**Immagine che contiene testo, Carattere, logo, simbolo

Il contenuto generato dall'IA potrebbe non essere corretto.**

**Progetto per Ingegneria della Conoscenza**:

Trasporto ferroviario

Christian Corvino, 760415, [c.corvino3@studenti.uniba.it](mailto:c.corvino3@studenti.uniba.it)

Link repository GitHub:

https://github.com/ccorvino3/Progetto-ICON-TrasportoPubblico.git

A.A. 2023-24

Indice:

…

Introduzione:

Il dataset utilizzato per questo progetto raccoglie informazioni sui ritardi dei treni in Francia, includendo dati relativi ai tempi di percorrenza, cancellazioni, ritardi all’orario di partenza e di arrivo, nonché indicatori quantitativi e percentuali delle cause dei ritardi. L’obiettivo è sviluppare un sistema di apprendimento automatico in grado di prevedere il ritardo medio dei treni, integrando moduli di apprendimento supervisionato, una base di conoscenza logica realizzata in Prolog e modelli probabilistici bayesiani. In questo modo, il sistema non solo stima i ritardi sulla base delle caratteristiche rilevate, ma supporta anche il processo decisionale, ad esempio individuando il treno con il ritardo massimo o verificando la convenienza di determinati ritardi.

Strumenti utilizzati:  
Il caso di studio è stato sviluppato utilizzando **Python**, un linguaggio di programmazione versatile e ampiamente utilizzato per l'analisi dei dati e l'implementazione di algoritmi di apprendimento automatico. L'IDE scelto per il progetto è stato **Visual Studio Code**, che offre un ambiente di sviluppo altamente personalizzabile e supporta facilmente Python e altre tecnologie.

Per la gestione e l'analisi dei dati, sono state utilizzate diverse librerie, tra cui:

* **Pandas**: impiegato per il trattamento e l'analisi dei dati, particolarmente utile per il preprocessing dei dati del dataset dei ritardi dei treni.
* **Numpy**: utilizzato per il calcolo scientifico, offre supporto per array a più dimensioni e funzioni matematiche avanzate, fondamentali per la gestione e l'elaborazione dei dati numerici.
* **Scikit-learn**: sfruttato per implementare i modelli di apprendimento automatico. Fornisce una vasta gamma di algoritmi di apprendimento supervisionato, come gli alberi decisionali, e strumenti per la selezione e la valutazione dei modelli.
* **Matplotlib**: utilizzato per la visualizzazione dei dati e dei risultati delle previsioni, utile per creare grafici che supportano l'analisi dei ritardi.
* **NetworkX**: impiegato per la gestione e l'analisi di grafi, utile per rappresentare e manipolare le relazioni tra i diversi treni e le loro caratteristiche.
* **pgmpy**: utilizzato per implementare modelli probabilistici bayesiani, che sono fondamentali per il trattamento dell'incertezza e per il calcolo delle probabilità legate ai ritardi.
* **pyswip**: libreria che permette di interagire con il motore di **SWI-Prolog** da Python, utilizzata per l'integrazione della base di conoscenza logica nel sistema e per il ragionamento su regole e fatti in Prolog.

L'uso di queste librerie ha consentito di sviluppare un sistema completo e integrato per la previsione e la gestione dei ritardi dei treni.

Dataset:

Il dataset considerato per l’analisi contiene le seguenti colonne:

* **Year**: Anno di riferimento per i dati.
* **Month**: Mese in cui i dati sono stati raccolti.
* **Departure station**: Stazione di partenza del treno.
* **Arrival station**: Stazione di arrivo del treno.
* **Average travel time (min)**: Tempo medio di percorrenza dei treni, espresso in minuti.
* **Number of expected circulations**: Numero di circolazioni previste dei treni in un dato periodo.
* **Number of cancelled trains**: Numero di treni cancellati.
* **Number of late trains at departure**: Numero di treni in ritardo alla partenza.
* **Average delay of late departing trains (min)**: Ritardo medio dei treni in ritardo alla partenza, espresso in minuti.
* **Average delay of all departing trains (min)**: Ritardo medio di tutti i treni in partenza, espresso in minuti.
* **Comment (optional) delays at departure**: Commenti opzionali riguardanti i ritardi alla partenza.
* **Number of trains late on arrival**: Numero di treni in ritardo all'arrivo.
* **Average delay of late arriving trains (min)**: Ritardo medio dei treni in ritardo all'arrivo, espresso in minuti.
* **Average delay of all arriving trains (min)**: Ritardo medio di tutti i treni all'arrivo, espresso in minuti.
* **Comment (optional) delays on arrival**: Commenti opzionali riguardanti i ritardi all'arrivo.
* **% trains late due to external causes (weather, obstacles, suspicious packages, malevolence, social movements, etc.)**: Percentuale di treni in ritardo a causa di fattori esterni come condizioni meteo, ostacoli, pacchi sospetti, ecc.
* **% trains late due to railway infrastructure (maintenance, works)**: Percentuale di treni in ritardo a causa di problemi legati all'infrastruttura ferroviaria, come manutenzione o lavori.
* **% trains late due to traffic management (rail line traffic, network interactions)**: Percentuale di treni in ritardo a causa di problemi nella gestione del traffico ferroviario.
* **% trains late due to rolling stock**: Percentuale di treni in ritardo a causa di problemi con il materiale rotabile.
* **% trains late due to station management and reuse of material**: Percentuale di treni in ritardo a causa di problemi nella gestione delle stazioni o riutilizzo di materiale.
* **% trains late due to passenger traffic (affluence, PSH management, connections)**: Percentuale di treni in ritardo a causa di problemi legati al traffico passeggeri, come affluenza o gestione delle connessioni.
* **Number of late trains > 15min**: Numero di treni in ritardo maggiore di 15 minuti.
* **Average train delay > 15min**: Ritardo medio dei treni in ritardo maggiore di 15 minuti.
* **Number of late trains > 30min**: Numero di treni in ritardo maggiore di 30 minuti.
* **Number of late trains > 60min**: Numero di treni in ritardo maggiore di 60 minuti.
* **Period**: Periodo di riferimento per i dati raccolti.
* **Delay due to external causes**: Ritardo causato da fattori esterni.
* **Delay due to railway infrastructure**: Ritardo causato da problemi legati all'infrastruttura ferroviaria.
* **Delay due to traffic management**: Ritardo causato da problemi nella gestione del traffico ferroviario.
* **Delay due to rolling stock**: Ritardo causato da problemi con il materiale rotabile.
* **Delay due to station management and reuse of material**: Ritardo causato da problemi nella gestione delle stazioni o riutilizzo di materiale.
* **Delay due to travellers taken into account**: Ritardo causato da fattori legati ai passeggeri.

Pre-processing del dataset:

Nella fase di pre-processing viene eseguita la ridenominazione di alcune colonne per renderle più chiare e comprensibili, la conversione della colonna 'Month' in un valore intero, l'eliminazione dei valori nulli sostituiti con la media della rispettiva colonna, ed infine la normalizzazione delle colonne numeriche utilizzando lo StandardScaler per migliorare le performance dei modelli.

Sono state eliminate colonne di minore rilevanza come 'Comment (optional) delays on arrival' e 'Comment (optional) delays at departure'. Inoltre, sono state rimosse anche 'Arrival station' e 'Departure station' perché sono informazioni categoriche che, se codificate tramite one-hot encoding, avrebbero generato un numero eccessivo di variabili, aumentando inutilmente la complessità del modello. La colonna 'Period' è stata rimossa in quanto rappresenta una combinazione delle colonne 'Year' e 'Month', espressa nel formato Year-Month. Le seguenti colonne, invece, sono state rimosse dal dataset per evitare il data leakage: 'Delay due to rolling stock', 'Delay due to station management and reuse of material', 'Delay due to travellers taken into account', '% trains late due to rolling stock', '% trains late due to station management and reuse of material', 'Average delay of all arriving trains (min)', 'Number of trains late on arrival', 'Average train delay > 15min', 'Number of late trains > 15min', 'Number of late trains > 30min', 'Number of late trains > 60min'. Il data leakage si verifica quando il modello ha accesso a informazioni che non sarebbero disponibili al momento della previsione, rischiando così di influenzare in maniera ingannevole le performance del modello. Rimuovendo queste colonne si garantisce che il modello venga addestrato e validato solo sui dati realmente disponibili, migliorando l'affidabilità e la generalizzazione delle previsioni.

Quando il dataset è destinato all'apprendimento bayesiano, è fondamentale trasformare le variabili continue in variabili discrete, poiché i modelli bayesiani operano in modo più efficace con dati categoriali. Per questo motivo, le variabili numeriche sono state discretizzate utilizzando quattro quantili, in modo che ciascun intervallo contenga approssimativamente lo stesso numero di osservazioni. Questo metodo garantisce una suddivisione equilibrata dei dati, riducendo l'impatto di valori estremi e migliorando la stima delle probabilità condizionali. La discretizzazione basata sui quantili consente di ottenere una rappresentazione più adatta all'inferenza bayesiana, migliorando la stabilità del modello e la sua capacità di generalizzare su nuovi dati.

Apprendimento supervisionato:

L'apprendimento supervisionato è una tecnica di machine learning in cui il modello viene addestrato utilizzando un set di dati etichettati, ovvero dati per i quali sono già noti i risultati o le etichette. L'obiettivo primario è quello di insegnare al modello a mappare gli input alle etichette corrette, in modo che possa fare previsioni accurate su nuovi dati. Durante l'addestramento, il modello confronta le sue previsioni con le etichette reali e utilizza la differenza per aggiornare i suoi parametri attraverso un processo di ottimizzazione. Gli algoritmi di apprendimento supervisionato possono essere utilizzati per vari compiti, tra cui classificazione (quando le etichette sono discrete) e regressione (quando le etichette sono continue).

L'apprendimento supervisionato consiste nell'addestrare un modello utilizzando un dataset in cui ogni esempio è associato a un valore target. Nel nostro progetto, il modello è stato addestrato sui dati relativi ai ritardi dei treni, in cui le caratteristiche osservate (come tempi di percorrenza, cancellazioni e altri indicatori) sono state correlate al ritardo medio. Durante il processo di training, il modello apprende le relazioni tra le variabili in ingresso e il target, in modo da poter effettuare previsioni su dati nuovi. L'approccio adottato ha incluso tecniche come la validazione incrociata e l'ottimizzazione degli iperparametri, garantendo così una maggiore accuratezza e robustezza nelle previsioni.

Scelta dei modelli:

Nel task di predizione della colonna ‘Number of trains late on arrival’, l'approccio di apprendimento supervisionato è stato adottato per stabilire una relazione tra le caratteristiche del dataset e il numero di treni in ritardo all'arrivo. Poiché il target è una variabile numerica, sono stati scelti modelli di regressione in grado di catturare sia relazioni lineari sia non lineari tra le feature. In particolare, è stata valutata una serie di algoritmi:

* La **Regressione Lineare** è un modello di apprendimento supervisionato utilizzato per stimare una variabile continua sulla base di un insieme di variabili indipendenti. L'obiettivo è trovare una relazione lineare tra le feature di input e il valore target, in modo che il modello possa effettuare previsioni accurate. Il modello assume che esista una combinazione lineare dei predittori che meglio approssima il valore da predire. Strutturalmente, la regressione lineare assegna un peso a ciascuna variabile indipendente, rappresentando il suo contributo alla previsione del target. L’addestramento del modello consiste nell’ottimizzare questi pesi in modo da minimizzare l’errore tra i valori previsti e quelli reali. Questo avviene attraverso tecniche come la discesa del gradiente o il metodo dei minimi quadrati. È un modello semplice e interpretabile, adatto a dati con relazioni lineari, ma può risultare limitato quando il rapporto tra le variabili è più complesso o influenzato da outlier e multicollinearità.
* Il **Support Vector Regression (SVR)** è un modello di apprendimento supervisionato basato sui principi delle **Support Vector Machines (SVM)**, progettato per risolvere problemi di regressione. A differenza dei metodi classici, l’SVR cerca di trovare una funzione che predica i valori target con un margine di tolleranza, ignorando piccoli errori e concentrandosi sui punti più influenti, detti **support vectors**. Questa caratteristica lo rende particolarmente efficace per dati rumorosi o con relazioni non lineari. L’SVR può utilizzare diversi **kernel** (lineare, polinomiale, RBF) per adattarsi a diverse distribuzioni dei dati, permettendo così una maggiore flessibilità nel modellare relazioni complesse. Durante il training, il modello viene addestrato sul **training set**, regolando i suoi parametri per minimizzare l’errore e mantenere un buon compromesso tra bias e varianza. Infine, la valutazione sul **test set** consente di verificare la capacità di generalizzazione del modello.
* Il **Random Forest Regressor** è un algoritmo di apprendimento supervisionato basato su un insieme di alberi decisionali, progettato per migliorare la precisione e ridurre il rischio di overfitting rispetto a un singolo albero. Funziona costruendo **molti alberi decisionali indipendenti** durante la fase di addestramento e aggregando le loro previsioni tramite una media, rendendolo particolarmente robusto alle variazioni nei dati. Ogni albero è addestrato su un **sottoinsieme casuale del dataset** (bootstrap sampling), e a ogni nodo viene selezionato casualmente un sottoinsieme delle feature per effettuare le suddivisioni, riducendo la correlazione tra gli alberi. Questo approccio permette al modello di catturare pattern complessi e mitigare il rischio di overfitting. Nel contesto della predizione, il **Random Forest Regressor** viene addestrato su un **train set** e validato su un **test set**, dove le metriche di errore, come MAE o RMSE, vengono utilizzate per valutare le prestazioni e ottimizzare gli iperparametri, come il numero di alberi e la profondità massima.
* Il **Gradient Boosting Regressor** è un algoritmo di **apprendimento supervisionato** basato su un insieme di alberi decisionali costruiti in modo sequenziale. A differenza di metodi come il Random Forest, che combinano alberi indipendenti, il Gradient Boosting crea ogni nuovo albero correggendo gli errori del precedente, riducendo progressivamente la differenza tra le predizioni e i valori reali. Questo approccio consente di ottenere un modello altamente accurato e capace di catturare anche relazioni complesse nei dati. Durante l’addestramento, il dataset viene suddiviso in **train set** e **test set** per valutare le prestazioni del modello. L'algoritmo è sensibile agli **iperparametri**, come il numero di alberi, la profondità massima e il tasso di apprendimento, che devono essere ottimizzati per evitare il **sovradattamento**. Il Gradient Boosting è ampiamente utilizzato per problemi di regressione grazie alla sua capacità di migliorare iterativamente le prestazioni, rendendolo ideale per compiti di predizione con dati complessi.

Scelta degli iperparametri:

Nel processo di selezione degli iperparametri è stata adottata una strategia che combina la Grid Search con la tecnica di K-Fold Cross Validation. In questo approccio, il dataset viene suddiviso in cinque parti (utilizzando KFold con n\_splits=5), in cui ogni fold viene usato a turno come set di test mentre gli altri fungono da training set. La scelta di 5 fold è un compromesso equilibrato: da un lato, permette di ottenere una stima robusta delle prestazioni del modello, e dall'altro, mantiene un tempo computazionale ragionevole. La Grid Search esplora in maniera sistematica una griglia di combinazioni di iperparametri definiti per ciascun modello. Ad ogni combinazione viene applicata la validazione incrociata tramite il KFold, e il modello viene valutato sulla base del criterio del negativo dell’errore quadratico medio. L’obiettivo è trovare la configurazione che minimizza questo errore, migliorando così la capacità del modello di generalizzare su dati non visti. L’uso del parametro n\_jobs=-1 consente di sfruttare tutte le risorse computazionali disponibili, accelerando il processo di ricerca. Questo approccio integrato garantisce una selezione ottimale degli iperparametri e contribuisce a migliorare le prestazioni complessive del modello.

Per il modello **LinearRegression** gli iperparametri sono assenti, poiché questo algoritmo si basa su una semplice relazione lineare tra le variabili indipendenti e la variabile target. Non essendoci alcun parametro da ottimizzare, il modello viene addestrato direttamente sui dati senza necessità di configurazioni aggiuntive. La scelta di LinearRegression è spesso motivata dalla sua interpretabilità e dalla sua efficienza computazionale, rendendolo un punto di riferimento ideale per valutare le prestazioni dei modelli più complessi. Essendo un modello di base, LinearRegression funge da baseline utile per confrontare i risultati ottenuti con approcci più sofisticati, permettendo di comprendere se l'aggiunta di complessità porta a miglioramenti significativi nelle previsioni.

Per il modello **SVR** sono stati scelti i seguenti iperparametri:

1. C: Questo parametro regola il compromesso tra l'errore di addestramento e la complessità del modello. Un valore alto di C cerca di ridurre al minimo l'errore di addestramento, ma potrebbe portare a overfitting, mentre un valore basso di C promuove la generalizzazione riducendo la complessità del modello a scapito dell'errore di addestramento. In questo caso, si sono scelti i valori 0.1, 1 e 10 per testare diverse intensità nella penalizzazione degli errori.
2. Kernel: Indica la funzione da utilizzare per trasformare i dati in uno spazio ad alta dimensione in modo da soddisfare una separazione lineare. I due kernel scelti per l'esplorazione sono: linear: per problemi che sono separabili linearmente; rbf (Radial Basis Function): un kernel non lineare che è molto potente, particolarmente utile quando i dati non sono separabili linearmente. L'esclusione del kernel polinomiale favorisce una ricerca più rapida in quanto il kernel linear e il kernel RBF sono i più comunemente usati, evitando la complessità aggiuntiva che potrebbe derivare da un kernel polinomiale.
3. Gamma: Questo parametro si applica al kernel RBF e controlla l'influenza che un singolo punto di dati ha su ogni altra osservazione. Un gamma basso implica una influenza "lontana" per ogni punto, mentre un gamma elevato aumenta l'influenza diretta di ogni punto sul modello. Con valori scelti come "scale" (che è il valore predefinito e si adatta automaticamente in base ai dati) e 0.1, si esplorano sia un'interpretazione automatica che una versione più semplificata.
4. Epsilon: Definisce l'ampiezza della zona di errore tollerato intorno alla linea di regressione; punti di training che finiscono in questa zona non contribuiscono alla funzione obiettivo. Ciò permette di ridurre l'impatto dei dati rumorosi. Scegliendo epsilon con valori 0.1 e 0.2, si cerca di ottimizzare la propensione a limitare l'errore senza sacrificare troppo l'adattamento al dataset.

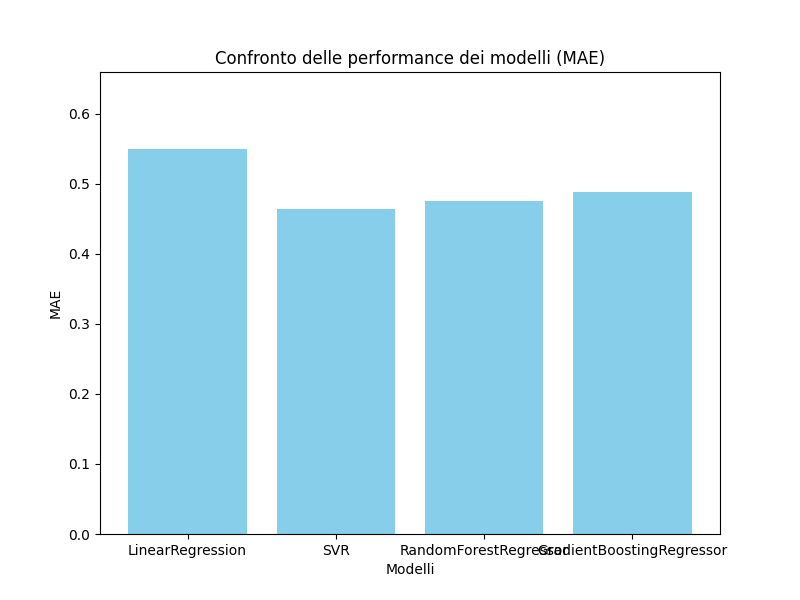
Per il modello **RandomForestRegressor** sono stati scelti i seguenti iperparametri:

1. **n\_estimators**: Questo parametro determina il numero di alberi decisionali che compongono la foresta. Un numero maggiore di alberi (ad esempio, 200 contro 100) tende a migliorare la precisione del modello, riducendo il rischio di overfitting e migliorando la generalizzazione, ma aumenta anche il tempo di calcolo. In questo caso, sono stati scelti 100 e 200 per esplorare l'effetto di vari livelli di complessità del modello.
2. **max\_depth**: Controlla la profondità massima di ciascun albero, ossia quanto lontano un albero può crescere prima di fermarsi. Limitarne la profondità evita alberi troppo complessi che potrebbero adattarsi troppo ai dati di addestramento, causando overfitting. I valori scelti sono None (nessun limite), 5 e 10, permettendo di testare alberi più complessi rispetto a modelli meno profondi.
3. **min\_samples\_split**: Specifica il numero minimo di campioni necessari per dividere un nodo. Se il numero di campioni in un nodo è inferiore a questo valore, il nodo non verrà diviso ulteriormente. Valori più alti riducono la profondità e la complessità degli alberi, contribuendo a evitare overfitting. I valori scelti sono 2, 5 e 10, per esplorare l'influenza di diversi numeri minimi di campioni per la divisione.
4. **min\_samples\_leaf**: Indica il numero minimo di campioni che devono trovarsi in una foglia dell'albero. Un valore maggiore di 1 riduce l'overfitting impedendo che piccoli dettagli, rappresentanti delle fluttuazioni nei dati, vengano adattati dalle foglie. Sono stati scelti i valori 1 e 2 per testare alberi che siano sufficientemente generali da evitare di adattarsi eccessivamente ai dati di addestramento.
5. **bootstrap**: Imposta se il campionamento dei dati dei singoli alberi venga effettuato con o senza ripetizione. Se True, il campionamento avviene con ripetizione, portando alla creazione di differenti set di dati di addestramento per ogni albero; se False, ogni albero è addestrato su un sottoinsieme completo del dataset senza ripetizione. Questo parametro contribuisce alla diversità degli alberi nel modello ensemble, influenzando l'accuratezza e l'efficienza del modello.

Per il modello **GradientBoostingRegressor** sono stati scelti i seguenti iperparametri:

1. **n\_estimators**: Questo parametro determina il numero di alberi che verranno costruiti nel modello. Un numero maggiore di alberi tende a migliorare l'accuratezza del modello, riducendo l'errore complessivo, ma aumenta anche il tempo di calcolo. In questo caso, i valori scelti sono 100 e 150 per esplorare l'effetto di diversi livelli di complessità del modello.
2. **learning\_rate**: Il tasso di apprendimento controlla quanto ciascun albero contribuisce all'aggiornamento del modello. Un valore più basso (come 0.01) rallenta l'apprendimento, evitando che il modello si adatti troppo rapidamente ai dati e riducendo il rischio di **overfitting**. Al contrario, un valore più alto (come 0.1) consente di apprendere più velocemente, ma potrebbe portare a modelli meno generali.
3. **max\_depth**: Questo parametro limita la profondità massima degli alberi. Un valore più elevato, come None (senza limiti), permette che gli alberi crescano finché non raggiungono la purezza dei nodi o il numero minimo di campioni. I valori scelti come 5 e 10 permettono di testare alberi meno profondi, riducendo la complessità e prevenendo il rischio di overfitting.
4. **subsample**: Questo parametro stabilisce la percentuale di campioni da utilizzare per ogni albero. Usare una percentuale più bassa di campioni per alberi diversi aiuta a ridurre la varianza e contribuisce a una maggiore diversificazione degli alberi nel modello. In questo caso, sono stati scelti 0.1 e 0.5 per esplorare l'effetto di diversi livelli di campionamento.
5. **min\_samples\_split**: Questo parametro definisce il numero minimo di campioni necessari per fare uno split in un nodo. Valori più elevati contribuiscono a rendere l'albero più semplice e riducono il rischio di overfitting, impedendo una divisione troppo fine. I valori scelti (2, 5) permettono di esplorare diverse granularità di suddivisione.
6. **min\_samples\_leaf**: Definisce il numero minimo di campioni per creare un nodo foglia. Scegliendo valori come 1 e 2, si testano alberi che non si adattano troppo ai dati di addestramento, migliorando la generalizzazione e riducendo l'overfitting.
7. **loss**: Questo parametro definisce la funzione di perdita da minimizzare durante il processo di addestramento. Il valore scelto è squared\_error, che minimizza l'errore quadratico medio tra le predizioni del modello e i valori reali, un criterio ampiamente utilizzato per problemi di regressione.

Valutazione dei modelli:



Il Mean Absolute Error (MAE) rappresenta la differenza media assoluta tra i valori previsti dal modello e quelli reali, offrendo un'indicazione chiara dell'accuratezza delle previsioni. Un MAE più basso indica che il modello si avvicina maggiormente ai valori osservati. Dalla tabella, l'SVR mostra il valore più basso, pari a 0.463762, suggerendo che questo modello, in media, commette errori minori nelle previsioni. Seguono il RandomForestRegressor e il GradientBoostingRegressor, con MAE rispettivamente di 0.475306 e 0.488666, evidenziando prestazioni comparabili e abbastanza buone. La regressione lineare, con un MAE di 0.54954, ha invece un errore medio leggermente superiore, indicando una capacità predittiva meno accurata rispetto agli altri modelli. In sintesi, analizzando il MAE emerge che l'SVR risulta il più performante in termini di accuratezza predittiva, mentre gli altri modelli offrono risultati validi ma con una media degli errori leggermente più elevata.

Immagine che contiene testo, schermata, Carattere

Il contenuto generato dall'IA potrebbe non essere corretto.

Dopo aver analizzato il MAE, è utile esaminare anche il Mean Squared Error (MSE) e il Root Mean Squared Error (RMSE), che penalizzano maggiormente gli errori più grandi rispetto al MAE, offrendo un'ulteriore prospettiva sulla precisione dei modelli. Il Mean Squared Error (MSE) misura la media dei quadrati degli errori tra le predizioni e i valori reali, enfatizzando gli errori maggiori e fornendo un'indicazione complessiva della precisione del modello. Il Root Mean Squared Error (RMSE), essendo la radice quadrata del MSE, riporta questo errore alle stesse unità della variabile target, facilitandone l'interpretazione. Dalla tabella emerge che il modello LinearRegression ha un MSE pari a 0.693595 e un RMSE di 0.832103, valori più elevati rispetto agli altri modelli. Gli altri modelli, ovvero SVR, RandomForestRegressor e GradientBoostingRegressor, presentano MSE e RMSE simili, con valori rispettivamente di 0.578099 e 0.759522 per l'SVR, 0.5728 e 0.756019 per il RandomForestRegressor, e 0.580438 e 0.760914 per il GradientBoostingRegressor. Questi risultati indicano che i modelli basati su metodi non lineari ed ensemble riescono a ridurre meglio l'errore quadratico medio, offrendo previsioni più vicine ai valori reali rispetto alla regressione lineare. In sintesi, l'MSE e l'RMSE più bassi ottenuti da SVR, RandomForestRegressor e GradientBoostingRegressor evidenziano una maggiore capacità di adattamento ai dati e una migliore performance predittiva.

Immagine che contiene testo, linea, diagramma, Diagramma

Il contenuto generato dall'IA potrebbe non essere corretto.

Immagine che contiene testo, linea, Diagramma, diagramma

Il contenuto generato dall'IA potrebbe non essere corretto.

Immagine che contiene testo, linea, Diagramma, schermata

Il contenuto generato dall'IA potrebbe non essere corretto.

Immagine che contiene testo, linea, Diagramma, diagramma

Il contenuto generato dall'IA potrebbe non essere corretto.

Nei grafici qui sopra, l’asse orizzontale rappresenta il numero di esempi di training utilizzati per addestrare i modelli, mentre l’asse verticale indica l’errore medio assoluto. In entrambe le curve, la linea blu corrisponde all’errore di training (Training MAE), mentre la linea rossa rappresenta l’errore di convalida incrociata (Cross-Validation MAE).

Osservando il grafico della **LinearRegression**, si nota che il Training MAE è inizialmente basso ma tende ad aumentare con l’aumentare dei dati, mentre il Cross-Validation MAE parte da un valore più elevato e si riduce progressivamente. Questo comportamento indica che il modello, con pochi dati, si adatta bene ai campioni di training, ma ha difficoltà a generalizzare; man mano che aumentano gli esempi, l’errore di convalida diminuisce e i due errori convergono.

Nel grafico della **SVR**, il Training MAE parte anch’esso da un valore basso, per poi crescere all’aumentare del numero di esempi, mentre il Cross-Validation MAE diminuisce gradualmente, suggerendo che l’SVR beneficia di più dati per migliorare la generalizzazione.

TODO: il grafico del RF

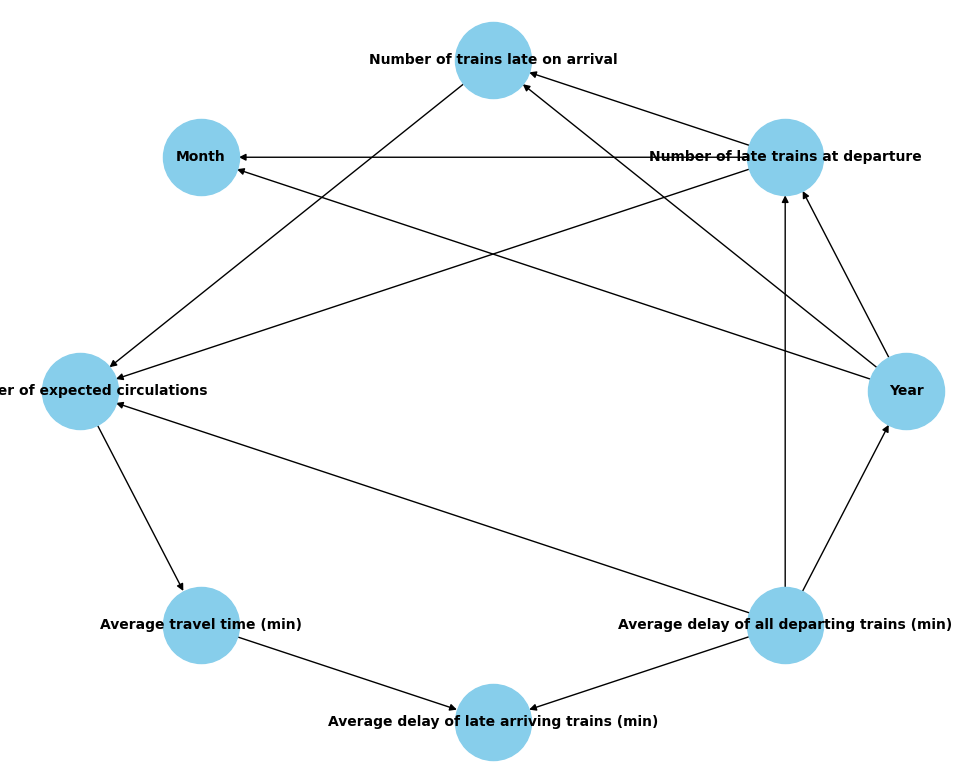
Nel grafico del **GradientBoostingRegressor**, l’MAE sul training (linea di training) parte basso (0.30 con 1000 esempi), sale leggermente fino a 0.35 con 6000 dati, indicando minore overfitting iniziale. L’MAE di validazione (linea CV) parte da 0.50 e scende progressivamente, avvicinandosi al training (0.30-0.35), segnalando buona generalizzazione e riduzione del divario bias-varianza. La convergenza delle due curve suggerisce che il modello beneficia dell’aumento dei dati fino a ~5000 esempi, oltre i quali i miglioramenti si stabilizzano. Il Gradient Boosting dimostra efficacia con dataset medio-grandi, ma un tuning degli iperparametri (es. profondità alberi) potrebbe ottimizzarlo ulteriormente.

Apprendimento bayesiano:

L'apprendimento bayesiano è un approccio all'inferenza che si basa sul teorema di Bayes per aggiornare le probabilità di ipotesi in presenza di nuove evidenze. Esso consente di modellare la relazione tra variabili tramite reti bayesiane. Il sistema calcola la probabilità a posteriori di ogni ipotesi, combinando la probabilità a priori e la probabilità condizionata osservata nei dati. Questo metodo è particolarmente utile quando si deve gestire l'incertezza e si ha a che fare con dati rumorosi o incompleti. Viene impiegato in diversi ambiti, come la diagnostica medica, la previsione del rischio e l'analisi di sistemi complessi, dove è importante valutare le probabilità in presenza di molteplici fattori interconnessi.

Quando si applica l'apprendimento bayesiano a dati continui, è comune procedere alla discretizzazione, già effettuata nel pre-processing, ovvero la trasformazione delle variabili continue in categorie o intervalli. Questo processo, spesso basato sui quantili, permette di ottenere una rappresentazione bilanciata dei dati, semplificando il calcolo delle probabilità condizionali e rendendo il modello più gestibile dal punto di vista computazionale.

Struttura della rete bayesiana:



Per creare il modello bayesiano, è stato utilizzato l'algoritmo HillClimbSearch, un metodo di ricerca locale che esplora diverse configurazioni per individuare la struttura ottimale delle relazioni tra le variabili del dataset. Il metodo di scoring scelto è il BicScore, che valuta la bontà del modello tenendo conto della complessità e dell'adattamento ai dati.

Una volta identificata la struttura migliore (contenuta in *best\_model*), viene estratto l'insieme degli archi che rappresentano le connessioni tra le variabili. Questi archi vengono poi utilizzati per definire la rete bayesiana, mediante la funzione *BayesianNetwork(best\_model.edges())*. In questo modo, il modello risultante riflette una configurazione ottimizzata che descrive le dipendenze condizionali presenti nel dataset.

La struttura di una rete bayesiana è un grafo orientato aciclico, dove ogni nodo rappresenta una variabile casuale e le frecce indicano le dipendenze condizionali. Ogni nodo è associato a una tabella di probabilità condizionata, che descrive come la variabile dipende dai suoi genitori. Questa struttura consente di modellare e inferire probabilità in sistemi complessi, aggiornando le credenze con nuove evidenze.

Addestramento della rete bayesiana:

Il processo di addestramento si basa sulla struttura della rete bayesiana definita in precedenza, in cui vengono costruite le **CPD (Conditional Probability Distributions)**. Queste distribuzioni descrivono la probabilità di ogni variabile in relazione alle sue variabili genitore, consentendo di modellare le dipendenze condizionali tra le variabili nel dataset.

Per creare le **CPD** nella rete bayesiana, il processo dipende dalla presenza di genitori per ogni variabile. Se una variabile non ha genitori, viene creata una **CPD marginale**, che rappresenta la probabilità della variabile basata sulla sua distribuzione nel dataset. Le probabilità vengono normalizzate e, se necessario, viene utilizzata una distribuzione uniforme per evitare che la somma delle probabilità sia zero. Nel caso in cui la variabile abbia dei genitori, viene costruita una **CPD condizionata**. In questo caso, si calcola la distribuzione della variabile dato un particolare insieme di stati dei genitori, creando una tabella che rappresenta queste probabilità condizionali. Anche in questo caso, la normalizzazione è fondamentale per garantire che la somma delle probabilità sia pari a uno, e se la somma è zero, si utilizza una distribuzione uniforme come fallback.

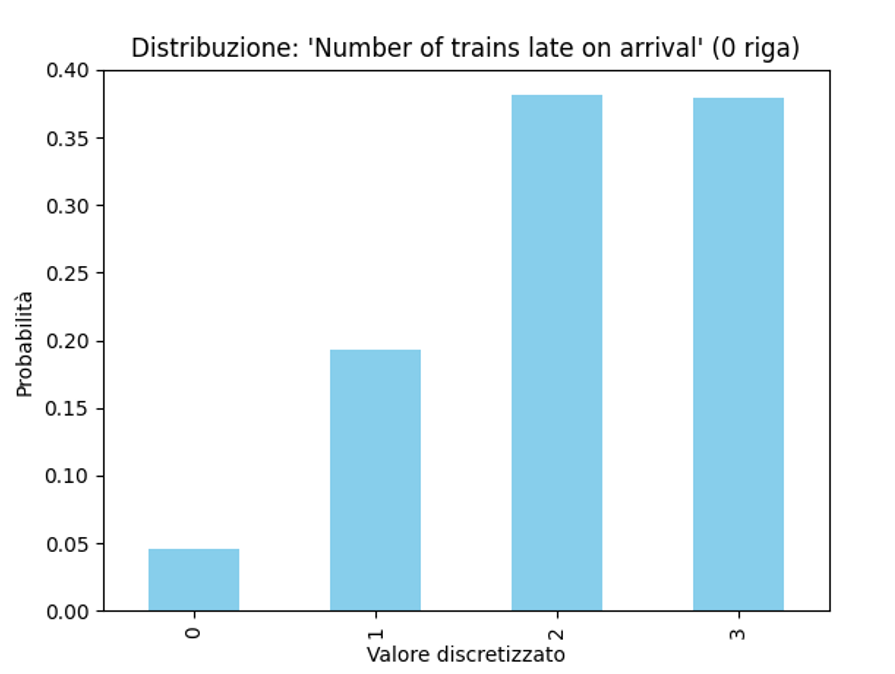
Il risultato finale consiste in un insieme di **CPD** che rappresentano le distribuzioni di probabilità per ciascun nodo, prendendo in considerazione le dipendenze condizionali tra le variabili. Queste CPD vengono quindi aggiunte al modello, completando la definizione della rete bayesiana.

Uso della rete bayesiana:

Una volta creata e definita la rete bayesiana, è possibile utilizzarla per effettuare inferenze, ossia per calcolare le probabilità di una variabile target, dato un insieme di evidenze. In altre parole, si può determinare come cambia la probabilità di una variabile in base ai valori osservati di altre variabili nel modello. Questo processo aiuta a prevedere o stimare eventi futuri in base alle informazioni disponibili.

L’inferenza viene eseguita utilizzando il metodo **Variable Elimination**. Questo approccio calcola la distribuzione a posteriori per una variabile target (ad esempio, il numero di treni in ritardo), dato un esempio specifico (una riga del dataset). Le evidenze per l'inferenza vengono estratte dal dataset, escludendo la variabile target, e vengono quindi usate per calcolare la probabilità del target.

Poiché nel pre-processing è stato impostato un numero di **bins** pari a 4, questo significa che ogni variabile numerica verrà suddivisa in 4 intervalli (bins) durante la discretizzazione. Questo comportamento è applicato a tutte le colonne numeriche che hanno un numero di valori unici maggiore di 4. La variabile target, come nel caso del numero di treni in ritardo, avrà quindi 4 possibili stati (o bins), e il modello calcolerà le probabilità di ciascun stato.



Come mostrato nel grafico qui sopra, la distribuzione a posteriori per la riga selezionata (row\_index=0) evidenzia la probabilità associata a ciascun valore discretizzato della variabile target, in questo caso “Number of trains late on arrival”. Sull’asse orizzontale sono rappresentati gli stati 0, 1, 2 e 3, che corrispondono ai quattro intervalli (bins) in cui è stata suddivisa la variabile target durante la fase di discretizzazione. Sull’asse verticale, invece, è riportata la probabilità che la rete bayesiana assegna a ciascuno di questi stati, tenendo conto delle evidenze osservate nel dataset.

Grazie al metodo di inferenza “Variable Elimination”, il modello combina le informazioni disponibili sulle variabili genitore per determinare la probabilità di ogni stato della variabile target. Ciò significa che, data la configurazione dei dati di input per la riga 0, la rete calcola in che misura è plausibile che il numero di treni in ritardo all’arrivo appartenga a uno dei quattro intervalli definiti. Questo tipo di rappresentazione probabilistica è particolarmente utile perché, anziché fornire una singola stima puntuale, illustra la distribuzione delle possibili opzioni, evidenziando quale intervallo risulti più probabile.

Prolog e KB:

Come ultimo task si è deciso di predire la stessa **variabile target** dell’apprendimento supervisionato utilizzando una **Base di Conoscenza (KB) in Prolog**. L’obiettivo è trasporre la struttura dell’**albero di decisione** ottenuto dalla **Random Forest** in un insieme di fatti e regole logiche, in modo da consentire la classificazione dei dati tramite inferenza logica.

L’albero di decisione è costituito da **nodi intermedi** e **nodi foglia**. I nodi intermedi contengono quattro informazioni essenziali, che vengono memorizzate in array:

* **feature**: contiene gli **indici delle feature** utilizzate per le decisioni nei nodi.
* **threshold**: memorizza le **soglie di confronto** utilizzate nei nodi decisionali.
* **left\_child** e **right\_child**: contengono gli **ID dei nodi figli** per ciascun nodo intermedio.

Quando si valuta un'istanza, il valore della feature viene confrontato con la soglia:

* Se il valore è **minore o uguale** alla soglia, si prosegue verso il **figlio sinistro**.
* Se il valore è **maggiore**, si segue il **figlio destro**.

Questo processo continua fino a raggiungere un **nodo foglia**, che rappresenta la previsione finale del modello. Le foglie sono caratterizzate da un **array value**, che contiene la distribuzione dei valori di output per ciascuna classe, permettendo così di determinare la previsione finale.

In **Prolog**, la struttura dell’albero viene rappresentata tramite i fatti:

* **node(NodeID, FeatureIndex, Threshold, LeftChild, RightChild)** per i nodi decisionali, dove **NodeID** è l’identificatore univoco del nodo all’interno dell’albero.
* **leaf(NodeID, Prediction)** per i nodi foglia, in cui **NodeID** identifica il nodo terminale che contiene la previsione finale.

Per facilitare questo processo, è stata implementata in Python una funzione che converte l'albero di decisione ottenuto da Scikit-learn in fatti Prolog. La funzione scorre l'albero, estraendo dai nodi intermedi le informazioni relative alla feature, alla soglia e agli ID dei figli, e per le foglie il valore predetto. In questo modo, l'intera struttura viene esportata in un file, rendendo possibile l'inferenza logica in Prolog.

Per predire il ritardo di un treno è stata definita la regola Prolog predire\_ritardo, che funge da punto di ingresso per l'inferenza nel modello.

Immagine che contiene testo, Carattere, schermata, Elementi grafici

Il contenuto generato dall'IA potrebbe non essere corretto.

Questa regola avvia il processo decisionale chiamando la regola ricorsiva percorri\_albero, il quale parte dalla radice (nodo 0) dell'albero e guida la navigazione attraverso i nodi dell'albero tradotto in Prolog fino a raggiungere una foglia.

Immagine che contiene testo, schermata, Carattere

Il contenuto generato dall'IA potrebbe non essere corretto.

Nei nodi intermedi, viene valutata la condizione relativa a una specifica feature: il valore dell'attributo in input viene confrontato con una soglia. Se il valore risulta minore o uguale alla soglia, il percorso procede verso il figlio sinistro; altrimenti, verso il figlio destro. Questo iterativo confronto continua finché non si giunge a un nodo foglia, che contiene la predizione finale.

Oltre a predire il ritardo per un singolo treno, sono state definite ulteriori regole per estendere l'inferenza.

Ad esempio, la regola ricorsiva treno\_piu\_in\_ritardo consente di identificare, tra una lista di treni, quello con il ritardo maggiore, confrontando ricorsivamente la predizione di ciascun treno.

Immagine che contiene testo, schermata, Carattere

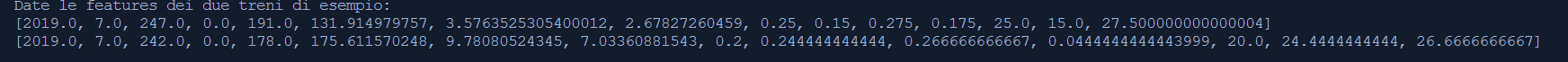
Il contenuto generato dall'IA potrebbe non essere corretto.

La regola ritardo\_conveniente verifica se un ritardo proposto è inferiore a quello predetto dal modello, offrendo un criterio per valutare la convenienza di un ritardo stimato.

Immagine che contiene testo, Carattere, schermata

Il contenuto generato dall'IA potrebbe non essere corretto.

Per esempio, il sistema basato su Prolog ha permesso di ottenere una predizione del ritardo in linea con quella del modello Random Forest in Python considerando due treni di test presi dal dataset.



In pratica, utilizzando la regola predire\_ritardo, il KB ha determinato che per il primo treno (df[0]) il ritardo previsto è di 19 minuti e 34 secondi, mentre per il secondo treno (df[1]) il ritardo risulta essere di 27 minuti e 10 secondi. Questi valori corrispondono esattamente alle previsioni ottenute con Scikit-learn, come evidenziato dalle rappresentazioni dei vettori delle feature associati a ciascun treno.

Immagine che contiene testo, Carattere, schermata, design

Il contenuto generato dall'IA potrebbe non essere corretto.

Questo esempio dimostra la coerenza tra l'approccio supervisionato implementato in Python e il sistema basato su una Base di Conoscenza in Prolog, evidenziando come entrambi gli approcci possano integrarsi per fornire predizioni.

Inoltre, delle due regole supplementari, la regola treno\_piu\_in\_ritardo ha consentito di identificare il treno con il ritardo massimo, confermando che il secondo treno, con un ritardo di 27 minuti e 10 secondi, è quello che presenta la predizione più elevata.

La regola ritardo\_conveniente, invece, è stata utilizzata per valutare se un ritardo proposto sia inferiore a quello stimato dal modello. Per esempio, per il primo treno (con una predizione di 19 minuti e 34 secondi), il sistema ha restituito il messaggio "Il ritardo proposto 20.0 NON è più conveniente di quello predetto", poiché il valore proposto (20.0) risulta superiore al ritardo stimato. Questa regola offre un criterio aggiuntivo per confrontare ritardi, dimostrando come il sistema possa, in futuro, essere esteso per includere valutazioni di convenienza nella scelta delle predizioni, anche se al momento la regola ritardo\_conveniente non è stata ulteriormente testata in diversi scenari.

Immagine che contiene testo, schermata, Carattere, linea

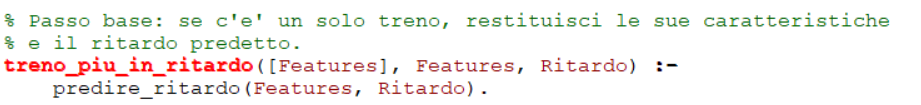
Il contenuto generato dall'IA potrebbe non essere corretto.

Per ragioni di tempo, non è stato possibile testare completamente le regole Prolog implementate. Tuttavia, di seguito vengono presentate le regole sviluppate, che sarebbero state utilizzate per la predizione dei ritardi dei treni e per il confronto tra ritardi proposti e quelli stimati. Sebbene il sistema non sia stato verificato su un ampio numero di casi, la logica e la struttura delle regole sono state definite correttamente, e si prevede che possano essere testate e ottimizzate in una fase successiva.

Immagine che contiene testo, schermata, Carattere, linea

Il contenuto generato dall'IA potrebbe non essere corretto.

La regola treno\_piu\_in\_ritardo/3 prende in input una lista di treni (rappresentata come una lista di caratteristiche Features). Per ogni treno nella lista, calcola il ritardo tramite la regola predire\_ritardo/2. Confronta poi il ritardo del treno corrente (RitardoCorrente) con il ritardo massimo trovato finora (MaxRitardo). Se il ritardo corrente è maggiore, allora il treno corrente diventa il treno con il ritardo massimo; altrimenti, si mantiene il treno con il ritardo massimo precedente.



Se la lista di treni contiene solo un treno, la regola calcola direttamente il ritardo di quel treno tramite la regola predire\_ritardo/2 e restituisce le sue caratteristiche insieme al ritardo predetto.

Immagine che contiene testo, Carattere, schermata

Il contenuto generato dall'IA potrebbe non essere corretto.

La regola ritardo\_conveniente/2 prende in input le caratteristiche di un treno (Features) e un ritardo proposto (RitardoProposto). Calcola il ritardo predetto dal modello tramite la regola predire\_ritardo/2 e verifica se il ritardo proposto è inferiore al ritardo predetto. Se sì, restituisce true; altrimenti false.

Immagine che contiene testo, Carattere, schermata, linea

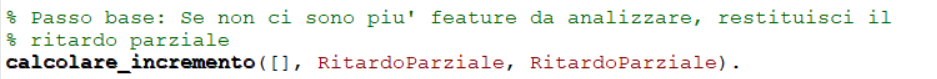
Il contenuto generato dall'IA potrebbe non essere corretto.

La regola predire\_ritardo/2 prende in input una lista di caratteristiche del treno (Features) e calcola il ritardo associato. Inverte prima la lista delle caratteristiche e poi calcola l'incremento del ritardo passo passo utilizzando la regola calcolare\_incremento/3. La variabile Ritardo rappresenta il ritardo finale predetto per il treno.

Immagine che contiene testo, schermata, Carattere, linea

Il contenuto generato dall'IA potrebbe non essere corretto.

La regola calcolare\_incremento/3 calcola il ritardo parziale per ogni caratteristica del treno. Prende la lista di caratteristiche (con Feature come la caratteristica corrente) e la calcola ricorsivamente. Per ogni caratteristica, chiama incremento\_feature/3 per determinare l'incremento del ritardo. Il ritardo parziale accumulato viene aggiornato e la regola continua ricorsivamente per tutte le caratteristiche rimanenti.



Quando la lista delle caratteristiche è vuota, la regola termina restituendo il ritardo parziale finale calcolato finora.

Immagine che contiene testo, schermata, Carattere, documento

Il contenuto generato dall'IA potrebbe non essere corretto.

Immagine che contiene testo, Carattere, schermata, linea

Il contenuto generato dall'IA potrebbe non essere corretto.

Queste regole servono per calcolare l'incremento del ritardo dei treni in base a diverse caratteristiche. Ogni caratteristica influisce sul ritardo in modo specifico:

1. **Anno di viaggio (Year):** I treni degli anni più recenti tendono ad avere un ritardo inferiore. L'incremento è calcolato come la differenza tra l'anno corrente (2025) e l'anno del viaggio, moltiplicato per -0.5. Treni più recenti quindi avranno un ritardo minore.
2. **Mese di viaggio (Month):** I mesi invernali (novembre, dicembre, gennaio, febbraio) sono associati a un aumento dei ritardi. Se il mese è invernale, l'incremento del ritardo è 5 minuti; altrimenti, non ci sono incrementi.
3. **Tempo medio di viaggio (Average travel time):** Più lungo è il viaggio medio di un treno, maggiore sarà il ritardo previsto. L'incremento è dato dal tempo medio di viaggio moltiplicato per 0.1.
4. **Numero di treni cancellati (Number of cancelled trains):** Un numero maggiore di treni cancellati indica maggiore congestione, aumentando il ritardo. Ogni treno cancellato contribuisce con un incremento di 1 minuto.
5. **Numero di treni in ritardo alla partenza (Number of late trains at departure):** Un numero maggiore di treni in ritardo alla partenza è correlato a un aumento del ritardo in arrivo. Ogni treno in ritardo alla partenza contribuisce con un incremento di 0.8 minuti.
6. **Ritardo medio dei treni in ritardo alla partenza (Average delay of late departing trains):** Un aumento del ritardo medio dei treni in partenza porta direttamente a un incremento nel ritardo previsto. L'incremento è calcolato come il ritardo di partenza moltiplicato per 0.9.
7. **Cause esterne (External causes):** Se una percentuale maggiore di ritardi è dovuta a cause esterne (come il maltempo o problemi infrastrutturali), l'incremento del ritardo sarà maggiore. Ogni percentuale di cause esterne contribuisce con un incremento di 0.5 minuti.
8. **Numero di treni in ritardo di oltre 15 minuti (Number of late trains > 15min):** I treni in ritardo di oltre 15 minuti hanno un impatto maggiore sul ritardo complessivo. Ogni treno in ritardo oltre i 15 minuti contribuisce con un incremento di 1.5 minuti.
9. **Numero di treni in ritardo di oltre 30 minuti (Number of late trains > 30min):** I treni in ritardo di oltre 30 minuti influenzano pesantemente il ritardo. Ogni treno in ritardo oltre i 30 minuti aggiunge un incremento di 2 minuti al ritardo.

Infine, per le caratteristiche non specificate, viene restituito un incremento di 0 minuti, indicante che non c'è alcun impatto sul ritardo per quelle caratteristiche.

La base di conoscenza può dunque essere interrogata in Python utilizzando la libreria pyswip con una qualsiasi delle righe del dataset pre-processato.

Conclusioni:

Il progetto ha avuto come obiettivo principale la previsione dei ritardi dei treni utilizzando diverse tecniche di machine learning e approcci logici. In particolare, è stato esplorato l'apprendimento supervisionato, l'apprendimento bayesiano e l'integrazione con una Base di Conoscenza (KB) in Prolog, al fine di creare un sistema completo in grado di predire i ritardi dei treni e confrontare le performance dei vari modelli utilizzati.

Inizialmente, è stato implementato un **modello di apprendimento supervisionato** utilizzando metodi come **SVR**, **Random Forest**, **Gradient Boosting** e **Regressione Lineare**. I risultati hanno evidenziato come i modelli non lineari, in particolare l'SVR, abbiano ottenuto una previsione più accurata, con il **MAE**, il **MSE** e il **RMSE** più bassi rispetto agli altri modelli. Questi risultati sono stati supportati dall’analisi grafica, che ha mostrato come i modelli, come il **Gradient Boosting**, possano migliorare le loro performance con un numero maggiore di dati, suggerendo una buona capacità di generalizzazione. In generale, l'analisi dei dati ha evidenziato l'efficacia dei modelli non lineari ed ensemble nell'adattarsi meglio ai dati complessi.

In parallelo, il progetto ha esplorato l'uso di un approccio di **apprendimento bayesiano**, che sfrutta il **teorema di Bayes** per aggiornare le probabilità in base alle evidenze osservate. Questo approccio ha permesso di modellare le relazioni tra le variabili in modo probabilistico, fornendo una visione alternativa alla previsione dei ritardi. L’uso delle **reti bayesiane** ha contribuito ad analizzare i dati in presenza di incertezze e a fare inferenze basate su dati incompleti, arricchendo ulteriormente il sistema di previsione.

Infine, è stato integrato un **sistema basato su Prolog** per la previsione dei ritardi, trasformando l’albero di decisione della **Random Forest** in una serie di fatti e regole logiche. Questo approccio ha dimostrato di essere efficace nel generare previsioni compatibili con il modello di apprendimento supervisionato, mostrando come l'inferenza logica possa essere utilizzata per eseguire classificazioni. La regola Prolog “**predire\_ritardo**” ha permesso di determinare il ritardo previsto per ciascun treno, e altre regole logiche hanno consentito l’identificazione dei treni più in ritardo e la valutazione della convenienza di ritardi proposti.

Possibili sviluppi:  
Implementare una UI per visualizzare le predizioni dei ritardi in modo più intuitivo, permettendo all'utente di inserire dati e ottenere risultati in tempo reale.

Si potrebbe arricchire la base di conoscenza Prolog includendo nuove variabili o regole aggiuntive per migliorare la precisione delle predizioni.

Attualmente sono stati utilizzati Regressione Lineare, Gradient Boosting, Random Forest e SVR per l'apprendimento supervisionato. Uno sviluppo futuro potrebbe consistere nel testare altri modelli, come reti neurali o modelli basati su serie temporali, per valutare se possano migliorare l'accuratezza delle predizioni.

Infine, sebbene la regola ritardo\_conveniente offra un criterio utile per confrontare i ritardi proposti con quelli predetti, al momento non è stata ulteriormente testata in diversi scenari. Un possibile sviluppo futuro potrebbe concentrarsi sulla validazione e sul potenziamento di questa regola, esplorandone applicazioni e impatti in contesti più ampi.

Riferimenti bibliografici:

Apprendimento supervisionato: D. Poole, A. Mackworth: Artificial Intelligence: Foundations of Computational Agents. 3nd ed. Cambridge University Press [Ch.7]

Apprendimento bayesiano: D. Poole, A. Mackworth: Artificial Intelligence: Foundations of Computational Agents. 3nd ed. Cambridge University Press [Ch.10]

Basi di conoscenza: D. Poole, A. Mackworth: Artificial Intelligence: Foundations of Computational Agents. 3nd ed. Cambridge University Press [Ch.15]