Clusters

María Anciones Polo Amancaya Briseyda Conde Nina Laura Gil García José Miguel Hernández Cabrera

Introducción

En este documento realizaremos un análisis de conglomerados o cluster aplicado a datos de conformación de diversas dietas de países europeos, utilizando los métodos de clasificación jerárquica, K-medias y PAM.

Paquetes

Los paquetes utilizados para realizar este análisis de clúster son stats y cluster. Además, utilizaremos las funciones stats::hclust(), stats:dist() y cluster::diana() para el análisis y los paquetes factoextra y ggplot2 para la visualización de los grupos formados.

Descripción de datos

En primer lugar, importamos los datos teniendo en cuenta que hay que adaptar el directorio donde se encuentran los datos, en cuyo caso se encuentran en la carpeta data/.

```
paises = foreign::read.spss("data/PaisesProteinas.sav", to.data.frame = TRUE)
```

Posteriormente, podemos hacer una descriptiva básica de las distintas variables que componen la base de datos mediante la función summary().

summary(paises)

```
##
                 Pais
                            CarneRoja
                                             CarneBlanca
                                                                  Huevos
                                 : 4.400
##
    Albania
                   : 1
                                            Min.
                                                   : 1.400
                                                                      :0.500
                         Min.
                                                              Min.
##
    Alemania Occ. : 1
                         1st Qu.: 7.800
                                            1st Qu.: 4.900
                                                              1st Qu.:2.700
                   : 1
##
    Alemania Or.
                         Median : 9.500
                                            Median: 7.800
                                                              Median :2.900
##
    Austria
                   : 1
                         Mean
                                 : 9.828
                                            Mean
                                                   : 7.896
                                                              Mean
                                                                      :2.936
##
                   : 1
                         3rd Qu.:10.600
                                            3rd Qu.:10.800
                                                              3rd Qu.:3.700
    Bélgica
    Bulgaria
                   : 1
                                 :18.000
                                                   :14.000
                                                                      :4.700
##
                         Max.
                                            Max.
                                                              Max.
                   :19
##
    (Other)
##
        Leche
                        Pescado
                                           Cereales
                                                            Feculas
##
    Min.
           : 4.90
                     Min.
                            : 0.200
                                       Min.
                                               :18.60
                                                        Min.
                                                                :0.600
##
    1st Qu.:11.10
                     1st Qu.: 2.100
                                       1st Qu.:24.30
                                                         1st Qu.:3.100
    Median :17.60
                     Median: 3.400
                                       Median :28.00
                                                        Median :4.700
##
##
    Mean
           :17.11
                     Mean
                            : 4.284
                                       Mean
                                               :32.25
                                                        Mean
                                                                :4.276
    3rd Qu.:23.30
                     3rd Qu.: 5.800
                                       3rd Qu.:40.10
                                                         3rd Qu.:5.700
##
##
    Max.
            :33.70
                     Max.
                             :14.200
                                       Max.
                                               :56.70
                                                        Max.
                                                                :6.500
##
##
     FrutosSecos
                     FrutosyVegetales
##
    Min.
            :0.700
                     Min.
                             :1.400
    1st Qu.:1.500
##
                     1st Qu.:2.900
##
    Median :2.400
                     Median :3.800
##
    Mean
           :3.072
                     Mean
                             :4.136
##
    3rd Qu.:4.700
                     3rd Qu.:4.900
##
    Max.
            :7.800
                     Max.
                             :7.900
##
```

Seleccionamos la variable de paises para empezar el análisis. Como los métodos cluster son muy sensibles al hecho de que las variables no estén todas medidas en las mismas unidades, es necesario escalar las variables numéricas para que todas las variables tengan la misma importancia en el análisis.

La escala hace que todas las variables tengan media 0 y varianza 1. Esto se realiza para evitar que el algoritmo de agrupamiento dependa de una unidad variable arbitraria.

```
# Selección de variables numéricas
var.paises = paises[, 2:ncol(paises)]

# Crear matriz de estandarización
p.esc = scale(var.paises)

# Nombrar las filas con los nombres de los países
rownames(p.esc) = paises[, 1]

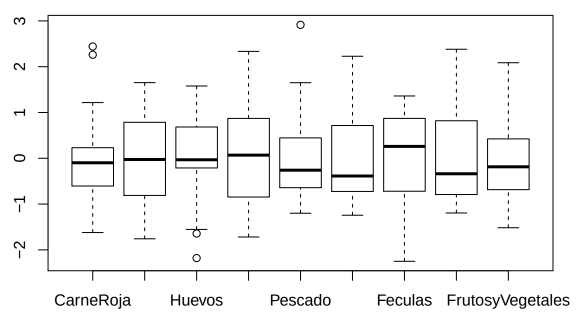
# Ver las primeras 6 observaciones
head(p.esc)
```

```
##
                   CarneRoja CarneBlanca
                                                        Leche
                                           Huevos
                                                                  Pescado
## Albania
                  0.08126490 -1.7584889 -2.1796385 -1.15573814 -1.20028213
## Austria
                 -0.27725673
                              1.6523731 1.2204544
                                                   0.39237676 -0.64187467
## Bélgica
                  1.09707621
                              0.3800675 1.0415022 0.05460623 0.06348211
                 -0.60590157 -0.5132535 -1.1954011 -1.24018077 -0.90638347
## Bulgaria
## Checoslovaquia -0.03824231
                              0.9485445 -0.1216875 -0.64908235 -0.67126454
## Dinamarca
                  0.23064892
                              ##
                   Cereales
                              Feculas FrutosSecos FrutosyVegetales
## Albania
                  0.9159176 -2.2495772
                                        1.2227536
                                                      -1.35040507
## Austria
                 -0.3870690 -0.4136872 -0.8923886
                                                       0.09091397
## Bélgica
                 -0.5146342   0.8714358   -0.4895043
                                                      -0.07539207
## Bulgaria
                  2.2280161 -1.9435955
                                       0.3162641
                                                       0.03547862
## Checoslovaquia 0.1869740 0.4430614
                                                      -0.07539207
                                      -0.9931096
## Dinamarca
                 -0.9428885
                            0.3206688
                                      -1.1945517
                                                      -0.96235764
```

Detección de atípicos

La siguiente fase consiste en detectar si existen observaciones aberrantes o atípicas que puedan influir en el modelo.

```
boxplot(p.esc)
```



El boxplot detecta dos países con alto consumo de carne roja y uno de pescado, así como dos de bajo consumo de huevo. Para saber cuáles, utilizamos el método Tukey para detectar los atípicos, el cual consiste en:

$$[Q_1 - k(Q_3 - Q_1), Q_3 + k(Q_3 - Q_1)]$$

Para detectar de cuáles países se tratan creamos la función detec_atip():

##

```
detec_atip = function(x) {
  resultado = list()
  # Rangos de los Q1 y Q3
  ran.int = function(x) quantile(x, c(0.25, 0.75))
  # Detección usando el método de Tukey
  inferior = function(x) ran.int(x)[1] - (1.5 * IQR(x))
  superior = function(x) ran.int(x)[2] + (1.5 * IQR(x))
  # Escribir resultados en la lista creada
  resultado$ext.inferior = subset(x, x < inferior(x))</pre>
  resultado$ext.superior = subset(x, x > superior(x))
  return(resultado)
}
unlist(apply(p.esc, 2, detec_atip))
## CarneRoja.ext.superior.Francia
                                          CarneRoja.ext.superior.Reino Unido
##
                                 2.441532
                                                                        2.262272
##
      Huevos.ext.inferior.Albania
                                             Huevos.ext.inferior.Portugal
##
                                                                       -1.642782
                                -2.179639
##
     Pescado.ext.superior.Portugal
```

La función nos dice que Francia y el Reino Unido tienen un consumo alto atípico de carne roja. En el mismo sentido, Portugal consuma más pescado de lo normal. Por otra parte, Portugal y Albania consumen mucho menos huevo que el resto de los 23 países considerados.

2.914299

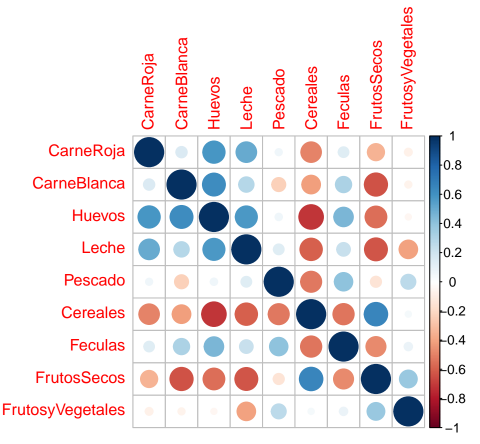
Generalmente, se recomienda hacer el análisis considerando a los atípicos y sin ellos o realizar un tratamiento de atípicos. No obstante, también es necesario notar que los datos en realidad pueden corresponder a una realidad que va más allá de lo que pueda explicar el modelo.

Para efectos del ejercicio, dejamos esas observaciones sin modificaciones.

Colinealidad

Para tener una correcta interpretación de los grupos formados, debemos asegurarnos que no haya colinealidad. En caso contrario, se puede optar por eliminarla o utilizar distancias que amortigüen la colinealidad.

corrplot::corrplot(cor(p.esc))



Podemos observar que Cereales y FrutosSecos están inversamente correlacionados con todas las demás variables. A su vez, Huevos y Leche tienen una relación lineal positiva con con CarneRoja y CarneBlanca.

Dado que el modelo de clusters requiere que no exista colinealidad, probablemente sea necesaria una reducción de dimensiones o eliminar las variables con alta correlación. No obstante, para efectos del ejercicio, procederemos con los datos completos para mostrar cómo se comportan los objetos.

Distancias

corta entre dos puntos.

Hay diferentes tipos de distancias con sus propiedades particulares pero las más habituales son las siguientes: Distancia euclídea: es la medida de similaridad más utilizada frecuentemente. Se trata de la distancia más

$$d_{euc}(x,y) = \sqrt{\sum_{i=1}^{n} (x_i - y_i)^2}$$

Distancia de Manhattan: define la distancia entre dos puntos x e y como el sumatorio de las diferencias absolutas entre cada dimensión. Esta medida se ve menos afectada por atípicos (es más robusta) que la distancia euclídea debido a que no eleva al cuadrado las diferencias.

$$d_{man}(x,y) = \sum_{i=1}^{n} |(x_i - y_i)|$$

En este ejercicio utilizamos la distancia euclídea mediante la función dist().

```
d.euc = dist(p.esc, method = "euclidean")
```

Clasificación jerárquica

Descripción

El análisis de cluster jerárquico se utiliza tanto para variables cuantitativas como para variables cualitativas. También se emplea si no se conoce el número de cluster o cuando el número de objetos no es muy grande.

Puede subdividirse en **aglomerativos** (fases sucesivas de fusiones de los n individuos) y en **divisivos** (particionan los n individuos).

Métodos de aglomeración

Hay diferentes métodos jerárquicos aglomerativos para el análisis de cluster:

Ward: no calcula distancias entre cluster pero forma un cluster que maximiza la homogeneidad intra cluster.

Método del vecino más próximo: la distancia entre grupos se caracteriza por la del par de individuos que está más cercano (un individuo de cada grupo).

Método del vecino más lejano: la distancia entre grupos es la mayor distancia entre pares de individuos (uno de cada grupo).

Grupo promedio o UPGMA: la distancia se calcula como la media entre todos los pares de individuos de cada grupo.

Utilizamos el coeficiente de aglomeración, para saber cuál método se ajusta mejor:

```
coe_agl = sapply(met.agl, cluster::coef.hclust)
coe_agl = round(coe_agl, digits = 2)
coe_agl
```

```
## ward.D2 single complete average ## 0.83 0.36 0.70 0.59
```

Podemos observar que de todos los métodos, el de Ward se ajusta más adecuadamente.

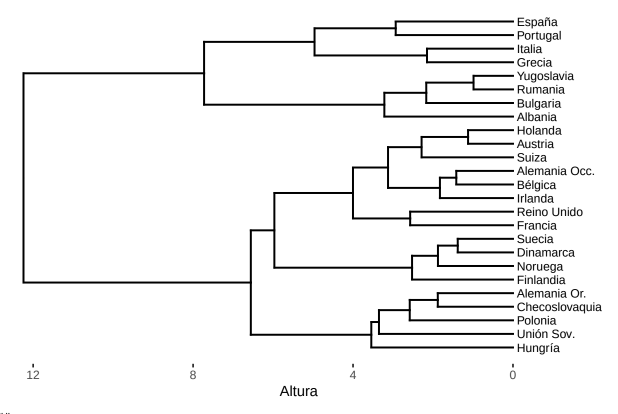
Visualización con dendrogramas

Los resultados del método jerárquico se representa gráficamente mediante un dendrograma, donde se indican las fusiones o divisiones producidas en las fases sucesivas del análisis.

```
library(ggplot2)
library(factoextra)
ttl.met = c(
  "Método de Ward",
  "Vecino más próximo",
  "Vecino más Lejano",
  "Grupo promedio"
coe.met = c(paste("Coef. aglo.:", coe_agl), "", "")
dendros = function(x, ttl, stl) {
  graf = fviz_dend(
   х,
   horiz = T,
   main = ttl,
   sub = stl,
   xlab = "",
    ylab = "Altura",
    cex = 0.6
 return(graf)
lapply(1:4, function(x) {
  dendros(met.agl[[x]], ttl = ttl.met[x], stl = coe.met[x])
```

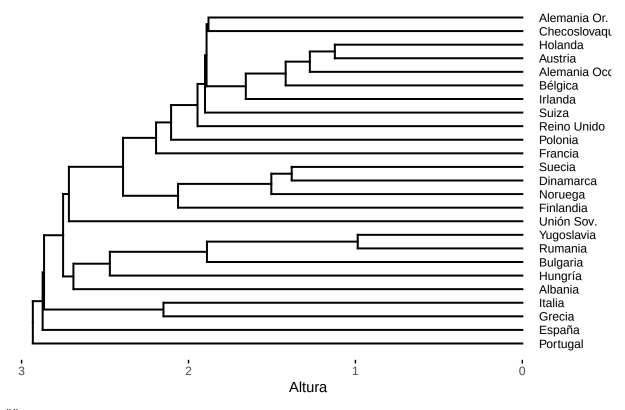
[[1]]

Método de Ward



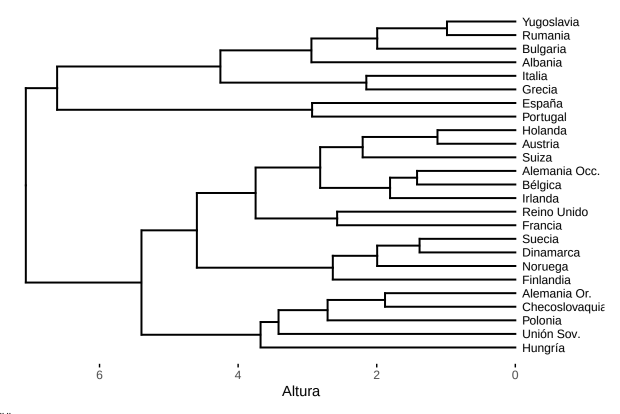
[[2]]

Vecino más próximo



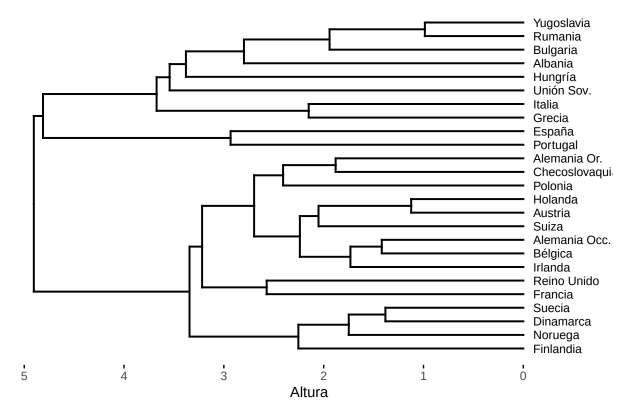
[[3]]

Vecino más Lejano



[[4]]

Grupo promedio



Método por disimilitud

Las medidas de disimilitud miden la distancia entre dos objetos de forma que, cuanto mayor sea su valor, más diferentes son los objetos y menor la probabilidad de que los métodos de clasificación los pongan en el mismo grupo.

El algoritmo construye los grupos a partir de uno solo que englobe a todas las n observaciones. Luego, se realizan diversas etapas en las que los conglomerados son divididos hasta que contenga una sola observación, seleccionando aquellos que tengan el diámetro más grande (la disimilitud).

Para dividir el cluster seleccionado en cada etapa, el algoritmo busca la observación con la disimilitud promedio más grande del grupo. Esta observación inicia el modo "grupo fragmentario", en donde el algoritmo reasignará las observaciones que están más cercanas a este grupo que al conglomerado inicial. De tal forma que al final de ese paso se han formado dos nuevos clusters.

Para calcularlo en R, usamos la función cluster::diana() para iniciar la clasificación jerárquica por disimilitud. Cabe señalar que además del vector, la función también brinda el coeficiente de disimilitud, análogo al de aglomeración.

```
library(cluster)

met.dis = diana(d.euc)

# Coeficiente de disimilitud
met.dis$dc
```

[1] 0.6931511

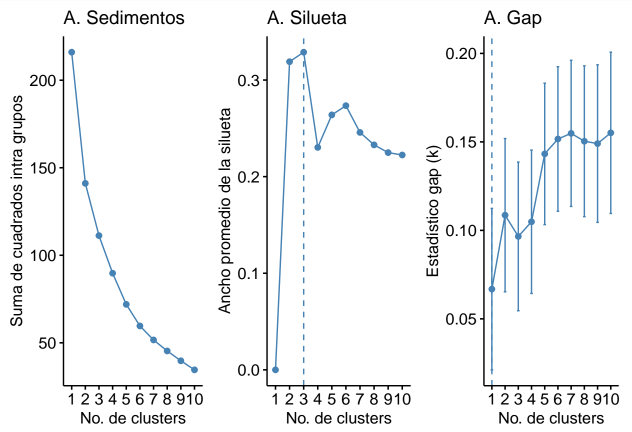
Podemos ver que el coeficiente de disimilitud es similar al método del vecino más lejano.

Número óptimo de clusters

Uno de los problemas que nos encontramos a la hora de aplicar alguno de los métodos de Clustering (K-means) es la elección del número de Clusters.

Aunque no exista un criterio objetivo para la selección del número de Clusters, existen técnicas para decidir cuántos cluster es recomendable utilizar. Tres de ellas son el método de sedimentos (o de codo), de silueta (Rousseeuw 1987) y del estadístico gap (Tibshirani, Walther, y Hastie 2001). Para obtenerlos, utilizamos la función factoextra::fviz_nbclust().

```
g1 = fviz_nbclust(p.esc, FUN = hcut, method = "wss", k.max = 10) +
  labs(title = "A. Sedimentos", x = "No. de clusters", y = "Suma de cuadrados intra grupos")
g2 = fviz_nbclust(p.esc, FUN = hcut, method = "silhouette", k.max = 10) +
  labs(title = "A. Silueta", x = "No. de clusters", y = "Ancho promedio de la silueta")
g3 = fviz_nbclust(p.esc, FUN = hcut, method = "gap_stat", k.max = 10) +
  labs(title = "A. Gap", x = "No. de clusters", y = "Estadístico gap (k)")
gridExtra::grid.arrange(g1, g2, g3, nrow = 1)
```



Los tres métodos arrojan resultados distintos, pero tanto el método de sedimentos como el de silueta sugieren 3 clusters. Cabe señalar que SPSS utiliza el método silueta para decidir el número óptimo de grupos.

En adelante utilizaremos 3 grupos.

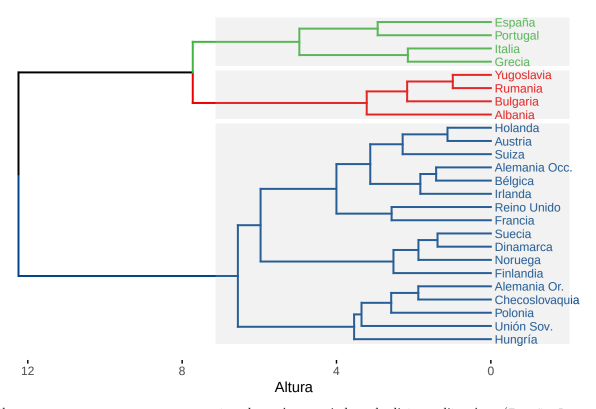
Visualización de grupos

Como ya hemos decidido, con la ayuda de diferentes criterios, prefijar en 3 el número de cluster, procedemos a visualizar con distancia euclídea y algoritmo de Ward los diferentes grupos.

```
fviz_dend(
  met.agl$ward.D2,
```

```
horiz = TRUE,
k = 3,
rect = TRUE,
rect_fill = TRUE,
k_colors = "lancet",
cex = 0.6,
main = "Dendrograma con 3 grupos definidos",
ylab = "Altura"
)
```

Dendrograma con 3 grupos definidos



Observamos que en un grupo se encuentran los países asociados a la dieta mediterránea (España, Portugal, Italia y Grecia), los países balcánicos (Yugoslavia, Rumania, Bulgaria y Albania) y el resto.

Variables que más influyen

Derivado del dendrograma, usamos la función cutree para extraer los países de cada cluster. Posteriormente utilizaremos la función aggregate para calcular la tabla de pesos. Así podremos interpretar la importancia que tiene cada variable en los diferentes grupos de países.

```
grupos = cutree(met.agl$ward.D2, k = 3)

sapply(1:3, function(x) trimws(names(grupos[grupos == x])))

## [[1]]
## [1] "Albania" "Bulgaria" "Rumania" "Yugoslavia"
##
## [[2]]
## [1] "Austria" "Bélgica" "Checoslovaquia" "Dinamarca"
```

```
[5] "Alemania Or."
                          "Finlandia"
                                            "Francia"
                                                             "Hungría"
                                           "Noruega"
   [9] "Irlanda"
                          "Holanda"
                                                             "Polonia"
##
## [13] "Suecia"
                          "Suiza"
                                           "Reino Unido"
                                                             "Unión Sov."
## [17] "Alemania Occ."
## [[3]]
## [1] "Grecia"
                   "Italia"
                              "Portugal" "España"
En el cluster 1 están los balcánicos, el cluster 3 los mediterráneos y el resto en el cluster 2.
influencia = aggregate(p.esc, by = list(Cluster = grupos), mean)
lapply(1:3, function(x) sort(influencia[x, 2:10], decreasing = T))
##
     Cereales FrutosSecos FrutosyVegetales CarneRoja CarneBlanca
                                 -0.6436044 -0.80757 -0.8719354 -1.038638
## 1 1.720033
                0.9961313
                             Huevos
         Leche
                 Feculas
## 1 -1.078332 -1.423427 -1.553306
##
## [[2]]
##
     CarneBlanca
                   Huevos
                                       Feculas CarneRoja
                               Leche
       0.4660556 0.462539 0.4494997 0.3782653 0.3097346 0.01334646
##
    FrutosyVegetales Cereales FrutosSecos
## 2
           -0.2319154 -0.435308 -0.5428273
##
## [[3]]
     FrutosyVegetales FrutosSecos
                                     Pescado Cereales
                                                          Feculas
                                                                      Huevos
                         1.310885 0.9819154 0.1300253 -0.184201 -0.412485
## 3
             1.629245
##
     CarneRoja
                    Leche CarneBlanca
## 3 -0.508802 -0.8320414
                             -1.108801
```

Vemos que los balcanes se caracterizan por consumir más cereales y frutos secos; los mediterráneos consumen más frutos y vegetales, frutos secos, pescado y cereales; el resto tiene una dieta rica en proteínas.

Veamos ahora el ANOVA de los grupos por cada variable

```
paises_clust = data.frame(p.esc, grupos)
ANOVA = aov(grupos ~ ., data = paises_clust)
summary(ANOVA)
```

```
Df Sum Sq Mean Sq F value
##
                                              Pr(>F)
## CarneRoja
                    1 0.0595 0.0595
                                      0.716 0.410786
## CarneBlanca
                    1 0.0545 0.0545
                                      0.656 0.430718
## Huevos
                    1 2.2668 2.2668 27.271 0.000103 ***
## Leche
                    1 0.1385 0.1385
                                      1.667 0.216241
## Pescado
                    1 1.7290 1.7290 20.801 0.000375 ***
## Cereales
                    1 0.0520 0.0520
                                      0.625 0.441428
## Feculas
                    1 0.0019 0.0019
                                      0.023 0.881224
## FrutosSecos
                    1 0.8351 0.8351 10.047 0.006345 **
## FrutosyVegetales 1 1.6157
                             1.6157
                                     19.437 0.000508 ***
## Residuals
                   15 1.2468 0.0831
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

Aunque observamos que las variables Huevos, Pescado, FrutosSecos y FrutosyVegetales son las que más

influyen en el modelo, es necesario aclarar que, en este caso, las pruebas F sólo se deben utilizar con una finalidad descriptiva. Los niveles críticos no son corregidos, por lo que no pueden interpretarse como contrastes de hipótesis de igualdad entre los centros de los conglomerados.

K-medias

Descripción

El algoritmo de **K-medias** pertenece a los cluster **no jerárquicos**. Esto implica un conocimiento *a priori* del número de cluster, mediante el cual asignación de cada observación al cluster más cercano y una parada del método si no se produce reasignación o si la reasignación satisface la regla de parada.

El objetivo de este algoritmo es separar las observaciones en k-cluster, de manera que cada dato pertenezca únicamente a un grupo y se maximice la homogeneidad dentro de cada uno de ellos.

Obtención de K-medias

La función kmeans () recibe tres parámetros: p.esc (nuestros datos ya estandarizados), centers (número de grupos a formar), nstart (número de casos, en este caso países).

Con la posterior sentencia se obtiene el peso que tiene cada una de nuestras variables en cada uno de los 3 grupos.

Y para finalizar, vemos el tamaño que tiene cada uno de los 3 grupos: el grupo 1 lo conforman 4 países, el grupo 2 se compone de 6 países y el grupo 3 de 15 países.

```
k.medias = kmeans(p.esc, centers = 3, nstart = 25)
k.medias$centers
##
     CarneRoja CarneBlanca
                            Huevos
                                      Leche
                                              Pescado
                                                       Cereales
                                                                  Feculas
## 1 -0.5088020
              -1.1088009 -0.4124850 -0.8320414
                                            0.9819154
                                                      0.1300253 -0.1842010
## 2 -0.7901419 -0.5267887 -1.1655757 -0.9047559 -0.9504683
                                                      1.4383272 -0.7604664
## 3 0.4517373
               ##
    FrutosSecos FrutosyVegetales
## 1
      1.3108846
                     1.6292449
## 2
      0.8870168
                    -0.5373533
## 3 -0.7043759
                    -0.2195240
k.medias$size
```

Exploración de clusters

[1] 4 6 15

Primero agregamos una columna con el numero de cluster correspondiente a cada fila.

```
# Promedio de K-medias con respecto a los datos
pmd.p.km = aggregate(p.esc, by = list(Cluster = k.medias$cluster), mean)
pmd.p.km
```

```
##
    Cluster CarneRoja CarneBlanca
                                  Huevos
                                             Leche
                                                    Pescado
                                                             Cereales
## 1
         1 -0.5088020 -1.1088009 -0.4124850 -0.8320414 0.9819154
                                                            0.1300253
## 2
         2 -0.7901419 -0.5267887 -1.1655757 -0.9047559 -0.9504683 1.4383272
## 3
         3 0.4517373
                      Feculas FrutosSecos FrutosyVegetales
               1.3108846
## 1 -0.1842010
                              1.6292449
## 2 -0.7604664
               0.8870168
                             -0.5373533
```

```
## 3 0.3533068 -0.7043759
                                 -0.2195240
```

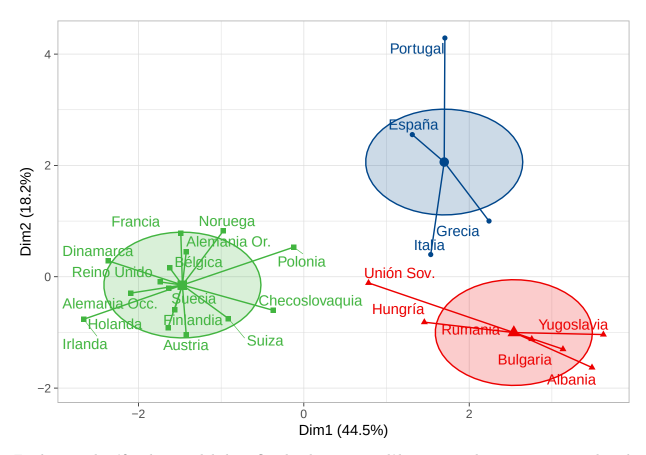
A continuación, realizamos un Análisis de la Varianza de Clusters respecto a las variables.

```
paises.km = data.frame(p.esc, Cluster = k.medias$cluster)
sapply(colnames(paises.km)[1:9], function(x) {
 summary(
   aov(formula(paste0("Cluster~",x)), data = paises.km)
 )
})
## $CarneRoja
##
              Df Sum Sq Mean Sq F value Pr(>F)
## CarneRoja
              1 3.2349 3.2349 6.8103 0.01567 *
              23 10.9251 0.4750
## Residuals
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## $CarneBlanca
##
              Df Sum Sq Mean Sq F value
                                          Pr(>F)
## CarneBlanca 1 6.0312 6.0312 17.065 0.0004062 ***
## Residuals
              23 8.1288 0.3534
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
## $Huevos
##
              Df Sum Sq Mean Sq F value
                                         Pr(>F)
              1 4.4147 4.4147 10.419 0.003722 **
## Huevos
              23 9.7453 0.4237
## Residuals
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## $Leche
##
              Df Sum Sq Mean Sq F value
                                          Pr(>F)
## Leche
              1 6.0852 6.0852 17.333 0.0003748 ***
## Residuals
              23 8.0748 0.3511
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## $Pescado
##
              Df Sum Sq Mean Sq F value Pr(>F)
## Pescado
              1 0.1931 0.19305 0.3179 0.5783
## Residuals
              23 13.9669 0.60726
##
## $Cereales
              Df Sum Sq Mean Sq F value
                                          Pr(>F)
## Cereales
              1 3.8963 3.8963 8.7314 0.007103 **
## Residuals
              23 10.2637 0.4462
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## $Feculas
##
              Df Sum Sq Mean Sq F value Pr(>F)
## Feculas
               1 1.5183 1.51826 2.7623 0.1101
```

```
## Residuals
             23 12.6417 0.54964
##
## $FrutosSecos
##
             Df Sum Sq Mean Sq F value
                                          Pr(>F)
## FrutosSecos 1 10.4138 10.4138 63.935 4.327e-08 ***
## Residuals 23 3.7462 0.1629
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## $FrutosyVegetales
                   Df Sum Sq Mean Sq F value Pr(>F)
## FrutosyVegetales 1 4.0097 4.0097 9.0858 0.00618 **
## Residuals
                  23 10.1503 0.4413
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

Vemos cómo FrutosSecos tiene mucho más peso que el resto de los alimentos. Recordemos que esta tabla nos aporta solamente descripción informativa en este análisis.

Visualización de K-medias



Finalmente, el gráfico de centralidades refleja las distancias euclídeas entre cada caso o su centro, de cada uno de cluster. También refleja las diferencias que reportan los países con base en las variables del estudio. Estos datos se obtienen de la tabla de pesos, calculada anteriormente.

Como hemos visto anteriormente con el dendrograma, el primer grupo lo componen los *Países Mediterráneos*, el segundo los *Balcánicos* y el tercero lo conforman el *resto* de países de nuestro estudio (Centro Europa).

Método de PAM

El método Partición Alrededor de Medoides (PAM), propuesto por Park y Jun (2009), al igual que K-Means, se encuentra en el grupo de métodos de agrupamiento por particiones, y en el cual se utiliza medianas en vez de medias con el objetivo de limitar la influencia de los atípicos.

Para encontrar k clusters, el modelo PAM determina un objeto representativo para cada clúster. Este objeto representativo, llamado "medoid", es el que se encuentra localizado más al centro dentro del clúster. Una vez que los medoids han sido seleccionados, cada objeto no seleccionado es agrupado con el medoid al cual es más similar. De este modo, la partición se realiza alrededor de medoides.

Descripción

Inicialmente determinamos el número de clusters a formar, en este caso 3 agrupaciones. En cada iteración, se realiza un intercambio entre un objeto seleccionado y un objeto no seleccionado si y solo si el intercambio resulta en un incremento de la calidad del agrupamiento (clustering).

Para calcularlo en R, usamos cluster::pam()

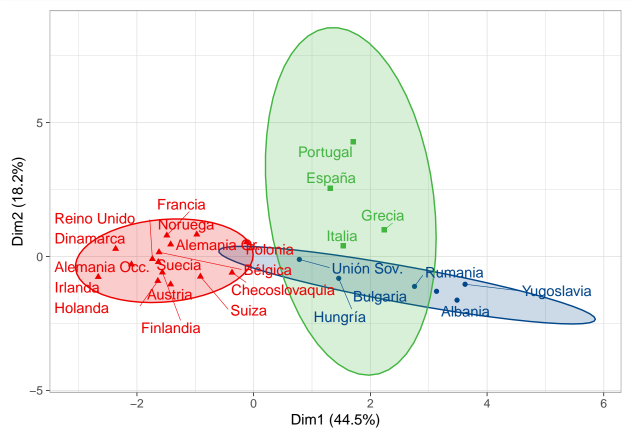
```
met.pam = pam(p.esc, k = 3)
met.pam$medoids
```

```
##
                   CarneRoja CarneBlanca
                                             Huevos
                                                           Leche
                                                                     Pescado
## Rumania
                  -1.0839304
                              -0.4320425 -1.2848772 -0.84611516 -0.96516320
## Bélgica
                   1.0970762
                               0.3800675
                                          1.0415022 0.05460623
                                                                 0.06348211
## España
                  -0.8150392
                              -1.2170822
                                          0.1467409 -1.19795945 0.79822876
                    Cereales
                                Feculas FrutosSecos FrutosyVegetales
## Rumania
                   1.5810786 -0.7196689
                                          1.1220326
                                                          -0.74061625
## Bélgica
                  -0.5146342 0.8714358
                                         -0.4895043
                                                          -0.07539207
## España
                  -0.2777275 0.8714358
                                          1.4241958
                                                           1.69853906
```

Podemos observar que PAM de k = 3 coloca a Rumania, Bélgica y España como los medoids (i.e., los centros) de sus respectivos grupos.

Visualización de mediodes

Para obtener una representación gráfica del clustering, se ha empleado en este caso la función factoextra::fviz_cluster().



Los clusters muestran claramente su formación alrededor de los medoides y no centralidades como en K-means. Aunque los resultados son similares, mediante el método PAM se visualiza con mayor especificidad los grupos conformados.

Ventajas y desventajas del método PAM

El método PAM es un método de clustering más robusto que K-means, por tanto es más adecuado para datos que contengan atípicos o ruido.

No obstante, al igual que K-means, necesita que se especifique de antemano el número de clusters que se van a conformar. Esto puede ser complicado de determinar si no se dispone de los grupos *a priori* del análisis.

Finalmente, si bien su funcionamiento es adecuado con datos de n pequeñas, no es escalable debido a su complejidad computacional.

Park, Hae-Sang, y Chi-Hyuck Jun. 2009. «A simple and fast algorithm for K-medoids clustering». Expert Systems with Applications 36 (2, Part 2): 3336-41. https://doi.org/https://doi.org/10.1016/j.eswa.2008.01.039.

Rousseeuw, Peter J. 1987. «Silhouettes: A graphical aid to the interpretation and validation of cluster analysis». *Journal of Computational and Applied Mathematics* 20: 53-65. https://doi.org/https://doi.org/10. 1016/0377-0427(87)90125-7.

Tibshirani, Robert, Guenther Walther, y Trevor Hastie. 2001. «Estimating the number of clusters in a data set via the gap statistic». *Journal of the Royal Statistical Society: Series B (Statistical Methodology)* 63 (2): 411-23. https://doi.org/10.1111/1467-9868.00293.