# Aprendizagem Automática Validação Cruzada Métricas de Desempenho

G. Marques

## Motivação:

- Para poder avaliar o desempenho de um classificador é necessário usar um conjunto de teste. O objectivo é medir o como o classificador se comporta com novos dados
  - O propósito não é saber se o modelo está bem adaptado ao conjunto de treino.
  - É aferir qual a capacidade de fazer predições acertadas (ou a sua capacidade de generalização)
- Ao dividir os dados em dois conjuntos, um de treino e o outro de testes, garantimos que o desempenho é estimado com base em dados nunca vistos pelo modelo.

(reduzimos o risco de sobre-aprendizagem)

#### Desvantagens:

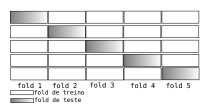
- Dividir os dados em 2 conjuntos (treino e teste) para medir o desempenho pode não ser uma boa estratégia.
  - Podemos "ter sorte" e só apanhar exemplos fáceis no conjunto de teste.
  - Podemos "ter azar" e só apanhar exemplos difíceis no conjunto de teste.

- Validação cruzada é um método estatístico de avaliação da capacidade de generalização, de uma forma mais estável e sistemático do que dividir os dados num conjunto de treino e outro de teste.
- Na validação cruzada o conjunto de dados é dividido em vários sub-conjuntos, e são treinados múltiplos modelos.

#### K-fold Cross Validation:

- Uma das formas mais utilizada de validação cruzada é a K-fold cross validation (validação cruzada com K "dobras" ou "folds").
  - Os dados são divididos em K sub-conjuntos ou folds, cada fold contém o (aproximadamente) mesmo número de exemplos.
  - Um dos folds é usa para teste e os restantes para treino.
    O modelo é treinado com os folds de treino e avaliado no fold de teste.
  - Repetir o processo K vezes para todos os folds

#### Exemplo: validação cruzada com 5 folds:



#### K-fold Cross Validation:

#### Vantagens:

- Todos os dados são testados. Não há risco de só apanharmos exemplos fáceis ou difíceis no teste. Um bom modelo necessita de ter uma boa capacidade de generalização para todos os exemplos para obter um bom desempenho em todos os folds de testes.
- Repetir várias vezes a estimação de medidas de desempenho (tantas quanto folds) também fornece alguma informação sobre a variação do desempenho sobre novos dados.
- Pode-se utilizar mais dadas para treino. Por exemplo ao fazer uma divisão de 10 folds estamos a usar 90% dos dados para treino, o que geralmente resulta em modelos mais precisos.

#### Desvantagem:

 A principal desvantagem é o custo computacional. Agora é necessário treinar K modelos e assim o processo é K vezes mais lento do que dividir os dados em treino e teste.

#### K-fold Cross Validation:

#### • IMPORTANTE:

- A validação cruzada não é uma maneira de projectar um modelo esta estratégia de avaliação não retorna nenhum modelo.
- A validação cruzada é uma forma de estimar qual o desempenho de um dado classificador (ou outro algoritmo).
- Tendo só disponível uma quantidade limitada de exemplos, primeiro pode-se estimar o desempenho de um modelo recorrendo à validação cruzada K fold, mas para a classificação de novos dados tem que se treinar de novo o modelo com todos os exemplos.

## Exemplo

#### Divisão em treino e teste – base de dados iris: Carregar dados

```
>>> fom sklearn.datasets import load_iris
>>> iris=load_iris()
```

#### Carregar função separadora dos dados em treino e teste:

```
>>> from sklearn.model_selection import train_test_split
```

```
>>> X1, X2, t1, t2=train_test_split(iris.data,iris.target,test_size=0.3)
```

Os dados de treino e respectivas classes estão nas variáveis X1 e t1. Os dados de teste estão nas variáveis X2 e t2. O parâmetro test\_size=0.3 atribui 30% dos exemplos ao conjunto de teste. Para os conjuntos de treino e de teste terem a mesma distribuição de classes que todos os dados, chamar função com parâmetro: stratify=iris.target

#### Carregar classificador (discriminante logístico), treinar e classificar:

```
>>> from sklearn.linear_model import LogisticRegression
```

```
>>> logreg=LogisticRegression().fit(X1,t1)
```

```
>>> print 'Prob Acertos: %.1f'%(logreg.score(X2,t2)*100)
```

Probabilidade de acertos varia entre 80% e 100% — depende dos exemplos escolhidos para o teste pela função train\_test\_split() - inicializada com o parâmetro random\_state.

## Exemplo

#### Validação cruzada K fold— base de dados iris: Carregar dados

```
>>> from sklearn.datasets import load_iris
>>> iris=load_iris()
```

A maneira mais directa usar validação cruzada é chamar a função cross\_val\_score(). Esta recebe como parâmetros de entrada o classificador, os dados, as respectivas classes, e o número de folds.

```
>>> from sklearn.model_selection import cross_val_score
>>> from sklearn.linear_model import LogisticRegression
>>> logreg=LogisticRegression()
>>> scores=cross_val_score(logreg,iris.data,iris.target,cv=5)
array([1. 0.967 0.933 0.9 1.])
```

A função devolve a probabilidade de acertos em cada fold de teste. Porém não se sabe as predições individuais. Para saber as classificações atribuídas usar a função cross\_val\_predict(). Esta retorna num numpy array os resultados das classes preditas para os elementos de todo o conjunto.

```
>>> from sklearn.model_selection import cross_val_predict
>>> results=cross_val_predict(logreg,iris.data,iris.target,cv=5)
```

## Funções de Validação Cruzada

As funções cross\_val\_score () e cross\_val\_predict () são uma forma fácil de implementar a validação cruzada. No entanto, a divisão dos dados em folds e o treino e teste dos modelos é realizado internamente pelas funções, e não se tem directo controlo sobre estes processos. Para ter um maior controlo sobre o processo de divisão dos dados em folds, pode-se usar outras funções do sub-módulo model\_sellection do scikit learn

- KFold
- StratifiedKFold
- ShuffeSplit
- StratifiedShuffeSplit

#### Ver igualmente as funções:

- LeaveOneOut
   Conjunto de teste composto por apenas 1 único ponto
- LeavePOut
   Conjunto de teste composto por P pontos

## Funções de Validação Cruzada

KFold

Para ter mais controlo de como os dados são divididos em folds, pode-se usar o "K-fold splitter".
>>> from sklearn.model\_selection import KFold
>>> kfold=KFold()

A instância kfold  $\acute{e}$  passada às funções cross\_val\_score()  $\acute{e}$  cross\_val\_predict() (parâmetro cv=kfold)

ATENÇÃO: se não especificado, a divisão é feita sequencialmente

→ pode ser problemático para dados que estejam ordenados por classe:

```
>>> kfold=KFold(n_splits=4)
>>> cross_val_score(logreg, iris.data, iris.target, cv=kfold)
array([ 1. , 0.63157895, 0.75675676, 0.10810811])
>>> kfold=KFold(n_splits=3)
>>> cross_val_score(logreg, iris.data, iris.target, cv=kfold)
```

#### array([ 0., 0., 0.])

Pode-se contornar este problema especificando para baralhar os dados antes de dividir (parâmetro shuffle=True). Neste caso também se pode inicializar o gerador de números aleatórios para obter sempre a mesma divisão:

```
>>> kfold=KFold(n_splits=3,shuffle=True,random_state=0)
>>> cross_val_score(logreg, iris.data, iris.target, cv=kfold)
array([ 0.9, 0.96, 0.96])
```

## Funções de Validação Cruzada

StratifiedKFold

Este é outro "K-fold splitter" que divide os dados em K folds.

- A proporção do número de exemplos por classe na base de dados é mantida (aproximadamente) em cada fold.
- Muito útil para dados que com diferentes percentagens de exemplos por classe, como é geralmente o caso em situações de detecção onde o número de exemplos negativos é significativamente superior aos exemplos positivos.

```
>>> from sklearn.model_selection import StratifiedKFold
>>> kfold=StratifiedKFold(n_splits=3)
>>> cross_val_score(logreg, iris.data, iris.target, cv=kfold)
array([ 0.96078431, 0.92156863, 0.95833333])
```

## Funções de Validação Cruzada

ShuffleSplit

ShuffleSplit é outra forma de aplicar a validação cruzada. Os dados são divididos de forma aleatória em dois, parte para o treino e outra para o teste, e este processo é repetido K vezes. Note que pode-se só usar parte dos dados para treino e teste (as percentagens relativas aos dados de treino e teste não têm que somar 100%).

```
>>> from sklearn.model_selection import ShuffleSplit
>>> kfold=ShuffleSplit(n_splits=5,train_size=0.5,test_size=0.3)
>>> cross_val_score(logreg, iris.data, iris.target, cv=kfold)
array([ 0.82222222, 0.95555556, 0.82222222, 0.97777778, 0.95555556])
```

#### StratifiedShuffleSplit

probabilidades a priori das classes são mantidas nos conjuntos de treino e teste.

```
StratifiedShuffleSplit é em tudo semelhante à função ShuffleSplit, excepto que as
>>> from sklearn.model_selection import StratifiedShuffleSplit
>>>
kfold=StratifiedShuffleSplit(n_splits=5, train_size=0.5, test_size=0.3)
>>> cross_val_score(logreg, iris.data, iris.target, cv=kfold)
array([ 0.93333333, 0.95555556, 0.95555556, 0.97777778, 0.97777778])
```

# Métricas de Desempenho

- Em problemas de classificação multi-classe ou binários, as matrizes de confusão não normalizadas contêm toda a informação necessária para avaliar o desempenho de classificadores.
- A avaliação deve ser feita com exemplos não usados para treino. Caso se use estratégias de validação cruzada, obtém-se vários conjuntos de teste e consequentemente várias matrizes de confusão - uma para cada fold ou conjunto de teste.
  - Para o caso da validação cruzada K-Fold, pode-se concatenar os resultados de cada fold, e obter uma única matriz confusão para todo o conjunto de exemplos.
  - Pode também ser importante saber os resultado de cada fold individualmente para obter medidas como desempenhos mínimos, máximos, etc.
- Em problemas de classificação binária existem várias métricas de desempenho além da probabilidade total erro. Estas também podem ser usadas em problemas de multi-classe, adotando uma estratégia de escolher cada classe versos as restantes. Assim um problema de c classes é decomposto em c problemas de classificação binária.
- Em problemas de classificação binária é frequente ajustar o processo de classificação, podendo-se visualizar os resultados em gráficos como as curvas ROC ou as curvas de precision/recall.



#### Matriz de Confusão

A matriz de confusão é obtida com a função confusion\_matrix() do sub-módulo sklearn.metrics.

Exemplo: Base de dados iris

Dividir conjunto em treino e teste e avaliar o classificador Naïve Bayes com funções de densidade gaussiana.

```
>>> from sklearn.mdatasets import load.iris
>>> from sklearn.mdel.selection import train.test.split
>>> from sklearn.metrics import confusion.matrix
>>> from sklearn.maive.bayes import GaussianNB
>>> iris=load.iris()
>>> X1,t1,X2,t2=train.test.split(iris.data,iris.target,test.size=1./3,stratify=iris.target)
>>> NBgau=GaussianNB(prior=None).fit(X1,t1)
>>> results=NBgau.predict(X2)
>>> print 'Matriz de confusão: ',confusion.matrix(t2,results)
>>> print 'Proabilidade de acertos: '%NBgau.score(X2,t2)
[17 0 0]
```

Matriz de confusão:  $\mathbf{P} = \begin{bmatrix} 17 & 0 & 0 \\ 0 & 16 & 1 \\ 0 & 1 & 15 \end{bmatrix}$ 

Prob. de acertos: 96%

#### Matriz de Confusão

A matriz de confusão é obtida com a função confusion\_matrix() do sub-módulo sklearn.metrics.

Exemplo: Base de dados iris

Dividir conjunto em K-Folds e teste e avaliar o classificador Naïve Bayes com funcões de densidade gaussiana.

```
>>> from sklearn.datasets import load_iris
```

- >>> from sklearn.model\_selection import StratifiedKFold,cross\_val\_score,cross\_val\_predict
- >>> from sklearn.metrics import confusion\_matrix
- >>> from sklearn.naive\_bayes import GaussianNB
- >>> iris=load\_iris()
- >>> kfold=StratifiedKFold(n\_splits=3)
- >>> NBgau=GaussianNB(prior=None)
- >>> scores=cross\_val\_score(NBgau,iris.data,iris.target,cv=kfold)
- >>> results=cross\_val\_predict(NBqau,iris.data,iris.target,cv=kfold)
- >>> print 'Matriz de confusão: ',confusion\_matrix(iris.target,results)
- >>> print 'Proabilidade de acertos: '%np.mean(scores)

Matriz de confusão:  $\mathbf{P} = \begin{bmatrix} 50 & 0 & 0 \\ 0 & 44 & 6 \\ 0 & 4 & 46 \end{bmatrix}$ 

Acertos por fold: [94.4%,94.1%,100%]

Prob. de acertos: 96.2%

#### Matriz de Confusão

A matriz de confusão é obtida com a função confusion\_matrix() do sub-módulo sklearn.metrics.

Exemplo: Base de dados iris

>>> NBgau=GaussianNB (prior=None)

>>> iris=load\_iris()

Por vezes é necessário o desempenho do classificador em cada fold (matriz de confusão + probabilidade de acertos). Os iteradores KFold e StratifiedKFold têm associado a função split() que permite obter os índices dos exemplos de treino e de teste para cada fold. Os seguintes comandos permitem estimar o desempenho em cada fold:

>>> from sklearn.metrics import accuracy.score

```
>>> kfold=StratifiedKFold(n.splits=3)  
>>> for iTrain,iTest in kfold.split(iris.data,iris.target,None):  
>>> NBgau.fit(iris.data[iTrain,:],iris.target[iTrain])  
>>> results=NBgau.predict(iris.data[iTest,:])  
>>> print confusion_matrix(iris.target[iTest],results)  
>>> print 'Acertos: %f'%accuracy.score(iris.target[iTest],results)  

Matrize de confusão: P_1 = \begin{bmatrix} 17 & 0 & 0 \\ 0 & 14 & 3 \\ 0 & 1 & 16 \end{bmatrix} P_2 = \begin{bmatrix} 17 & 0 & 0 \\ 0 & 14 & 3 \\ 0 & 2 & 15 \end{bmatrix} P_3 = \begin{bmatrix} 16 & 0 & 0 \\ 0 & 16 & 0 \\ 0 & 1 & 15 \end{bmatrix}
```

Acertos por fold: [92.2%,90.2%,97.9%]

#### Matriz de Confusão

Exemplo: Base de dados digits do sklearn

This is a copy of the test set of the UCI ML hand-written digits datasets http://archive.ics.uci.edu/ml/datasets/Optical+Recognition+of+Handwritten+Digits

The data set contains images of hand-written digits: 10 classes where each class refers to a digit.

Preprocessing programs made available by NIST were used to extract normalized bitmaps of handwritten digits from a preprinted form. From a total of 43 people, 30 contributed to the training set and different 13 to the test set. 32x32 bitmaps are divided into nonoverlapping blocks of 4x4 and the number of on pixels are counted in each block. This generates an input matrix of 8x8 where each element is an integer in the range 0..16. This reduces dimensionality and gives invariance to small distortions

#### Matriz de Confusão

Exemplo: Base de dados digits do sklearn

Dividir conjunto em K-folds e avaliar o classificador Naïve Bayes com funções de densidade gaussiana.

- >>> from sklearn.datasets import load\_digits
- >>> from sklearn.model\_selection import StratifiedKFold,cross\_val\_predict,cross\_val\_score
- >>> from sklearn.metrics import confusion\_matrix
- >>> from sklearn.naive\_bayes import GaussianNB
- >>> D=load\_digits()
- >>> NBgau=GaussianNB(prior=None)
- >>> kfold=StratifiedKFold(n\_splits=10)
- >>> scores=cross\_val\_score (NBgau, D.data, D.target, cv=kfold)
- >>> results=cross\_val\_predict(NBgau, D.data, D.target, cv=kfold)

	11/7	U	U	0	~		U		0	٠,	
Matriz de confusão:	0	147	1	0	0	0	4	5	19	6	
	0	14	112	1	1	1	1	0	47	0	
	0	2	3	134	0	8	0	8	24	4	
	0	1	1	0	150	2	3	21	3	0	
	0	1	0	3	1	165	1	6	4	1	
	0	0	1	0	2	2	176	0	0	0	
	0	0	1	0	1	1	0	175	0	1	
	0	12	0	2	0	3	0	10	147	0	1
		-	^	_	•	•		40	40	4001	

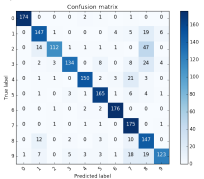
Acertos por fold: [0.9, 0.85, 0.85, 0.65, 0.70, 0.75, 0.60, 0.70, 0.90, 1.00]

Prob. total de acertos: 79.0%

#### Matriz de Confusão

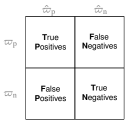
Exemplo: Base de dados digits do sklearn

Pode ser útil visualizar a matriz de confusão como uma imagem, nomeadamente quando o número de classes é elevado. A imagem da matriz de confusão foi obtida com a função plot\_confusion\_matrix() (ver a página do manual do scikit-learn sobre model selection/confusion matrix).



 Existem várias métricas de desempenho para problemas de classificação binária. Em diversos contextos, como em sistemas de deteção, identificação, ou recolha de informação, é comum usar a precision e o recall para avaliar o desempenho.

$$\label{eq:precision} \begin{array}{ll} \textit{Percentagem de classificações positivas corretas} \left(\frac{TP}{TP+FP}\right) \\ \textit{recall} \end{array} \\ \begin{array}{ll} \textit{Percentagem dos positivos classificados corretamente} \left(\frac{TP}{TP+FN}\right) \end{array}$$



A precision é uma mediada de avaliação usada quando o objetivo é reduzir o número de falsos positivos. Por outro lado, o recall é usado quando o objetivo é reduzir os falsos negativos. É fácil de projetar classificadores que obtenham bons resultados numa destas duas métricas, mas já não é tão simples obter bons resultados em ambas as métricas. O f-score sumariza estas duas métricas.

*f-score* Média harmónica entre a *precision* e  $recall \left( 2 \frac{precision \times recall}{precision + recall} \right)$ 

#### Exemplo: Base de dados breast\_cancer

```
>>> from sklearn.datasets import load_breast_cancer
Breast Cancer Wisconsin (Diagnostic) Database
------Data Set Characteristics:
    ·Number of Instances: 569
    :Number of Attributes: 30 numeric, predictive attributes and the class
    :Attribute Information:
       - radius (mean of distances from center to points on the perimeter)
       - texture (standard deviation of gray-scale values)
       - perimeter
       - area
       - smoothness (local variation in radius lengths)
       - compactness (perimeter^2 / area - 1.0)
       - concavity (severity of concave portions of the contour)
       - concave points (number of concave portions of the contour)
       - svmmetrv
       - fractal dimension ("coastline approximation" - 1)
       The mean, standard error, and "worst" or largest (mean of the three
       largest values) of these features were computed for each image,
       resulting in 30 features. For instance, field 3 is Mean Radius, field
       13 is Radius SE, field 23 is Worst Radius.
       - class:
               - WDBC-Malignant
               - WDBC-Benian
    :Missing Attribute Values: None
    :Class Distribution: 212 - Malignant, 357 - Benign
```

Exemplo: Base de dados breast\_cancer

Esta base de dados (Breast Cancer Wisconsin Diagnostic Dataset) é relativa ao problema de deteção de cancro da mama. Baseado num conjunto de 30 características extraídas de imagens de tecidos obtidos por punção aspirativa, o objetivo é prever se o tecido é ou não maligno. De notar que se considerarmos a classe dos positivos como "maligno", o que se quer evitar são erros de deteção (pretende-se evitar os falsos negativos).

Os seguintes comandos treinam um discriminante logístico e obtêm as previsões para o conjunto teste.

```
>>> BC=load_breast_cancer()
>>> X1, X2, t1, t2=train_test_split(BC.data, BC.target, test_size=.5, stratify=BC.target)
>>> logR=logisticRegression().fit(X1, t1)
>>> results=logR.predict(X2)
>>> scores=logR.score(X2, t2)
```

Exemplo: Base de dados breast\_cancer

Esta base de dados (Breast Cancer Wisconsin Diagnostic Dataset) é relativa ao problema de deteção de cancro da mama. Baseado num conjunto de 30 características extraídas de imagens de tecidos obtidos por punção aspirativa, o objetivo é prever se o tecido é ou não maligno. De notar que se considerarmos a classe dos positivos como "maligno", o que se quer evitar são erros de deteção (pretende-se evitar os falsos negativos).

#### Resultados:

Matriz de confusão: 
$$\begin{bmatrix} 96 & 10 \\ 7 & 172 \end{bmatrix}$$

Probabilidade total de acertos: 0.9404

Métricas Binárias:

*precision*= 
$$\frac{96}{96+7}$$
 = 0.9320

$$recall = \frac{96}{96 + 10} = 0.9056$$

$$\textit{f-score}=2\frac{\text{precision}\times\text{recall}}{\text{precision}+\text{recall}}=0.9187$$

Exemplo: Base de dados breast\_cancer

Esta base de dados (Breast Cancer Wisconsin Diagnostic Dataset) é relativa ao problema de deteção de cancro da mama. Baseado num conjunto de 30 características extraídas de imagens de tecidos obtidos por punção aspirativa, o objetivo é prever se o tecido é ou não maligno. De notar que se considerarmos a classe dos positivos como "maligno", o que se quer evitar são erros de deteção (pretende-se evitar os falsos negativos).

#### Resultados:

Matriz de confusão:  $\begin{bmatrix} 96 & 10 \\ 7 & 172 \end{bmatrix}$ 

Probabilidade total de acertos: 0.9404

Métricas Binárias:

Para obter o sumário das medidas de avaliação binária, pode-se usar a função

classification\_report() do módulo sklearn.metrics

>>> from sklearn.metrics import classification\_report

>>> print classification\_report(BC.target,results,target\_names=['maligno','beniqno'])

	precision	recall	f1-score	support
maligno benigno	0.93 0.95	0.91 0.96	0.92 0.95	106 179
avg / total	0.94	0.94	0.94	285

Exemplo: Base de dados breast\_cancer

Esta base de dados (Breast Cancer Wisconsin Diagnostic Dataset) é relativa ao problema de deteção de cancro da mama. Baseado num conjunto de 30 características extraídas de imagens de tecidos obtidos por punção aspirativa, o objetivo é prever se o tecido é ou não maligno. De notar que se considerarmos a classe dos positivos como "maligno", o que se quer evitar são erros de deteção (pretende-se evitar os falsos negativos).

#### Resultados:

Matriz de confusão:  $\begin{bmatrix} 96 & 10 \\ 7 & 172 \end{bmatrix}$ 

Probabilidade total de acertos: 0.9404

Métricas Binárias:

Para obter o sumário das medidas de avaliação binária, pode-se usar a função classification\_report () do módulo sklearn.metrics

Atenção: a função classification\_report () calcula as métricas binárias para todas a classes, e pode igualmente ser usada para problemas de classificação multi-classe. Esta função assume que os exemplos de uma das classes são os exemplos positivos e os exemplos das restantes são os negativos. Este processo é repetido para todas as classes.

## Calibração de Modelos e Curvas de Desempenhos

- No exemplo anterior sobre cancro da mama, o discriminante logístico obteve 10 falhas de deteção (false negatives) e gerou 7 falsos alarmes (false positives). Neste exemplo é preferível reduzir o número de falhas de deteção, em detrimento de um aumento dos falsos alarmes. Para tal, pode-se ajustar os limiares de decisão de muitos modelos de classificação, incluindo o discriminante logístico, para obter os resultados desejados.
- A maioria dos modelos de classificação do scikit-learn têm associado uma destas duas funções de decisão: decision\_function() ou predict\_proba(). O processo de classificação é obtido através da aplicação um limiar fixo à saída da função de decisão. Este limiar é 0 para o caso de decision\_function() e 0.5 para as saídas de predict\_proba().
- Para obter diferentes resultados de classificação, pode-se variar o limiar de decisão destas funções.
- Ao variar o limiar, obtém-se curvas de desempenho que podem ajudar no processo de calibração dos modelos de classificação.

## Calibração de Modelos e Curvas de Desempenhos

Exemplo: Base de dados breast\_cancer

Os seguintes comandos treinam um discriminante logístico e obtêm as previsões para o conjunto teste.

```
>>> BC=load.breast.cancer()
>>> X1,X2,t1,t2=train.test_split(BC.data,BC.target,test_size=.5,stratify=BC.target)
>>> logR=LogisticRegression().fit(X1,t1)
```

1. Para este classificador pode-se variar o limiar de decisão através da função decision\_function(). Para o caso de duas classes, a função retorna um array de dimensão igual ao número de exemplos do conjunto de teste. O processo de classificação equivale a comparar os valores do array a um dado limiar de decisão. O limiar de omissão é 0; para obter menos falsos negativos, deve-se aumentar o valor do limiar.

>>> print confusion\_matrix(t2,df>1.0)

Matriz de confusão:  $\begin{bmatrix} 101 & 5 \\ 11 & 168 \end{bmatrix}$ 

Probabilidade total de acertos:  $\frac{269}{285} = 0.9439$ 

## Calibração de Modelos e Curvas de Desempenhos

Exemplo: Base de dados breast\_cancer

Os seguintes comandos treinam um discriminante logístico e obtêm as previsões para o conjunto teste.

```
>>> BC=load.breast.cancer()
>>> X1,X2,t1,t2=train.test_split(BC.data,BC.target,test_size=.5,stratify=BC.target)
>>> logR=LogisticRegression().fit(X1,t1)
```

2. Para este classificador pode-se variar o limiar de decisão através da função predict\_proba(). A função retorna um array de  $N \times c$ , onde N é o número de exemplos do conjunto de teste, e c o número de classes (2 neste caso). Para cada exemplo (linha), a soma dos valores é igual a 1.0. Através de um limiar, o valor das probabilidades podem ser usado para classificar. O limiar de omissão é 0.5; para obter menos falsos negativos, deve-se aumentar o valor do limiar.

```
>>> pp=logR.predict_proba(X2)[:,1] # 28 coluna - classe dos "1s" >>> print confusion_matrix(t2,pp>0.74)
```

Matriz de confusão:  $\begin{bmatrix} 101 & 5 \\ 11 & 168 \end{bmatrix}$ 

Probabilidade total de acertos:  $\frac{269}{285} = 0.9439$ 

## Curvas precision/recall e Curvas ROC

- Mudar o limiar de decisão é uma forma de ajustar a precision e o recall para um dado classificador.
- O limiar deve ser adequado a cada problema. Por exemplo, pode-se querer uma taxa de falsos negativos menor que um dado valor (recall alto), ou reduzir o número de falsos alarmes (precision alto).
- Ao projetar um modelo de classificação, nem sempre é fácil estimar qual o limiar ótimo.
- Para ter uma melhor perceção do problema, é desejável ver os resultados para todos os limiares possíveis.
- Isto é possível através da visualização de curvas precision/recall e de curvas ROC.

## Curvas precision/recall

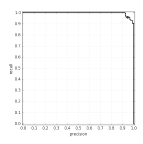
Exemplo: Base de dados breast\_cancer

Os seguintes comandos treinam um discriminante logístico.

- >>> BC=load\_breast\_cancer()
- >>> X1, X2,t1,t2=train\_test\_split(BC.data,BC.target,test\_size=.5,stratify=BC.target)
- >>> logR=LogisticRegression().fit(X1,t1)

#### A função para estimar a curva de precision/recall está no módulo sklearn.metrics.

- >>> from sklearn.metrics import precision\_recall\_curve
- >>> t2logR=logR.decision\_function(X2)
- >>> prec, rec, limiar=precision\_recall\_curve(t2, t2logR)
- >>> plt.plot(prec,rec)



- Cada ponto nesta curva corresponde aos resultados de classificação para um dado limiar.
- O ponto a vermelho é o limiar de omissão (zero).
- Quanto mais próximo estiver a curva do canto superior direito, melhor é o resultado da classificação.
- Diferentes classificadores podem ter um bom funcionamento em diferentes partes da curva.

## Curvas precision/recall

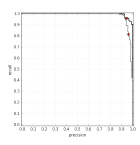
Exemplo: Base de dados breast\_cancer

Os seguintes comandos treinam um discriminante logístico.

- >>> BC=load\_breast\_cancer()
- >>> X1, X2,t1,t2=train\_test\_split(BC.data,BC.target,test\_size=.5,stratify=BC.target)
- >>> logR=LogisticRegression().fit(X1,t1)

#### A função para estimar a curva de precision/recall está no módulo sklearn.metrics.

- >>> from sklearn.metrics import precision\_recall\_curve
- >>> t2logR=logR.decision\_function(X2)
- >>> prec, rec, limiar=precision\_recall\_curve(t2, t2logR)
- >>> plt.plot(prec,rec)



- Resultados usando outro classificador (máquina de suporte vetorial linear) - curva a cinzento
  - >>> from sklearn.svm import LinearSVC
  - >>> lsvm=LinearSVC().fit(X1,t1)
  - >>> t2svm=lsvm.decision\_function(X2)
  - >>> p,r,l=precision\_recall\_curve(t2,t2svm)

## Curvas precision/recall

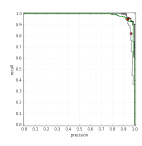
Exemplo: Base de dados breast\_cancer

Os seguintes comandos treinam um discriminante logístico.

- >>> BC=load\_breast\_cancer()
- >>> X1, X2, t1, t2=train\_test\_split (BC.data, BC.target, test\_size=.5, stratify=BC.target)
- >>> logR=LogisticRegression().fit(X1,t1)

#### A função para estimar a curva de precision/recall está no módulo sklearn.metrics.

- >>> from sklearn.metrics import precision\_recall\_curve
- >>> t2logR=logR.decision\_function(X2)
- >>> prec, rec, limiar=precision\_recall\_curve(t2, t2logR)
- >>> plt.plot(prec,rec)



#### Resultados usando outro classificador (naïve Bayes) - curva a verde

- >>> from sklearn.naive\_bayes import GaussianNB
- >>> gNB=GaussianNB().fit(X1,t1)
- >>> t2gNB=gNB.predict\_proba(X2)[:,1]
- >>> p,r,l=precision\_recall\_curve(t2,t2gNB)

## Curvas precision/recall

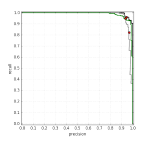
Exemplo: Base de dados breast\_cancer

Os seguintes comandos treinam um discriminante logístico.

- >>> BC=load\_breast\_cancer()
- >>> X1, X2,t1,t2=train\_test\_split(BC.data,BC.target,test\_size=.5,stratify=BC.target)
- >>> logR=LogisticRegression().fit(X1,t1)

#### A função para estimar a curva de precision/recall está no módulo sklearn.metrics.

- >>> from sklearn.metrics import precision\_recall\_curve
- >>> t2logR=logR.decision\_function(X2)
- >>> prec, rec, limiar=precision\_recall\_curve(t2, t2logR)
- >>> plt.plot(prec,rec)



Uma maneira de resumir estas curvas num só valor é calcular a área debaixo da curva. A área da curva pode ser obtida usando a função

average\_precision\_score().

- >>> from sklearn.metrics import average\_precision\_score
- >>> ap\_logR=average\_precision\_score(t2,t2logR)
- >>> ap\_svm=average\_precision\_score(t2,t2svm)
  >>> ap\_gNB=average\_precision\_score(t2,t2gNB)
- Áreas das curvas: 0.9959 discriminante logístico;

0.9793 - SVM; 0.9890 Naïve Bayes

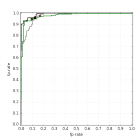
#### Curvas ROC

- As curvas ROC são outra maneira de visualizar os resultados de classificação para diferentes limiares de decsisão.
- A curva considera todos os possíveis limiares de decisão para um dado classificador, e mostra a taxa de falsos positivos (falsos alarmes) versus a taxa de verdadeiros positivos (recall).
- O ponto operacional ótimo da curva ROC é o canto superior esquerdo.
- Tal como as curvas precision/recall, também se pode calcular a área da curva ROC. Este valor é conhecido com AUC (Area Under the ROC Curve).

#### **Curvas ROC**

Exemplo: Base de dados breast\_cancer

- As curvas ROC são obtidas com a função roc\_curve() do módulo sklearn.metrics.
- A área da curva ROC (AUC) é calculada com a função roc\_auc\_score ().
- >>> from sklearn.metrics import roc\_curve, roc\_auc\_score
- >>> fpr,tpr,limiar=roc\_curve(t2,t2logR)
- >>> auc\_logR=roc\_auc\_score(t2,t2logR)



- Cada ponto nesta curva corresponde aos resultados de classificação para um dado limiar.
- O ponto a vermelho é o limiar de omissão (zero).
- Quanto mais próximo estiver a curva do canto superior esquerdo, melhor é o resultado da classificação.

Áreas das curvas: 0.9928 discriminante logístico; 0.9776 SVM; 0.9811 Naïve Bayes.