Министерство науки и высшего образования Российской Федерации Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования

«Московский государственный технический университет имени Н.Э. Баумана (национальный исследовательский университет)»

национальный исследовательский университет)» (МГТУ им. Н.Э. Баумана)

ФАКУЛЬТЕТ						
Студент(Группа)	(Подпись, дата)	(И.О.Фамилия)				
Руководитель курсовой работы	(Подпись, дата)	(И.О.Фамилия)				

(Подпись, дата)

(И.О.Фамилия)

Консультант

Министерство науки и высшего образования Российской Федерации Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования

«Московский государственный технический университет имени Н.Э. Баумана (национальный исследовательский университет)»

(МГТУ им. Н.Э. Баумана)

	УТВЕРЖДАН ующий кафед	
. ,		(Индекс)
«	»	(И.О.Фамилия) 20 г.

ЗАДАНИЕ на выполнение курсовой работы

по дисциплине		
Студент группы		
(Фамилия, имя,	отчество)	
Гема курсовой работы		
Направленность КР (учебная, исследовательская, прав	стическая, производств	венная, др.)
Источник тематики (кафедра, предприятие, НИР)		
График выполнения работы: 25% к нед., 50% к	нед., 75% к нед.,	100% к нед.
Задание		
Оформление курсовой работы:		
Расчетно-пояснительная записка на листах фор	мата А4.	
Дата выдачи задания « » 20 г.		
Руководитель курсовой работы		
Студент	(Подпись, дата)	(И.О.Фамилия)
- -	(Подпись, дата)	(И.О.Фамилия)

Примечание: Задание оформляется в двух экземплярах: один выдается студенту, второй хранится на кафедре.

1. Курсовой проект по ТМО

2. Задание

- 1. Поиск и выбор набора данных для построения моделей машинного обучения. На основе выбранного набора данных студент должен построить модели машинного обучения для решения или задачи классификации, или задачи регрессии.
- 2. Проведение разведочного анализа данных. Построение графиков, необходимых для понимания структуры данных. Анализ и заполнение пропусков в данных.
- 3. Выбор признаков, подходящих для построения моделей. Кодирование категориальных признаков. Масштабирование данных. Формирование вспомогательных признаков, улучшающих качество моделей.
- 4. Проведение корреляционного анализа данных. Формирование промежуточных выводов о возможности построения моделей машинного обучения. В зависимости от набора данных, порядок выполнения пунктов 2, 3, 4 может быть изменен.
- 5. Выбор метрик для последующей оценки качества моделей. Необходимо выбрать не менее трех метрик и обосновать выбор.
- 6. Выбор наиболее подходящих моделей для решения задачи классификации или регрессии. Необходимо использовать не менее пяти моделей, две из которых должны быть ансамблевыми.
- 7. Формирование обучающей и тестовой выборок на основе исходного набора данных.
- 8. Построение базового решения (baseline) для выбранных моделей без подбора гиперпараметров. Производится обучение моделей на основе обучающей выборки и оценка качества моделей на основе тестовой выборки.
- 9. Подбор гиперпараметров для выбранных моделей. Рекомендуется использовать методы кросс-валидации. В зависимости от используемой библиотеки можно применять функцию GridSearchCV, использовать перебор параметров в цикле, или использовать другие методы.
- 10. Повторение пункта 8 для найденных оптимальных значений гиперпараметров. Сравнение качества полученных моделей с качеством baseline-моделей.
- 11. Формирование выводов о качестве построенных моделей на основе выбранных метрик. Результаты сравнения качества рекомендуется отобразить в виде графиков и сделать выводы в форме текстового описания. Рекомендуется построение графиков обучения и валидации, влияния значений гиперпарметров на качество моделей и т.д.

3. Ход выполнения работы

3.0.1. В качестве набора данных используется набор по исследованию качества белых вин

Датасет состоит из одного файла: - wine.csv

Далее этот файл будет разбит на два — для обучающей и тестовой выборок соответственно. Файл содержит следующие колонки: 1. fixed acidity — фиксированная кислотность 2. volatile acidity — летучая кислотность 3. citric acid — лимонная кислота 4. residual sugar — остаточный сахар 5. chlorides — хлориды 6. free sulfur dioxide — свободный диоксид серы 7. total sulfur dioxide — общая двуокись серы 8. density — плотность 9. pH — потенциал водорода 10. sulphates — сульфаты 11. alcohol — алкоголь 12. quality — качество алкоголя (выходной параметр)

3.1. Описание каждой из составляющих белого вина

3.1.1. Фиксированная кислотность

Кислоты являются основными свойствами вина и вносят большой вклад во вкус вина. Обычно общая кислотность делится на две группы: летучие кислоты и нелетучие или фиксированные кислоты. Среди основных кислот, которые вы можете найти в винах: винная, яблочная, лимонная и янтарная. Эта переменная выражена в г (винная кислота) / дм³ в наборе данных.

3.1.2. Летучая кислотность

Изменчивая кислотность - это процесс превращения вина в уксус. В США допустимые пределы содержания летучей кислоты составляют 1,1 г / л для белого столового вина. В нашем наборе летучая кислотность выражается в г (уксусная кислота) / дм³

3.1.3. Лимонная кислота

Лимонная кислота является одной из фиксированных кислот, которые вы найдете в винах. Выражается в Γ / дм3 в датасете.

3.1.4. Остаточный сахар

Этот сахар обычно относится к сахару, остающемуся после прекращения брожения. Выражается в г / дм3 в данных.

3.1.5. Хлориды

Может быть основным фактором солености в вине. Здесь параметр выражен в г (хлорид натрия) / дм3.

3.1.6. Свободный диоксид серы

Говорят, что часть диоксида серы, которая добавляется в вино и которая теряется в нем, связана, а активная часть считается свободной. Винодел всегда будет пытаться получить наибольшую долю свободной серы для связывания. Эта переменная выражена в мг / дм3 в данных.

3.1.7. Общая двуокись серы

Это сумма связанного и свободного диоксида серы (SO2). Здесь она выражено в мг / дм3.

3.1.8. Плотность

Плотность обычно используется в качестве меры превращения сахара в алкоголь. Здесь это выражено в Γ / см3.

3.1.9. Потенциал водорода

Потенциал водорода представляет собой числовую шкалу для указания кислотности или основности вина. Как вы, возможно, знаете, растворы с рН ниже 7 являются кислыми, а растворы с рН выше 7 являются основными. При рН 7 чистая вода является нейтральной. Большинство вин имеют рН от 2,9 до 3,9 и поэтому являются кислыми.

3.1.10. Сульфаты

Сульфаты в вине, как глютен к еде. Они являются неотъемлемой частью виноделия во всем мире и считаются необходимыми. В данных они выражаются в г (сульфат калия) / дм3.

3.1.11. Алкоголь

Вино - это алкогольный напиток, и, как вы знаете, процент алкоголя может варьироваться от вина к вину. Не следует удивляться, что эта переменная включена в наборы данных, где она выражена в% об.

3.1.12. Качество

Эксперты оценили качество вина между 0 (очень плохо) и 10 (отлично). Окончательное число - это медиана как минимум трех оценок, сделанных теми же винными экспертами.

3.1.13. Импорт библиотек

```
[93]: import numpy as np
      import pandas as pd
      import seaborn as sns
      import os
      import matplotlib.pyplot as plt
      from sklearn.preprocessing import LabelEncoder, OneHotEncoder
      from sklearn.preprocessing import MinMaxScaler
      from sklearn.linear model import LinearRegression, LogisticRegression
      from sklearn.model_selection import train test split
      from sklearn.neighbors import KNeighborsRegressor, KNeighborsClassifier
      from sklearn.metrics import accuracy_score, balanced_accuracy_score
     from sklearn.metrics import precision score, recall score, f1 score,
       \hookrightarrow classification_report
      from sklearn.metrics import confusion matrix
     from sklearn.metrics import plot confusion matrix
      from sklearn.model_selection import GridSearchCV
     from sklearn.metrics import mean absolute error, mean squared error,
       →mean squared log error, median absolute error, r2 score
      from sklearn.metrics import roc curve, roc_auc_score
     from sklearn.svm import SVC, NuSVC, LinearSVC, OneClassSVM, SVR, NuSVR,
       →LinearSVR
      from sklearn.tree import DecisionTreeClassifier, DecisionTreeRegressor,
      →export graphviz
      from sklearn.ensemble import RandomForestClassifier, RandomForestRegressor
      from sklearn.ensemble import ExtraTreesClassifier, ExtraTreesRegressor
      from sklearn.ensemble import GradientBoostingClassifier,
       →GradientBoostingRegressor
      from gmdhpy import gmdh
      %matplotlib inline
      sns.set(style="ticks")
```

3.1.14. Разбиение исходного файла на обчующую и тестовую выборку

Файл wine.csv разбит на два файла в соотношении $\sim 0.7:0.3$. Файлы приобретают итерационные числовые названия, начиная с "1.csv".

```
[6]: #
    csvfile = open('wine.csv', 'r').readlines()
    filename = 1
    for i in range(len(csvfile)):
        if i % 3500 == 0:
            open(str(filename) + '.csv', 'w+').writelines(csvfile[i:i+3500])
            filename += 1
```

3.1.15. Создание обучающей выборки

Импортируем файл 1.csv в качестве обучающей выборки.

```
[7]: #
train = pd.read_csv('1.csv', sep=";")
```

3.1.16. Выводим информацию об обучающей выборке

```
[8]: #
     train.head()
[8]:
        fixed acidity volatile acidity citric acid residual sugar
                                                                       chlorides
     0
                  7.0
                                   0.27
                                                 0.36
                                                                 20.7
                                                                            0.045
                                   0.30
                                                                            0.049
                  6.3
                                                 0.34
     1
                                                                  1.6
     2
                  8.1
                                   0.28
                                                 0.40
                                                                  6.9
                                                                            0.050
                  7.2
     3
                                   0.23
                                                 0.32
                                                                  8.5
                                                                            0.058
                  7.2
     4
                                   0.23
                                                 0.32
                                                                  8.5
                                                                            0.058
        free sulfur dioxide total sulfur dioxide density
                                                               pH sulphates
     0
                       45.0
                                             170.0
                                                     1.0010 3.00
                                                                        0.45
     1
                       14.0
                                             132.0
                                                     0.9940 3.30
                                                                        0.49
     2
                       30.0
                                              97.0
                                                     0.9951 3.26
                                                                        0.44
     3
                       47.0
                                             186.0
                                                     0.9956 3.19
                                                                        0.40
                       47.0
     4
                                             186.0
                                                     0.9956 3.19
                                                                        0.40
        alcohol
                quality
     0
            8.8
                       6
            9.5
     1
                       6
     2
           10.1
                       6
     3
            9.9
                       6
     4
            9.9
                       6
```

```
[9]: # - 3499 , 12 train.shape
```

[9]: (3499, 12)

```
Γ10]: #
      train.columns
[10]: Index(['fixed acidity', 'volatile acidity', 'citric acid', 'residual sugar',
             'chlorides', 'free sulfur dioxide', 'total sulfur dioxide', 'density',
             'pH', 'sulphates', 'alcohol', 'quality'],
            dtype='object')
[11]: #
     train.dtypes
[11]: fixed acidity
                              float64
     volatile acidity
                              float64
     citric acid
                              float64
     residual sugar
                              float64
     chlorides
                              float64
     free sulfur dioxide
                            float64
     total sulfur dioxide
                              float64
     density
                              float64
                              float64
     рΗ
                              float64
     sulphates
     alcohol
                              float64
     quality
                                int64
     dtype: object
[12]: #
      train.info()
     <class 'pandas.core.frame.DataFrame'>
     RangeIndex: 3499 entries, 0 to 3498
     Data columns (total 12 columns):
```

#	Column	Non-Null Count	Dtype
0	fixed acidity	3499 non-null	float64
1	volatile acidity	3499 non-null	float64
2	citric acid	3499 non-null	float64
3	residual sugar	3499 non-null	float64
4	chlorides	3499 non-null	float64
5	free sulfur dioxide	3499 non-null	float64
6	total sulfur dioxide	3499 non-null	float64
7	density	3499 non-null	float64
8	рН	3499 non-null	float64
9	sulphates	3499 non-null	float64
10	alcohol	3499 non-null	float64
11	quality	3499 non-null	int64
٠.	67 . 64 (44) 64	(4)	

dtypes: float64(11), int64(1)

memory usage: 328.2 KB

3.1.17. Проверка на наличие нулевых значений

Делаем вывод, что их нет.

```
Г137: #
                              (
                                                   )
      train.isnull().sum()
[13]: fixed acidity
                                0
      volatile acidity
                                0
      citric acid
                                0
      residual sugar
                                0
      chlorides
                                0
      free sulfur dioxide
                                0
      total sulfur dioxide
                                0
      density
                                0
                                0
      рΗ
      sulphates
                                0
      alcohol
                                0
      quality
                                0
      dtype: int64
```

3.1.18. Создание тестовой выборки

Импортируем файл 2.csv в качестве тестовой выборки.

```
[55]: #
#
test = pd.read_csv('2.csv', sep=";")
```

3.1.19. Выводим информацию о тестовой выборке

7

4

11.5

```
[56]: #
            5
      test.head()
[56]:
         fixed acidity volatile acidity citric acid residual sugar
                                                                         chlorides
      0
                   6.0
                                    0.28
                                                  0.27
                                                                   15.5
                                                                             0.036
      1
                   6.7
                                    0.24
                                                  0.36
                                                                   8.4
                                                                             0.042
      2
                   6.7
                                    0.29
                                                  0.45
                                                                  14.3
                                                                             0.054
      3
                   6.9
                                    0.33
                                                  0.31
                                                                   4.2
                                                                             0.040
      4
                   6.5
                                                  0.34
                                                                   1.4
                                    0.16
                                                                             0.029
                                                                рΗ
         free sulfur dioxide total sulfur dioxide density
                                                                   sulphates \
     0
                        31.0
                                              134.0 0.99408 3.19
                                                                          0.44
                        42.0
                                                                          0.52
      1
                                              123.0 0.99473 3.34
      2
                        30.0
                                              181.0 0.99869
                                                              3.14
                                                                          0.57
      3
                        21.0
                                               93.0 0.98960 3.18
                                                                          0.48
      4
                        29.0
                                              133.0 0.99108 3.33
                                                                          0.64
         alcohol
                 quality
     0
            13.0
                        7
      1
            10.9
                        6
      2
            9.1
                        5
                        7
      3
            13.4
```

```
[57]: # - 1399 , 12 test.shape
```

[57]: (1398, 12)

3.1.20. Проверка на наличие нулевых значений в тестовой выборке

```
[58]: #
test.info()
```

<class 'pandas.core.frame.DataFrame'>
RangeIndex: 1398 entries, 0 to 1397
Data columns (total 12 columns):

#	Column	Non-Null Count	Dtype
0	fixed acidity	1398 non-null	float64
1	volatile acidity	1398 non-null	float64
2	citric acid	1398 non-null	float64
3	residual sugar	1398 non-null	float64
4	chlorides	1398 non-null	float64
5	free sulfur dioxide	1398 non-null	float64
6	total sulfur dioxide	1398 non-null	float64
7	density	1398 non-null	float64
8	рН	1398 non-null	float64
9	sulphates	1398 non-null	float64
10	alcohol	1398 non-null	float64
11	quality	1398 non-null	int64
٠.	67 . 64 (44) 64	(4)	

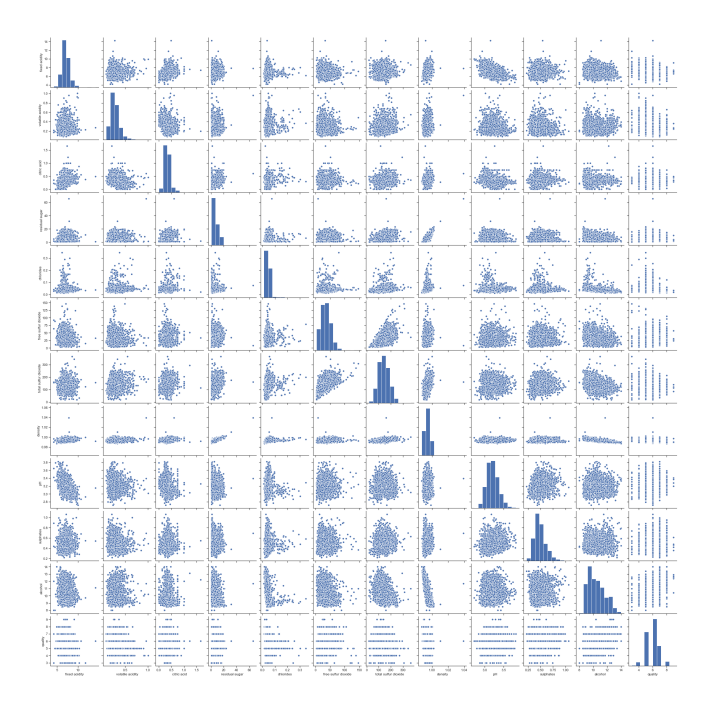
dtypes: float64(11), int64(1)

memory usage: 131.2 KB

3.1.21. Построим парные диаграммы для обучающей выборки

```
[18]: #
sns.pairplot(train)
```

[18]: <seaborn.axisgrid.PairGrid at 0x1a1c295710>

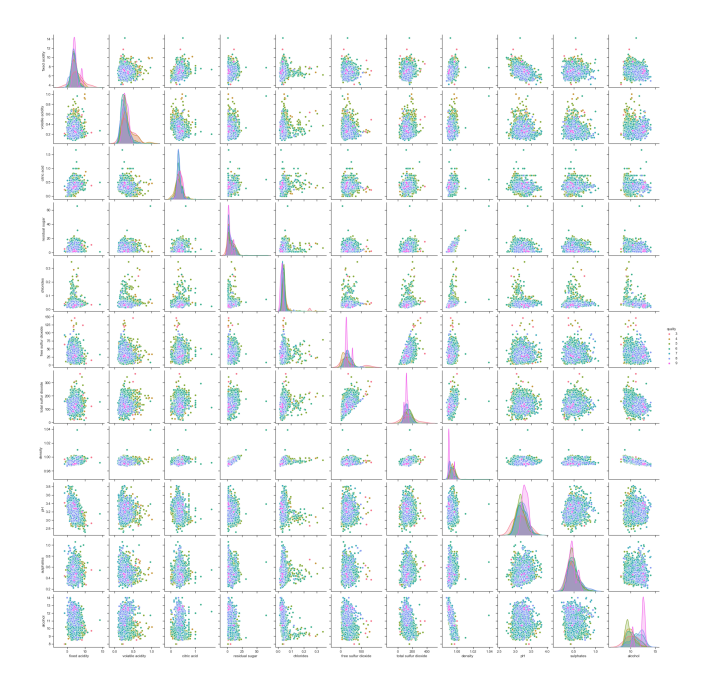


3.1.22. Построим парные диаграммы с использованием целевого признака классификации

Целевой признак для классификации будет 'quality' — качество вина.

```
[317]: sns.pairplot(train, hue="quality", palette = 'husl')
```

[317]: <seaborn.axisgrid.PairGrid at 0x1a2d46f390>



3.1.23. Возможные значения целевого признака в обучающей выборке

```
[20]: #
    np.sort(train['quality'].unique())
```

[20]: array([3, 4, 5, 6, 7, 8, 9])

3.1.24. Возможные значения целевого признака в тестовой выборке

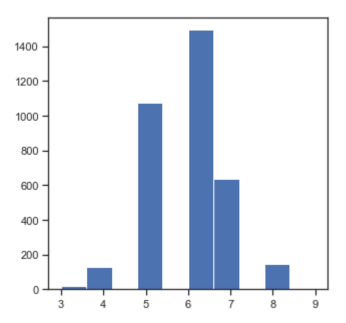
```
[318]: np.sort(test['quality'].unique())
```

[318]: array([3, 4, 5, 6, 7, 8])

Количество уникальных целевых значений отличается для обучающей и тестовый выборки. Здесь наглядно продемонстрирована проблема неравномерного распределения классов по выборкам.

3.1.25. Оценка дисбаланса классов для обучающей выборки

```
[21]: # quality
fig, ax = plt.subplots(figsize=(5,5))
plt.hist(train['quality'])
plt.show()
```



```
[320]: #
       train['quality'].value_counts()
[320]: 6
             1494
            1077
       5
       7
              635
       8
              144
       4
              126
       3
               18
       9
                5
       Name: quality, dtype: int64
[321]: #
```

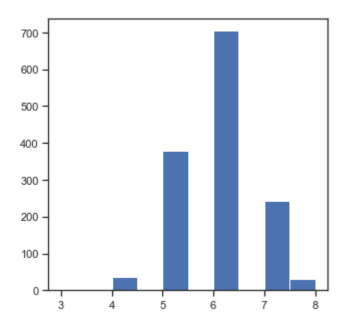
```
total = train.shape[0]
class_6, class_5, class_7, class_8, class_4, class_3, class_9 = __
 →train['quality'].value_counts()
print('
                   {}%, \n
                                       {}%, \n
                                                           {}%, \n
         3
                                                5
 \hookrightarrow{}%, \n 7
                      {}%, \n 8
                                          {}%, \n
                                                              {}%.'
                                                     9
      .format(round(class_3 / total, 4)*100,
              round(class_4 / total, 4)*100,
```

```
round(class_5 / total, 4)*100,
round(class_6 / total, 4)*100,
round(class_7 / total, 4)*100,
round(class_8 / total, 4)*100,
round(class_9 / total, 4)*100))
```

```
3 0.51%,
4 3.599999999999996%,
5 30.78%,
6 42.69999999999996%,
7 18.15%,
8 4.12%,
9 0.1399999999999999%.
```

3.1.26. Оценка дисбаланса классов для тестовой выборки

```
[319]: # quality
fig, ax = plt.subplots(figsize=(5,5))
plt.hist(test['quality'])
plt.show()
```



```
[322]: # ,
test['quality'].value_counts()

[322]: 6    704
    5    380
    7    244
```

4 37 8 31 3 2 Name: quality, dtype: int64

```
[323]: #
       total = test.shape[0]
       class_6, class_5, class_7, class_4, class_8, class_3 = test['quality'].
       →value counts()
       print('
                          \{\}\%, \n 4 \{\}\%, \n
                                                      5 {}%, \n
        \hookrightarrow{}%, \n
                            {}%, \n
                                                {}%.'
                   7
                                       8
             .format(round(class 3 / total, 4)*100,
                     round(class_4 / total, 4)*100,
                     round(class 5 / total, 4)*100,
                     round(class 6 / total, 4)*100,
                     round(class 7 / total, 4)*100,
                     round(class_8 / total, 4)*100))
```

```
3 0.1399999999999999,
4 2.65%,
5 27.18%,
6 50.3600000000001%,
7 17.45%,
8 2.22%.
```

3.1.27. Выводы об оценке дисбаланса классов

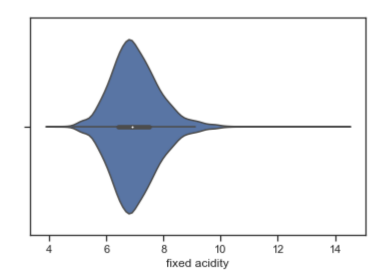
Дисбаланс классов неравномерен к рамках обучающей и тестовой выборках по отдельности.

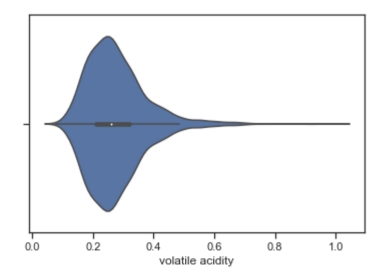
Также сложилась такая ситуация, что количество уникальных значений целевого признака в тестовой выборке меньше. Это следствие дисбаланса распределения классов.

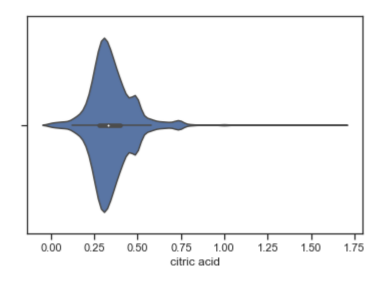
Было выявлено, что что для задачи классификации подходят не все классы (нам не подходят классы, которые встречаются < 10% раз).

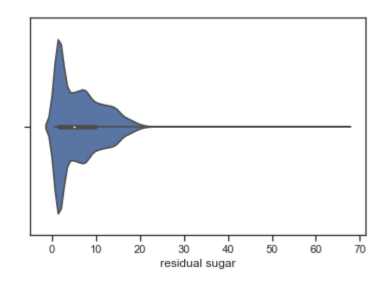
Поэтому для задачи классификации у нас будет только 2 класса: - оценка качества 6; - оценка качества 7.

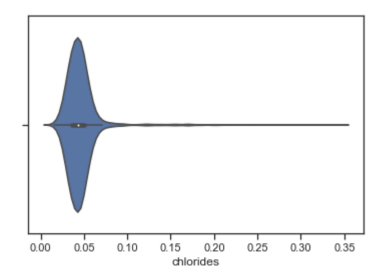
3.1.28. Построение скрипичных диаграмм для обучающей выборки

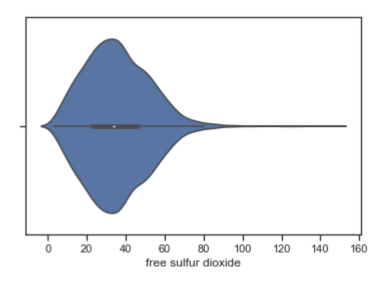


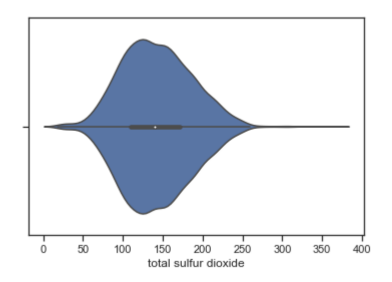


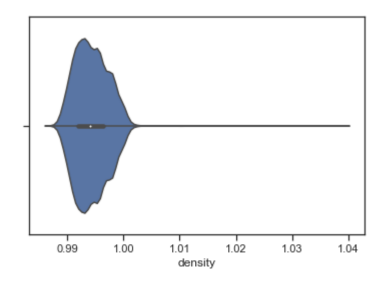


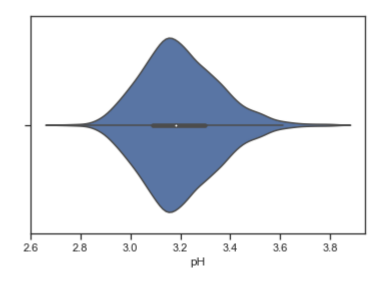


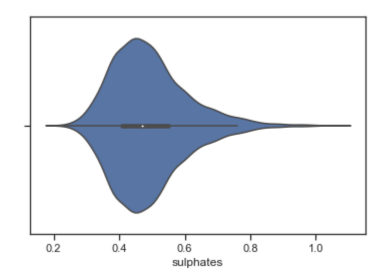


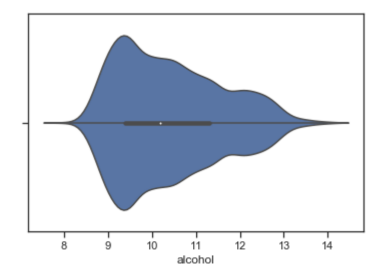


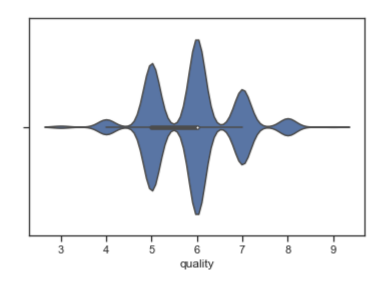












3.1.29. Убеждаемся, что все типы числовые

```
[25]: train.dtypes
[25]: fixed acidity
                              float64
      volatile acidity
                              float64
      citric acid
                              float64
      residual sugar
                              float64
      chlorides
                              float64
      free sulfur dioxide
                              float64
      total sulfur dioxide
                              float64
                              float64
      density
      рΗ
                              float64
      sulphates
                              float64
      alcohol
                              float64
      quality
                                int64
      dtype: object
[59]: #
      train['dataset'] = 'TRAIN'
      test['dataset'] = 'TEST'
[60]: #
      join cols = ['dataset', 'fixed acidity', 'volatile acidity', 'citric acid', _

¬'residual sugar',
              'chlorides', 'free sulfur dioxide', 'total sulfur dioxide',
        'pH', 'sulphates', 'alcohol', 'quality']
      3.1.30. Склеиваем обучающую и тестовую выборку с дополнительным полем-флагом
[152]: data = pd.concat([train[join cols], test[join cols]])
[153]: #
      assert data.shape[0] == train.shape[0]+test.shape[0]
[154]: data.head()
[154]:
        dataset fixed acidity volatile acidity citric acid residual sugar \
                                                         0.36
          TRAIN
                           7.0
                                            0.27
                                                                         20.7
      0
      1
          TRAIN
                           6.3
                                            0.30
                                                         0.34
                                                                          1.6
      2
                           8.1
          TRAIN
                                            0.28
                                                         0.40
                                                                          6.9
                           7.2
      3
          TRAIN
                                            0.23
                                                         0.32
                                                                          8.5
                           7.2
          TRAIN
                                            0.23
                                                         0.32
                                                                          8.5
         chlorides free sulfur dioxide total sulfur dioxide density
                                                                          pH \
      0
             0.045
                                   45.0
                                                        170.0 1.0010 3.00
      1
             0.049
                                   14.0
                                                        132.0
                                                                0.9940 3.30
      2
             0.050
                                   30.0
                                                         97.0
                                                                0.9951
                                                                        3.26
      3
             0.058
                                   47.0
                                                        186.0
                                                                0.9956 3.19
                                   47.0
                                                                0.9956 3.19
             0.058
                                                        186.0
```

```
sulphates alcohol quality
0
        0.45
                   8.8
                               6
1
        0.49
                   9.5
                               6
2
        0.44
                  10.1
                               6
3
        0.40
                   9.9
                               6
        0.40
4
                   9.9
                               6
```

→ \

3.1.31. На всякий случай отмасштабируем все признаки, кроме целевого

```
[155]: #
       scale_cols = ['fixed acidity', 'volatile acidity', 'citric acid', 'residual_
        ⇔sugar¹,
              'chlorides', 'free sulfur dioxide', 'total sulfur dioxide',

    density',

              'pH', 'sulphates', 'alcohol']
[156]: sc1 = MinMaxScaler()
       sc1_data = sc1.fit_transform(data[scale_cols])
[157]: for i in range(len(scale cols)):
           col = scale cols[i]
           new col name = col + ' scaled'
           data[new_col_name] = sc1_data[:,i]
[158]: data.head()
[158]:
         dataset fixed acidity volatile acidity citric acid residual sugar
                            7.0
           TRAIN
                                              0.27
                                                           0.36
                                                                            20.7
       0
       1
           TRAIN
                            6.3
                                              0.30
                                                           0.34
                                                                             1.6
       2
           TRAIN
                            8.1
                                              0.28
                                                           0.40
                                                                             6.9
                            7.2
                                              0.23
       3
          TRAIN
                                                           0.32
                                                                             8.5
           TRAIN
                            7.2
                                              0.23
                                                           0.32
                                                                             8.5
          chlorides free sulfur dioxide total sulfur dioxide density
                                                                             рН
              0.045
       0
                                     45.0
                                                                   1.0010
                                                           170.0
                                                                           3.00
                                                                          3.30 ...
       1
              0.049
                                     14.0
                                                           132.0
                                                                   0.9940
       2
              0.050
                                                                   0.9951
                                                                           3.26
                                     30.0
                                                           97.0
       3
              0.058
                                    47.0
                                                          186.0
                                                                   0.9956
                                                                           3.19 ...
       4
              0.058
                                    47.0
                                                           186.0
                                                                   0.9956
                                                                           3.19 ...
          volatile acidity_scaled citric acid_scaled residual sugar_scaled
       0
                         0.186275
                                              0.216867
                                                                      0.308282
       1
                         0.215686
                                              0.204819
                                                                      0.015337
       2
                         0.196078
                                              0.240964
                                                                      0.096626
       3
                         0.147059
                                              0.192771
                                                                      0.121166
                         0.147059
                                              0.192771
                                                                      0.121166
```

chlorides_scaled free sulfur dioxide_scaled total sulfur dioxide_scaled_

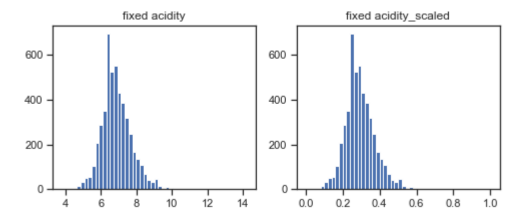
0	0.106825		0.149826	0.373550			
1	0.118694		0.041812	0.285383			
2	0.12166	2	0.097561	0.097561			
3	0.14540	1	0.156794		0.410673		
4	0.145401		0.156794	0.156794			
	density_scaled	$\mathtt{pH_scaled}$	sulphates_scaled	alcohol_scaled			
0	0 007705						
0	0.267785	0.254545	0.267442	0.129032			
1	0.267785	0.254545 0.527273	0.267442 0.313953	0.129032 0.241935			
1 2			*				
1	0.132832	0.527273	0.313953	0.241935			
1 2	0.132832 0.154039	0.527273	0.313953 0.255814	0.241935 0.338710			

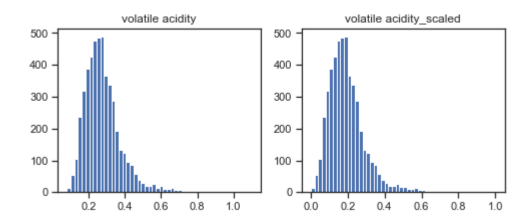
[5 rows x 24 columns]

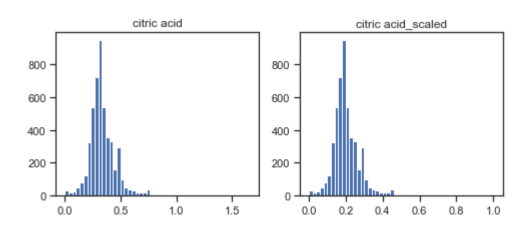
3.1.32. Убедимся, что масштабирование не повлияло на распределение данных

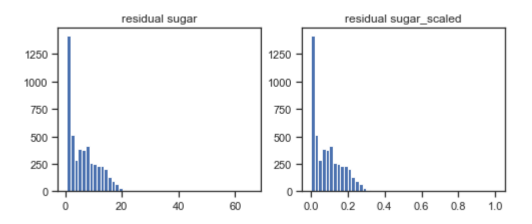
```
for col in scale_cols:
    col_scaled = col + '_scaled'

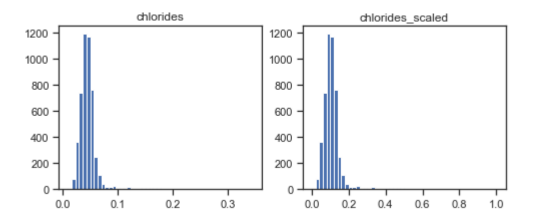
    fig, ax = plt.subplots(1, 2, figsize=(8,3))
        ax[0].hist(data[col], 50)
        ax[1].hist(data[col_scaled], 50)
        ax[0].title.set_text(col)
        ax[1].title.set_text(col_scaled)
        plt.show()
```

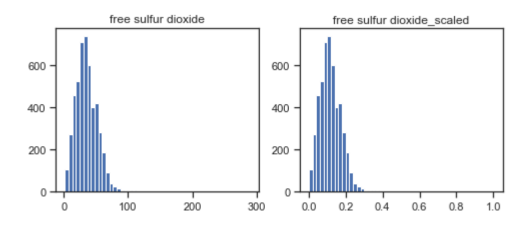


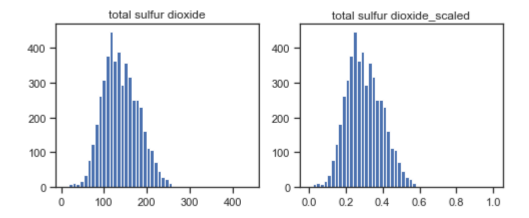


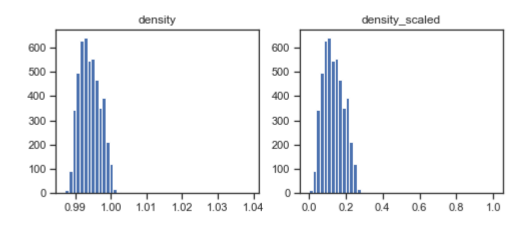


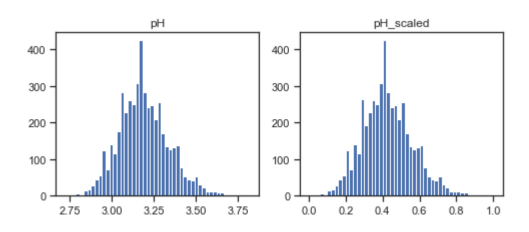


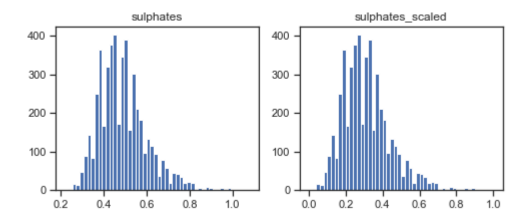


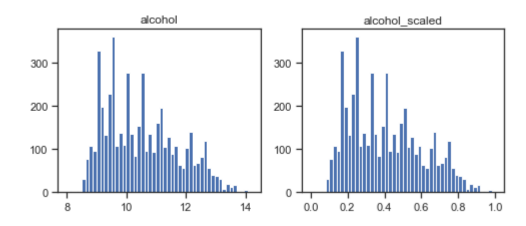












[165]:	da	ta.head(10))									
[165]:		dataset f	fixed a	cidity	volatile	acidit	ty cit	ric acid	residual	sugar	. \	
	0	TRAIN		7.0		0.2	-	0.36		20.7		
	1	TRAIN		6.3		0.3	30	0.34		1.6	;	
	2	TRAIN		8.1		0.2		0.40		6.9)	
	3	TRAIN		7.2		0.2	23	0.32		8.5		
	4	TRAIN		7.2		0.2	23	0.32		8.5)	
	5	TRAIN		8.1		0.2	28	0.40		6.9)	
	6	TRAIN		6.2		0.3	32	0.16		7.0)	
	7	TRAIN		7.0		0.2	27	0.36		20.7	•	
	8	TRAIN		6.3		0.3	30	0.34		1.6	;	
	9	TRAIN		8.1		0.2	22	0.43		1.5)	
		chlorides	s free	sulfur	dioxide	total	sulfur	dioxide	density	Нq	•••	\
	0	0.045			45.0			170.0	1.0010	3.00		
	1	0.049	9		14.0			132.0	0.9940	3.30	•••	
	2	0.050)		30.0			97.0	0.9951	3.26	•••	
	3	0.058	3		47.0			186.0	0.9956	3.19		
	4	0.058	3		47.0			186.0	0.9956	3.19		
	5	0.050)		30.0			97.0	0.9951	3.26	•••	
	6	0.045	5		30.0			136.0	0.9949	3.18	•••	
	7	0.045	5		45.0			170.0	1.0010	3.00	•••	
	8	0.049	9		14.0			132.0	0.9940	3.30	•••	
	9	0.044	1		28.0			129.0	0.9938	3.22	•••	
		volatile	acidit	y_scaled	d citric	acid_s	scaled	residual	sugar_sc	aled	\	
	0			0.18627	5	0.2	216867		0.30	8282		
	1			0.215686	3	0.2	204819		0.01	5337		
	2			0.196078	3	0.2	240964		0.09	6626		
	3			0.147059	9	0.1	192771		0.12	1166		
	4			0.147059	9	0.1	192771		0.12	1166		
	5			0.196078	3	0.2	240964		0.09	6626		
	6			0.235294	4	0.0	096386		0.09	8160		
	7			0.18627	5	0.2	216867		0.30	8282		
	8			0.215686	5	0.2	204819		0.01	5337		

9 0.137255 0.259036 0.013804

```
chlorides_scaled free sulfur dioxide_scaled total sulfur dioxide_scaled_
           0.106825
                                         0.149826
                                                                       0.373550
0
           0.118694
                                         0.041812
1
                                                                       0.285383
2
                                         0.097561
           0.121662
                                                                       0.204176
3
           0.145401
                                         0.156794
                                                                       0.410673
4
           0.145401
                                         0.156794
                                                                       0.410673
5
           0.121662
                                         0.097561
                                                                       0.204176
6
           0.106825
                                         0.097561
                                                                       0.294664
7
           0.106825
                                         0.149826
                                                                       0.373550
8
           0.118694
                                         0.041812
                                                                       0.285383
9
           0.103858
                                         0.090592
                                                                       0.278422
                               sulphates_scaled
   density_scaled pH_scaled
                                                  alcohol_scaled
0
         0.267785
                     0.254545
                                        0.267442
                                                        0.129032
1
         0.132832
                     0.527273
                                       0.313953
                                                        0.241935
2
         0.154039
                    0.490909
                                                        0.338710
                                        0.255814
                                        0.209302
3
         0.163678
                     0.427273
                                                        0.306452
4
         0.163678
                    0.427273
                                        0.209302
                                                        0.306452
5
         0.154039
                    0.490909
                                        0.255814
                                                        0.338710
6
         0.150183
                                        0.290698
                                                        0.258065
                    0.418182
7
         0.267785
                     0.254545
                                        0.267442
                                                        0.129032
                                       0.313953
8
         0.132832
                     0.527273
                                                        0.241935
9
         0.128976
                    0.454545
                                        0.267442
                                                        0.483871
```

[10 rows x 24 columns]

3.1.33. Вернем в набор данных целевой признак

```
[166]: corr_cols_1 = scale_cols + ['quality']
       corr_cols_1
[166]: ['fixed acidity',
        'volatile acidity',
        'citric acid',
        'residual sugar',
        'chlorides',
        'free sulfur dioxide',
        'total sulfur dioxide',
        'density',
        'pH',
        'sulphates',
        'alcohol',
        'quality']
[167]: scale_cols_postfix = [x+'_scaled' for x in scale_cols]
       corr_cols_2 = scale_cols_postfix + ['quality']
```

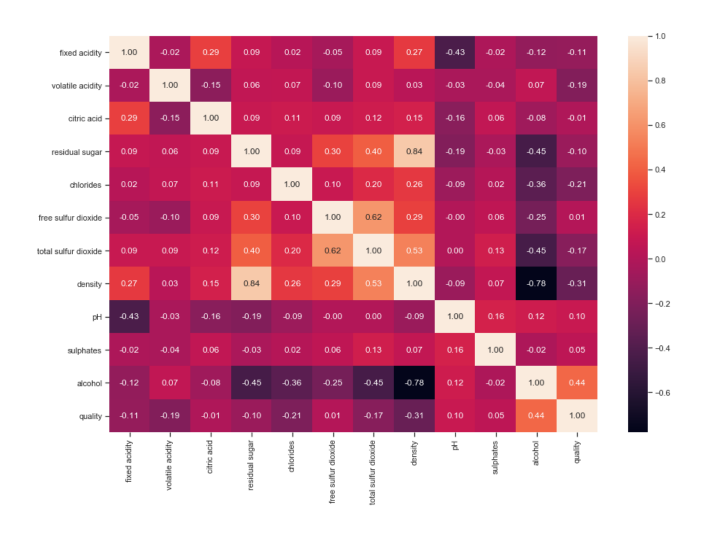
corr cols 2

'quality']

3.1.34. Построим корреляционную матрицу для обычных данных

```
[168]: fig, ax = plt.subplots(figsize=(15,10))
sns.heatmap(data[corr_cols_1].corr(), annot=True, fmt='.2f')
```

[168]: <matplotlib.axes. subplots.AxesSubplot at 0x1a2a2957d0>

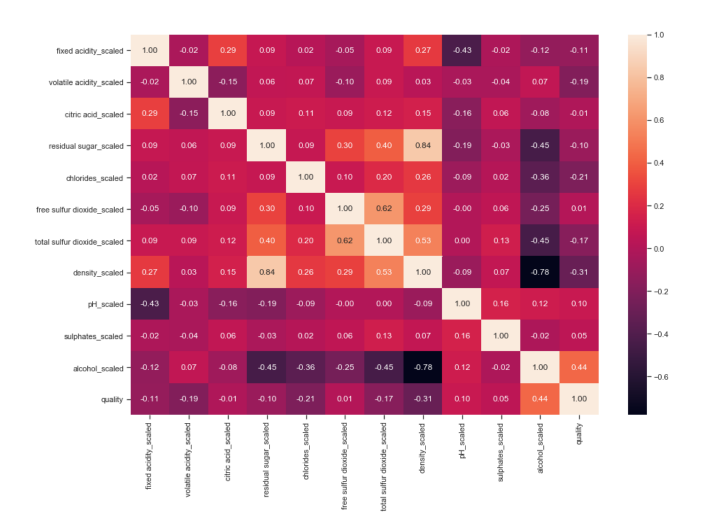


3.1.35. Построим корреляционную матрицу для масштабированных данных

Коэффициенты корреляции не изменились, так как распределение данных осталось таким же

```
[169]: fig, ax = plt.subplots(figsize=(15,10))
sns.heatmap(data[corr_cols_2].corr(), annot=True, fmt='.2f')
```

[169]: <matplotlib.axes._subplots.AxesSubplot at 0x1a2d2677d0>



3.2. Выводы о коррелирующих признаках

- 1. Коэффициенты корреляции в данном наборе достаточно низкие. Этот факт будет иметь непосредственное влияние на качество наших моделей (в сторону ухудшения, к сожалению).
- 2. Если рассуждать чисто логически, то все представленные входные параметры влияют на качество алкоголя, так как они определяют его химический состав. С этой точки зрения для построения моделей мы можем использовать все 11 признаков. Однако, для улучшения качества моделей исключим признаки, которые могут быть зависимы друг от друга.
- 3. 'alcohol' и 'density' лучше всего коррелируют с целевым признаком, однако они очень сильно коррелируют друг с другом ([0.78]), что может означать зависимость между ними и

- плохо влиять на построение моделей. 'alcohol' лучше коррелирует с целквым признаком, поэтому оставим его, а 'density' уберем.
- 4. 'free sulfur' и 'total sulfur' довольно неплохо коррелируют друг с другом (|0.62|), что логично, так как общий дикосид серы является сумма связной и свободной серы. У них прослеживается явная заивисмость. Уберем 'free sulfur' из признаков для построения модели.

3.2.1. Бинаризация данных

Так как наш целевой признак 'quality' включает в себя 7 значений, бинарная классификация невозможна.

Чтобы бинаризировать 7 различных значений целевого признака, мы вместо одного целевого столбца 'quality' создаем 7 столбцов (каждый столбец соответствует определенному значению выходного параметра 'quality').

Каждый из семи столбцов является бинарным, то есть принимает значение "1", когда вино имеет оценку качества, соответствующую столбцу, и "0" — во всех остальных случаях.

Все семь столбцов мы создали для наглядности и удобства. Как уже было скзаано выше, для задачи классификации мы будем использовать только оценку "6" и "7".

```
[190]: qual = pd.concat([train['quality'], test['quality']])
[191]: def code_myohe(data, column):
           for i in data[column].unique():
               data[column + '=' + str(i)] = (data[column] == i).astype(int)
[192]: code_myohe(data, 'quality')
       data.head()
[192]:
                  fixed acidity volatile acidity citric acid
         dataset
                                                                  residual sugar
                             7.0
                                                                             20.7
           TRAIN
                                              0.27
                                                            0.36
       1
           TRAIN
                             6.3
                                              0.30
                                                            0.34
                                                                              1.6
       2
           TRAIN
                             8.1
                                              0.28
                                                            0.40
                                                                              6.9
       3
           TRAIN
                             7.2
                                              0.23
                                                            0.32
                                                                              8.5
       4
           TRAIN
                             7.2
                                              0.23
                                                            0.32
                                                                              8.5
                     free sulfur dioxide
                                           total sulfur dioxide
          chlorides
                                                                  density
                                                                              Нq
       0
              0.045
                                     45.0
                                                           170.0
                                                                   1.0010
                                                                            3.00
              0.049
                                     14.0
                                                           132.0
                                                                   0.9940
                                                                           3.30
       1
       2
              0.050
                                     30.0
                                                            97.0
                                                                   0.9951
                                                                            3.26
       3
              0.058
                                     47.0
                                                                   0.9956
                                                                            3.19
                                                           186.0
       4
              0.058
                                     47.0
                                                           186.0
                                                                   0.9956
                                                                            3.19
          pH scaled
                     sulphates scaled
                                        alcohol scaled
                                                         quality=6
                                                                    quality=5
       0
           0.254545
                              0.267442
                                              0.129032
                                                                             0
       1
           0.527273
                              0.313953
                                              0.241935
                                                                 1
                                                                             0
       2
           0.490909
                              0.255814
                                              0.338710
                                                                 1
                                                                             0
           0.427273
                                                                             0
       3
                              0.209302
                                              0.306452
                                                                 1
       4
           0.427273
                              0.209302
                                              0.306452
                                                                             0
          quality=7
                     quality=8
                                 quality=4
                                            quality=3
                                                        quality=9
       0
```

```
1
                        0
                                                             0
            0
                                    0
                                                 0
2
                                                             0
            0
                        0
                                    0
                                                 0
3
            0
                        0
                                    0
                                                 0
                                                             0
4
            0
                                    0
                                                 0
                                                             0
                        0
```

[5 rows x 31 columns]

```
[193]: data['quality'] = qual
```

3.2.2. Создадим класс для сохранения и визуализации метрик

```
[194]: class MetricLogger:
           def __init__(self):
               self.df = pd.DataFrame(
                   {'metric': pd.Series([], dtype='str'),
                    'alg': pd.Series([], dtype='str'),
                    'value': pd.Series([], dtype='float')})
           def add(self, metric, alg, value):
               n n n
                11 11 11
               self.df.drop(self.df[(self.df['metric']==metric)&(self.

df['alg'] == alg)].index, inplace = True)

               temp = [{'metric':metric, 'alg':alg, 'value':value}]
               self.df = self.df.append(temp, ignore_index=True)
           def get_data_for_metric(self, metric, ascending=True):
               n n n
                11 11 11
               temp data = self.df[self.df['metric'] == metric]
               temp_data_2 = temp_data.sort_values(by='value', ascending=ascending)
               return temp_data_2['alg'].values, temp_data_2['value'].values
           def plot(self, str_header, metric, ascending=True, figsize=(5, 5)):
                11 11 11
               array_labels, array_metric = self.get_data_for_metric(metric,_
        →ascending)
               fig, ax1 = plt.subplots(figsize=figsize)
               pos = np.arange(len(array_metric))
               rects = ax1.barh(pos, array metric,
                                 align='center',
                                 height=0.5,
```

```
tick_label=array_labels)
ax1.set_title(str_header)
for a,b in zip(pos, array_metric):
    plt.text(0.5, a-0.05, str(round(b,3)), color='white')
plt.show()
```

3.2.3. Снова произведем разделение обучающей и тестовой выборки

Теперь данные в этих выборках масштабированные

```
[195]: #
    train_data = data[data['dataset']=='TRAIN']
    test_data = data[data['dataset']=='TEST']
    train_data.shape, test_data.shape
[195]: ((3499, 31), (1398, 31))
```

3.3. Решаем задачу классификации

3.3.1. Определим признаки для задачи классификации

```
[372]: #

task_clas_cols = ['fixed acidity_scaled', 'volatile acidity_scaled',

→'citric acid_scaled', 'residual sugar_scaled',

'chlorides_scaled', 'total sulfur dioxide_scaled',

'pH_scaled', 'sulphates_scaled', 'alcohol_scaled']
```

3.3.2. Создадим выборки для задачи классификации

Будем осуществлять классификайию для класса качества "6" и "7".

```
[373]: ((3499, 9), (1398, 9), (3499,), (1398,))
```

3.3.3. Создаем словарь моделей, которые будем строить

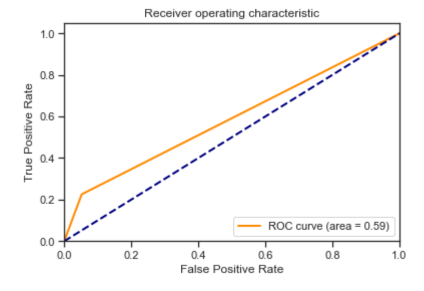
3.3.4. Создаем функцию для отрисовки ROC-кривой наших моделей

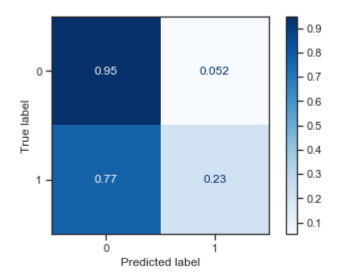
```
[484]: #
               ROC-
       def draw_roc_curve(y_true, y_score, pos_label=1, average='micro'):
           fpr, tpr, thresholds = roc_curve(y_true, y_score,
                                            pos label=pos label)
           roc auc value = roc auc score(y true, y score, average=average)
           plt.figure()
           lw = 2
           plt.plot(fpr, tpr, color='darkorange',
                    lw=lw, label='ROC curve (area = %0.2f)' % roc_auc_value)
           plt.plot([0, 1], [0, 1], color='navy', lw=lw, linestyle='--')
          plt.xlim([0.0, 1.0])
           plt.ylim([0.0, 1.05])
           plt.xlabel('False Positive Rate')
           plt.ylabel('True Positive Rate')
           plt.title('Receiver operating characteristic')
          plt.legend(loc="lower right")
           plt.show()
```

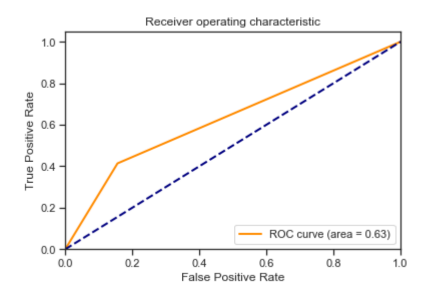
3.3.5. Построим модели для класса качества "7"

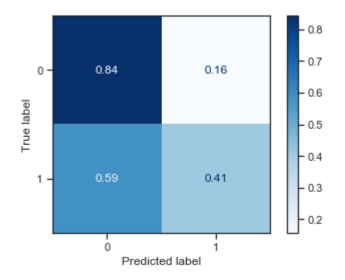
```
[486]: for model_name, model in clas_models.items(): clas_train_model7(model_name, model, clasMetricLogger)
```

LogisticRegression(C=1.0, class_weight=None, dual=False, fit_intercept=True, intercept_scaling=1, l1_ratio=None, max_iter=100, multi_class='auto', n_jobs=None, penalty='12', random_state=None, solver='lbfgs', tol=0.0001, verbose=0, warm start=False)

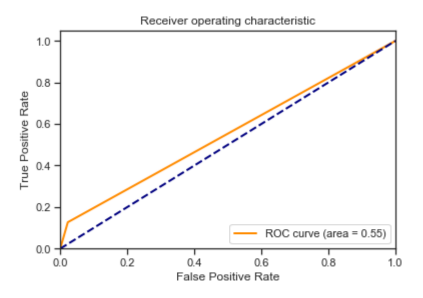


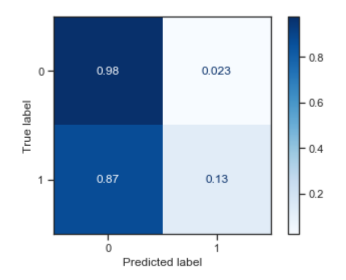


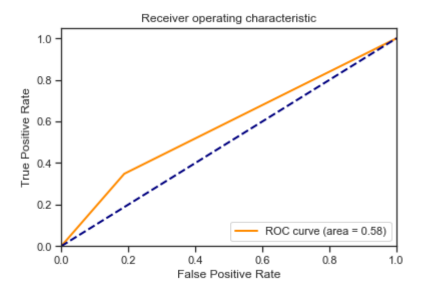


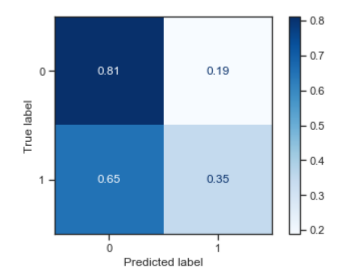


SVC(C=1.0, break_ties=False, cache_size=200, class_weight=None, coef0=0.0,
 decision_function_shape='ovr', degree=3, gamma='scale', kernel='rbf',
 max_iter=-1, probability=False, random_state=None, shrinking=True,
 tol=0.001, verbose=False)

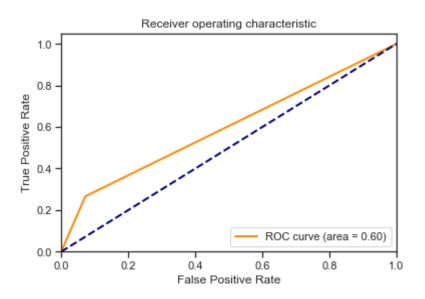


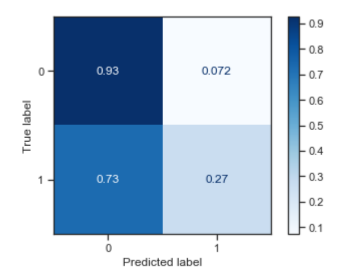


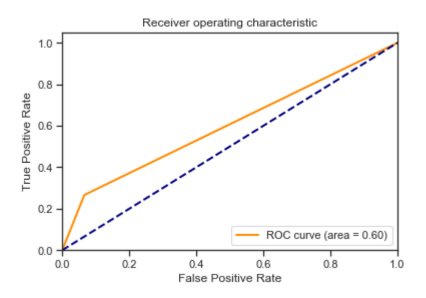


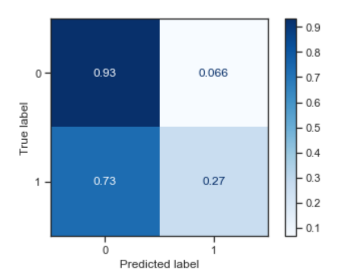


RandomForestClassifier(bootstrap=True, ccp_alpha=0.0, class_weight=None, criterion='gini', max_depth=None, max_features='auto', max_leaf_nodes=None, max_samples=None, min_impurity_decrease=0.0, min_impurity_split=None, min_samples_leaf=1, min_samples_split=2, min_weight_fraction_leaf=0.0, n_estimators=100, n_jobs=None, oob_score=False, random_state=None, verbose=0, warm_start=False)









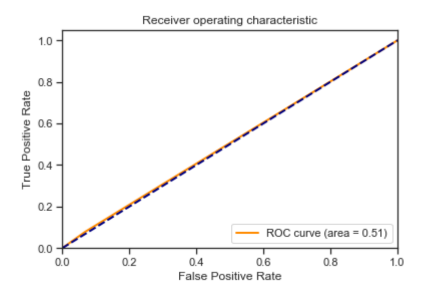
3.3.6. Построим модели для класса качества "6"

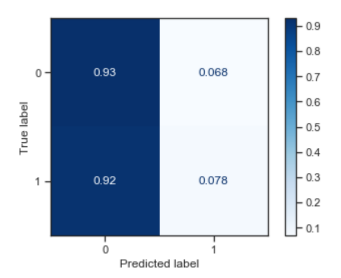
```
[487]: def clas train model6(model name, model, clasMetricLogger):
         model.fit(clas_X_train, clas_Y6_train)
         Y_pred = model.predict(clas_X_test)
         precision = precision_score(clas_Y6_test.values, Y_pred)
         recall = recall_score(clas_Y6_test.values, Y_pred)
         f1 = f1_score(clas_Y6_test.values, Y_pred)
         roc_auc = roc_auc_score(clas_Y6_test.values, Y_pred)
         clasMetricLogger.add('precision', model_name, precision)
         clasMetricLogger.add('recall', model_name, recall)
         clasMetricLogger.add('f1', model name, f1)
         clasMetricLogger.add('roc auc', model name, roc auc)
         print(model)
         draw_roc_curve(clas_Y6_test.values, Y_pred)
         plot confusion matrix(model, clas X test, clas Y6 test values,
                         display_labels=['0','1'],
                         cmap=plt.cm.Blues, normalize='true')
         plt.show()
```

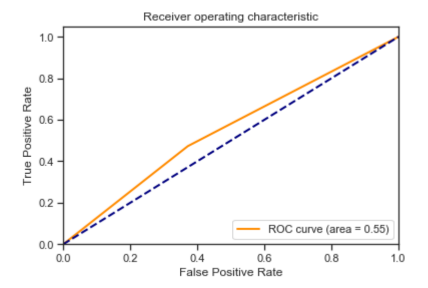
```
[488]: for model_name, model in clas_models.items(): clas_train_model6(model_name, model, clasMetricLogger)
```

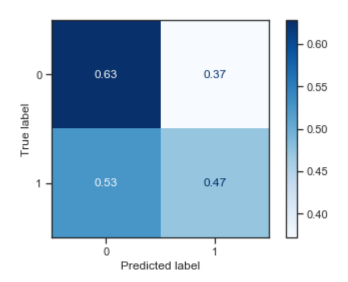
```
LogisticRegression(C=1.0, class_weight=None, dual=False, fit_intercept=True, intercept_scaling=1, l1_ratio=None, max_iter=100, multi_class='auto', n_jobs=None, penalty='12',
```

random_state=None, solver='lbfgs', tol=0.0001, verbose=0,
warm_start=False)

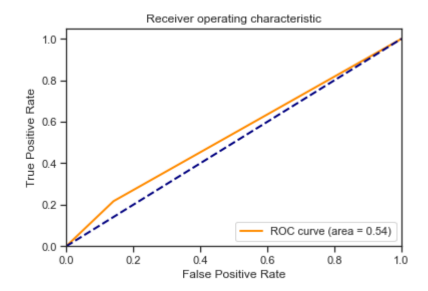


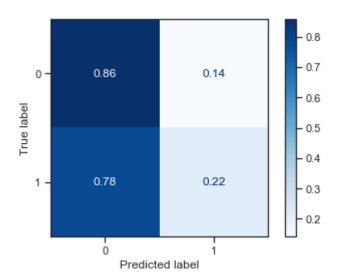


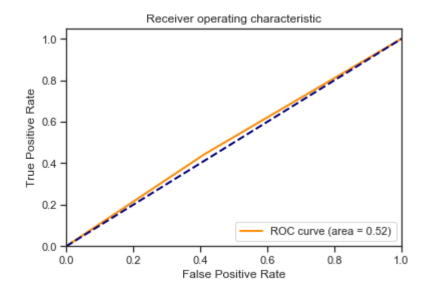


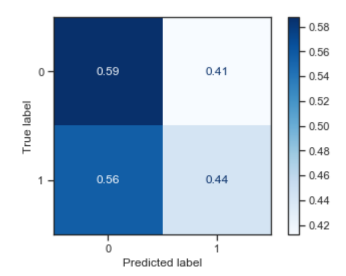


SVC(C=1.0, break_ties=False, cache_size=200, class_weight=None, coef0=0.0,
 decision_function_shape='ovr', degree=3, gamma='scale', kernel='rbf',
 max_iter=-1, probability=False, random_state=None, shrinking=True,
 tol=0.001, verbose=False)

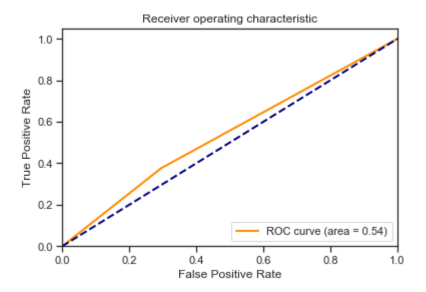


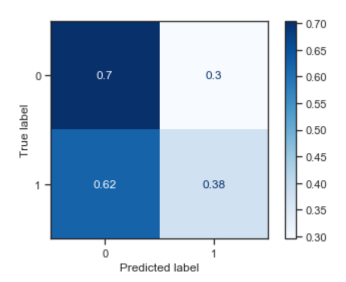


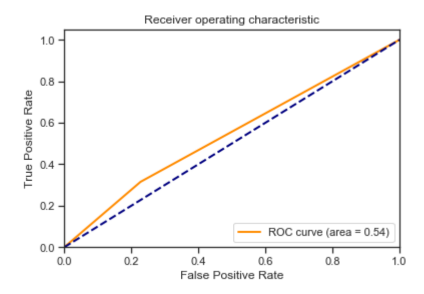


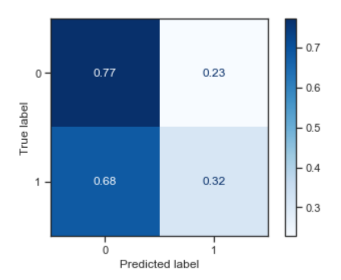


RandomForestClassifier(bootstrap=True, ccp_alpha=0.0, class_weight=None, criterion='gini', max_depth=None, max_features='auto', max_leaf_nodes=None, max_samples=None, min_impurity_decrease=0.0, min_impurity_split=None, min_samples_leaf=1, min_samples_split=2, min_weight_fraction_leaf=0.0, n_estimators=100, n_jobs=None, oob_score=False, random_state=None, verbose=0, warm_start=False)









3.4. Решаем задачу регрессии

3.4.1. Выбор признаков для задачи регрессии

Целевым признаком будет 'alcohol'. По факту, этот признак, как и качества, зависит от всех остальных характеристик химического состава вина.

Для решения задачи регресси мы все же возьмем наиболее коррелирующие признаки с целевым. Их всего четыре — 'quality', 'density', 'residual sugar', 'total sulfur'.

Посмотрим, насколько эти признаки коррелируют между собой. Признак 'density' отлично коррелирует со всеми другими, что может означать зависимость. Поэтому его мы уберем из признаков для построения моделей.

```
[489]: #

task_regr_cols = ['residual sugar_scaled', 'total sulfur dioxide_scaled',

→'quality']
```

```
[490]: #
     regr_X_train = train_data[task_regr_cols]
      regr X test = test data[task regr cols]
     regr_Y_train = train_data['alcohol']
      regr_Y_test = test_data['alcohol']
      regr_X_train.shape, regr_X_test.shape, regr_Y_train.shape, regr_Y_test.shape
[490]: ((3499, 3), (1398, 3), (3499,), (1398,))
[491]: #
      regr models = {'LR': LinearRegression(),
                   'KNN 5': KNeighborsRegressor(n neighbors=5),
                   'SVR':SVR(),
                   'Tree':DecisionTreeRegressor(),
                   'RF':RandomForestRegressor(),
                   'GB':GradientBoostingRegressor()}
[492]: #
      regrMetricLogger = MetricLogger()
[493]: def regr train model(model name, model, regrMetricLogger):
         model.fit(regr_X_train, regr_Y_train)
         Y_pred = model.predict(regr_X_test)
         mae = mean absolute error(regr Y test, Y pred)
         mse = mean_squared_error(regr_Y_test, Y_pred)
         r2 = r2_score(regr_Y_test, Y_pred)
         regrMetricLogger.add('MAE', model_name, mae)
         regrMetricLogger.add('MSE', model_name, mse)
         regrMetricLogger.add('R2', model_name, r2)
         print(model)
         print()
         print('MAE={}, MSE={}, R2={}'.format(
             round(mae, 3), round(mse, 3), round(r2, 3)))
         [494]: for model_name, model in regr_models.items():
         regr_train_model(model_name, model, regrMetricLogger)
     ****************
     LinearRegression(copy_X=True, fit_intercept=True, n_jobs=None,_
      →normalize=False)
     MAE=0.822, MSE=1.096, R2=0.35
     ********************
     *******************
     KNeighborsRegressor(algorithm='auto', leaf_size=30, metric='minkowski',
```

```
MAE=0.854, MSE=1.202, R2=0.287
****************
*****************
SVR(C=1.0, cache size=200, coef0=0.0, degree=3, epsilon=0.1, gamma='scale',
   kernel='rbf', max_iter=-1, shrinking=True, tol=0.001, verbose=False)
MAE=0.879, MSE=1.267, R2=0.248
*******************
****************
DecisionTreeRegressor(ccp alpha=0.0, criterion='mse', max depth=None,
                  max_features=None, max_leaf_nodes=None,
                  min_impurity_decrease=0.0, min_impurity_split=None,
                  min samples leaf=1, min samples split=2,
                  min weight fraction leaf=0.0, presort='deprecated',
                  random state=None, splitter='best')
MAE=1.039, MSE=1.853, R2=-0.099
********************
*******************
RandomForestRegressor(bootstrap=True, ccp_alpha=0.0, criterion='mse',
                  max depth=None, max features='auto', __
→max leaf nodes=None,
                  max_samples=None, min_impurity_decrease=0.0,
                  min impurity split=None, min samples leaf=1,
                  min samples split=2, min weight fraction leaf=0.0,
                  n estimators=100, n jobs=None, oob score=False,
                  random_state=None, verbose=0, warm_start=False)
MAE=0.868, MSE=1.24, R2=0.264
********************
*******************
GradientBoostingRegressor(alpha=0.9, ccp alpha=0.0, criterion='friedman mse',
                      init=None, learning_rate=0.1, loss='ls',_
 \rightarrowmax depth=3,
                      max features=None, max leaf nodes=None,
                      min_impurity_decrease=0.0, min_impurity_split=None,
                      min samples leaf=1, min samples split=2,
                      min weight fraction leaf=0.0, n estimators=100,
                      n_iter_no_change=None, presort='deprecated',
                      random_state=None, subsample=1.0, tol=0.0001,
                      validation fraction=0.1, verbose=0, u
→warm_start=False)
MAE=0.783, MSE=1.01, R2=0.401
********************
```

metric_params=None, n_jobs=None, n_neighbors=5, p=2,

weights='uniform')

3.5. Подбор гиперпараметров для выбранных моделей

3.5.1. Задача классификации

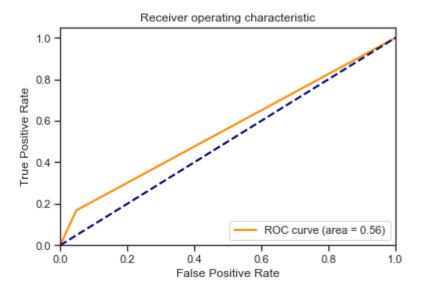
```
Возьмем класс качества "7"
[495]: clas_X_train.shape
[495]: (3499, 9)
[496]: tree param = {'criterion':['gini', 'entropy'], 'splitter': ['best', |
        \rightarrow [4,5,6,7,8,9,10,11,12,15,20,30,40,50,70,90,120,150, 250, 500, 1000]}
       clf gs = GridSearchCV(DecisionTreeClassifier(), tree param, cv=5)
       clf_gs.fit(clas_X_train, clas_Y7_train)
[496]: GridSearchCV(cv=5, error score=nan,
                    estimator=DecisionTreeClassifier(ccp_alpha=0.0,_
        →class weight=None,
                                                      criterion='gini',
        →max depth=None,
                                                      max_features=None,
                                                      max leaf nodes=None,
                                                      min impurity decrease=0.0,
                                                      min_impurity_split=None,
                                                      min samples leaf=1,
                                                      min samples split=2,
                                                      min_weight_fraction_leaf=0.0,
                                                      presort='deprecated',
                                                      random state=None,
                                                      splitter='best'),
                    iid='deprecated', n jobs=None,
                    param_grid={'criterion': ['gini', 'entropy'],
                                'max depth': [4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 15, 20, __
        \rightarrow30,
                                              40, 50, 70, 90, 120, 150, 250, 500,
                                              1000],
                                'splitter': ['best', 'random']},
                    pre_dispatch='2*n_jobs', refit=True, return_train_score=False,
                    scoring=None, verbose=0)
[497]: clf gs.best estimator
[497]: DecisionTreeClassifier(ccp alpha=0.0, class weight=None, criterion='gini',
                              max_depth=5, max_features=None, max_leaf_nodes=None,
                              min_impurity_decrease=0.0, min_impurity_split=None,
                              min_samples_leaf=1, min_samples_split=2,
                              min weight fraction leaf=0.0, presort='deprecated',
                              random state=None, splitter='random')
[498]: clf_gs.best_params_
```

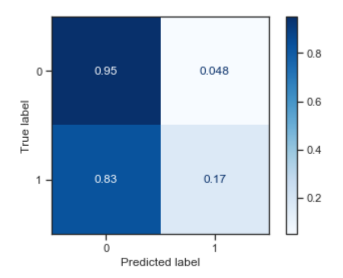
```
[498]: {'criterion': 'gini', 'max_depth': 5, 'splitter': 'random'}
[499]: clas_models_grid = {'entropy':clf_gs.best_estimator_}
```

3.5.2. Сравнение качества исходных моделей с качеством моделей при найденных гиперпараметрах

3.5.3. Модель с подбором гиперпараметров

```
[500]: for model_name, model in clas_models_grid.items(): clas_train_model7(model_name, model, clasMetricLogger)
```





3.6. Подбор гиперпараметров для выбранных моделей

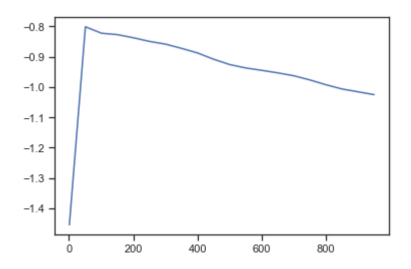
3.6.1. Задача регрессии

```
[501]: n range = np.array(range(1,1000,50))
       tuned parameters = [{'n neighbors': n range}]
       tuned parameters
[501]: [{'n_neighbors': array([ 1, 51, 101, 151, 201, 251, 301, 351, 401, 451, __
       →501,
      551, 601,
                651, 701, 751, 801, 851, 901, 951])}]
[502]: %%time
       regr_gs = GridSearchCV(KNeighborsRegressor(), tuned_parameters, cv=5,__

→scoring='neg mean squared error')
       regr_gs.fit(regr_X_train, regr_Y_train)
      CPU times: user 5.67 s, sys: 167 ms, total: 5.84 s
      Wall time: 5.87 s
[502]: GridSearchCV(cv=5, error score=nan,
                    estimator=KNeighborsRegressor(algorithm='auto', leaf_size=30,
                                                  metric='minkowski',
                                                  metric params=None, n jobs=None,
                                                  n neighbors=5, p=2,
                                                  weights='uniform'),
                    iid='deprecated', n jobs=None,
                    param grid=[{'n neighbors': array([ 1, 51, 101, 151, 201, 251,
      301, 351, 401, 451, 501, 551, 601,
              651, 701, 751, 801, 851, 901, 951])}],
                    pre_dispatch='2*n_jobs', refit=True, return_train_score=False,
```

```
scoring='neg mean squared error', verbose=0)
```

```
[503]: #
       regr gs.best estimator
[503]: KNeighborsRegressor(algorithm='auto', leaf size=30, metric='minkowski',
                           metric_params=None, n_jobs=None, n_neighbors=51, p=2,
                           weights='uniform')
[504]: #
      regr_gs.best_params_
[504]: {'n neighbors': 51}
[505]: #
       plt.plot(n_range, regr_gs.cv_results_['mean_test_score'])
[505]: [<matplotlib.lines.Line2D at 0x1a3606b7d0>]
```



3.6.2. Сравнение качества исходных моделей с качеством моделей при найденных гиперпараметрах

3.6.3. Модель с подбором гиперпараметров

```
[506]: regr_models_grid = {'KNN_51':regr_gs.best_estimator_}
[507]: for model_name, model in regr_models_grid.items():
          regr_train_model(model_name, model, regrMetricLogger)
     ****************
     KNeighborsRegressor(algorithm='auto', leaf_size=30, metric='minkowski',
                        metric_params=None, n_jobs=None, n_neighbors=51, p=2,
                        weights='uniform')
     MAE=0.789, MSE=1.031, R2=0.389
```

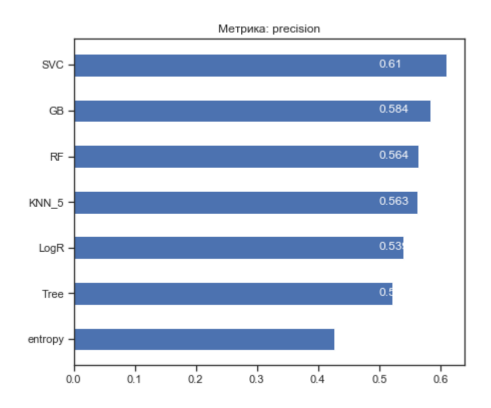
3.7. Формирование выводов о качестве построенных моделей на основе выбранных метрик

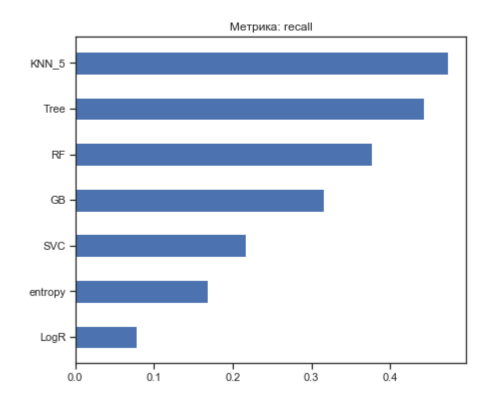
3.7.1. Задача классификации

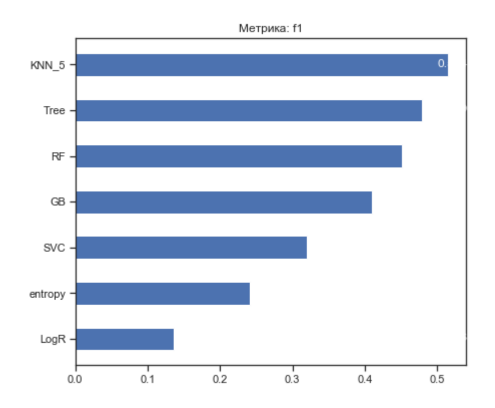
```
[508]: #
    clas_metrics = clasMetricLogger.df['metric'].unique()
    clas_metrics

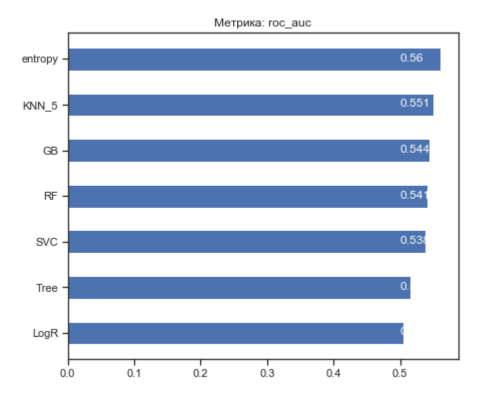
[508]: array(['precision', 'recall', 'f1', 'roc_auc'], dtype=object)

[509]: #
    for metric in clas_metrics:
        clasMetricLogger.plot(' : ' + metric, metric, figsize=(7, 6))
```







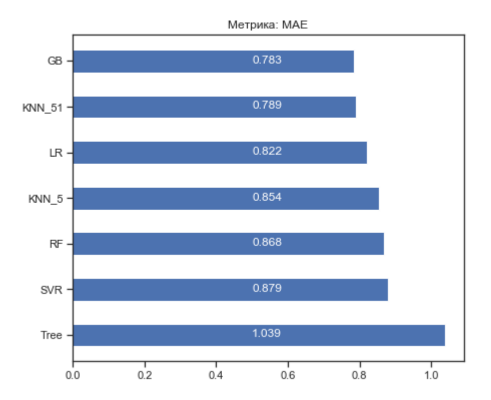


3.8. Вывод

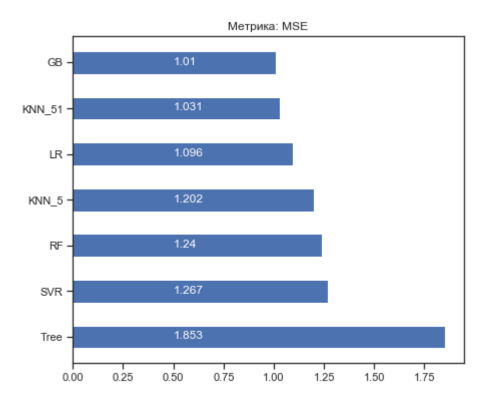
На основе двух из четырех метрик лучшим оказался метод построения модели на основе К-ближайших соседей (в нашем случае — 5-ти). Однако, подобранный гиперпараметр для метода построения модели решающим деревом оказался далеко не идеальным. Можно подобрать лучше. Но вряд ли способ построения методом решающих деревьев окажется наиболее точным.

3.9. Формирование выводов о качестве построенных моделей на основе выбранных метрик

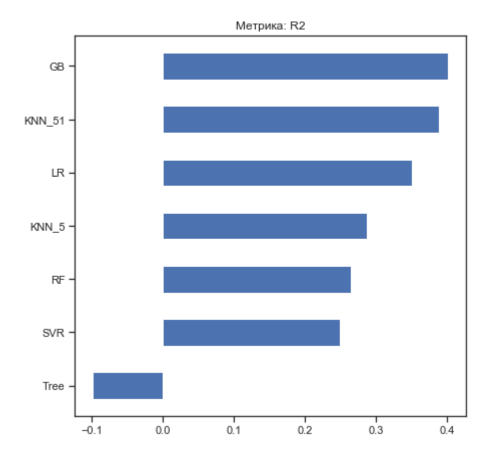
3.9.1. Задача регрессии



[512]: regrMetricLogger.plot(' : ' + 'MSE', 'MSE', ascending=False, figsize=(7, ⊔ →6))



[513]: regrMetricLogger.plot(' : ' + 'R2', 'R2', ascending=True, figsize=(7, 7))



3.10. Вывод

На основе всех трех метрик лучшими оказались модели на основе градиентного бустинга. При этом при более точном подборе гиперпараметров для метода K-ближайших соседей можно добиться +- такой же точности.