

Práctica 3

Competición Kaggle: Clasificación de Hojas de Tomate

Inteligencia de Negocio

Jesús J. Cantero

Grupo A

jesusjcl@correo.ugr.es

Curso 2025–2026

Grado en Ingeniería Informática
Universidad de Granada (Ceuta)

Índice

1. Introducción	3
1.1. Contexto y Motivación	3
1.2. Descripción del Dataset	3
1.3. Herramientas y Tecnologías	3
1.4. Métrica de Evaluación	4
2. Análisis Exploratorio de Datos (EDA)	5
2.1. Distribución de Clases	5
2.2. Variables de Fluorescencia	5
2.3. Variables Espectrales	5
2.4. Análisis de Valores Faltantes y Outliers	6
2.5. Reducción de Dimensionalidad (PCA)	6
3. Preprocesamiento de Datos	7
3.1. Limpieza de Datos	7
3.2. Preparación de Features	7
3.3. Arquitectura del Código	7
4. Modelado y Experimentación	8
4.1. Metodología	8
4.2. Experimento 01: Modelos Baseline	8
4.3. Configuración del Mejor Modelo	8
5. Registro de Experimentos	9
6. Conclusiones y Trabajo Futuro	9
6.1. Conclusiones del EDA	9
6.2. Trabajo Futuro	9

7. Estructura de la Entrega	10
8. Bibliografía	10

1. Introducción

1.1. Contexto y Motivación

Esta práctica consiste en una competición Kaggle de clasificación binaria de hojas de tomate. El objetivo es distinguir entre hojas sanas (*control*) y hojas infectadas por el hongo *Botrytis cinerea* (*botrytis*) utilizando datos de fluorescencia multicolor e imágenes hiperespectrales.

La detección temprana de enfermedades en cultivos es fundamental para la agricultura de precisión y la gestión eficiente de recursos. Las técnicas de aprendizaje automático permiten automatizar el diagnóstico a partir de mediciones no destructivas, reduciendo pérdidas y optimizando el uso de tratamientos fitosanitarios.

1.2. Descripción del Dataset

El dataset proporcionado contiene mediciones de hojas de tomate:

- **Conjunto de entrenamiento:** 336 muestras con etiquetas
- **Conjunto de test:** 143 muestras sin etiquetas
- **Total de variables:** 309 columnas

Tipo	Columnas	Descripción
Metadatos (NO USAR)	<code>exp</code> , <code>dpi</code> , <code>leaf</code> , <code>spot</code>	Información experimental
Fluorescencia	<code>F440</code> , <code>F520</code> , <code>F680</code> , <code>F740</code>	4 valores de fluorescencia
Hiperespectral	<code>w388.13</code> a <code>w1028.28</code>	300 variables espectrales
Target	<code>class</code>	<code>control</code> (0) o <code>botrytis</code> (1)

Cuadro 1: Descripción de las variables del dataset.

1.3. Herramientas y Tecnologías

- **pandas** y **numpy**: manipulación de datos
- **scikit-learn**: modelos de clasificación, escalado y validación cruzada
- **matplotlib** y **seaborn**: visualización
- **Jupyter Notebook**: análisis exploratorio interactivo

1.4. Métrica de Evaluación

La métrica utilizada en la competición es el **F1-score**, definido como:

$$F1 = 2 \cdot \frac{\text{Precision} \cdot \text{Recall}}{\text{Precision} + \text{Recall}}$$

Esta métrica es apropiada para problemas de clasificación binaria con posible desbalance de clases, ya que considera tanto los falsos positivos como los falsos negativos.

2. Análisis Exploratorio de Datos (EDA)

2.1. Distribución de Clases

El análisis de la distribución de clases revela un desbalance moderado:

Clase	Muestras	Porcentaje
botrytis	196	58.3 %
control	140	41.7 %

Cuadro 2: Distribución de clases en el conjunto de entrenamiento.

El ratio de desbalance es de 1.40:1, lo cual es moderado y no requiere técnicas agresivas de balanceo.

2.2. Variables de Fluorescencia

Las 4 variables de fluorescencia presentan las siguientes características:

Variable	Media	Std	Min	Max
F440	235.57	9.19	209.95	257.33
F520	431.88	31.66	327.26	517.98
F680	773.10	120.98	484.27	1270.81
F740	1403.55	227.24	795.12	2125.33

Cuadro 3: Estadísticas descriptivas de las variables de fluorescencia.

Se observan dos grupos de variables correlacionadas:

- **Grupo 1:** F440 y F520 (correlación positiva: 0.89)
- **Grupo 2:** F680 y F740 (correlación positiva: 0.96)

Existe correlación negativa entre ambos grupos, sugiriendo características complementarias.

2.3. Variables Espectrales

El dataset incluye 300 variables espectrales en el rango de 388.13 nm a 1028.28 nm. El análisis de espectros promedio por clase muestra diferencias sutiles pero consistentes entre hojas sanas e infectadas.

2.4. Análisis de Valores Faltantes y Outliers

- **Valores faltantes:** No se detectaron valores faltantes en ninguno de los conjuntos.
- **Outliers** (método IQR en fluorescencia):
 - F440: 4 outliers (1.2 %)
 - F520: 10 outliers (3.0 %)
 - F680: 6 outliers (1.8 %)
 - F740: 4 outliers (1.2 %)

2.5. Reducción de Dimensionalidad (PCA)

El análisis de componentes principales revela alta reducibilidad dimensional:

- **3 componentes** explican el 95 % de la varianza
- **7 componentes** explican el 99 % de la varianza

Esto indica que, a pesar de tener 304 features, la información relevante se concentra en pocas dimensiones.

3. Preprocesamiento de Datos

3.1. Limpieza de Datos

Durante la carga de datos se detectó un problema de formato: algunos valores numéricos contenían espacios (ej: '232 .25'). Se implementó una función de limpieza automática:

```
def clean_numeric_columns(df):  
    for col in df.columns:  
        if df[col].dtype == 'object' and col not in METADATA_COLS + [TARGET_COL]:  
            df[col] = df[col].astype(str).str.replace(' ', '').astype(float)  
    return df
```

3.2. Preparación de Features

El pipeline de preprocesamiento incluye:

1. **Exclusión de metadatos:** Se eliminan las columnas `exp`, `dpi`, `leaf`, `spot`
2. **Codificación del target:** `control` \rightarrow 0, `botrytis` \rightarrow 1
3. **Escalado:** `StandardScaler` para normalizar las features

3.3. Arquitectura del Código

El código se organiza en módulos reutilizables:

- `src/preprocessing.py`: Funciones de carga, limpieza y transformación
- `src/models.py`: Definición y evaluación de modelos
- `src/utils.py`: Utilidades para submissions y logging

4. Modelado y Experimentación

4.1. Metodología

Se utilizó validación cruzada estratificada con 5 folds para evaluar los modelos, asegurando que cada fold mantiene la proporción de clases del dataset original.

4.2. Experimento 01: Modelos Baseline

Se compararon 5 algoritmos de clasificación con parámetros por defecto:

Modelo	F1-Score (CV)	Desv. Std
Logistic Regression	0.9388	0.0254
SVM (RBF)	0.9326	—
Random Forest	0.9266	—
Gradient Boosting	0.9203	—
KNN (k=5)	0.8943	—

Cuadro 4: Comparación de modelos baseline con StandardScaler.

Resultado: Logistic Regression obtuvo el mejor F1-score en validación cruzada (0.9388), siendo seleccionado para la primera submission.

4.3. Configuración del Mejor Modelo

```
from sklearn.linear_model import LogisticRegression
from sklearn.preprocessing import StandardScaler

# Preprocesamiento
scaler = StandardScaler()
X_train_scaled = scaler.fit_transform(X_train)
X_test_scaled = scaler.transform(X_test)

# Modelo
model = LogisticRegression(max_iter=1000, random_state=42)
model.fit(X_train_scaled, y_train)

# Predicciones
predictions = model.predict(X_test_scaled)
```

5. Registro de Experimentos

Nº	Fecha	Algoritmo	Preprocesado	F1 (CV)	F1 Kaggle	Posición
01	23/12/2024	LogisticRegression	StandardScaler	0.8278	0.8478	–

Cuadro 5: Registro de submissions a Kaggle.

6. Conclusiones y Trabajo Futuro

6.1. Conclusiones del EDA

1. El dataset presenta un desbalance moderado (1.40:1) que no requiere técnicas especiales de balanceo.
2. Las variables de fluorescencia forman dos grupos correlacionados con información complementaria.
3. Alta reducibilidad dimensional: 3 componentes PCA capturan el 95 % de la varianza.
4. No hay valores faltantes y los outliers son escasos (¡3 %).

6.2. Trabajo Futuro

- Experimentar con PCA (3-7 componentes) para reducir dimensionalidad
- Probar XGBoost y LightGBM
- Optimización de hiperparámetros con Optuna
- Técnicas de ensemble (Voting, Stacking)
- Selección de features con SelectKBest

7. Estructura de la Entrega

```
P3/
+-- data/                # Datos originales
|   +-- train.csv
|   +-- test.csv
|   +-- sample_submission.csv
+-- notebooks/           # Jupyter notebooks
|   +-- 01_EDA.ipynb     # Analisis exploratorio
+-- src/                 #Codigo fuente
|   +-- preprocessing.py # Preprocesado
|   +-- models.py        # Modelos
|   +-- utils.py         # Utilidades
+-- scripts/             # Scripts de experimentos
|   +-- exp_01_baseline.py # Experimento baseline
+-- submissions/         # Archivos CSV para Kaggle
+-- docs/                # Documentacion
|   +-- latex/           # Fuentes LaTeX
+-- PLAN_TRABAJO.md      # Plan de trabajo
+-- REGISTRO_EXPERIMENTOS.md # Registro de experimentos
+-- requirements.txt     # Dependencias
```

8. Bibliografía

- Pedregosa, F. et al. (2011). *Scikit-learn: Machine Learning in Python*. JMLR, 12, 2825–2830.
- Documentación oficial de scikit-learn: <https://scikit-learn.org/stable/>
- Documentación oficial de pandas: <https://pandas.pydata.org/>