



Universidad Nacional Autónoma de México Facultad de Ingeniería

PRÁCTICA 15 CLASIFICACIÓN (ÁRBOL DE DECISIÓN)

Minería de Datos

Profesor:

Dr. Molero Castillo Guillermo Gilberto

Grupo 1

Alumna:

Monroy Velázquez Alejandra Sarahí

No. Cuenta: 314000417

OBJETIVO

Clasificar registros clínicos de tumores malignos y benignos de cáncer de mama a partir de imágenes digitalizadas.

DESARROLLO

El conjunto de datos con el que se trabajará corresponde a estudios clínicos a partir de imágenes digitalizadas de pacientes con cáncer de mama de Wisconsin (WDBC, Wisconsin Diagnostic Breast Cancer).

Primero comenzamos la importación de bibliotecas correspondientes que nos ayudarán para la realización del código, las cuales son pandas para la manipulación y análisis de datos, numpy para crear vectores y matrices, matplotlib para la generación de gráficas, así como seaborn para la visualización de datos. Por último, la biblioteca files para subir el archivo csv.

Una vez importadas, el dataframe se lee y se despliega en pantalla:

BCancer = pd.read_csv('WDBCOriginal.csv') BCancer												
	IDNumber	Diagnosis	Radius	Texture	Perimeter	Area	Smoothness	Compactness	Concavity	ConcavePoints	Symmetry	FractalDimension
0	P-842302	М	17.99	10.38	122.80	1001.0	0.11840	0.27760	0.30010	0.14710	0.2419	0.07871
1	P-842517	М	20.57	17.77	132.90	1326.0	0.08474	0.07864	0.08690	0.07017	0.1812	0.05667
2	P-84300903	M	19.69	21.25	130.00	1203.0	0.10960	0.15990	0.19740	0.12790	0.2069	0.05999
3	P-84348301	M	11.42	20.38	77.58	386.1	0.14250	0.28390	0.24140	0.10520	0.2597	0.09744
4	P-84358402	М	20.29	14.34	135.10	1297.0	0.10030	0.13280	0.19800	0.10430	0.1809	0.05883
564	P-926424	М	21.56	22.39	142.00	1479.0	0.11100	0.11590	0.24390	0.13890	0.1726	0.05623
565	P-926682	М	20.13	28.25	131.20	1261.0	0.09780	0.10340	0.14400	0.09791	0.1752	0.05533
566	P-926954	М	16.60	28.08	108.30	858.1	0.08455	0.10230	0.09251	0.05302	0.1590	0.05648
567	P-927241	М	20.60	29.33	140.10	1265.0	0.11780	0.27700	0.35140	0.15200	0.2397	0.07016
568	P-92751	В	7.76	24.54	47.92	181.0	0.05263	0.04362	0.00000	0.00000	0.1587	0.05884
69 rc	ws × 12 colum	ins										

Ahora que el dataframe está cargado, comenzamos con los pasos vistos en clase.

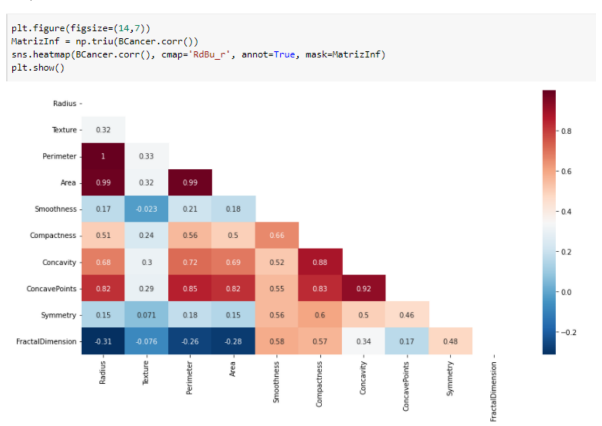
Como paso extra podemos observar la columna de *Diagnosis* para ver cuantos casos fueron diagnosticados como Benignos ("B") y cuantos como Malignos ("M"):

```
print(BCancer.groupby('Diagnosis').size())

Diagnosis
B    357
M    212
dtype: int64
```

Selección de Características

Antes de pasar a la aplicación del algoritmo, se realiza una selección de caracteristicas, para descartar aquellas variables poco relevantes, o redundantes, en este caso se hara un analisis correlacional de datos. Para ello generamos un mapa de calor mostrando solo la matriz inferior:



Las variables seleccionadas son:

- 1) Textura [Posición 3]
- 2) Area [Posición 5]
- 3) Smoothness [Posición 6]
- 4) Compactness [Posición 7]
- 5) Symmetry [Posición 10]
- 6) Fractal Dimension [Posición 11]

Definición de variables predictoras y variable clase

Lo siguiente será seleccionar las variables predictoras (X) y la variable clase (Y), para ello primero remplazamos los términos de la columna *Diagnosis*, para que, en lugar de B y M, se les nombre como *Benign* y *Malignant* respectivamente.

<pre>BCancer = BCancer.replace({'M': 'Malignant', 'B': 'Benign'}) BCancer</pre>												
	IDNumber	Diagnosis	Radius	Texture	Perimeter	Area	Smoothness	Compactness	Concavity	ConcavePoints	Symmetry	FractalDimension
0	P-842302	Malignant	17.99	10.38	122.80	1001.0	0.11840	0.27760	0.30010	0.14710	0.2419	0.07871
1	P-842517	Malignant	20.57	17.77	132.90	1326.0	0.08474	0.07864	0.08690	0.07017	0.1812	0.05667
2	P-84300903	Malignant	19.69	21.25	130.00	1203.0	0.10960	0.15990	0.19740	0.12790	0.2069	0.05999
3	P-84348301	Malignant	11.42	20.38	77.58	386.1	0.14250	0.28390	0.24140	0.10520	0.2597	0.09744
4	P-84358402	Malignant	20.29	14.34	135.10	1297.0	0.10030	0.13280	0.19800	0.10430	0.1809	0.05883
564	P-926424	Malignant	21.56	22.39	142.00	1479.0	0.11100	0.11590	0.24390	0.13890	0.1726	0.05623
565	P-926682	Malignant	20.13	28.25	131.20	1261.0	0.09780	0.10340	0.14400	0.09791	0.1752	0.05533
566	P-926954	Malignant	16.60	28.08	108.30	858.1	0.08455	0.10230	0.09251	0.05302	0.1590	0.05648
567	P-927241	Malignant	20.60	29.33	140.10	1265.0	0.11780	0.27700	0.35140	0.15200	0.2397	0.07016
568	P-92751	Benign	7.76	24.54	47.92	181.0	0.05263	0.04362	0.00000	0.00000	0.1587	0.05884

569 rows x 12 columns

```
X = np.array(BCancer[['Texture',
                      'Area'.
                      'Smoothness',
                      'Compactness',
                      'Symmetry',
                      'FractalDimension']])
pd.DataFrame(X)
                                                     Y = np.array(BCancer[['Diagnosis']])
#X = np.array(BCancer[['Radius', 'Texture', 'Perimete
                                                     pd.DataFrame(Y)
#pd.DataFrame(X)
                                                          Malignant
    10.38 1001.0 0.11840 0.27760 0.2419 0.07871
                                                          Malignant
    17.77 1326.0 0.08474 0.07864 0.1812 0.05667
                                                           Malignant
   21.25 1203.0 0.10960 0.15990 0.2069 0.05999
                                                           Malignant
    20.38 386.1 0.14250 0.28390 0.2597 0.09744
     14.34 1297.0 0.10030 0.13280 0.1809 0.05883
                                                           Malignant
564 22.39 1479.0 0.11100 0.11590 0.1726 0.05623
                                                      564 Malignant
565 28.25 1261.0 0.09780 0.10340 0.1752 0.05533
                                                           Malignant
                                                      565
566 28.08 858.1 0.08455 0.10230 0.1590 0.05648
                                                          Malignant
567 29.33 1265.0 0.11780 0.27700 0.2397 0.07016
                                                          Malignant
568 24.54 181.0 0.05263 0.04362 0.1587 0.05884
                                                             Benign
569 rows x 6 columns
                                                     569 rows x 1 columns
```

Las variables predictoras son: Texture, Area, Smoothness, Compactness, Symmetry y FractalDimension; mientras que la variable clase es Diagnosis.

División de los datos y aplicación del algoritmo: Árbol de decisión (Clasificación)

Para comenzar a aplicar el algoritmo necesitamos importar la librería sklearn, ya que utilizaremos los módulos DecisionTreeClassifier, classification_report, confusión_matrix, accuracy_score y model_selection.

```
from sklearn.tree import DecisionTreeClassifier
from sklearn.metrics import classification_report
from sklearn.metrics import confusion_matrix
from sklearn.metrics import accuracy_score
from sklearn import model_selection
```

Se hace la división de los datos donde se generará el entrenamiento y se despliega tanto la variable X_train, como Y_train:

```
X_train, X_validation, Y_train, Y_validation = model_selection.train_test_split(X, Y,
                                                                                  test size = 0.2,
                                                                                  random_state = 0,
                                                                                  shuffle = True)
pd.DataFrame(X_train)
                                                                pd.DataFrame(Y_train)
             310.8 0.10070 0.07326 0.1890 0.06331
                                                                        Benign
             359.9 0.08801 0.05743 0.2016 0.05977
                                                                 1
                                                                        Benign
                                                                 2
                                                                        Benign
     14.86
             800.0 0.09495 0.08501 0.1735 0.05875
                                                                 3
                                                                        Benign
     17.84
             451.1 0.10450 0.07057 0.1900 0.06635
                                                                        Benign
     22.44
             466.5 0.08192 0.05200 0.1544 0.05976
                                                                450
                                                                     Malignant
     19.98 1102.0 0.08923 0.05884 0.1550 0.04996
450
                                                                     Malignant
                                                                451
451 24.04
            475.9 0.11860 0.23960 0.2030 0.08243
                                                                        Benign
                                                                452
452 18.32
             278.6 0.10090 0.05956 0.1506 0.06959
                                                                453
                                                                        Benign
453 18.22
             288.1 0.06950 0.02344 0.1653 0.06447
                                                                        Benign
454 23.93
            403.5 0.09261 0.10210 0.1388 0.06570
                                                               455 rows x 1 columns
455 rows x 6 columns
```

Luego, se entrena el modelo a través de un Árbol de Decisión (Clasificación):

```
ClasificacionAD = DecisionTreeClassifier()
ClasificacionAD.fit(X_train, Y_train)
DecisionTreeClassifier()
```

Y se generan las clasificaciones:

Y_Clasificacion = ClasificacionAD.predict(X_validation)
pd.DataFrame(Y_Clasificacion)

0 Malignant Benign 2 Benign 3 Benign Benign Malignant 109 110 Benign Malignant Malignant 112 113 Malignant 114 rows x 1 columns Podemos visualizar una comparativa entre el valor del diagnóstico que agrupamos en Y_validation contra el valor de Y_Clasificacion, el cual resulta del entrenamiento a través del árbol de decisión. Si observamos cada registro, nos damos cuenta de que los valores pronosticados se acercan a los reales, salvo algunas excepciones:



Si imprimimos nuestro score nos daremos cuenta de que nuestro modelo ha sido entrenado con mucha exactitud:

Validación del modelo

Se realiza una validación a través de una matriz de clasificación:

Luego, realizamos un reporte de clasificación, donde incluimos el criterio, la importancia de las variables y la exactitud del modelo. También imprimimos las variables y las ordenamos de acuerdo con su importancia:

```
#Reporte de la clasificación
print('Criterio: \n', ClasificacionAD.criterion)
print('Importancia variables: \n', ClasificacionAD.feature_importances_)
print("Exactitud", ClasificacionAD.score(X_validation, Y_validation))
print(classification_report(Y_validation, Y_Clasificacion))
Criterio:
gini
Importancia variables:
[0.07408348 0.70001591 0.04473925 0.16734774 0.01381363 0.
Exactitud 0.9210526315789473
             precision recall f1-score support
     Benign
                  0.93
                         0.94
                                   0.93
                                                67
  Malignant
                  0.91
                           0.89
                                     0.90
                                                47
                                     0.92
                                               114
   accuracy
                  0.92
                           0.92
                                     0.92
  macro avg
                                               114
weighted avg
                  0.92
                           0.92
                                     0.92
                                               114
```

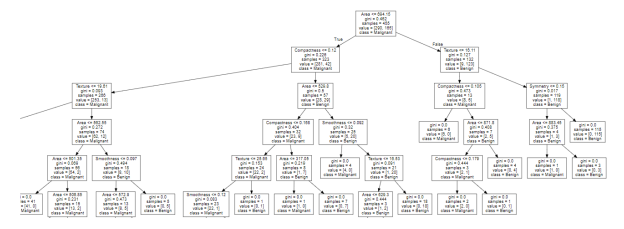
	Variable	Importancia
1	Area	0.700016
3	Compactness	0.167348
0	Texture	0.074083
2	Smoothness	0.044739
4	Symmetry	0.013814
5	FractalDimension	0.000000

Eficiencia y conformación del modelo de clasificación

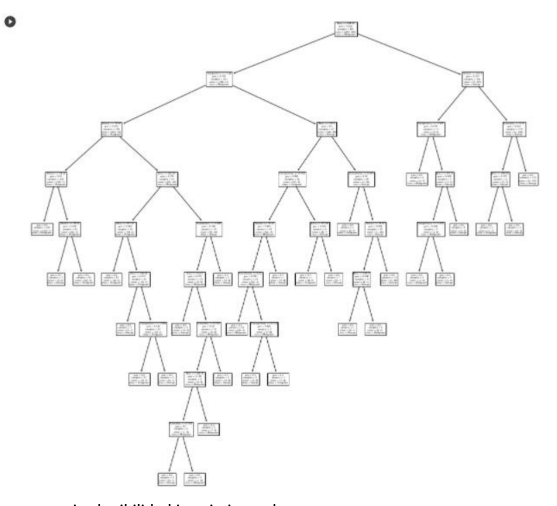
En la matriz de confusión se utilizó 114 instancias de prueba, clasificándose de manera errónea 9 casos. Esto hace que el modelo tenga un 92.10% de exactitud y un 93% de precisión para los casos benignos y 91% para los casos malignos.

Por otro lado, el error promedio es de 7.90%.

Lo siguiente será instalar el paquete graphviz importar la biblioteca y el módulo export_graphviz de sklearn ya que imprimiremos la forma del árbol.



Como la imagen del árbol es muy grande para visualizarla de forma general, imprimimos de forma distinta:



Para una mejor legibilidad imprimimos de esta manera:

```
from sklearn.tree import export_text
Reporte = export_text(ClasificacionAD,
                      feature_names = ['Texture', 'Area', 'Smoothness',
                                       'Compactness', 'Symmetry', 'FractalDimension'])
print(Reporte)
--- Area <= 694.15
    --- Compactness <= 0.12
        |--- Texture <= 19.61
            --- Texture <= 18.12
               |--- class: Benign
             --- Texture > 18.12
                |--- Texture <= 18.15
                  |--- class: Malignant
                |--- Texture > 18.15
                | |--- class: Benign
         --- Texture > 19.61
            --- Area <= 562.55
                |--- Area <= 501.35
                   --- class: Benign
                --- Area > 501.35
                    |--- Area <= 506.85
                      |--- class: Malignant
                    |--- Area > 506.85
                       |--- Compactness <= 0.09
                          |--- class: Benign
                        --- Compactness > 0.09
                       | |--- class: Malignant
            --- Area > 562.55
                |--- Smoothness <= 0.10
```

La imagen del árbol es grande, pero se puede leer en el siguiente orden:

- 1. La decisión que se toma para dividir el nodo.
- 2. El tipo de criterio que se usó para dividir cada nodo.
- 3. Cuantos valores tiene ese nodo.
- 4. Valores promedio.
- 5. Por último, el valor pronosticado en ese nodo.

Nuevos pronósticos

Para nuevos pronósticos implementamos el siguiente bloque de código, donde cada variable predictora tiene un valor; esto servirá para clasificar el valor de la variable clase, es decir del diagnóstico:

```
#Paciente P-842302 (1) -Tumor Maligno-
PacienteID1 = pd.DataFrame({'Texture': [10.38],
                            'Area': [1001.0],
                            'Smoothness': [0.11840],
                            'Compactness': [0.27760],
                            'Symmetry': [0.2419],
                            'FractalDimension': [0.07871]})
ClasificacionAD.predict(PacienteID1)
/usr/local/lib/python3.7/dist-packages/sklearn/base.py:439: UserWarning: X h
  f"X has feature names, but {self.__class__.__name__} was fitted without"
array(['Malignant'], dtype=object)
#Paciente P-92751 (569) -Tumor Benigno-
PacienteID2 = pd.DataFrame({'Texture': [24.54],
                            'Area': [181.0],
                            'Smoothness': [0.05263],
                            'Compactness': [0.04362],
                            'Symmetry': [0.1587],
                            'FractalDimension': [0.05884]})
ClasificacionAD.predict(PacienteID2)
/usr/local/lib/python3.7/dist-packages/sklearn/base.py:439: UserWarning: X h
  f"X has feature names, but {self.__class__.__name__} was fitted without"
array(['Benign'], dtype=object)
```

Como en este modelo no hay indicios de sobreajuste, no se poda el árbol.

CONCLUSIÓN

El algoritmo de arboles de decisión es sencillo pero muy potente, en este caso utilizamos la clasificación, a diferencia de la practica anterior en la cual utilizamos la regresión, para clasificar o pronosticar el diagnostico de si un tumor pudiera ser benigno o maligno. Esto nos da un indicio de que este algoritmo no solo se puede implementar en cientos de casos médicos, si no también es cualquier otra área.