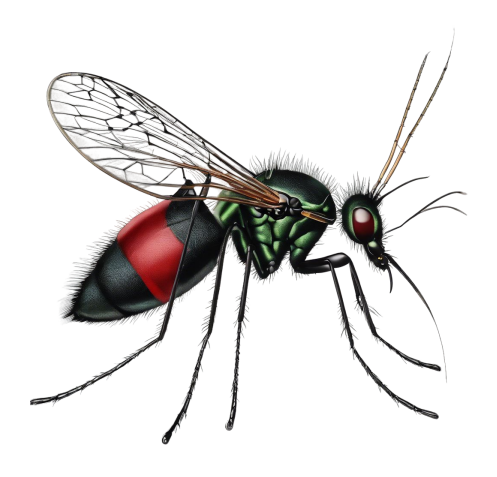
DengAl: predicción de la propagación de enfermedades



ÍNDICE

INDICE	1
INTRODUCCIÓN	2
PROCESAMIENTO DE DATOS	2
VISUALIZACIÓN DE DATOS	3
PROCESAMIENTO DE DATOS	4
SELECCIÓN DE CARACTERÍSTICAS	6
ENTRENAMIENTO	7
RANDOM FOREST	7
GridSearchCV	8
RandomizedSearchCV	9
CONCLUSIÓN	9
GRADIENT BOOSTING	10
GridSearchCV	10
RandomizedSearchCV	11
CONCLUSIÓN	12
KNN	13
GridSearchCV	13
RandomizedSearchCV	14
CONCLUSIÓN	15
CONCLUSIONES	15
COMPROBACIÓN CON LOS DATOS DE TEST	16
RANDOM FOREST	16
GRADIENT BOOSTING	16
KNN	17
CONCLUSIÓN	17
PREDICCIÓN CON LOS DATOS DE LA COMPETICIÓN	17
RANDOM FOREST	19
GRADIENT BOOSTING	20
KNN	21
CONCLUSIÓN	21
CONCLUSIONES	22
POSICIÓN FINAL	22
REFERENCIAS	22

INTRODUCCIÓN

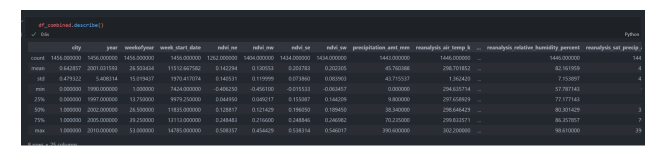
En este estudio académico, se aborda el desafío de la competición "Predicting Disease Spread" de DrivenData, que busca desarrollar un modelo predictivo eficaz para predecir la incidencia de casos de dengue en diferentes regiones. El objetivo es explorar y comparar varios modelos de aprendizaje automático para identificar el enfoque más efectivo en la predicción de la propagación del dengue. A través de la experimentación y evaluación de diferentes algoritmos, se busca contribuir al desarrollo de herramientas predictivas para mejorar la planificación y respuesta ante brotes de enfermedades como el dengue.

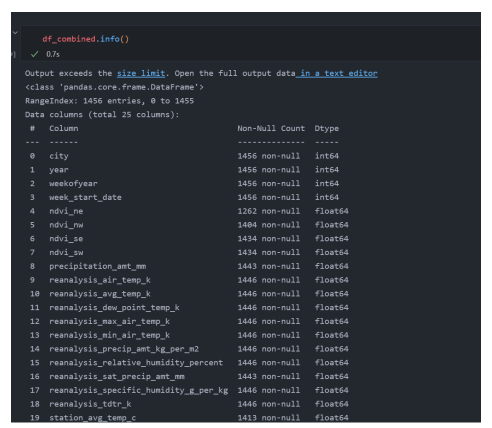
PROCESAMIENTO DE DATOS

Importamos los datasets y los juntamos.

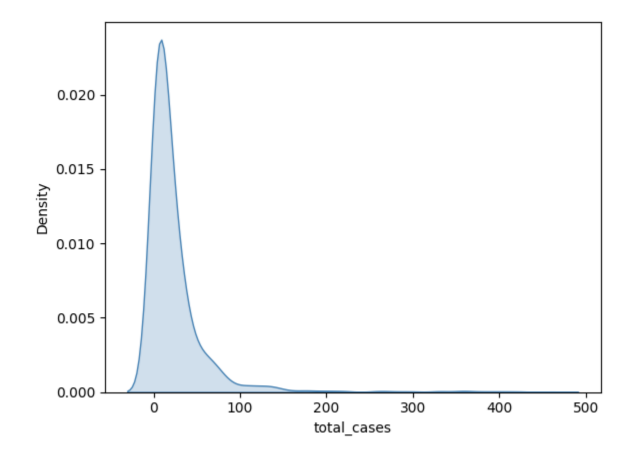
Transformamos los parámetros de texto en números.

VISUALIZACIÓN DE DATOS





Aquí podemos comprobar que hay columnas con bastantes nulos, los trataremos más adelante.



Aquí podemos comprobar que la densidad de los datos está entre 0 y 100 casos totales y llega hasta 500. Esto nos indica que puede haber outliers que nos dificultará el entrenamiento.

PROCESAMIENTO DE DATOS

Lo primero es quitar todas las filas nulas, también se podrían modificar por otro dato estadístico, pero en este caso he preferido quitarlas directamente.

```
QUITAR NULOS

df_combined = df_combined.dropna()

v 0.6s
```

Eliminamos también los outliers.

```
# Calcular el rango intercuartílico (IQR) para cada columna
Q1 = df_combined.quantile(0.25)
Q3 = df_combined.quantile(0.75)
IQR = Q3 - Q1
XL=Q1 - k * IQR
XU=Q3 + k * IQR

# Definir un filtro para eliminar outliers
filtro_outliers = ~((df_combined < xL) | (df_combined > xU)).any(axis=1)

# Aplicar el filtro para mantener solo los datos sin outliers
df_sin_outliers = df_combined[filtro_outliers].reset_index(drop=True)

# Visualizar la diferencia de filas
outlaiers = df_combined.shape[0]- df_sin_outliers.shape[0]

# Verificar la forma del DataFrame después de eliminar outliers
print(f'Forma del DataFrame antes de eliminar outliers: {df_combined.shape}')
print(f'Forma del DataFrame después de eliminar outliers: {df_sin_outliers.shape}')
print(f'Se han eliminado {outlaiers} outliers')

✓ 0.6s

Forma del DataFrame antes de eliminar outliers: (1199, 25)
Forma del DataFrame después de eliminar outliers: (979, 25)
Se han eliminado 220 outliers
```

Normalizamos los datos para su posterior entrenamiento.

```
NORMALIZACIÓN

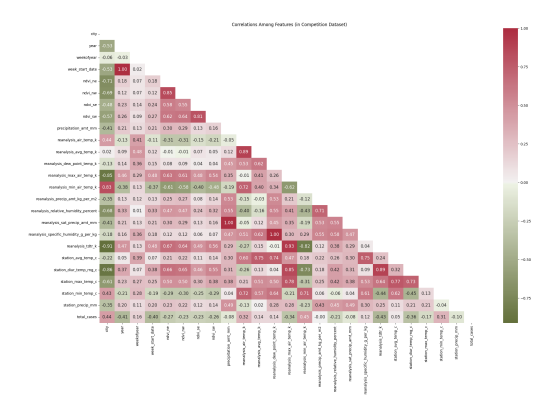
column_names = df_sin_outliers.columns.values
index_to_remove = np.where(column_names == 'total_cases')[0]
column_names = np.delete(column_names, index_to_remove)

scaler = StandardScaler()
scaled_data = scaler.fit_transform(df_sin_outliers.drop('total_cases', axis=1))
scaled_df = pd.DataFrame(scaled_data, columns=column_names)

df_complete = scaled_df.copy()
df_complete["total_cases"] = df_sin_outliers['total_cases']

0.7s
```

SELECCIÓN DE CARACTERÍSTICAS



Como podemos observar hay muchos datos que se correlacionan entre sí y es muy difícil de determinar a simple vista cuales son los mejores, así que, vamos a usar otra herramienta para seleccionar las mejores características. En este caso usaré **Lasso**.

Las mejores características son 'year', 'weekofyear', 'reanalysis_air_temp_k', 'reanalysis_min_air_temp_k' y 'reanalysis_tdtr_k'. Si comprobamos estos campos con la matriz de correlación, vemos que tiene sentido que estos parámetros sean los mejores para empezar a entrenar.

Ahora, con estos parámetros dividimos los datos del dataset en train, val y test.

```
DIVIDIR LOS DATOS

X = scaled_df[selected_features]
y = df_sin_outliers['total_cases']

# Dividir los datos en conjuntos de entrenamiento y prueba
X_train, X_test, y_train, y_test = train_test_split(X, y, test_size=0.2, random_state=42)
X_train, X_val, y_train, y_val = train_test_split(X_train, y_train, test_size=0.2, random_state=42)
```

ENTRENAMIENTO

Para este trabajo vamos a usar tres tipos de modelos de entrenamiento y vamos a explorar las diferencias entre seleccionadores de hyperparametros como **GridSearchCV** y

RandomizedSearchCV.

RANDOM FOREST

GridSearchCV

```
# Inicializar GridSearchCV

# Inicializar GridSearchCV grid_search_rf = GridSearchCV(estimator=rf, param_grid=params_rf, cv=best_splits_rf, n_jobs=-1, scoring='neg_mean_absolute_error')

# Ajustar el modelo utilizando GridSearchCV

grid_search_rf.fit(X_train, y_train)

# Obtener los mejores hiperparámetros
best_params_grid_search_rf = grid_search_rf.best_params_
best_params_grid_search_rf = - grid_search_rf.best_score_
print("Mejores hiperparámetros:", best_params_grid_search_rf)
print("MAE: ", best_score_grid_search_rf)

✓ 44.7s

Mejores hiperparámetros: {'max_depth': None, 'min_samples_split': 2, 'n_estimators': 200}

MAE: 7.211374280481423
```

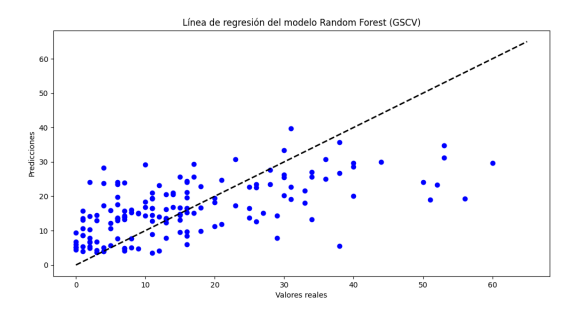
```
# Realizar la validación cruzada para obtener las predicciones
y_pred_val_gscv_rf = cross_val_predict(grid_search_rf, X_val, y_val, cv=5)

# Calcular el Mean Absolute Error (MAE) entre las predicciones y los valores reales
mae_gscv_rf = mean_absolute_error(y_val, y_pred_val_gscv_rf)

print(f"Mean Absolute Error: {mae_gscv_rf}")

1 m 6.5s

Mean Absolute Error: 8.159919230849349
```



RandomizedSearchCV

```
# Inicializar GridSearchCV

# Inicializar GridSearchCV

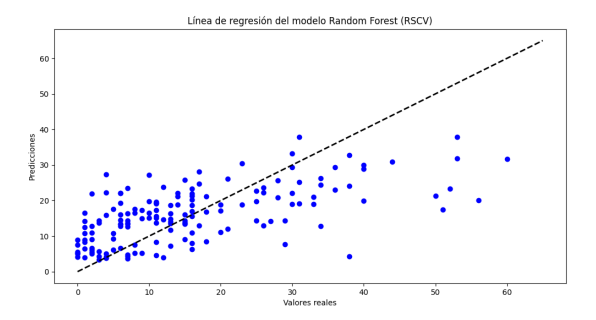
| Frandom_search_rff = RandomizedSearchCV(estimator=rf, param_distributions=params_rf, n_iter=10, cv=best_splits_rf, n_jobs=-1, scoring='neg_mean_absolute_error')

# Ajustar el modelo utilizando GridSearchCV
| random_search_rff.fit(X_train, y_train)

# Obtener los mejores hiperparámetros
| best_params_random_search_rff = random_search_rff.best_params_|
| best_score_random_search_rff = random_search_rff.best_score_|
| print("Mejores hiperparámetros:", best_params_random_search_rff)
| print("Mas: ", best_score_random_search_rff)

# Offs

| Mejores hiperparámetros: {'n_estimators': 100, 'min_samples_split': 2, 'max_depth': None}
| MAE: 7.21359497645212
```



CONCLUSIÓN

En este caso, no hay mucha diferencia entre usar **GridSearchCV** y **RandomizedSearchCV**, los dos dan un **MAE** bastante parecido y sus gráficas también son bastante similares. Aunque si

tengo que elegir uno, sería el **GridSearchCV** porque con los datos de validación da mejor resultados (8,16) que **RandomizedSearchCV** (8,20).

GRADIENT BOOSTING

```
Gradient Boosting

D v p Definir los hiperparámetros a ajustar
parama_gb = {
    'n.estimators': [100, 200, 300],
    'max_depth': [3, 5, 7],
    'learning_rate': [0.05, 0.1, 0.2]
}

# Inicializar el modelo Gradient Boosting Regressor
gb = GradientBoostingRegressor()

# Inicializar el modelo Gradient Boosting Regressor
gb = GradientBoostingRegressor()

# Dest_mae_gb, best_params_gb, best_technique_gb, best_splits_gb = best_params(model=gb, params=params_gb, CV_technique="all", max_splits=15)
    print("Bost MAE:",best_mae_gb,", Best params:", best_params_gb,", Best technique:", best_technique_gb,", Best splits:", best_splits_gb)

## Minit S max: 15 actual: 13
## search: 8 - 15 actual: 14
## gridSearchCV Finish
PandomizeSearchCV Finish
Best MAE: 6.567191408598866 , Best params: {'n_estimators': 200, 'max_depth': 5, 'learning_rate': 0.1} , Best technique: randomizeSearchCV , Best splits: 14
```

GridSearchCV

```
GridSearchCV

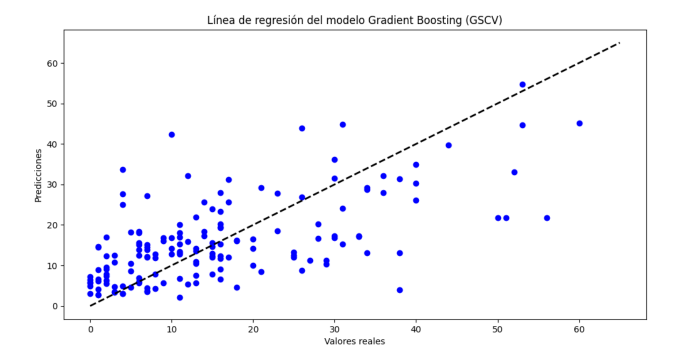
# Inicializar RandomizedSearchCV con MAE como métrica
grid_search_gb = GridSearchCV(estimator=gb, param_grid=params_gb, cv=best_splits_gb, n_jobs=-1, scoring='neg_mean_absolute_error')

# Ajustar el modelo utilizando RandomizedSearchCV
grid_search_gb.fit(X_train, y_train)

# Obtener los mejores hiperparámetros
best_params_grid_search_gb = grid_search_gb.best_params_
best_score_grid_search_gb = grid_search_gb.best_score_
print("Mejores hiperparámetros:", best_params_grid_search_gb)
print("MAE: ", best_score_grid_search_gb)

* 45.8s

Mejores hiperparámetros: {'learning_rate': 0.1, 'max_depth': 5, 'n_estimators': 200}
MAE: 6.585524221646681
```



RandomizedSearchCV

```
RandomizedSearchCV

# Inicializar RandomizedSearchCV con MAE como métrica random_search_gb = RandomizedSearchCV(estimator=gb, param_distributions=params_gb, n_iter=10, cv=best_splits_gb, n_jobs=-1, scoring='neg_mean_absolute_error')

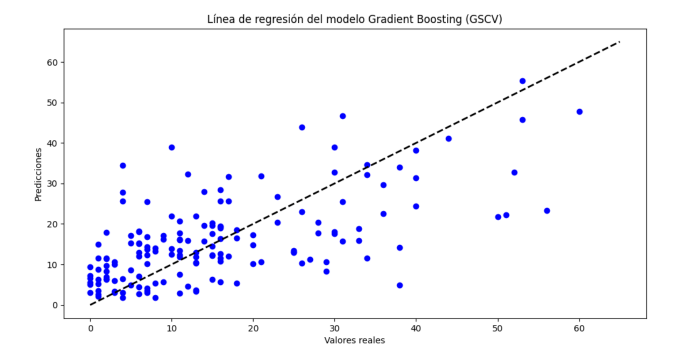
# Ajustar el modelo utilizando RandomizedSearchCV random_search_gb.fit(X_train, y_train)

# Obtener los mejores hiperparámetros
best_params_random_search_gb = random_search_gb.best_params
best_params_random_search_gb = random_search_gb.best_score_
print("Mejores hiperparámetros:", best_params_random_search_gb)
print("MAE: ", best_score_random_search_gb)

# Pyth

Mejores hiperparámetros: {'n_estimators': 300, 'max_depth': 5, 'learning_rate': 0.1}

MAE: 6.685963812139855
```



CONCLUSIÓN

En este caso, se ve algo más de diferencias, pero tampoco mucha, sigue ganando **GridSearchCV** (8,18) por muy poca ventaja sobre **RandomizedSearchCV** (8,26).

Con respecto al modelo anterior, **Random Forest**, este parece que da mejores resultados en la búsqueda de hyperparametros, pero al compararlo con los datos de validación se acerca pero se queda corto (**Random Forest** 8,16 - **Grading Boosting** 8,18). Por otro lado las gráficas de **Gradient Boosting** son algo mejores que la de **Random Forest**, parece que la línea de regresión está más cerca de todos los puntos en comparación a las gráficas de **Random Forest**. Aun así, creo que me sigo quedando con el modelo de **Random Forest**.

KNN

```
# Define el espacio de búsqueda de parámetros
params_knn = ('n_neighbors': np.arange(1, 51), 'weights': ['uniform', 'distance']}

# Crea el modelo KNN
knn = KNeighborsRegressor()

**Os

best_mae_knn, best_params_knn, best_technique_knn, best_splits_knn = best_params(model=knn, params=params_knn, CV_technique="all")
print("Best MAE:",best_mae_knn,", Best params:", best_params_knn,", Best technique:", best_technique_knn,", Best splits:", best_splits_knn)

**In 2666**

min: 51 max: 88 actual: 85
search: 80 - 88 actual: 87
gridSearchCV Finish
randomizeSearchCV Finish
Best MAE: 8.43495538825445 , Best params: {'n_neighbors': 10, 'weights': 'distance'} , Best technique: gridSearchCV , Best splits: 85
```

GridSearchCV

```
GridSearchCV

# Inicializar GridSearchCV con MAE como métrica
grid_search_knn = GridSearchCV(estimator=knn, param_grid=params_knn, cv=best_splits_knn, n_jobs=-1, scoring='neg_mean_absolute_error')

# Ajustar el modelo utilizando GridSearchCV
grid_search_knn.fit(X_train, y_train)

# Obtener los mejores hiperparámetros
best_params_grid_search_knn = grid_search_knn.best_params_
best_score_grid_search_knn = - grid_search_knn.best_score_
print("Mejores hiperparámetros:", best_params_grid_search_knn)
print("MAE: ", best_score_grid_search_knn)

# Mejores hiperparámetros: {'n_neighbors': 10, 'weights': 'distance'}
MAE: 8.43495538825445
```

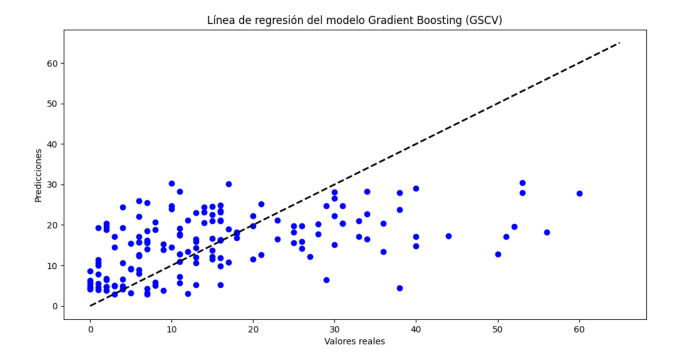
```
# Realizar la validación cruzada para obtener las predicciones
y_pred_val_gscv_knn = cross_val_predict(grid_search_knn, X_val, y_val, cv=5)

# Calcular el Mean Absolute Error (MAE) entre las predicciones y los valores reales
mae_gscv_knn = mean_absolute_error(y_val, y_pred_val_gscv_knn)

print(f"Mean Absolute Error: {mae_gscv_knn}")

14.2s

Mean Absolute Error: 9.044992559186305
```



RandomizedSearchCV

```
RandomizedSearchCV

# Inicializar RandomizedSearchCV con MAE como métrica
random_search_knn = RandomizedSearchCV(estimator=knn, param_distributions=params_knn, n_iter=10, cv=best_splits_knn, n_jobs=-1, scoring='neg_mean_absolute_error')

# Ajustar el modelo utilizando RandomizedSearchCV
random_search_knn.fit(X_train, y_train)

# Obtener los mejores hiperparámetros
best_params_random_search_knn = random_search_knn.best_params_
best_score_random_search_knn = random_search_knn.best_score_
print("Mejores hiperparámetros:", best_params_random_search_knn)
print("Meiores hiperparámetros:", best_params_random_search_knn)

# Ods

Pyt

Mejores hiperparámetros: ('weights': 'uniform', 'n_neighbors': 10')
MAE: 8.468172268997564
```

```
# Realizar la validación cruzada para obtener las predicciones

y_pred_val_rscv_knn = cross_val_predict(random_search_knn, X_val, y_val, cv=5)

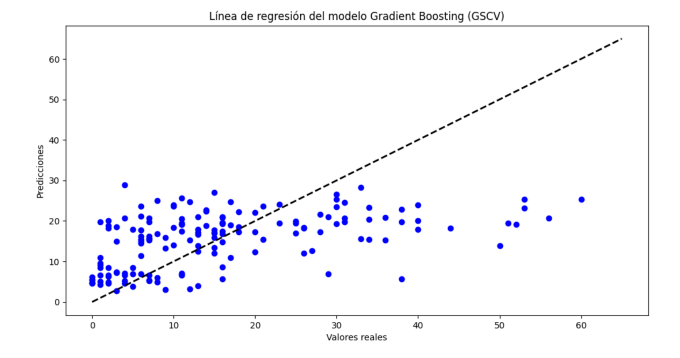
# Calcular el Mean Absolute Error (MAE) entre las predicciones y los valores reales

mae_rscv_knn = mean_absolute_error(y_val, y_pred_val_rscv_knn))

print(f"Mean Absolute Error: {mae_rscv_knn}")

> 1.9s

Mean Absolute Error: 9.014629135113445
```



CONCLUSIÓN

En el caso de **KNN** vemos que si comparamos el **MAE** dado por **GridSearchCV** (8,43) con el **MAE** dado por **RandomizedSearchCV** (8,47), vemos que sigue estando mejor el entrenamiento con **GridSearchCV**, pero si nos fijamos en la predicción con los datos de validación, es lo contrario, **RandomizedSearchCV** (9,01) es mejor que **GridSearchCV** (9,04). En este caso creo que gana **RandomizedSearchCV**.

Ahora, en comparación a los modelos anteriores, **KNN** es el peor de los tres, en el caso de **Random Forest** y **Gradient Boosting** la comparación estaba muy ajustada ya que daban **MAEs** muy parecidos y las gráficas no eran muy dispares. Pero, en el caso de **KNN** pasamos de un **MAE** de 8 de los casos anteriores a un **MAE** de 9 y no solo con eso la línea de regresión parece ser que no está tan cerca de los puntos como en los anteriores modelos.

CONCLUSIONES

Random Forest es el modelo elegido para el entrenamiento final. Aunque como la competición me deja tres intentos diarios voy a realizar una última comparación de los tres modelos con los **MAEs** obtenidos en la competición.

COMPROBACIÓN CON LOS DATOS DE TEST

RANDOM FOREST

```
Random Forest

random_forest = joblib.load('trained_models/dengIA_rf_modelo_entrenado.pkl')

v 0.1s Group 2

# Hacer predicciones con el modelo cargado
predictions_rf = random_forest.predict(X_test)

# Calcular el Mean Absolute Error (MAE) entre las predicciones y los valores reales
mae_rf = mean_absolute_error(y_test, predictions_rf)

print(f"Random Forest MAE: {mae_rf}")

v 0.4s Group 2

... Random Forest MAE: 6.771071428571428
```

GRADIENT BOOSTING

```
Gradient Boosting

pradient_boosting = joblib.load('trained_models/dengIA_gb_modelo_entrenado.pkl')

0.6s Group 2

# Hacer predicciones con el modelo cargado
predictions_gb = gradient_boosting.predict(X_test)

# Calcular el Mean Absolute Error (MAE) entre las predicciones y los valores reales
mae_gb = mean_absolute_error(y_test, predictions_gb)

print(f"Gradient Boosting MAE: {mae_gb}")

0.2s Group 2

Gradient Boosting MAE: 6.646383523748631
```

KNN

```
KNN

knn_model = joblib.load('trained_models/dengIA_knn_modelo_entrenado.pkl')

v 0.5s Group 2

# Hacer predicciones con el modelo cargado
predictions_knn = knn_model.predict(X_test)

# Calcular el Mean Absolute Error (MAE) entre las predicciones y los valores reales
mae_knn = mean_absolute_error(y_test, predictions_knn)

print(f"KNN MAE: {mae_knn}")

v 0.3s Group 2

KNN MAE: 7.98265396122449
```

CONCLUSIÓN

Teniendo en cuenta los datos de test, vemos que **KNN** sigue siendo el peor de los tres modelos y que **Random Forest** y **Gradient Boosting** están muy igualados, pero en este caso **Gradient Boosting** (6,65 **MAE**) tiene mejores resultados que **Random Forest** (6,77 **MAE**).

PREDICCIÓN CON LOS DATOS DE LA COMPETICIÓN

Importamos el dataset de test facilitada en la competición.

```
# Cargar el archivo CSV con los datos a predecir

data_to_predict = pd.read_csv('https://raw.githubusercontent.com/Nestorbd/DengIA-Competition/master/datasets/dengue_features_test.csv')

v 0.3s Group 2
```

Le aplicamos los mismos ajustes que al dataset de entrenamiento para poder pasarlo al modelo de entrenamiento. En este caso en vez de eliminar las filas con datos nulos, las cambiamos por la media de los valores de la columna para que tenga el mismo tamaño que el dataset de comparación que tendrá la competición.

```
data_to_predict['city'].replace(['iq', 'sj'],[0, 1], inplace=True)

data_to_predict['week_start_date'] = pd.to_datetime(data_to_predict['week_start_date'])
data_to_predict['week_start_date'] = (data_to_predict['week_start_date'] - pd.Timestamp("1970-01-01")) // pd.Timedelta('1D')

for column in data_to_predict.columns:
    # Verifica si la columna tiene valores nulos
    if data_to_predict[column].isnull().any():
        # Calcula la mediana de cada columna con datos nulos
        media = data_to_predict[column].mean()
        data_to_predict[column].fillna(media, inplace=True)
```

Normalizamos los datos.

```
column_names_test = data_to_predict.columns.values

scaler_test = StandardScaler()
scaled_data_test = scaler_test.fit_transform(data_to_predict)
scaled_df_test = pd.DataFrame(scaled_data_test, columns=column_names_test)

v 0.2s Group 2
```

Y por último seleccionamos las columnas que nos interesan.

```
scaled_df_test = scaled_df_test[selected_features]

v  0.2s
```

Ahora pasamos a predecir con cada uno de los modelos y ver que resultados obtiene cada uno:

RANDOM FOREST

```
# Realizar las predicciones con el modelo importado
predictions_rf = random_forest.predict(scaled_df_test)

results_rf = data_to_predict.copy()

results_rf["total_cases"] = predictions_rf.astype('int')

results_rf = results_rf[['city', 'year', 'weekofyear', 'total_cases']]

results_rf['city'].replace([0, 1],['iq', 'sj'], inplace=True)

# Guardar las columnas seleccionadas en un archivo CSV
results_rf.to_csv('results/dengIA_rf_results.csv', index=False)
```

New submission

Woohoo, your submission was successful! Your submission score is 28.6899



Done

GRADIENT BOOSTING

New submission

Woohoo, your submission was successful! Your submission score is

29.2115



Done

KNN

```
# Realizar las predicciones con el modelo importado
predictions_knn = knn_model.predict(scaled_df_test)

results_knn = data_to_predict.copy()

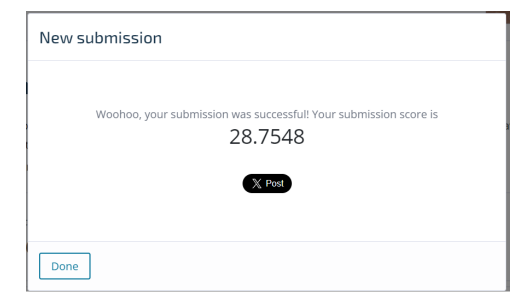
results_knn["total_cases"] = predictions_knn.astype('int')

results_knn = results_knn[['city', 'year', 'weekofyear', 'total_cases']]

results_knn['city'].replace([0, 1],['iq', 'sj'], inplace=True)

# Guardar las columnas seleccionadas en un archivo CSV
results_knn.to_csv('results/dengIA_knn_results.csv', index=False)

$\int 0.3s \text{ Group 2}$
```



CONCLUSIÓN

Como podemos observar, al final el modelo que obtuvo mejor resultado fue **Random Forest** con 28,6899, el segundo inesperadamente fue **KNN** y el tercero, con bastante diferencia, **Gradient Boosting.**

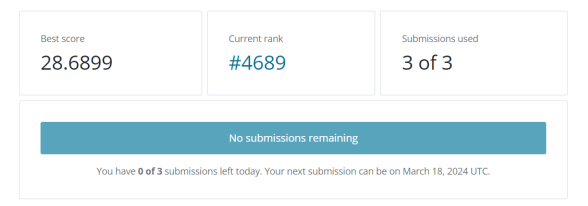
CONCLUSIONES

Teníamos claro que **Random Forest** era uno de los mejores modelos entre estos tres en este trabajo, pero habría que analizar porque el modelo **KNN** ha sacado tanta ventaja a **Gradient Boosting** si en nuestra evaluación **KNN** era claramente el peor.

POSICIÓN FINAL

Submissions

- To help you track your progress during the competition, each submission is scored against publically available test data to give a "public score".
- The primary evaluation metric is Mean Absolute Error. Show more.



REFERENCIAS

- Competición
- **❖** GitHub