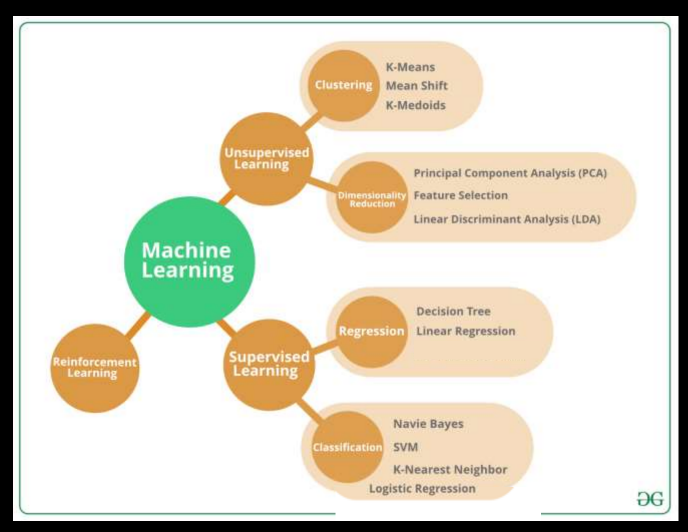
# Machine Learning – Árboles de decisión

### Algoritmos de machine learning

- Aprendizaje supervisado:
  - Regresión
  - Clasificación
- Aprendizaje no supervisado:
  - Clusterización
  - Reducción de dimensionalidad
- Aprendizaje por refuerzo



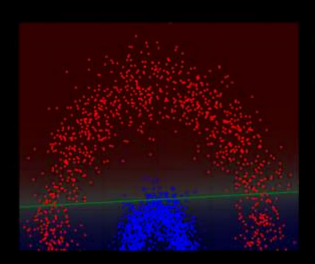
# Definición

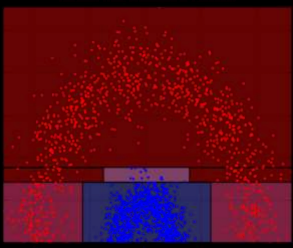
### Definición

#### Algoritmo supervisado

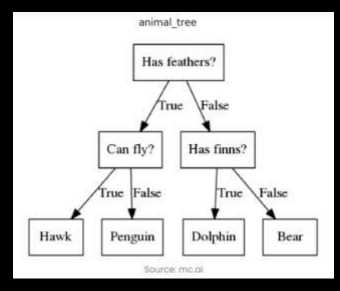
White box: Es un modelo intrínsecamente interpretable (podemos comprender como realiza las predicciones a través de los propios parámetros que el modelo aporta).

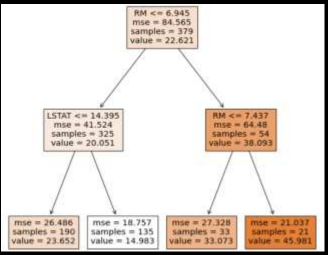
#### No lineal





#### Clasificación y Regresión





### Algunos términos importantes

#### **CART algorithm**

Algoritmo utilizado por Sklearn. Produce árboles binarios y se puede utilizar para regresión y para clasificación.

#### **Root node**

Representa toda la muestra, que luego se subdivide.

#### **Decision node**

Nodo que se divide a su vez en otros subnodos.

#### Terminal node o leaf node

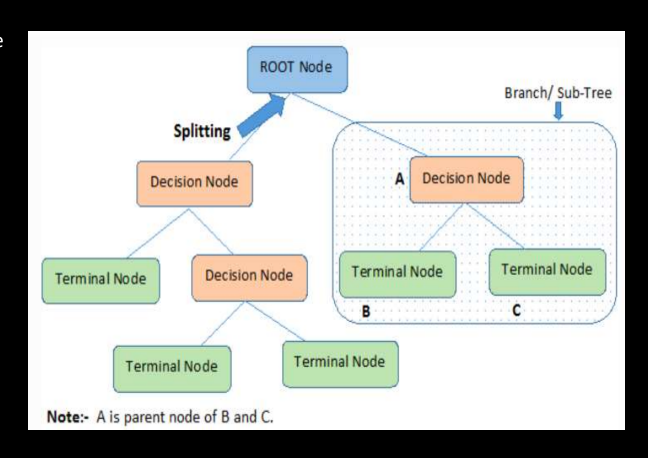
Nodo que no se puede subdividir en otros subnodos.

#### **Splitting**

División de un nodo en dos ramas basada en condiciones ifelse.

#### Profundidad del árbol (Depth)

Cuántos niveles tiene el árbol. En este ejemplo serían tres niveles.

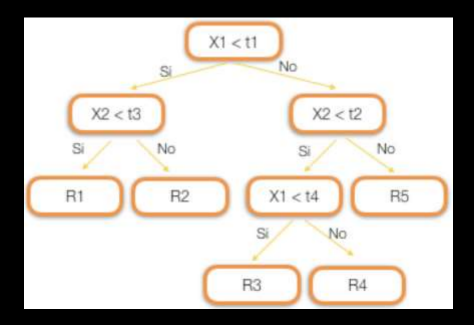


# ¿Cómo creamos un árbol de decision?

# Decision tree classifier

#### **Funcionamiento**

- Dividimos el espacio muestral con la variable más predictiva (la que mejor separa los datos)
- 2. Tras esta división, el árbol se vuelve a dividir en el siguiente nivel con la variable que mejor separa los datos del nodo.
- 3. Y así, hasta que alcanzamos un criterio de parada:
  - 1. Están todos los elementos clasificados perfectamente (WARNING)
  - 2. No puede encontrar una división que reduzca la impureza del nodo.
  - 3. El árbol alcanza un tamaño predefinido.
- 4. La clase asignada al nodo es la **moda** de las clases de la instancias que caen en esa región. Esa será la predicción para nuevas instancias.





# ¿Cuál es la feature más predictiva? ¿Cómo elegimos los splits?

### Mejores splits

El algoritmo CART divide cada nodo de la manera que minimiza la suma ponderada de la impureza sus hijos.

El algoritmo comienza dividiendo los datos de train en dos subconjuntos, utilizando una única variable k y un umbral tk (e.g., "petal length ≤ 2.45 cm"). Lo que busca el el par (k,tk) que produzca los subconjuntos más puros (ponderados por su tamaño).

Esta es la **función de coste** que el algoritmo trata de minimizar:

$$J\left(k,t_{k}
ight)=rac{m_{ ext{left}}}{m}G_{ ext{left}}+rac{m_{ ext{right}}}{m}G_{ ext{right}}$$
 where  $egin{cases} G_{ ext{left/right}} & ext{measures the impurity of the left/right subset,} \ m_{ ext{left/right}} & ext{ is the number of instances in the left/right subset.} \end{cases}$ 

Una vez que el algoritmo CART ha dividido con éxito el conjunto de entrenamiento en dos, divide los subconjuntos usando la misma lógica, luego los sub-subconjuntos, y así sucesivamente, de forma recursiva, hasta que alcanza la profundidad máxima.

De forma predeterminada Sklearn utiliza la medida de impureza de **Gini**, pero es posible seleccionar la medida de impureza de **Entropía**, con el parámetro "criterion".

Impurity	Task	Formula	Description
Gini impurity	Classification	$\sum\nolimits_{i=1}^{c} f_i (1 - f_i)$	$f_i$ is the frequency of label $i$ at a node and $C$ is the number of unique labels.
Entropy	Classification	$\sum\nolimits_{i=1}^{C} -f_i {\rm log}(f_i)$	$f_i$ is the frequency of label $i$ at a node and $C$ is the number of unique labels.

### Ejemplo

```
petal length (cm) <= 2.45
               gini = 0.667
             samples = 150
           value = [50, 50, 50]
              class = setosa
                           False
         True
                      petal width (cm) <= 1.75
   gini = 0.0
                             gini = 0.5
 samples = 50
                          samples = 100
value = [50, 0, 0]
                         value = [0, 50, 50]
 class = setosa
                         class = versicolor
                 gini = 0.168
                                       gini = 0.043
                                      samples = 46
                samples = 54
              value = [0, 49, 5]
                                     value = [0, 1, 45]
              class = versicolor
                                     class = virginica
```

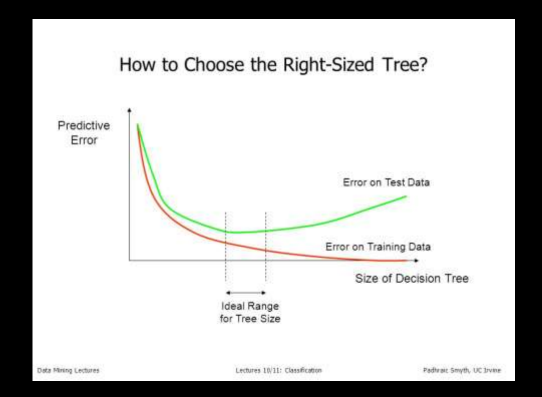
## Profundidad del árbol

### Riesgo de overfitting

Modelo no paramétrico: Los árboles de decisión hacen muy pocas suposiciones sobre los datos de entrenamiento, a diferencia de los modelos lineales, que asumen que los datos tienen una relación lineal, por ejemplo.

Por lo tanto, la estructura del modelo es libre para ajustarse todo lo posible a los datos de entrenamiento.

Si no se limita la dimensión del árbol, se producirá muy probablemente overfitting.

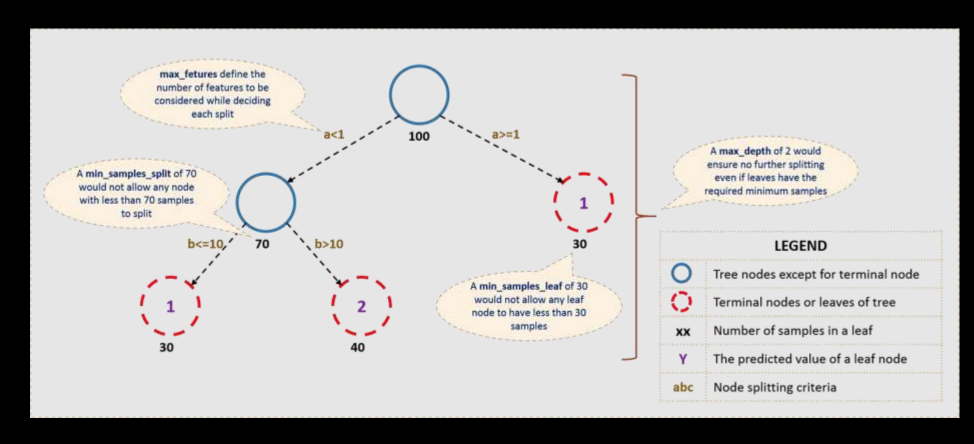


# ¿Cómo solucionamos el overfitting? Prunning

#### Prunning

Sencilla técnica que consiste en "podar" el árbol. Lo único que tenemos que hacer es reducir la dimensión del árbol de decisión con un número menor de niveles de profundidad (parámetro max\_depth).

Se pueden establecer otras limitaciones al tamaño del árbol para evitar el overfitting:



# Decision Tree Regression

## Árboles regresores

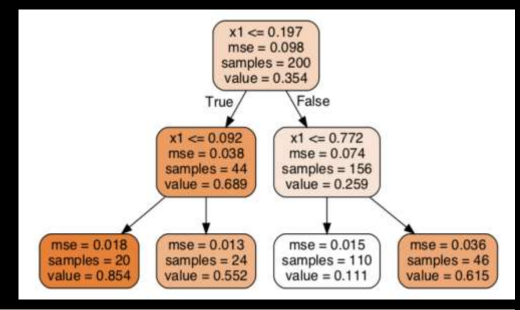
Se diferencian de los árboles de decisión en que, en lugar de predecir una clase en cada nodo, predicen un valor.

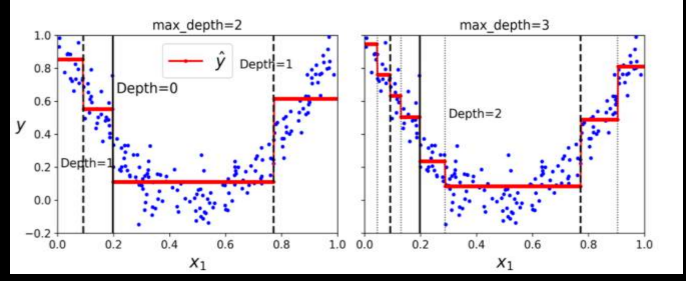
Esta predicción es el valor objetivo promedio de las instancias de entrenamiento asociadas con este nodo.

El algoritmo funciona casi de la misma manera, excepto que en lugar de intentar dividir el conjunto de entrenamiento de una manera que minimice la impureza, ahora intenta minimizar la variación de los datos (MSE).

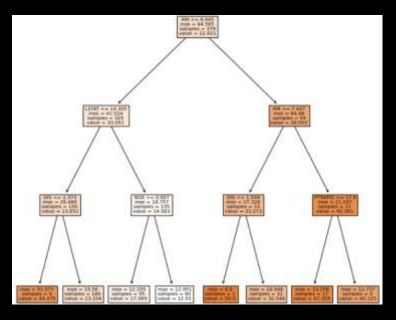
$$J\left(k,t_{k}
ight) = rac{m_{ ext{left}}}{m} ext{MSE}_{ ext{left}} + rac{m_{ ext{right}}}{m} ext{MSE}_{ ext{right}} \quad ext{where} \quad \left\{ egin{align*} ext{MSE}_{ ext{node}} = \sum_{i \in ext{node}} \left(\hat{y}_{ ext{node}} - y^{(i)}
ight)^{2} \ \hat{y}_{ ext{node}} = rac{1}{m_{ ext{node}}} \sum_{i \in ext{node}} y^{(i)} \end{array} 
ight.$$

### Ejemplo





### Feature importance



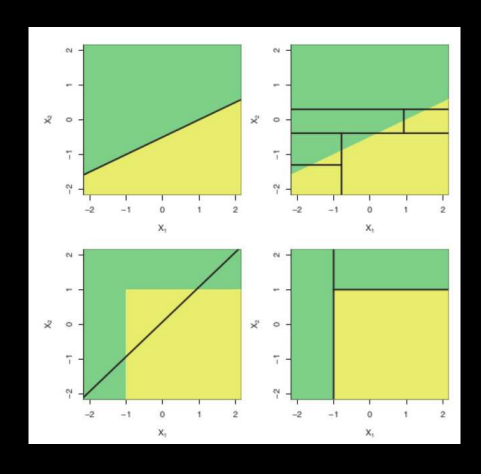
	Feature importance	
RM	0.656763	
LSTAT	0.226307	
DIS	0.078884	
NOX	0.031580	
PTRATIO	0.006466	
CRIM	0.000000	
ZN	0.000000	
INDUS	0.000000	
CHAS	0.000000	
AGE	0.000000	
RAD	0.000000	
TAX	0.000000	
В	0.000000	

- El árbol de decisión es un modelo intrínsecamente explicable a través del atributo features\_importance\_
- Este atributo devuelve, una vez entrenado el modelo, la importancia relativa (de 0 a 1) de cada variable de entrada a efectos de predecir el target. Cuanto más cerca de 1, mayor es la importancia de la variable a estos efectos.
- La importancia relativa de cada variable se calcula como como la disminución de la impureza del nodo de decisión ponderada por la probabilidad de alcanzar ese nodo.
- Este mismo enfoque, con algún ajuste, se puede utilizar con algoritmos que utilizan conjuntos de árboles de decisión, como el random forest y los algoritmos de gradient boosting.

### ¿Cuándo usar árboles de decisión?

### Trees vs Linear Regression

La importancia del análisis exploratorio



#### Ventajas e Inconvenientes

#### **Ventajas**

- Computacionalmente son eficientes
- Requiere muy poco preprocesado (no hace falta estandarizar datos), solo tartar los missings.
- Son robustos frente a outliers.
- Resistentes a variables irrelevantes.
- Si son cortos, son muy sencillos de explicar e interpretables. Manejan un solo parametro (tree size).
- Se pueden visualizar y de forma muy intuitiva.
- Se puede usar con pocos o muchos datos de entrenamiento.

#### **Inconvenientes**

- No es muy preciso.
- Inestabilidad. Muy sensible a pequeñas variaciones en los datos de entrenamiento.
- Muy propenso al overfitting si no se controla el tamaño del árbol.
- Arboles grandes son difíciles de interpretar.
- Cada split depende del anterior, por lo que los errores cometidos se propagan.

### A efectos prácticos...

- Algoritmo con una precisión muy mejorable por modelos más complejos como los ensembles o las redes neuronales.
- Sin embargo, es interesante conocerlo y saber interpretarlo por dos razones:
  - Es un buen modelo para resolver problemas de negocio, en la medida en que obtenga un buen resultado para el conjunto de datos analizados.
    - Su funcionamiento es relativamente sencillo de explicar.
    - Se puede visualizar de forma bastante intuitiva, lo que ayuda mucho a la comprensión de las predicciones por los usuarios de negocio (salvo que sea muy profundo).
    - Es un modelo intrínsecamente explicable a través del atributo features importance.
  - Es necesario para comprender algoritmos más complejos consistentes en la combinación de arboles de decisión, como el random forest, gradient boosting o XG boost.

### ¡Demo time!

http://www.r2d3.us/visual-intro-to-machine-learning-part-1/