# Raport - Zaawansowane metody klasyfikacji oraz analiza skupień – algorytmy grupujące i hierarchiczne

## Filip Michewicz 282239 Wiktor Niedźwiedzki 258882

#### 18 czerwca 2025 Anno Domini

# Spis treści

1	<b>Z</b> aa 1.1	wansowane metody klasyfikacji Rodziny klasyfikatorów/uczenie zespołowe	9
	1.2	Metoda wektorów nośnych (SVM)	4
		1.2.1 Jądro liniowe	4
		1.2.2 Jądro wielomianowe	
		1.2.3 Jądro radialne (RBF)	8
			11
	1.3		13
	1.4	Wnioski	13
<b>2</b>	Ana	aliza skupień – algorytmy grupujące i hierarchiczne	14
	2.1	Charakterystyka danych	14
	2.2	Wyniki grupowania	18
		2.2.1 k-średnie	18
		2.2.2 Partitioning Around Medoids (PAM)	21
		2.2.3 Agglomerative Nesting (AGNES)	23
		2.2.4 Divisive clustering (DIANA)	26
	2.3	Ocena jakości grupowania i wizualizacja najlepszych wyników	28
		2.3.1 Ocena	28
		2.3.2 Wizualizacja	31
	2.4	Wnioski	37
3	Pod	Isumowanie	37
$\mathbf{S}_{]}$	$\mathbf{pis}$	wykresów	
	1	Pojedyńcze drzewo klasyfikacyjne	9
	2		15
	3		16
	4		17
	5	v -	18
	6		19
	7	Zależnośc współczynnika załamania światła od procentu masowego sodu z kolorami i kształtami	
		1 0	20
	8	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	21
	9	Zależnośc współczynnika załamania światła od procentu masowego sodu z kolorami i kształtami	
			22

10 11 12 13 14 15 16 17	AGNES - najbliższy sąsiad       24         AGNES - najdalszy sąsiad       25         AGNES: average linkage       26         AGNES: average linkage       27         AGNES: average linkage       28         Connectivity       29         Dunn       30         Silhouette       31
18	PCA, kolory - rzeczywiste, kształt - wyniki, k=2
19 20	Wykres RI od Na, aby pokazać gdzie są wyznaczone centra skupień, k=2
20	coś, z medoidami, k=2
$\frac{21}{22}$	AGNES: complete linage, k=2
23	DIANA, k=3
20	DIMWI, k=0
Spis	tabel
1	Poprawa dokładności klasyfikacji za pomocą drzewa klasyfikacyjnego, z podziałem na algorytmy
2	uczenia zespołowego oraz liczbę replikacji
2	Jądro liniowe - bez skalowania
3	Jądro liniowe - ze skalowaniem
4	Jądro wielomianowe - wielokrotny podział, bez skalowania
5	Jądro wielomianowe - wielokrotny podział, ze skalowaniem
6	Jądro wielomianowe - cross-validation, bez skalowania
7	Jądro wielomianowe - cross-validation, ze skalowaniem
8	Jądro wielomianowe - bootstrap, bez skalowania
9	Jądro wielomianowe - bootstrap, ze skalowaniem
10	Dokładność klasyfikacji w zależności od stopnia wielomianu — metoda wielokrotnego podziału
11	z użyciem najlepszej kombinacji parametrów gamma i C
11	Jądro radialne - wielokrotny podział, bez skalowania
12	Jądro radialne - wielokrotny podział, ze skalowaniem
13 14	Jądro radialne - cross-validation, bez skalowania       9         Jądro radialne - cross-validation, ze skalowaniem       9
15	Jądro radialne - bootstrap, bez skalowania
16	Jądro radialne - bootstrap, ze skalowaniem
17	Jądro radialne - bootstrap, ze skalowaniem - zmienione parametry C i gamma
18	Jądro sigmoidalne - wielokrotny podział, bez skalowania
19	Jądro sigmoidalne - wielokrotny podział, że skalowaniem
20	Jądro sigmoidalne - cross-validation, bez skalowania
21	Jądro sigmoidalne - cross-validation, ze skalowaniem
22	Jądro sigmoidalne - bootstrap, bez skalowania
23	Jądro sigmoidalne - bootstrap, ze skalowaniem
$\frac{2}{24}$	Opis zmiennych w zbiorze danych Glass
25	Macierz pomyłek - k-średnie
26	Dane medoidów
$\frac{-5}{27}$	Macierz pomyłek - PAM
28	Macierz pomyłek - AGNES - najbliższy sąsiad
29	Macierz pomyłek - AGNES - najdalszy sąsiad
30	Macierz błędów; agnes, średnia odległość
31	Macierz błędów; agnes, średnia odległość
32	Macierz błędów; agnes, średnia odległość
33	Dane medoidów, k=2

## 1 Zaawansowane metody klasyfikacji

W pierwszej części zadania zastosujemy algorytmy ensemble learning (bagging, boosting i random forest) w celu poprawy dokładności cech klasyfikacyjnych. W drugiej natomiast poznamy i ocenimy nową metodę klasyfikacji - metodę wektorów nośnych (SVM).

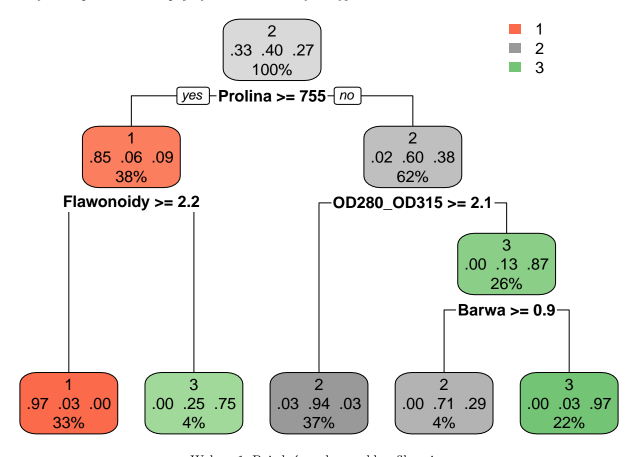
Zadanie zostanie wykonane na zbiorze danych wine, którego szczegółowy opis znajduje się w poprzednim raporcie.

#### 1.1 Rodziny klasyfikatorów/uczenie zespołowe

Wyróżniamy trzy algorytmy uczenia zespołowego (ang. ensemble learning):

- Bagging generujemy B-bootstrapowych replikacji zbioru uczącego, na podstawie których tworzymy B klasyfikatorów. Następnie łączymy je w klasyfikator zagregowany, który przydziela dane cechy do klas za pomocą reguły "głosowania większości" (w przypadku remisu wybiera losowo). Każdy klasyfikator powstaje niezależnie (w sensie takim, że wyniki poprzednich nie mają wpływu na generowanie nowych).
- Boosting podobnie jak w bagging, tworzymy klasyfikator zagregowany złożony z wielu pojedynczych
  klasyfikatorów. Jednak różnica jest taka, że klasyfikatory powstają sekwencyjnie. Na początku każda
  cecha w zbiorze ma przypisaną taką samą wagę. Z każdą kolejną iteracją natomiast waga zwiększa się
  dla uprzednio źle sklasyfikowanych przypadków.
- Random forest (dla drzew klasyfikacyjnych) metoda podobna do bagging z tą różnicą, że klasyfikatory powstają na podstawie różnych m-elementowych podzbiorach cech (m mniejsze bądź równe wszystkim cechom).

Na wykresie przedstawiono pojedyńcze drzewo klasyfikacyjne.



Wykres 1: Pojedyńcze drzewo klasyfikacyjne

Błąd estymowany metodą bootstrap .632+ wynosi 9.1%. Na jego podstawie określimy poprawę modelu po zastosowaniu metod uczenia zespołowego.

# $\rm MO\dot{Z}ESZ$ DAĆ TU WZÓR ŻE POPRAWĘ DEFINIUJEMY JAKO (błąd jednego drzewa - błąd metody)/ błąd jednego drzewa \* 100% w Latechuj

W tej części analizy do oceny wydajności modelu zostanie wykorzystana wyłącznie metoda .632+, ponieważ koryguje ona obciążenie estymatora (bias) i dostarcza bardziej wiarygodnej oceny błędu generalizacji, zwłaszcza przy ryzyku przeuczenia i ograniczonej liczbie próbek.

Tabela 1: Poprawa dokładności klasyfikacji za pomocą drzewa klasyfikacyjnego, z podziałem na algorytmy uczenia zespołowego oraz liczbę replikacji

Algorytm uczenia zespołowego				Liczba r	eplikacj	i		
	1	5	10	20	30	40	50	100
Bagging	41.52	25.72	42.43	63.67	56.94	63.24	65.60	65.03
Random Forest	87.65	83.70	86.83	89.45	82.73	88.72	82.30	84.78
Boosting	72.95	67.31	67.28	73.75	63.21	67.37	70.96	71.30

#### 1.2 Metoda wektorów nośnych (SVM)

W tej części przeprowadzona będzie klasyfikacja na podstawie metody wektorów nośnych, z podziałem na różne funkcje jądrowe.

Metoda SVM jest jedną z najczęściej stosowanych technik uczenia maszynowego w zadaniach klasyfikacyjnych. Jej podstawowym celem jest wyznaczenie hiperpłaszczyzny maksymalnie oddzielającej obserwacje należące do różnych klas, przy jednoczesnym maksymalizowaniu marginesu między klasami.

Dzięki zastosowaniu funkcji jądrowych (kernel functions), SVM umożliwia również skuteczną klasyfikację danych nieliniowo separowalnych poprzez odwzorowanie ich do przestrzeni o wyższej liczbie wymiarów. W niniejszej analizie zostaną porównane różne funkcje jądrowe, w tym liniowa, wielomianowa oraz radialna (RBF), w kontekście ich wpływu na jakość klasyfikacji.

#### 1.2.1 Jądro liniowe

Przeanalizowano skuteczność klasyfikacyjną z zastosowaniem jądra liniowego, zarówno bez skalowania danych, jak i po ich skalowaniu.

Porównanie wyników dla obu wariantów (ze skalowaniem i bez) pozwala ocenić wpływ przeskalowania zmiennych na jakość klasyfikacji. Ponieważ SVM opiera się na obliczeniach odległości i iloczynów skalarnych, skalowanie danych może znacząco wpłynąć na działanie algorytmu, szczególnie gdy zmienne wejściowe różnią się skalą lub jednostką.

Za każdym razem skuteczność modelu oceniano trzema metodami: wielokrotnego podziału, bootstrapu oraz kroswalidacji. W pierwszych dwóch przypadkach stosowano podział danych w stosunku 2:1 (czyli 2/3 zbioru do nauki, 1/3 do testowania), natomiast kroswalidację przeprowadzono z użyciem 10 zbiorów (10-fold), przy czym model trenowano na 9 częściach, a testowano na jednej. Wszystkie podawane wartości dokładności odnoszą się do skuteczności modelu na zbiorze testowym.

Tabela 2: Jądro liniowe - bez skalowania

Metoda			Współc	zynnik l	xary - C	7				
	0.001	0.01	0.1	1	10	100	1000			
Wielokrotny podział	40.00	98.17	97.00	95.50	96.50	96.33	95.67			
Cross-validation	45.08	57.14	92.88	93.63	93.63	93.63	93.63			
Bootstrap	37.37	95.86	97.21	97.47	95.47	96.75	96.23			
Średnio	40.82	83.72	95.70	95.53	95.20	95.57	95.18			

Tabela 3: Jadro liniowe - ze skalowaniem

Metoda	Współczynnik kary - C											
	0.001	0.01	0.1	1	10	100	1000					
Wielokrotny podział	38.50	97.50	97.17	96.50	96.00	96.50	96.00					
Cross-validation	32.71	50.63	93.26	93.07	93.07	93.07	93.07					
Bootstrap	38.65	96.34	97.28	95.46	97.25	96.45	96.80					
Średnio	36.62	81.49	95.90	95.01	95.44	95.34	95.29					

Z analizy Tabeli 2. oraz Tabeli 3. wynika, że optymalną wartością współczynnika kary - C w klasyfikacji SVM z jądrem liniowym jest 0.1. Dla tej wartości obserwuje się najwyższą średnią skuteczność klasyfikacji zarówno bez skalowania, jak i po skalowaniu danych. Ponadto, zastosowanie skalowania cech nieznacznie poprawia wyniki, co wskazuje na korzystny wpływ normalizacji na efektywność modelu.

Wyższe wartości parametru  $\mathbf{C}$  nie przekładają się na istotną poprawę skuteczności klasyfikacji, a w niektórych przypadkach powodują nawet jej nieznaczny spadek. Wynika to z faktu, że zbyt duża wartość  $\mathbf{C}$  powoduje nadmierne dopasowanie modelu do danych treningowych (overfitting). W konsekwencji, mimo że model stara się minimalizować błędy na zbiorze treningowym, jego efektywność na danych testowych nie ulega poprawie, co potwierdzają uzyskane wyniki.

#### 1.2.2 Jądro wielomianowe

Przeanalizowano skuteczność klasyfikacyjną z zastosowaniem jądra wielomianowego, zarówno bez skalowania danych, jak i po ich skalowaniu.

Podobnie jak w przypadku jądra liniowego, porównanie wyników dla obu wariantów pozwala ocenić wpływ przeskalowania zmiennych na jakość klasyfikacji. W przypadku jądra wielomianowego, oprócz parametru  $\mathbf{C}$ , uwzględniany jest także dodatkowy parametr  $\mathbf{gamma}$ , który wpływa na działanie funkcji jądrowej i może modyfikować złożoność granicy decyzyjnej. Skalowanie cech ma zatem istotne znaczenie również ze względu na większą liczbę parametrów wrażliwych na różnice w skali danych.

Tabela 4: Jądro wielomianowe - wielokrotny podział, bez skalowania

Współcznnik kary - C					$W_{SI}$	oółczynr	nik - gan	nma						
	0.01	0.1 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10												
0.001	36.33	41.33	95.67	95.00	95.00	95.50	94.33	94.00	95.83	95.83	95.33	96.83		
0.01	39.67	38.00	94.50	95.17	93.67	95.17	95.33	96.33	94.67	95.17	92.50	95.50		
0.1	38.33	84.17	96.33	94.83	94.50	96.00	95.50	94.67	97.33	94.17	95.17	95.83		
1	40.00	95.33	94.67	95.67	95.17	95.67	94.83	94.50	94.33	95.17	96.00	94.83		
10	41.17	96.50	95.67	95.83	96.17	96.17	96.50	95.67	96.83	96.00	94.83	94.33		

Tabela 4: Jądro wielomianowe - wielokrotny podział, bez skalowania (kontynuacja)

Współcznnik kary - C			Współczynnik - gamma													
	0.01	1 0.1 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10														
100	81.50	95.67	96.00	95.17	96.00	95.00	95.33	94.33	93.67	95.67	95.83	95.83				
1000	96.50	94.17	96.33	94.50	96.00	96.17	96.50	96.33	96.17	96.50	95.33	95.50				

Tabela 5: Jądro wielomianowe - wielokrotny podział, ze skalowaniem

Współcznnik kary - C		Współczynnik - gamma													
	0.01	0.1	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10			
0.001	38.83	41.50	95.33	93.50	95.67	95.50	94.33	96.50	95.00	95.50	94.83	96.17			
0.01	38.50	42.50	95.17	95.50	94.50	96.17	95.67	95.67	95.17	96.17	95.33	96.50			
0.1	33.50	88.17	95.33	96.00	95.83	96.00	95.33	96.33	95.83	95.17	95.50	95.17			
1	39.17	95.17	94.67	94.83	95.17	95.17	94.67	95.67	94.33	96.17	94.50	94.00			
10	44.67	95.17	96.00	96.00	94.00	94.17	95.83	95.00	95.17	96.00	95.00	93.83			
100	81.33	95.50	94.50	96.17	94.17	93.67	95.83	95.33	96.50	95.00	96.17	95.33			
1000	96.00	94.17	95.33	96.17	95.17	96.33	95.50	94.33	94.33	93.67	96.33	95.50			

Tabela 6: Jądro wielomianowe - cross-validation, bez skalowania

Współcznnik kary - C		Współczynnik - gamma												
	0.01	0.1	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10		
0.001	39.93	39.93	96.63	95.52	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11		
0.01	39.93	43.89	96.67	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11		
0.1	39.93	87.06	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11		
1	39.93	96.63	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11		
10	43.89	96.67	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11		
100	87.06	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11		
1000	96.63	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11	96.11		

W Tabeli 6. widać efekt plateau - dla wielu kombinacji wartości C i gamma dokładność utrzymuje się na poziomie 96,11%. Oznacza to, że w badanym zakresie hiperparametrów model osiągnął nasycenie: dalsze zwiększanie C czy gamma nie poprawia dopasowania ani dokładności. Problem plateau utrudnia dalszą optymalizację, ponieważ w "płaskim obszarze" przestrzeni parametrów zmiana wartości nie przynosi korzyści.

Tabela 7: Jądro wielomianowe - cross-validation, ze skalowaniem

Współcznnik kary - C		Współczynnik - gamma													
	0.01	0.1	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10			
0.001	39.93	39.93	96.63	96.08	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52			
0.01	39.93	44.41	96.08	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52			
0.1	39.93	87.06	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52			
1	39.93	96.63	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52			
10	44.41	96.08	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52			
100	87.06	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52			
1000	96.63	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52	95.52			

Tabela 8: Jądro wielomianowe - bootstrap, bez skalowania

Współcznnik kary - C		Współczynnik - gamma												
	0.01	0.1	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10		
0.001	35.81	37.52	94.48	94.53	94.11	93.19	95.66	94.64	93.19	94.33	93.78	95.21		
0.01	37.16	34.65	94.05	95.78	91.71	93.47	94.83	95.41	94.49	94.61	93.94	93.09		
0.1	36.71	87.61	93.02	95.61	94.76	94.78	95.60	95.35	95.84	94.42	93.71	94.30		
1	34.36	94.07	95.21	93.50	94.66	93.88	93.89	92.39	96.10	94.99	94.39	95.29		
10	36.32	91.83	95.82	95.22	92.77	92.92	92.04	94.26	94.09	94.33	93.76	94.08		
100	83.91	95.12	95.35	93.04	94.43	93.98	93.58	95.22	93.68	93.68	94.87	94.19		
1000	94.12	94.96	94.29	94.78	95.04	94.96	95.38	94.04	95.54	94.87	95.46	93.61		

Tabela 9: Jądro wielomianowe - bootstrap, ze skalowaniem

Współcznnik kary - C		Współczynnik - gamma													
	0.01	0.1	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10			
0.001	34.82	36.49	95.66	94.02	93.86	94.69	93.93	94.63	94.69	93.19	95.26	92.95			
0.01	37.58	41.03	93.14	95.32	94.89	94.41	95.24	93.90	94.48	95.39	95.36	95.32			
0.1	37.63	82.98	95.92	92.58	93.71	93.71	94.57	94.48	94.48	94.87	93.29	94.45			
1	36.87	95.87	94.57	94.92	94.19	92.49	95.86	94.61	94.57	95.01	94.76	94.72			
10	39.23	94.27	94.97	96.14	94.26	94.16	93.73	95.79	93.64	94.56	93.49	94.47			
100	81.48	95.35	95.05	94.53	93.41	93.85	93.70	92.34	93.89	94.89	93.80	94.24			
1000	94.02	94.86	94.32	92.73	94.32	94.62	94.35	94.66	93.74	94.86	95.62	94.75			

Analiza Tabel 4–9 prowadzi do wniosku, że najwyższą dokładność klasyfikacji uzyskano dla kombinacji hiperparametrów:  $\mathbf{gamma} = \mathbf{10}$  oraz  $\mathbf{C} = \mathbf{0.1}$ . Ponadto zauważono, że zastosowanie skalowania cech miało korzystny wpływ na wyniki – w większości przypadków prowadziło do poprawy skuteczności klasyfikatora.

Dodatkowo przeanalizowano wpływ stopnia wielomianu jądra na jakość klasyfikacji.

Tabela 10: Dokładność klasyfikacji w zależności od stopnia wielomianu — metoda wielokrotnego podziału z użyciem najlepszej kombinacji parametrów gamma i C

				Stopi	eń wielc	mianu			
	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Dokładność	87.5	94.83	85.5	90	80.17	81.17	73	79.5	69.67

Z Tabeli 10. wynika, że najwyższą dokładność klasyfikacji uzyskano dla wielomianu stopnia 3 – czyli tego samego, który został zastosowany przy wcześniejszym doborze optymalnych wartości parametrów **gamma** i **C**. Potwierdza to trafność wyboru tego stopnia jako podstawy do dalszej optymalizacji modelu.

#### 1.2.3 Jądro radialne (RBF)

Przeanalizowano skuteczność klasyfikacyjną z zastosowaniem jądra radialnego, zarówno **bez skalowania** danych, jak i **po ich skalowaniu**.

Podobnie jak w przypadku jąder liniowego i wielomianowego, porównanie wyników dla obu wariantów umożliwia ocenę wpływu przeskalowania zmiennych na jakość klasyfikacji. W przypadku jądra radialnego, oprócz parametru **C**, kluczową rolę odgrywa również parametr **gamma**, który kontroluje zasięg wpływu pojedynczych obserwacji treningowych.

Tabela 11: Jądro radialne - wielokrotny podział, bez skalowania

Współcznnik kary - C					Współo	zynnik	- gam	ma				
	0.01	0.1	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
0.001	39.90	39.90	39.90	39.90	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9
0.01	39.90	39.90	39.90	39.90	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9
0.1	80.75	97.16	39.90	39.90	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9
1	97.75	98.27	61.73	39.90	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9
10	97.16	98.27	67.39	41.01	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9
100	96.05	98.27	67.39	41.01	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9
1000	96.05	98.27	67.39	41.01	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9

Tabela 12: Jądro radialne - wielokrotny podział, ze skalowaniem

Współcznnik kary - C					Wsp	oółczynr	nik - gan	nma				
	0.01	0.1	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
0.001	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93
0.01	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93
0.1	80.39	96.67	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93
1	97.22	97.78	61.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93
10	97.78	98.33	64.77	41.05	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93
100	96.08	98.33	64.77	41.05	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93
1000	96.08	98.33	64.77	41.05	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93

Tabela 13: Jądro radialne - cross-validation, bez skalowania

Współcznnik kary - C					Współ	czynnił	k - gam	ma				
	0.01	0.1	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
0.001	39.90	39.90	39.90	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9
0.01	39.90	39.90	39.90	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9
0.1	77.03	96.67	39.90	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9
1	98.33	98.33	64.08	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9
10	97.78	98.33	68.07	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9
100	97.22	98.33	68.07	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9
1000	97.22	98.33	68.07	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9	39.9

Tabela 14: Jądro radialne - cross-validation, ze skalowaniem

Współcznnik kary - C					Wsp	oółczynn	nik - gan	nma				
	0.01	0.1	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
0.001	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93
0.01	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93
0.1	80.39	96.63	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93
1	97.78	98.33	63.07	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93
10	97.19	98.33	68.10	41.05	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93
100	96.63	98.33	68.10	41.05	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93
1000	96.63	98.33	68.10	41.05	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93	39.93

W Tabelach 11–14. obserwujemy, że zarówno dla danych bez skalowania, jak i po ich skalowaniu, dokładność utrzymuje się na poziomie około 39,9% dla wielu kombinacji parametrów **gamma** i **C**. Odwołująć się do Raportu 3. "Gdybyśmy przypisali wszystkie obserwacje do najczęściej występującej klasy, uzyskalibyśmy dokładność na poziomie 39.89%."

Oznacza to, że model w tych ustawieniach przypisuje wszystkie obserwacje do dominującej klasy, co wskazuje na underfitting.

Fakt, że skalowanie nie poprawiło wyniku, sugeruje, iż problem nie wynika wyłącznie z różnic w skali cech, lecz także z nieoptymalnego zakresu hiperparametrów, możliwej nierównowagi klas lub niewystarczającej reprezentacji cech do separacji. Efekt plateau w obu wariantach (ze skalowaniem i bez) oznacza, że w badanym zakresie dalsze zmiany **gamma** i **C** nie wpływają na poprawę dokładności, ponieważ model nie "widzi" struktur rozróżniających klasy.

Tabela 15: Jądro radialne - bootstrap, bez skalowania

Współcznnik kary - C					Wsj	oółczynr	nik - gan	nma				
	0.01	0.1	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
0.001	32.45	36.58	37.49	35.99	37.60	39.60	37.18	36.82	36.45	36.70	38.89	30.52
0.01	36.95	33.78	36.73	35.22	36.07	33.77	35.94	30.85	38.46	36.02	35.84	36.47
0.1	58.83	93.26	37.78	38.52	40.83	38.32	34.96	37.33	38.94	38.94	39.15	33.07
1	97.67	97.07	52.80	36.71	39.72	39.55	36.21	36.85	38.90	36.52	37.67	39.68

Tabela 15: Jądro radialne - bootstrap, bez skalowania (kontynuacja)

Współcznnik kary - C					Wsp	oółczynr	nik - gan	nma				
	0.01	0.1	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
10	97.61	97.19	55.85	40.59	37.69	39.33	37.71	36.88	38.67	40.81	38.39	36.35
100	96.70	97.74	56.09	36.87	37.43	37.79	39.96	34.46	36.23	36.83	36.79	40.34
1000	97.22	98.09	55.66	37.24	40.70	39.07	35.26	37.26	39.72	34.70	36.69	35.08

Tabela 16: Jądro radialne - bootstrap, ze skalowaniem

Współcznnik kary - C					Wsp	oółczynr	nik - gan	nma				
	0.01	0.1	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
0.001	38.78	38.84	38.00	38.23	34.25	34.59	37.64	38.99	36.31	35.66	36.80	36.55
0.01	36.69	41.22	37.57	36.96	41.96	35.29	37.49	40.31	37.38	36.52	37.90	38.72
0.1	44.36	93.31	36.56	40.24	37.92	38.26	39.22	37.49	37.56	37.15	35.53	37.95
1	97.57	97.01	53.57	39.56	35.95	36.26	38.66	37.87	36.26	36.90	35.80	38.72
10	97.05	97.66	56.69	40.11	38.27	37.09	36.94	35.16	35.45	37.59	37.00	34.46
100	96.24	97.42	52.50	38.45	38.86	37.32	40.19	37.09	38.50	38.34	38.59	34.87
1000	96.56	97.96	57.47	37.30	39.01	38.35	36.89	36.75	38.49	37.93	39.61	38.05

Tabela 15. i 16. nie wykazują efektu plateau, jednak uzyskane wyniki są niskie. Zaobserwowano, że najlepsze rezultaty pojawiają się przy niskich wartościach **gamma** i wysokim współczynniku kary  $\mathbf{C}$ , co sugeruje, że taka konfiguracja sprzyja lepszej separacji klas. W celu dalszej poprawy dokładności przeprowadzono dodatkowe testy z użyciem metody bootstrap po skalowaniu danych, modyfikując zakres parametrów **gamma** i  $\mathbf{C}$ .

Tabela 17: Jądro radialne - bootstrap, ze skalowaniem - zmienione parametry C i gamma

Współcznnik kary - C			Współcz	zynnik -	gamma		
	1e-06	1e-05	1e-04	0.001	0.01	0.1	1
1	36.07	35.80	37.55	71.98	98.08	97.75	51.10
10	39.90	36.76	67.52	97.43	97.76	97.29	58.29
100	33.99	69.35	97.69	96.08	97.89	97.22	52.98
1000	72.96	96.58	96.63	96.87	97.54	97.96	57.70
10000	96.93	97.18	97.03	96.37	97.21	97.94	53.00
1e+05	96.75	97.26	97.04	97.06	96.81	98.56	56.69
1e+06	96.92	96.22	97.31	96.24	97.39	98.38	53.51

Analiza Tabeli 17. pokazuje, że bardzo niskie wartości **gamma** i **C** skutkują niską dokładnością na poziomie już spotkanego przypisania wszystkich obserwacji do najliczniejszej klasy. Bardzo duże **C** wymuszają surową karę za błędy, co zwiększa dopasowanie do danych, ale może prowadzić do przeuczenia. Natomiast małe **gamma** powoduje, że wpływ pojedynczych punktów jest szeroki, co wygładza granicę decyzyjną i zapobiega nadmiernemu dopasowaniu. Połączenie dużego **C** z małym lub umiarkowanym **gamma** daje najlepsze wyniki, zapewniając równowagę między dopasowaniem a uogólnianiem modelu.

Na podstawie tego stwierdzamy że najlepsze wyniki dla jądra radialnego osiągane są dla  $\mathbf{C}$  wynoszącego 1 000 000 i **gamma** wynoszącego 0.0001.

#### 1.2.4 Jądro sigmoidalne

Przeanalizowano skuteczność klasyfikacyjną z zastosowaniem jądra sigmoidalnego, zarówno **bez skalowania** danych, jak i **po ich skalowaniu**.

Podobnie jak w przypadku jąder liniowego, wielomianowego i radialnego, porównanie wyników dla obu wariantów umożliwia ocenę wpływu przeskalowania zmiennych na jakość klasyfikacji.

Współcznnik kary - C			Współcz	zynnik -	gamma		
	0.001	0.01	0.1	1	10	100	1000
0.1	34.83	39.67	97.17	90.17	86.17	87.17	88.33
1	33.33	97.67	97.17	85.33	80.17	82.83	82.83
10	97.17	98.17	94.83	83.00	85.00	80.33	83.17
100	98.33	97.17	94.00	79.33	81.50	80.33	81.67
1000	95.33	96.50	92.67	83.17	81.33	83.67	82.83
10000	96.33	97.33	93.67	80.83	80.83	79.33	82.67
1e+05	96.83	98.00	90.67	82.67	81.33	80.33	80.67

Tabela 18: Jądro sigmoidalne - wielokrotny podział, bez skalowania

Z Tabeli 18. można wyciągnąć interesującą obserwację. Dla niskich wartości parametrów **C** oraz **gamma** klasyfikator SVM wykazuje bardzo niską skuteczność – na tyle niską, że jego działanie jest gorsze niż proste przypisanie wszystkich obserwacji do najczęściej występującej klasy w zbiorze danych.

Oznacza to, że przy zbyt małej karze za błąd klasyfikacji (**C**) oraz zbyt małym zasięgu wpływu pojedynczych obserwacji (**gamma**), model nie jest w stanie uchwycić żadnych istotnych wzorców w danych. W rezultacie uzyskana reguła klasyfikacyjna staje się praktycznie bezużyteczna i wykazuje się efektywnością niższą niż przypisanie wszystkich przypadków do jednej, dominującej klasy.

Współcznnik kary - C			Współcz	zynnik -	gamma		
	0.001	0.01	0.1	1	10	100	1000
0.1	44.67	38.67	96.33	91.00	89.67	85.67	86.00
1	41.33	98.00	96.50	84.17	80.83	80.67	81.67
10	97.83	97.17	94.67	85.17	81.50	82.50	85.17
100	98.00	96.17	92.67	82.67	80.67	81.67	82.00
1000	96.83	96.67	93.50	81.33	81.33	83.67	80.50
10000	96.17	97.17	91.83	81.67	80.17	81.83	82.00
1e+05	96.67	95.83	91.17	79.83	81.33	83.83	79.33

Tabela 19: Jądro sigmoidalne - wielokrotny podział, ze skalowaniem

Tabela 20: Jądro sigmoidalne - cross-validation, bez skalowania

Współcznnik kary - C			Współcz	zynnik -	gamma		
	0.001	0.01	0.1	1	10	100	1000
0.1	39.77	42.03	97.19	88.17	85.36	85.36	85.95
1	42.03	98.30	96.60	81.90	80.85	82.52	81.96
10	98.30	98.30	93.79	81.93	80.16	83.07	82.55
100	98.30	96.63	94.90	82.52	81.31	83.07	81.96
1000	96.63	96.63	94.90	81.96	79.05	83.63	81.96
10000	96.63	96.63	94.35	81.96	76.24	83.63	82.52
1e+05	96.63	96.63	94.35	80.82	76.80	84.22	82.52

Tabela 21: Jądro sigmoidalne - cross-validation, ze skalowaniem

Współcznnik kary - C		Współczynnik - gamma							
	0.001	0.01	0.1	1	10	100	1000		
0.1	39.87	42.68	97.19	89.35	86.01	86.01	87.09		
1	42.68	98.30	97.19	82.06	78.73	76.96	81.96		
10	98.30	98.86	94.90	79.84	75.95	77.52	82.52		
100	98.86	94.93	93.20	80.95	75.95	76.96	82.52		
1000	94.93	95.49	94.35	79.84	74.84	77.52	82.52		
10000	95.49	95.49	93.76	79.84	76.50	76.96	82.52		
1e+05	95.49	95.49	93.79	82.61	75.92	76.96	82.52		

Tabela 22: Jądro sigmoidalne - bootstrap, bez skalowania

Współcznnik kary - C	Współczynnik - gamma							
	0.001	0.01	0.1	1	10	100	1000	
0.1	36.34	37.31	96.34	85.68	86.02	86.06	86.21	
1	37.51	96.89	96.22	81.55	81.58	81.76	79.85	
10	96.42	96.64	93.05	80.86	75.98	81.31	83.65	
100	96.13	96.84	92.18	81.41	83.09	80.02	82.80	
1000	95.34	96.27	90.46	81.05	78.46	82.53	85.28	
10000	96.38	96.16	89.79	79.34	80.83	81.81	80.99	
1e+05	96.23	96.64	89.23	81.60	79.03	78.91	80.03	

Tabela 23: Jądro sigmoidalne - bootstrap, ze skalowaniem

Współcznnik kary - C	Współczynnik - gamma							
	0.001	0.01	0.1	1	10	100	1000	
0.1	33.70	39.10	97.22	86.30	86.64	86.34	86.13	

Tabela 23: Jądro sigmoidalne - bootstrap, ze skalowaniem (kontynuacja)

Współcznnik kary - C	Współczynnik - gamma							
	0.001	0.01	0.1	1	10	100	1000	
1	37.32	97.30	95.53	82.20	78.83	77.81	81.28	
10	97.48	97.05	93.58	77.13	79.98	79.50	81.63	
100	96.52	96.62	91.13	80.82	79.20	82.18	81.96	
1000	96.76	96.69	89.91	81.88	79.70	79.15	83.34	
10000	97.58	96.65	90.59	81.15	79.59	82.85	79.70	
1e+05	96.01	96.41	90.21	80.68	81.31	80.91	81.73	

Analizując wyniki przedstawione w Tabelach 18–23. dla jądra sigmoidalnego, można zauważyć, że model osiąga najlepsze wyniki klasyfikacyjne przy wartościach parametru  ${\bf C}$  mieszczących się w przedziale od 100 do 1000 oraz **gamma** w zakresie od 0.001 do 0.01.

#### 1.3 Porówanie metod

#### 1.4 Wnioski

е

## 2 Analiza skupień – algorytmy grupujące i hierarchiczne

W tym zadaniu zastosujemy i porównamy ze sobą metody analizy skupień - k-średnich i PAM jako algorytmy grupujące, oraz AGNES - algorytm hierarchiczny.

Zadanie zostanie wykonane na zbiorze danych *wine*, którego szczegółowy opis znajduje się w poprzednim raporcie.

To zadanie zostanie wykonane już na innym danych, którymi będzie zbiór glass.

#### 2.1 Charakterystyka danych

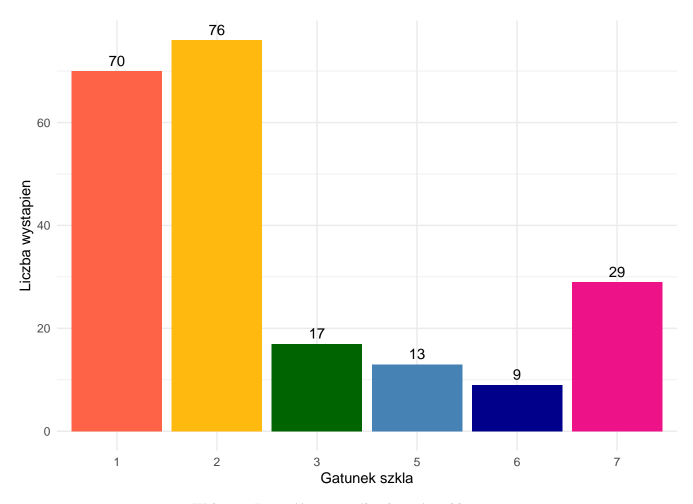
Zbiór danych glass zawiera 214 przypadków sześciu rodzajów szkła oraz 10 cech. Liczba brakujących danych wynosi 0.

Znaczenie poszczególnych cech oraz ich typ przedstawiono w Tabeli 24.

Tabela 24: Opis zmiennych w zbiorze danych Glass

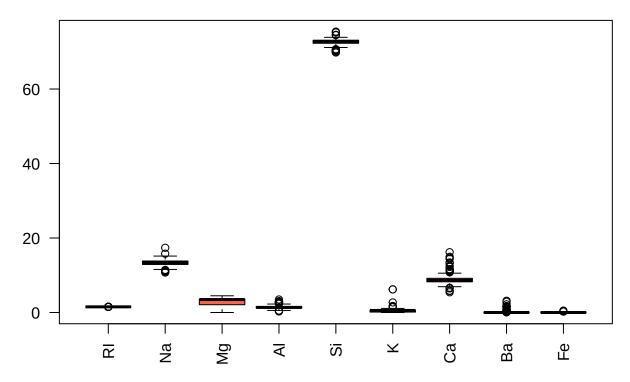
Zmienna	Тур	Opis
RI	numeric	Współczynnik załamania światła
Na	numeric	Procent masowy azotu (%)
Mg	numeric	Procent masowy magnezu (%)
Al	numeric	Procent masowy glinu (%)
Si	numeric	Procent masowy krzemu (%)
K	numeric	Procent masowy potasu (%)
Ca	numeric	Procent masowy wapnia (%)
Ba	numeric	Procent masowy baru (%)
Fe	numeric	Procent masowy żelaza (%)
Type	factor	Typ szkła

W poszczególnych przypadkach analizowanych próbek szkła sumy procentów masowych znajdują się w zakresie od 99.02 do 100.1. Zaobserwowany nadmiar może wynikać z błędów zaokrągleń dokonanych przez autorów pomiarów. Natomiast niedomiar może być spowodowany zarówno obecnością innych pierwiastków chemicznych, nieuwzględnionych w zbiorze danych – tzw. pierwiastków śladowych – jak i niedokładnościami pomiarowymi lub zaokrągleniami dokonanymi przez autorów pomiarów.



Wykres 2: Liczność poszczególnych typów szkła

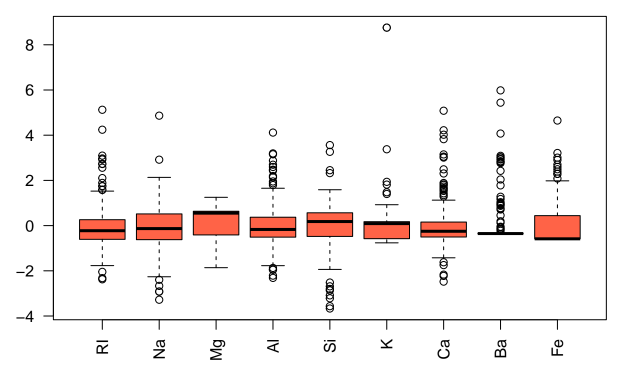
Z Wykresu 2. można odczytać, że liczba obserwacji poszczególnych klas w zbiorze danych jest bardzo zróżnicowana. Siedemdziesiąt obserwacji lub więcej posiadają typy 1. oraz 2. (co stanowi 68.22% danych), reszta już po mniej niż 30 obserwacji.



Wykres 3: Wykres pudełkowy, zmienne bez standaryzacji

Na Wykresie 3. można zaobserwować wyraźną potrzebę standaryzacji danych przed zastosowaniem modelu.

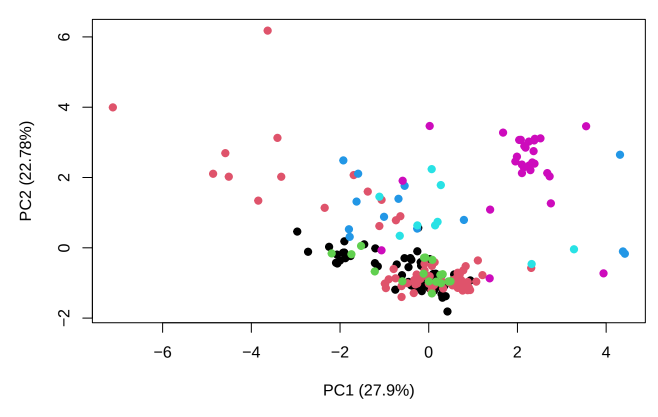
Dodatkowo, na wykresie nie zauważono punktów odpowiadających błędnie przypisanym wartościom brakującym, które wyróżniałyby się jako odstające obserwacje. Świadczy to o odpowiednim przygotowaniu danych oraz skutecznym radzeniu sobie modelu z ewentualnymi brakami w zbiorze.



Wykres 4: Wykres pudełkowe, po standaryzacji

Na Wykresie 4., przedstawiającym dane po standaryzacji, można zauważyć wyraźne odstępstwa, które wskazują na obecność wartości odstających. Przykładowo, jedna z próbek cechuje się wyjątkowo wysokim poziomem potasu, co może sugerować błąd pomiarowy lub anomalię w procesie produkcji szkła.

Ponadto, większość próbek szkła nie zawiera baru, co skutkuje zerowymi lub bardzo niskimi wartościami tej cechy w większości obserwacji. W konsekwencji, próbki zawierające bar stają się wartościami odstającymi względem reszty danych, co jest dobrze widoczne na wykresie.



Wykres 5: Wizualizacja danych, PCA

Na Wykresie 5. przedstawiono wizualizację danych po zastosowaniu redukcji wymiarowości za pomocą analizy głównych składowych (PCA). Choć pierwsze dwie składowe, PC1 i PC2, wyjaśniają łącznie około 50,7% zmienności w danych, nie przekłada się to na wyraźne rozdzielenie klas.

Wieloklasowe punkty nadal skupiają się blisko siebie, co utrudnia ich rozróżnienie w przestrzeni dwuwymiarowej.

### 2.2 Wyniki grupowania

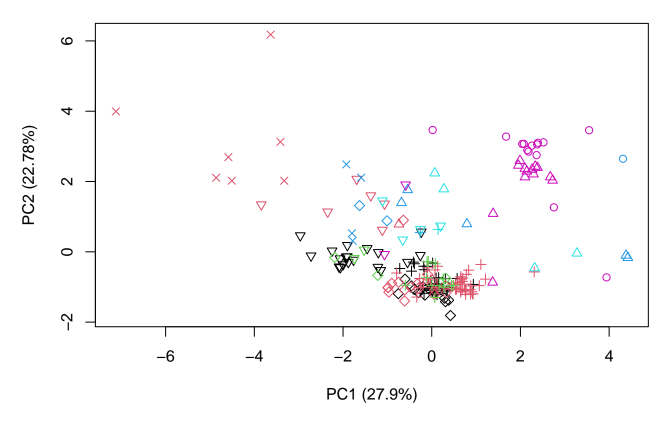
W tej części przeprowadzono grupowanie danych z zastosowaniem czterech metod: k-średnich (k-means), PAM (Partitioning Around Medoids), AGNES (Agglomerative Nesting) oraz DIANA (Divisive Analysis).

Dla zapewnienia spójności porównania, liczba grup została przyjęta zgodnie z rzeczywistą liczbą klas w zbiorze danych, która wynosi **6**. Pozwoli to ocenić, w jakim stopniu poszczególne algorytmy są w stanie odwzorować rzeczywistą strukturę klas obecnych w zbiorze **glass**.

#### 2.2.1 k-średnie

W tej części zastosowano algorytm **k-średnich**, który należy do metod niehierarchicznych, opartych na minimalizacji wewnątrzgrupowej sumy kwadratów odległości. Algorytm iteracyjnie przypisuje obserwacje do jednego z 6 klastrów na podstawie ich podobieństwa, a następnie aktualizuje położenie centroidów, aż do osiągnięcia stabilności układu.

Grupowanie przeprowadzono na danych uprzednio poddanych standaryzacji, co zapewnia równoważny wpływ wszystkich zmiennych na wynik końcowy. Wyniki grupowania zostaną porównane z rzeczywistymi etykietami klas w celu oceny skuteczności metody.

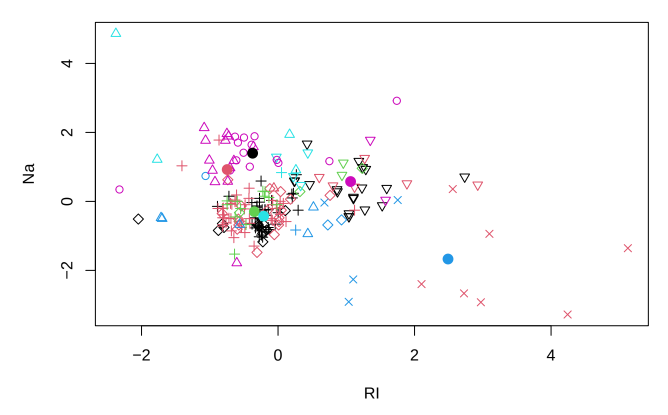


Wykres 6: Wizualizacja danych po grupowania metodą k-średnich - PCA

Na Wykresie 6. zaprezentowano rezultaty grupowania uzyskane metodą k-średnich. Kolory odpowiadają rzeczywistym klasom szkła, natomiast kształty punktów reprezentują przypisanie obserwacji do klastrów uzyskanych w wyniku działania algorytmu.

Już na pierwszy rzut oka można zauważyć, że przypisania do grup są w dużym stopniu niespójne z rzeczywistymi etykietami - klasy zostały znacząco pomieszane. Świadczy to o ograniczonej skuteczności metody k-średnich w odtwarzaniu rzeczywistej struktury danych dla zbioru glass.

Aby dokładniej zilustrować charakter uzyskanych grupowań, na kolejnym wykresie przedstawiono zależność współczynnika załamania światła (*Refractive Index*, RI) od procentowej zawartości sodu (Na). Wizualizacja ta pozwala lepiej ocenić, w jakim stopniu podział na klastry odpowiada naturalnym różnicom chemicznym między próbkami szkła.



Wykres 7: Zależnośc współczynnika załamania światła od procentu masowego sodu z kolorami i kształtami klas - zaznaczone centroidy z metody k-średnich

Na Wykresie 7. przedstawiono rozmieszczenie centrów skupień wyznaczonych przez algorytm k-średnich. Pomimo przeprowadzenia 1000 iteracji w celu osiągnięcia stabilnej konwergencji, położenie centroidów wydaje się dość przypadkowe. W ich bezpośrednim otoczeniu znajdują się obserwacje należące do różnych, rzeczywistych klas, co wskazuje na brak wyraźnego dopasowania modelu do rzeczywistej struktury danych.

Taki efekt może być częściowo wynikiem ograniczeń związanych z wizualizacją — przedstawione punkty i centra skupień znajdują się w przestrzeni wielowymiarowej, natomiast wykres stanowi jedynie jej uproszczoną projekcję na dwie zmienne. Aby dokładniej ocenić skuteczność przypisania obserwacji do klastrów, przyjrzyjmy się **macierzy pomyłek**, która zestawia rzeczywiste klasy z przypisaniami wygenerowanymi przez model. Pozwoli to w sposób obiektywny ocenić trafność grupowania.

Tabela 25: Macierz pomyłek - k-średnie

Prawdziwa klasa	Przewidywana klasa						
	1	2	3	5	6	7	
1	20	6	2	0	4	2	
2	39	44	12	1	1	0	
3	11	18	3	2	0	0	
5	0	7	0	4	0	0	
6	0	1	0	5	4	13	
7	0	0	0	1	0	14	

Do oceny dokładności grupowania zastosowano metodę matchClasses z parametrem "exact", która pozwala

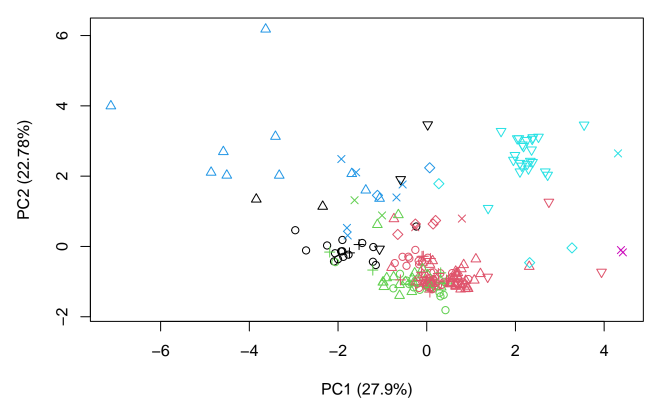
na precyzyjne dopasowanie przypisań klastrów do rzeczywistych etykiet klas.

Na podstawie tej metody wyznaczono, że dokładność klasyfikacji wynosi 41.59%. Wynik ten stanowi miarodajną miarę skuteczności zastosowanego algorytmu grupowania w odzwierciedlaniu rzeczywistej struktury danych.

#### 2.2.2 Partitioning Around Medoids (PAM)

W tej części zastosowano algorytm **Partitioning Around Medoids (PAM)**, który podobnie jak k-średnie należy do metod grupujących, jednak zamiast **centroidów** wykorzystuje rzeczywiste obiekty zwane **medoidami** jako reprezentanty klastrów.

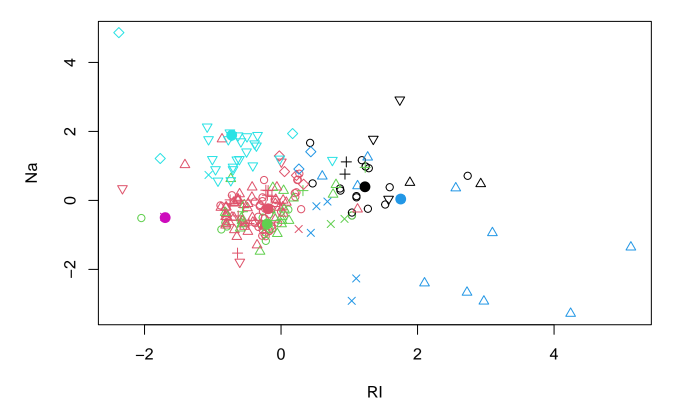
Metoda PAM jest bardziej odporna na wartości odstające oraz szum w danych, co czyni ją szczególnie przydatną w analizie zbiorów, gdzie występują takie anomalie. Grupowanie przeprowadzono dla liczby klastrów równej rzeczywistej liczbie klas w zbiorze danych **glass**, a wyniki zostaną poddane ocenie pod kątem zgodności z rzeczywistymi etykietami.



Wykres 8: Wizualizacja danych po grupowania metodą PAM - PCA

Z Wykresu 8. można zauważyć, że algorytm PAM doprowadził do lepszego rozdzielenia klas w porównaniu z metodą k-średnich — obserwacje wydają się być przypisane do klastrów w sposób bardziej uporządkowany i częściowo zgodny z rzeczywistymi etykietami.

Niemniej jednak, ocena "na oko" może być myląca i niewystarczająca do rzetelnej analizy jakości grupowania. Subiektywne wrażenie nie zastąpi obiektywnych miar skuteczności. W związku z tym konieczne jest przeprowadzenie dokładniejszej oceny, na przykład za pomocą **macierzy pomyłek** oraz miary dokładności dopasowania, aby jednoznacznie stwierdzić, na ile grupowanie rzeczywiście odwzorowuje strukturę danych.



Wykres 9: Zależnośc współczynnika załamania światła od procentu masowego sodu z kolorami i kształtami klas - zaznaczone medoidy z metody PAM

Z Wykresu 9. wynika, że poza lepszym odwzorowaniem rzeczywistych klas, metoda PAM skuteczniej lokalizuje reprezentatywne punkty – **medoidy** – w przestrzeni danych. W przeciwieństwie do metody k-średnich, gdzie centra skupień mogą przyjmować pozycje oderwane od rzeczywistych obserwacji, medoidy znajdują się bezpośrednio wśród danych i w wielu przypadkach są położone blisko środka odpowiadającej im grupy.

Taka właściwość przekłada się na większą interpretowalność i odporność algorytmu na obserwacje odstające. Szczegółowe informacje dotyczące wybranych medoidów oraz odpowiadających im klas przedstawiono w Tabeli 26..

Tabela 26: Dane medoidów

	RI	Na	Mg	Al	Si	K	Ca	Ba	Fe	Type	PAM
44	1.52210	13.73	3.84	0.72	71.76	0.17	9.74	0.00	0.00	1	1
43	1.51779	13.21	3.39	1.33	72.76	0.59	8.59	0.00	0.00	1	2
33	1.51775	12.85	3.48	1.23	72.97	0.61	8.56	0.09	0.22	1	3
171	1.52369	13.44	0.00	1.58	72.22	0.32	12.24	0.00	0.00	5	4
205	1.51617	14.95	0.00	2.27	73.30	0.00	8.71	0.67	0.00	7	5
173	1.51321	13.00	0.00	3.02	70.70	6.21	6.93	0.00	0.00	5	6

Tabela 27: Macierz pomyłek - PAM

Prawdziwa klasa	Przewidywana klasa						
	1	2	3	5	6	7	
1	17	2	2	0	0	3	
2	40	43	12	2	4	3	
3	13	21	3	2	0	0	
5	0	10	0	6	2	0	
6	0	0	0	2	0	0	
7	0	0	0	1	3	23	

Dokładność klasyfikacji uzyskana metodą PAM wynosi 42.99%. Choć rezultat ten przewyższa wynik osiągnięty przez algorytm k-średnich, nadal nie jest on satysfakcjonujący z punktu widzenia jakości odwzorowania rzeczywistej struktury danych.

Oznacza to, że mimo poprawy, metoda PAM nie zapewnia jeszcze precyzyjnego rozróżnienia klas w zbiorze glass i wymaga dalszej analizy porównawczej z innymi podejściami, takimi jak algorytmy hierarchiczne.

#### 2.2.3 Agglomerative Nesting (AGNES)

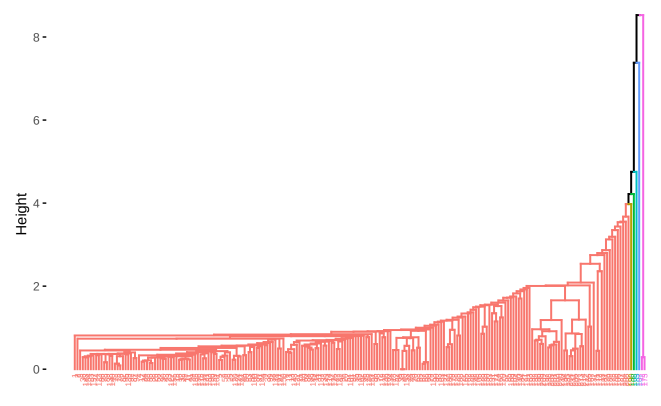
W tej części zastosowano algorytm **AGNES** (**Agglomerative Nesting**), który reprezentuje podejście aglomeracyjne w hierarchicznej analizie skupień. Metoda ta rozpoczyna proces grupowania od traktowania każdej obserwacji jako osobnego klastra, a następnie iteracyjnie łączy najbliższe pary klastrów, aż do momentu, gdy wszystkie obserwacje znajdą się w jednej nadrzędnej strukturze. Efektem końcowym jest **dendrogram** — drzewo hierarchiczne ilustrujące kolejność i poziom łączenia poszczególnych elementów.

Kluczowym aspektem działania AGNES jest sposób definiowania odległości między klastrami. W niniejszej analizie rozważano trzy popularne metody:

- Najbliższy sąsiad (single linkage) odległość między klastrami jest definiowana jako najmniejsza
  odległość między dowolną parą punktów z różnych klastrów. Metoda ta może prowadzić do wydłużonych,
  łańcuchowatych klastrów i jest wrażliwa na szum.
- Najdalszy sąsiad (complete linkage) uwzględnia największą możliwą odległość między parami
  punktów z różnych klastrów, co skutkuje bardziej zwartymi i wyraźnie odseparowanymi grupami.
- Średnia odległość (average linkage) opiera się na średniej odległości pomiędzy wszystkimi punktami w dwóch klastrach. Stanowi kompromis między dwoma powyższymi podejściami, oferując stabilne i zrównoważone grupowanie.

Dla każdej z metod dokonano cięcia dendrogramu na 6 klastrów — odpowiadających rzeczywistej liczbie klas w zbiorze danych *glass* — co umożliwia porównanie wyników z etykietami klas i ocenę jakości odwzorowania struktury danych przez algorytm AGNES.

**2.2.3.1** Najbliższy sąsiad (*Single Linkage*) W tej części zastosowano metodę najbliższego sąsiada w ramach algorytmu AGNES.



Wykres 10: AGNES - najbliższy sąsiad

Na Wykresie 10. przedstawiono dendrogram otrzymany w wyniku działania algorytmu AGNES z zastosowaniem metody najbliższego sasiada

Tabela 28: Macierz pomyłek - AGNES - najbliższy sąsiad

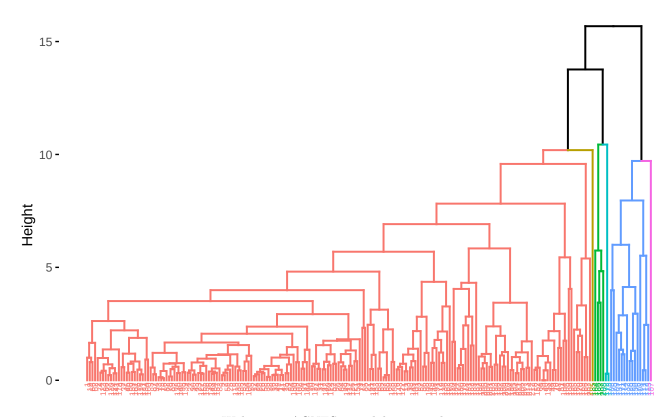
Prawdziwa klasa	Przewidywana klasa							
	1	2	3	5	6	7		
1	70	74	17	11	8	28		
2	0	1	0	0	0	0		
3	0	1	0	0	0	0		
5	0	0	0	2	0	0		
6	0	0	0	0	1	0		
7	0	0	0	0	0	1		

Dokładność klasyfikacji uzyskana metodą AGNES z wykorzystaniem najbliższego sąsiada wynosi 36.45%.

Wynik ten należy ocenić jako **bardzo niski**, co znajduje odzwierciedlenie na Wykresie 10. – większość obserwacji została przypisana do jednej, dominującej grupy, a pozostałe klastry są nieliczne lub niemal puste. Taki efekt jest typowy dla metody najbliższego sąsiada, która ma tendencję do łączenia punktów w wydłużone struktury, często prowadzące do *efektu lańcucha* i zaburzenia rzeczywistej struktury klas.

 $\bf 2.2.3.2$  Najdalszy sąsiad ( $Complete\ Linkage$ ) W tej części zastosowano metodę najdalszego sąsiada w ramach algorytmu AGNES.

## Cluster Dendrogram



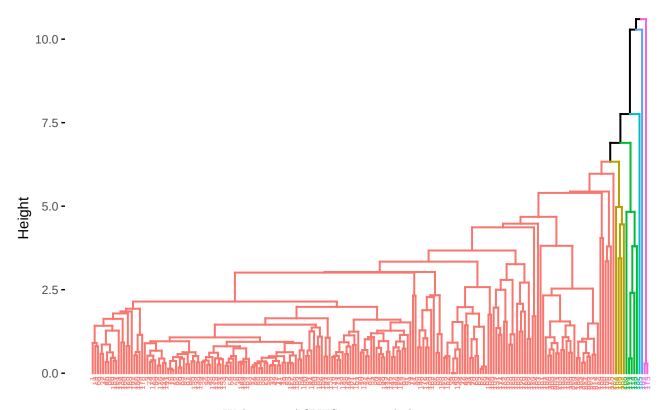
Wykres 11: AGNES - najdalszy sąsiad

Tabela 29: Macierz pomyłek - AGNES - najdalszy sąsiad

Prawdziwa klasa	F	Przewidywana klasa							
	1	2	3	5	6	7			
1	70	64	17	6	8	26			
2	0	11	0	4	0	0			
3	0	1	0	0	0	0			
5	0	0	0	1	0	3			
6	0	0	0	2	0	0			
7	0	0	0	0	1	0			

Dokładność klasyfikacji uzyskana metodą AGNES z wykorzystaniem najdalszego sąsiada wynosi 40.65%

#### 2.2.3.3 Średnia odległość



Wykres 12: AGNES: average linkage

Tabela 30: Macierz błędów; agnes, średnia odległość

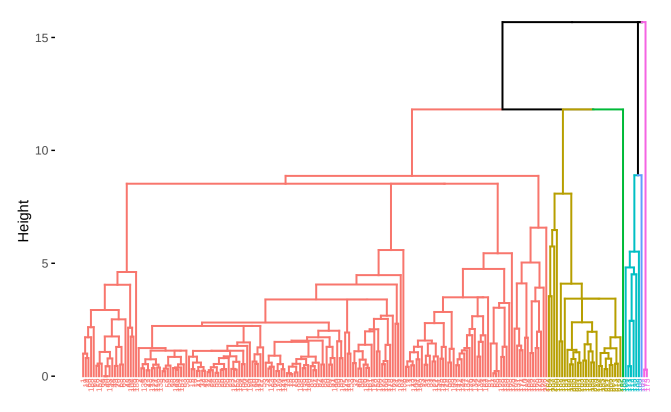
	1	2	3	5	6	7
1	70	70	17	10	8	26
2	0	1	0	0	0	0
3	0	5	0	0	0	0
5	0	0	0	1	0	3
6	0	0	0	2	0	0
7	0	0	0	0	1	0

Dokładność: 33.64%.

Dokładność (matchClasses, "exact"): 37.85%.

## 2.2.4 Divisive clustering (DIANA)

## 2.2.4.1 Odległość euklidesowa



Wykres 13: AGNES: average linkage

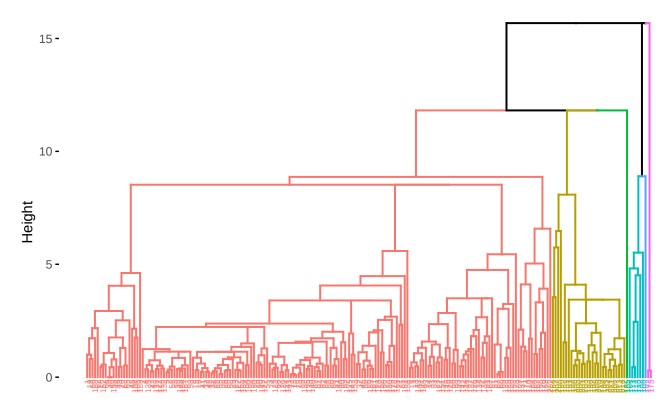
Tabela 31: Macierz błędów; agnes, średnia odległość

	1	2	3	5	6	7
1	70	69	17	10	6	4
2	0	6	0	0	0	0
3	0	1	0	0	0	0
5	0	0	0	1	2	25
6	0	0	0	2	0	0
7	0	0	0	0	1	0

Dokładność: 35.98%.

Dokładność (match Classes, "exact"): 48.6%.

## 2.2.4.2 Odległość Manhattan (taksówkowa)



Wykres 14: AGNES: average linkage

Tabela 32: Macierz błędów; agnes, średnia odległość

	1	2	3	5	6	7
1	70	69	17	10	6	4
2	0	6	0	0	0	0
3	0	1	0	0	0	0
5	0	0	0	1	2	25
6	0	0	0	2	0	0
7	0	0	0	0	1	0

Dokładność: 35.98%.

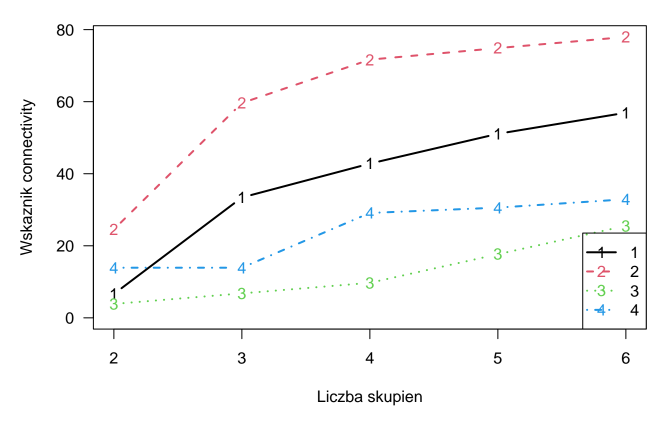
Dokładność (matchClasses, "exact"): 48.6%.

## 2.3 Ocena jakości grupowania i wizualizacja najlepszych wyników

#### 2.3.1 Ocena

Legenda:

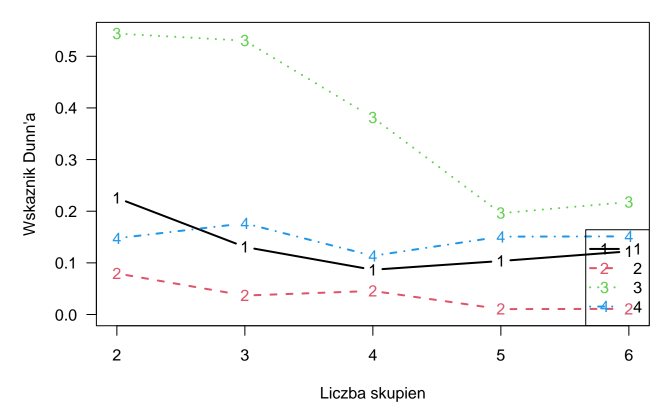
- 1 kmeans,
- 2 PAM,
- 3 AGNES,
- 4 DIANA.



Wykres 15: Connectivity

Connectivity - im mniejszy, tym lepszy:

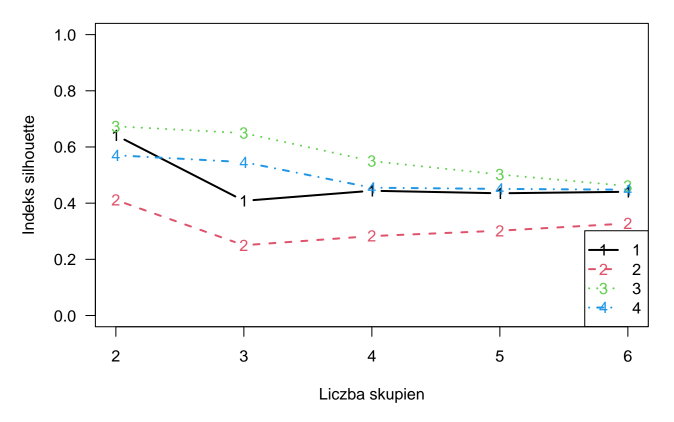
- kmeans 2,
- PAM 2,
- AGNES 2 (najlepszy),
  DIANA 3.



Wykres 16: Dunn

Dunn - im większy, tym lepszy:

- kmeans 2,
- PAM 2,
- AGNES 2 (najlepszy),
  DIANA 3.



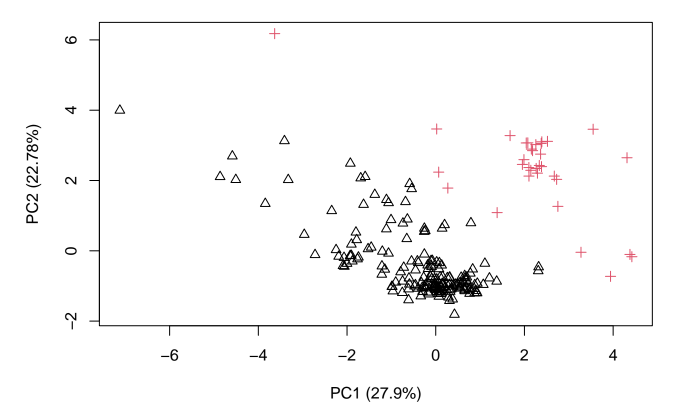
Wykres 17: Silhouette

Dunn - im większy, tym lepszy:

- kmeans 2,
- PAM 2,
- AGNES 2 (najlepszy),
- DIANA 2.

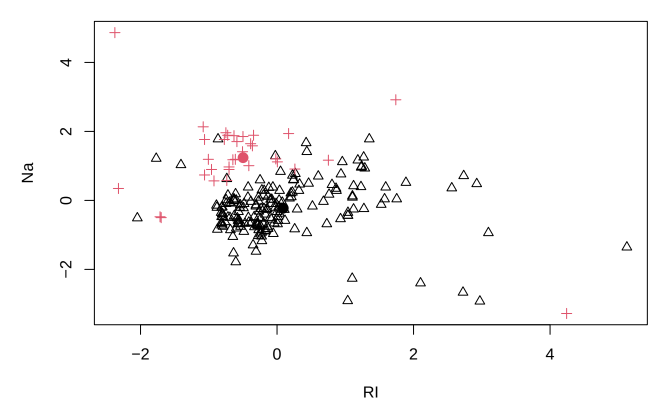
## 2.3.2 Wizualizacja

#### **2.3.2.1** k-średnie



Wykres 18: PCA, kolory - rzeczywiste, kształt - wyniki, k=2

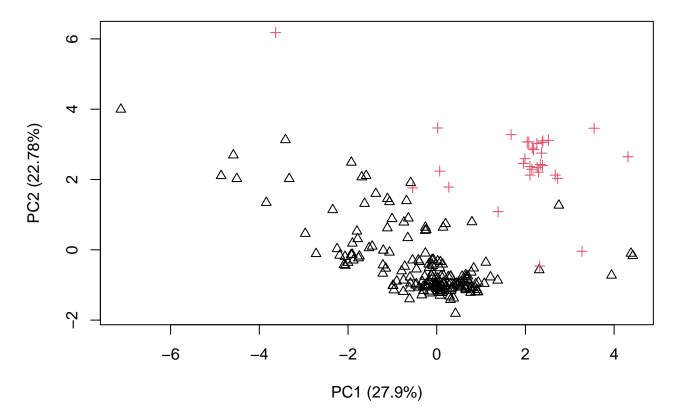
Gównianie mu poszło



Wykres 19: Wykres RI od Na, aby pokazać gdzie są wyznaczone centra skupień, k=2

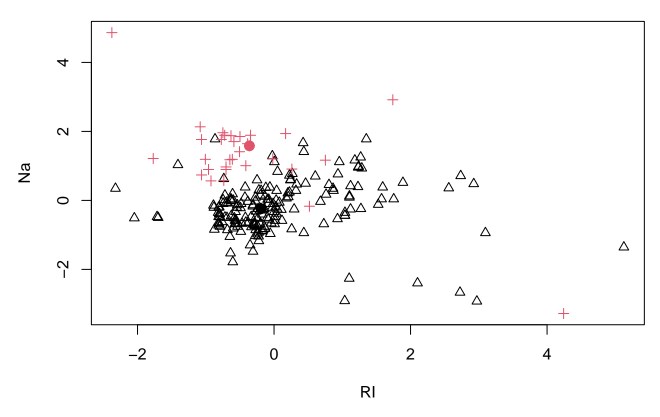
Centra wywalone w kosmos, ale fajnie Dokładność (matchedClasses): 96.19%.

### 2.3.2.2 PAM



Wykres 20: coś, k=2

Też słabo



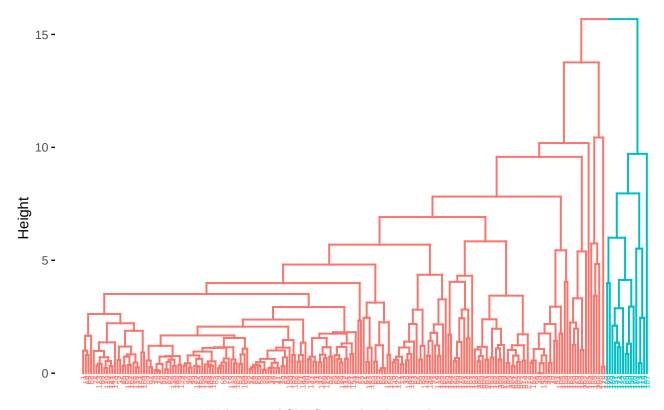
Wykres 21: coś, z medoidami, k=2

Meh  $\label{eq:decomposition} \mbox{Dokładność (matchedClasses): } 94.29\%.$ 

Tabela 33: Dane medoidów, k=2

	RI	Na	Mg	Al	Si	K	Ca	Ba	Fe	Type	PAM
43	1.51779	13.21	3.39	1.33	72.76	0.59	8.59	0.00	0	1	1
198	1.51727	14.70	0.00	2.34	73.28	0.00	8.95	0.66	0	7	2

## 2.3.2.3 AGNES

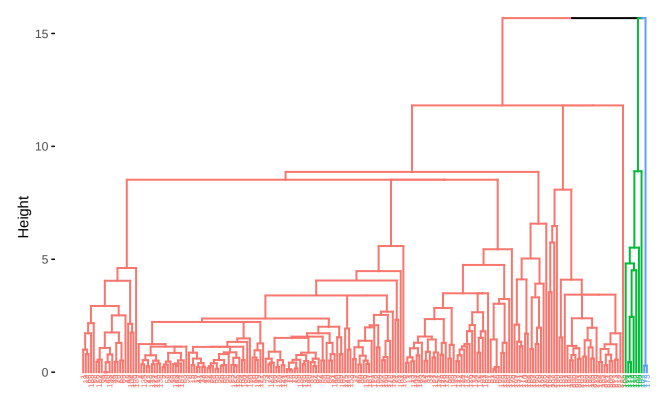


Wykres 22: AGNES: complete linage, k=2

Tylko dla najdalszych sąsiadów, bo dał najlepsze wyniki.

Dokładność (matchedClasses): 87.64%.

## 2.3.2.4 DIANA



Wykres 23: DIANA, k=3

Dokładność (matched Classes): 49.69%.

## 2.4 Wnioski

## 3 Podsumowanie

PS. Czas wykonywania kodu wynosi 4 minut i 39 sekund.