

Università degli Studi di Milano Bicocca Scuola di Scienze Dipartimento di Informatica, Sistemistica e Comunicazione Corso di laurea in Informatica

Studio e approfondimento del coefficiente Silhouette per la valutazione interna di risultati di clustering nonsupervisionato

Relatore: Dott. Davide Chicco

Co-relatore: Prof.ssa Francesca Gasparini

Relazione della prova finale di:

Federico Salvioni Matricola 845029

Anno Accademico 2023-2024

Indice

1	Abstract	1
2	Introduzione	2
3	Metodi	6
	3.1 Silhouette	6
	3.2 Sanity check e matrice binaria	11
	3.3 Algoritmi	13
	3.3.1 Clustering partizionale: K-Means e K-Medians	13
	3.3.2 Clustering per densità: DBSCAN	14
	3.3.3 Clustering gerarchico: HDBSCAN	16
4	Risultati	17
	4.1 Risultati dei test	17
	4.2 Risultati delle applicazioni su EHR	21
5	Discussione	42
	5.1 Silhouette	42
	5.2 Pacchetti	42
	5.3 EHR	44
6	Conclusioni	56

Elenco delle figure

3.1	Silhouette plot per il dataset iris	9
3.2	Clustering con K-Means usando $K = 2$, 4, 6 per un dataset auto generato in cui la	
	struttura di cluster è ben visibile	10
3.3	Plot dei dataset per il test sanity check. Il primo presenta una struttura di cluster ben	
	definita, mentre nel secondo la struttura di cluster è completamente assente	12
3.4	Applicazione dell'algoritmo K-Means ad un ipotetico dataset; i tre colori indicano i	
	tre cluster individuati dall'algoritmo (By I, Weston.pace, CC BY-SA 3.0, https://commo	ns.wikimedia.org
3.5	Ipotetica classificazione di alcuni elementi, usando MinPts = 4. Gli elementi in rosso	·
	sono dei core point, perchè hanno 4 o più elementi nel loro ε -vicinato. Gli elementi in	
	giallo sono invece border point, perchè hanno meno di 4 elementi nel loro ε -vicinato	
	ma sono nell' ε -vicinato di almeno un core point. Infine, gli elementi in blu sono	
	dei noise point, perchè oltre ad avere meno di 4 elementi nel loro ε -vicinato non	
	sono nell'epsilon-vicinato di alcun core point (By Chire - Own work, CC BY-SA 3.0,	
	https://commons.wikimedia.org/w/index.php?curid=17045963)	15
3.6	Risultato dell'applicazione dell'algoritmo DBSCAN su un ipotetico dataset. Le aree	
	in blu e in verde rappresentano i due cluster, mentre i punti in grigio sono i noise point	
	(By Chire - Own work, CC BY-SA 3.0, https://commons.wikimedia.org/w/index.php?cu	urid=17085332)
4.1	Plot dei test sanity check usando il dataset con struttura di cluster ben visibile	17
4.2	Plot dei test sanity check usando il dataset con struttura di cluster assente	18
4.3	Plot del test sanity check usando scikit-learn attraverso reticulate	19
4.4	Plot dei test matrice binaria.	20
4.5	Plot del test matrice binaria per il pacchetto scikit-learn (attraverso reticulate	e) 21
4.6	Risultati dell'algoritmo K-Means per il dataset HeartFailure.csv	22
4.7	Risultati dell'algoritmo K-Medians per il dataset HeartFailure.csv	23
4.8	Risultati dell'algoritmo DBSCAN per il dataset HeartFailure.csv	24
4.9	Risultati dell'algoritmo HDBSCAN per il dataset HeartFailure.csv	25
4.10	Risultati dell'algoritmo K-Means per il dataset CardiacArrest.csv	26
4.11	Risultati dell'algoritmo K-Medians per il dataset CardiacArrest.csv	27
4.12	Risultati dell'algoritmo DBSCAN per il dataset CardiacArrest.csv	28
4.13	Risultati dell'algoritmo HDBSCAN per il dataset CardiacArrest.csv	29
4.14	Risultati dell'algoritmo K-Means per il dataset Neuroblastoma.csv	30
4.15	Risultati dell'algoritmo K-Medians per il dataset Neuroblastoma.csv	31
	Risultati dell'algoritmo DBSCAN per il dataset Neuroblastoma.csv	32
4.17	Risultati dell'algoritmo HDBSCAN per il dataset Neuroblastoma.csv	33
4.18	Risultati dell'algoritmo K-Means per il dataset Diabetes.csv	34
	Risultati dell'algoritmo K-Medians per il dataset Diabetes.csv	35
	Risultati dell'algoritmo DBSCAN per il dataset Diabetes.csv	36
	Risultati dell'algoritmo HDBSCAN per il dataset Diabetes.csv	37
	Risultati dell'algoritmo K-Means per il dataset Sepsis.csv	38
	Risultati dell'algoritmo K-Medians per il dataset Sepsis.csv	39
	Risultati dell'algoritmo DBSCAN per il dataset Sepsis.csv	40
4.25	Risultati dell'algoritmo HDBSCAN per il dataset Sepsis.csv	41
5.1	Differenze fra il test matrice binaria tra cluster (pacchetto R) e scikit-learn	
	(pacchetto Python)	43
5.2	Riassunto dei risultati dei vari algoritmi per il dataset Heart Fai lure csy	45

5.3	Riassunto dei risultati dei vari algoritmi per il dataset CardiacArrest.csv	46
5.4	Riassunto dei risultati dei vari algoritmi per il dataset Neuroblastoma.csv	47
5.5	Riassunto dei risultati dei vari algoritmi per il dataset Diabetes.csv	48
5.6	Riassunto dei risultati dei vari algoritmi per il dataset Sepsis.csv	49
5.7	Risultati dell'algoritmo DBSCAN per il dataset HeartFailure.csv, usando un	
	KNN-plot per stimare ε	51
5.8	Risultati dell'algoritmo DBSCAN per il dataset CardiacArrest.csv, usando un	
	KNN-plot per stimare ε	52
5.9	Risultati dell'algoritmo DBSCAN per il dataset Neuroblastoma.csv, usando un	
	KNN-plot per stimare ε	53
5.10	Risultati dell'algoritmo DBSCAN per il dataset Diabetes.csv, usando un KNN-	
	plot per stimare $arepsilon$	54
5.11	Risultati dell'algoritmo DBSCAN per il dataset Sepsis.csv, usando un KNN-plot	
	per stimare ε	55

1. Abstract

Silhouette é una metrica spesso utilizzata per individuare la combinazione di iperparametri di un algoritmo di clustering non supervisionato che risulti nel clustering più vicino possibile alla vera struttura di cluster dei dati in analisi. Verrà introdotta Silhouette e come calcolarla, alcune proprietà matematiche ed alcune applicazioni concrete su dataset di EHR (*Electronic Health Records*). Verranno inoltre analizzati alcuni pacchetti per il linguaggio R che implementano Silhouette per determinare quale sia il migliore, comparandone le performance sia fra di loro sia rispetto all'implementazione di scikit-learn (Python).

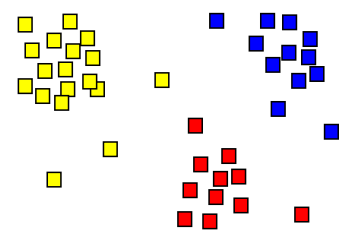
2. Introduzione

Con il termine **cluster analysis**, o semplicemente **clustering**, si intende "una tecnica di classificazione statistica atta a scoprire se gli individui di una popolazione ricadono all'interno di certi gruppi mediante comparazioni quantitative di loro molteplici caratteristiche" ¹. Informalmente, il clustering consiste nel (tentare di) suddividere un insieme di dati in gruppi, chiamati appunto **cluster**, di modo che ciascun gruppo contenga elementi simili fra di loro ma dissimili rispetto a quelli degli altri gruppi.

La definizione del concetto di "somiglianza" sta nelle mani di chi compie il clustering. In genere, l'analisi dei dati si occupa di dati numerici (altezze, lunghezze, età, ampiezze), pertanto il modo più naturale per formalizzare la somiglianza è dato da una **funzione di distanza**. Matematicamente, una qualsiasi funzione $d: \mathbb{R} \times \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ è considerabile una funzione di distanza se possiede (almeno) le seguenti proprietà:

- Per ogni $x \in \mathbb{R}$, d(x,x) = 0;
- Per ogni $x, y \in \mathbb{R}$, se $x \neq y$ allora d(x, y) > 0;
- Per ogni $x, y \in \mathbb{R}$, d(x, y) = d(y, x) (simmetria);
- Per ogni $x, y, z \in \mathbb{R}$, $d(x, z) \le d(x, y) + d(y, z)$ (disuguaglianza triangolare).

Un **algoritmo di clustering** non é altro che un algoritmo che abbia in input un insieme di dati e che abbia in output il risultato del clustering. Algoritmi di questo tipo fanno uso di una funzione di distanza per raggruppare gli elementi in cluster senza che sia necessario farlo manualmente.



Gli algoritmi di clustering si dividono in due macrocategorie: **algoritmi supervisionati** e **algoritmi non supervisionati**. Nei primi, viene usato un insieme di dati per generalizzarne le proprietá, cercando di predire il risultato per dati futuri, mentre nei secondi si cerca di catturare le proprietá dei dati in sé e per sé.

Una volta applicato un algoritmo di clustering su un certo insieme di dati, é ragionevole chiedersi se il risultato del clustering effettivamente rispecchi la struttura dei dati o se l'algoritmo abbia errato. Negli algoritmi di tipo supervisionato questo é semplice, perché é possibile comparare i dati ottenuti con il risultato atteso, similmente a come viene fatto in un modello di regressione.

Negli algoritmi di tipo non supervisionato questo é molto piú difficile, perché non c'é differenza fra l'insieme di dati utilizzato per costruire il modello e l'insieme di dati usato per testare il modello: sono lo stesso insieme. Una possibile soluzione al problema é data da delle statistiche, il cui valore

¹https://www.merriam-webster.com/dictionary/cluster%20analysis

rappresenta l'accuratezza del modello. Alcuni esempi sono: **Calinksi-Harabasz** [2], **Davies-Bouldin** [6] e **Dunn Index** [8].

La statistica di interesse per questa tesi è Silhouette [18]. Tale statistica, nelle parole dell'autore, si propone di rispondere alle seguenti domande:

- Il clustering è di buona qualità? In altre parole, gli elementi di uno stesso cluster sono fra di loro "vicini" ed al contempo "lontani" dagli elementi di tutti gli altri cluster?
- Quali sono gli elementi ben classificati, ovvero quelli che probabilmente si trovano nel cluster "giusto"?
- Quali sono gli elementi che è difficile stabilire con certezza in quali cluster vadano collocati, ovvero quelli che stanno "nel mezzo" fra più cluster?
- Il numero di cluster scelto è effettivamente rappresentativo del dataset o è 'artificioso'?

Patologie	N. pazienti	stering approach Features	Algoritmi	Software	Metriche
Lupus Eri-	11923	biomarcatori	Multiple	clustrd (R)	Silhouette
tematoso		(tradotti in	Corre-	,	
Sistemico,		variabili	spondence		
Artrite Reu-		categoriali)	Analysis		
matoide,			K-means		
Sindrome di			(clustering		
Sjogren			e dimen-		
			sionality		
			reduction		
			insieme)		
,		ioeconomic clus		ity in late onsei	t epilepsy de-
rivea inrougn Patologie	N. pazienti	nachine learning Features	Algoritmi	Software	Metriche
Epilessia	11307	Fattori di	Agglomerative		Silhouette,
(tardiva)	11307	rischio,	Hierarchical	(Python),	Davies-
(tar Grva)		comorbiditá	Clustering	Python	Bouldin
		(indice di		3.6.3, Stata	2 o drieni
		Charlson)		16.1	
Exploration of	⊥ f critical care d	lata by using uns	supervised mach		31
Patologie	N. pazienti	Features	Algoritmi	Software	Metriche
	1503	Valori di te-	Kmeans	R 3.5.2	Total
		st di routine			within-
		di laborato-			cluster
		rio (BUN,			variation,
		creatinina,			Silhouette,
		glucosio,)			Gap statistic
Identifying ar	nd evaluating o	clinical subtypes	of Alzheimer's	s disease in ca	re electronic
health record	s using unsuper	vised machine le	earning [1]		
Patologie	N. pazienti	Features	Algoritmi	Software	Metriche
Malattia di	10065	sintomi tipi-	K-Means,		Silhouette,
Alzheimer		ci, comorbi-	Kernel		Coefficiente
					di Jaccard
		ditá, dati de-	K-means,		ui Jaccaiu
		ditá, dati de- mografici	Affinity		ui Jaccaru
		· ·	Affinity Propaga-		ui Jaccaru
		· ·	Affinity Propaga- tion, Latent		ui saccaiu
		· ·	Affinity Propagation, Latent Class Ana-		ui faccaru
		mografici	Affinity Propagation, Latent Class Analysis		
		· ·	Affinity Propagation, Latent Class Analysis	ı in Sepsis-Asso	
Kidney Injury	, [5]	mografici for Subphenoty	Affinity Propaga- tion, Latent Class Ana- lysis pe Identification	•	ociated Acute
Kidney Injury Patologie		mografici for Subphenoty	Affinity Propagation, Latent Class Analysis	in Sepsis-Asso Software scikit-learn	ociated Acute Metriche
Kidney Injury Patologie	[5] N. pazienti	mografici for Subphenoty	Affinity Propaga- tion, Latent Class Ana- lysis pe Identification Algoritmi	Software	ociated Acute
Kidney Injury Patologie	[5] N. pazienti	mografici for Subphenoty Features Segni vitali,	Affinity Propaga- tion, Latent Class Ana- lysis pe Identification Algoritmi	Software scikit-learn (Python),	Metriche Silhouette, Davies-
Utilization of Kidney Injury Patologie Sepsi	[5] N. pazienti	mografici for Subphenoty Features Segni vitali, test di labo-	Affinity Propaga- tion, Latent Class Ana- lysis pe Identification Algoritmi	Software scikit-learn (Python), matplotlib	ociated Acute Metriche Silhouette,
Kidney Injury Patologie	[5] N. pazienti	mografici for Subphenoty Features Segni vitali, test di labo-	Affinity Propaga- tion, Latent Class Ana- lysis pe Identification Algoritmi	Software scikit-learn (Python),	Metriche Silhouette, Davies- Bouldin,

Tabella 2.1: Riassunto degli articoli scientifici che applicano Silhouette su EHR

Silhouette Index as cluste Sintesi	Algoritmi	Dataset	Software	Metriche
É possibile utilizzare	RPCT	Dataset arti-	clusterSim	Adjusted
Silhouette come "stop-	KICI	ficiale, gene-	(R)	Rand
ping rule" direttamente		rato mediante	(K)	Index
all'interno di un algo-		cluster.Gen,		Illucx
ritmo di clustering?		FCPS Dataset ar-		
ritino di ciusternig:		tificiale costituito		
		da tre distribuzio-		
		ni uniformi		
Performance evaluation	of the Silhouett			
Sintesi	Algoritmi	Dataset	Software	Metriche
Qual'é il modo corret-	Complete-	Quattro dataset	Software	Metricie
to per calcolare la Si-	linkage,	artificiali con una		
lhouette media?	single-	struttura di clu-		
modelle media!	linkage	struttura di ciu-		
	illikage	1		
A soundwisser of alustoni	la a au alita in di	Iris, Wine	 	
A comparison of clusteri Sintesi		Dataset	Software	Metriche
	Algoritmi		Software	
Quali sono le presta- zioni di Silhouette ri-	K-means,	clear (struttura		Calinski-
	model-	di cluster é ben		Harabasz,
spetto ad altre metri-	based	definita), out		C-index,
che?	clustering,	(parte dei dati		Davies-
	hierarchical	sono noise),		Bouldin,
	clustering,	noi (parte delle		Gamma,
	algoritmo	dimensioni sono		ARI
C 1 1000	"random"	noise)		. 77.14
Condensed Silhouette: A	in Optimized Fi	itering Process for C	tuster Selectio	on ın K-Mea
[16] Sintesi	Algoritmi	Dataset	Software	Metriche
Nel caso di algoritmi	K-Means	7 microarray	Scikit-	MEUTCHE
di clustering partizio-	IX-IVICALIS	gene expressions	Learn	
nale, é possibile sem-		(migliaia di fea-	(Python)	
plificare ulteriormente		tures), 7 dataset	(Fyuion)	
Silhouette?		reali famosi (co-		
Simouette?				
CUDOS, An Internal Ci-	uston Validit. I	me Iris)] Data [10]	
CUBOS: An Internal Cli	ister Validity In Algoritmi	dex for Categorical L Dataset	Software	Metriche
	AIGOLITMI	Dataset	Sonware	vietricne
Sintesi			TICI	
É possibile estendere	IDC	K-Modes	UCI	
			UCI	

Tabella 2.2: Riassunto degli articoli scientifici che studiano Silhouette da un punto di vista teorico

3. Metodi

3.1 Silhouette

Si supponga di avere a disposizione un dataset di dimensione $N \times M$, dove N indica il numero degli elementi e M è il numero di attributi. Per comodità, si assuma che gli attributi siano tutti dati numerici (altezze, lunghezze, capacità, ecc...). Per ogni elemento, tutti i valori di ciascun attributo sono noti.

A partire da tale dataset è possibile costruire quella che viene chiamata **matrice delle distanze**. Tale matrice ha dimensione $N \times N$ e, in ciascuna cella (i, j), è presente un valore indicato con d(i, j) che rappresenta il grado di "dissomiglianza" fra l'elemento i e l'elemento j del dataset.

Tale grado di dissomiglianza è calcolato mediante una **funzione di distanza**, usando come input i valori degli attributi di i e di j. Un esempio di funzione di distanza è la **distanza Euclidea**, definita come segue:

$$d(i,j) = \sqrt{\sum_{m=1}^{M} (f_{i,m} - f_{j,m})^2} = \sqrt{(f_{i,1} - f_{j,1})^2 + \dots + (f_{i,M} - f_{j,M})^2}$$
(3.1)

Dove $f_{i,m}$ e $f_{j,m}$ indicano il valore del m-esimo attributo per, rispettivamente, l'i-esimo ed il j-esimo elemento del dataset.

Altri esempi di distanza sono la **distanza di Manhattan** e la **distanza di Minkowski** (dal punto di vista di Silhouette, quale funzione di distanza venga usata è irrilevante).

"1"	"2"	"3"	"4"	"5"	"6"
0	0.54	0.51	0.65	0.14	0.62
0.54	0	0.3	0.33	0.61	1.09
0.51	0.3	0	0.24	0.51	1.09
0.65	0.33	0.24	0	0.65	1.17
0.14	0.61	0.51	0.65	0	0.62
0.62	1.09	1.09	1.17	0.62	0

Tabella 3.1: Matrice delle distanze per il dataset iris. Per questioni di spazio sono presenti solamente i primi 6 elementi.

Una volta nota la matrice delle distanze, si supponga di applicare un algoritmo di clustering (K-Means, ad esempio) per suddividere il dataset in un certo numero di cluster, sia questo K. Per ciascun cluster, è interamente noto sia il numero di suoi elementi, sia a quale cluster ciascun elemento del dataset è stato assegnato.

Per poter calcolare il coefficiente di Silhouette, è prima necessario introdurre due quantità per ciascun elemento i del dataset, indicate rispettivamente con a(i) e b(i).

Preso un elemento i del dataset, sia A il cluster in cui l'algoritmo lo ha riposto. Ammesso che A contenga altri elementi all'infuori di i, è possibile definire a(i) come distanza media fra i e tutti gli elementi di A escluso i stesso:

$$a(i) = \frac{1}{|A| - 1} \sum_{j \in \{A - \{i\}\}} d(i, j)$$
(3.2)

Tale valore misura quanto un cluster è *coeso*, nel senso che se tale valore è piccolo per tutti gli elementi del cluster, questi si trovano fra loro vicini. Per tale motivo, a(i) viene anche chiamata **distanza intra-cluster**.

Dopodiché, in maniera simile, per un cluster C diverso da A è possibile definire D(i,C) come la distanza media fra i (che appartiene ad A) e gli elementi di C:

$$D(i,C) = \frac{1}{|C|} \sum_{j \in C} d(i,j)$$

Tale valore misura quanto un cluster è *separato*, nel senso che se tale valore è grande per tutti gli elementi del cluster a cui i appartiene, il cluster nel suo complesso si trova molto distante da tutti gli altri. Per tale motivo D(i,C) viene anche chiamata **distanza inter-cluster**.

Assumendo che il numero di cluster sia più di uno, per uno stesso elemento i è possibile calcolare la distanza inter-cluster per ogni possibile cluster C distinto da A. Fra questi K-1 cluster, è di particolare interesse il cluster che ha il più piccolo valore di distanza inter-cluster per i, chiamato **neighboring cluster**. Questo perché tale cluster è quello che, se il cluster A non esistesse, sarebbe la miglior scelta per catalogare i, dato che è quello i cui elementi sono i più vicini ad i.

Se il neighboring cluster per i è il cluster C', la distanza inter-cluster D(i,C') viene indicata con b(i):

$$b(i) = \min_{C \neq A} D(i, C) \tag{3.3}$$

Una volta calcolato a(i) e b(i) per l'elemento i del dataset, è possibile assegnarvi un valore di Silhouette s(i), così calcolato:

$$s(i) = \frac{b(i) - a(i)}{\max\{a(i), b(i)\}}$$
(3.4)

Se l'elemento i si trova in un cluster che contiene solamente sé stesso, per convenzione il valore s(i) viene posto a 0 (è una scelta arbitraria, ma è anche quella più neutra).

È facile verificare che, per qualsiasi elemento i:

$$-1 \le s(i) \le 1$$

Si assuma infatti che $b(i) \ge a(i)$. L'espressione diventa:

$$s(i) = \frac{b(i) - a(i)}{b(i)} = \frac{b(i)}{b(i)} - \frac{a(i)}{b(i)} = -\frac{a(i)}{b(i)}$$

Avendo assunto che b(i) sia maggiore di a(i), tale frazione è una frazione propria, e pertanto il suo valore è racchiuso nell'intervallo [-1,0].

Si assuma invece a(i) > b(i). L'espressione diventa:

$$s(i) = \frac{b(i) - a(i)}{a(i)} = \frac{b(i)}{a(i)} - \frac{a(i)}{a(i)} = \frac{b(i)}{a(i)}$$

Avendo assunto che a(i) sia maggiore di b(i), tale frazione è una frazione propria, e pertanto il suo valore è racchiuso nell'intervallo [0,1].

Per farsi una migliore idea del significato di s(i), può essere utile considerare alcune situazioni estreme.

Quando s(i) è approssimativamente 1 si ha che b(i) è molto più grande di a(i), e quindi la distanza fra i ed i membri del cluster a cui appartiene è molto più piccola della distanza fra i ed i membri degli altri cluster. Questo significa che la scelta di aver posto i in quel cluster è una buona scelta, perché persino la "seconda scelta" è di netto inferiore alla prima.

Quando s(i) è approssimativamente 0 si ha che b(i) e a(i) hanno lo stesso ordine di grandezza, e quindi la distanza fra i ed i membri del cluster a cui appartiene è comparabile a quella fra i ed i membri del suo neighboring cluster. Questo significa che la scelta di aver posto i in quel cluster è inconclusiva,

	0 1 2	0 1 2
0 1 2	0 1 2	0 1 2
$\frac{}{1}$ $\frac{}{2}$ $\frac{}{3}$	1 2 3	1 2 3
_	3 1 0.85	1 2 0.63
3 1 0.85	1 2 0.85	2 1 0.5
3 1 0.82	1 2 0.38	1 2 0.23
3 1 0.83	2 1 0.85	2 1 0.61
3 1 0.81	1 2 0.59	2 1 0.36
3 1 0.85	1 2 0.37	2 1 0.56
3 1 0.75	1 2 0.59	2 1 0.54
3 1 0.82	1 2 0.28	1 2 0.47
3 1 0.85	1 3 0.27	2 1 0.56
3 1 0.75	1 2 0.34	2 1 0.36
3 1 0.83	1 2 0.54	2 1 0.56

Tabella 3.2: Valori di s(i), cluster e neighboring cluster per i primi 10 elementi dei tre cluster. Si noti come i valori di s(i) del primo cluster siano più alti ed il neighboring cluster sia sempre lo stesso, mentre gli altri due cluster hanno valori più variegati.

nel senso che se fosse stato invece scelto il neighboring cluster si avrebbe avuto sostanzialmente lo stesso risultato.

Quando s(i) è approssimativamente -1 significa che a(i) è molto più grande di b(i), e quindi la distanza fra i ed i membri del cluster a cui appartiene è molto più grande della distanza fra i ed i membri degli altri cluster. Questo significa che la scelta di aver posto i in quel cluster è discutibile, perché vi sono cluster con cui i ha più in comune rispetto a quello in cui si trova.

I valori s(i) non sono, di per loro, particolarmente informativi. È però possibile costruire un Silhouette plot di ciascun cluster come un bar chart dove ciascuna colonna i-esima ha altezza proporzionale a s(i), ordinato dalla colonna più alta a quella più bassa. Tale grafico può essere arricchito riportando informazioni ulteriori per ciascun elemento come, ad esempio: in quale cluster si trova, qual'è il suo neighboring cluster, il suo valore di s(i).

Plot dei valori di s(i) per il dataset Iris

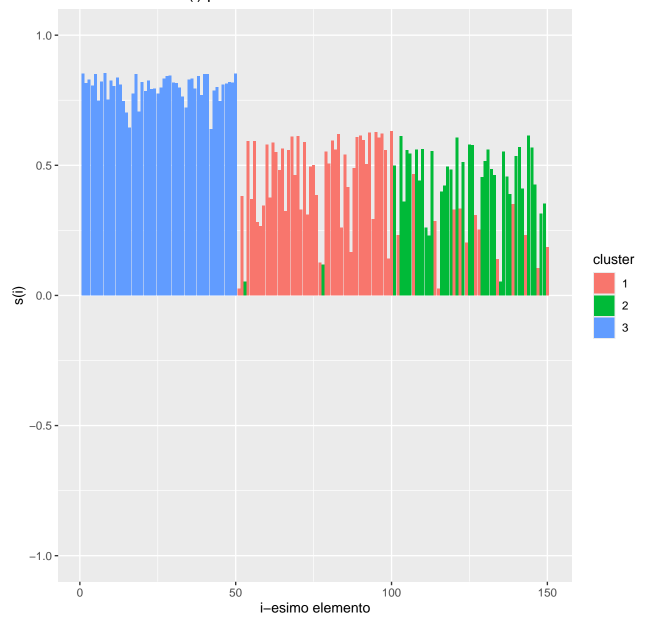


Figura 3.1: Silhouette plot per il dataset iris.

Il vantaggio di Silhouette è che non dipende da quale algoritmo è stato usato per effettuare il clustering. Per tale motivo, può essere usato per valutare "a posteriori" il risultato dell'algoritmo, provando a modificare il valore degli iperparametri per valutare quale combinazione di iperparametri restituisce il risultato più coerente. Questo riesce particolarmente bene negli algoritmi in cui il numero di cluster figura fra gli iperparametri, come K-Means.

Per esempio, si supponga che un dataset abbia effettivamente delle aree molto dense separate da aree ampie vuote. Operando un clustering in cui il numero di cluster è più basso del numero "naturale" di cluster, delle aree molto distanti tra loro vengono inglobate in un cluster unico nonostante vi siano considerevoli distanze nel mezzo. Silhouette può evidenziare questa situazione perché il valore di a(i) tende ad essere molto alto, essendo i membri del dataset molto distanti dai loro centroidi.

Si supponga invece di operare un clustering in cui il numero di cluster è più alto del numero "naturale" di cluster. In tale situazione, anche aree dense vengono spezzate in cluster diversi. Silhouette può evidenziare questa situazione perché il valore di b(i) tende ad essere molto basso, dato che elementi molto vicini vengono separati forzosamente.

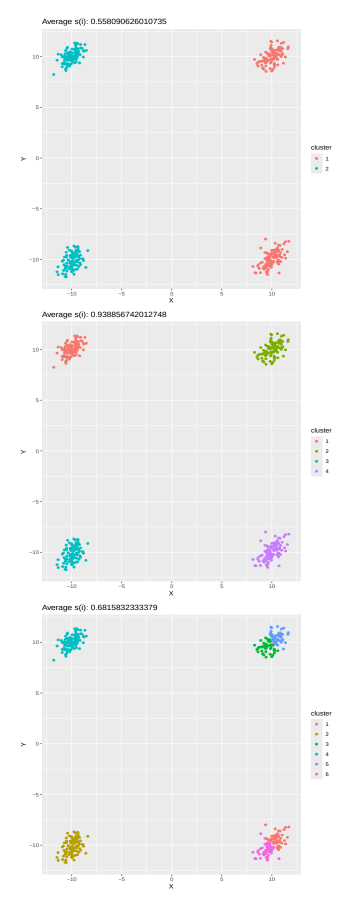


Figura 3.2: Clustering con K-Means usando K = 2, 4, 6 per un dataset auto generato in cui la struttura di cluster è ben visibile.

In generale, l'operato di un algoritmo di clustering può considerarsi ottimale se il valore si s(i)

tende ad essere molto alto per tutti gli elementi del dataset. A tale scopo, è possibile calcolare la Silhouette media per un certo cluster C come la media tutti gli s(i) per ciascun elemento i che appartiene a C. Se tale valore medio è alto, il cluster nel suo complesso è ben formato.

Se si ha invece interesse a sapere qual'è il numero ottimale di cluster, è possibile considerare la Silhouette media complessiva come la media di tutti gli s(i) per ogni elemento dell'intero dataset. L'idea è quella di testare diverse combinazioni di iperparametri dell'algoritmo di clustering e scegliere la combinazione che restituisce la Silhouette media complessiva più grande: tale combinazione sarà quella che restituisce il clustering che meglio interpreta il dataset.

Si noti come un valore della Silhouette media complessiva pari a 0 non significa necessariamente che il clustering non sia andato a buon fine. Può infatti anche indicare che effettivamente il dataset non ha alcuna struttura di clustering naturale, e che quindi l'algoritmo di clustering ha comunque fornito un risultato corretto, dato che effettivamente qualsiasi risultato vale l'altro.

3.2 Sanity check e matrice binaria

Il linguaggio R offre diverse implementazioni del calcolo della Silhouette. A differenza di altri linguaggi come Python, dove esiste un "consensus" (ufficiale o ufficioso) riguardo a quali siano i pacchetti da utilizzare per un determinato scopo, su R questo talvolta manca. Pertanto, prima di mettere Silhouette sotto analisi, é necessario scegliere un pacchetto fra quelli disponibili.

Ho cercato quante più implementazioni di Silhouette possibili utilizzando il sito https://rdrr.io e scegliendone quante più possibili che provenissero dal repository CRAN. In particolare, sono stati scelti cluster, drclust, tidyclust e Kira. Pacchetti noti come fpc, che pure implementano Silhouette, li ho esclusi a priori perché non aggiornati da tempo.

Oltre a questi, come controprova ho utilizzato l'implementazione della Silhouette presente nel pacchetto scikit-learn per Python. Questo è stato fatto attraverso il pacchetto reticulate, che permette di chiamare funzioni Python all'interno di codice R.

Per comparare le performance delle diverse implementazioni di Silhouette ho eseguito due test, uno chiamato "sanity check" ed uno chiamato "matrice binaria". Il codice per la generazione dei test è liberamente disponibile. Ho organizzato il codice seguendo le linee guida riportate in [17]. Ho anche tenuto un lab notebook per tenere traccia dei risultati mano mano che venivano generati, facendo riferimento a [19]

Il test Sanity check prevede di utilizzare due dataset creati artificialmente, il primo dove la struttura di cluster è estremamente evidente ed il secondo dove la struttura di cluster è completamente assente, applicare su questi l'algoritmo di clustering K-Means e calcolare sul risultato di quest'ultimo la Silhouette media.

Lo scatter plot dei due dataset è riportato in Figure 3.3. Li ho costruiti utilizzando la funzione rnorm, che genera dei punti casuali a partire da una distribuzione normale bivariata. Il primo è stato costruito usando due distribuzioni normali fuse insieme, entrambe con una deviazione standard molto bassa, di modo che i punti siano concentrati attorno alla media. Il secondo è costituito da una sola distribuzione normale centrata in (0,0) con una deviazione standard molto ampia, di modo che i punti siano molto dispersi.

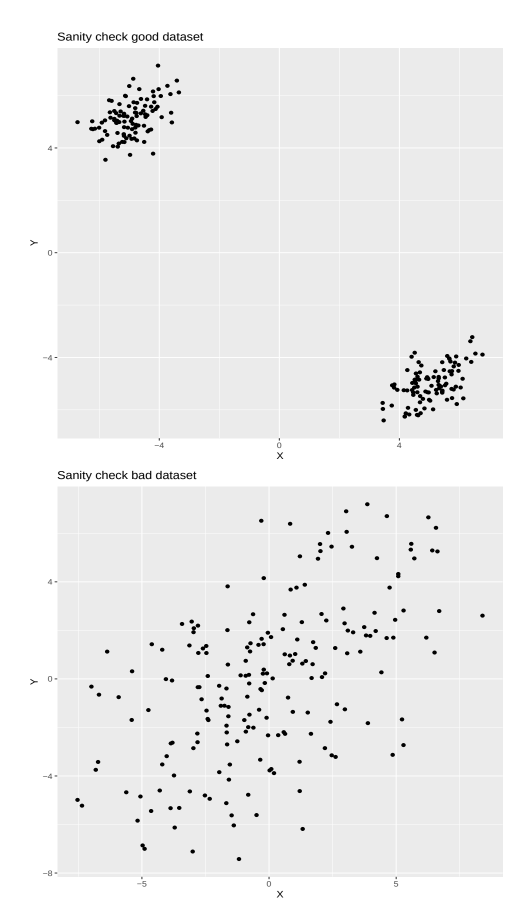


Figura 3.3: Plot dei dataset per il test sanity check. Il primo presenta una struttura di cluster ben definita, mentre nel secondo la struttura di cluster è completamente assente.

Il test matrice binaria inizia con una matrice di dimensione 2ntimesn, costituita per metà da 0

e per metà da 1. Su tale matrice viene applicato K-Means con iperparametro K=2 e si calcola la Silhouette media complessiva del risultato. Dopodiché, una qualsiasi delle righe viene sostituita con un valore scelto casualmente nell'intervallo (0,1) e si ripete il procedimento. Tale test viene ripetuto esattamente 2n volte, ogni volta con una riga diversa.

I 2n valori della Silhouette media complessiva così trovati sono poi riportati in un plot; l'idea è che tali valori debbano essere alti nelle prime istanze del test quando gli 0 e gli 1 sono ben separati e piano piano perdano si riducano così come il dataset perde coesione. Ci si aspetta che i punti sul grafico approssimino una distribuzione lineare.

3.3 Algoritmi

Gli algoritmi di clustering sono innumerevoli, ed è impossibile testarli tutti. In questa tesi ne ho scelti quattro: **K-Means** [15] e la sua variante **K-Medians**, **DBSCAN** [9] e **HDBSCAN** [3].

3.3.1 Clustering partizionale: K-Means e K-Medians

K-Means e **K-Medians** sono esempi di algoritmi di clustering **partizionale**, ovvero che suddividono l'insieme di dati in un certo numero di cluster operando diversi "raffinamenti" spostando uno o più elementi da un cluster all'altro fino a raggiungere la precisione desiderata. L'algoritmo può essere descritto come segue:

- 1. Sia scelga un intero k. Tale valore sarà il numero di cluster;
- 2. Si scelgano *k* elementi qualsiasi del dataset, detti **seed**. Tali seed fungeranno da **centroidi** iniziali, ovvero da elementi che rappresentano il "baricentro" o il "punto medio" di ciascun cluster;
- 3. Per ciascun elemento del dataset che non é un centroide, si calcoli la distanza fra tale elemento e tutti i centroidi. L'elemento viene assegnato alla partizione il cui centroide ha la piú piccola distanza da questo;
- 4. Per ogni cluster se ne ricalcolino i centroidi, operando la media aritmetica dei suoi valori;
- 5. Se é stato raggiunto un criterio di terminazione, l'algoritmo termina. Altrimenti, si riprende dal punto 3.

Si noti come l'algoritmo non specifichi un criterio di terminazione. Un criterio molto semplice consiste nel fissare un ε e valutare di quanto si discosta il nuovo valore dei centroidi (calcolato al punto 4) dal valore precedente: se questo scostamento é inferiore ad ε , l'algoritmo termina. Un criterio simile prevede di fissare un ε e di terminare l'algoritmo se il numero di elementi che vengono assegnati ad un cluster diverso alla fine della corrente iterazione é inferiore ad ε .

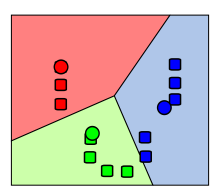


Figura 3.4: Applicazione dell'algoritmo K-Means ad un ipotetico dataset; i tre colori indicano i tre cluster individuati dall'algoritmo (By I, Weston.pace, CC BY-SA 3.0, https://commons.wikimedia.org/w/index.php?curid=2463085).

L'algoritmo K-Medians è una variante di K-Means che usa le mediane dei cluster come centroidi anzichè le loro medie. Per tal motivo, mentre K-Means può utilizzare sostanzialmente qualsiasi funzione di distanza, K-Medians utilizza sempre la distanza di Manhattan.

Sebbene K-Means e K-Medians siano efficienti (se il numero di iterazioni è piccolo, il tempo di esecuzione è quasi-lineare) e anche estremamente semplici, tanto da comparire come subroutine in algoritmi più complessi, presentano dei problemi. Ad esempio, dato che ogni elemento ha lo stesso peso nel computo dei centroidi, anche un solo elemento che abbia valori anomali può destabilizzare completamente il risultato finale. Inoltre, il parametro k che determina il numero di cluster potrebbe non avere alcuna relazione con l'effettivo numero di cluster (se esistono) nell'insieme di dati, e quindi un valore scorretto di k porta a risultati che non rispecchiano per nulla la vera struttura di cluster. Infine, il raggruppamento di piú elementi sulla base di una distanza genera dei cluster di forma ellittica, ma non tutti i dataset hanno una struttura di cluster con questa forma.

3.3.2 Clustering per densità: DBSCAN

DBSCAN è un esempio di algoritmo di clustering **per densità**, ovvero che costruisce i cluster a partire da come gli elementi di un dataset sono aggregati. In questo senso, i cluster figurano come regioni di spazio densamente popolate, di forma del tutto arbitraria, separate da spazio poco popolato.

DBSCAN prevede che vengano innanzitutto scelti due valori, un intero chiamato MinPts ed un numero reale positivo ε . A partire da questi, per ogni elemento p del dataset è possibile definire un insieme $N_{\varepsilon}(p)$, chiamato ε -vicinato (ε -neighbourhood). Tale insieme contiene tutti i punti q che hanno distanza da p inferiore a ε :

$$N_{\varepsilon}(p) = \{q | d(p,q) \le \varepsilon\}$$

Ogni elemento p del dataset viene classificato sulla base del numero di elementi di $N_{\varepsilon}(p)$:

- Se $N_{\varepsilon}(p)$ ha almeno MinPts elementi, si dice che p è un core point;
- Se $N_{\varepsilon}(p)$ ha meno di MinPts elementi ma p si trova nell' ε -vicinato di un altro elemento, allora si dice che p è un **border point**;
- Se un elemento non non é né un core point né un border point, é detto **noise point**.

Si dice che un elemento q é **direttamente raggiungibile** da p se p é un core point e q si trova nell' ε -vicinato di p. Se un elemento r é direttamente raggiungibile da q e q é direttamente raggiungibile da un elemento p, allora si dice che r é **indirettamente raggiungibile** da p (si noti come la raggiungibilità non sia una proprietà necessariamente simmetrica).

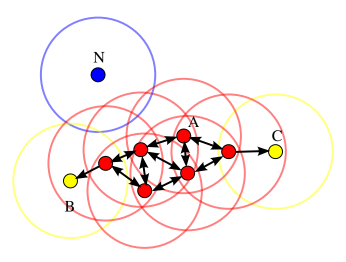


Figura 3.5: Ipotetica classificazione di alcuni elementi, usando MinPts = 4. Gli elementi in rosso sono dei core point, perchè hanno 4 o più elementi nel loro ε -vicinato. Gli elementi in giallo sono invece border point, perchè hanno meno di 4 elementi nel loro ε -vicinato ma sono nell' ε -vicinato di almeno un core point. Infine, gli elementi in blu sono dei noise point, perchè oltre ad avere meno di 4 elementi nel loro ε -vicinato non sono nell'epsilon-vicinato di alcun core point (By Chire - Own work, CC BY-SA 3.0, https://commons.wikimedia.org/w/index.php?curid=17045963).

Quando DBSCAN viene invocato viene inizializzato un cluster C, dopodiché viene costruito l' ε vicinato di ogni elemento p che non sia stato ancora ispezionato. Se tale insieme ha meno di MinPts
elementi, allora p é certamente un noise point: questo perché é troppo isolato per poter essere un core
point e, non essendo ancora stato ispezionato, non puó trovarsi nell' ε -vicinato di nessun altro punto.

Se invece l' ε -vicinato di p ha almeno MinPts elementi, allora tale elemento é certamente un core point. Viene allora costruito un cluster C nel quale p viene inserito, dopodiché vengono osservati tutti gli elementi q che si trovano nell' ε -vicinato di p. Se q non é mai stato ispezionato, si osserva l' ε -vicinato di q a sua volta: se questo contiene piú elementi dell' ε -vicinato di p, allora $N_{\varepsilon}(q)$ e $N_{\varepsilon}(p)$ vengono uniti in un insieme unico, perché gli elementi dell' ε -vicinato di p sono indirettamente raggiungibili a partire da p. Se p non appartiene ad alcun cluster, allora viene aggiunto al cluster in esame.

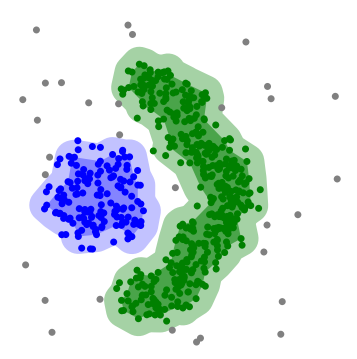


Figura 3.6: Risultato dell'applicazione dell'algoritmo DBSCAN su un ipotetico dataset. Le aree in blu e in verde rappresentano i due cluster, mentre i punti in grigio sono i noise point (By Chire - Own work, CC BY-SA 3.0, https://commons.wikimedia.org/w/index.php?curid=17085332)

Si osservi come la scelta di ε e MinPts influisca di molto sul risultato finale. Infatti, scegliendo un valore di ε o di MinPts troppo piccolo, quasi tutti gli elementi verranno classificati come noise point, e quindi quasi tutti scartati. D'altro canto, un valore di ε o di MinPts troppo grande potrebbe indurre un clustering dove quasi tutti i punti sono inclusi nello stesso cluster.

A differenza di K-Means e K-Medians, che costruiscono sempre cluster di forma ellissoidale, DBSCAN costruisce cluster di qualsiasi forma. Questo è sia un aspetto positivo, perchè in questo modo è possibile catturare strutture di cluster molto più variegate, sia negativo, perchè la densità di un'area non sottende necessariamente alla presenza di un cluster, e non tutte le aree dense lo sono allo stesso modo. Occorre però evidenziare come, nonostante sia leggermente inferiore a K-Means e K-Medians in termini di tempo di esecuzione $(On \log(n), \text{ con } n \text{ numero di elementi del dataset})$, le sue prestazioni sono state empiricamente dimostrate come molto competitive.

3.3.3 Clustering gerarchico: HDBSCAN

HDBSCAN é un esempio di algoritmo di clustering **gerarchico**, ovvero che costruisce i cluster formando una struttura ad albero ¹

¹In realtá, HDBSCAN é un algoritmo ibrido fra il paradigma per densitá ed il paradigma gerarchico. Un esempio semplice di algoritmo di clustering "puramente" gerarchico é **UPGMA** [20].

4. Risultati

4.1 Risultati dei test

I risultati per il test sanity check sono riportati di seguito. Il test sanity check non é stato particolarmente conclusivo, perché tutti e cinque i pacchetti hanno fornito valori molto simili (circa 0.9 per il primo dataset e circa 0.4 per il secondo). Questo é un risultato atteso, perché il test era appositamente costruito per escludere pacchetti problematici.

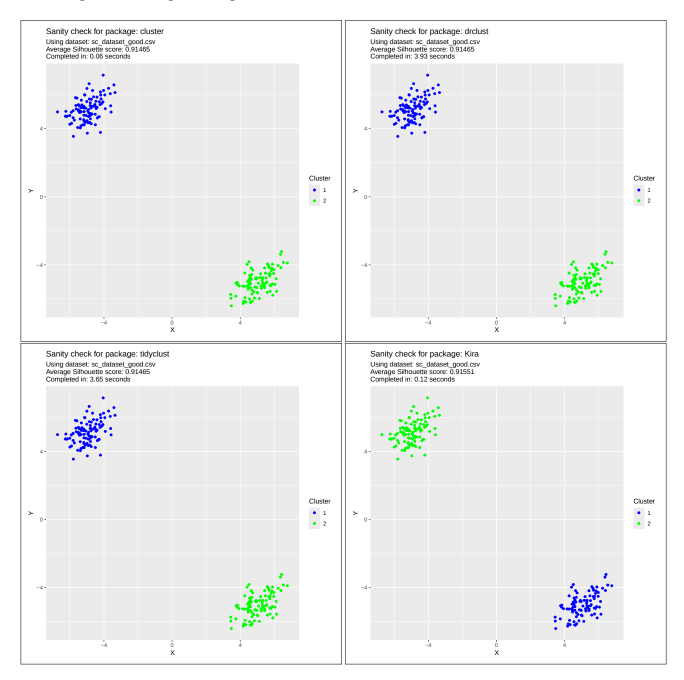


Figura 4.1: Plot dei test sanity check usando il dataset con struttura di cluster ben visibile.

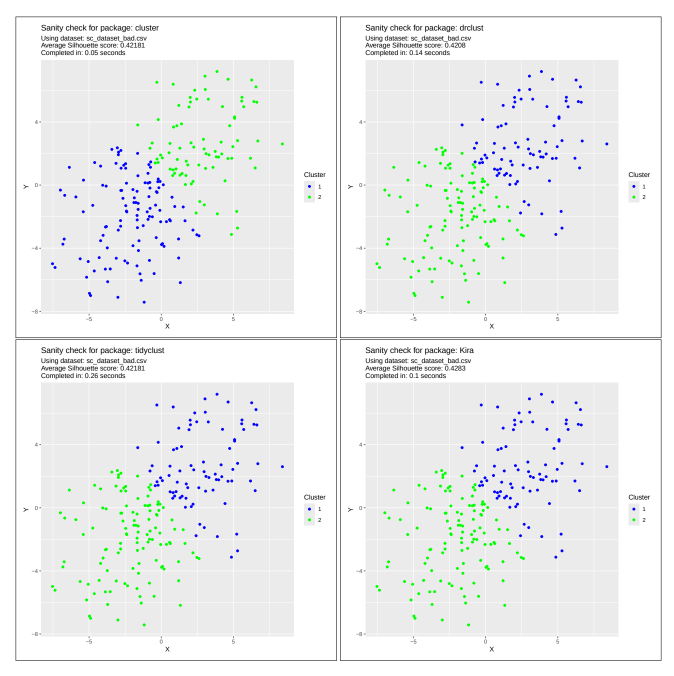


Figura 4.2: Plot dei test sanity check usando il dataset con struttura di cluster assente.

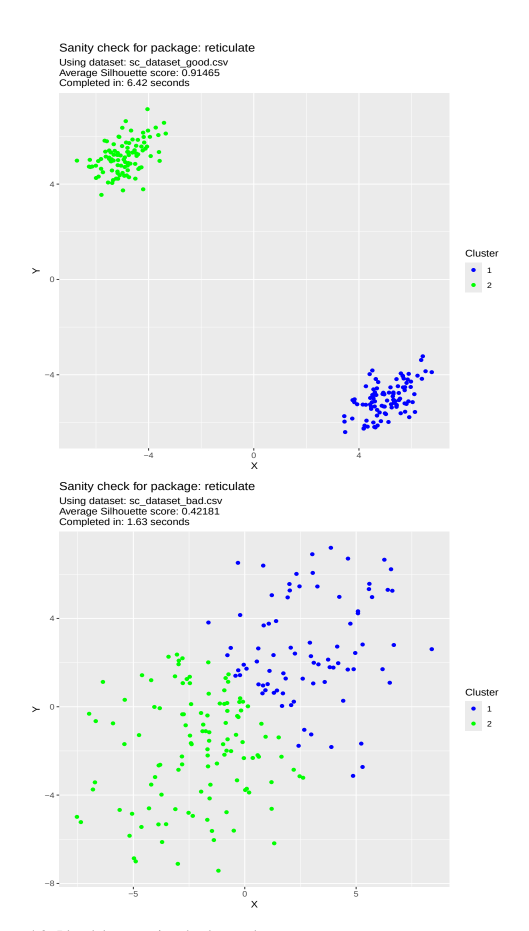


Figura 4.3: Plot del test sanity check usando scikit-learn attraverso reticulate.

I risultati per il test matrice binaria sono riportati di seguito. Il test é stato più informativo del precedente, perché i valori restituiti avevano delle differenze evidenziabili. In particolare, Kira é

stato il pacchetto con le performance peggiori, perché i valori della Silhouette media complessiva sono rimasti pressoché identici. I pacchetti cluster, drclust e tidyclust hanno invece avuto risultati molto simili. In particolare, cluster e tidyclust hanno avuto risultati perfettamente identici, segno che probabilmente l'uno usa l'altro come subroutine.

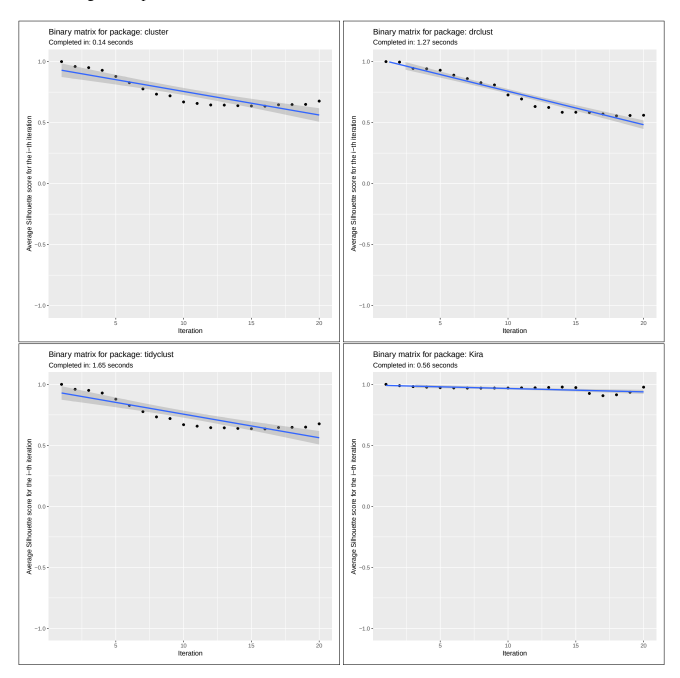


Figura 4.4: Plot dei test matrice binaria.

Binary matrix for package: reticulate

Completed in: 14.63 seconds

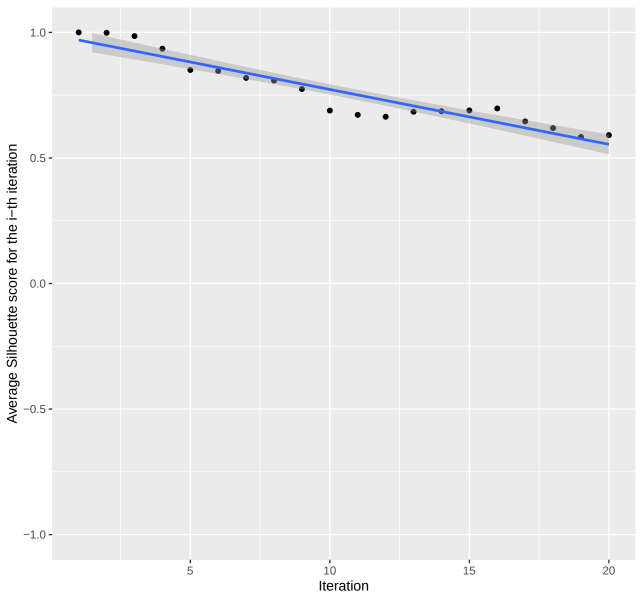


Figura 4.5: Plot del test matrice binaria per il pacchetto scikit-learn (attraverso reticulate)

4.2 Risultati delle applicazioni su EHR

Per K-Means, è stato testato un numero di cluster compreso fra 2 e 6, mentre per K-Medians fra 2 e 10.

Per DBSCAN e HDBSCAN, MinPts è stato scelto nel range dal numero delle dimensioni del dataset al doppio più uno delle dimensioni del dataset.

Per DBSCAN, ε è stato scelto partizionando la distanza massima in parti uguali.

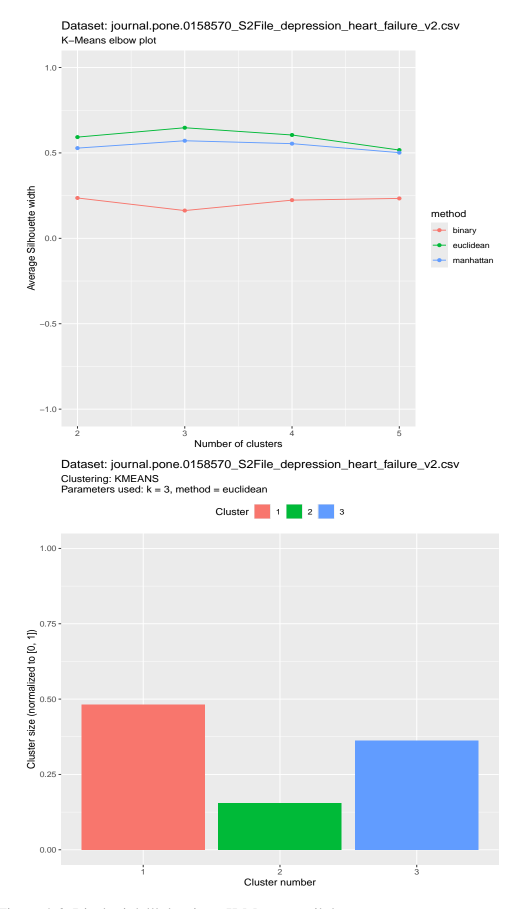


Figura 4.6: Risultati dell'algoritmo K-Means per il dataset HeartFailure.csv

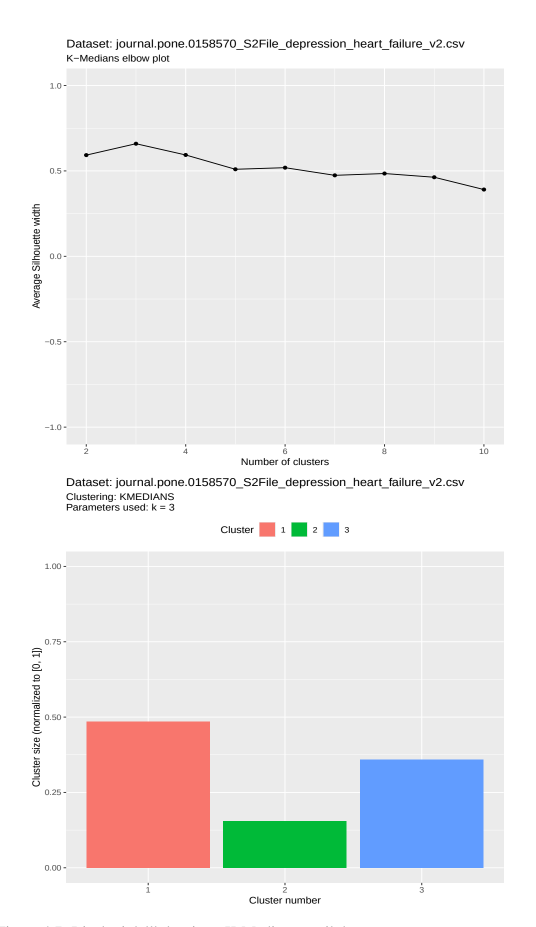


Figura 4.7: Risultati dell'algoritmo K-Medians per il dataset HeartFailure.csv

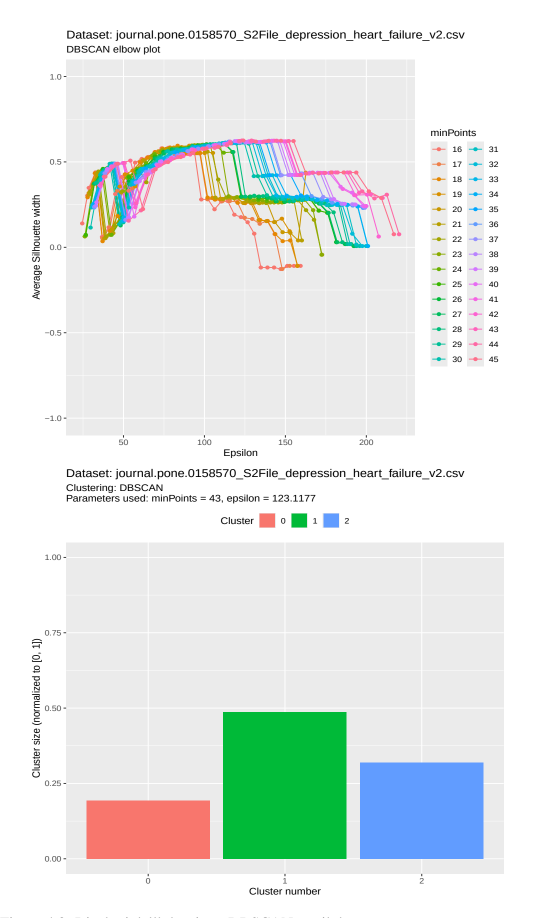


Figura 4.8: Risultati dell'algoritmo DBSCAN per il dataset HeartFailure.csv

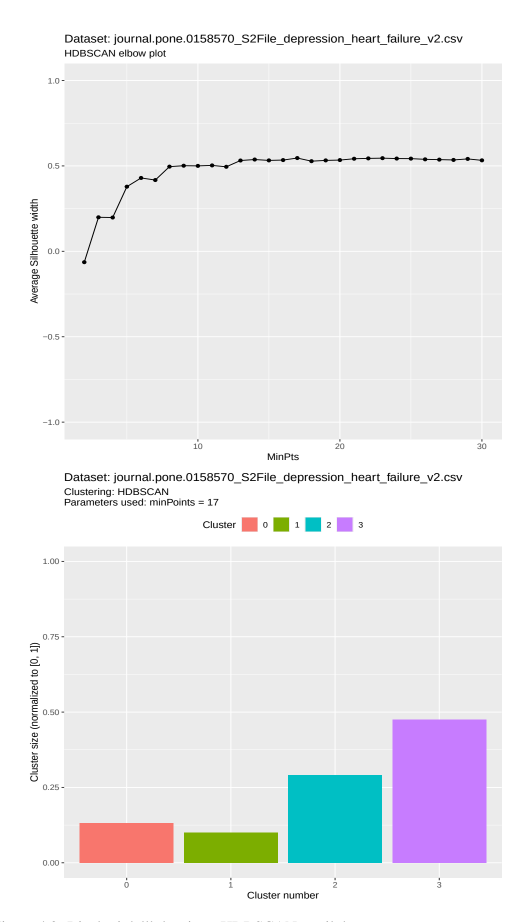


Figura 4.9: Risultati dell'algoritmo HDBSCAN per il dataset HeartFailure.csv

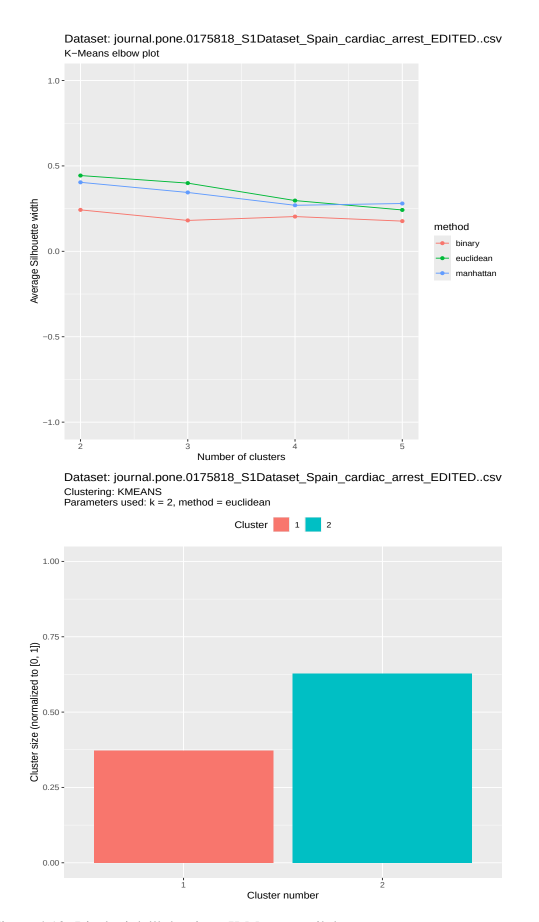


Figura 4.10: Risultati dell'algoritmo K-Means per il dataset CardiacArrest.csv

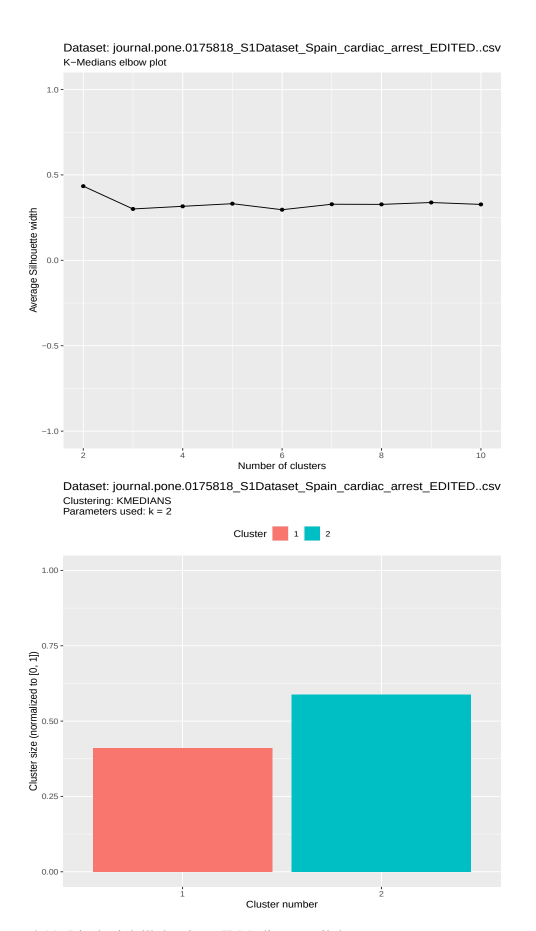


Figura 4.11: Risultati dell'algoritmo K-Medians per il dataset CardiacArrest.csv

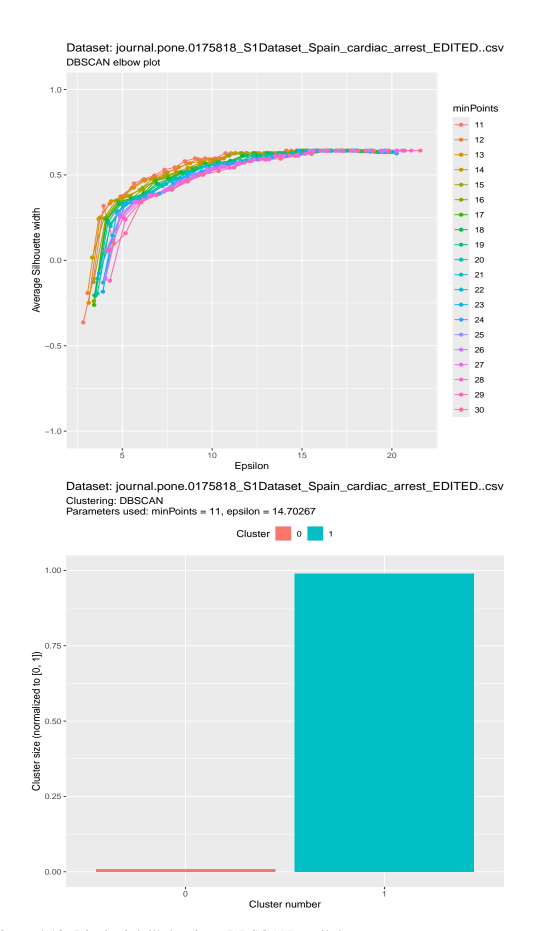


Figura 4.12: Risultati dell'algoritmo DBSCAN per il dataset CardiacArrest.csv

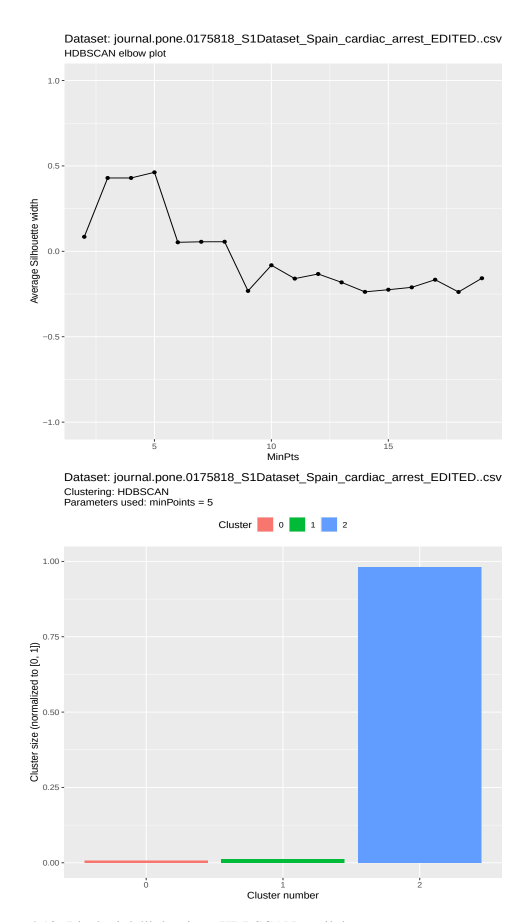


Figura 4.13: Risultati dell'algoritmo HDBSCAN per il dataset CardiacArrest.csv

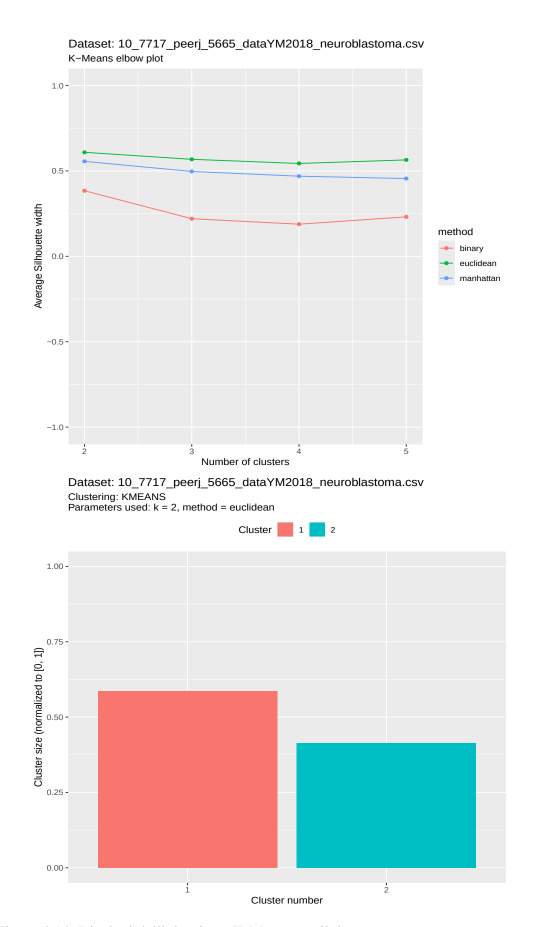


Figura 4.14: Risultati dell'algoritmo K-Means per il dataset Neuroblastoma.csv

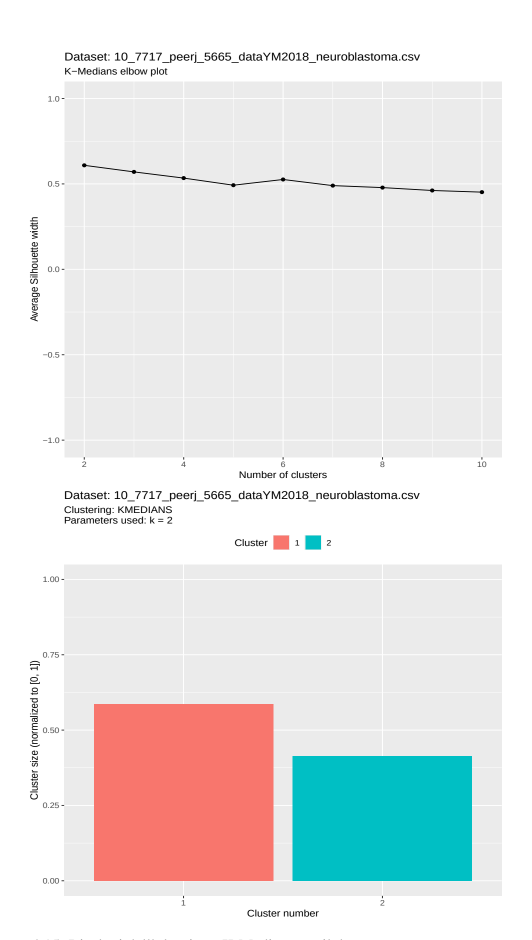


Figura 4.15: Risultati dell'algoritmo K-Medians per il dataset Neuroblastoma.csv

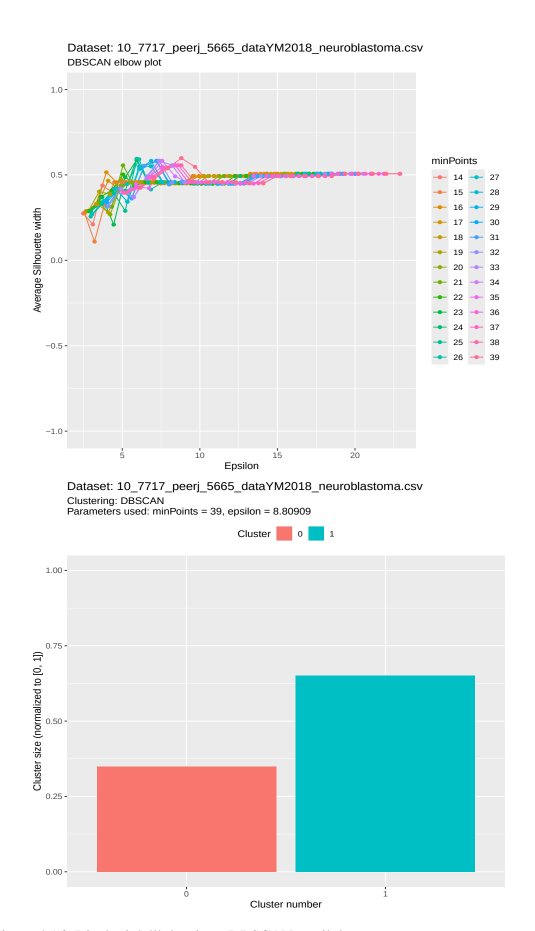


Figura 4.16: Risultati dell'algoritmo DBSCAN per il dataset Neuroblastoma.csv

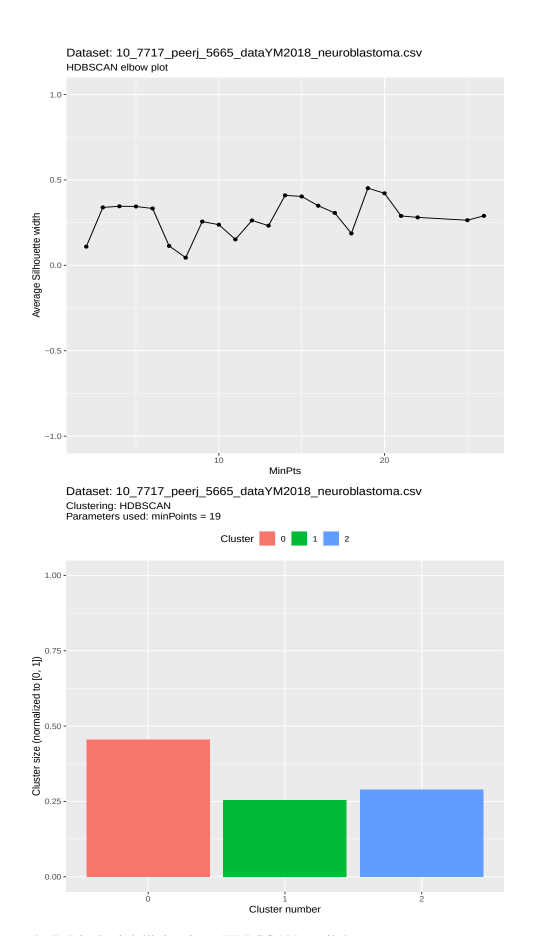


Figura 4.17: Risultati dell'algoritmo HDBSCAN per il dataset Neuroblastoma.csv

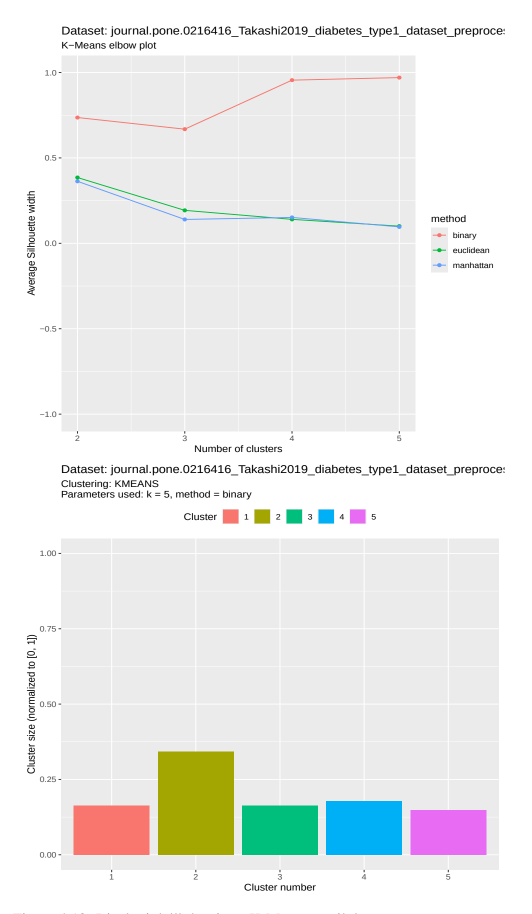


Figura 4.18: Risultati dell'algoritmo K-Means per il dataset Diabetes.csv

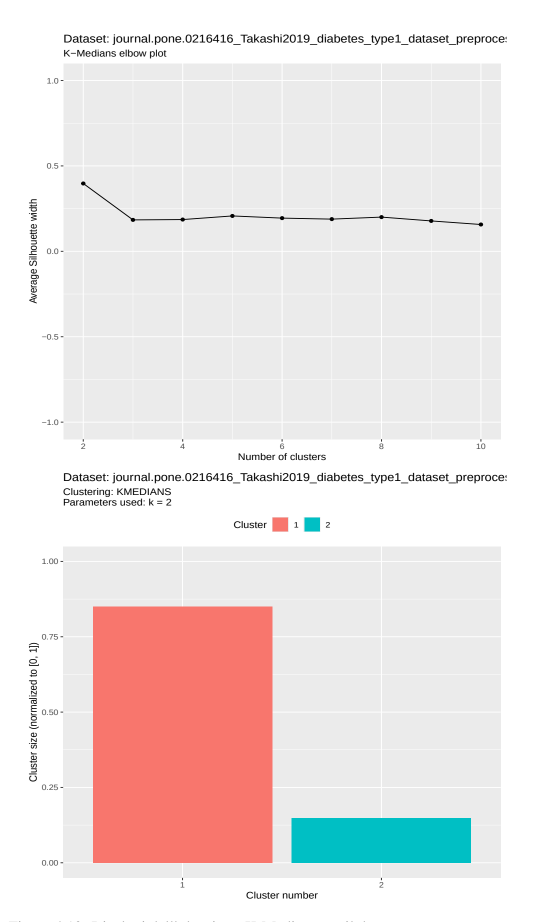


Figura 4.19: Risultati dell'algoritmo K-Medians per il dataset Diabetes.csv

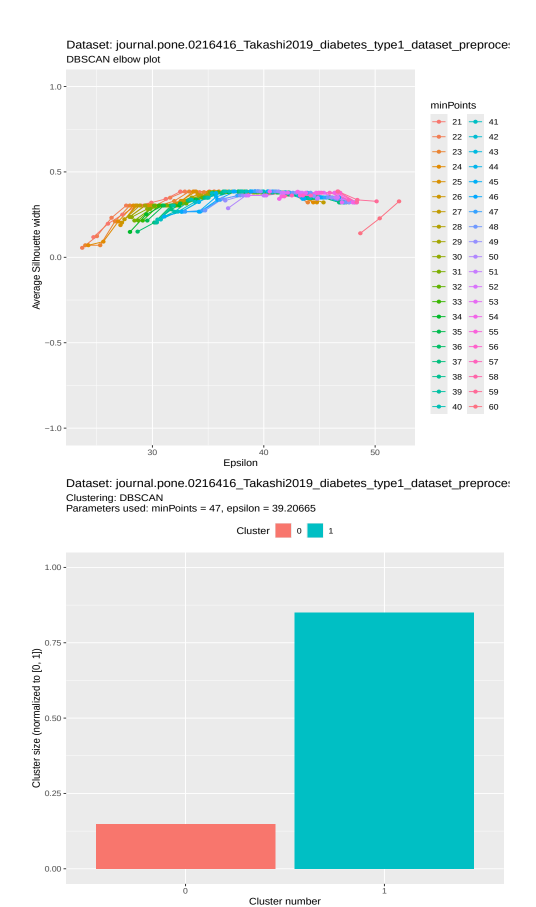


Figura 4.20: Risultati dell'algoritmo DBSCAN per il dataset Diabetes.csv

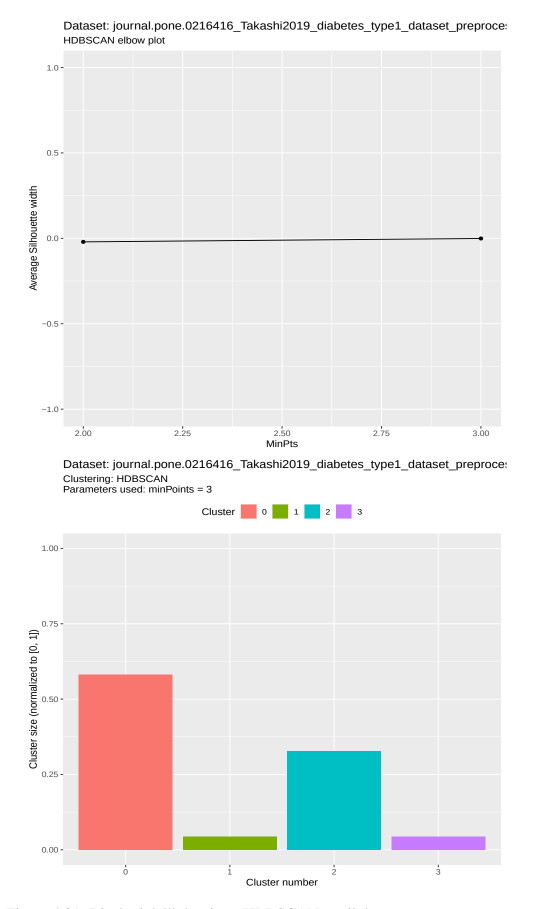


Figura 4.21: Risultati dell'algoritmo HDBSCAN per il dataset Diabetes.csv

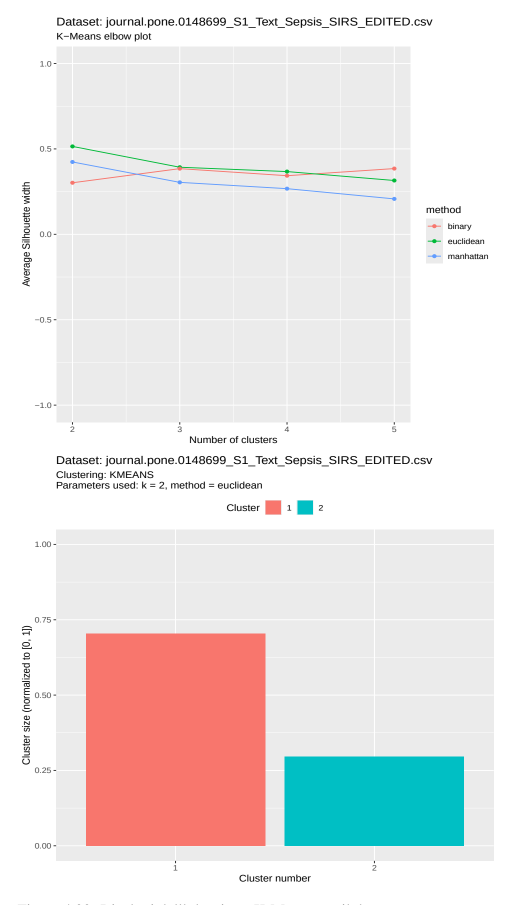


Figura 4.22: Risultati dell'algoritmo K-Means per il dataset Sepsis.csv

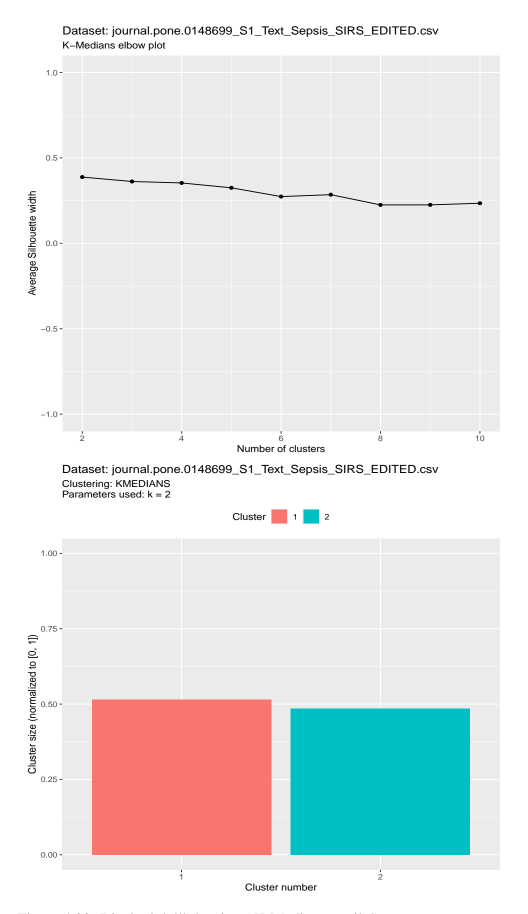


Figura 4.23: Risultati dell'algoritmo K-Medians per il dataset Sepsis.csv

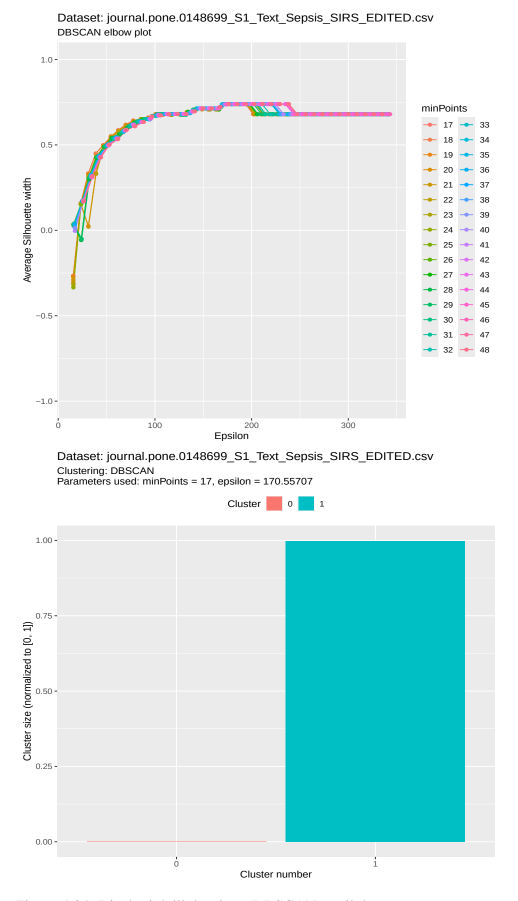


Figura 4.24: Risultati dell'algoritmo DBSCAN per il dataset Sepsis.csv

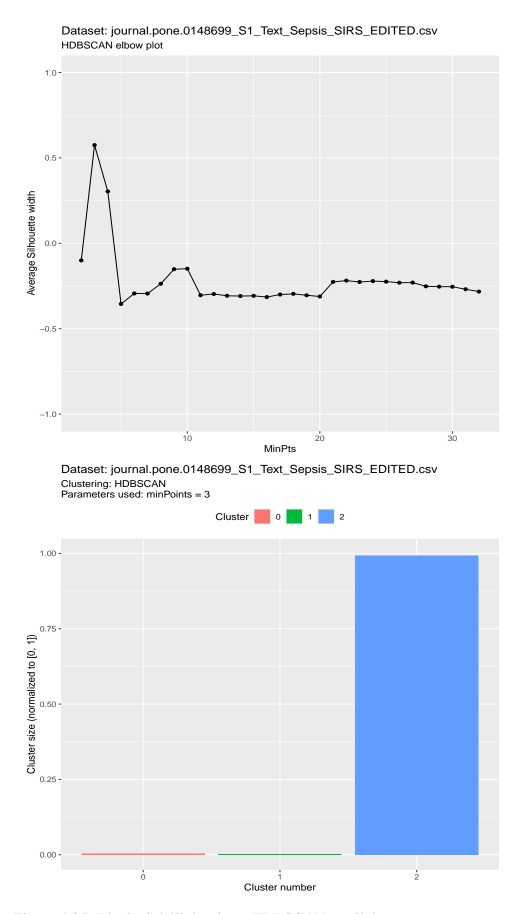


Figura 4.25: Risultati dell'algoritmo HDBSCAN per il dataset Sepsis.csv

5. Discussione

5.1 Silhouette

A partire dall'idea di base di Silhouette, è possibile costruirne infinite varianti. Gli autori citano:

- Per determinare il miglior numero di cluster non è strettamente necessario utilizzare la Silhouette media complessiva. Sarebbe infatti possibile anche combinare gli s(i) in modo diverso;
- La Silhouette media complessiva può essere essa stessa usata come funzione obiettivo da massimizzare direttamente all'interno di un algoritmo di clustering, anziché effettuare una valutazione a posteriori;
- Se l'algoritmo di clustering si basa sulla costruzione di centroidi o sulla elezione di rappresentanti, si potrebbe usare la distanza da tali centroidi o rappresentanti come grado di dissomiglianza anziché calcolare a(i) o D(i,C) per ogni i-esimo elemento, semplificando il procedimento. Naturalmente, questo approccio renderebbe Silhouette dipendente dal tipo di algoritmo usato.

Tutte e tre le varianti sono toccate da articoli citati.

5.2 Pacchetti

Alla luce dei due test considerati, il pacchetto Kira é stato immediatamente escluso, perché i risultati forniti dal test della matrice binaria non sono affatto incoraggianti. Dato che i pacchetti cluster e tidyclust hanno fornito un risultato identico, fra i due é stato preferito cluster, perché fra i due era quello con il tempo di esecuzione più basso. Il pacchetto scikit-learn attraverso reticulate non é stato preso in considerazione, perché era stato incluso semplicemente come metro di paragone.

Fra cluster e drolust ho preferito scegliere cluster. Questo sia perché il tempo di esecuzione é inferiore, sia perché il pacchetto cluster si trova spesso giá incluso nelle installazioni di R (garanzia di affidabilitá) sia perché é l'unico pacchetto il cui input non dipende dall'algoritmo usato. Infatti, cluster ha in input il risultato di un qualsiasi algoritmo di clustering ed una matrice delle distanze, mentre gli altri pacchetti richiedono in input espressamente il risultato dell'applicazione di una loro implementazione di un algoritmo.

In Figure 5.1 è presentata la differenza fra cluster e scikit-learn sul test matrice binaria. Come è possibile notare, la differenza fra i due è contenuta.

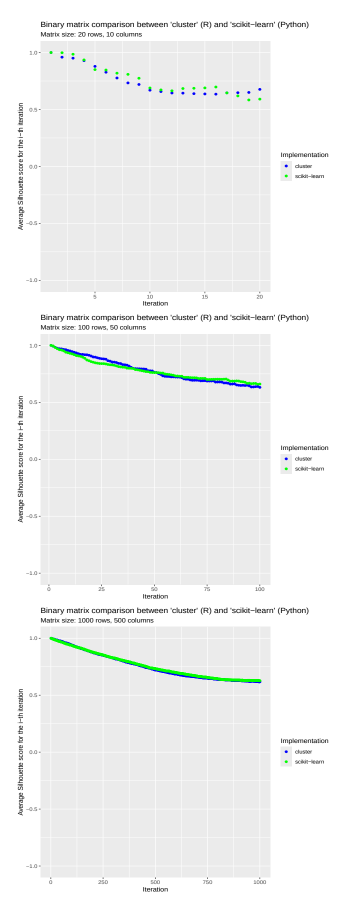
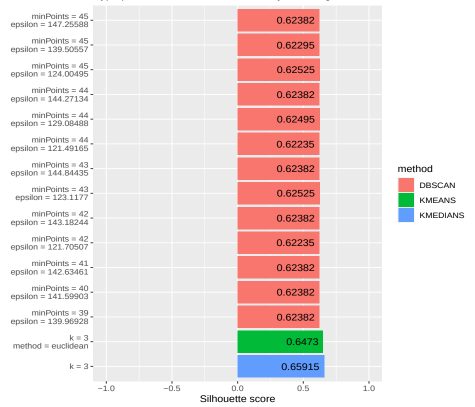


Figura 5.1: Differenze fra il test matrice binaria tra cluster (pacchetto R) e scikit-learn (pacchetto Python).

5.3 EHR

Come é possibile notare nei plot mostrati in precedenza, l'algoritmo scelto influenza notevolmente il numero di cluster che vengono individuati, pure se in ogni caso si tratta di iperparametri massimizzati usando Silhouette. Questo é in accordo con gli articoli citati. Di seguito sono riportate le performance degli algoritmi di clustering.

Dataset: journal.pone.0158570_S2File_depression_heart_failure_v2.c Hyperparameter combinations ranked by its average Silhouette score



Dataset: journal.pone.0158570_S2File_depression_heart_failure_v2.csv Algorithms ranked by their average Silhouette score

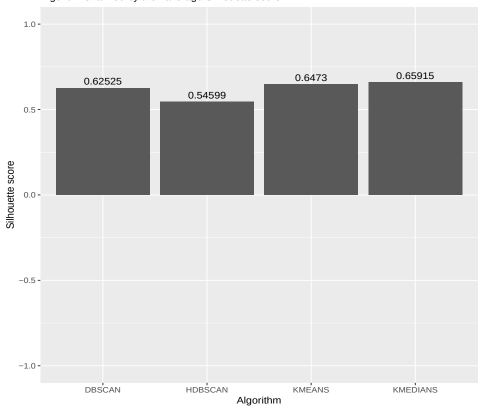
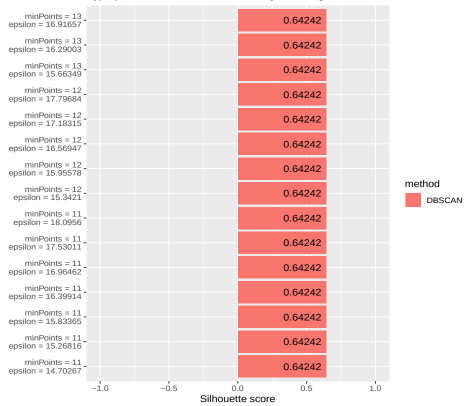


Figura 5.2: Riassunto dei risultati dei vari algoritmi per il dataset HeartFailure.csv

Dataset: journal.pone.0175818_S1Dataset_Spain_cardiac_arrest_EDI Hyperparameter combinations ranked by its average Silhouette score



Dataset: journal.pone.0175818_S1Dataset_Spain_cardiac_arrest_EDITED..csv Algorithms ranked by their average Silhouette score

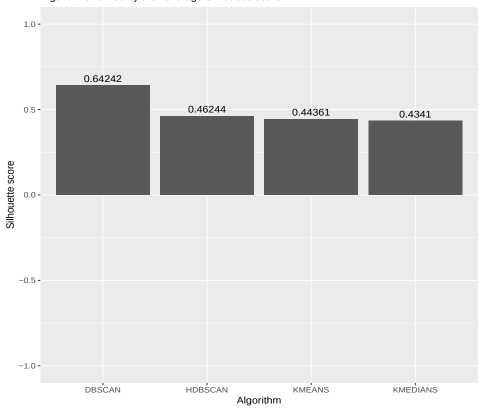
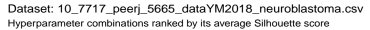
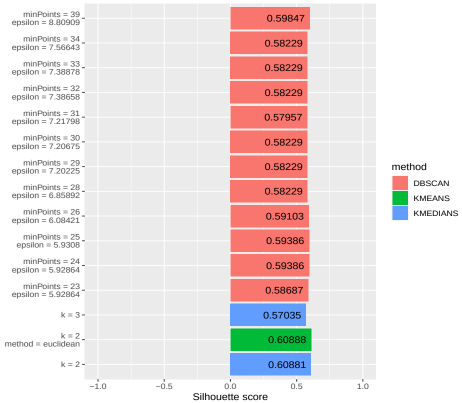


Figura 5.3: Riassunto dei risultati dei vari algoritmi per il dataset CardiacArrest.csv





Dataset: 10_7717_peerj_5665_dataYM2018_neuroblastoma.csv Algorithms ranked by their average Silhouette score

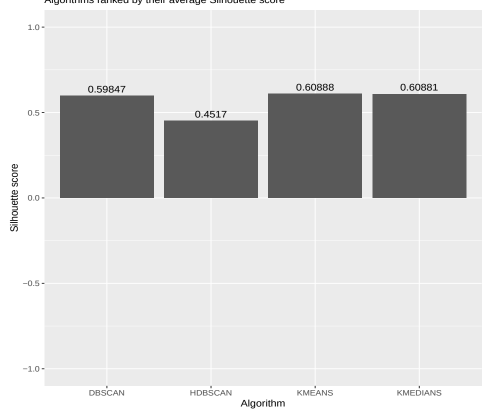
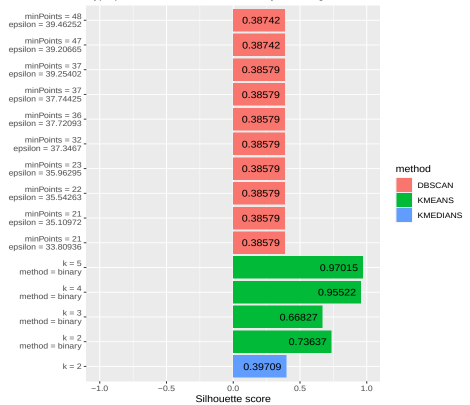


Figura 5.4: Riassunto dei risultati dei vari algoritmi per il dataset Neuroblastoma.csv

Dataset: journal.pone.0216416_Takashi2019_diabetes_type1_dataset_ Hyperparameter combinations ranked by its average Silhouette score



Dataset: journal.pone.0216416_Takashi2019_diabetes_type1_dataset_preproced Algorithms ranked by their average Silhouette score

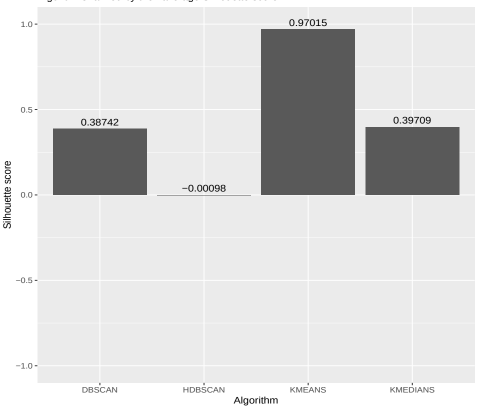
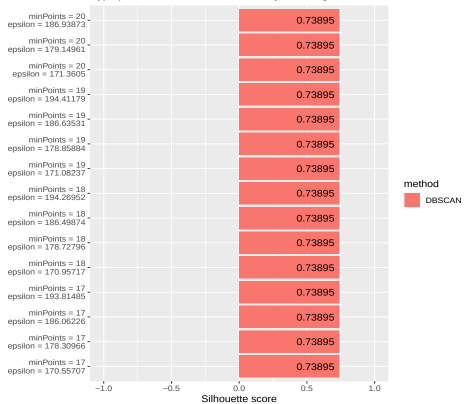


Figura 5.5: Riassunto dei risultati dei vari algoritmi per il dataset Diabetes.csv

Dataset: journal.pone.0148699_S1_Text_Sepsis_SIRS_EDITED.csv Hyperparameter combinations ranked by its average Silhouette score



Dataset: journal.pone.0148699_S1_Text_Sepsis_SIRS_EDITED.csv Algorithms ranked by their average Silhouette score

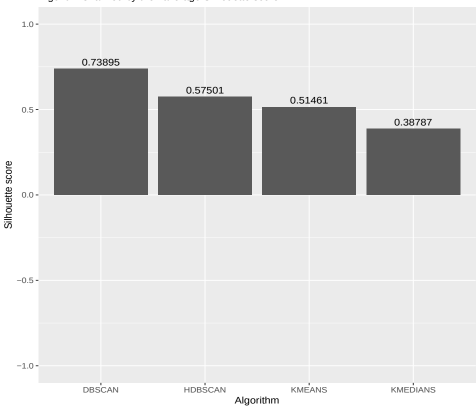


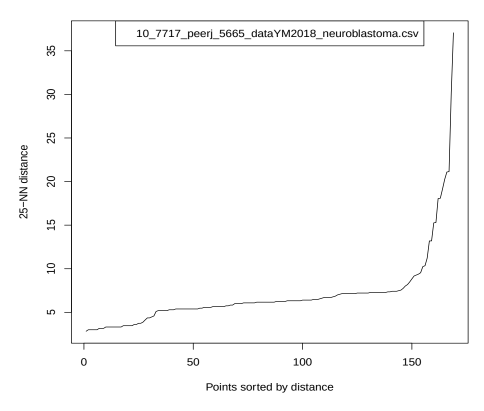
Figura 5.6: Riassunto dei risultati dei vari algoritmi per il dataset Sepsis.csv

DBSCAN figura spesso come algoritmo dalle alte performance. Per tale motivo mi sono chiesto se fosse possibile testare le prestazioni di Silhouette su DBSCAN comparandolo con un metodo di

ottimizzazione degli iperparametri alternativo, e vedere se i due risultati sono simili.

Fissato MinPts come il doppio più uno delle dimensioni del dataset, il valore di ε può essere stimato costruendo un **KNN plot**: fissato k = MinPts - 1, lungo l'asse delle ascisse si riportano gli elementi ordinati in ordine crescente per distanza dal loro k-esimo vicino, mentre sull'asse delle ordinate la distanza stessa. In genere, una curva costruita sulla base di questi dati ha inizialmente un andamento stabile per poi avere una crescita rapida: il valore di ε é scelto il punto della curva in cui si ha tale variazione di pendenza.

Come è possibile apprezzare nelle figure successive, i valori di ε così restituiti inducono un clustering che è molto simile a quello fornito utilizzando Silhouette. Questo indica che Silhouette é effettivamente in grado di restituire una combinazione ottimale di iperparametri.



Dataset: 10_7717_peerj_5665_dataYM2018_neuroblastoma.csv DBSCAN clustering with visual inspection Parameters used: minPoints = 25, epsilon = 7.5

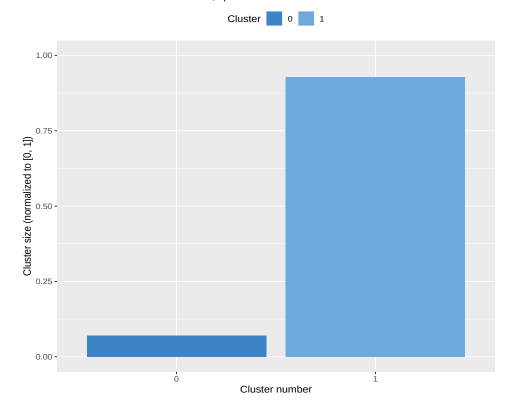


Figura 5.7: Risultati dell'algoritmo DBSCAN per il dataset HeartFailure.csv, usando un KNN-plot per stimare $\pmb{\varepsilon}$

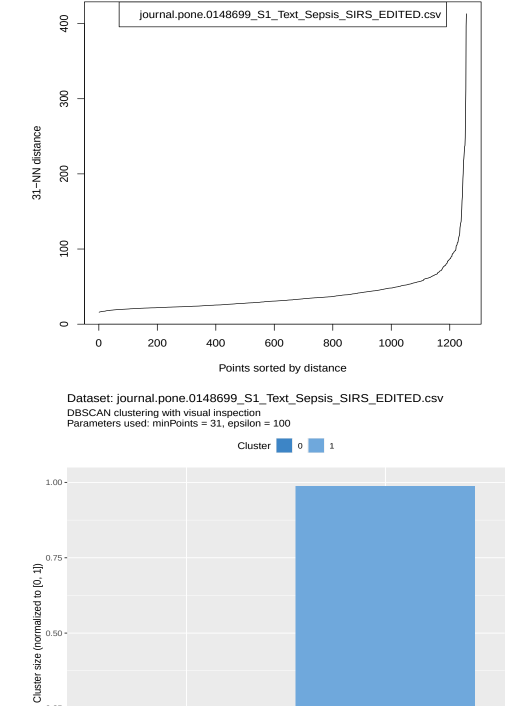


Figura 5.8: Risultati dell'algoritmo DBSCAN per il dataset CardiacArrest.csv, usando un KNN-plot per stimare ε

Cluster number

ö

0.00 -

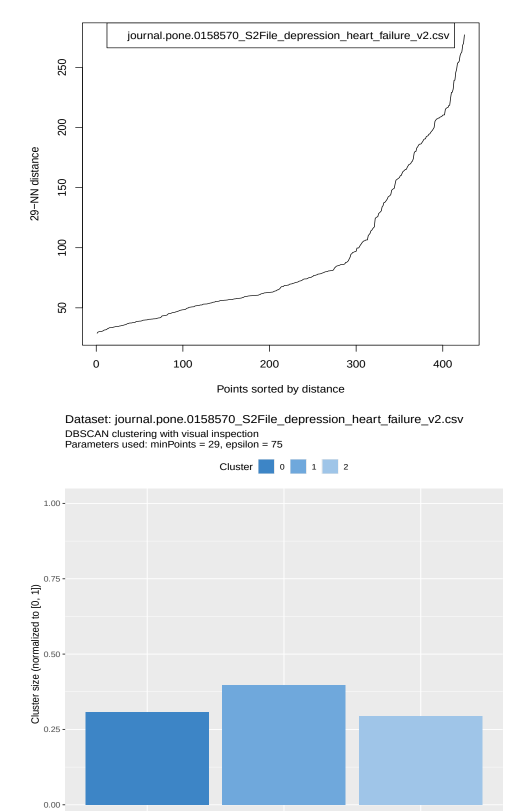
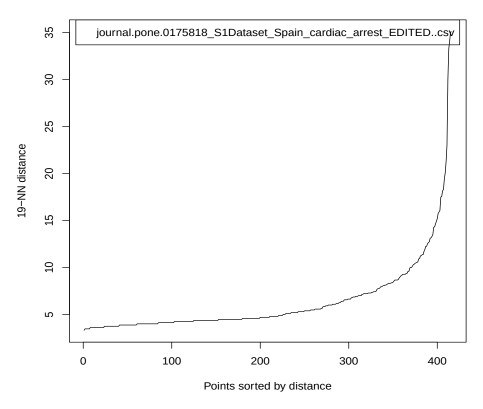


Figura 5.9: Risultati dell'algoritmo DBSCAN per il dataset <code>Neuroblastoma.csv</code>, usando un KNN-plot per stimare ε

l Cluster number



Dataset: journal.pone.0175818_S1Dataset_Spain_cardiac_arrest_EDITED..csv DBSCAN clustering with visual inspection Parameters used: minPoints = 19, epsilon = 15

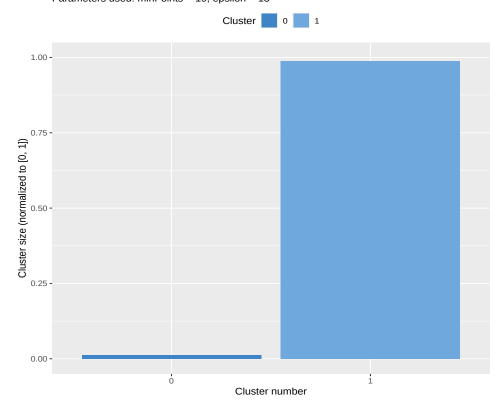
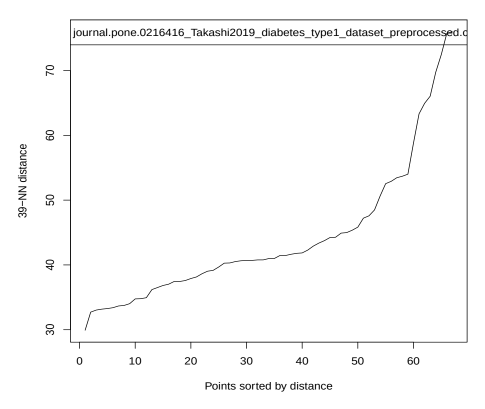


Figura 5.10: Risultati dell'algoritmo DBSCAN per il dataset <code>Diabetes.csv</code>, usando un KNN-plot per stimare ε



Dataset: journal.pone.0216416_Takashi2019_diabetes_type1_dataset_preproced DBSCAN clustering with visual inspection Parameters used: minPoints = 39, epsilon = 50

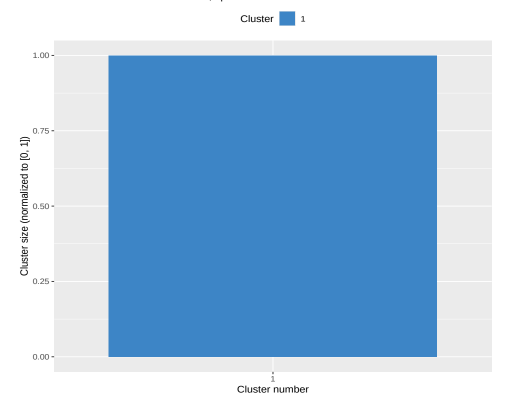


Figura 5.11: Risultati dell'algoritmo DBSCAN per il dataset Sepsis.csv, usando un KNN-plot per stimare ε

6. Conclusioni

I test sono stati condotti usando esclusivamente EHR come dataset. Naturalmente, sarebbe possibile estendere i test a dataset di diversa natura, che possano contenere informazioni che le EHR non riportano.

Gli algoritmi di clustering sono stati applicati su dataset dove parte degli elementi avevano uno o più attributi di valore ignoto. Non essendo possibile operare il clustering con dati dei quali non é noto il valore, l'approccio che ho utilizzato é consistito semplicemente nell'eliminare dal dataset ogni elemento che avesse almeno un dato mancante. Si potrebbe ripetere gli esperimenti adottando un approccio più conservativo, ad esempio sostituendo tali dati con valori di default ed osservare se si presentano differenze.

Un'alternativa simile é quella di utilizzare tecniche in grado di predire i valori mancanti sulla base di quelli noti, ad esempio calcolando la media di tutti i valori noti per un certo attributo ed utilizzarla al posto dei valori mancanti.

Sarebbe inoltre interessante ripetere gli esperimenti operando **dimensionality reduction**, come ad esempio **principal component analysis** [12], ovvero delle tecniche in grado di accorpare o di scartare del tutto gli attributi che non hanno particolare rilevanza nel risultato finale del clustering. Questo permetterebbe, ammesso di riuscire a ridurre il numero delle dimensioni fino a due o a tre, di poter visualizzare il risultato del clustering in uno scatter plot.

Bibliografia

- [1] Nonie Alexander et al. «Identifying and Evaluating Clinical Subtypes of Alzheimer's Disease in Care Electronic Health Records Using Unsupervised Machine Learning». In: *BMC Medical Informatics and Decision Making* 21.1 (2021), p. 343. ISSN: 1472-6947. DOI: 10.1186/s12911-021-01693-6. URL: https://doi.org/10.1186/s12911-021-01693-6.
- [2] T. Caliński e J Harabasz. «A dendrite method for cluster analysis». In: *Communications in Statistics* 3.1 (1974), pp. 1–27. DOI: 10.1080/03610927408827101. eprint: https://www.tandfonline.com/doi/pdf/10.1080/03610927408827101. URL: https://www.tandfonline.com/doi/abs/10.1080/03610927408827101.
- [3] Ricardo J. G. B. Campello, Davoud Moulavi e Joerg Sander. «Density-Based Clustering Based on Hierarchical Density Estimates». In: *Advances in Knowledge Discovery and Data Mining*. A cura di Jian Pei et al. Berlin, Heidelberg: Springer Berlin Heidelberg, 2013, pp. 160–172. ISBN: 978-3-642-37456-2.
- [4] Chia-Wei Chang et al. «Identifying Heterogeneous Subgroups of Systemic Autoimmune Diseases by Applying a Joint Dimension Reduction and Clustering Approach to Immunomarkers». In: *BioData Mining* 17.1 (2024), p. 36. ISSN: 1756-0381. DOI: 10.1186/s13040-024-00389-7. URL: https://doi.org/10.1186/s13040-024-00389-7.
- [5] Kumardeep Chaudhary et al. «Utilization of Deep Learning for Subphenotype Identification in Sepsis-Associated Acute Kidney Injury». In: Clinical Journal of the American Society of Nephrology 15.11 (2020). ISSN: 1555-9041. URL: https://journals.lww.com/cjasn/fulltext/2020/11000/utilization_of_deep_learning_for_subphenotype.6.aspx.
- [6] David L. Davies e Donald W. Bouldin. «A Cluster Separation Measure». In: *IEEE Transactions on Pattern Analysis and Machine Intelligence* PAMI-1.2 (1979), pp. 224–227. DOI: 10.1109/TPAMI.1979.4766909.
- [7] Andrzej Dudek. «Silhouette Index as Clustering Evaluation Tool». In: *Classification and Data Analysis*. A cura di Krzysztof Jajuga, Jacek Batóg e Marek Walesiak. Cham: Springer International Publishing, 2020, pp. 19–33. ISBN: 978-3-030-52348-0.
- [8] J. C. Dunn[†]. «Well-Separated Clusters and Optimal Fuzzy Partitions». In: *Journal of Cybernetics* 4.1 (1974), pp. 95–104. DOI: 10.1080/01969727408546059. eprint: https://doi.org/10.1080/01969727408546059. URL: https://doi.org/10.1080/01969727408546059.
- [9] Martin Ester et al. «A density-based algorithm for discovering clusters in large spatial databases with noise». In: *Proceedings of the Second International Conference on Knowledge Discovery and Data Mining*. KDD'96. Portland, Oregon: AAAI Press, 1996, pp. 226–231.
- [10] Xiaonan Gao e WU Sen. «CUBOS: An Internal Cluster Validity Index for Categorical Data». In: *Tehnicki vjesnik Technical Gazette* (2019). URL: https://api.semanticscholar.org/CorpusID:198189126.
- [11] L. Guerra et al. «A comparison of clustering quality indices using outliers and noise». In: Intelligent Data Analysis 16.4 (2012), pp. 703–715. DOI: 10.3233/IDA-2012-0545. eprint: https://doi.org/10.3233/IDA-2012-0545. URL: https://doi.org/10.3233/IDA-2012-0545.

- [12] Harold Hotelling. «Analysis of a complex of statistical variables into principal components.» In: *Journal of Educational Psychology* 24 (1933), pp. 498–520. URL: https://api.semanticscholar.org/CorpusID:144828484.
- [13] Sookyung Hyun et al. «Exploration of critical care data by using unsupervised machine learning». In: Computer Methods and Programs in Biomedicine 194 (2020), p. 105507. ISSN: 0169-2607. DOI: https://doi.org/10.1016/j.cmpb.2020.105507. URL: https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S0169260719310624.
- [14] Colin B. Josephson et al. «Association of Comorbid-Socioeconomic Clusters with Mortality in Late Onset Epilepsy Derived Through Unsupervised Machine Learning». In: Seizure European Journal of Epilepsy 111 (), pp. 58–67. ISSN: 1059-1311. DOI: 10.1016/j.seizure.2023.07.016. URL: https://doi.org/10.1016/j.seizure.2023.07.016.
- [15] S. Lloyd. «Least squares quantization in PCM». In: *IEEE Transactions on Information Theory* 28.2 (1982), pp. 129–137. DOI: 10.1109/TIT.1982.1056489.
- [16] Alireza Naghizadeh e Dimitris N. Metaxas. «Condensed Silhouette: An Optimized Filtering Process for Cluster Selection in K-Means». In: *Procedia Computer Science* 176 (2020). Knowledge-Based and Intelligent Information and Engineering Systems: Proceedings of the 24th International Conference KES2020, pp. 205–214. ISSN: 1877-0509. DOI: https://doi.org/10.1016/j.procs.2020.08.022. URL: https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S1877050920318469.
- [17] William Stafford Noble. «A Quick Guide to Organizing Computational Biology Projects». In: *PLOS Computational Biology* 5.7 (lug. 2009), pp. 1–5. DOI: 10.1371/journal.pcbi.1000424. URL: https://doi.org/10.1371/journal.pcbi.1000424.
- [18] Peter J. Rousseeuw. «Silhouettes: A graphical aid to the interpretation and validation of cluster analysis». In: *Journal of Computational and Applied Mathematics* 20 (1987), pp. 53–65. ISSN: 0377-0427. DOI: https://doi.org/10.1016/0377-0427 (87) 90125-7. URL: https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/0377042787901257.
- [19] Santiago Schnell. «Ten Simple Rules for a Computational Biologist's Laboratory Notebook». In: *PLOS Computational Biology* 11.9 (set. 2015), pp. 1–5. DOI: 10.1371/journal.pcbi.1004385. URL: https://doi.org/10.1371/journal.pcbi.1004385.
- [20] Robert R. Sokal e Charles Duncan Michener. «A statistical method for evaluating systematic relationships». In: *University of Kansas science bulletin* 38 (1958), pp. 1409–1438. URL: https://api.semanticscholar.org/CorpusID:61950873.
- [21] Artur Starczewski e Adam Krzyżak. «Performance Evaluation of the Silhouette Index». In: *Artificial Intelligence and Soft Computing*. A cura di Leszek Rutkowski et al. Cham: Springer International Publishing, 2015, pp. 49–58. ISBN: 978-3-319-19369-4.