# ¿Cómo realizar la limpieza y análisis de datos?

### Autores: Eduardo Mora González y Diego Sánchez De La Fuente

### Enero 2023

### Contents

CARGA DEL FICHERO DE DATOS						
Descripción del dataset:	2					
Preprocesado y gestión de características	4					
Valores nulos del conjunto de los datos	4					
Normalización del conjunto de los datos	Ę					
Construcción de conjunto de datos final	18					
Correlaciones	22					
Análisis de componentes principales (PCA) $\ \ldots \ \ldots$	24					
Exportación de los datos	33					
Análisis de los datos	33					
Comprobación de la normalidad y la homogeneidad de la varianza variables numericas	33					
Pruebas estadisticas	39					
¿Que variables cuantitativas ejercen mayor influencia en la variable que define si hay una enfermedad cardica	39					
Grupos de datos	40					
¿La Presión arterial y su influencia en la enfermedad cardiaca?	41					
Modelo Arbol de Decision	<b>4</b> 1					
Test estadísticos de significancia	41					
Prueba de la C de Crámer	50					
Aplicación del modelo Decision Tree (Arbol de decisión)	50					
Evaluación del modelo arbol de decision	5.5					

Random Forest 55

Instalamos y cargamos las librerías necesarias.

```
if (!require('readr')) install.packages('readr'); library('readr')
if (!require('ggplot2')) install.packages('ggplot2'); library('ggplot2')
if (!require('DataExplorer')) install.packages('DataExplorer'); library('DataExplorer')
if (!require('corrplot')) install.packages("corrplot"); library(corrplot)
if (!require('factoextra')) install.packages("factoextra"); library(factoextra)
if (!require('dplyr')) install.packages("dplyr"); library(dplyr)
```

### CARGA DEL FICHERO DE DATOS

```
datos <- read_csv("./fichero_original_datos.csv")
attach(datos)</pre>
```

### Descripción del dataset:

El conjunto de datos ha sido extraido de Kaggle: https://www.kaggle.com/datasets/rashikrahmanpritom/heart-attack-analysis-prediction-dataset, está compuesto de 12 variables y 918 registros. Que correlacionan una serie de caracteristicas recogidas de varios pacientes con la posibilidad de sufrir un ataque al corazón.

Explicación de cada variable:

- Age: Edad del paciente
- Sex: Sexo del paciente
- ChestPainType: Tipo de dolor torácico: Angina Típica Angina Atípica Dolor no debido a una angina Asintomático
- RestingBP: Presión arterial en reposo (en mm Hg)
- Cholesterol: Colesterol en sangre (mg/dL)
- FastingBS: Tiene Glucemia en ayunas > 120 mg/dl -> (1: True, 0: False)
- RestingECG: Resultados electrocardiográficos en reposo Value 0: normal Value 1: Tiene anormalidad de la onda ST-T (inversiones de la onda T y/o elevación o depresión del ST > 0.05 mV) Value 2 Muestra hipertrofia ventricular izquierda probable o definitiva según los criterios de Estes
- MaxHR: Frecuencia cardíaca máxima alcanzada
- ExerciseAngina: Angina inducida por el ejercicio (1 = si, 0 = no)
- Oldpeak: Descenso del segmento ST inducido por el ejercicio en relación con el reposo ('Segmento ST' se relaciona con las posiciones en el gráfico de Electro cardiograma).
- **ST\_Slope**: La pendiente del segmento ST de ejercicio máximo: 0: pendiente descendente 1: plano 2: pendiente ascendente
- HeartDisease: Variable Objetivo: 0= menos posibilidades de infarto 1= más posibilidades de infarto.

Tipo de dato asignado a cada campo:

```
# Cargamos en un vector los tipos de variable del datase
vector_tipos <- sapply(datos, function(x) class(x))
print(vector_tipos)</pre>
```

```
##
         "numeric"
                       "character"
                                        "character"
                                                          "numeric"
                                                                           "numeric"
        FastingBS
                        {\tt RestingECG}
##
                                              MaxHR ExerciseAngina
                                                                             Oldpeak
                                                                           "numeric"
##
        "numeric"
                       "character"
                                          "numeric"
                                                        "character"
##
         ST_Slope
                     HeartDisease
##
      "character"
                         "numeric"
```

Ahora vamos a ver las estructura del juego de datos

#### str(datos)

```
## spec_tbl_df [918 x 12] (S3: spec_tbl_df/tbl_df/tbl/data.frame)
                    : num [1:918] 40 49 37 48 54 39 45 54 37 48 ...
##
   $ Age
                    : chr [1:918] "M" "F" "M" "F" ...
##
   $ Sex
   $ ChestPainType : chr [1:918] "ATA" "NAP" "ATA" "ASY" ...
##
##
   $ RestingBP
                    : num [1:918] 140 160 130 138 150 120 130 110 140 120 ...
##
   $ Cholesterol
                    : num [1:918] 289 180 283 214 195 339 237 208 207 284 ...
   $ FastingBS
                    : num [1:918] 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 ...
##
## $ RestingECG
                    : chr [1:918] "Normal" "Normal" "ST" "Normal" ...
## $ MaxHR
                    : num [1:918] 172 156 98 108 122 170 170 142 130 120 ...
##
   $ ExerciseAngina: chr [1:918] "N" "N" "N" "Y" ...
##
  $ Oldpeak
                    : num [1:918] 0 1 0 1.5 0 0 0 0 1.5 0 ...
   $ ST_Slope
                    : chr [1:918] "Up" "Flat" "Up" "Flat" ...
##
##
   $ HeartDisease : num [1:918] 0 1 0 1 0 0 0 0 1 0 ...
   - attr(*, "spec")=
##
##
     .. cols(
##
          Age = col_double(),
##
          Sex = col_character(),
##
          ChestPainType = col_character(),
          RestingBP = col_double(),
##
     . .
          Cholesterol = col_double(),
##
     . .
         FastingBS = col_double(),
##
     . .
##
          RestingECG = col_character(),
##
         MaxHR = col_double(),
          ExerciseAngina = col character(),
##
     . .
##
          Oldpeak = col_double(),
     . .
##
     . .
          ST Slope = col character(),
##
          HeartDisease = col_double()
##
     ..)
   - attr(*, "problems")=<externalptr>
```

Vamos ahora a sacar estadísticas básicas

#### summary(datos)

```
ChestPainType
                                                              RestingBP
##
         Age
                         Sex
                    Length:918
   Min.
           :28.00
                                        Length:918
                                                            Min.
                                                                   : 0.0
   1st Qu.:47.00
                                                            1st Qu.:120.0
                    Class : character
                                        Class : character
   Median :54.00
                                                            Median :130.0
                    Mode :character
                                        Mode :character
##
  Mean
           :53.51
                                                            Mean
                                                                   :132.4
##
   3rd Qu.:60.00
                                                            3rd Qu.:140.0
                                                                   :200.0
## Max.
           :77.00
                                                            Max.
    Cholesterol
                                       RestingECG
##
                      FastingBS
                                                              MaxHR
```

```
: 0.0
                    Min.
                            :0.0000
                                      Length:918
                                                          Min.
                                                                  : 60.0
##
    1st Qu.:173.2
                    1st Qu.:0.0000
                                      Class : character
                                                           1st Qu.:120.0
   Median :223.0
                    Median : 0.0000
                                      Mode :character
                                                          Median :138.0
##
   Mean
           :198.8
                    Mean
                            :0.2331
                                                          Mean
                                                                  :136.8
##
    3rd Qu.:267.0
                    3rd Qu.:0.0000
                                                           3rd Qu.:156.0
##
    Max.
           :603.0
                            :1.0000
                                                          Max.
                                                                  :202.0
                    Max.
   ExerciseAngina
                           Oldpeak
                                                                HeartDisease
                                             ST_Slope
                                           Length:918
##
    Length:918
                        Min.
                               :-2.6000
                                                               Min.
                                                                      :0.0000
##
    Class : character
                        1st Qu.: 0.0000
                                           Class : character
                                                               1st Qu.:0.0000
   Mode :character
                        Median : 0.6000
##
                                           Mode :character
                                                               Median :1.0000
##
                        Mean
                               : 0.8874
                                                               Mean
                                                                      :0.5534
                        3rd Qu.: 1.5000
##
                                                               3rd Qu.:1.0000
##
                        Max.
                               : 6.2000
                                                               Max.
                                                                      :1.0000
```

Observamos los primeros 5 registros:

#### head(datos, 5L)

```
## # A tibble: 5 x 12
##
       Age Sex
                  ChestPainT~1 Resti~2 Chole~3 Fasti~4 Resti~5 MaxHR Exerc~6 Oldpeak
                                          <dbl>
                                                  <dbl> <chr>
##
     <dbl> <chr> <chr>
                                 <dbl>
                                                                 <dbl> <chr>
                                                                                  <dbl>
        40 M
                                                                   172 N
                                                                                    0
## 1
                  ATA
                                   140
                                            289
                                                      0 Normal
        49 F
                                                                   156 N
## 2
                 NAP
                                   160
                                            180
                                                      0 Normal
                                                                                    1
## 3
        37 M
                  ATA
                                   130
                                            283
                                                      0 ST
                                                                    98 N
                                                                                    0
## 4
        48 F
                  ASY
                                   138
                                            214
                                                       0 Normal
                                                                   108 Y
                                                                                    1.5
## 5
        54 M
                 NAP
                                   150
                                            195
                                                      0 Normal
                                                                   122 N
                                                                                    0
## # ... with 2 more variables: ST_Slope <chr>, HeartDisease <dbl>, and
       abbreviated variable names 1: ChestPainType, 2: RestingBP, 3: Cholesterol,
## #
       4: FastingBS, 5: RestingECG, 6: ExerciseAngina
```

### Preprocesado y gestión de características

### Valores nulos del conjunto de los datos

De tipo numérico

#### colSums(is.na(datos))

```
{\tt ChestPainType}
##
                                 Sex
                                                             RestingBP
                                                                            Cholesterol
                Age
##
                                   0
##
         FastingBS
                         RestingECG
                                                MaxHR ExerciseAngina
                                                                                Oldpeak
##
                  0
                                   0
                                                    0
                                                                      0
                                                                                       0
##
          ST_Slope
                      HeartDisease
##
                  0
```

De tipo cadena

#### colSums(datos=="")

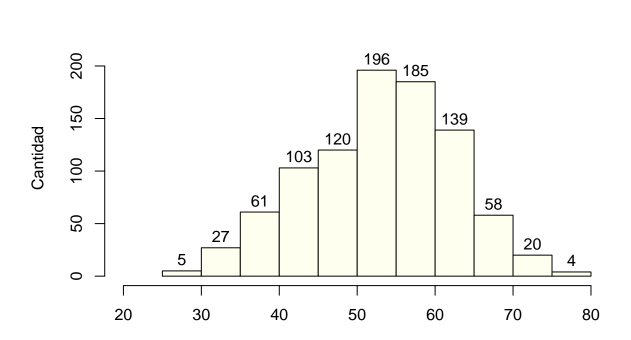
##	Age	Sex	${\tt ChestPainType}$	RestingBP	Cholesterol
##	0	0	0	0	0
##	${ t Fasting BS}$	${\tt RestingECG}$	MaxHR	ExerciseAngina	Oldpeak
##	0	0	0	0	0
##	ST_Slope	HeartDisease			
##	0	0			

Como se puede comprobar, tenemos la "suerte" de no tener ningún valor nulo o vacío en los dos juegos de datos.

### Normalización del conjunto de los datos

### EDAD

**EDAD** 



Como se puede observar, la franja de entre los 50 y 60 años son donde más datos existen, mientras que los extremos donde menos datos.

Edad

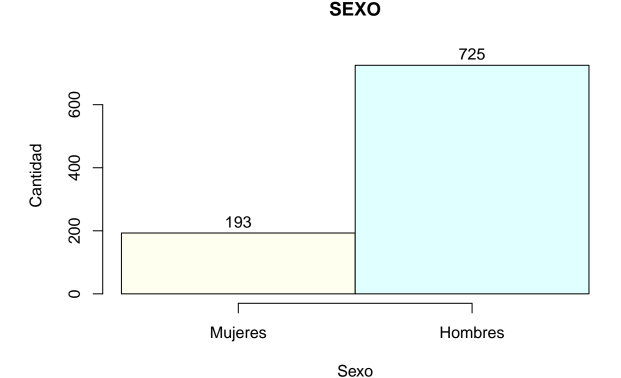
#### **SEXO**

Normalizamos para tenerlo de tipo numérico todas la variables

```
#Cambiamos las letras por los números
datos$Sex [datos$Sex == "M"] <- 1
datos$Sex [datos$Sex == "F"] <- 0

#Pasamos de carácter a numérico
datos$Sex <- as.numeric(datos$Sex)</pre>
```

Una vez normalizada la característica, analizamos el conjunto de los datos contemplados en esta.



### TIPO DE DOLOR TORÁCICO (ChestPainType)

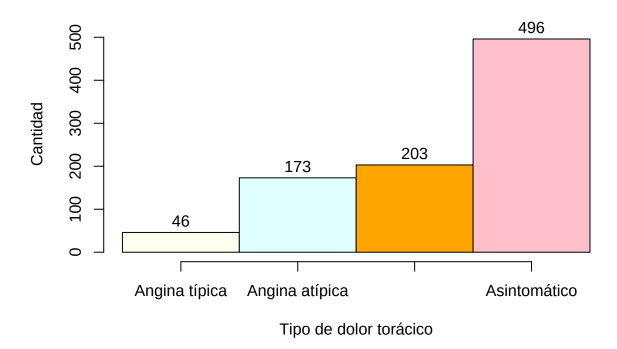
Nos damos cuenta de que el conjunto de datos viene identificado por 4 variables categóricas (TA: angina típica, ATA: angina atípica, NAP: dolor no anginal, ASY: asintomático). Normalizamos para tenerlo de tipo numérico todas la variables:

```
#Cambiamos las letras por los números
datos$ChestPainType [datos$ChestPainType == "TA"] <- 0
datos$ChestPainType [datos$ChestPainType == "ATA"] <- 1
datos$ChestPainType [datos$ChestPainType == "NAP"] <- 2
datos$ChestPainType [datos$ChestPainType == "ASY"] <- 3

#Pasamos de carácter a numérico
datos$ChestPainType <- as.numeric(datos$ChestPainType)</pre>
```

Una vez normalizada la característica , analizamos el conjunto de los datos contemplados en esta.

### **TIPO DOLOR TORÁCICO**



como se puede comprobar, tenemos mas casos de de asintomaticos que del resto.

### PRESIÓN ARTERIAL EN REPOSO (RestingBP)

Como se muestran en las estadísticas esta característica es de tipo numérico y en el conjunto de datos va desde 0 hasta 200. Como se puede apreciar, tener una presión arterial de 0 es estar considerado muerto, por lo que considero que el valor 0 es un valor nulo.

Lo primero que se va a hacer es obtener el número de casos que la presión arterial es 0, y se consideraran las diversas formas de tratar estos datos:

```
#Veces que aparece el valor cero en la presion arterial
length(datos$RestingBP[datos$RestingBP == 0])
```

#### ## [1] 1

Como solo aparece una vez, se le asignará un valor por defecto. El valor por defecto será el más común.

```
#Función para calcular el valor más común
common_value <- function(x) {
uniqx <- unique(na.omit(x))
uniqx[which.max(tabulate(match(x, uniqx)))]
}

#Calculamos el valor más comun
BP_comun <- common_value(datos$RestingBP)

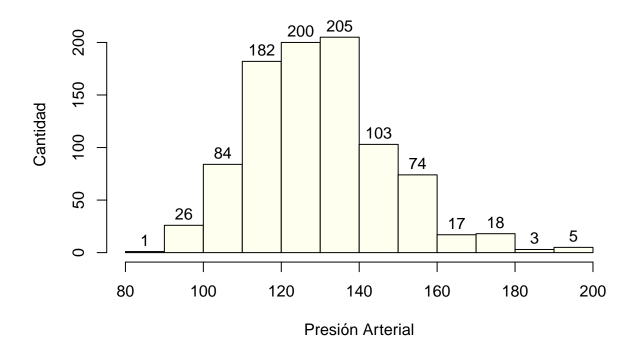
#Asignamos el valor
datos$RestingBP[datos$RestingBP == 0] <- BP_comun

#vemos las estaditicas del dato
summary(datos$RestingBP)</pre>
```

```
## Min. 1st Qu. Median Mean 3rd Qu. Max.
## 80.0 120.0 130.0 132.5 140.0 200.0
```

Ahora ya tenemos los valores entre 80 y 200 que son un rango normal para estos valores.

### PRESIÓN ARTERIAL EN REPOSO



#### COLESTEROL (Cholesterol)

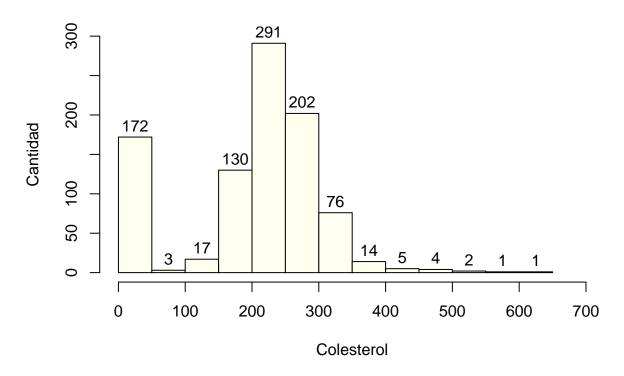
La siguiente característica es de tipo numérico. Al igual que en la presión arterial en reposo, que tenemos valores 0 que debemos analizar. Lo primero que se va a hacer es obtener el numero de casos que el colesterol es 0, y se consideraran las diversas formas de tratar estos datos.

```
#Veces que aparece el valor cero en la presion arterial
length(datos$RestingBP[datos$Cholesterol == 0])
```

#### ## [1] 172

Esta vez tenemos 172 casos en lo que ocurre esto (equivale a un 18% de los casos totales). Antes de ver que valor se le asignan, se va a graficar los datos para ver de manera grafica que opción tomar: el valor medio o el más común.

### **COLESTEROL SIN TRATAR NULOS**



Tras analizar la gráfica y para no perder estos datos, se le asignaran un valor por defecto, que será la media de los datos. Esta decisión se ha tomado ya que poner el más común, nos crearía un conjunto de datos muy distintos entre unas medidas y otras, mientras que poner la media sería un valor que tenga en cuenta el grueso de todos los datos.

```
#Calculamos el valor más comun
colesterol_media <- mean(datos$Cholesterol)

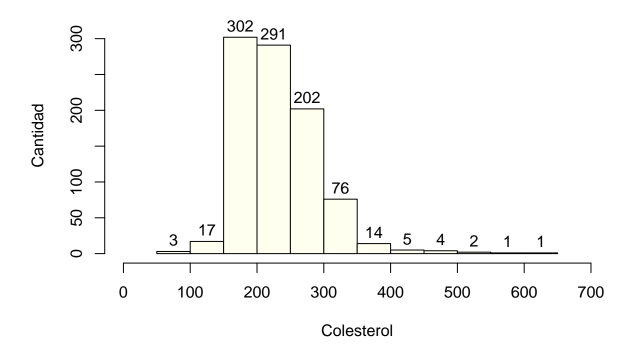
#Asignamos el valor truncado para evitar decimales
datos$Cholesterol[datos$Cholesterol == 0] <- trunc(colesterol_media)

#vemos las estaditicas del dato
summary(datos$RestingBP)</pre>
```

```
## Min. 1st Qu. Median Mean 3rd Qu. Max.
## 80.0 120.0 130.0 132.5 140.0 200.0
```

Ahora ya tenemos los valores entre 80 y 200 que son un rango normal para estos valores.

### **COLESTEROL**



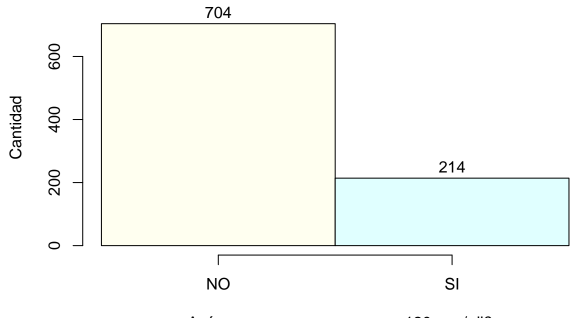
### NIVEL DE AZÚCAR EN SANGRE EN AYUNAS (FastingBS)

Como se puede comprobar el conjunto de los datos puedes ser 1 o 0, es decir verdadero o falso si se cumple la siguiente condición: si nivel de azúcar en sangre en ayunas> 120 mg / dl.

En esta característica no tenemos valores nulos, así que vamos a ver la distribución de las dos opciones:

```
h1 <- hist(datos$FastingBS, xlab="¿Azúcar en sangre en ayunas> 120 mg / dl?", col=c("ivory", "lightcyan"), ylab="Cantidad", main="NIVEL DE AZÚCAR", breaks = 2, ylim = c(0, 750), axes = FALSE) text(h1$mids,h1$counts,labels=h1$counts, adj=c(0.5, -0.5)) axis(1, at =c(0.25, 0.75), cex.axis=1, labels = c("NO", "SI")) axis(2)
```

### **NIVEL DE AZÚCAR**



¿Azúcar en sangre en ayunas> 120 mg / dl?

Como se puede comprobar que hay mas casos que NO se cumple esa condición de que SÍ.

#### ECG EN REPOSO (RestingECG)

Nos damos cuenta de que el conjunto de datos viene identificado por 3 variables categóricas: + Normal: Normal, + ST: con anomalía de la onda ST-T + LVH: que muestra una hipertrofia ventricular izquierda probable o definitiva según los criterios de Estes. Normalizamos para tenerlo de tipo numérico todas la variables:

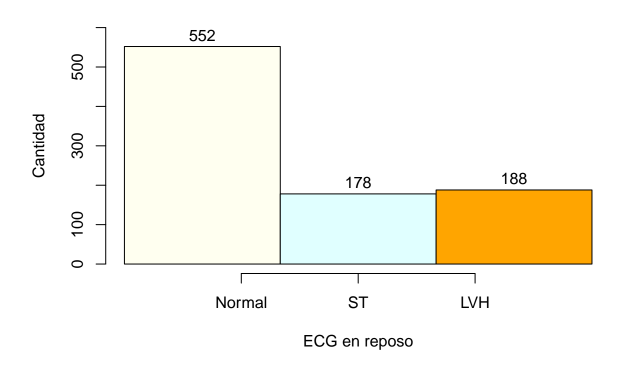
```
#Cambiamos las letras por los números
datos$RestingECG [datos$RestingECG == "Normal"] <- 0
datos$RestingECG [datos$RestingECG == "ST"] <- 1
datos$RestingECG [datos$RestingECG == "LVH"] <- 2

#Pasamos de carácter a numérico
datos$RestingECG <- as.numeric(datos$RestingECG)</pre>
```

Una vez normalizada la característica, analizamos el conjunto de los datos contemplados en esta.

```
text(h1$mids,h1$counts,labels=h1$counts, adj=c(0.5, -0.5))
axis(1, at =c(0.25, 1, 1.75), cex.axis=1, labels = c("Normal", "ST", "LVH"))
axis(2)
```

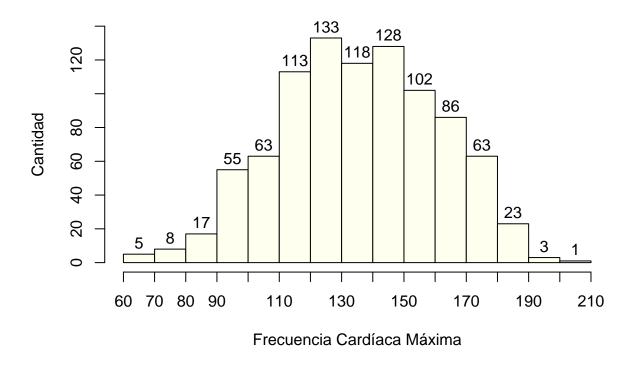
### **ECG EN REPOSO**



### FRECUENCIA CARDÍACA MÁXIMA (MaxHR)

Dicha característica es de carácter numérica y en el conjunto de datos contempla valores desde el 60 al 202

### FRECUENCIA CARDÍACA MÁXIMA



Se puede comprobar que los extremos en el conjunto de datos tienen menos valores, y que el grueso de las muestras se encuentran entre los valores centrales (desde 100 a 180).

#### ANGINA INDUCIDA POR EJERCICIO (ExerciseAngina)

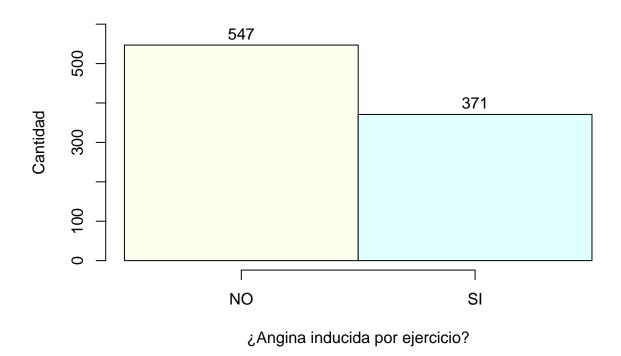
En el conjunto de datos tiene los valores Y: Sí, N: No. Al igual que se ha hecho con otras características, se normalizará el conjunto.

```
#Cambiamos las letras por los números
datos$ExerciseAngina [datos$ExerciseAngina == "N"] <- 0
datos$ExerciseAngina [datos$ExerciseAngina == "Y"] <- 1

#Pasamos de carácter a numérico
datos$ExerciseAngina <- as.numeric(datos$ExerciseAngina)</pre>
```

Una vez normalizada la característica, analizamos el conjunto de los datos contemplados en esta.

### **ANGINA INDUCIDA**



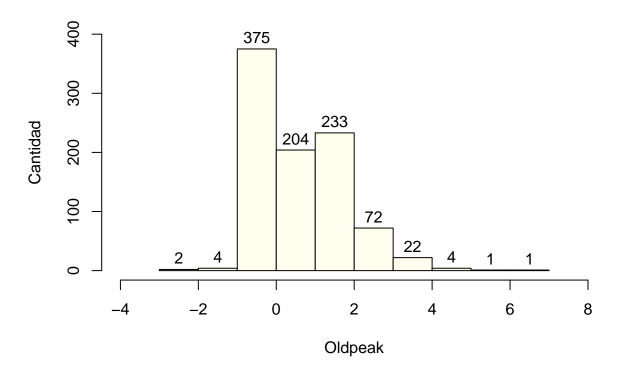
Como se puede apreciar, hay mas casos en que NO se ha producido una angina inducida por el ejercicio de que Si se haya producido.

#### **OLDPEAK**

Esta característica de tipo numérica puede abarcar valores negativos hasta hasta un máximo de un valor igual a 6,2.

h1 <- hist(datos\$0ldpeak, xlab="0ldpeak", col="ivory", ylab="Cantidad", main="0LDPEAK", ylim = c(0,400 text(h1\$mids,h1\$counts,labels=h1\$counts, adj=c(0.5, -0.5))

### **OLDPEAK**



Se puede comprobar que el grueso de las muestras se encuentra entre los valores centrales teniendo una distribución normal

#### PENDIENTE DEL SEGMENTO ST (ST\_Slope)

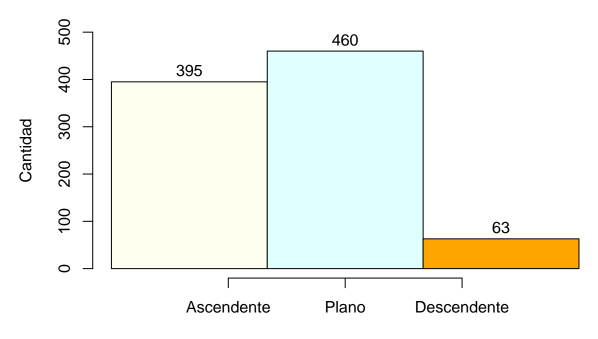
Como ocurría en otras características anteriores el conjunto tiene los valores para esta característica de la siguiente forma: + Up: uploping + Flat: flat + Down: downsloping Y como se ha realizado antes, se normalizará para solo tener datos numericos.

```
#Cambiamos las letras por los números
datos$ST_Slope [datos$ST_Slope == "Up"] <- 0
datos$ST_Slope [datos$ST_Slope == "Flat"] <- 1
datos$ST_Slope [datos$ST_Slope == "Down"] <- 2

#Pasamos de carácter a numérico
datos$ST_Slope <- as.numeric(datos$ST_Slope)</pre>
```

Una vez normalizada la característica, analizamos el conjunto de los datos contemplados en esta.

### PENDIENTE DEL SEGMENTO ST



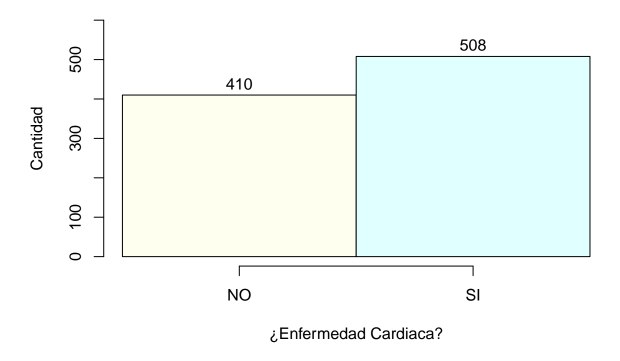
Pendiente del segmento ST

El caso más común es que la pendiente sea plana, teniendo menos casos en los casos descendentes.

### ¿ENFERMEDAD CARDIACA? (HeartDisease)

En el conjunto de datos tienen normalizada la salida usando el valor 1: enfermedad cardíaca, y el valor 0: Normal.

### ¿ENFERMEDAD CARDIACA?



Como se puede observar hay mas casos en que SI hay enfermedad cardiaca que caso en los que NO hay.

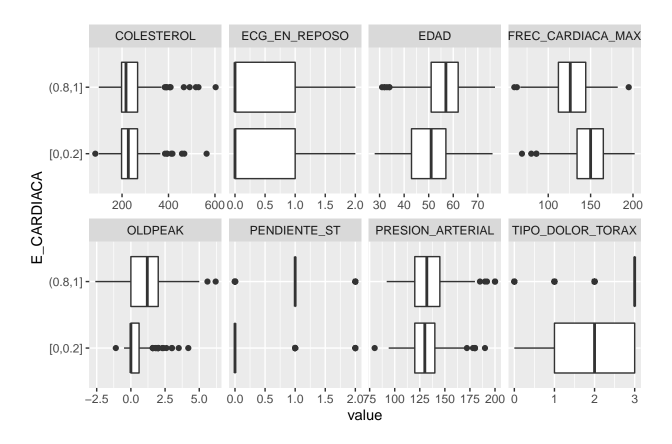
### Construcción de conjunto de datos final

Renombramos las columnas para que tenga uno mas significativo y creamos el conjunto final de datos.

```
datos_final <- datos</pre>
colnames(datos_final)[1]<-</pre>
colnames(datos_final)[2]<-</pre>
                                "SEXO"
colnames(datos_final)[3]<- "TIPO_DOLOR_TORAX"</pre>
colnames(datos final)[4]<-</pre>
                               "PRESION ARTERIAL"
colnames(datos_final)[5]<-</pre>
                                "COLESTEROL"
colnames(datos_final)[6]<-</pre>
                                "NIVEL_DE_AZUCAR"
colnames(datos_final)[7]<- "ECG_EN_REPOSO"</pre>
colnames(datos_final)[8]<-</pre>
                               "FREC_CARDIACA_MAX"
colnames(datos_final)[9]<-</pre>
                               "ANGINA_x_EJERCICIO"
colnames(datos_final)[10]<- "OLDPEAK"</pre>
colnames(datos_final)[11]<- "PENDIENTE_ST"</pre>
colnames(datos_final)[12]<- "E_CARDIACA"</pre>
```

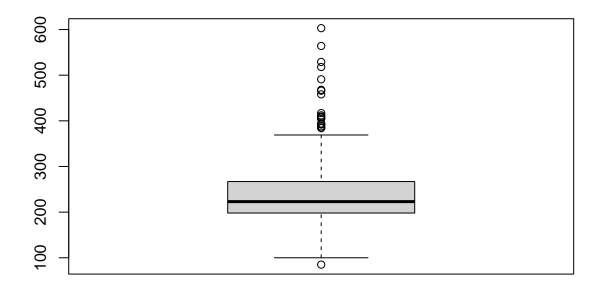
Por ultimo se va a mirar a través de los diagramas de cajas el rango de las características enfrentado a si un paciente tiene una enfermedad cardiaca o no.

#Diagrama de caja de todas las características enfrentadas a si un paciente tiene enfermedad cardiaca
plot\_boxplot(datos\_final, by = "E\_CARDIACA")



## Eliminamos outliers

datos\_bp.colesterol <- boxplot(datos\_final\$COLESTEROL)</pre>



```
datos_bp.colesterol.out <- datos_bp.colesterol$out
print("Eliminamos Outliers de la variable COLESTEROL con valores: ")</pre>
```

## [1] "Eliminamos Outliers de la variable COLESTEROL con valores: "

```
datos_bp.colesterol.out
```

## [1] 468 518 412 529 85 392 466 393 388 603 404 491 394 458 384 385 564 407 417 ## [20] 409 394

datos\_final <- datos\_final %>% filter(!(COLESTEROL %in% datos\_bp.colesterol.out))
dev.off()

```
## null device
## 1
```

```
datos_frec.cardiaca.max <- boxplot(datos_final$FREC_CARDIACA_MAX)
datos_frec.cardiaca.max.out <- datos_frec.cardiaca.max$out
print("Eliminamos Outliers de la variable FREC CARDIACA MAX con valores: ")</pre>
```

## [1] "Eliminamos Outliers de la variable FREC CARDIACA MAX con valores: "

```
datos_frec.cardiaca.max.out
## [1] 63 60
datos_final <- datos_final %>% filter(!(FREC_CARDIACA_MAX %in% datos_frec.cardiaca.max.out))
dev.off()
## null device
datos_oldpeak <- boxplot(datos_final$OLDPEAK)</pre>
datos_oldpeak.out <- datos_oldpeak$out</pre>
print("Eliminamos Outliers de la variable OLDPEAK con valores: ")
## [1] "Eliminamos Outliers de la variable OLDPEAK con valores: "
datos_oldpeak.out
## [1] 4.0 5.0 -2.6 4.0 4.0 4.0 4.0 4.2 4.0 5.6 3.8 4.2 6.2 4.4 4.0
datos_final <- datos_final %>% filter(!(OLDPEAK %in% datos_oldpeak.out))
dev.off()
## null device
##
datos_bp.presion_arterial <- boxplot(datos_final$PRESION_ARTERIAL)</pre>
datos_bp.presion_arterial.out <- datos_bp.presion_arterial$out</pre>
print("Eliminamos Outliers de la variable PRESIÓN ARTERIAL ST con valores: ")
## [1] "Eliminamos Outliers de la variable PRESIÓN ARTERIAL ST con valores: "
datos_bp.presion_arterial.out
## [1] 190 180 180 200 180 180 180 80 200 185 200 180 180 178 172 180 190 174 180
## [20] 192 178 180 180 172
datos_final <- datos_final %>% filter(!(PRESION_ARTERIAL %in% datos_bp.presion_arterial.out))
dev.off()
## null device
datos_bp.tipo_dolor_torax <- boxplot(datos_final$TIPO_DOLOR_TORAX)</pre>
datos_bp.tipo_dolor_torax.out <- datos_bp.tipo_dolor_torax$out</pre>
print("Eliminamos Outliers de la variable TIPO DOLOR TORAX con valores: ")
```

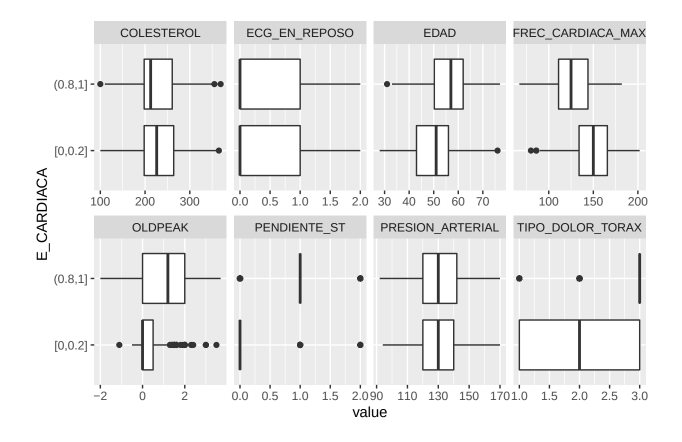
## [1] "Eliminamos Outliers de la variable TIPO DOLOR TORAX con valores: "

### datos\_bp.tipo\_dolor\_torax.out

datos\_final <- datos\_final %>% filter(!(TIPO\_DOLOR\_TORAX %in% datos\_bp.tipo\_dolor\_torax.out))
dev.off()

```
## null device
## 1
```

#Diagrama de caja de todas las características enfrentadas a si un paciente tiene enfermedad cardiaca
plot\_boxplot(datos\_final, by = "E\_CARDIACA")



### Correlaciones

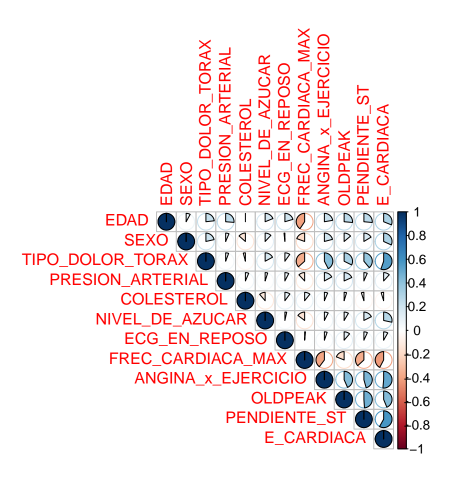
```
#Calculamos las correlaciones
cor_datos <- cor(datos_final)
cor_datos</pre>
```

EDAD

SEXO TIPO\_DOLOR\_TORAX PRESION\_ARTERIAL

```
## EDAD
                        1.0000000000
                                      0.07987476
                                                        0.23222966
                                                                          0.26263094
## SEXO
                        0.0798747606
                                      1.00000000
                                                        0.21446723
                                                                          0.06480334
## TIPO DOLOR TORAX
                        0.2322296603
                                      0.21446723
                                                        1.00000000
                                                                          0.05761116
## PRESION_ARTERIAL
                        0.2626309425
                                      0.06480334
                                                        0.05761116
                                                                          1.00000000
## COLESTEROL
                       -0.0002226103 -0.13574432
                                                       -0.04056882
                                                                          0.06464654
## NIVEL DE AZUCAR
                        0.1888535829
                                      0.11982017
                                                        0.17113944
                                                                          0.04940893
## ECG EN REPOSO
                        0.2045327265 -0.01651334
                                                        0.09834667
                                                                          0.07584846
## FREC CARDIACA MAX -0.4065414509 -0.19479093
                                                       -0.36601006
                                                                         -0.11900267
## ANGINA_x_EJERCICIO 0.2232404235
                                      0.20949172
                                                        0.42401538
                                                                          0.17055230
## OLDPEAK
                        0.2647072227
                                      0.13871819
                                                        0.32323764
                                                                          0.18156990
## PENDIENTE_ST
                        0.2649516503
                                      0.16347763
                                                        0.38922582
                                                                          0.06577099
##
   E_CARDIACA
                        0.3112477185
                                      0.31757032
                                                        0.55357954
                                                                          0.11663793
                          COLESTEROL NIVEL_DE_AZUCAR ECG_EN_REPOSO
##
## EDAD
                       -0.0002226103
                                          0.18885358
                                                         0.20453273
## SEXO
                       -0.1357443154
                                          0.11982017
                                                        -0.01651334
  TIPO_DOLOR_TORAX
                       -0.0405688154
                                          0.17113944
                                                         0.09834667
## PRESION_ARTERIAL
                        0.0646465372
                                          0.04940893
                                                         0.07584846
## COLESTEROL
                        1.0000000000
                                          -0.11313552
                                                         0.10184968
## NIVEL_DE_AZUCAR
                       -0.1131355201
                                          1.00000000
                                                         0.03428603
## ECG EN REPOSO
                        0.1018496822
                                          0.03428603
                                                         1.00000000
## FREC_CARDIACA_MAX
                        0.1075182058
                                          -0.14779921
                                                         0.01659835
## ANGINA x EJERCICIO
                       0.0643936183
                                          0.07501356
                                                         0.05301848
## OLDPEAK
                        0.0471006517
                                          0.08503826
                                                         0.11254750
## PENDIENTE ST
                       -0.0493791928
                                          0.17525733
                                                         0.06863116
## E CARDIACA
                       -0.0477984682
                                          0.28341365
                                                         0.08182717
##
                      FREC_CARDIACA_MAX ANGINA_x_EJERCICIO
                                                                  OT.DPF.AK
## EDAD
                             -0.40654145
                                                  0.22324042
                                                              0.26470722
##
  SEXO
                             -0.19479093
                                                  0.20949172
                                                              0.13871819
  TIPO_DOLOR_TORAX
                             -0.36601006
                                                  0.42401538
                                                              0.32323764
## PRESION_ARTERIAL
                                                  0.17055230
                             -0.11900267
                                                              0.18156990
## COLESTEROL
                              0.10751821
                                                  0.06439362
                                                              0.04710065
## NIVEL_DE_AZUCAR
                                                  0.07501356
                                                              0.08503826
                             -0.14779921
## ECG_EN_REPOSO
                                                  0.05301848
                              0.01659835
                                                              0.11254750
## FREC_CARDIACA_MAX
                                                 -0.39834669 -0.18975488
                              1.00000000
## ANGINA x EJERCICIO
                                                  1.00000000
                             -0.39834669
                                                              0.43365158
## OLDPEAK
                             -0.18975488
                                                  0.43365158
                                                              1.00000000
## PENDIENTE ST
                             -0.36930737
                                                  0.45642629
                                                              0.48875764
                                                  0.51376813 0.43751373
## E_CARDIACA
                             -0.42346641
                      PENDIENTE ST E CARDIACA
##
## EDAD
                         0.26495165
                                     0.31124772
## SEXO
                         0.16347763
                                     0.31757032
## TIPO_DOLOR_TORAX
                         0.38922582
                                     0.55357954
## PRESION ARTERIAL
                         0.06577099
                                     0.11663793
## COLESTEROL
                        -0.04937919 -0.04779847
## NIVEL_DE_AZUCAR
                         0.17525733
                                     0.28341365
## ECG_EN_REPOSO
                         0.06863116
                                     0.08182717
## FREC_CARDIACA_MAX
                        -0.36930737 -0.42346641
## ANGINA_x_EJERCICIO
                         0.45642629
                                     0.51376813
## OLDPEAK
                         0.48875764
                                     0.43751373
## PENDIENTE_ST
                         1.00000000
                                     0.58120599
## E_CARDIACA
                                     1.00000000
                         0.58120599
```

#Representación de las correlaciones
corrplot(cor\_datos, method = "pie", type="upper")



### Análisis de componentes principales (PCA)

Ahora se va a realizar un análisis de componentes sobre el conjunto de datos final. Lo primero que vamos a calcular es la varianza de todas las características

```
var <- apply(datos_final, 2, var)</pre>
##
                                              TIPO_DOLOR_TORAX
                                                                  PRESION_ARTERIAL
                  EDAD
                                      SEXO
##
           88.1377792
                                 0.1621106
                                                     0.6374466
                                                                        245.0442666
##
           COLESTEROL
                          NIVEL_DE_AZUCAR
                                                 ECG_EN_REPOSO
                                                                 FREC_CARDIACA_MAX
##
         2160.3249895
                                 0.1754691
                                                     0.6335349
                                                                        637.4350996
## ANGINA x EJERCICIO
                                   OLDPEAK
                                                  PENDIENTE ST
                                                                        E CARDIACA
##
            0.2422160
                                 0.9478357
                                                     0.3549759
                                                                          0.2478786
```

Como se puede observar de una manera bastante clara, el colesterol es la característica que mas varia de un individuo a otro.

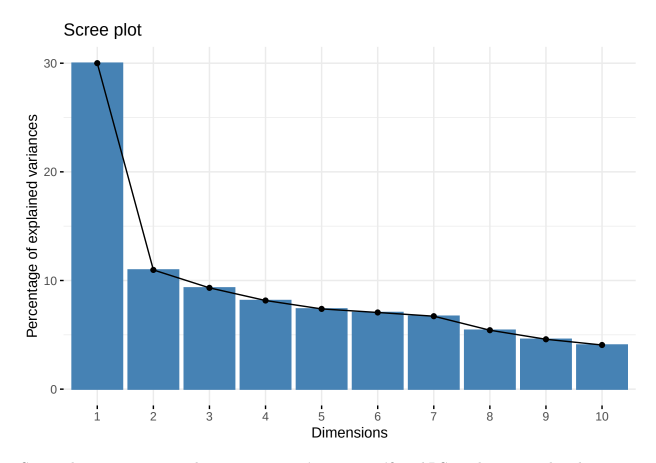
Lo siguiente es centrar y escalar las características, para que así las variables pierdan esa variabilidad. Una vez calculada la matriz se la asigno al pca

```
#Calculo de la descomposición de los componentes
pca <- prcomp(datos_final, scale = TRUE, center = TRUE)
pca</pre>
```

```
## Standard deviations (1, .., p=12):
    [1] 1.8974493 1.1475086 1.0577031 0.9894707 0.9414635 0.9202567 0.8976197
    [8] 0.8068512 0.7422484 0.6983699 0.6456073 0.5828417
##
##
##
  Rotation (n \times k) = (12 \times 12):
                                           PC2
                                                       PC3
                                                                   PC4
                                                                                 PC5
##
                              PC1
## EDAD
                       0.28014843 -0.25245541
                                                0.48732200 -0.07304964
                                                                        0.256104929
## SEXO
                       0.20039780
                                   0.33847469
                                                0.03514677 -0.16476622 -0.763305970
## TIPO DOLOR TORAX
                       0.35837588
                                   0.09136430 -0.13473172
                                                            0.16514131
                                                                        0.005882123
## PRESION_ARTERIAL
                       0.13829428 -0.37958423
                                                0.36362321 -0.59017736 -0.255760964
## COLESTEROL
                      -0.03058803 -0.57356528 -0.32677314
                                                            0.01280796 -0.005505378
## NIVEL_DE_AZUCAR
                       0.17188118
                                  0.22329356
                                                0.46905923
                                                            0.37182111
                                                                        0.024273900
## ECG_EN_REPOSO
                       0.08311302 -0.46159376 0.23741130
                                                            0.58968414 -0.321590348
## FREC_CARDIACA_MAX
                      -0.33268947 -0.13119755 -0.16819561
                                                            0.23310113 -0.385916552
## ANGINA_x_EJERCICIO
                       0.37320411 -0.07541656 -0.29323460 -0.15482224
                                                                        0.002822528
## OLDPEAK
                       0.33368710 -0.20542115 -0.24820847
                                                            0.01026826 -0.089164578
## PENDIENTE_ST
                                   0.03185974 -0.20887652
                                                            0.12195037
                                                                        0.151652559
                       0.38478714
## E CARDIACA
                       0.43248195
                                   0.10606714 -0.09073580
                                                            0.11184415 -0.048966672
                              PC6
##
                                           PC7
                                                       PC8
                                                                   PC9
                                                                                PC10
## EDAD
                      -0.19012829
                                   0.07602767 -0.39586282
                                                            0.38465564
                                                                        0.152868605
## SEXO
                      -0.11787912
                                   0.27816619 -0.34470023
                                                            0.04446174 -0.013857771
## TIPO DOLOR TORAX
                      -0.10759466
                                   0.20321763
                                               0.60091060
                                                            0.54901398
                                                                        0.003766156
## PRESION_ARTERIAL
                       0.22105853 -0.19709636
                                               0.37321438 -0.07017404 -0.234844352
## COLESTEROL
                       0.33735336
                                   0.62122599 -0.19252011
                                                            0.05017177 -0.123957417
## NIVEL DE AZUCAR
                       0.68485907
                                   0.11737352
                                               0.02332883 -0.16064936
                                                                        0.172660255
## ECG EN REPOSO
                      -0.40796143 -0.05485229
                                                0.10908375 -0.27682556 -0.025367300
## FREC_CARDIACA_MAX
                       0.31452613 -0.32365282
                                                0.06117644
                                                            0.29035242
                                                                        0.035570020
## ANGINA_x_EJERCICIO -0.01691429 0.05956734
                                                0.17454230 -0.48906281
                                                                        0.549950590
                       0.16611307 -0.49474050 -0.28538178 0.26579163
## OLDPEAK
                                                                        0.355664752
## PENDIENTE_ST
                       0.07037292 -0.27927242 -0.23036132 -0.20690027 -0.608826995
## E_CARDIACA
                       0.09209677
                                   0.05414122
                                                0.07660088 0.04271721 -0.273082385
##
                             PC11
                                          PC12
## EDAD
                      -0.41570328 -0.08124084
## SEXO
                       0.02697977 -0.14584048
## TIPO DOLOR TORAX
                       0.08643164 -0.30804525
## PRESION_ARTERIAL
                       0.05681729 -0.02320323
## COLESTEROL
                       0.08777809 -0.02704705
## NIVEL_DE_AZUCAR
                       0.10225997 -0.11095277
## ECG EN REPOSO
                       0.11546071
                                   0.02374709
## FREC_CARDIACA_MAX -0.58343555 -0.08461831
## ANGINA x EJERCICIO -0.38969530 -0.13144093
## OLDPEAK
                       0.46313399
                                  0.10654434
## PENDIENTE ST
                      -0.12372310 -0.45235695
## E_CARDIACA
                                  0.78909996
                      -0.24942136
```

Se puede ver que la primera componente tiene la mayor desviación estándar de todos los componentes. Para verlo de una manera mas clara, se va a representar de una manera grafica la salida anterior

```
#Representación PCA´s anteriores
fviz_eig(pca)
```



Como se ha visto antes, tanto de una manera numérica como gráfica, el PC1 es el que mejor de todos con una diferencia notable. Si usamos la técnica del codo, deberíamos coger solamente las dos primeras componentes.

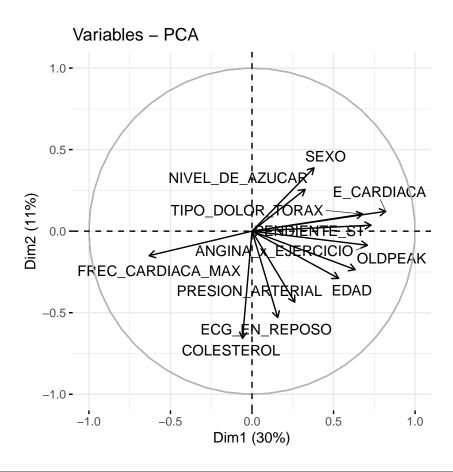
Para confirmar la interpretación, no estaría de más obtener las estadísticas de todas las componentes

```
#Estadísticas de las componentes summary(pca)
```

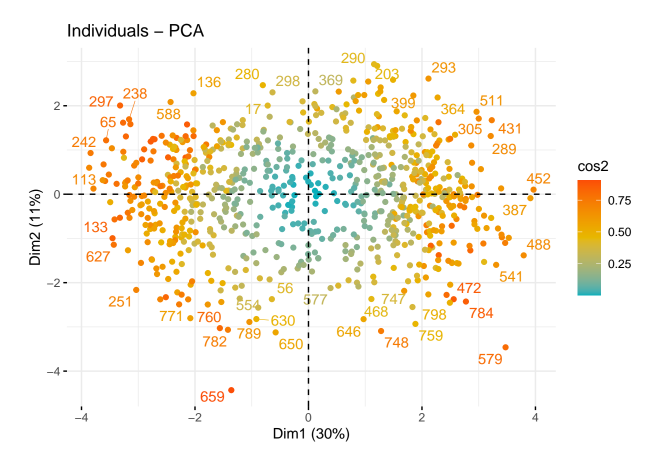
```
## Importance of components:
##
                            PC1
                                   PC2
                                           PC3
                                                    PC4
                                                            PC5
                                                                    PC6
                                                                            PC7
## Standard deviation
                          1.897 1.1475 1.05770 0.98947 0.94146 0.92026 0.89762
## Proportion of Variance 0.300 0.1097 0.09323 0.08159 0.07386 0.07057 0.06714
## Cumulative Proportion
                          0.300 0.4098 0.50299 0.58457 0.65844 0.72901 0.79615
##
                              PC8
                                      PC9
                                             PC10
                                                      PC11
                                                              PC12
## Standard deviation
                          0.80685 0.74225 0.69837 0.64561 0.58284
## Proportion of Variance 0.05425 0.04591 0.04064 0.03473 0.02831
## Cumulative Proportion 0.85040 0.89631 0.93696 0.97169 1.00000
```

Viendo las estadísticas vemos que con las dos primeras componentes solamente podríamos explicar un 39,75% de los datos. Como no queremos perder información en el modelo, nos tendríamos que quedar con todas las componentes. Para verlo de una manera visual, se va a representar la PCA de una manera gráfica.

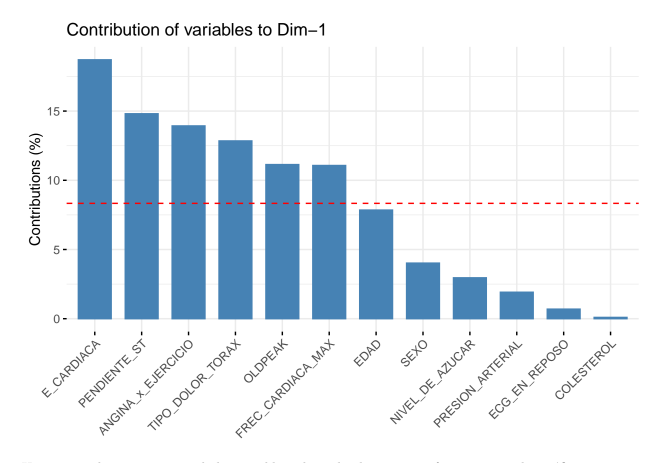
```
#Representación de variables sobre componentes principales
fviz_pca_var(pca, repel = TRUE, scale = 0)
```



#Representación de observaciones sobre componentes principales
fviz\_pca\_ind(pca, col.ind = "cos2", gradient.cols = c("#00AFBB", "#E7B800", "#FC4E07"), repel = TRUE)

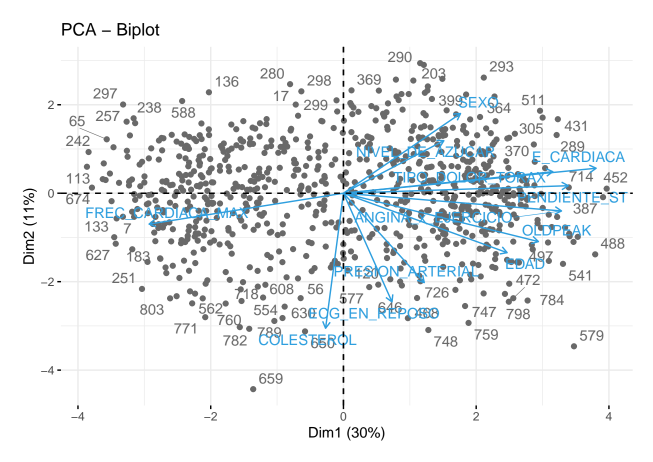


#Representa la contribución de filas/columnas de los resultados de un pca fviz\_contrib(pca,choice = "var")

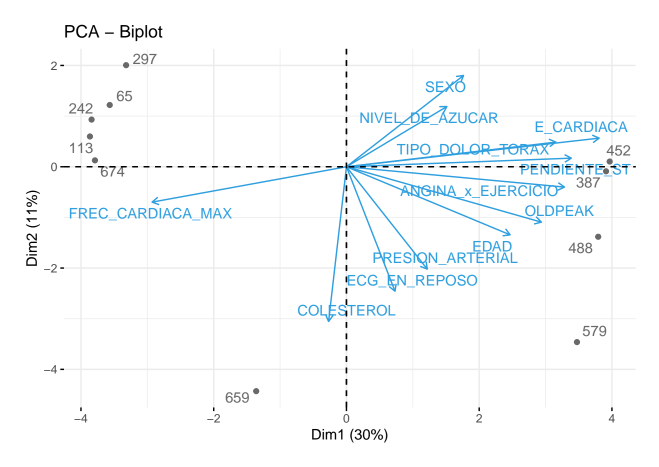


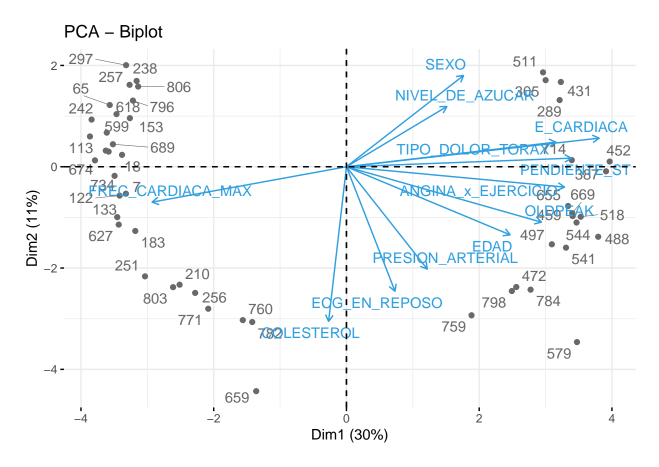
Una vez que hemos representada las variables y los individuos, se va a fusionar estas dos gráficas

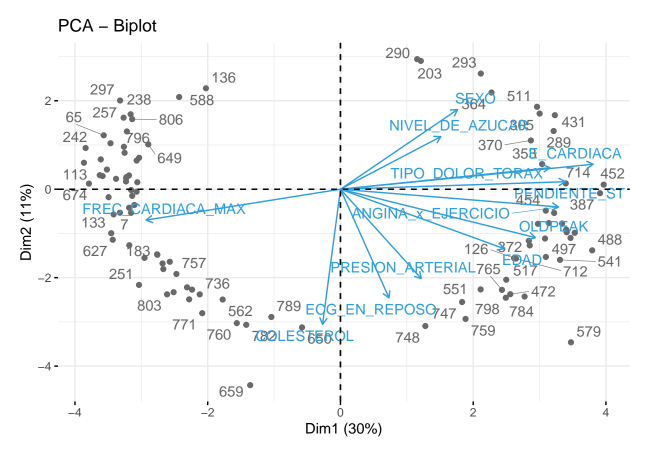
```
#Representación de variables y los individuos en la misma gráfica
fviz_pca_biplot(pca, repel = TRUE, col.var = "#2E9FDF", col.ind = "#696969")
```



Aunque la opción de repelerse esta activada al ser bastantes casos no se puede ver una manera correcta, así que se a mostrar solamente los 10, 50 y 100 casos más influyentes







Al mostrar solamente los casos mas influyentes, se puede ver con mas claridad las relaciones entre los individuos y las características. Podemos concluir de este análisis de componentes, que no se puede quitar ninguna característica ya que se perdería información.

### Exportación de los datos

Una vez que hemos acometido sobre el conjunto de datos inicial los procedimientos de integración, validación y limpieza anteriores, procedemos a guardar estos en un nuevo fichero denominado heart\_dissease\_data\_clean.csv:

```
# Exportación de los datos limpios en .csv
write.csv(datos_final, "./heart_dissease_data_clean.csv")
```

### Análisis de los datos

# Comprobación de la normalidad y la homogeneidad de la varianza variables numericas

Para la comprobación de que los valores que toman nuestra variables cuantativa provienen de una distirbución normal vamos a utilizar la prueba de normalidad de Anderson-Darling.

Podemos comprobar que para cada prueba se obtiene un p-valor superior al nivel de significancia estadistica prefijado en alpha = 0.05. Si esto se cumple, entonces se considera que variable en cuestion sigue la distribución normal.

```
if (!require('nortest')) install.packages('nortest'); library('nortest')
alpha = 0.05
col.names = colnames(datos_final)
ind = 1

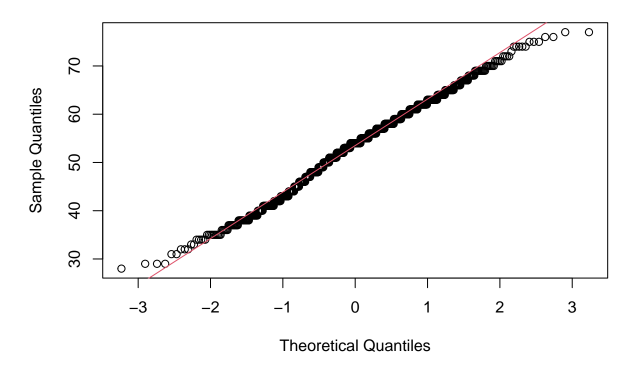
# Comprobanos unicamente lS variables que inicialmente eran de tipo numericas

for (i in colnames(datos_final)) {
   if (ind == 1) cat("Variables que no siguen una distribución normal:\n")
   if(vector_tipos[ind] == "numeric")
   {
      p_val = ad.test(unlist(datos_final[i]))$p.value
   if (p_val < alpha) {
      cat(i)
      # Format output
      if (ind < ncol(datos) - 1) cat(", ")
        if (ind \% 3 == 0) cat("\n")
      }
   }
  ind = ind + 1
}</pre>
```

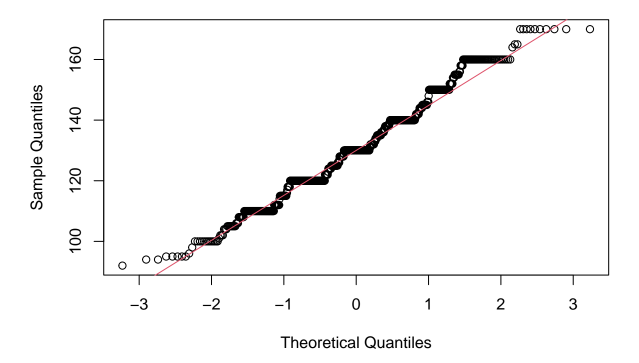
```
## Variables que no siguen una distribución normal:
## EDAD, PRESION_ARTERIAL, COLESTEROL, NIVEL_DE_AZUCAR,
## FREC_CARDIACA_MAX, OLDPEAK, E_CARDIACA
```

Podemos realizar un Q-Q plot para comprobar si las variables obtenidas en el anterior punto no siguen una distribución normal.

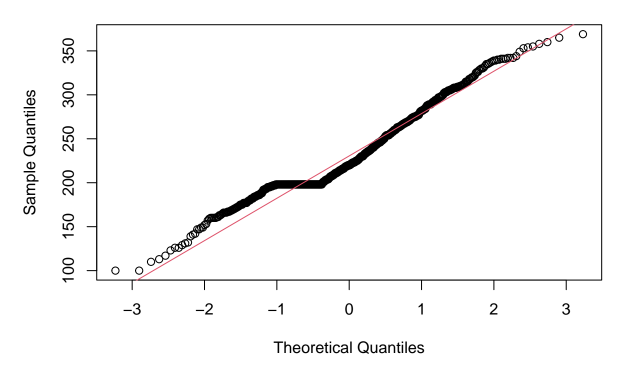
## Q-Q para la variable: EDAD



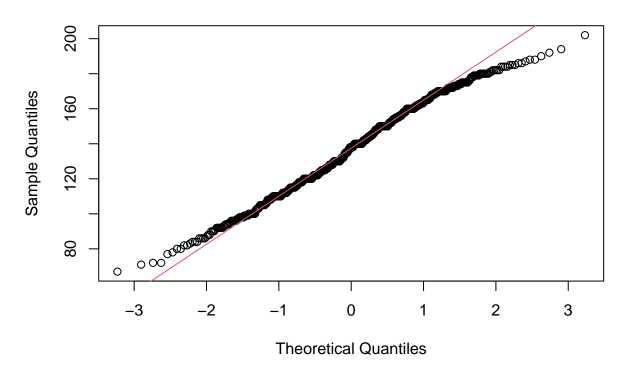
## Q-Q para la variable: PRESION\_ARTERIAL



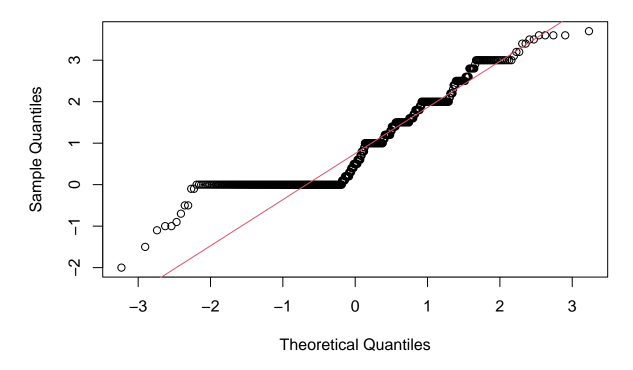
# Q-Q para la variable: COLESTEROL



# Q-Q para la variable: FREC\_CARDIACA\_MAX



### Q-Q para la variable: OLDPEAK



Vemos que tanto la distribución de los valores de las caracteristicas de EDAD y de la Frecuencia Cardica máxima se acercan mucho a la normalidad, por otro lado la distribución de los valores de la caracteristica Presión Arterial, Colesterol y Old distan de la normal.

### Pruebas estadisticas

uuQue variables cuantitativas ejercen mayor influencia en la variable que define si hay una enfermedad cardica

```
p_val <- spearman_test$p.value

# Aañade a la matriz
pair <- matrix(ncol = 2, nrow = 1)
pair[1][1] = corr_coef
pair[2][1] = p_val
corr_matrix <- rbind(corr_matrix, pair)
rownames(corr_matrix)[nrow(corr_matrix)] <- colnames(datos_final)[i]
}

print(corr_matrix)</pre>
```

```
## EDAD 0.32133836 5.839139e-21
## PRESION_ARTERIAL 0.11079517 1.566612e-03
## COLESTEROL -0.06760546 5.414249e-02
## NIVEL_DE_AZUCAR 0.28341365 1.825875e-16
## FREC_CARDIACA_MAX -0.42471804 6.745047e-37
## OLDPEAK 0.44538146 8.078414e-41
```

Podemos identificar cual es la variable más correlacionada con la variable Enfermedad Cardiaca, viendo cuales de los valores de la columan estimate se acercan más al valor +1 o -1, en este caso los más cercanos y por lo tanto los que más correlacionados están con la varibale objetivo son: OLDPEAK y FREC CARDÍACA MAX.

Por otro lado en la columna p-value, tenemos el indicador del peso estadistico de diga variable, en este caso las variables que tienen peso estadistico más alto son: COLESTEROL y PRESION ARTERIAL.

### Grupos de datos

Podemos establecer una serie de grupos partiendo de nuestro dataset para analizar y/o comparlos más adelante

```
# Agrupación por Tipo de dolor de torax
# [0: TA; 1: ATA ; 2: NAP ; 3: ASY]
datos_final.angina_tipica <- datos_final[datos_final$TIPO_DOLOR_TORAX == 0,]
datos_final.angina_atipica <- datos_final[datos_final$TIPO_DOLOR_TORAX == 1,]
datos_final.no_angina <- datos_final[datos_final$TIPO_DOLOR_TORAX == 2,]
datos_final.asintomatico <- datos_final[datos_final$TIPO_DOLOR_TORAX == 3,]

# Agrupación por pacientes con Hiperglucemia
datos_final.sin_hiperglucemia <- datos_final[datos_final$NIVEL_DE_AZUCAR == 0,]
datos_final.con_hiperglucemia <- datos_final[datos_final$NIVEL_DE_AZUCAR == 1,]

# Agrupación por pacientes con Angina inducida
datos_final.sin_angina_inducida <- datos_final[datos_final$ANGINA_x_EJERCICIO == 0,]
datos_final.con_angina_inducida <- datos_final[datos_final$ANGINA_x_EJERCICIO == 1,]

# Agrupación por ECG en reposo
# ["Normal": 0, "ST": 1, "LVH": 2]</pre>
```

```
datos_final.ecg_normal <- datos_final[datos_final$ECG_EN_REPOSO == 0,]
datos_final.ecg_st <- datos_final[datos_final$ECG_EN_REPOSO == 1,]
datos_final.ecg_lvh <- datos_final[datos_final$ECG_EN_REPOSO == 2,]</pre>
```

#### ¿La Presión arterial y su influencia en la enfermedad cardiaca?

Vamos a realizar una prueba estadistica para establecer un contraste de hipótesis sobre dos muestras (una con presión arterial alta y otra con presión arterial normal) y ver cual de ellas tiene mayor probabilidades de sufrir enfermedad cardiaca.

#### Modelo Arbol de Decision

Podemos elaborar un arbol de decisión, para ver que variables tienen más influencia en la enfermedad cardiaca y establecer las reglas que definen dicha variable.

#### Test estadísticos de significancia

Antes de proceder a la clasificación de los parámetros de pacientes con más probabilidades de sufrir enfermedad cardiaca, deberemos de hacer una selección previa de las caracteristicas a utilizar en nuestro modelo.

Para ello nos vamos a ayudar de una matriz de correlación con el objetivo de confirmar las conclusiones en cuanto a correlación de variables obtenidas en el apartado anterior.

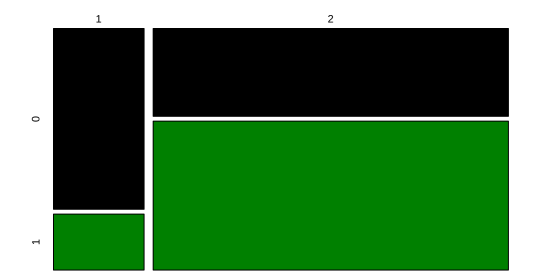
Para aplicar los modelos de arbol de decision debemos de discretizar las variables COLESTEROL y FREC CARDIACA MAXIMA.

```
datos_final_orig <- datos_final</pre>
datos_final <- datos_final %>% mutate(COLESTEROL = case_when(
  COLESTEROL < 100 ~ 0,
  (COLESTEROL >= 100 & COLESTEROL < 200) ~ 1,
  (COLESTEROL >= 200 & COLESTEROL < 300) ~ 2,
  (COLESTEROL >= 300 & COLESTEROL < 400) ~ 3,
  (COLESTEROL >= 400 & COLESTEROL < 500) ~ 4,
  COLESTEROL >= 600 ~ 5,
datos_final <- datos_final %>% mutate(FREC_CARDIACA_MAX = case_when(
  FREC_CARDIACA_MAX < 50 ~ 0,
  (FREC_CARDIACA_MAX >= 50 & FREC_CARDIACA_MAX < 80) ~ 1,
  (FREC_CARDIACA_MAX >= 80 & FREC_CARDIACA_MAX < 110) ~ 2,
  (FREC_CARDIACA_MAX >= 110 & FREC_CARDIACA_MAX < 140) ~ 3,
  (FREC_CARDIACA_MAX >= 140 & FREC_CARDIACA_MAX < 170) ~ 4,
  (FREC_CARDIACA_MAX >= 170 & FREC_CARDIACA_MAX < 200) ~ 5,
  FREC_CARDIACA_MAX >= 200 ~ 6,
```

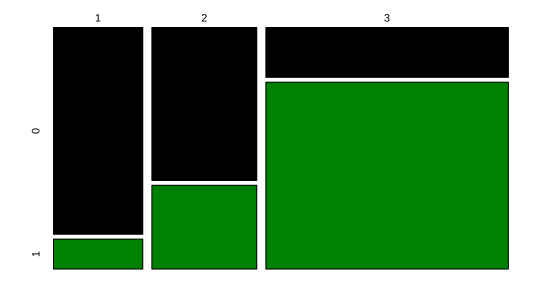
```
# Convertimos todas las variables a tipo factor
datos_final[] <- lapply(datos_final, factor)</pre>
```

```
if(!require("DescTools"))
  install.packages("DeskTools")
  library("DescTools")
# Analizamos las correlaciones de todos las caracteristicas de tipo categoricas con "E. CARDIACA"
datos_corr.Phi <- list()</pre>
datos_corr.CramerV <- list()</pre>
datos_corr.nombre <- list()</pre>
vector_tipos[8] <- "character"</pre>
vector_tipos[5] <- "character"</pre>
ind <- 1
for (i in colnames(datos_final))
  if(i != "E_CARDIACA")
    tabla_cruzada <- table(as.numeric(unlist(datos_final[i])), datos_final$E_CARDIACA)
    datos_corr.CramerV <- append(datos_corr.CramerV, CramerV(tabla_cruzada))</pre>
    datos_corr.Phi <- append(datos_corr.Phi, Phi(tabla_cruzada))</pre>
    datos_corr.nombre <- append(datos_corr.nombre, i)</pre>
  if (vector tipos[ind] != 'numeric')
    # Solo pintamos las variables categoricas ya que con las de tipo numerico no se aprecian los valore
    plot(tabla_cruzada, col = c("black","#008000"), main = pasteO(i, " vs. E. CARDIACA"))
  ind <- ind + 1
```

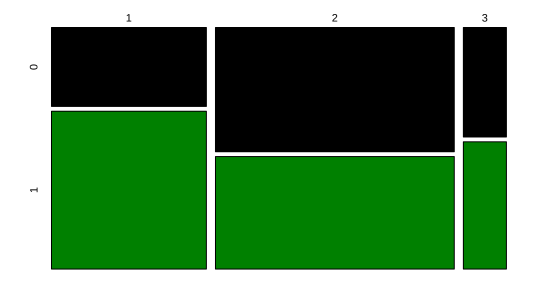
### **SEXO vs. E. CARDIACA**



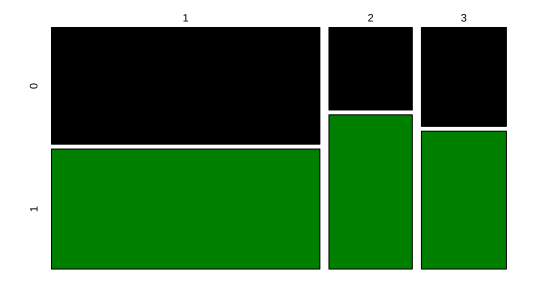
# TIPO\_DOLOR\_TORAX vs. E. CARDIACA



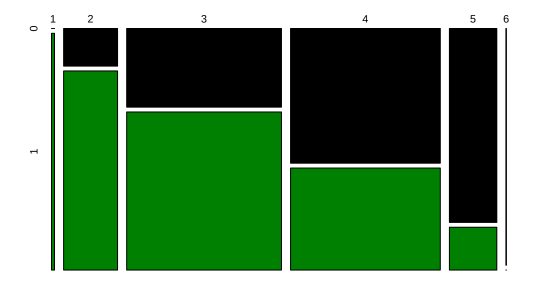
### **COLESTEROL vs. E. CARDIACA**



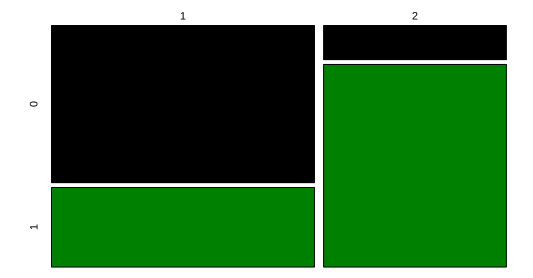
## ECG\_EN\_REPOSO vs. E. CARDIACA



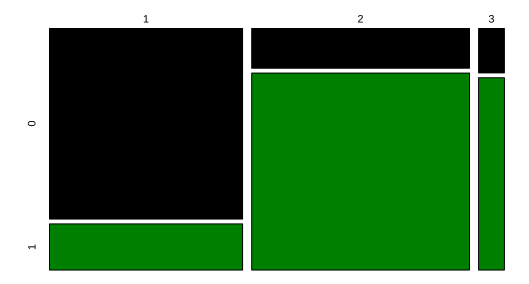
# FREC\_CARDIACA\_MAX vs. E. CARDIACA



## ANGINA\_x\_EJERCICIO vs. E. CARDIACA



### PENDIENTE\_ST vs. E. CARDIACA



```
##
                  nombre
                                    CamerV
                                                          Phi
## 11
            PENDIENTE_ST 0.633914979247456 0.633914979247456
## 3
        TIPO_DOLOR_TORAX 0.560309860170942 0.560309860170942
## 10
                 OLDPEAK 0.520727759286187 0.520727759286187
## 9
      ANGINA_x_EJERCICIO 0.513768132124416 0.513768132124416
## 1
                    EDAD 0.404380273871888 0.404380273871888
## 8
       FREC_CARDIACA_MAX 0.398095648097636 0.398095648097636
## 4
       PRESION_ARTERIAL 0.331282489356957 0.331282489356957
## 2
                    SEXO 0.317570321818606 0.317570321818606
## 6
         NIVEL DE AZUCAR 0.283413646865563 0.283413646865563
## 5
              COLESTEROL 0.17862988864165 0.17862988864165
## 7
           ECG_EN_REPOSO 0.115604279173622 0.115604279173622
```

Obtenemos las siguientes conclusiones del dataset:

La Edad

En cuanto al Sexo, las Mujeres tienen menos probabilidad de sufrir una enfermedad cardiaca.

En cuanto al tipo de dolor de Torax, los pacientes que sufren de dolor tipo Asintomáticos son los que pese a lo que se pdoría pensar tienen más probabilidades de sufrir enfermedad cardiaca.

COLESTEROL: Vemos que cuando el colesterol está en valores comprendidos entre 100-200 y 300-400 hay más posibilidades de enfermedad cardiaca que en valores entre 200-300, probablemente porque existan medicación para pacientes con dichas enfermedades que se enfocan en reducir el colesterol

FREC CARDIACA MAXIMA hay correlación negativa con la enfermedad cardiaca es decir contra menor frecuencia más posibilidades de sufrir enfermedad cardiaca.

En cuanto al ECG en Reposo, tenemos que hay más probabilidades de Enfermedad Cardiaca cuando esta variable toma el valor 1 (ST -> Tiene anormalidad de la onda ST-T (inversiones de la onda T y/o elevación o depresión del ST > 0.05 mV))

Angina por Ejercicio -> Cuando esta toma el valor 1 (es decir hay angina inducida por ejercicio) hay más probabilidades de Enfermedad Cardiaca.

En cuanto a la variable Pendiente ST, si esta indica valor 1 y 2, hay una alta probabilidad de sufrir enfermedad cardíaca.

#### Prueba de la C de Crámer

Valores de la V de Cramér (https://en.wikipedia.org/wiki/CramÃlr%27s\_V) y Phi (https://en.wikipedia.org/wiki/Phi\_coefficient) entre 0.1 y 0.3 nos indican que la asociación estadística es baja, y entre 0.3 y 0.5 se puede considerar una asociación media. Finalmente, si los valores fueran superiores a 0.5 la asociación estadística entre las variables sería alta.

Podemos observar dentro del dataframe: df\_cramerV que las variables PENDIENTES ST, COLESTEROL, TIPO DOLOR TORAX, FREC CARDIACA MAX y OLDPEAK tienen correlación alta con E. CARDIACA.

Usaremos dichas variables para la obtención del Arbol de decisión, se podria utilizar un número mayor de variables, pero podría hacerse mucho complejo (con muchas reglas de decisión)

```
# caracteristicas con significancia estadistica:
nombres_columnas <- df_CramerV$nombre[df_CramerV$Phi > 0.5]
nombres_columnas
```

```
## [1] "TIPO_DOLOR_TORAX" "ANGINA_x_EJERCICIO" "OLDPEAK"
## [4] "PENDIENTE_ST"
```

#### Aplicación del modelo Decision Tree (Arbol de decisión)

Aplicamos el modelo Decision Tree sobre las 3 características que hemos obtenido en el test de significacia estadistica de Cramer V.

```
# Reducimos el datset
for(i in colnames(datos_final))
{
   if(!i %in% nombres_columnas)
   {
      if (!i == "E_CARDIACA")
      {
        datos_final$i <- NULL
      }
   }
}</pre>
```

Separamos conjunto de test y de entrenamiento con una proporción 33% Test 66% Training.

set.seed(666)

```
y <- datos_final$E_CARDIACA # Variable objetivo</pre>
X <- datos_final[nombres_columnas] # Variables predictoras</pre>
split_prop <- 3</pre>
indexes = sample(1:nrow(X), size=floor(((split_prop-1)/split_prop)*nrow(X)))
train_X <- X[indexes,]</pre>
train_y <- y[indexes]</pre>
test_X <- X[-indexes,]
test_y <- y[-indexes]</pre>
Comprobamos que las variables train_y y test_y estén balanceadas reflejo de la variable y.
print("y:")
## [1] "y:"
summary(y)
##
     0
          1
## 366 446
print("train_y:")
## [1] "train_y:"
summary(train_y)
##
     0
          1
## 249 292
print("test_y:")
## [1] "test_y:"
summary(test_y)
##
     0
## 117 154
Hacemos lo mismo con las variales train_crX y test_crX y X
print("X:")
## [1] "X:"
```

#### summary(X)

```
TIPO_DOLOR_TORAX ANGINA_x_EJERCICIO
                                               OLDPEAK
                                                           PENDIENTE_ST
##
    1:166
                       0:479
                                           0
                                                   :336
                                                           0:359
##
    2:195
                       1:333
                                           1
                                                   : 78
                                                           1:405
                                           2
                                                   : 67
##
    3:451
                                                           2: 48
##
                                            1.5
                                                   : 49
##
                                            3
                                                   : 27
##
                                            1.2
                                                   : 23
##
                                            (Other):232
```

#### print("train\_X:")

## [1] "train\_X:"

#### summary(train\_X)

```
TIPO_DOLOR_TORAX ANGINA_x_EJERCICIO
                                              OLDPEAK
##
                                                          PENDIENTE_ST
##
    1:114
                      0:327
                                           0
                                                   :227
                                                          0:246
##
    2:129
                      1:214
                                           1
                                                   : 49
                                                           1:260
##
    3:298
                                           2
                                                   : 44
                                                           2: 35
##
                                           1.5
                                                   : 35
##
                                           3
                                                   : 18
##
                                           1.2
                                                   : 15
##
                                           (Other):153
```

#### print("test\_X:")

## [1] "test\_X:"

#### summary(test\_X)

```
TIPO_DOLOR_TORAX ANGINA_x_EJERCICIO
                                              OLDPEAK
                                                          PENDIENTE_ST
##
##
    1: 52
                      0:152
                                           0
                                                   :109
                                                          0:113
##
    2: 66
                       1:119
                                           1
                                                   : 29
                                                          1:145
##
    3:153
                                           2
                                                   : 23
                                                          2: 13
##
                                           1.5
                                                   : 14
##
                                           3
                                                   :
                                                      9
                                           1.2
                                                      8
##
                                                   :
                                           (Other): 79
##
```

Se crea el árbol de decisión usando los datos de entrenamiento (no hay que olvidar que la variable outcome es de tipo factor):

```
tree <- C50::C5.0(train_X, train_y, rules=TRUE )
summary(tree)</pre>
```

```
##
## Call:
## C5.0.default(x = train_X, y = train_y, rules = TRUE)
## C5.0 [Release 2.07 GPL Edition]
                                      Fri Jan 6 22:55:53 2023
## -----
## Class specified by attribute 'outcome'
##
## Read 541 cases (5 attributes) from undefined.data
##
## Rules:
##
## Rule 1: (160/7, lift 2.1)
## TIPO_DOLOR_TORAX in {1, 2}
## PENDIENTE_ST = 0
## -> class 0 [0.951]
##
## Rule 2: (193/20, lift 1.9)
## OLDPEAK in {-1.1, -0.5, -0.1, 0, 0.2, 0.3, 0.4, 0.6, 0.7, 1.1, 1.2, 1.9,
                     2.3, 3}
## PENDIENTE_ST = 0
## -> class 0 [0.892]
##
## Rule 3: (140/15, lift 1.6)
## TIPO_DOLOR_TORAX = 3
## OLDPEAK in {-1, -0.7, 0.1, 0.5, 0.8, 0.9, 1, 1.4, 1.5, 1.6, 1.8, 2, 2.8}
## -> class 1 [0.887]
##
## Rule 4: (295/50, lift 1.5)
## PENDIENTE_ST in {1, 2}
## -> class 1 [0.828]
##
## Default class: 1
##
## Evaluation on training data (541 cases):
##
##
           Rules
##
##
             Errors
       No
##
##
        4 77(14.2%)
                      <<
##
##
##
                  <-classified as
      (a)
          (b)
##
     ----
                  (a): class 0
##
      193
            56
                  (b): class 1
##
       21
            271
##
##
## Attribute usage:
##
```

```
## 94.09% PENDIENTE_ST
## 61.55% OLDPEAK
## 55.45% TIPO_DOLOR_TORAX
##
##
##
##
Time: 0.0 secs
```

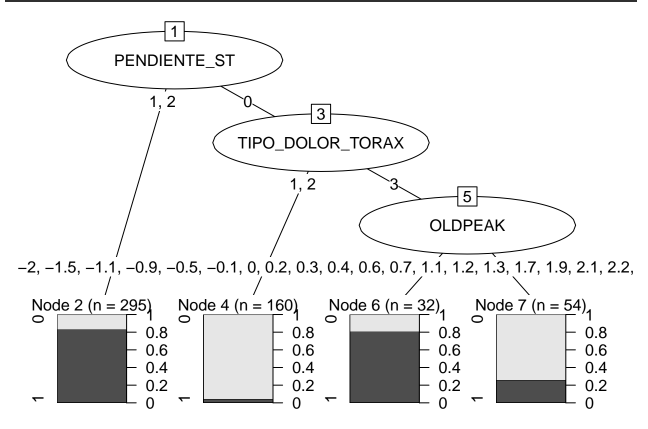
El modelo decision tree explica con dos reglas la probabilidad de sufrir una enfermedad cardiaca en función de las variables: TIPO DOLOR TORAX, COLESTEROL FREC CARDÍACA MÁX, OLDPEAK, PENDIENTE ST.

Regla: 1 -> TIPO DE DOLOR DE TORAX con valores entre  $\{1,2\}$  y PENDIENTE\_ST <- 0 No tienen probabilidad de sufrir enfermadad cardiaca. Regla: 2 -> OLDPEAK entre  $\{-1.1 \text{ y } 3\}$  con PENDIENTE\_ST <- 0 No tienen probabilidad de sufrir Enfremedad Cardiaca. Regla: 3 -> TIPO\_DOLOR\_TORAX <- 3 y OLDPEAK entre  $\{-1,2.8\}$  Tienen probabilidad de padecer enfermedad cardiaca. Regla: 4 -> entre  $\{1,2\}$  -> Tienen probabilidad de tener enfermedad cardiaca.

El modelo solo usa la variable predictora PENDIENTE ST, y tiene una tasa de error de 14.2~% es decir es capaz de explicar el 82.6~% de los casos.

De manera más gráfica:

# model <- C50::C5.0(train\_X, train\_y) plot(model)</pre>



Como podemos observar de manara visual el modelo basado en arbol de decisión, solo tiene en cuenta la variable "PENDIENTE\_ST", para decidir entre si un paciente es propenso a sufrir una enfermedad cardiaca o no.

#### Evaluación del modelo arbol de decision

Una vez tenemos el modelo, podemos comprobar su calidad prediciendo la clase para los datos de prueba que nos hemos reservado al principio.

```
predicted_model <- predict( tree, test_X, type="class" )
print(sprintf("La precisión del árbol es: %.4f %%",100*sum(predicted_model == test_y) / length(predicted_model)</pre>
```

```
## [1] "La precisión del árbol es: 83.7638 %"
```

Cuando hay pocas clases, la calidad de la predicción se puede analizar mediante una matriz de confusión que identifica los tipos de errores cometidos.

```
mat_conf <- table(test_y, Predicted=predicted_model)
mat_conf</pre>
```

```
## Predicted
## test_y 0 1
## 0 85 32
## 1 12 142
```

De la matriz de confusión observamos los siguientes valores:

Verdaderos Negativos (E. CARDIACA): 85 Verdaderos Positivos (E. CARDIACA): 142 Falsos Negativos (E. CARDIACA): 32 Falsos Positivos (E. CARDIACA): 12

El modelo podria mejorarse sesgando a minimizar los falos negativos, ya que no queremos que se nos escapen del diagnostico pacientes que puedan desarrollar una enfermedad cardiaca.

#### Random Forest

Nos interesa saber para las predicciones que variable son las que tienen más influencia. Así, probaremos con un enfoque algorítmico de Random Forest y obtendremos métricas de interpretabilidad con la librería IML (https://cran.r-project.org/web/packages/iml/iml.pdf). As:

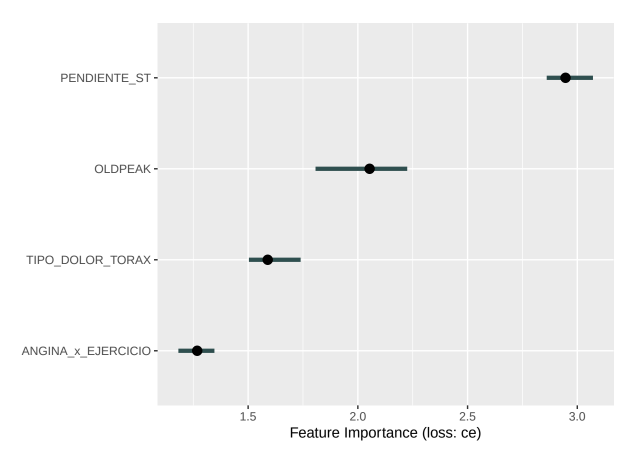
```
if(!require(randomForest)){
  install.packages('randomForest',repos='http://cran.us.r-project.org')
  library(randomForest)
}
if(!require(iml)){
  install.packages('iml', repos='http://cran.us.r-project.org')
  library(iml)
}
```

```
colnames(train_X)
```

```
## [1] "TIPO_DOLOR_TORAX" "ANGINA_x_EJERCICIO" "OLDPEAK"
## [4] "PENDIENTE_ST"
```

```
train.data <- as.data.frame(cbind(train_X ,train_y))
colnames(train.data)[5] <- "E_CARDIACA"
rf <- randomForest(E_CARDIACA ~ ., data = train.data, ntree = 50)

X <- train.data[which(names(train.data) != "E_CARDIACA")]
predictor <- Predictor$new(rf, data = X, y = train.data$E_CARDIACA)
imp <- FeatureImp$new(predictor, loss = "ce")
plot(imp)</pre>
```

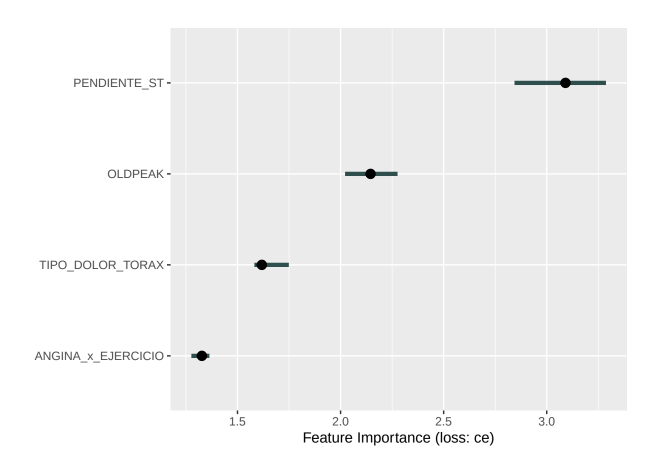


#### imp\$results

```
##
                feature importance.05 importance importance.95 permutation.error
## 1
           PENDIENTE_ST
                              2.860714
                                         2.946429
                                                       3.071429
                                                                         0.3049908
## 2
                OLDPEAK
                                         2.053571
                                                       2.225000
                                                                         0.2125693
                              1.807143
       TIPO_DOLOR_TORAX
                             1.503571
                                         1.589286
                                                       1.739286
                                                                         0.1645102
## 4 ANGINA_x_EJERCICIO
                              1.182143
                                         1.267857
                                                       1.346429
                                                                         0.1312384
```

Podemos medir y graficar la importancia de cada variable para las predicciones del random forest con *FeatureImp*. La medida se basa funciones de pérdida de rendimiento que en nuestro caso será con el objetivo de clasificación ("ce").

```
X <- train.data[which(names(train.data) != "E_CARDIACA")]
predictor <- Predictor$new(rf, data = X, y = train.data$E_CARDIACA)
imp <- FeatureImp$new(predictor, loss = "ce")
plot(imp)</pre>
```



#### imp\$results

```
##
               feature importance.05 importance importance.95 permutation.error
## 1
          PENDIENTE_ST
                            2.843636
                                       3.090909
                                                     3.287273
                                                                      0.3142329
## 2
               OLDPEAK
                            2.021818
                                       2.145455
                                                     2.276364
                                                                      0.2181146
      TIPO DOLOR TORAX
                                                                      0.1645102
## 3
                            1.581818
                                       1.618182
                                                     1.749091
## 4 ANGINA_x_EJERCICIO
                                                                      0.1349353
                            1.276364
                                      1.327273
                                                     1.363636
```

Precisión del modelo Random Forest

## [1] "La precsión del modelo randomforest es: 75.5020080321285"

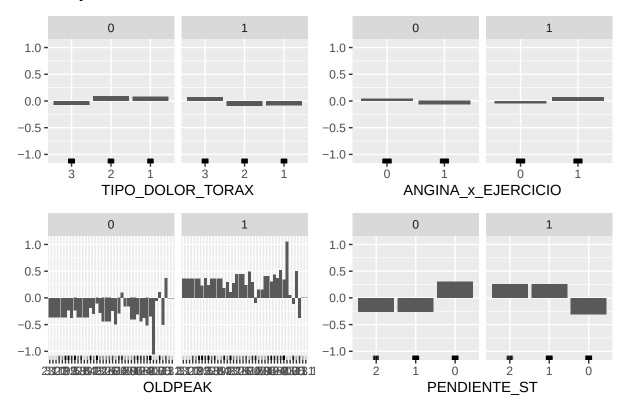
Podemos observar el grado de importancia de las variables:

```
if(!require(patchwork)){
    install.packages('patchwork',repos='http://cran.us.r-project.org')
    library(patchwork)
}
```

```
X <- train.data[which(names(train.data) != "E_CARDIACA")]
predictor_cr <- Predictor$new(rf, data = X, y = train.data$E_CARDIACA)

effs <- FeatureEffects$new(predictor_cr)
plot(effs)</pre>
```

### ALE of .y



Parece ser que para el modelo de clasificación Random Forest la variable que toma mayor importancia es OLDPEAK.

Podemos verlo de manera textual:

#### rf\$importance

```
## MeanDecreaseGini
## TIPO_DOLOR_TORAX 42.92313
## ANGINA_x_EJERCICIO 21.40851
## OLDPEAK 47.57807
## PENDIENTE_ST 79.24776
```

Otros modelos basados en arboles de decision:

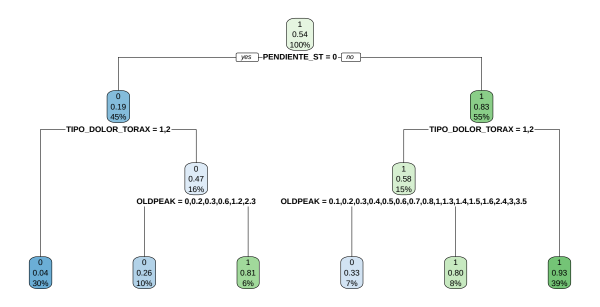
```
# Instalamos los paquetes
if(!require("tidyverse"))
{
```

```
tree_2 <- rpart(formula = train_y ~ ., data = train_X)
tree_2</pre>
```

```
## n= 541
##
## node), split, n, loss, yval, (yprob)
##
        * denotes terminal node
##
   1) root 541 249 1 (0.46025878 0.53974122)
##
##
     2) PENDIENTE ST=0 246 47 0 (0.80894309 0.19105691)
        4) TIPO_DOLOR_TORAX=1,2 160 7 0 (0.95625000 0.04375000) *
##
##
        5) TIPO DOLOR TORAX=3 86 40 0 (0.53488372 0.46511628)
         10) OLDPEAK=0,0.2,0.3,0.6,1.2,2.3 54 14 0 (0.74074074 0.25925926) *
##
        11) OLDPEAK=-1,-0.7,0.1,0.5,0.8,0.9,1,1.4,1.5,1.6,1.8,2,2.8 32 6 1 (0.18750000 0.81250000) *
##
##
      3) PENDIENTE_ST=1,2 295 50 1 (0.16949153 0.83050847)
       6) TIPO_DOLOR_TORAX=1,2 83 35 1 (0.42168675 0.57831325)
##
##
        12) OLDPEAK=0.1,0.2,0.3,0.4,0.5,0.6,0.7,0.8,1,1.3,1.4,1.5,1.6,2.4,3,3.5 39 13 0 (0.66666667 0
##
        13) OLDPEAK=0,1.2,1.7,1.8,2,2.2,2.5,2.6,2.9,3.6 44 9 1 (0.20454545 0.79545455) *
        7) TIPO_DOLOR_TORAX=3 212 15 1 (0.07075472 0.92924528) *
##
```

Visualizamos el modelo:

```
rpart.plot(tree_2)
```



El modelo inicialmente se fija en la variable PENDIENTE\_ST tanto como si es 0 como si es 1 se fija en TIPO\_DOLOR\_TORX (en cualquier caso se fija en los valores 1, 2 de dicha variable), después en funcion del rango de valores de OLDPEAK.

La probabilidades de sifrir enfermedad cardiaca son menores con PENDIENTE\_ST=0, tanto en el caso en el que TIPO\_DOLOR\_TORAX esté en rango de valores de {1,2} al igual de que TIPO\_DOLOR\_TORAX no este en dicho rango, si se cumple que OLDPEAK esté en el rango {0-2.3}. En el otro caso habrá probabilidad alta de enfermedad cardiaca.

Para el caso de PENDIENTE\_ST distinto a 0, y TIPO\_DOLOR\_TORAX en rango  $\{1,2\}$  si OLDPEAK está comprendido en rango  $\{0-3.5\}$  habrá pocas probabilidades de ENFERMEDAD CARDIACA, para los demás casos habrá altas probabilidades de enfermedad cardiaca.