# tutorial pandas scikitlearn

October 22, 2025

# 1 Tutorial: Verkenning en Machine Learning met Pandas & Scikit-learn

Dit bewijsstuk dient voor criterium 2, het zelfstandig mobiliseren van verworven kennis en vaardigheden voor een goed experimenteel ontwerp/werkplan ten behoeve van de onderzoeksvraag.

In dit bewijsstuk laat ik zien dat ik oefen met data-preparatie, modelbouw en evaluatie van een ML-model (Logistic regression) op een oefendataset.

Verband met de hoofdvraag: Uiteindelijk wil ik een model ontwikkelen dat, op basis van mutatie- en methylatieprofielen van tumorcellijnen, kan voorspellen of een patiënt baat heeft bij een specifieke therapie. Deze oefening helpt me benodigde vaardigheden onder de knie te krijgen en de stappen van een ML-workfkow te oefenen, van verkennen van de data tot de evaluatie van een model.

### 1.0.1 Dataset: Wine Data

Voor deze oefening gebruik ik de Wine dataset uit scikit-learn, een ingebouwde dataset die informatie bevat over verschillende soorten wijn, inclusief hun chemischie eigenschappen en kwaliteitskenmerken. Het voordeel van een ingebouwde dataset is dat er geen externe downloads of databases nodig zijn, waardoor ik me volledig kan richten op de data-analyse en machine learning workflow.

### 1.0.2 Data laden

```
[16]: from sklearn.datasets import load_wine

# dataset laden
wine_data = load_wine()

# bekijk de ruwe data
wine_data.data
```

```
[1.327e+01, 4.280e+00, 2.260e+00, ..., 5.900e-01, 1.560e+00, 8.350e+02], [1.317e+01, 2.590e+00, 2.370e+00, ..., 6.000e-01, 1.620e+00, 8.400e+02], [1.413e+01, 4.100e+00, 2.740e+00, ..., 6.100e-01, 1.600e+00, 5.600e+02]], shape=(178, 13))
```

Zoals hierboven te zien is, bestaat de data uit een N x M array (N samples, M features). Om dit overzichtelijker te maken, zet ik de data om naar een Pandas Dataframe. Dit maakt het eenvoudiger om de data te inspecteren, kolomnamen te zien en later bewerkingen uit te voeren.

In mijn eigen onderzoek zal de data een vergelijkbare structuur hebbben, maar met veel meer features. Elke rij (N) stelt dan één tumorcellijn voor, en elke kolom (M) een kenmerk van die cellijn. Deze kenmerken kunnen bijvoorbeeld bestaan uit duizenden methylatiesites en mutatiekenmerken. De uiteindelijke dataset zou dus bijvoorbeeld de vorm kunnen hebben van 300 cellijnen x 20.000 features)

[17]: import pandas as pd

```
# data omzetten naar data frame met kolomnamen
      wine_df = pd.DataFrame(wine_data.data, columns=wine_data.feature_names)
      # target toevoegen (de wijnsoort)
      wine df["target"] = wine data.target
      # Eerste 5 rijen bekijken
      wine_df.head()
[17]:
         alcohol malic acid
                                    alcalinity_of_ash magnesium total_phenols
                                ash
      0
           14.23
                         1.71
                               2.43
                                                   15.6
                                                             127.0
                                                                              2.80
           13.20
                        1.78
                              2.14
                                                   11.2
                                                             100.0
                                                                              2.65
      1
      2
           13.16
                        2.36 2.67
                                                   18.6
                                                             101.0
                                                                              2.80
      3
           14.37
                               2.50
                                                   16.8
                         1.95
                                                             113.0
                                                                              3.85
      4
           13.24
                        2.59
                              2.87
                                                   21.0
                                                             118.0
                                                                              2.80
                     nonflavanoid_phenols proanthocyanins
                                                              color_intensity
         flavanoids
                                                                                 hue
      0
               3.06
                                      0.28
                                                        2.29
                                                                          5.64 1.04
      1
               2.76
                                      0.26
                                                        1.28
                                                                          4.38 1.05
      2
               3.24
                                      0.30
                                                        2.81
                                                                          5.68 1.03
      3
               3.49
                                      0.24
                                                        2.18
                                                                          7.80 0.86
      4
               2.69
                                      0.39
                                                        1.82
                                                                          4.32 1.04
         od280/od315_of_diluted_wines proline
      0
                                         1065.0
                                  3.92
                                                       0
      1
                                  3.40
                                         1050.0
                                                       0
      2
                                         1185.0
                                                       0
                                  3.17
      3
                                  3.45
                                         1480.0
                                                       0
                                  2.93
                                          735.0
                                                       0
```

De bovenstaande tabel toont de eerste 5 rijen van de dataset. Elke rij vertegenwoordit een wijnsoort,

en elke kolom is een eigenschap. De kolom 'target' bevat het label (0, 1 of 2), dat aangeeft tot welke wijnklasse het monster behoort.

Het is belangrijk om te begrijpen dat het toevoegen van een target-kolom van belang is bij supervised learning. Bij mijn eigen dataset zal deze targetkolom de responsewaarden bevatten, AUC)

#### 1.0.3 Data verkennen

Het is belangrijk om de data eerst te verkennen. Pandas DataFrames zijn tweedimentsionale, gelabelde datastructuren met kolommen, rijen en data. Ze maken het eenvoudig om statistieken te bekijken, te filteren of grafieken te maken.

```
[18]: # dataset verkenning wine_df.info()
```

<class 'pandas.core.frame.DataFrame'>
RangeIndex: 178 entries, 0 to 177
Data columns (total 14 columns):

#	Column	Non-Null Count	Dtype
0	alcohol	178 non-null	float64
1	malic_acid	178 non-null	float64
2	ash	178 non-null	float64
3	alcalinity_of_ash	178 non-null	float64
4	magnesium	178 non-null	float64
5	total_phenols	178 non-null	float64
6	flavanoids	178 non-null	float64
7	nonflavanoid_phenols	178 non-null	float64
8	proanthocyanins	178 non-null	float64
9	color_intensity	178 non-null	float64
10	hue	178 non-null	float64
11	od280/od315_of_diluted_wines	178 non-null	float64
12	proline	178 non-null	float64
13	target	178 non-null	int64

dtypes: float64(13), int64(1)

memory usage: 19.6 KB

De info()-methode geeft een overzicht van de DataFrame: - aantal rijen = 178 (aantal wijnmonsters) - aantal kolommen = 14 (13 features + 1 target) - Non-Null values: alle kolommen bevatten volledige data, er zijn geen missing values - datatype: features zijn float64, targer is int64

Belangrijke inzichten voor machine learning: 1. als alle data numeriek is, is het direct bruikbaar voor ML-algoritmes. 2. geen missing values, dus het is niet nodig om imputatie uit te voeren 3. target-kolom is duidelijk aanwezig (dit wordt het label voor supervised learning)

# 1.0.4 Beschrijvende statistiek en data-inspectie

Naast de basisinformatie uit info() is het handig om een statistische samenvatting van de data te bekijken. Pandas biedt hiervoor de describe()-methode. Deze genereerd statistieken als:

• count: aantal niet-lege waarden

- mean: gemiddeldestd: standaarddeviatie
- min/max: minimum en maximum
- quartiles: 25%, 50%, 75% percentielwaarden

# [19]: # beschrijvende statistieken wine\_df.describe()

[19]:		alcohol	malic_acid	ash	alcalinity_c	of ash ma	gnesium \	
[10].	count	178.000000	178.000000	178.000000	•		.000000	
	mean	13.000618	2.336348	2.366517			.741573	
	std	0.811827	1.117146	0.274344			.282484	
	min	11.030000	0.740000	1.360000			.000000	
	25%	12.362500	1.602500	2.210000			.000000	
	50%	13.050000	1.865000	2.360000			.000000	
	75%	13.677500	3.082500	2.557500			.000000	
	max	14.830000	5.800000	3.230000			.000000	
		total_phenol	s flavanoi	.ds nonflava	noid_phenols	proanthoc	yanins \	
	count	178.00000	0 178.0000	000	178.000000	178.	000000	
	mean	2.29511	2.0292	270	0.361854	1.	590899	
	std	0.62585	0.9988	359	0.124453	0.	572359	
	min	0.98000	0.3400	000	0.130000	0.	410000	
	25%	1.74250	0 1.2050	000	0.270000	1.	250000	
	50%	2.35500	0 2.1350	000	0.340000	1.	555000	
	75%	2.80000	0 2.8750	000	0.437500	1.	950000	
	max	3.88000	0 5.0800	000	0.660000	3.	580000	
				1000	- 1015 - 4 1:1			
		color_intens	•		od315_of_dilu	.78.000000	proline 178.000000	
	count	5.058		57449	1	2.611685	746.893258	
	mean	2.318		28572		0.709990	314.907474	
	std min	1.280		30000		1.270000	278.000000	
	min 25%	3.220		32500		1.937500	500.500000	
	50%	4.690		52500 55000		2.780000	673.500000	
	75%	6.200		2000		3.170000	985.000000	
	max	13.000		.0000		4.000000	1680.000000	
	шах	13.000	1.71	.0000		4.000000	1000.000000	,
		target						
	count	178.000000						
	mean	0.938202						
	std	0.775035						
	min	0.000000						
	25%	0.000000						
	50%	1.000000						
	75%	2.000000						
	max	2.000000						

Deze statistieken geven snel inzicht in de distributie van de data en helpen bij het identifiveren van mogelijke afwijkingen of verschillende schalen tussen features.

# 1.0.5 Data weergave

Om een idee te krijgen van de daadwerkelijke waarden in elke kolom. kunnen we de eerste of laatste rijen van de DataFrame bekijken:

[20]:	[20]: # geef de laatste 5 rijen van de dataset wine_df.tail()								
[20]:		alcohol	malic_acid	ash a	lcalinity_	of_ash	magnesium	total_phenols	\
	173	13.71	5.65	2.45		20.5	95.0	1.68	
	174	13.40	3.91	2.48		23.0	102.0	1.80	
	175	13.27	4.28	2.26		20.0	120.0	1.59	
	176	13.17	2.59	2.37		20.0	120.0	1.65	
	177	14.13	4.10	2.74		24.5	96.0	2.05	
	173 174 175 176 177	flavanoi 0. 0. 0. 0.	61 75 69 68		nols proa 0.52 0.43 0.43 0.53	·	nins color 1.06 1.41 1.35 1.46 1.35	_intensity h 7.7 0. 7.3 0. 10.2 0. 9.3 0. 9.2 0.	70 59 60
	od280/od315_of_diluted_wines proline target								
	173			1.74	740.0	2			
	174			1.56	750.0	2			
	175			1.56	835.0	2			
	176			1.62	840.0	2			
	177			1.60	560.0	2			

Hier is te zien dat de features op verschillende schalen staan. Algoritmes die gevoelig zijn voor de schaal van de data (zoals bijvoorbeeld Logistic Regression) kunnen hierdoor problemen krijgen. Daarom is het later vaak nodig om de data te normaliseren of standaardiseren voordat je een model traint.

Voor meer over pandas zie Python Pandas Tutorial: The Ultimate Guide for Beginners.

# 1.0.6 Data preprocessing

Nu de data is verkend is de volgende stap in een machine learning workflow om de data voor te bereieden zodat het model er goed mee kan werken. De data preprocessing kunnen we uitvoeren met Scikit-learn.

Real-world data kan rommelig zijn. Het kan missing values bevatten, overbodige kolommen, outliers of ruis. Het negeren van deze problemen leid er toe dat het model verkeerde patronen leert. "Garbage in, garbage out".

Eerst splitsen we de dataset in: - Features (X): alle kolommen behalve de target - Labels (y): de target-kolom (wat we willen voorspellen)

```
[21]: from sklearn.preprocessing import StandardScaler

# features en labels scheiden
X = wine_df[wine_data.feature_names].copy() # alleen features
y = wine_df["target"].copy() # target
```

#### 1.0.7 Standaardisatie van features

Er wordt gebruik gemaakt van StandardScaler om elke feature te standaardiseren.

De array die hier wordt weergegeven toot de gestandaardiseerde waarden van het eerste wijnmonster in de dataset. Elke waarde komt overeen met één feature maar nu geschaald zodat het gemiddelde van elke feature 0 is en de standaarddeviatie 1. De positieve waarden liggen hoger dan het gemiddelde, en de negatieve waarden liggen lager dan het gemiddelde.

### 1.0.8 Model Training:

Train/Test Split Voordat een machine learning model voorspellingen kan doen, moet het eerst getraind worden op data. Om te controleren of het model goed generaliseerd naar nieuwe, ongeziene data, moet de dataset worden opgesplitst in:

- Trainingsset (70%) voor het trainen van het model
- Testset (30%) voor het evalueren van de prestaties

```
# controle van de splitsing
print(f"Train size: {round(len(X_train_scaled) / len(X) * 100)}% \n\
Test size: {round(len(X_test_scaled) / len(X) * 100)}%")
```

Train size: 70% Test size: 30%

70% van de dat is nu trainingsdata en 30% is testdata. Het splitsen van de data zorgt ervoor dat de modelprestaties betrouwbaar kunnen worden geevalueerd. In mijn onderzoek zal ik dezelfde methoden gebruiken. (Eventueel 80%/20%)

Building the model (Logistic Regression) Nu de data is gesplitst en gestandaardiseerd, kan een machine learning model worden getraint. Voor dit voorbeeld gebruik ik Logistic Regression, een veelgebruikt algoritme voor classificatie. Dit model wil ik ook gebruiken bij mijn onderzoek.

Het doel van deze oefening is om het model te trainen om de juiste klasse (wijnsoort) te voorspellen op basis van features.

```
[24]: from sklearn.linear_model import LogisticRegression

# model aanmaken
logistic_regression = LogisticRegression()

# train het model op de trainingsdata
logistic_regression.fit(X_train_scaled, y_train)

# voorspellingen maken op de testset
log_reg_preds = logistic_regression.predict(X_test_scaled)
```

De variabele log\_reg\_preds bevat de voorspelde klassen voor elke sample in de testset. Het model heeft geleerd van de trainingsdata en kan nu generaliseren naar ongeziene voorbeelden.

In mijn onderzoek zou ik hetzelfde kunnen doen met tumor- en methylatieprofielen als feature en therapieresonse als target.

# 1.0.9 Model evaluatie (Logistic Regression)

Nu het Logistic Regression model is getraind, kan ik gaan kijken hoe goed het presteert op de ongeziene data (testset). Hiervoor kan gebruik worden gemaakt van de volgende metrics:

- Precision: hoeveel de voorspellingen per klasse correct zijn
- Recall: hoeveel van de echte samples per klasse correct worden voorspeld
- F1-score: harmonisch gemiddelde van precision en recall
- Accuracy: percentage correcte voorspellingen

```
[25]: from sklearn.metrics import classification_report

# evaluatie van LR
print("Logistic Regression Results:\n")
print(classification_report(y_test, log_reg_preds))
```

Logistic Regression Results:

	precision recall		f1-score	support	
0	1.00	1.00	1.00	17	
1	1.00	0.92	0.96	25	
2	0.86	1.00	0.92	12	
accuracy			0.96	54	
macro avg	0.95	0.97	0.96	54	
weighted avg	0.97	0.96	0.96	54	

Interpretatie van de resultaten in de context van therapierespons

De getoonde classificatiemetrics (precision, recall, F1-score, accuracy, macro- en weighted averages) geven inzicht in hoe goed het model de therapierespons van tumorcellijnen voorspelt op basis van mutatie- en methylatieprofielen.

Rijen per klasse (0, 1, 2): vertegenwoordigen de discrete responsklassen voor een specifiek medicijn, bijvoorbeeld:

- -0 = geen respons / resistent
- -1 = matige respons
- -2 = sterke respons

Precision per klasse: het percentage voorspellingen dat correct is binnen die responsklasse

Recall per klasse: het percentage echte cellijnen van die klasse dat correct wordt voorspeld

F1-score: gewogen combinatie van precision en recall, geeft een samenvatting van voorspellingskwaliteit per klasse

Accuracy: het totale percentage correcte voorspellingen over alle cellijnen.

Macro average: gemiddelde van alle klassen, geeft inzicht in de prestaties ongeacht klassegrootte.

Weighted average: gemiddelde van alle klassen, gewogen op basis van het aantal cellijnen per klasse.

Hoge scores betekenen dat het model veelbelovend is voor het selecteren van cellijnen die waarschijnlijk goed reageren, terwijl lagere scores aangeven waar het model verbeterd kan worden of waar bijvoorbeeld aanvullende biomarkers nodig zijn.

# 1.0.10 Afsluiting

In deze tutorial heb ik een eerste kennismaking gedaan met de mogelijkheden van scikit-learn. Ik heb geleerd hoe je data kunt voorbereiden, standaardiseren, splitsen in train- en testsets, een model kunt trainen (LR) en de prestaties kunt evalueren.

Dit vormt de basis voor het toepassen van ML op mijn eigen data.

Voor verdere verdieping in supervised learning en bredere mogelijkheiden van scikit-learn heb ik de volgende bron beschikbaar: Supervised Learning with scikit-learn.