Ministère de l'Enseignement Supérieur et de la Recherche Scientifique Université des Sciences et de la Technologie Houari Boumediene Faculté d'électronique et d'informatique Département d'informatique



Rapport

Module : Data mining

Master 1 SII

Partie III

Études d'algorithmes de data-mining : Extraction de motifs fréquents, Classification et Clustering

• Réalisé par :

BENHADDAD Wissam BOURAHLA Yasser

Table des matières

| Ta | able o | des matières | | | | | |
|----|----------------|---|--|--|--|--|--|
| 1 | Pro | Problématique et introduction | | | | | |
| | 1.1 | Introduction | | | | | |
| 2 | \mathbf{Ext} | raction de motifs fréquents à l'aide de l'algorithme Apriori | | | | | |
| | 2.1 | Introduction | | | | | |
| | 2.2 | Définitions | | | | | |
| | 2.3 | Algorithme | | | | | |
| | 2.4 | Implémentation | | | | | |
| | | 2.4.1 InstanceApriori : | | | | | |
| | | 2.4.2 AprioriInstanceReader: | | | | | |
| | | 2.4.3 Searcher: | | | | | |
| | 2.5 | Interface graphique | | | | | |
| | 2.6 | Résultats expérimentaux | | | | | |
| | | 2.6.1 Commentaires | | | | | |
| 3 | Clar | ssification à l'aide de l'algorithme K plus proches voisins (KNN) | | | | | |
| J | 3.1 | Introduction | | | | | |
| | 3.1 | Définitions | | | | | |
| | 0.2 | 3.2.1 Point | | | | | |
| | | 3.2.2 Distance | | | | | |
| | | 3.2.3 Voisinage | | | | | |
| | | 3.2.4 Classification | | | | | |
| | | 3.2.5 Précision | | | | | |
| | 3.3 | Algorithme | | | | | |
| | 3.4 | Implémentation | | | | | |
| | 0.1 | 3.4.1 KNNClassifier | | | | | |
| | 3.5 | Interface graphique | | | | | |
| | 3.6 | Résultats expérimentaux | | | | | |
| | | 3.6.1 Choix du dataset | | | | | |
| | | 3.6.2 Résultats | | | | | |
| | CI. | A CONTRACTOR DESCRIPTION | | | | | |
| 4 | | stering à l'aide de l'algorithme DBSCAN | | | | | |
| | 4.1 | Introduction | | | | | |
| | 4.2 | Définitions | | | | | |
| | | 4.2.1 E-voisinage | | | | | |
| | | 4.2.2 Core-point | | | | | |
| | | 4.2.3 Point de bord (Border-point) | | | | | |
| | | 4.2.4 Bruit | | | | | |

| | | 4.2.5 Cluster | 23 |
|----|-------|---------------------------------|----|
| | | 4.2.6 Centre de gravité | 23 |
| | | 4.2.7 Inerties | 25 |
| | 4.3 | Algorithme | 25 |
| | 4.4 | mplémentation | |
| | | 1.4.1 Point | |
| | | 1.4.2 Cluster | |
| | | 1.4.3 DBSCANClusterer | |
| | 4.5 | nterface graphique | |
| | 4.6 | Résultats expérimentaux | |
| | | 4.6.1 Choix du dataset | |
| | | 1.6.2 Variations des paramètres | |
| | | 4.6.3 Résultats | |
| 5 | Con | lusion | 35 |
| | 5.1 | Bilan récapitulatif | 35 |
| | | 5.1.1 Partie I | |
| | | 5.1.2 Partie II | |
| Bi | bliog | aphie | 38 |

Chapitre 1

Problématique et introduction

1.1 Introduction

Le data-mining est un domaine de l'intelligence artificielle qui se trouve avoir de nombreux domaines d'applications, afin d'explorer quelques aspects de ce dernier, nous allons entamer dans ce projet une analyse critique de trois algorithmes chacun implémentant une technique de data-mining précise.

Nous commencerons chaque chapitre avec un introduction qui va poser les bases de la technique étudiée, citer ses motivations, ses ambitions ..., puis suivrons des définitions formelles pour la plus part, dans le but de faciliter la compréhension de certaines notions, et d'utiliser des termes qui seront compris à travers chaque lecteurs. Une description de l'algorithme choisi sera donnée suivit d'un pseudo code pour mieux schématiser les différentes partie de ce dernier.

La section suivante sera consacrée à la conception et implémentation de chaque algorithme dans le langage Java, en spécifiant les classes utilisées, les relations entre elles, les structures de données qu'elles s'échangent...

La dernière section sera consacrée à l'analyse des résultats que chaque algorithme à donnée sur un ensemble de benchmarks, et suivant une même méthodologie de variations des paramètres.

Chapitre 2

Extraction de motifs fréquents à l'aide de l'algorithme Apriori

2.1 Introduction

Souvent confronté à un ensemble de données qui n'ont vraisemblablement pas une régularité ou des sous structures qui se répètent suivant un certain motif, Une des tâches la plus répandue dans le domaine du Data-Mining est l'extraction de ces dits **Motifs fréquents**.

De façon informelle, un motifs fréquent peut être un item(objet, article ...) une sous-séquences d'items, une sous-structure(sous-graphe, sous-ensemble ...) qui se répète un certain nombre minimum de fois dans la base de données, ce qui lui vaut le nom de motifs **fréquent**[1].

Dans ce qui suit nous allons voir deux algorithmes capables tout deux d'extraire de tels motifs, l'algorithme **Apriori** [2] et l'algorithme FP-Growth [3]

2.2 Définitions

Avant d'introduire les deux algorithmes, il faut d'abord définir quelques concepts qui sont intrinsèquement reliés au déroulement de ces deux derniers :

Items

Un item I_i est généralement un attribut associé à un dataset(Taille,Poids,Catégorie...), cet item a un domaine de définition D_{I_i} .

Transaction

Une transaction T_i est généralement une instance du dataset, elle se présente comme un ensemble d'items aux quels une valeur à été attribué : $T_i = \{t_1, t_2, ..., t_n\}$, on lui associe un identifiant unique id_{D_i} .

Support

Un support S est un indicateur (une mesure) de combien de fois un ensemble d'item X apparaît dans un dataset T, il est définie comme le nombre de transactions t qui contiennent l'itemset X:

$$Support(X) = \frac{|t \in T; X \subseteq t|}{|T|}$$

2.3 Algorithme

Apriori est un algorithme proposé par Agrawal et Srikant en 1994 dans [2], son but est l'extraction de motifs fréquents dans une base de données de transactions 2.2.

Apriori construit les ensembles d'items candidats à partir d'un ensemble d'items singletons en générant à chaque itérations une extension de ces derniers en ajoutant un item à la fois tout en testant la condition de support minimum ainsi que la condition de sous-motifs fréquent ¹ pour permettre l'élimination plus rapide des itemsets candidats, l'algorithme s'arrête quand aucune extension ne peut être générée, le pseudo code est le suivant :

```
Algorithme 1 : Apriori
Entrée: (T : Ensemble des transactions , Sup_{min} : entier )
Sortie: (L: Ensemble des items fréquents)
Var:
C_k: Itemset des candidats de taille K L_k: Itemset des items les plus fréquents de taille K
début
    L_1 \leftarrow \{itemslesplusfrquent\};
    pour (k \leftarrow ; L_k \neq \emptyset ; k \leftarrow k+1) faire
        L_{k+1} \leftarrow \text{GenererCandidats}(L_k);
        pour chaque transaction \ t \in T faire
            pour candidat c \in C_{k+1} faire
                si Contient(t,c) alors
                    compteur[c] \leftarrow compteur[c] + 1
                fin
            fin
        L_{k+1} \leftarrow \{c | c \in C_{k+1} \land compteur[c] \ge Sup_{min}\}
    fin
fin
retourner \bigcup L_m; m = 0, k
```

2.4 Implémentation

Le module **Apriori** se décompose principalement de trois parties :

^{1.} Si M est un motif fréquent alors $\forall m_i \in M$ m_i est aussi un item fréquent

- Chargement des données : la phase où l'on récupère une instance d'un jeu de donnée à travers un fichier d'extension .arff qui contiendra les données et les méta-donnés associée (Nombre d'attributs, leurs types, valeurs manquantes ...), les chargeant en mémoire pour le traitement suivant.
- Traitement sur les données : c'est le coeur du système, c'est ici que l'algorithme va extraire les connaissances souhaitées en appliquant l'algorithme mentionné dans (REFE-REEEEEEEENCE TO APRIORI), les détails de l'implémentation seons mentionner

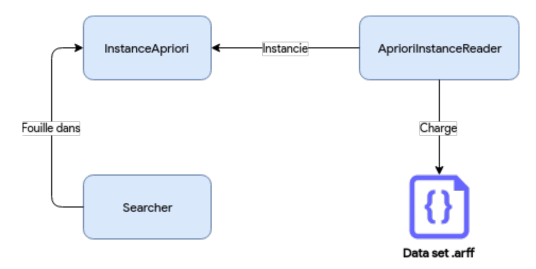
Pour se faire nous avons implémenté 3 classes **Java** qui effectuent chacune un travail bien précis, communiquant son résultat à une classe. Un diagramme récapitulatif est présenté ici suivi d'une explication sur le fonctionnement de chacune des classes(avec les structures de données qu'elles manipulent)

Algorithms.Apriori C Searcher | supMin : int | confMin : double | rules : TreeMap<String, Double> | Ls : TreeMap<String, Integer> C AprioriInstanceReader Searcher() search() getFreqOfitemSet() getFreqOfitemSet() getreqSets() getaskules() getSubSets() getSubSets() setToString() stringToSet() □ location : File AprioriInstanceReader() loadinstance() loadinstance() C Comparator instance instance (C) InstanceApriori C rulesComparator o transactions : ArrayList<TreeSet<String>> △ labeledTransactions : ArrayList<TreeSet<String>: (C) ItemComaparator △ map : TreeMap<String, Double InstanceApriori() addTransaction() addLabeledTransaction() toString() printTransactions()

APRIORI's Class Diagram

PlantUML diagram generated by Sketchit! (https://bitbucket.org/pmesmeur/sketch.it)

Pour une vision plus abstraite de ce diagramme , le schéma suivant est proposé :



2.4.1 InstanceApriori:

c'est la classe qui va contenir l'ensemble des transactions ainsi que les méthodes manipulant, les attributs sont les suivants :

```
public ArrayList<TreeSet<String>> transactions ;
ArrayList<TreeSet<String>> labeledTransactions;
```

Le choix de la structure **TreeSet** garantie un accès, ajout et suppression d'une entrée en O(log(n)), les transactions seront donc représenté comme un vecteur d'ensemble de chaînes de caractères. la différence entre les deux attributs(attribut au sens Orienté-Objet) est que le 2e contient des ensemble de transactions de la forme <attribut:valeur_attribut>, c'est cette représentation qui sera choisie pour le traitement, l'autre sera utilisé pour l'affichage car il ne dispose pas de l'information sur l'attribut

Pour ce qui en est des méthodes utilisées :

```
public void addTransaction(int id, String[] items)
{...}
public void addLabeledTransaction(int id, String[] items)
{...}
@Override
public String toString()
{...}
public void printTransactions()
{...}
```

, les deux premières méthodes addTransaction et addLabeledTransaction font respectivement office d'interface pour ajouter une transaction à l'un des deux attributs (pour assurer une transparence d'utilisation de la classe). Les deux autres méthodes sont des méthodes d'affichage pour un éventuel débogage de l'application.

2.4.2 AprioriInstanceReader:

c'est la classe qui va construire une objet de la classe **InstanceApriori** à partir d'un fichier d'extension .arff, ou bien à partir d'un objet de la classe **weka.Instances** classe déjà existant.

Les attributs sont les suivants :

```
private File location;
private InstanceApriori instance;
```

l'attribut **instances** est donc un objet de la classe **InstanceApriori** vu précédemment, l'autre est un objet qui stock le descripteur du fichier **.arff**.

Les méthodes sont celles mentionnées dans 2.4.2, voici leurs prototypes :

```
public static InstanceApriori loadInstance(Instances data){...}

public static InstanceApriori loadInstance(File path) throws IOException {...}
```

2.4.3 Searcher:

Cette classe est celle qui va contenir à la fois les données en entré (Instance et ses méta-donnés), les hyper paramètres ainsi que le résultat de l'algorithme (Itemsets fréquents et règles d'association).

Les attributs sont les suivants

```
private InstanceApriori instance;
private final int supMin;
private final double confMin;
public TreeMap<String, Double> rules = new TreeMap<>();
public TreeMap<String, Integer> Ls = new TreeMap<>();
```

Les trois premiers sont triviaux (voir 2.4.2), les deux derniers sont respectivement : une structure de hachage de la règle d'association à son degré de confiance **Règle -> Confiance** pour l'attribut **rules**, et une structure de hachage d'un itemset à sa fréquence d'apparition **Itemset -> Support**, et cela pour garantir un accès directe l'information désirée.

Pour ce qui est des méthodes, il en existe trois catégories :

• Méthode principale : essentiel au fonctionnement de l'algorithme. La seule méthode répondant à cette description est la méthode search :

```
public void search() {
    ArrayList<TreeSet<String>> prev = null;
    ArrayList<TreeSet<String>> L = generateCandidates(prev);
    TreeMap<String, Integer> fr;
    do {
        fr = getFreqSets(L);
        Ls.putAll(fr);
        prev = L;
        L = generateCandidates(prev);
    } while (!L.containsAll(prev) || !prev.containsAll(L));
    TreeMap<String, Double> unsrt = getAssRules();
    this.rules = new TreeMap<>(new rulesComparator(unsrt));
    this.rules.putAll(unsrt);
}
```

• Méthode d'aide : pour modulariser le traitement d'une méthode principale, les méthodes suivantes ont font partie :

```
private int getFreqOfItemSet(TreeSet<String> itemset) {...}

private TreeMap<String, Integer> getFreqSets(ArrayList<TreeSet<String>> C) {....}

private ArrayList<TreeSet<String>> generateCandidates(ArrayList<TreeSet<String>> prev) {....}

private TreeMap<String, Double> getAssRules() {....}

private ArrayList<TreeSet<String>> getSubSets(TreeSet<String> set) {....}
```

Dans l'ordre le rôle de chacune est le suivant :

- getFreqOfItemSet Calcule le support d'un itemset
- **getFreqSets** Extrait les itemset fréquents (dont le support dépasse le support minimum)
- generate Candidates Génère un nouveau itemset candidat en combinant les item d'un itemset antérieur.
- **getAssRules** Extrait les règles d'association à partir des itemset fréquents extraits au préalable.
- getSubSets Extrait l'ensemble des parties d'ensemble d'un itemset.
- Méthode deboggage : principalement servant à afficher de manière structurée les résultats finaux ou intermédiaire d'un des types de méthodes cités. Nous y trouvons les méthodes :

```
private static String setToString(TreeSet<String> set) {....}

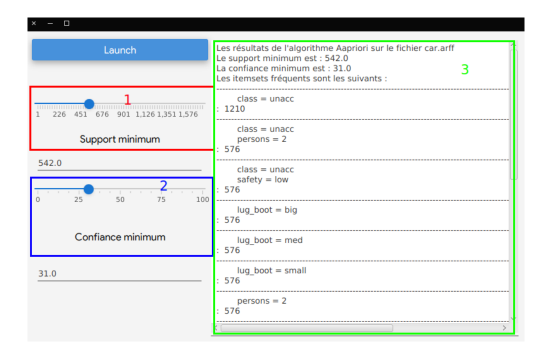
private static TreeSet<String> stringToSet(String s) {....}

private class ItemComaparator implements Comparator<String> {...}

private class rulesComparator implements Comparator<String> {....}
```

2.5 Interface graphique

Nous avons intégré l'interface graphique pour l'utilisation d'algorithme **Apriori** dans l'interface principale, pour que l'utilisateur puisse lancer le traitement sur une datase préalablement traité (nettoyage et remplissage de valeur manquantes), voici l'interface choisie suivit de quelques explications :



L'interface se compose de 3 zones :

- Zone 1 et 2 : permettre d'introduire les valeurs des hyper paramètres
- Zone 3 : affichage du résultat comme une liste d'itemsets fréquents suivie d'une liste de règle d'association.

2.6 Résultats expérimentaux

2.6.0.1 Choix du dataset

Pour tester le comportement de notre implémentation de l'algorithme apriori, nous avons choisi de le tester sur un dataset purement nominal (car.arff).

2.6.0.2 Variations des paramètres

Nous avons choisi de faire varier les deux paramètres qui sont sup Min et conf
Min de façon automatique, la plage du premier est l'intervalle [0.1*
nombre
Instance , nombre
Instance] avec un pas $step = \frac{nombre Instance}{10}$.

La plage du 2e est l'intervalle suivant : [0.5, 1] avec un pas step = 0.1

2.6.0.3 Résultats

Les résultats sont récapitulé dans le tableau suivant :

| supMin | confMin | nombre itemset freq | nombre de règle d'ass | temps (ms) |
|--------|---------|---------------------|-----------------------|------------|
| 172 | 0.5 | 86 | 22 | 410 |
| 172 | 0.6 | 86 | 14 | 431 |
| 172 | 0.7 | 86 | 6 | 433 |
| 172 | 0.8 | 86 | 2 | 388 |
| 172 | 0.9 | 86 | 1 | 382 |
| 344 | 0.5 | 31 | 6 | 41 |
| 344 | 0.6 | 31 | 6 | 42 |
| 344 | 0.7 | 31 | 3 | 44 |
| 344 | 0.8 | 31 | 2 | 40 |
| 344 | 0.9 | 31 | 1 | 47 |
| 516 | 0.5 | 12 | 1 | 36 |
| 516 | 0.6 | 12 | 1 | 39 |
| 516 | 0.7 | 12 | 1 | 38 |
| 516 | 0.8 | 12 | 1 | 37 |
| 516 | 0.9 | 12 | 1 | 39 |
| 688 | 0.5 | 1 | 0 | 43 |
| | | | | |
| 1204 | 0.9 | 1 | 0 | 35 |
| ••• | | | | |
| 1720 | 0.9 | 0 | 0 | 33 |

Table 2.1 – Table au récapitulatif des résultats de l'algorithme apriori sur le dataset car.arff

Remarques : Les valeurs en vert désignent un stagnation des valeurs nombre itemset freq et nombre de règle d'ass

2.6.1 Commentaires

D'après le tableau, il est notable que le paramètre qui influe le plus sur le temps d'exécutions est le **support minimum**, c'est facilement remarquable si on prend une valeur fixe pour ce dernier en faisant varier l'autre paramètre **Confiance minimum**, par exemple :

Si
$$supMin = 344$$
 et $\forall confMin \rightarrow temps \in [40, 47]$

Cela montre que la plus part des ressources sont mobilisé pour l'extraction des itemsets fréquents.

Il est aussi a noté que plus le support minimum augmente (on impose donc un forte condition sur la fréquence d'apparitions des itemsets) le nombre d'itemsets fréquent ainsi que le nombre de règles d'association ainsi que le temps de calcul diminuent en conséquence.

Chapitre 3

Classification à l'aide de l'algorithme K plus proches voisins (KNN)

3.1 Introduction

Un des principaux problème auquel nous devons faire face quand nous exploitant des données réelles est l'inférence d'une étiquette pour une nouvelle donnée non rencontrée avant, c'est la définition d'un problème de classification, et il a beaucoup de domaine d'application (détection de fraude, détection d'intrusion, évaluation de la qualité d'un produit ...). L'un des nombreux algorithmes mis au point pour résoudre ce type de problème est l'algorithme des K plus proches voisins ou K-Nearest-Neighbors (KNN).

L'algorithme est basé sur une mesure de similarité appelé **Distance** dans un voisinage suivit de l'attribution d'une étiquette sur la base d'un vote a majorité (pondéré ou pas) des représentant du voisinage en question, l'étiquette est donc attribué selon la similarité entre un point (une instance) et ce voisinage.

3.2 Définitions

Avant de détailler le fonctionnement de l'algorithme nous allons introduire quelques notions pour mieux comprendre son fonctionnement

3.2.1 Point

Un point P est une instance du dataset, c.à.d un ensemble P_att de valeur d'attributs, plus formellement, un point est est l'extrémité d'un vecteur :

$$\vec{V} = a_1 \cdot \vec{v_1} + a_2 \cdot \vec{v_2} + \dots + a_n \cdot \vec{v_n}$$

où:

- $\vec{v_i}$: est un vecteur unité de base (vecteur caractéristique d'un attribut)
- n: le nombre d'attribut d'un point donné

Le point dont nous parlons est donc analogue à un point dans un espace multi-dimensionnel désigné par des coordonnées cartésiennes.

3.2.2 Distance

La notion de distance est une valeur (très souvent numérique) qui quantifie la mesure de similarité entre deux point dans une espace multi-dimensionnel, la distance tendra donc à être de plus en plus petite si deux points sont très similaires, et inversement elle sera de plus en plus grande si ces deux points sont de plus en plus différents.

Il existe plusieurs façon de mesurer la distance entre deux points donnée dans une espace multidimensionnel, nous avons choisi pour cela d'utiliser la distance d'ordre 2 (2-distance) plus connue sous le nom de distance euclidienne dont la formule est la suivante :

Soient deux points
$$X(x_1,...,x_n)$$
 et $Y(y_1,...,y_n)$

Et soit la distance
$$D_p(X,Y) = \sqrt[p]{\sum_{i=1}^n |x_i - y_i|^p}$$

La distance euclidienen 2-distance est la suivante :

$$D_2(X,Y) = \sqrt{\sum_{i=1}^{n} (x_i - y_i)^2}$$

Il reste donc à définir la sémantique de l'opérateur — qui lui introduit la distance élémentaire entre deux valeur d'un même attribut, dans le cas numérique cette opérateur est l'opérateur arithmétique classique de la soustraction, pour les valeurs nominales nous avons choisis une interprétation simple pour faciliter l'exploitation de l'algorithme par la suite qui est la suivante :

$$x_{nom} - y_{nom} = \begin{cases} 1 & \text{Si } x_{nom} = y_{nom} \\ 0 & \text{Sinon} \end{cases}$$

Elle représente la distance de Hamming simplifiée au cas d'une variable a valeur binaires seulement.

3.2.3 Voisinage

Le concept de voisinage d'un certain point P est une notion très importante en classification et clustering, elle désigne l'ensemble de points V qui sont similaires à un certain degré à P, plus particulièrement si $\forall v \in V$ on à $D_p(P,v) = minDst$ où minDst est la plus petite distance entre deux points, alors V est l'ensemble des voisins directes de P.

3.2.4 Classification

Da manière informelle, étant donnée un ensemble d'instances (points) dont nous connaissons l'étiquette (ou la classe), la classification est l'opération d'affectation d'une classe à une nouvelle instance qui n'a pas encore été classifié avant. Ainsi un algorithme de classification est une fonction F telle qu'étant donné un ensemble de points E et un ensemble de classes C:

$$F: E \to C$$
$$F(p \in E) = c$$

3.2.5 Précision

Pour un classifier F, nous somme souvent amené a mesurer son degré d'exactitude sur un ensemble de test, la précision est une mesure qui reste naïve mais donne une bonne approximation de la qualité de la classification, elle consiste en un rapport entre le nombre de classes correctement prédites sur le nombre total des instances à classifier dans l'ensemble de test. Plus formellement :

Soient \hat{F} une fonction qui donne toujours la classe exacte à un instance Et T = (Att,C) Un ensemble de paires Attributs et Classe $\text{Et } Pred = \{t \in T | F(t) = \hat{F}(t)\} \text{ L'ensemble des points dont la prediction est correcte}$ Alors la précision par rapport au classifier F est :

$$P_F = \frac{|Pred|}{|T|}$$

3.3 Algorithme

L'algorithme **KNN** se base comme cité précédemment sur le principe du vote majoritaire, en effet si un individu est proche d'un ensemble d'autre individus qui lui sont similaires, ses caractéristiques seront elles aussi similaires aux individus dont l'étiquette est la plus dominante (cette façon de penser peut introduire la notion de bruit ou valeurs déviantes que nous verrons par la suite).

L'algorithme dispose d'un paramètre empirique :

• K : le nombre de voisins à analyser pour un point donnée

Mais il dépend aussi de la taille et la diversité de l'échantillon d'apprentissage en entrée. Le choix du paramètre K est une étape cruciale qui déterminera les performance de l'algorithme, pour faciliter l'étape de classification (après le vote de la majorité) on prendra un K=2*m+1 avec $m\in\mathbb{N}$ qui sera donc impair pour qu'une majorité émerge, cependant cette restriction ne règle le problème que si K>|C| où |C| est le nombre de classes, en effet si l'on observe que K voisins dans le cas où $K\leq |C|$, il y aura toujours une chance que les voisins soient tous étiquetés avec une classe $c\in C$ différentes pour chacun.

Le pseudo-code suivant détaille les étapes à suivre :

```
Algorithme 2 : KNN

Entrée : (E : Ensemble des instances d'apprentissage, X : instance à classifier , K : entier)

Sortie : (C : Classe inférée de X )

Var :

Distances : Ensemble des paires (point,D(X,point));

Distances \leftarrow \emptyset;

pour e \in E faire

| Distances \leftarrow Distances \bigcup \{(e, D_2(X, e))\};

fin

Distances_tri \leftarrow TrierParPlusPetiteDistance(Distances);

D_K \leftarrow \{D_i \in Distances\_tri|i = 1..K\};

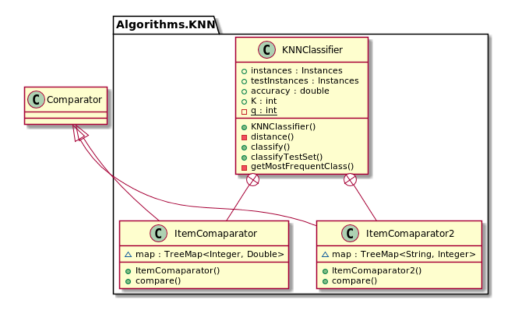
C \leftarrow ClasseDominante(D_K);

retourner C
```

3.4 Implémentation

Pour mieux visualiser la structure interne de notre implémentation, nous allons présenter d'abord un diagramme \mathbf{UML} puis ensuite détailler les composants du module \mathbf{KNN} :

KNN's Class Diagram



PlantUML diagram generated by Sketchlt! (https://bitbucket.org/pmesmeur/sketch.it)
For more information about this tool, please contact philippe.mesmeur@gmail.com

Le module est composé de deux parties majeures :

- Deux classes **ItemComparator** et **ItemComparator2** qui implémentent chacune la fonction **compare** de l'interface **Comparator**, cela est dû au fait que nous avons eu besoin de trier deux structures de hachage de la classe **TreeMap** selon les **valeurs** dans l'ordre croissant et décroissant.
- La classe **KNNClassifier** qui contiendra les méthodes et attributs nécessaire pour l'exécution de l'algorithme.

3.4.1 KNNClassifier

Il est maintenant temps de détailler le contenu de la classe KNNClassifier :

• Les attributs sont les suivants :

```
public Instances instances;
public Instances testInstances;
public double accuracy = 0;
public int K;
```

Les deux premiers sont des objets de la classe **weka.Instances**, ils représentent respectivement les échantillons d'apprentissage et de test. Ensuite nous avons défini les deux paramètre de notre algorithme \mathbf{K} le nombre de voisins à tester et **ratio** le taux de division entre échantillons d'apprentissage et de test. Ici \mathbf{q} le paramètre de distance \mathbf{p} vu dans 3.2.2

• Les méthodes implémentées sont les suivantes :

```
public String classify(Instance instance) {...}

public TreeMap<Integer, String> classifyTestSet(Instances test) {...}

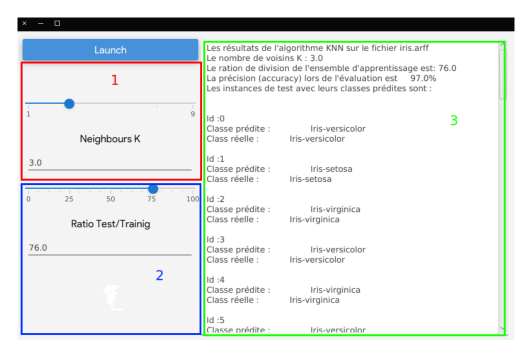
private double distance(Instance A, Instance B) {...}

private String getMostFrequentClass(String[] cls) {....}
```

- classify c'est la méthode principale qui prend une instance en entrée et retourne sa classe prédite en sortie.
- classifyTestSet c'est une méthode qui fait appel à classify sur un ensemble de test dont les classes sont connues, et calcule la précision de la classification effectuée
- distance la méthode de calcul d'une distance 3.2.2 entre deux points (instances) données
- **getMostFrequentClass** elle extrait d'un ensemble de classes, celle qui est la plus fréquente en terme d'apparition.

3.5 Interface graphique

De manière équivalente à ce que nous avons fait pour le module précédent (2) Nous avons intégré à l'interface graphique principale l'algorithme **KNN**, voici l'interface choisie suivie de quelques explications :



L'interface se compose de 3 zones :

• Zone 1 et 2 : permettre d'introduire les valeurs des hyper paramètres (K et ratio)

• Zone 3 : affichage du résultat comme une liste d'instances avec leurs classes prédites et leurs classes réelles, ainsi que la précision de la classification.

3.6 Résultats expérimentaux

3.6.1 Choix du dataset

Puisque nous disposons d'un moyen de calculer une distance entre deux points dont les attributs sont soit nominaux soit numériques, nous avons choisis de tester les 3 combinaisons de ces choix, c.à.d :

- Dataset purement numérique : nous avons choisis le dataset iris.arff
- Dataset purement nominal: nous avons choisis le dataset car.arff
- Dataset hybride nous avons choisis le dataset **credit-g.arff**

la taille des datasets est un critère important à prendre en compte, plus la taille est grande plus le temps d'inférence (étiquetage d'une nouvelle instance) pourrait être grand, car il faudra donc parcourir toutes les instances dans l'échantillon d'apprentissage, néanmoins, si nous posons N comme le nombre de ces instances, et K le nombre d'attributs pour chaque instances, il faudra donc parcourir les K attributs de chacune des N instances puis insérer la distances D dans une structure de hachage en $O(\log(M))$ où M est le nombre de voisins, ce qui nous donne donc une complexité temporelle O(N*K*Log(M)) ce qui reste assez raisonnable a plus grande échelle.

3.6.1.1 Variations des paramètres

Pour ce qui est des paramètres, nous avons décidé de faire varier le nombre de voisins K ans l'intervalle [3, 2*NombreDeClasses+1] avec un pas step=2 (pour s'assurer que les valeurs restent impairs).

Le paramètre **ratio** sera lui varié dans l'intervalle [0.1, 0.9] (ce qui représente la taille de l'échantillon d'apprentissage)

3.6.2 Résultats

Nous avons lancé l'algorithme sur les datasets mentionnés plus haut en gardant à chaque fois les informations nécessaires pour comparer les résultats (précision, temps d'exécution), les tableaux comparatifs suivants résument le processus, ils serons ensuite accompagnés de quelques commentaires :

Résultats pour car.arff

| K | Nb instances | Nb instances | nstances Précision | | tompa(a) | |
|---|---------------|-----------------------|--------------------|-------|----------|--|
| K | apprentissage | test | Precision | ratio | temps(s) | |
| 3 | 172,8 | 1555,2 | 0,89 | 0,1 | 4,686 | |
| 3 | 345,6 | 1382,4 | 0,88 | 0,2 | 3,395 | |
| 3 | 518,4 | 1209,6 | 0,9 | 0,3 | 2,729 | |
| 3 | 691,2 | 1036,8 | 0,89 | 0,4 | 2,44 | |
| 3 | 864 | 864 | 0,89 | 0,5 | 1,976 | |
| 3 | 1036,8 | 691,2 | 0,9 | 0,6 | 1,556 | |
| 3 | 1209,6 | 518,4 | 0,89 | 0,7 | 1,201 | |
| 3 | 1382,4 | 345,6 | 0,89 | 0,8 | 0,816 | |
| 3 | 1555,2 | 172,8 | 0,93 | 0,9 | 0,4 | |
| 5 | 172,8 | 1555,2 | 0,79 | 0,1 | 3,575 | |
| 5 | 345,6 | 1382,4 | 0,82 | 0,2 | 3,181 | |
| 5 | 518,4 | 1209,6 | 0,75 | 0,3 | 2,859 | |
| 5 | 691,2 | 1036,8 | 0,86 | 0,4 | 2,367 | |
| 5 | 864 | 864 | 0,83 | 0,5 | 1,993 | |
| 5 | 1036,8 | 691,2 | 0,83 | 0,6 | 1,605 | |
| 5 | 1209,6 | 518,4 | 0,83 | 0,7 | 1,172 | |
| 5 | 1382,4 | 345,6 | 0,8 | 0,8 | 0,792 | |
| 5 | 1555,2 | 172,8 | 0,85 | 0,9 | 0,412 | |
| 7 | 172,8 | 1555,2 | 0,73 | 0,1 | 4,242 | |
| 7 | 345,6 | 1382,4 | 0,74 | 0,2 | 3,125 | |
| 7 | 518,4 | 1209,6 | 0,7 | 0,3 | 2,759 | |
| 7 | 691,2 | 1036,8 | 0,76 | 0,4 | 2,376 | |
| 7 | 864 | 864 | 0,78 | 0,5 | 1,986 | |
| 7 | 1036,8 | 691,2 | 0,83 | 0,6 | 1,581 | |
| 7 | 1209,6 | 518,4 | 0,84 | 0,7 | 1,384 | |
| 7 | 1382,4 | 345,6 | 0,83 | 0,8 | 0,791 | |
| 7 | 1555,2 | 172,8 | 0,75 | 0,9 | 0,396 | |

Table 3.1 – Résultats de l'algorithme KNN sur le dataset car.arff

Pour mieux visualiser les résultats, nous avons décidé de fixer un des paramètres (K) en faisant varier l'autre pour analyser en quoi ces variations pourraient affecter la précision de l'algorithme :

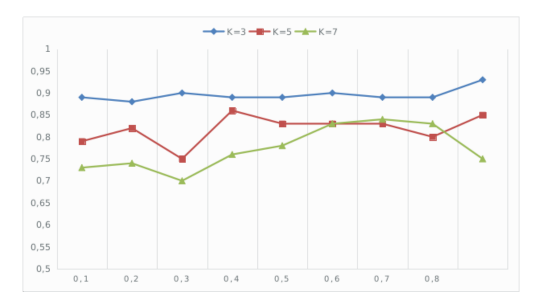


FIGURE 3.1 – Graphes comparatif des résultats de l'algorithme sur le dataset car.arff

Commentaires Du point de vue intrinsèque au choix de K c.à.d si l'on ne compare pas entre les résultats de deux variations de ce paramètres différentes, on peut noter que le changement du ration d'apprentissage/test n'affecte pas beaucoup sur la précision, mise à part dans le cas où l'on choisi un trop gros échantillons d'apprentissage ce qui va biaiser le résultat final, auquel cas le classifier aura déjà une grande connaissance sur le dataset et la classification sera plus aisée.

D'un point de vue extrinsèque aux choix de K, c.à.d si on compare la précision par rapport aux choix de ce dernier, il est a noté qu'un plus petit choix de ce paramètre donne systématiquement une meilleure précision avec de petites fluctuations (ceci n'est pas une règle générale, juste une observation sur notre jeu de tests).

Résultats pour iris.arff

| K | Nb instances | Nb instances | Précision | ratio | temps(s) |
|----|---------------|--------------|-----------|-------|----------|
| 17 | apprentissage | test | Frecision | | temps(s) |
| 3 | 15 | 135 | 0,97 | 0,1 | 0,088 |
| 3 | 30 | 120 | 0,96 | 0,2 | 0,061 |
| 3 | 45 | 105 | 0,95 | 0,3 | 0,017 |
| 3 | 60 | 90 | 0,96 | 0,4 | 0,016 |
| 3 | 75 | 75 | 0,94 | 0,5 | 0,01 |
| 3 | 90 | 60 | 0,98 | 0,6 | 0,008 |
| 3 | 105 | 45 | 1 | 0,7 | 0,008 |
| 3 | 120 | 30 | 1 | 0,8 | 0,005 |
| 3 | 135 | 15 | 1 | 0,9 | 0,003 |
| 5 | 15 | 135 | 0,96 | 0,1 | 0,023 |
| 5 | 30 | 120 | 0,95 | 0,2 | 0,019 |
| 5 | 45 | 105 | 0,97 | 0,3 | 0,02 |
| 5 | 60 | 90 | 0,96 | 0,4 | 0,017 |
| 5 | 75 | 75 | 0,96 | 0,5 | 0,012 |
| 5 | 90 | 60 | 0,95 | 0,6 | 0,011 |
| 5 | 105 | 45 | 1 | 0,7 | 0,008 |
| 5 | 120 | 30 | 0,96 | 0,8 | 0,005 |
| 5 | 135 | 15 | 0,93 | 0,9 | 0,003 |

Table 3.2 – Résultat de l'algorithme KNN sur iris.arff

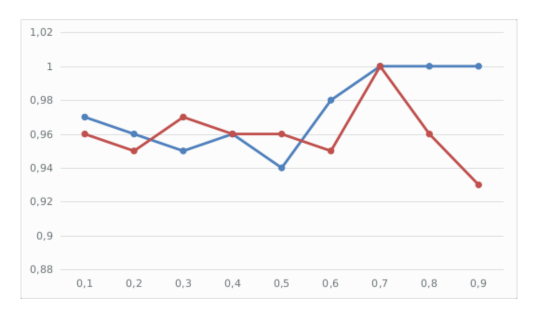


FIGURE 3.2 – Graphes comparatif des résultats de l'algorithme sur le dataset iris.arff

Commentaires: Pour ce dataset, contrairement au précédent, du point de vue intrinsèque au choix de K, il n'est pas garantie que la précision augmente si le taux d'apprentissage augmente, on peut le voir pour la courbe en rouge où la précision a diminué, certe d'un petit pas (de l'ordre de 0.08), mais à plus grande échelle cette quantité deviendrait cruciale.

Il est aussi a noté que la classification est assez rapide pour des valeurs numériques.

3.6.2.1 Résultats pour credit-g.arff

| \mathbf{K} | Nb instances apprentissage | Nb instances test | Précision | ratio | temps |
|--------------|----------------------------|-------------------|-----------|-------|-------|
| 3 | 100 | 900 | 0,85 | 0,1 | 3,982 |
| 3 | 200 | 800 | 0,85 | 0,2 | 4,066 |
| 3 | 300 | 700 | 0,87 | 0,3 | 3,132 |
| 3 | 400 | 600 | 0,86 | 0,4 | 2,632 |
| 3 | 500 | 500 | 0,86 | 0,5 | 2,289 |
| 3 | 600 | 400 | 0,86 | 0,6 | 1,791 |
| 3 | 700 | 300 | 0,87 | 0,7 | 1,321 |
| 3 | 800 | 200 | 0,86 | 0,8 | 0,886 |
| 3 | 900 | 100 | 0,83 | 0,9 | 0,446 |

Table 3.3 – Résultats de l'algorithme KNN sur le dataset credit-g.arff

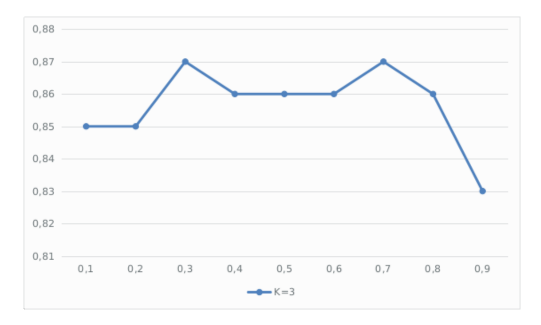


FIGURE 3.3 – Graphes comparatif des résultats de l'algorithme sur le dataset credit-g.arff

Commentaires : De manière analogue au dataset précédent, du point de vue intrinsèque au choix de K, la précision peu diminuer dans le cas où le taux d'apprentissage augmente, on peut le voir pour la courbe en bleu où la précision a diminué d'un facteur de 0.04

Il est aussi a noté que la classification à pris un temps assez considérable pour(peut être du à la présence d'attributs nominales?)

Chapitre 4

Clustering à l'aide de l'algorithme DBSCAN

4.1 Introduction

Quand nous somme face à un gros ensemble de données dont nous connaissons les caractéristiques mais pas les relations qui lient chaque individu d'un échantillon, nous voudrions être capable de regrouper les instances (point,individu ...) qui sont similaires (petites distances entre eux) dans un sous ensemble bien défini, ce processus est plus communément appelé **Clustering**.

De manière informelle, le clustering est l'opération de regroupement d'objets dans un groupe compacte nommé **Cluster** de telle sorte que les membres d'un même cluster soient similaire à un certain point, et arbitrairement différents (grandes distances) des objets d'un autre cluster.

Il existe une multitude d'algorithme de clustering, nous avons décidé d'implémenter l'algorithme Density-based spatial clustering of applications with noise (DBSCAN) pour analyser son comportement, et ainsi critiquer ses forces, ses faiblesses et ainsi pouvoir l'utiliser dans des domaines qui lui conviendraient.

4.2 Définitions

Comme pour les chapitres précédents, nous allons donner quelques définitions pour faciliter la compréhension de l'algorithme, il est a noté que nous utiliserons quelques définitions du chapitre précédent, notamment (3.2.1 3.2.2 3.2.3)

4.2.1 E-voisinage

Semblable à la notion de voisinage vu dans 3.2.3, le e-voisinage d'un point P appartenant un ensemble de points E est l'ensemble V_{ϵ} des points qui sont à une distance $D \leq \epsilon$, plus formellement :

$$V_{\epsilon}(P) = \{ x \in E | D_2(P, x) \le \epsilon \}$$

De plus si P est un **core-point** (voir 4.2.2) alors l'ensemble V_{ϵ} formera un ensemble de points directement-atteignables.

4.2.2 Core-point

Un core-point, selon l'algorithme **DBSCAN** est un point P_c dans l'ensemble E dont le cardinal de son E-voisinage est supérieure ou égale à une constante minPts = k, l'ensemble de ces corepoints formera un ensemble que l'on dénotera E_c , plus formellement

$$E_c = \{ P \in E | k \le |V_{\epsilon}(P)| \}$$

Les éléments du e-voisinage d'un core-point P sont des points qui sont directement-atteignables par ce point.

4.2.3 Point de bord (Border-point)

Un point de bord est un point P_b dans l'ensemble E dont le cardinal de son E-voisinage est inférieure au paramètre k et il existe un core-point P_c qui est dans ce même E-voisinage. L'ensemble de ces border-points formera un ensemble que l'on dénotera $E_c b$, plus formellement :

$$E_b = \{ P \in E | k \ge |V_{\epsilon}(P)| \land \exists P_c \in V_{\epsilon}(P) \cap E_c \}$$

4.2.4 Bruit

Un point P est considéré comme étant du bruit P_n s'il n'est ni un core-point ni un border-point, il appartiendra à un ensemble E_n tel que :

$$E_n = \{ P \in E | P \notin E_c \land P \notin E_b \}$$

4.2.5 Cluster

Un cluster C est un ensemble de points dont un algorithme de clustering a déterminé qu'ils étaient similaires dans un certain sens, on peut donc dire que c'est l'ensemble des points dont la similarité est très forte, et dont la similarité avec les points d'autres clusters $C' \neq C$ est très faible.

4.2.6 Centre de gravité

Le centre d'un gravité d'un cluster C est un point G_C (qui n'existe pas forcement dans le cluster) qui sera désigné comme représentant de ce dit cluster, il existe beaucoup de façons de le déterminer, une des façon de le faire est l'utilisation de la formule suivante :

$$G_C = (\frac{\sum_{i=1}^{N} x_{i,1}}{N}, ..., \frac{\sum_{i=1}^{N} x_{i,M}}{N})$$

Avec:

- N: le nombre de points dans le cluster.
- M: le nombre d'attributs d'un point dans le cluster.

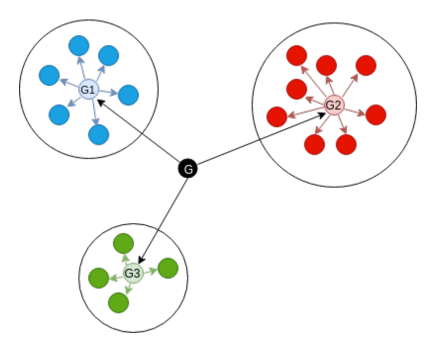
De même nous pouvons définir le centre de gravité du nuage de points en entier, en considérant G l'ensemble des centres de gravité de chaque clusters C, soit G_{pts} le point que nous cherchons, ce sera le centre de gravité de l'ensemble G, donc :

$$G_{pts} = (\frac{\sum_{i=1}^{N_G} x_{i,1}}{N_G}, ..., \frac{\sum_{i=1}^{N_G} x_{i,M}}{N_G})$$

οù

- N_G : le nombre de points dans G.
- M: le nombre d'attributs d'un centre de gravité.

Voici un schema pour illustrer cela :



4.2.7 Inerties

Pour quantifier la similarité (inversement la dissimilarité) au sein d'un cluster, et a travers les clusters, nous avons décidé d'utiliser les deux mesures suivantes :

4.2.7.1 Inertie intra-classes

C'est une quantité qui détermine a quel point les éléments d'un cluster sont proches les uns des autres, elle est calculé en sommant les carrés des distances entre ces points et le centre de gravité d'un cluster. Nous disposons d'un ensemble de clusters C, dont les centres de gravité seront notés G_{C_i} , on définira l'inertie d'un cluster C comme étant :

$$Iner(C_i) = \sum_{x \in C_i} D_2(x, G_{C_i})^2$$

Par la suite, l'inertie intra-classe d'un ensemble de clusters C comme étant la somme des inerties des clusters le composant :

$$Intra(C) = \sum_{C_i \in C} iner(C_i)$$

De ce fait, plus cette quantité est petite, plus les éléments de chaque cluster sont proches les un des autres, c'est donc une quantité a minimiser par un algorithme de clustering.

4.2.7.2 Inertie inter-classes

C'est une quantité qui détermine a quel point les éléments d'un cluster sont loins des éléments des autre clusters, elle est calculé en sommant les carrés des distances entre les centre de gravités de chaque cluster avec le centre de gravité du nuage de points G_{pts} , Nous disposons d'un ensemble de clusters C, dont les centres de gravité seront notés $g \in G_c$, on définira l'inertie inter-classe d'un ensemble de cluster C comme étant :

$$Inter(C) = \sum_{g \in G_C} D_2(g, G_{pts})^2$$

De ce fait, plus cette quantité est grande, plus les éléments de chaque cluster sont loins par rapport aux éléments des autre clusters, , c'est donc une quantité a maximiser par un algorithme de clustering.

4.3 Algorithme

Le principe de l'algorithme est assez simple, en commençant d'un core-point arbitraire, il essayera de construire un cluster incluent ce point et tout les points indirectement-atteignables à partir de lui même, en marquant chaque point visité pour ne pas le retraiter par la suite, les limites d'un cluster seront donc délimités par les border-points, ainsi, les clusters seront formés de points très proches les uns des autres (d'après la définition des points directement(indirectement)-atteignables), ce qui aura pour effet de construire des clusters très **Denses**. Le pseudo code est le suivant :

```
Algorithme 3: DBSCAN
Entrée : (E : Ensemble des instances, \epsilon : réel, minPts : entier)
Sortie: (C: Ensemble des clusters)
C \leftarrow 0;
NV \leftarrow E Ensemble des points non visités;
V \leftarrow \emptyset Ensemble des points visités;
N \leftarrow \emptyset Ensemble des points bruits;
pour chaque p \in NV faire
    NV \leftarrow NV - \{p\};
    V \leftarrow V \bigcup \{p\};
    Voisinage \leftarrow \text{E-Voisinage}(p, \epsilon);
    si |Voisinage| < minPts alors
        N \leftarrow N \bigcup \{p\};
    sinon
        C \leftarrow C + 1;
        EtendreCluster (p, Voisinage, C, \epsilon, minPts)
    fin
fin
retourner C
Procédure EtendreCluster((p : Point, Voisinage : ensemble, C : cluster, \epsilon : réel, minPts :
entier))
C \leftarrow C \bigcup \{p\};
pour chaque v \in Voisinage faire
    si v \notin V alors
        NV \leftarrow NV - \{v\};
        V \leftarrow V \cup \{v\};
        Vosinage' \leftarrow \text{E-Voisinage}(v, \epsilon);
        si |Voisinage t| \ge minPts alors
             Voisinage \leftarrow Voisinage \cup Voisinage';
        fin
    fin
    si v \notin C \forall C \in Clusters alors
        C \leftarrow C \bigcup \{v\};
    fin
```

4.4 Implémentation

fin

Pour mieux visualiser la structure interne de notre implémentation, nous allons présenter d'abord un diagramme **UML** puis ensuite détailler les composants du module **DBSCAN** :

DBSCAN's Class Diagram C Comparable Algorithms.DBScan C DBSCANClusterer □ epsilon : double □ minPts : double □ visitedPoints : TreeMap<String, PointStatus> □ (ussters : List<Cluster> □ allPoints : Collection<Point> (C) Point C Cluster □ point : Instance △ mapAttributeValueToCodification : TreeMap<String, BitSet> □ elements : List<Point> mapAttributeValueToCodification : TreeMap<String, BitSet> Cluster()addToCluster() Point() DBSCANClusterer() Point() o start() exploreNeighbors() fusion() o compareTo() o toString() o getElements() o getClassScore() Point() Point() getAttInfos() distance() compareTo() getDensityReachableNeighbors() getIntraClassScore() getInterClassScore() getEpsilon() getMinPts() getPoint()toString() getCenterOfCluster() getClusters() PointStatus

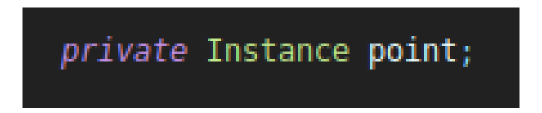
PlantUML diagram generated by Sketchlt! (https://bitbucket.org/pmesmeur/sketch.it)
For more information about this tool, please contact philippe.mesmeur@gmail.com

Le module se compose donc de trois grande classes :

- Point qui servira d'encapsulation à la notion de point dans un dataset, utilisant des méthodes de manipulation d'un point ou de points.
- Cluster qui servira d'encapsulation à la notion de cluster comme étant un ensemble d'objets de la classe **Point**, utilisant des méthodes de manipulation de clusters et de calcul des centre de gravité.
- DBSCANClusterer qui est la classe qui va effectuer le travail de clustering en manipulant les objets des deux classes précédentes.

4.4.1 Point

• Nous commençons par détailler les attributs de la classe :



L'unique attribut de la classe st un objet de la classe **weka.instance**, car à la base un point est une instance du dataset.

• Les méthodes implémentées sont les suivantes :

```
public Point() {}
public Point(Instance instance) {...}
public Point(Point p) { this.point = (Instance) p.getPoint().copy(); }

public ArrayList<Attribute> getAttInfos()
{...}
public static double distance(Point p1, Point p2, double q) {...}

@Override
public int compareTo(Point point) { return (int) distance( p1: this, point, q: 1); }

@Override
public String toString() {...}
```

- Point() Ce sont les différents constructeur de la classe qui instancient soit avec une valeur nulle, à partir d'un objet de la classe weka.Instance ou bien en copiant les attribut d'un objet de la classe Point
- getAttInfos Une méthode d'aide qui retourne la liste des attributs d'une instance.
- Distance la méthode de calcul de la p-distance 3.2.2 entre deux points (instances) données
- compareTo implémentation de la méthode compareTo de l'interface Comparable pour qu'on puisse comparer deux objets de la classe Point.

4.4.2 Cluster

```
private List<Point> elements;

public Cluster() {...}

public void addToCluster(Point p) {...}

public double getClassScore() {...}

public Point getCenterOfCluster() {...}
```

- L'unique attribut de la classe st une liste d'objets de la classe **Point**, car un cluster est un ensemble de points.
- Les méthodes implémentées sont les suivantes :
 - Cluster() Le constructeur de la classe qui initialise la liste de points.
 - addToCluster Méthode d'aide qui ajoute un point au cluster.
 - getCenterOfCluster la méthode qui calcul le centre de gravité du cluster.
 - getClassScore méthode qui retourne la valeur de l'inertie intra-classe du cluster.

4.4.3 DBSCANClusterer

• Nous commençons par détailler les attributs de la classe :

```
private final double epsilon;
private final double minPts;
private TreeMap<String, PointStatus> visitedPoints = new TreeMap<>();
private List<Cluster> clusters = new ArrayList<>();
private Collection<Point> allPoints = new ArrayList<>();

private enum PointStatus {
    NOISE,
    CLUSTERED
}
```

- epsilon et minPts sont les deux paramètre de l'algorithme.
- **visitedPoint** une structure de hachage qui associe à chaque point son status (Dans un cluster ou Bruit).
- **clusters** une liste d'objets de la classe Cluster qui contiendra les clusters construits par l'algorithme.
- allPoints l'ensemble des points du dataset.
- Les méthodes implémentées sont les suivantes :

```
public void start() {
    for (Point point : allPoints) {
        if (visitedPoints.get(point.toString()) != null) {
            continue;
        }
        List<Point> neighbors = getDensityReachableNeighbors(point, allPoints);
        if (neighbors.size() >= minPts) {
            Cluster cluster = new Cluster();
            clusters.add(exploreNeighbors(cluster, point, neighbors, allPoints, visitedPoints));
        } else {
            visitedPoints.put(point.toString(), PointStatus.NOISE);
        }
}
```

• start : c'est la boucle principale de l'algorithme qui va parcourir l'ensemble des points pour former les clusters.

• exploreNeighbors : c'est la procédure étendreCluster vu précédemment, elle va chercher à rassembler tout les points indirectement-atteignables depuis un point donné pour former un nouveau cluster.

```
private List<Point> getDensityReachableNeighbors(Point point, Collection<Point> points) {
   List<Point> neighbors = new ArrayList<>();
   for (Point neighbor : points) {
      double dst = Point.distance(point, neighbor, q: 2);
      if (point != neighbor && dst <= epsilon) {
            neighbors.add(neighbor);
      }
    }
   return neighbors;
}</pre>
```

• getDensityReachableNeighbors : c'est la procédure E-voisinage vu précédemment, elle va retourner l'ensemble des points directement-atteignable depuis le point donné.

```
public double getIntraClassScore() {
    if (clusters.size() == 0)
        return -1;
    double sum = 0;
    for (Cluster cl : clusters) {
        sum += cl.getClassScore();
    }
    return sum;
}

public double getInterClassScore() {
    if (clusters == null)
        return -1;

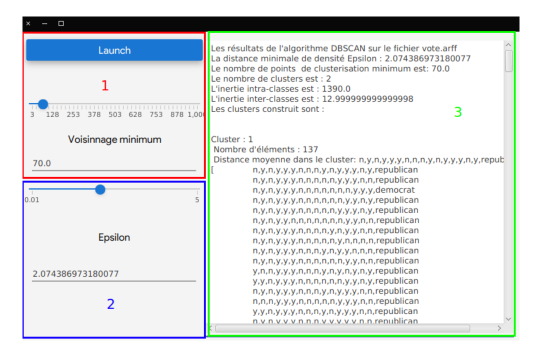
    Cluster allGs = new Cluster();
    for (Cluster cl : clusters) {
        allGs.addToCluster(cl.getCenterOfCluster());
    }

    return allGs.getClassScore();
}
```

- **getIntraClassScore** elle va calculer l'inertie intra-classes des clusters.
 - **getInterClassScore** elle va calculer l'inertie du cluster formé des centres de gravité de chaque cluster, donc l'inertie inter-classes.

4.5 Interface graphique

De manière analogue à ce que nous avons fait pour les modules précédents (2 3) Nous avons intégré à l'interface graphique principale l'algorithme **DBSCAN**, voici l'interface choisie suivie de quelques explications :



L'interface se compose de 3 zones :

- Zone 1 et 2 : permettre d'introduire les valeurs des hyper paramètres ϵ et minPts.
- Zone 3 : affichage du résultat comme une liste de clusters avec les points qui les composent, ainsi que les valeurs des inerties inter et intra-classes.

4.6 Résultats expérimentaux

4.6.1 Choix du dataset

Nous avons choisi de tester le comportement de l'algorithme dans les deux cas oû les données sont soit purement numériques soit purement nominales :

- Dataset purement numérique : nous avons choisis le dataset iris.arff
- Dataset purement nominal: nous avons choisis le dataset vote.arff

4.6.2 Variations des paramètres

Pour ce qui est des paramètres, nous avons décidé de faire varier le nombre de points minimum **minPts** car il affecte grandement le choix d'un point comme core-point, il prendra ses valeurs dans l'intervalle $\left[0.1*\text{nbrInstance}, \frac{\text{nbrInstance}}{3}\right]$ avec un pas $step = \frac{\text{nbrInstance}}{10}$.

Le 2e paramètre ϵ quantifiera la notion de **densité** dans le nuage de point, en effet si la valeur de paramètre est grande, l'algorithme tendra à considérer des points assez distants de lui comme étant **proches**. Malheureusement la normalisation de valeurs d'attributs des points ne garanti pas qu'on aura une distance qui sera elle aussi normalisée, pour illustrer cela nous allons prendre l'exemple suivant :

Posons:

$$X = (x_1, ..., x_n)$$

et

$$Y = (y_1, ..., y_n)$$

Deux points de l'ensemble des points E.

Si on pose $x_i, y_i \in [0, 1], \forall i = 1..n$, Plus particulièrement donnons à chaque attribut x_i la valeur 0.5, et à chaque attribut y_i la valeur 1 ainsi $x_i = 1, y_i = 0.5, \forall i = 1..n$, et posons n = 10 le nombre d'attributs, ainsi la formule de la 2-distance 3.2.2 deviendra :

$$D_2(X,Y) = \sqrt{\sum_{i=1}^{10} (1 - 0.5)^2}$$
(4.1)

$$D_2(X,Y) = \sqrt{\sum_{i=1}^{10} 0.25}$$
 (4.2)

$$D_2(X,Y) = \sqrt{10 * 0.25} \tag{4.3}$$

$$D_2(X,Y) = \sqrt{2.5} \tag{4.4}$$

$$D_2(X,Y) \approx 1.58 \notin [0,1]$$
 (4.5)

4.6.3 Résultats

Nous avons lancé l'algorithme sur les datasets mentionnés plus haut en gardant à chaque fois les informations nécessaires pour comparer les résultats (nombre de clusters, inerties inter-intra classes, temps ...), les tableaux comparatifs suivants résument le processus, ils serons ensuite accompagnés de quelques commentaires :

Remarques Dans le cas où aucun cluster n'est construit les deux mesures de performances vaudront -1.

Résultats pour iris.arff

| ϵ | minPts | Nb cluster | L'inertie intra-classes | L'inertie inter-classes | temps |
|-------------|--------|------------|-------------------------|-------------------------|-------|
| 0,111803399 | 5 | 5 | 2,062029911 | 4,361321025 | 8 |
| 0,111803399 | 10 | 1 | 0,907413281 | 0 | 4 |
| 0,111803399 | 15 | 1 | 0,315181554 | 0 | 5 |
| 0,223606798 | 5 | 2 | 18,62857928 | $0,\!85701552$ | 5 |
| 0,223606798 | 10 | 2 | 18,00560921 | $0,\!85701552$ | 6 |
| 0,223606798 | 15 | 2 | 13,04401911 | 0,715499107 | 5 |
| 0,223606798 | 20 | 2 | 10,41219874 | 0,715499107 | 5 |
| 0,223606798 | 25 | 2 | 7,711637591 | $0,\!823875133$ | 6 |
| 0,223606798 | 30 | 2 | 3,223514733 | 0,611410909 | 4 |
| 0,223606798 | 35 | 2 | 2,408509621 | 0,702501631 | 5 |
| 0,223606798 | 40 | 0 | -1 | -1 | 5 |
| 0,223606798 | 45 | 0 | -1 | -1 | 3 |
| 0,335410197 | 5 | 2 | 19,50523183 | $0,\!85701552$ | 6 |
| | | | | ··· | |
| 0,335410197 | 30 | 2 | 19,17890257 | $0,\!85701552$ | 4 |
| 0,335410197 | 35 | 2 | 14,3095591 | 0,715499107 | 6 |
| 0,335410197 | 40 | 2 | 13,49945477 | 0,715499107 | 6 |
| 0,335410197 | 45 | 2 | 13,2196536 | 0,715499107 | 6 |
| 0,447213595 | 5 | 2 | 19,50523183 | $0,\!85701552$ | 5 |
| | | | | ··· | |
| 0,447213595 | 45 | 2 | 19,50523183 | $0,\!85701552$ | 6 |
| 0,559016994 | 5 | 1 | 101,5489152 | 0 | 5 |
| | | | | | |
| 2,124264579 | 45 | 1 | 101,5489152 | 0 | 5 |

Table 4.1 – Résultats de l'algorithme DBSCAN sur le dataset iris.arff

Commentaires Nous pouvons extraire de ce tableau que le meilleur couple de paramètre est celui tout en haut du tableau, car il construit plusieurs cluster, et minimise l'inertie intra-classe tout en maximisant l'inertie interclasse. Il est a noter que dans certains cas, on peut tomber sur une valeur très grande pour l'inertie intra-classe, en effet comme nous l'avons démontré dans 4.1, une distance de deux points normalisés peut dépasser 1, si on considère la formule de l'inertie d'une classe vu dans 4.2.7.1, qui est la somme d'un nombre de carrés de distances égal au nombre de points dans un cluster, nous pouvons facilement atteindre des valeurs très grandes, les principales causes sont donc un très grand nombre d'attributs et un très grande nombre de points dans un même cluster. Ceci peu expliquer une très grande différence entre les deux mesures de performance, mais ceci importe peu car le but n'est pas de minimiser la différence absolue entres ces deux valeurs, mais de considérer chaque valeur comme un objectif à minimiser ou à maximiser, c'est donc une fonction à double objectifs que nous voulons optimiser.

Résultats pour vote.arff

| ϵ | minPts Nb cluster | | L'inertie | L'inertie | temps |
|-------------|-------------------|---|---------------|---------------|-------|
| 1 020021000 | 1.4 | 0 | intra-classes | inter-classes | |
| 1,236931688 | 14 | 2 | 273 | 14 | 606 |
| 1,236931688 | 28 | 2 | 86 | 14 | 620 |
| 1,236931688 | 42 | 2 | 16 | 14 | 612 |
| 1,64924225 | 14 | 2 | 902 | 13 | 619 |
| 1,64924225 | 28 | 2 | 709 | 13 | 615 |
| 1,64924225 | 42 | 2 | 640 | 13 | 617 |
| 1,64924225 | 56 | 2 | 375 | 13 | 621 |
| 1,64924225 | 70 | 2 | 314 | 13 | 617 |
| 2,061552813 | 56 | 2 | 1399 | 13 | 628 |
| 2,061552813 | 70 | 2 | 1390 | 13 | 621 |
| 2,061552813 | 84 | 2 | 1341 | 13 | 620 |
| 2,061552813 | 98 | 2 | 1285 | 13 | 621 |
| 2,061552813 | 112 | 2 | 1193 | 13 | 621 |
| 2,061552813 | 126 | 2 | 1042 | 14 | 615 |
| 2,061552813 | 140 | 2 | 977 | 14 | 611 |
| 1,64924225 | 84 | 1 | 134 | 0 | 615 |
| 2,061552813 | 14 | 1 | 2395 | 0 | 607 |
| 2,061552813 | 28 | 1 | 2387 | 0 | 627 |
| 2,061552813 | 42 | 1 | 2380 | 0 | 607 |
| 2,473863375 | 14 | 1 | 2395 | 0 | 620 |
| | | | | | |
| 3,710795063 | 140 | 1 | 2395 | 0 | 615 |

Table 4.2 – Résultats de l'algorithme DBSCAN sur le dataset vote.arff

Commentaires Nous pouvons extraire de ce tableau que le meilleur couple de paramètre est celui en vert, en effet il sépare les données en deux clusters(ça tombe bien puisque nous savions que les attributs du dataset ont deux classes possibles) mais aussi il maximise l'inertie inter-classe et minimise l'inertie intra-classe.

Comme expliqué précédemment, le fait qu'on obtienne une valeur pour l'inertie inter-classe inférieur à celle de l'inertie intra-classe n'a rien d'alarmant, les deux quantité ne sont pas faites pour être comparées entre elles, mais plutôt à être optimisées chacune séparément. Un autre point à soulever est la présence de très grandes valeurs pour l'inertie intra-classe, puisque le dataset est purement nominal, composée d'instances à 17 attributs, ajouté au fait qu'on utilise une distance nominale naïve (voir 3.2.2 et 3.2.2) ainsi que la présence de grand nombre de points dans les clusters, ces valeurs sont de prime à bord logiques.

Chapitre 5

Conclusion

Au terme de ce projet, nous avons donc pu explorer 3 des aspects du data-mining qui sont : l'extraction de motifs fréquents, la classification des données et le clustering. en implémentant (dans un langage académique qui est Java) à chaque étapes un algorithme rudimentaire du sous domaine en question , arrivé a ce point nous disposons donc de notre propre outillage pour l'exploration et l'exploitation des ensemble de données.

Il reste toute fois à dresser un bilan récapitulatif qui recense dans chaque partie une analyse de l'algorithme utilisé ainsi que des critiques sur ce dernier.

5.1 Bilan récapitulatif

5.1.1 Partie I

À la fin du chapitre I (voir 2), nous avons pu nous initier à une technique basique d'extraction de motifs fréquents sous forme d'items, et cela depuis un dataset. En implémentant l'algorithme Apriori et en le testant sur un ensemble de benchmark, nous avons pu en tirer les conclusions suivantes :

• Point forts:

- Il est très facile à implémenter, omettant les amélioration des structures de données en terme de temps d'accès (ce qui a poussé à utiliser des structures plus développés que de simple vecteur(tableaux)), la facilité de l'implémentation d'Apriori est une facteur non négligeable quand nous sommes amenés à développer une solution rapidement.
- Il est très simple a comprendre, de par sa nativité et son approche qu'on peut qualifier de directe, dans le sens où aucune tentative d'optimisation des opérations n'est effectuée. Il suffit généralement de dérouler un petit exemple à la main pour comprendre comment l'intuition de sa conception à été trouvée.
- Mise à part le dataset choisi pour nos tests, nous avons aussi eu l'occasion de le tester sur un large ensemble d'items, sa complexité temporelle quasi polynomiale donnait d'assez bon résultats lors de la mise à l'échelle, c'est aussi dû au choix de paramètre de façon intelligente qui a permis cela (prendre un support minimum relatif à la taille du dataset par exemple et non pas une constante non adaptée à chaque dataset, de même pour la confiance minimum).

• Point faibles:

- La génération des candidats à chaque itération est une opération très coûteuse en temps, effectuant des opérations de jointures qui, si elles ne sont pas optimisées, peuvent alourdir le processus dans le cas d'un large dataset.
- L'extraction des règle d'association impose le calcul de l'ensemble des sous-ensembles de chaque itemset, c'est aussi une opération très coûteuse en temps.
- Le calcul du support minimum impose le parcours de la table des items en entier, et cela à chaque itérations de l'algorithme, de plus l'algorithme assume que cette table soit chargée en mémoire de façon permanente, ce qui peu poser problème si sa taille atteint un seuil critique.

5.1.2 Partie II

À la fin du second chapitre I (voir 3), nous avons pu utiliser une méthode de classification différente de celles que nous avons vu en M1 durant le module **Apprentissage Automatique et Réseaux de Neurones**, l'algorithme KNN est une approche très simpliste au problème de classification, elle présente donc un nombre de points faibles assez dérangeant.

• Points forts:

- De par sa naïveté, il est très simple a comprendre, surtout si on utilise la notion abstraite de distance et de voisinage pour mieux percevoir l'intuition derrière sa conception.
- Il est aussi simple a implémenter, demandant peu de complexité au niveau des structure de données, c'est surtout la codification des attributs nominales qui pourrait poser problème, mais puisque c'est une étape extrinsèque à l'algorithme (qui peut se faire dans une étape antérieur, durant le pré-traitement des données par exemple), elle n'affecte pas la complexité globale de l'algorithme de beaucoup.
- KNN est un lazy-learner, c.à.d qu'il généralise un concept lors de la phase d'inférence (à l'arrivé d'une nouvelle donnée), ce qui le rend plus souple par rapport au changement dans les données.
- Il est très efficace quand les données a manipuler sont numérique, mais cela dépend aussi du choix de la fonction de distance.

• Points faibles:

- Il est très sensible au bruit, en effet la présence d'un individus aberant dans le voisinage d'un point peut faire pencher la balance lors du vote à la majorité, si le dernier à voter est un menteur, alors une mauvaise étiquette pourrait être attribuée ç la donnée.
- Du fait qu'il soit un lazy-learner, il doit donc effectuer un très nombre d'opérations de comparaison entre la données et l'échantillon d'apprentissage, ajouté à cela le tri des distances pour l'extraction des K plus proches voisins.
- Sa sensibilité au valeur des paramètres est assez grande, le choix de K peut affecter la prise de décision lors du vote à la majorité, trouver la bonne valeur dépend du dataset, et est donc un problème d'optimisation.
- la normalisation du datset est une étape cruciale si l'on ne veut pas que les distances soient biaisées par des valeurs trop écartées.

Partie III

Au terme de ce dernier chapitre (4) nous avons pu donc exploré un 3e volet du data-minig, le clustering est un domaine dont les domaines d'applications sont nombreux, il est donc important d'avoir à notre disposition un algorithme de clustering qui soit simple et arbitrairement efficace. DBSCAN offre comme tout algorithme un ensemble de points forts et faibles que nous allons lister :

• Point forts:

- La spécification du nombre de cluster n'est pas recuise, l'algorithme se chargera lui même de trouver les ensembles qui sont assez denses pour être interprété comme cluster.
- Du fait d'avoir limité le nombre de points minimum d'un core-point, il peut detecter les cluster qui sont entourés par une autre cluster et cela donc sans les fusionner, car la frontière qui les sépare sera composée de border-points majoritairement.
- Il permet de filtre le bruit en le classifiant dans une catégorie à part.

• Point faibles:

- L'algorithme n'est pas déterministe, en effet cela dépend de l'ordre du choix des points a traiter, de ce fait un border-point pourrait se trouver rattaché à un cluster C_1 lors d'une exécution, et dans un autre cluster C_2 durant une 2e exécution si le border point se trouvent aux frontières des ces deux clusters. Par contre la détection des core-points est déterministe car elle dépend fortement des paramètres (un point dont le voisinage est dense sera utilisé pour trouver les autre core-points qui lui sont proches dans un même ordre.)
- Le choix de la fonction de distance affecte grande le choix des core-point, et peut affecter les performance si le dataset est de haute dimensionnalité (le choix de la distance euclidienne est une contrainte à revoir).
- L'algorithme est très sensible aux paramètres, le choix de ces dernier est souvent fait soit par une expert du domaine, ou bien en utilisant des méthode d'optimisation (métaheuristiques ou autres.)

Bibliographie

- [1] J. Han, M. Kamber, and J. Pei, *Data Mining : Concepts and Techniques (The Morgan Kaufmann Series in Data Management Systems)*. Morgan Kaufmann, 2011.
- [2] R. Agrawal and R. Srikant, "Fast algorithms for mining association rules in large databases," in *Proceedings of the 20th International Conference on Very Large Data Bases*, VLDB '94, (San Francisco, CA, USA), pp. 487–499, Morgan Kaufmann Publishers Inc., 1994.
- [3] J. Han, J. Pei, and Y. Yin, "Mining frequent patterns without candidate generation," *ACM SIGMOD Record*, vol. 29, pp. 1–12, jun 2000.