Московский государственный технический университет им. Н.Э. Баумана

Факультет «Информатика и системы управления» Кафедра «Автоматизированные системы обработки информации и управления»



Отчет по лабораторной работе № 4

«Подготовка обучающей и тестовой выборки, кросс-валидация и подбор гиперпараметров на примере метода ближайших соседей» по курсу

"Методы машинного обучения"

Выполнил: Али Диб А.Ж. Студент группы ИУ5-22М

```
import numpy as np
import pandas as pd
from typing import Dict, Tuple
from scipy import stats
from sklearn.datasets import *
from sklearn.model selection import train test split
from sklearn.neighbors import KNeighborsRegressor, KNeighborsClassifier
from sklearn.model selection import cross val score, cross validate
from sklearn.model selection import KFold, RepeatedKFold, LeaveOneOut, LeavePOut, §
from sklearn.metrics import accuracy score, balanced accuracy score
from sklearn.metrics import plot confusion matrix
from sklearn.metrics import precision score,
                                              recall score , f1 score , class
from sklearn.metrics import confusion matrix
from sklearn.metrics import mean_absolute_error, mean_squared_error, mean_sq
from sklearn.metrics import roc curve, roc auc score
from sklearn.model selection import GridSearchCV, RandomizedSearchCV
from sklearn.model selection import learning curve, validation curve
import seaborn as sns
import matplotlib.pyplot as plt
% matplotlib inline
sns . set ( style = "ticks" )
```

/usr/local/lib/python3.6/dist-packages/statsmodels/tools/_testing.py:19: Futur
import pandas.util.testing as tm

Изучение качества классификации

Решение задачи классификации - это предсказание значений качественного (категориаль

- Подготовка данных и построение базовых моделей для оценки

Будем использовать набор данных "Breast cancer wisconsin".

```
#https://scikit-learn.org/stable/modules/generated/sklearn.datasets.load breast car cancer = load_breast_cancer()

# Наименования признаков cancer.feature_names

C array(['mean radius', 'mean texture', 'mean perimeter', 'mean area', 'mean smoothness', 'mean compactness', 'mean concavity', 'mean concave points', 'mean symmetry', 'mean fractal dimension', 'radius error', 'texture error', 'perimeter error', 'area error', 'smoothness error', 'compactness error', 'concavity error', 'concave points error', 'symmetry error', 'fractal dimension error', 'worst radius', 'worst texture', 'worst perimeter', 'worst area', 'worst smoothness', 'worst compactness', 'worst concave points', 'worst symmetry', 'worst fractal dimension'], dtype='<U23')
```

```
# Значения признаков
cancer.data[:3]
   array([[1.799e+01, 1.038e+01, 1.228e+02, 1.001e+03, 1.184e-01, 2.776e-01,
            3.001e-01, 1.471e-01, 2.419e-01, 7.871e-02, 1.095e+00, 9.053e-01,
            8.589e+00, 1.534e+02, 6.399e-03, 4.904e-02, 5.373e-02, 1.587e-02,
            3.003e-02, 6.193e-03, 2.538e+01, 1.733e+01, 1.846e+02, 2.019e+03,
            1.622e-01, 6.656e-01, 7.119e-01, 2.654e-01, 4.601e-01, 1.189e-01],
           [2.057e+01, 1.777e+01, 1.329e+02, 1.326e+03, 8.474e-02, 7.864e-02,
            8.690e-02, 7.017e-02, 1.812e-01, 5.667e-02, 5.435e-01, 7.339e-01,
            3.398e+00, 7.408e+01, 5.225e-03, 1.308e-02, 1.860e-02, 1.340e-02,
            1.389e-02, 3.532e-03, 2.499e+01, 2.341e+01, 1.588e+02, 1.956e+03,
            1.238e-01, 1.866e-01, 2.416e-01, 1.860e-01, 2.750e-01, 8.902e-02],
           [1.969e+01, 2.125e+01, 1.300e+02, 1.203e+03, 1.096e-01, 1.599e-01,
            1.974e-01, 1.279e-01, 2.069e-01, 5.999e-02, 7.456e-01, 7.869e-01,
            4.585e+00, 9.403e+01, 6.150e-03, 4.006e-02, 3.832e-02, 2.058e-02,
            2.250e-02, 4.571e-03, 2.357e+01, 2.553e+01, 1.525e+02, 1.709e+03,
            1.444e-01, 4.245e-01, 4.504e-01, 2.430e-01, 3.613e-01, 8.758e-02]])
type(cancer.data)
   numpy.ndarray
# Значения целевого признака
np.unique(cancer.target)
   array([0, 1])
# Наименования значений целевого признака
cancer.target names
   array(['malignant', 'benign'], dtype='<U9')</pre>
list(zip(np.unique(cancer.target), cancer.target names))
   [(0, 'malignant'), (1, 'benign')]
# Значения целевого признака
cancer.target[:20]
   # Размер выборки
cancer.data.shape, cancer.target.shape
   ((569, 30), (569,))
# Сформируем DataFrame
cancer df = pd.DataFrame(data= np.c [cancer['data'], cancer['target']],
                    columns= list(cancer['feature names']) + ['target'])
```

```
# И выведем его статистические характеристики
```

 \Box

	mean radius	mean texture	mean perimeter	mean area	mean smoothness	mean compactness	con
count	569.000000	569.000000	569.000000	569.000000	569.000000	569.000000	569
mean	14.127292	19.289649	91.969033	654.889104	0.096360	0.104341	0
std	3.524049	4.301036	24.298981	351.914129	0.014064	0.052813	0
min	6.981000	9.710000	43.790000	143.500000	0.052630	0.019380	0
25%	11.700000	16.170000	75.170000	420.300000	0.086370	0.064920	0
50%	13.370000	18.840000	86.240000	551.100000	0.095870	0.092630	0
75%	15.780000	21.800000	104.100000	782.700000	0.105300	0.130400	0
max	28.110000	39.280000	188.500000	2501.000000	0.163400	0.345400	0

Разделение выборки на обучающую и тестовую

Для разделения выборки на обучающую и тестовую используется функция train_test_split.

```
cancer_X_train, cancer_X_test, cancer_y_train, cancer_y_test = train_test_split(
    cancer.data, cancer.target, test size=0.5, random state=1)
```

Как правило, параметр test_size устанавливают в 20% или 30%. Здесь используется test_siz "ухудшить" результат на хорошем наборе данных и показать различные возможности испо

Параметр random_state позволяет задавать базовое значение для генератора случайных ч Если задается параметр random_state то результаты разбиения будут одинаковыми при рак параметр удобно использовать для создания "устойчивых" учебных примеров, которые вы различных запусках.

```
# Размер обучающей выборки cancer_X_train.shape, cancer_y_train.shape

☐→ ((284, 30), (284,))

# Размер тестовой выборки cancer_X_test.shape, cancer_y_test.shape

☐→ ((285, 30), (285,))
```

Функция train_test_split разделила исходную выборку таким образом, чтобы в обучающей и

```
np.unique(cancer y train)
```

```
array([0, 1])
np.unique(cancer y test)
     array([0, 1])
def class_proportions(array: np.ndarray) -> Dict[int, Tuple[int, float]]:
    .. .. ..
    Вычисляет пропорции классов
    array - массив, содержащий метки классов
    # Получение меток классов и количества меток каждого класса
    labels, counts = np.unique(array, return counts=True)
    # Превращаем количество меток в процент их встречаемости
    # делим количество меток каждого класса на общее количество меток
    counts perc = counts/array.size
    # Теперь sum(counts perc)==1.0
    # Создаем результирующий словарь,
    # ключом словаря явлется метка класса,
    # а значением словаря процент встречаемости метки
    res = dict()
    for label, count2 in zip(labels, zip(counts, counts perc)):
         res[label] = count2
    return res
def print class proportions(array: np.ndarray):
    Вывод пропорций классов
    proportions = class proportions(array)
    if len(proportions)>0:
         print('Метка \t Количество \t Процент встречаемости')
    for i in proportions:
         val, val perc = proportions[i]
         val perc 100 = round(val_perc * 100, 2)
         print('{} \t {} \t \t {}%'.format(i, val, val perc 100))
# В исходной выборке нет явного дисбаланса классов для целевого признака
print class proportions(cancer.target)
# Функция train_test_split разделила исходную выборку таким образом,
# чтобы в обучающей и тестовой частях сохранились пропорции классов.
     Метка
               Количество
                                Процент встречаемости
 Гэ
                                 37.26%
     0
               212
                                 62.74%
     1
               357
# Для обучающей выборки
print class proportions(cancer y train)
    Метка
               Количество
                                Процент встречаемости
 Гэ
                                 38.38%
     0
               109
```

61.62%

1

175

```
# Для тестовой выборки print_class_proportions(cancer_y_test)
```

₽	Метка	Количество	Процент	встречаемости
	0	103	36.14%	
	1	182	63.86%	

▼ Построим базовые модели на основе метода ближайших соседей

```
# 2 ближайших сосела
cl1 1 = KNeighborsClassifier(n neighbors=2)
cl1 1.fit(cancer X train, cancer y train)
target1 1 = cl1 1.predict(cancer X test)
len(target1 1), target1 1
(285, array([0, 0, 1, 0, 0, 0, 0, 1, 1, 1, 0, 0, 1, 0, 0, 1, 1, 1, 0, 1, 1,
            0, 1, 0, 1, 1, 0, 0, 0, 0, 1, 0, 0, 1, 1, 0, 0, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1,
            1, 0, 1, 1, 0, 0, 0, 0, 1, 1, 1, 1, 1, 0, 1, 1, 1, 0, 1, 1, 1,
            1, 0, 1, 1, 1, 1, 0, 0, 1, 0, 1, 1, 1, 0, 1, 0, 1, 0, 1, 1, 0, 1,
            0, 1, 1, 0, 1, 1, 0, 0, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 0, 0,
            1, 1, 0, 1, 0, 0, 1, 1, 1, 1, 1, 0, 0, 1, 1, 0, 0, 0, 0, 0, 1, 0,
            1, 0, 1, 0, 0, 0, 1, 1, 0, 0, 1, 0, 1, 0, 1, 1, 1, 0, 1, 1, 1, 1,
            0, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 0, 1, 1, 0, 0, 0, 1, 1, 1, 1, 1, 0, 1, 1,
            1, 1, 0, 1, 1, 1, 1, 1, 0, 0, 0, 1, 0, 1, 1, 1, 0, 0, 0, 1, 1, 0,
            0, 1, 1, 1, 1, 1, 0, 0, 1, 0, 1, 0, 1, 1, 1, 1, 0, 0, 1, 1, 1, 1,
            1, 1, 0, 1, 0, 1, 1, 0, 0, 0, 1, 1, 1, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 1, 0, 1, 1,
            1, 1, 1, 0, 1, 1, 0, 0, 0, 0, 1, 0, 0, 1, 0, 1, 0, 1, 1, 1, 1, 1, 0,
            1, 1, 0, 1, 1, 1, 0, 0, 1, 1, 0, 1, 1, 1, 1, 0, 1, 1, 1, 1, 1, 1)
# 10 ближайших соседей
cl1 2 = KNeighborsClassifier(n neighbors=10)
cl1_2.fit(cancer_X_train, cancer_y_train)
target1 2 = cl1 2.predict(cancer X test)
len(target1 2), target1 2
   0, 1, 0, 1, 1, 0, 0, 0, 0, 1, 0, 0, 1, 1, 0, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1,
            1, 0, 1, 1, 1, 0, 0, 0, 1, 1, 1, 1, 1, 0, 1, 1, 1, 1, 1, 0, 1, 1,
            1, 0, 1, 1, 1, 1, 0, 0, 1, 0, 1, 1, 1, 0, 1, 0, 1, 0, 1, 1, 1, 1,
            0, 1, 1, 0, 1, 1, 0, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 0, 1, 1, 1, 1, 0, 0,
            1, 1, 1, 1, 0, 0, 1, 1, 1, 1, 1, 0, 0, 1, 1, 0, 0, 0, 0, 0, 1, 1,
            1, 0, 1, 0, 0, 0, 1, 1, 0, 0, 1, 0, 1, 0, 1, 1, 1, 0, 1, 1, 0, 1,
            1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 0, 1, 1, 0, 0, 0, 1, 1, 1, 1, 1, 0, 1, 1,
            1, 1, 0, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 0, 0, 1, 0, 1, 1, 1, 1, 0, 0, 1, 1, 0,
            0, 1, 0, 1, 1, 1, 0, 0, 1, 1, 1, 0, 1, 1, 1, 1, 0, 1, 1, 1, 1, 1,
            1, 1, 0, 1, 0, 1, 1, 0, 0, 1, 1, 1, 1, 0, 1, 1, 0, 0, 1, 0, 1, 1,
            1, 1, 1, 0, 1, 1, 0, 0, 0, 0, 1, 0, 1, 1, 0, 1, 0, 1, 1, 1, 1, 1, 0,
```

1, 1, 0, 1, 1, 1, 1, 0, 1, 1, 0, 1, 1, 1, 1, 0, 1, 1, 1, 1, 1))

Метрики качества классификации

→ 1) Accuracy

Метрика вычисляет процент (долю в диапазоне от 0 до 1) правильно определенных классо

```
# cancer_y_test — эталонное значение классов из исходной (тестовой) выборки
# target* — предсказанное значение классов

# 2 ближайших соседа
accuracy_score(cancer_y_test, target1_1)

□→ 0.8842105263157894

# 10 ближайших соседей
accuracy_score(cancer_y_test, target1_2)

□→ 0.9157894736842105
```

Точность в случае 10 ближайших соседей составляет более 91%, а точность в случае 2 бли:

Метрика "Ассигасу" показывает точность по всем классам, но точность может быть различ Это очень серьезная проблема, которая часто возникает на несбалансированных выборка

```
def accuracy score for classes(
    y true: np.ndarray,
    y pred: np.ndarray) -> Dict[int, float]:
    Вычисление метрики accuracy для каждого класса
    y true - истинные значения классов
    y pred - предсказанные значения классов
    Возвращает словарь: ключ - метка класса,
    значение - Accuracy для данного класса
    # Для удобства фильтрации сформируем Pandas DataFrame
    d = {'t': y true, 'p': y pred}
    df = pd.DataFrame(data=d)
    # Метки классов
    classes = np.unique(y_true)
    # Результирующий словарь
    res = dict()
    # Перебор меток классов
    for c in classes:
        # отфильтруем данные, которые соответствуют
        # текущей метке класса в истинных значениях
        temp data flt = df[df['t']==c]
        # расчет accuracy для заданной метки класса
        temp acc = accuracy score(
             temp data flt['t'].values,
             temp data flt['p'].values)
        # сохранение результата в словарь
        res[c] = temp_acc
    return res
```

```
y_true: np.ndarray,
    y_pred: np.ndarray):
    Вывод метрики accuracy для каждого класса
    accs = accuracy score for classes(y true, y pred)
    if len(accs)>0:
        print('Meтка \t Accuracy')
    for i in accs:
        print('{} \t {}'.format(i, accs[i]))
# 2 ближайших соседа
print accuracy score for classes(cancer y test, target1 1)
    Метка
              Accuracy
              0.883495145631068
     0
              0.8846153846153846
Ассигасу для классов 0 и 1 составляет 88%.
# 10 ближайших соселей
print_accuracy_score_for_classes(cancer_y_test, target1_2)
    Метка
              Accuracy
     0
              0.8446601941747572
```

Accuracy для класса 0 составляет 88%, но для классов 1 95%.

0.9560439560439561

Вывод.

1

Метрика Accuracy интуитивно понятна и часто используется на практике. Но если количест лучше всего вычислять Accuracy отдельно для каждого класса.

delete

```
# Конвертация целевого признака в бинарный

def convert_target_to_binary(array:np.ndarray, target:int) -> np.ndarray:
    # Если целевой признак совпадает с указанным, то 1 иначе 0
    res = [1 if x==target else 0 for x in array]
    return res

bin_cancer_y_test = convert_target_to_binary(cancer_y_test, 1)

# Конвертация предсказанных признаков

bin_target1_1 = convert_target_to_binary(target1_1, 1)

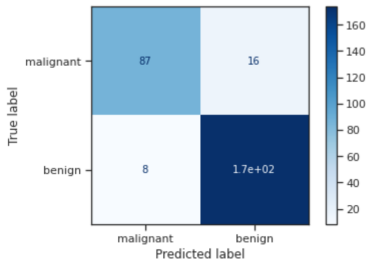
bin_target1_2 = convert_target_to_binary(target1_2, 1)
```

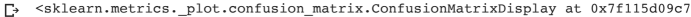
delete

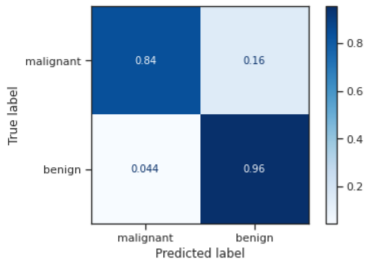
- 2) Матрица ошибок или Confusion Matrix

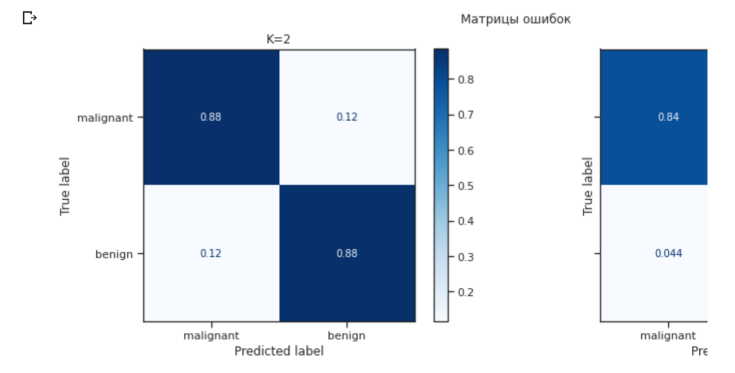
Количество верно и ошибочно классифицированных данных, представленное в виде матр

<sklearn.metrics._plot.confusion_matrix.ConfusionMatrixDisplay at 0x7f115d1b25</pre>









→ 3) Precision, recall и F-мера

```
# По умолчанию метрики считаются для 1 класса бинарной классификации
# Для 2 ближайших соседей
precision_score(cancer_y_test, target1_1), recall_score(cancer y test, target1 1)
    (0.930635838150289, 0.8846153846153846)
 Гэ
# Для 10 ближайших соседей
precision score(cancer y test, target1 2), recall score(cancer y test, target1 2)
 (0.9157894736842105, 0.9560439560439561)
# Параметры ТР, ТN, FP, FN считаются как сумма по всем классам
precision score(cancer y test, target1 1, average='micro')
 C→ 0.8842105263157894
# Параметры ТР, ТN, FP, FN считаются отдельно для каждого класса
# и берется среднее значение, дисбаланс классов не учитывается.
precision score(cancer y test, target1 1, average='macro')
 C→ 0.8715679190751445
# Параметры TP, TN, FP, FN считаются отдельно для каждого класса
# и берется средневзвешенное значение, дисбаланс классов учитывается
# в виде веса классов (вес - количество истинных значений каждого класса).
precision score(cancer y test, target1 1, average='weighted')
    0.8879411317310617
```

▼ F-мера

Функция classification_report позволяет выводить значения точности, полноты и F-меры дл

```
target_names=cancer.target_names, output dict=True)
```

```
[→ {'accuracy': 0.8842105263157894,
     'benign': {'f1-score': 0.9070422535211268,
      'precision': 0.930635838150289,
      'recall': 0.8846153846153846,
      'support': 182},
     'macro avg': {'f1-score': 0.8767769407140518,
      'precision': 0.8715679190751445,
      'recall': 0.8840552651232263,
      'support': 285},
     'malignant': {'f1-score': 0.8465116279069768,
      'precision': 0.8125,
      'recall': 0.883495145631068,
      'support': 103},
     'weighted avg': {'f1-score': 0.8851662730360129,
      'precision': 0.8879411317310617,
      'recall': 0.8842105263157894,
      'support': 285}}
```

Стратегии кросс-валидации

▼ K-fold

▼ Repeated K-Fold

▼ ShuffleSplit

Генерируется N случайных перемешиваний данных, в каждом перемешивании заданная до

Оптимизация гиперпараметров

Grid Search

```
{'mean fit time': array([0.00088596, 0.00071607, 0.00067172, 0.00062351, 0.000
             0.00062003, 0.00065742, 0.00065336, 0.00062289, 0.00062547,
             0.00062432, 0.00064282, 0.0007009, 0.00065575]),
      'mean score time': array([0.00322585, 0.00265222, 0.00269828, 0.00251145, 0.0
             0.00248179, 0.00254779, 0.00344481, 0.00256944, 0.00257592,
             0.00260077, 0.00258136, 0.00313611, 0.00263047]),
      'mean test score': array([0.92957393, 0.91898496, 0.94367168, 0.92957393, 0.9
             0.92957393, 0.93652882, 0.93652882, 0.94003759, 0.94003759,
             0.93646617, 0.92938596, 0.93646617, 0.93295739]),
      'param n neighbors': masked array(data=[1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12
                  mask=[False, False, False, False, False, False, False, False,
                         False, False, False, False, False, False,
             fill value='?',
                 dtype=object),
      'params': [{'n neighbors': 1},
      {'n neighbors': 2},
      {'n neighbors': 3},
      {'n neighbors': 4},
      {'n neighbors': 5},
      {'n neighbors': 6},
      {'n neighbors': 7},
      {'n neighbors': 8},
      {'n neighbors': 9},
      {'n neighbors': 10},
      {'n neighbors': 11},
      {'n neighbors': 12},
      {'n neighbors': 13},
      {'n neighbors': 14}],
      'rank_test_score': array([10, 14, 1, 10, 2, 10, 5, 5, 3, 3, 7, 13, 7,
           dtype=int32),
      'split0 test score': array([0.94736842, 0.92982456, 0.92982456, 0.9122807 , 0
             0.89473684, 0.9122807 , 0.89473684, 0.92982456, 0.9122807 ,
             0.92982456, 0.9122807, 0.92982456, 0.89473684]),
      'split1 test score': array([0.85964912, 0.89473684, 0.92982456, 0.89473684, 0
             0.9122807 , 0.92982456, 0.94736842, 0.94736842, 0.96491228,
             0.96491228, 0.96491228, 0.96491228, 0.96491228]),
      'split2_test_score': array([0.94736842, 0.9122807 , 0.92982456, 0.92982456, 0
             0.92982456, 0.94736842, 0.94736842, 0.94736842, 0.94736842,
             0.92982456, 0.92982456, 0.92982456, 0.94736842]),
      'split3 test score': array([0.96491228, 0.94736842, 0.98245614, 0.98245614, 0
             0.98245614, 0.98245614, 0.98245614, 0.96491228, 0.96491228,
             0.96491228, 0.96491228, 0.96491228, 0.96491228]),
      'split4_test_score': array([0.92857143, 0.91071429, 0.94642857, 0.92857143, 0
             0.92857143, 0.91071429, 0.91071429, 0.91071429, 0.91071429,
             0.89285714, 0.875
                                , 0.89285714, 0.89285714]),
      'std fit time': array([3.86733750e-04, 8.88953640e-05, 6.24830644e-05, 7.6165
             6.46743785e-05, 1.22942639e-05, 7.00510302e-05, 2.36564100e-05,
             1.21201088e-05, 1.44400590e-05, 9.87248701e-06, 4.87061557e-05,
            8.68213491e-05, 2.60060359e-05]),
      'std score time': array([1.34761777e-03, 1.61443105e-04, 3.50879857e-04, 5.32
             1.08429100e-04, 4.89864261e-05, 5.88393481e-05, 1.11304965e-03,
             7.43766619e-05, 6.07068950e-05, 7.32092734e-05, 8.50628576e-05,
             4.56552677e-04, 6.19736066e-05]),
      'std test score': array([0.03680372, 0.01802465, 0.02043068, 0.02936077, 0.02
             0 02936077 0 02655607 0 03084566 0 01838692 0 02417247
# Лучшая модель
clf gs.best estimator
```

C→

```
KNeighborsClassifier(algorithm='auto', leaf size=30, metric='minkowski', clf_gs.best_score_

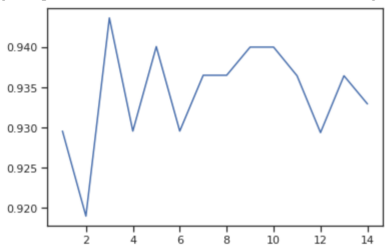
→ 0.9436716791979951

# Лучшее значение параметров clf_gs.best_params_

→ {'n_neighbors': 3}
```

Изменение качества на тестовой выборке в зависимости от K-соседей $plt.plot(n_range, clf_gs.cv_results_['mean_test_score'])$

[<matplotlib.lines.Line2D at 0x7f115c9c0a20>]



▼ Grid search с стратегией KFold кросс-валидации

```
kf = KFold(n_splits=10)

%%time
clf_gs = GridSearchCV(KNeighborsClassifier(), tuned_parameters, cv=kf, scoring='acc
clf_gs.fit(cancer_X_train, cancer_y_train)

CPU times: user 429 ms, sys: 0 ns, total: 429 ms
    Wall time: 432 ms

clf_gs.cv_results_

CPU
```

```
dtype=object),
'params': [{'n neighbors': 1},
{'n neighbors': 2},
{'n neighbors': 3},
{'n neighbors': 4},
{'n neighbors': 5},
{'n neighbors': 6},
{'n neighbors': 7},
{'n neighbors': 8},
{'n neighbors': 9},
{'n neighbors': 10},
{'n neighbors': 11},
{'n neighbors': 12},
{'n neighbors': 13},
{'n neighbors': 14}],
'rank test score': array([ 3, 14, 7, 7, 1, 9, 2, 6, 3, 3, 10, 11, 13,
     dtype=int32),
'split0 test score': array([0.96551724, 0.96551724, 0.96551724, 0.93103448, 0
      0.96551724, 0.96551724, 0.96551724, 0.96551724, 0.96551724,
      0.96551724, 0.96551724, 0.96551724, 0.96551724]),
'split1 test score': array([0.93103448, 0.89655172, 0.82758621, 0.86206897, 0
      0.79310345, 0.86206897, 0.79310345, 0.86206897, 0.86206897,
      0.86206897, 0.86206897, 0.86206897, 0.86206897]),
'split2 test score': array([0.93103448, 0.93103448, 1.
      0.96551724, 0.96551724, 0.96551724, 0.93103448, 0.93103448,
      0.93103448, 0.96551724, 0.93103448, 0.96551724]),
'split3 test score': array([0.93103448, 0.89655172, 0.96551724, 0.96551724, 0
                , 0.96551724, 1.
      1.
                                      , 1.
                                                   , 1.
                                        , 1.
                                                    ]),
                       , 1.
'split4 test score': array([0.92857143, 0.89285714, 0.92857143, 0.92857143, 0
      0.92857143, 0.92857143, 0.92857143, 0.92857143, 0.92857143,
      0.92857143, 0.92857143, 0.92857143, 0.92857143]),
'split5 test score': array([0.96428571, 0.92857143, 0.92857143, 0.92857143, 0
      0.92857143, 0.96428571, 0.96428571, 0.96428571, 0.96428571,
      0.92857143, 0.92857143, 0.92857143, 0.92857143]),
'split6 test score': array([0.96428571, 1.
      1. , 1. , 1. , 1.
      0.96428571, 0.96428571, 0.96428571, 0.96428571]),
'split7_test_score': array([0.96428571, 0.96428571, 0.96428571, 0.96428571, 0
      0.96428571, 0.96428571, 0.96428571, 0.96428571, 0.96428571,
      0.96428571, 0.96428571, 0.96428571, 0.96428571]),
'split8_test_score': array([0.89285714, 0.89285714, 0.89285714, 0.92857143, 0
      0.92857143, 0.92857143, 0.92857143, 0.92857143, 0.92857143,
      0.92857143, 0.92857143, 0.89285714, 0.89285714]),
'split9 test score': array([0.96428571, 0.89285714, 0.92857143, 0.89285714, 0
      0.89285714, 0.89285714, 0.89285714, 0.89285714, 0.89285714,
      0.89285714, 0.85714286, 0.85714286, 0.85714286]),
'std fit time': array([3.11265156e-04, 2.08223518e-05, 1.01605484e-05, 4.8685
      5.41320235e-05, 2.61322755e-04, 1.25784927e-04, 4.04851667e-05,
      1.30540214e-05, 2.04791118e-04, 8.50202258e-05, 6.43504068e-05,
      9.56248742e-06, 1.36042611e-05]),
'std score time': array([7.71890303e-04, 5.27855773e-05, 1.36425844e-04, 5.40
      6.00971152e-04, 4.55945363e-04, 3.05344233e-04, 4.25640938e-05,
      1.72116055e-04, 5.80594472e-04, 1.20176928e-04, 1.80681844e-04,
      7.15792137e-05, 9.80148145e-05]),
'std_test_score': array([0.02337989, 0.03683069, 0.04933861, 0.04148327, 0.03
      0.05759862, 0.03892502, 0.05808906, 0.04186848, 0.04186848,
      0.03752522, 0.04391633, 0.04451608, 0.0458229 ])}
```

```
# лучшая модель clf_gs.best_estimator_
```

```
clf_gs.best_score_
```

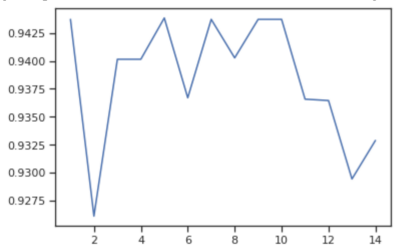
C→ 0.9438423645320198

Лучшее значение параметров clf gs.best params

[→ {'n_neighbors': 5}

Изменение качества на тестовой выборке в зависимости от K-соседей plt.plot(n_range, clf_gs.cv_results_['mean_test_score'])

[<matplotlib.lines.Line2D at 0x7f115c9362b0>]



▼ сравнивая качество модели между К = 5, К = 10

```
# 10 ближайших соседей accuracy_score(cancer_y_test, target1_2)

□→ 0.9157894736842105

# 4 ближайших соседей cl1_3 = KNeighborsClassifier(n_neighbors=5) cl1_3.fit(cancer_X_train, cancer_y_train) target1_3 = cl1_3.predict(cancer_X_test) accuracy_score(cancer_y_test, target1_3)

□→ 0.9052631578947369
```

В этом тестовом наборе данных мы отмечаем, что K = 10 лучше, чем K = 5, хотя при поиске Это происходит из-за выбора конкретного набора тестовых данных, но в целом K = 5 будет

- Построение кривых обучения и валидации

▼ Построение кривых обучения - learning_curve

```
def plot learning curve(estimator, title, X, y, ylim=None, cv=None,
                        n jobs=None, train sizes=np.linspace(.1, 1.0, 5)):
   Generate a simple plot of the test and training learning curve.
   Parameters
    _____
   estimator: object type that implements the "fit" and "predict" methods
        An object of that type which is cloned for each validation.
   title : string
        Title for the chart.
   X : array-like, shape (n samples, n features)
        Training vector, where n_samples is the number of samples and
        n features is the number of features.
   y : array-like, shape (n_samples) or (n_samples, n_features), optional
        Target relative to X for classification or regression;
        None for unsupervised learning.
   ylim: tuple, shape (ymin, ymax), optional
        Defines minimum and maximum yvalues plotted.
   cv : int, cross-validation generator or an iterable, optional
        Determines the cross-validation splitting strategy.
        Possible inputs for cv are:
          - None, to use the default 3-fold cross-validation,
          - integer, to specify the number of folds.
          - :term: `CV splitter`,
          - An iterable yielding (train, test) splits as arrays of indices.
        For integer/None inputs, if ``y`` is binary or multiclass,
        :class:`StratifiedKFold` used. If the estimator is not a classifier
        or if ``y`` is neither binary nor multiclass, :class:`KFold` is used.
        Refer :ref:`User Guide <cross_validation>` for the various
        cross-validators that can be used here.
   n_jobs : int or None, optional (default=None)
        Number of jobs to run in parallel.
        ``None`` means 1 unless in a :obj: `joblib.parallel backend` context.
        ``-1`` means using all processors. See :term:`Glossary <n_jobs>`
        for more details.
   train_sizes : array-like, shape (n_ticks,), dtype float or int
        Relative or absolute numbers of training examples that will be used to
```

```
generate the learning curve. If the dtype is float, it is regarded as a
        fraction of the maximum size of the training set (that is determined
        by the selected validation method), i.e. it has to be within (0, 1].
        Otherwise it is interpreted as absolute sizes of the training sets.
        Note that for classification the number of samples usually have to
        be big enough to contain at least one sample from each class.
        (default: np.linspace(0.1, 1.0, 5))
    plt.figure()
    plt.title(title)
    if ylim is not None:
        plt.ylim(*ylim)
    plt.xlabel("Training examples")
    plt.ylabel("Score")
    train sizes, train scores, test scores = learning curve(
        estimator, X, y, cv=cv, n jobs=n jobs, train sizes=train sizes)
    train scores mean = np.mean(train scores, axis=1)
    train scores std = np.std(train scores, axis=1)
    test scores mean = np.mean(test scores, axis=1)
    test scores std = np.std(test scores, axis=1)
    plt.grid()
    plt.fill between(train sizes, train scores mean - train scores std,
                     train scores mean + train scores std, alpha=0.3,
                     color="r")
    plt.fill between(train sizes, test scores mean - test scores std,
                     test scores mean + test scores std, alpha=0.1, color="g")
    plt.plot(train sizes, train scores mean, 'o-', color="r",
             label="Training score")
    plt.plot(train sizes, test scores mean, 'o-', color="g",
             label="Cross-validation score")
    plt.legend(loc="best")
    return plt
plot learning curve(KNeighborsClassifier(n neighbors=5), 'n neighbors=5',
                    cancer X train, cancer y train, cv=20)
```

 \Box

<modulo 'mathlotlih mymlot' from '/war/local/lih/mython2 6/dist maskassas/mathl</pre>

▼ Построение кривой валидации - validation_curve

```
- 51022 (411441411 25015
def plot validation curve(estimator, title, X, y,
                          param name, param range, cv,
                          scoring="accuracy"):
    train scores, test scores = validation curve(
        estimator, X, y, param name=param name, param range=param range,
        cv=cv, scoring=scoring, n jobs=1)
    train scores mean = np.mean(train scores, axis=1)
    train scores std = np.std(train scores, axis=1)
    test scores mean = np.mean(test scores, axis=1)
    test scores std = np.std(test scores, axis=1)
    plt.title(title)
    plt.xlabel(param name)
    plt.ylabel(str(scoring))
    plt.ylim(0.0, 1.1)
    lw = 2
    plt.plot(param range, train scores mean, label="Training score",
                 color="darkorange", lw=lw)
    plt.fill between(param range, train scores mean - train scores std,
                     train_scores_mean + train_scores_std, alpha=0.4,
                     color="darkorange", lw=lw)
    plt.plot(param range, test scores mean, label="Cross-validation score",
                 color="navy", lw=lw)
    plt.fill between(param range, test scores mean - test scores std,
                     test scores mean + test scores std, alpha=0.2,
                     color="navy", lw=lw)
    plt.legend(loc="best")
    return plt
plot validation curve(KNeighborsClassifier(), 'knn',
                      cancer X train, cancer y train,
                      param name='n neighbors', param range=n range,
                      cv=20, scoring="accuracy")
```

Гэ

<module 'matplotlib.pyplot' from '/usr/local/lib/python3.6/dist-packages/matpl
knn</pre>

