Charlotte Kruzic & Zoé Marquis
UE Entreposage et protection des données

Projet naiades

NB: Cela peut paraître long, mais nous avons dû télécharger le notebook en PDF depuis Google Colab. Colab utilise par défaut une police d'écriture relativement grande, ce qui explique le nombre de pages élevé dans le PDF généré.

Nous vous fournissons également la version ipynb car elle est plus agréable à lire. Si vous n'avez pas Jupyter Notebook installé, vous pouvez l'ouvrir directement depuis votre navigateur avec Google Colab.

Ce projet s'intéresse à la relation entre les propriétés physico-chimiques de l'eau et son état biologique, avec pour objectif de mieux comprendre les interactions entre ces deux dimensions à partir de données existantes.

Nous avons cherché à déterminer si ces données permettent de révéler des modèles spatiaux pertinents, comme les hydroécorégions, et à explorer comment les différents paramètres influencent l'état des écosystèmes aquatiques.

Pour cela, nous avons appliqué des méthodes de clustering à des données collectées à diverses saisons, tout en considérant un éventuel décalage temporel entre les mesures physico-chimiques et biologiques, afin de refléter la dynamique des écosystèmes. Ces données ont été soigneusement nettoyées, préparées et agrégées par saison, ce qui nous a permis d'identifier des regroupements cohérents d'hydro-eco-stations et d'en analyser les similitudes écologiques.

Par la suite, avec le décalage temporel qui nous parait le meilleur, nous avons également exploré une approche de régression pour prédire l'état biologique de l'eau (I2M2) à partir des paramètres physico-chimiques, des caractéristiques des stations et de leur temporalité. Cette approche vise à évaluer la capacité de ces facteurs à expliquer et prédire l'état des écosystèmes aquatiques (hydrobiologiques dans ce cas), en tenant compte de la complexité et de la variabilité de ces interactions.

Importation des bibliothèques

```
In [1]: import numpy as np
import pandas as pd
import geopandas as gpd
```

```
import shapely.geometry as geom
from shapely import geometry as geom
from matplotlib.patches import Patch
import matplotlib.pyplot as plt
import matplotlib.cm as cm
import matplotlib.colors as mcolors
import plotly.express as px
import plotly.graph_objects as go
import seaborn as sns
from scipy.stats import zscore
import zstandard as zstd
from sklearn.preprocessing import MinMaxScaler
from sklearn.impute import SimpleImputer
from sklearn.cluster import KMeans
from sklearn.metrics import silhouette_score
from sklearn.metrics import davies_bouldin_score
import warnings
warnings.filterwarnings("ignore", category=FutureWarning)
from sklearn.preprocessing import LabelEncoder
```

Chargement des données

df_hydrobio = df_load_hydrobio.copy()

df hydroregions = df load hydroregions.copy()

```
In [2]: # stations
        df_load_stations = pd.read_csv('data/stations_hb.csv.zst',sep=';',escapec
        df_stations = df_load_stations.copy() # copy pour nettoyer etc mais garde
In [3]: # pc : physicochimie
        f="data/donnees physicochimie.csv.zst"
        pc_sample = pd.read_csv(f,nrows=1)
        pc_list_cols = pc_sample.columns
        pc_list_cat = pc_list_cols[pc_list_cols.str.startswith((
             'Lb','Nom','Mnemo',
             'Cd', 'Sym', 'Com'))]
        pc_dict_cat = {col: 'category' for col in pc_list_cat}
        df_load_pc = pd.read_csv(
                f,
                sep=',',
                engine='c',
                escapechar='\\',
                dtype=pc_dict_cat,
                parse dates=[7],
                iterator=False)
        df_pc = df_load_pc.copy()
In [4]: # hydrobio
```

df_load_hydrobio = pd.read_csv('data/donnees_hydrobio.csv.zst',sep=',',es

df_load_hydroregions = gpd.read_file("data/Hydroecoregion1-shp.zip")

In [5]: # hydroecoregion

Analyse exploratoire

Objectifs

L'objectif principal de cette analyse exploratoire est de comprendre le contenu de chaque jeu de données utilisé dans le projet, d'identifier les colonnes pertinentes ainsi que celles qui peuvent être supprimées, et de déterminer comment remodeler les données pour les rendre exploitables pour l'analyse.

Description des jeux de données

Le projet repose sur plusieurs jeux de données, comprenant des mesures physicochimiques, des informations hydrobiologiques, des données sur les stations de mesure, et des données géographiques des hydroécorégions.

- Les données des stations de mesure fournissent des informations nécessaires pour localiser chaque station de mesure (latitude et longitude), ainsi que des identifiants uniques permettant de relier les stations entre les différents jeux de données.
- 2. Les **données physico-chimiques** contiennent les mesures physico-chimiques des eaux (par exemple, nitrates, phosphates, pH...). Chaque mesure est associée à une station, à une date, ainsi qu'à un support et une fraction d'analyse spécifique.
- 3. Les **données hydrobiologiques** comprennent l'indice écologique I2M2 évaluant la qualité biologique des eaux. Ces indices sont liés aux stations et aux dates de prélèvement.
- 4. Les données des hydroécorégions sont des unités spatiales définies sur la base de critères écologiques similaires, et permettent de classifier les différents milieux aquatiques à travers la France.

Exploration des données géographiques

In [6]: df_stations.head(3)

Out[6]:		CdStationMesureEauxSurface	LbStationMesureEauxSurface	DurStationMesureEa
	0	01000477	LA SLACK À RINXENT (62)	
	1	01000602	COLOGNE à BUIRE COURCELLES (80)	
	2	01000605	L'OMIGNON À DEVISE (80)	

3 rows × 39 columns

La table station est utile pour situer les stations ainsi que pour extraire l'identifiant pour joindre les tables sur les stations.

In [7]:	df_hydroregions.head(3)
---------	------------------------	---

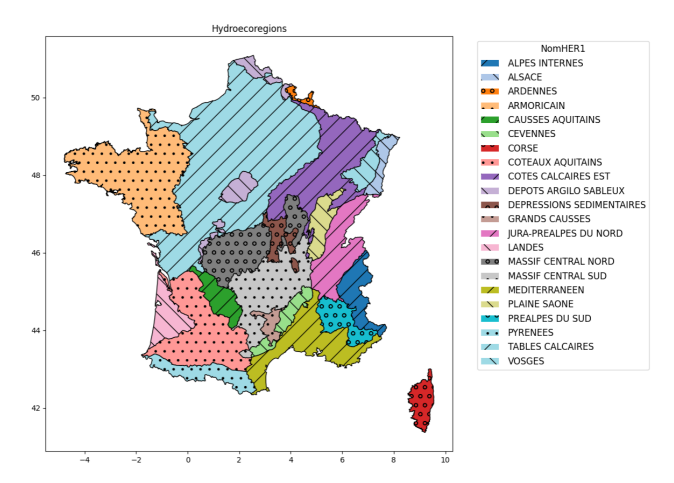
geomet	NomHER1	CdHER1	gid		Out[7]:
POLYGON ((9.43319 43.00468, 9.4357 42.99999, 9	CORSE	16	1	0	
POLYGON ((-2.61068 48.55022, -2.6126 48.54898	ARMORICAIN	12	2	1	
MULTIPOLYGON (((-1.04228 45.54443, -1.0383	LANDES	13	3	2	

In [8]: # On vérifie qu'un code d'hydroécorégion (CdHER1) correspond bien à un se print(df_hydroregions['CdHER1'].value_counts())

```
CdHER1
16
       1
12
       1
10
       1
9
       1
3
       1
17
       1
       1
6
5
       1
19
       1
8
       1
15
       1
       1
18
       1
20
       1
7
       1
2
       1
21
       1
       1
11
       1
1
14
       1
13
       1
22
       1
Name: count, dtype: int64
```

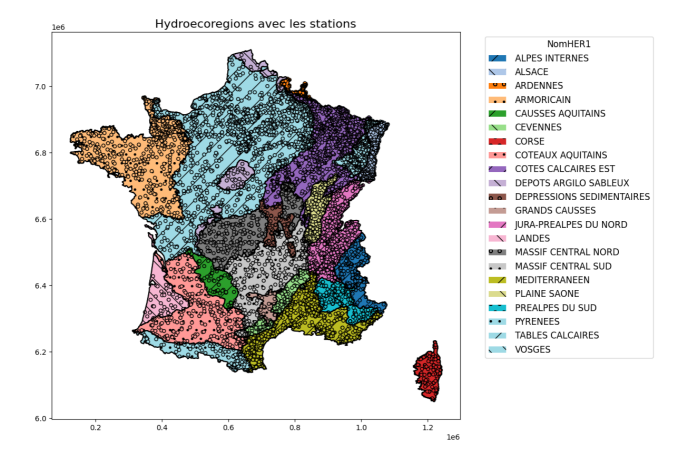
On a bien un CdHER1 pour un NomHER1, donc on va afficher la carte avec NomHER1 car cela est plus parlant pour l'utilisateur.

```
In [9]: # Affichage des hydroeco regions
fig, ax = plt.subplots(figsize=(20, 10))
colors = plt.colormaps['tab20']
hatches = ['/', '\\', 'o', '.']
legend_elements = []
for i, (name, region) in enumerate(df_hydroregions.groupby('NomHER1')):
    patch = region.plot(ax=ax, color=colors(i), hatch=hatches[i % len(hat legend_elements.append(Patch(facecolor=colors(i), hatch=hatches[i % lax.set_title('Hydroecoregions')
ax.legend(handles=legend_elements, title='NomHER1', bbox_to_anchor=(1.05, plt.show())
```



Nous allons maintenant situer les différentes stations sur la carte des hydroécorégions.

```
In [10]: # Affichage des stations sur les hydroecoregions
         crs_lambert = 'PROJCS["RGF_1993_Lambert_93",GEOGCS["GCS_RGF_1993",DATUM["
         x_col = 'CoordXStationMesureEauxSurface'
         y_col = 'CoordYStationMesureEauxSurface'
         carto_i2m2 = gpd.GeoDataFrame(df_stations,crs=crs_lambert, geometry = gpd
         HER_stations=carto_i2m2.sjoin(df_hydroregions.to_crs(crs_lambert),predica
         fig, ax = plt.subplots(1, 1, figsize=(10, 30))
         colors = plt.colormaps['tab20']
         hatches = ['/', '\\', 'o', '.']
         legend_elements = []
         color mapping = {}
         for i, (name, region) in enumerate(df_hydroregions.groupby('NomHER1')):
             region = region.to_crs(crs_lambert)
             patch = region.plot(ax=ax, color=colors(i), hatch=hatches[i % len(hat
             legend_elements.append(Patch(facecolor=colors(i), hatch=hatches[i % l
             color_mapping[name] = colors(i)
         station_colors = HER_stations['NomHER1'].map(color_mapping)
         HER_stations.plot(ax=ax, color=station_colors, markersize=20, edgecolor='
         HER_lambert = df_hydroregions.to_crs(crs_lambert)
         HER_lambert.boundary.plot(ax=ax, color='black')
         ax.legend(handles=legend_elements, title='NomHER1', bbox_to_anchor=(1.05,
         ax.set_title('Hydroecoregions avec les stations', fontsize=16)
         plt.show()
```



Nous observons maintenant la répartition des stations dans les différentes hydroécorégions.

In [11]: stations_par_hydroecoregion = HER_stations.groupby('NomHER1').size().rese
print(stations_par_hydroecoregion)

	NomHER1	nombre_de_stations
0	ALPES INTERNES	156
1	ALSACE	352
2	ARDENNES	63
3	ARMORICAIN	445
4	CAUSSES AQUITAINS	47
5	CEVENNES	106
6	CORSE	63
7	COTEAUX AQUITAINS	265
8	COTES CALCAIRES EST	1008
9	DEPOTS ARGILO SABLEUX	47
10	DEPRESSIONS SEDIMENTAIRES	63
11	GRANDS CAUSSES	25
12	JURA-PREALPES DU NORD	632
13	LANDES	38
14	MASSIF CENTRAL NORD	221
15	MASSIF CENTRAL SUD	264
16	MEDITERRANEEN	574
17	PLAINE SAONE	223
18	PREALPES DU SUD	167
19	PYRENEES	116
20	TABLES CALCAIRES	1360
21	VOSGES	313

In [12]: stations_par_hydroecoregion = stations_par_hydroecoregion.sort_values(by=
fig = px.bar(stations_par_hydroecoregion, x='NomHER1', y='nombre_de_sta
fig.update_layout(xaxis_tickangle=45, width=900, height=600, xaxis_title=
fig.show()

Nous pouvons voir que la répartition des stations n'est pas uniforme, et que le nombre de stations par hydroécorégion peut varier de 25 à 1360. Cela pourrait rendre la caractérisation plus complexe, d'autant plus que nous ne savons pas encore combien de stations seront disponibles après la préparation des données.

Exploration des données physico-chimiques et hydrobiologiques

Physico-chimiques

In [13]: df_pc.info()

<class 'pandas.core.frame.DataFrame'>
RangeIndex: 8917443 entries, 0 to 8917442
Data columns (total 49 columns):

#	Column	Dtype
0	CdStationMesureEauxSurface	category
1	LbStationMesureEauxSurface	category
2	CdSupport	category
3	LbSupport	category

```
4
     CdFractionAnalysee
                                  category
 5
     LbFractionAnalysee
                                  category
     CdPrelevement
 6
                                  category
 7
     DatePrel
                                  datetime64[ns]
 8
     HeurePrel
                                  object
 9
     CdParametre
                                  category
 10
     LbLongParamètre
                                  category
 11
     RsAna
                                  float64
 12
     CdUniteMesure
                                  category
 13
     SymUniteMesure
                                  category
 14
     CdRqAna
                                  category
 15
    MnemoRqAna
                                  category
 16
     CdInsituAna
                                  category
     LbInsituAna
 17
                                  category
 18
     ProfondeurPrel
                                  float64
 19
     CdDifficulteAna
                                  category
20 MnemoDifficulteAna
                                  category
 21
    LdAna
                                  float64
                                  float64
 22
     LgAna
23
                                  float64
     LsAna
 24
     IncertAna
                                  float64
     {\tt CdMetFractionnement}
 25
                                  category
 26
     NomMetFractionnement
                                  category
     CdMethode
27
                                  category
 28
     NomMethode
                                  category
 29
     RdtExtraction
                                  float64
 30
     CdMethodeExtraction
                                  category
 31
     NomMethodeExtraction
                                  category
 32
     CdAccreAna
                                  category
 33
    MnemoAccredAna
                                  category
 34 AgreAna
                                  float64
 35
     CdStatutAna
                                  category
 36
    MnemoStatutAna
                                  category
 37
     CdOualAna
                                  category
 38
     LbQualAna
                                  category
 39
    CommentairesAna
                                  category
 40
    ComResultatAna
                                  category
41
     CdRdd
                                  category
 42
    NomRdd
                                  category
 43
     CdProducteur
                                  category
 44
     NomProducteur
                                  category
 45
     CdPreleveur
                                  category
 46
    NomPreleveur
                                  category
 47
     CdLaboratoire
                                  category
 48 NomLaboratoire
                                  category
dtypes: category(39), datetime64[ns](1), float64(8), object(1)
memory usage: 1.1+ GB
```

In [14]: df_pc.shape

Out[14]: (8917443, 49)

Hydro-biologiques

In [15]: df_hydrobio.info()

<class 'pandas.core.frame.DataFrame'>
RangeIndex: 43535 entries, 0 to 43534
Data columns (total 21 columns):

#	Column	Non-N	ull Count	Dtype
0	Unnamed: 0	43535	non-null	 int64
1	CdStationMesureEauxSurface	43535	non-null	int64
2	LbStationMesureEauxSurface	43535	non-null	object
3	CdPointEauxSurf	43115	non-null	float64
4	DateDebutOperationPrelBio	43535	non-null	object
5	CdSupport	43535	non-null	int64
6	LbSupport	43535	non-null	object
7	DtProdResultatBiologique	14829	non-null	object
8	CdParametreResultatBiologique	43535	non-null	int64
9	LbLongParametre	43535	non-null	object
10	ResIndiceResultatBiologique	43522	non-null	float64
11	CdUniteMesure	43535	non-null	object
12	SymUniteMesure	43535	non-null	object
13	CdRqIndiceResultatBiologique	43535	non-null	int64
14	MnemoRqAna	43535	non-null	object
15	CdMethEval	28373	non-null	object
16	RefOperationPrelBio	43535	non-null	object
17	CdProducteur	43535	non-null	int64
18	NomProducteur	43531	non-null	object
19	CdAccredRsIndiceResultatBiologique	43343	non-null	float64
20	MnAccredRsIndiceResultatBiologique	43343	non-null	object
dtyp	es: float64(3), int64(6), object(12)			
memo	ry usage: 7.0+ MB			

In [16]: df_hydrobio.shape

Out[16]: (43535, 21)

Préparation des données physicochimiques

Démarche

Pour notre analyse des hydroécorégions, nous devons exploiter à la fois les données temporelles et spatiales à notre disposition. Notre principal objectif est d'utiliser les données temporelles pour effectuer un clustering, afin de déterminer si nous pouvons retrouver les hydroécorégions existantes à partir des caractéristiques physico-chimiques et biologiques disponibles.

Les données physicochimiques sont composées d'environ de 9 millions de points de mesure, ce qui nécessite une réduction importante pour les rendre exploitables, compte tenu des limites de nos ressources informatiques. Nous avons procédé en 2

étape:

Nettoyage des données: La première étape a été le nettoyage des données.
 Les duplicatas et les valeurs aberrantes ont été supprimés. Cependant, compte tenu la quantité de données, nous ne pouvions pas visualiser l'intégralité ni effectuer des analyses sur chaque point individuellement. Nous avons donc mis en place des stratégies pour nettoyer les données sans pour autant perdre des informations significatives.

• Aggrégation des données : Nous avons ensuite agrégé les données par stations, par saison et par année, afin de réduire la variabilité et de faciliter l'analyse des tendances. Pour chaque paramètre, nous avons calculé des statistiques résumées telles que la médiane et la moyenne, dans le but de concerver un maximum d'information en réduisant la taille de notre jeu de données. Nous avons également étudié les supports, les fractions, les unités de mesures, et les paramètres mesurés afin de filtrer et ne garder que les informations pertinentes pour l'étude. Et enfin, nous avons remodelé les données afin d'obtenir une table avec pour chaque station, année et saison, des valeurs agrégées pour chaque paramètre physicochimique.

Nettoyage des données

Hypothèse : Nous faisons l'hypothèse que certaines colonnes dans notre jeu de données, telles que le laboratoire, le producteur, le préleveur, et le responsable de la collecte, ne sont pas directement pertinentes pour l'analyse des caractéristiques physicochimiques de l'eau.

Ce jeu de données contient essentiellement des métadonnées relatives à la gestion des prélèvements qui ne renseignent pas sur l'état physique ou chimique de l'eau elle-même. De plus, puisque nous prévoyons d'agréger les données par saison et par année, la granularité temporelle de l'heure n'est pas pertinente, nous allons donc éliminer cette colonne.

```
In [18]: # supprimer les doublons
df_pc.drop_duplicates(inplace=True)
```

Caractériser une analyse physico chimique

Comme vu dans le TD, ce qui caractérise une analyse c'est :

- le support
- le paramètre
- la fraction analysée
- l'unité

```
In [19]: print("Supports :", df_pc['LbSupport'].nunique(), "valeurs ->", df_pc['Lb
    print("Paramètres :", df_pc['LbLongParamètre'].nunique(), "valeurs ->", d
    print("Fractions :", df_pc['LbFractionAnalysee'].nunique(), "valeurs ->",
    print("Unités :", df_pc['SymUniteMesure'].nunique(), "valeurs ->", df_pc[
```

Supports : 5 valeurs -> ['Eau', 'Air', 'Sédiments', 'Diatomées benthique s', 'Gammares']

Paramètres: 16 valeurs -> ['Matières en suspension', 'Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5)', "Température de l'Eau", 'Potentiel en Hy drogène (pH)', 'Conductivité à 25°C', 'Oxygène dissous', 'Taux de saturati on en oxygène', 'Phosphore total', 'Turbidité Formazine Néphélométrique', 'Azote Kjeldahl', 'Diuron', 'Carbone Organique', 'Ammonium', 'Nitrites', 'Nitrates', 'Orthophosphates (PO4)']

Fractions : 2 valeurs -> ['Eau brute', "Phase aqueuse de l'eau (filtrée, c entrifugée...)"]

Unités : 15 valeurs -> ['mg/L', 'mg(02)/L', '°C', 'unité pH', ' μ S/cm', '%', 'mg(P)/L', 'NFU', 'mg(N)/L', ' μ g/L', 'mg(C)/L', 'mg(NH4)/L', 'mg(N02)/L', 'mg(N03)/L', 'mg(P04)/L']

Pour mieux comprendre nos données physicochimiques, nous allons analyser la distribution des paramètres mesurés ainsi que leurs relations avec les fractions, supports, et unités de mesure. Nous examinerons également les relations entre fractions et supports, afin d'identifier les combinaisons les plus pertinentes et de garantir la cohérence des données pour l'analyse.

Fractions et Supports

```
In [20]: test = df_pc[['LbSupport','LbFractionAnalysee']].drop_duplicates()
In [21]: print('Nombre de fractions par support')
  test.groupby(['LbSupport']).count()
```

Nombre de fractions par support

Out [21]: LbFractionAnalysee

LbSupport Eau 2 Air 2 Sédiments 2 Diatomées benthiques 1 Gammares 1

Pour un support donné plusieurs fractions peuvent être analysées.

```
In [22]: print('Nombre de supports par fraction')
  test.groupby(['LbFractionAnalysee']).count()
```

Nombre de supports par fraction

Out [22]: LbSupport

LbFractionAnalysee

Eau brute	5
Phase aqueuse de l'eau (filtrée centrifugée)	3

Pour une fraction donnée plusieurs supports peuvent être analysés.

Fractions et paramètres

```
In [23]: test = df_pc[['LbLongParamètre','LbFractionAnalysee']].drop_duplicates()
In [24]: print('Nombre de fractions par paramètre')
test.groupby(['LbLongParamètre']).count()
```

Nombre de fractions par paramètre

Out [24]: LbFractionAnalysee

LbLongParamètre

1	Azote Kjeldahl
1	Conductivité à 25°C
1	Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5)
1	Diuron
1	Matières en suspension
1	Oxygène dissous
1	Phosphore total
1	Potentiel en Hydrogène (pH)
1	Taux de saturation en oxygène
1	Température de l'Eau
1	Turbidité Formazine Néphélométrique
1	Carbone Organique
1	Ammonium
1	Nitrates
1	Nitrites
1	Orthophosphates (PO4)

Pour un paramètre donné un seul type de fraction est analysé.

```
In [25]: print('Nombre de paramètres par fraction')
test.groupby(['LbFractionAnalysee']).count()
```

Nombre de paramètres par fraction

Out [25]: LbLongParamètre

LbFractionAnalysee

Eau brute	11
Phase aqueuse de l'eau (filtrée, centrifugée)	5

Pour une fraction donnée plusieurs paramètres peuvent être analysés.

Supports et paramètres

```
In [26]: test = df_pc[['LbLongParamètre','LbSupport']].drop_duplicates()
```

```
In [27]: print('Nombre de supports par paramètre')
test.groupby(['LbLongParamètre']).count()
```

Nombre de supports par paramètre

Out [27]: LbSupport

LbLongParamètre	
Azote Kjeldahl	3
Conductivité à 25°C	4
Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5)	3
Diuron	3
Matières en suspension	3
Oxygène dissous	4
Phosphore total	3
Potentiel en Hydrogène (pH)	5
Taux de saturation en oxygène	4
Température de l'Eau	5
Turbidité Formazine Néphélométrique	1
Carbone Organique	1
Ammonium	3
Nitrates	3
Nitrites	3
Orthophosphates (PO4)	3

Pour un paramètre donné plusieurs supports peuvent être utilisés.

```
In [28]: print('Nombre de paramètres par support')
test.groupby(['LbSupport']).count()
```

Nombre de paramètres par support

Out[28]:	LbLongParamètre
000[20]	Ebeongi arametre

	LbSupport
16	Eau
14	Air
14	Sédiments
2	Diatomées benthiques
5	Gammares

Pour un support donné plusieurs paramètres peuvent être analysés.

Unités de mesure et paramètres

```
In [29]: test = df_pc[['LbLongParamètre','SymUniteMesure']].drop_duplicates()
In [30]: print("Nombre d'unités par paramètre")
test.groupby(['LbLongParamètre']).count()
```

Nombre d'unités par paramètre

Out [30]: SymUniteMesure

LbLongParamètre

1	Azote Kjeldahl
1	Conductivité à 25°C
1	Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5)
1	Diuron
1	Matières en suspension
1	Oxygène dissous
1	Phosphore total
1	Potentiel en Hydrogène (pH)
1	Taux de saturation en oxygène
1	Température de l'Eau
1	Turbidité Formazine Néphélométrique
1	Carbone Organique
1	Ammonium
1	Nitrates
1	Nitrites
1	Orthophosphates (PO4)

Pour un paramètre donné une seule unité de mesure est utilisée.

```
In [31]: print("Nombre de paramètres par unité")
test.groupby(['SymUniteMesure']).count()
```

Nombre de paramètres par unité

Out[31]:

LbLongParamètre

SymUniteMesure	
%	1
NFU	1
mg(N)/L	1
mg(O2)/L	2
mg(P)/L	1
mg/L	1
unité pH	1
°C	1
μS/cm	1
μg/L	1
mg(C)/L	1
mg(NH4)/L	1
mg(NO2)/L	1
mg(NO3)/L	1
mg(PO4)/L	1

Pour une unité de mesure donnée plusieurs paramètres peuvent être analysés.

Quelles informations pouvons-nous en extraire?

Pour chaque paramètre analysé, il n'existe qu'une seule unité de mesure associée. Nous n'avons donc pas besoin de conserver la colonne SymUniteMesure une fois que nous aurons intégré ces données dans notre dataframe pour l'analyse.

D'après les informations fournies dans le cours, un résultat d'analyse (RsAna) se caractérise principalement par :

- Un paramètre physico-chimique (CdParametre), comme les nitrates, phosphates, température, pH, ...
- Une unité de mesure (CdUniteMesure).
- Une fraction d'analyse (CdFractionAnalysee) réalisée à partir d'un support de prélèvement (CdSupport).

Étant donné que chaque paramètre est lié à une seule unité de mesure, nous allons

pivoter notre table de données afin que chaque résultat d'analyse intègre simultanément le paramètre, le support, et la fraction. Cette organisation facilitera l'analyse et garantira une meilleure cohérence dans nos données.

```
In [32]: # Pour un paramètre donné, combien y a t il d'unité de mesure, de support
         print(df_pc.groupby('LbLongParamètre')['SymUniteMesure'].nunique().value_
         print(df_pc.groupby('LbLongParamètre')['LbSupport'].nunique().value_count
         print(df pc.groupby('LbLongParamètre')['LbFractionAnalysee'].nunique().va
        SymUniteMesure
             16
        Name: count, dtype: int64
        LbSupport
             9
             3
        4
        5
             2
        1
             2
        Name: count, dtype: int64
        LbFractionAnalysee
             16
        Name: count, dtype: int64
```

Il n'existe qu'un seul type de fraction analysée pour chaque paramètre.

Pour confirmer cela, nous allons regarder les combinaisons de paramètres, supports et fractions.

```
In [33]: # Pour un paramètre et un support donné, combien de fraction différentes
grouped = df_pc.groupby(['LbLongParamètre','LbSupport'])['LbFractionAnaly
multiple_fractions = grouped[grouped > 1]
print(multiple_fractions)
```

Series([], Name: LbFractionAnalysee, dtype: int64)

Il n'y a au maximum qu'une seule fraction par combinaison de paramètre et de support. Cela signifie que la fraction peut être déduite directement à partir du couple (paramètre, support).

Nous allons donc faire un regroupement par tuple (paramètre, support).

```
In [34]: params = df_pc.groupby(["LbLongParamètre",'LbSupport'])
In [35]: # nombre de valeurs pour chaque tuple
params.size().sort_values(ascending=False)
```

LbLongParamètre Potentiel en Hydrogène (pH) Température de l'Eau Conductivité à 25°C Oxygène dissous Taux de saturation en oxygène	LbSupport Eau Eau Eau Eau Eau	675940 675906 668744 632623 613947
Turbidité Formazine Néphélométrique	Diatomées benthiques Gammares	 0 0
Carbone Organique	Air Sédiments	0
Orthophosphates (PO4) Length: 80, dtype: int64	Gammares	0
<pre># combien de résultats d'analyse pour chaque tuple ? params_size = params.agg({'RsAna' : ['size']})</pre>		
	Potentiel en Hydrogène (pH) Température de l'Eau Conductivité à 25°C Oxygène dissous Taux de saturation en oxygène Turbidité Formazine Néphélométrique Carbone Organique Orthophosphates (PO4) Length: 80, dtype: int64 # combien de résultats d'analyse pour params_size = params.agg({'RsAna': # regardons combien de lignes sont vi	Potentiel en Hydrogène (pH) Température de l'Eau Conductivité à 25°C Oxygène dissous Taux de saturation en oxygène Eau Turbidité Formazine Néphélométrique Carbone Organique Carbone Organique Orthophosphates (PO4) Length: 80, dtype: int64 # combien de résultats d'analyse pour chaque tuple ?

Out[37]:

size

LbLongParamètre	LbSupport
Azote Kjeldahl	Diatomées benthiques
	Gammares 0
Conductivité à 25°C	Diatomées benthiques
Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5)	Diatomées benthiques
	Gammares 0
Diuron	Diatomées benthiques
	Gammares 0
Matières en suspension	Diatomées benthiques
	Gammares 0
Oxygène dissous	Diatomées benthiques
Phosphore total	Diatomées 0 benthiques
	Gammares 0
Taux de saturation en oxygène	Diatomées

	benthiques	0
Turbidité Formazine Néphélométrique	Air	0
	Sédiments	0
	Diatomées benthiques	0
	Gammares	0
Carbone Organique	Air	0
	Sédiments	0
	Diatomées benthiques	0
	Gammares	0
Ammonium	Diatomées benthiques	0
	Gammares	0
Nitrates	Diatomées benthiques	0
	Gammares	0
Nitrites	Diatomées benthiques	0
	Gammares	0
Orthophosphates (PO4)	Diatomées benthiques	0
	Gammares	0

LbLongParamètre	LbSupport
Température de l'Eau	Gammares 1
Conductivité à 25°C	Gammares 1
Oxygène dissous	Gammares 1
Taux de saturation en oxygène	Gammares 1
Potentiel en Hydrogène (pH)	Gammares 1
	Diatomées

28	benthiques	
28	Diatomées benthiques	Température de l'Eau
35	Sédiments	Diuron
60	Sédiments	Azote Kjeldahl
78	Sédiments	Potentiel en Hydrogène (pH)
78	Sédiments	Phosphore total
78	Sédiments	Température de l'Eau
78	Sédiments	Ammonium
78	Sédiments	Nitrates
78	Sédiments	Nitrites
78	Sédiments	Taux de saturation en oxygène
78	Sédiments	Oxygène dissous
78	Sédiments	Orthophosphates (PO4)
78	Sédiments	Matières en suspension
78	Sédiments	Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5)
78	Sédiments	Conductivité à 25°C
1046	Air	Diuron
2136	Air	Azote Kjeldahl
3059	Air	Ammonium
3061	Air	Phosphore total
3145	Air	Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5)
3148	Air	Matières en suspension
3149	Air	Nitrates
3149	Air	Nitrites
3149	Air	Orthophosphates (PO4)
3169	Air	Taux de saturation en oxygène
3395	Air	Oxygène dissous
3402	Air	Température de l'Eau
3428	Air	Potentiel en Hydrogène (pH)

Conductivité à 25°C Air	3432
Diuron Eau	279124
Turbidité Formazine Néphélométrique Eau	420400
Ammonium Eau	509158
Azote Kjeldahl Eau	525943
Nitrites Eau	531995
Carbone Organique Eau	535869
Demande Biochimique en oxygène en 5 jours Eau (D.B.O.5)	542836
Orthophosphates (PO4) Eau	543972
Nitrates Eau	550019
Phosphore total Eau	569020
Matières en suspension Eau	587151
Taux de saturation en oxygène Eau	613947
Oxygène dissous Eau	632623
Conductivité à 25°C Eau	668744
Température de l'Eau Eau	675906
Potentiel en Hydrogène (pH) Eau	675940

En examinant les mesures, nous pouvons voir que certains supports sont très faiblement représentés : une seule mesure pour les Support Gammares, 28 pour les diatomées benthiques, et maximum 78 pour les sédiments.

En comparaison avec les milliers de mesures pour l'air, et les centaines de milliers de mesures pour l'eau, nous risquons une sous représentation de ces 3 différents supports.

Pour gérer ce déséquilibre, il existe plusieurs stratégies :

- le **suréchantillonnage (over sampling)** pour augmenter artificiellement la présence des supports sous-représentés afin d'équilibrer les données.
- la **suppression des supports faiblement représentés** (ce qu'on a décidé de réaliser : plus tard dans l'analyse, nous supprimerons les supports.)

```
In [39]: # Conversion en chaînes de caractères de notre colonne caractérisant les
param_series = df_pc['LbLongParamètre'].astype(str) + ' - ' + df_pc['LbSu
```

Traiter les seuils (de quantification, de saturation, de détection...)

```
In [40]: df_pc[['CdRqAna', 'MnemoRqAna']].value_counts()
Out[40]: CdRqAna
                  MnemoRqAna
                   Résultat > seuil de quantification et < au seuil de saturation
          ou Résultat = 0
                             7764758
          10
                   Résultat < au seuil de quantification
          1125177
                   Analyse non faite
          10400
                   Résultat < seuil de détection
          2
          3157
                   Traces (< seuil de quantification et > seuil de détection)
          1812
                   Résultat > seuil de saturation
          3
          237
                   Dénombrement > Valeur
          64
                   Dénombrement < Valeur
          9
          1
          11
                   Echelle Absente
          Name: count, dtype: int64
```

d'après la doc :

- 1 = ok : rien besoin de faire
- 0 : analyse non faite -> le résultat doit être vide : nous on va supprimer ces lignes
- 2 : le résultat prend alors la valeur du seuil de détection ou du seuil de quantification suivant qu'il est inférieur à l'un de ces deux seuils
- 3 : le résultat donne alors la valeur du seuil de saturation
- 7 : le résultat prend alors la valeur du seuil de détection ou du seuil de quantification suivant qu'il est inférieur à l'un de ces deux seuils. (comme 2)
- 8 : Les codes remarque 8 et 9 doivent être utilisés pour qualifier des résultats fournis par des méthodes de type qualitatif, décrits par rapport à un seuil bien que compris dans la plage d'utilisation courante des méthodes (supérieur au seuil de quantification et inférieur au seuil de saturation).
- 9 : Les codes remarque 8 et 9 doivent être utilisés pour qualifier des résultats fournis par des méthodes de type qualitatif, décrits par rapport à un seuil bien que compris dans la plage d'utilisation courante des méthodes (supérieur au seuil de quantification et inférieur au seuil de saturation).
- 10 : Le résultat quant à lui prend la valeur du seuil de quantification.
- 11 : pas de doc -> supprimer cette valeur

```
In [41]: print("Avant suppression:", df_pc.shape)
   df_pc = df_pc[~df_pc['CdRqAna'].isin(['0', '8', '9', '11'])]
```

```
print("Après suppression:", df pc.shape)
 print(df_pc[['CdRqAna', 'MnemoRqAna']].value_counts())
Avant suppression: (8905607, 49)
Après suppression: (8895141, 49)
CdRqAna MnemoRqAna
         Résultat > seuil de quantification et < au seuil de saturation ou
Résultat = 0
                7764758
         Résultat < au seuil de quantification
10
1125177
         Résultat < seuil de détection
3157
         Traces (< seuil de quantification et > seuil de détection)
1812
         Résultat > seuil de saturation
237
Name: count, dtype: int64
 Nous créons maintenant le dataframe df_pc_light , contenant seulement les
```

Nous créons maintenant le dataframe dt_pc_light , contenant seulement les colonnes pertinentes pour associer un résultat d'analyse à une station, une date de prélèvement et un paramètre.

```
In [42]: df_pc_light = df_pc[['CdStationMesureEauxSurface','DatePrel','RsAna']]
    df_pc_light['param'] = param_series
    df_pc_light
```

/var/folders/p1/4yqk4cyx3058m3j04rtkr56m0000gn/T/ipykernel_53919/391463201
6.py:2: SettingWithCopyWarning:

A value is trying to be set on a copy of a slice from a DataFrame. Try using .loc[row_indexer,col_indexer] = value instead

See the caveats in the documentation: https://pandas.pydata.org/pandas-docs/stable/user_guide/indexing.html#returning-a-view-versus-a-copy

Out[42]:		CdStationMesureEauxSurface	DatePrel	RsAna	param
	0	05005600	2005- 07-06	3.000	Matières en suspension - Eau
	1	05200115	2005- 09-28	0.700	Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B
	2	05001800	2005- 01-19	8.100	Température de l'Eau - Eau
	3	05001800	2005- 01-19	7.800	Potentiel en Hydrogène (pH) - Eau
	4	05001800	2005- 01-19	845.000	Conductivité à 25°C - Eau
	•••			•••	
	8917438	06133330	2022- 10-25	0.010	Nitrites - Eau
	8917439	06133330	2022- 10-25	0.960	Nitrates - Eau
	8917440	06133330	2022- 10-25	0.005	Phosphore total - Eau
	8917441	06133330	2022- 10-25	0.010	Orthophosphates (PO4) - Eau
	8917442	06133330	2022- 10-25	0.510	Carbone Organique - Eau

8895141 rows × 4 columns

```
In [43]: # supprimer les lignes où pour un paramètre donné on a moins de 1000 vale
    df_pc_light = df_pc_light.groupby('param').filter(lambda x: x['RsAna'].co

In [44]: # afficher les lignes où RsAna est vide
    df_pc_light[df_pc_light['RsAna'].isnull()]

Out[44]: CdStationMesureEauxSurface DatePrel RsAna param

In [45]: # afficher les doublons
    df_pc_light[df_pc_light.duplicated()]
```

Out[45]:		CdStationMesureEauxSurface	DatePrel	RsAna	param
	21474	05215100	2005- 07-04	16.3	Température de l'Eau - Eau
	35195	02018000	2005- 05-03	15.5	Température de l'Eau - Eau
	35196	02018000	2005- 05-03	7.9	Potentiel en Hydrogène (pH) - Eau
	35199	02018000	2005- 05-03	9.0	Oxygène dissous - Eau
	35581	02025500	2005- 05-09	11.3	Température de l'Eau - Eau
	•••		•••		
	8878024	06213370	2022-11- 15	13.0	Température de l'Eau - Eau
	8878932	06002058	2022-11- 15	483.0	Conductivité à 25°C - Eau
	8878933	06002058	2022-11- 15	9.4	Oxygène dissous - Eau
	8878934	06002058	2022-11- 15	8.0	Potentiel en Hydrogène (pH) - Eau
	8878936	06002058	2022-11- 15	11.9	Température de l'Eau - Eau

83424 rows × 4 columns

```
In [46]: # supprimer les doublons (de nouveau, on avait déjà supprimé les doublons
print("Avant suppression:", df_pc_light.shape)
df_pc_light.drop_duplicates(inplace=True)
print("Après suppression:", df_pc_light.shape)
```

Avant suppression: (8894049, 4) Après suppression: (8810625, 4)

In [47]: # pour un paramètre donné à une station donné à une date donnée, y a t il
duplicates = df_pc_light[df_pc_light.duplicated(subset=['CdStationMesureE
duplicates.shape

Out[47]: (40987, 4)

Il est possible d'avoir plusieurs résultats d'analyse pour un même paramètre à une station donnée, à une date donnée. Cette situation se produit dans environ 41 000 cas. Plutôt que de supprimer ces doublons potentiels, nous choisissons de les conserver, car nous allons agréger les données par date et par station par la suite.

Traiter les valeurs aberrantes dans les données physicochimiques

Lors de l'exploration des données physicochimiques, nous avons constaté la présence de valeurs aberrantes pour certains paramètres, par exemple, une température de l'eau enregistrée à -9999.0. Compte tenu du volume important des données, afficher tous les outliers s'est avéré trop lourd et inefficace. Cependant, il est clair que ces cas doivent être traités pour garantir la qualité de l'analyse.

Nous avons étudié plusieurs manières pour identifier et traiter ces valeurs aberrantes :

- La méthode de l'intervalle interquartile (IQR)
- Le z-score avec différents seuils

La méthode retenue est le z-score avec un seuil de 3.

```
In [48]:
         df_pc_cleaned = df_pc_light.copy()
         outliers_summary_before = []
         for param in df_pc_cleaned['param'].unique():
             df param = df pc cleaned[df pc cleaned['param'] == param].copy()
             df_param['zscore'] = zscore(df_param['RsAna'])
             outliers_before = df_param[abs(df_param['zscore']) > 3]
             outliers_summary_before.append({
                 "param": param,
                 "total_values": len(df_param),
                 "outliers_count_before": len(outliers_before),
                 "outliers_percent_before": len(outliers_before) / len(df_param) *
             })
             # Imputation des outliers avec la médiane
             median_value = df_param['RsAna'].median()
             df_param.loc[abs(df_param['zscore']) > 3, 'RsAna'] = median_value
             df pc cleaned.loc[df pc cleaned['param'] == param, 'RsAna'] = df para
         outliers_summary_before_df = pd.DataFrame(outliers_summary_before)
         print("Résumé des outliers avant imputation :")
         print(outliers_summary_before_df)
```

Résumé des outliers avant imputation :

```
total_values
                                                  param
0
                         Matières en suspension - Eau
                                                               584610
1
    Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B...
                                                               541160
2
                            Température de l'Eau - Eau
                                                               656418
3
                    Potentiel en Hydrogène (pH) - Eau
                                                               652628
4
                             Conductivité à 25°C - Eau
                                                               649121
5
                                 Oxygène dissous - Eau
                                                               629463
                  Taux de saturation en oxygène - Eau
6
                                                               610779
7
                                 Phosphore total - Eau
                                                               565122
8
            Turbidité Formazine Néphélométrique - Eau
                                                               419605
                                  Azote Kjeldahl - Eau
9
                                                               524334
10
                                          Diuron - Eau
                                                               278229
11
                               Carbone Organique - Eau
                                                               534038
12
                                        Ammonium - Eau
                                                               507401
```

13 14 15 16 17 18 19 20 21 22 23 24 25 26 27 28 29	Potent M	Nitrites - Eau Nitrates - Eau Orthophosphates (PO4) - Eau Ammonium - Air Azote Kjeldahl - Air saturation en oxygène - Air Oxygène dissous - Air Température de l'Eau - Air ciel en Hydrogène (pH) - Air Conductivité à 25°C - Air Natières en suspension - Air n oxygène en 5 jours (D.B Nitrites - Air Nitrates - Air Orthophosphates (PO4) - Air Phosphore total - Air	530105 545844 539900 3059 2136 3169 3395 3402 3428 3432 3148 3145 3149 3149 3149 3061 1046
	outliers_count_before	outliers_percent_before	
0	1460	0.249739	
1	535	0.098862	
2	4	0.000609	
3	386	0.059145	
4	3651	0.562453	
5	100	0.015887	
6	11424	1.870398	
7	2275	0.402568	
8	801	0.190894	
9	3126	0.596185 0.217447	
10 11	605 3287	0.217447 0.615499	
12	1513	0.298186	
13	3338	0.629687	
14	5782	1.059277	
15	3855	0.714021	
16	47	1.536450	
17	40	1.872659	
18	50	1.577785	
19	27	0.795287	
20	2	0.058789	
21	33	0.962660	
22	36	1.048951	
23 24	46 51	1.461245	
24 25	61	1.621622 1.937123	
26	23	0.730391	
27	19	0.603366	
28	14	0.457367	
29	24	2.294455	

Pour chaque paramètre, nous avons calculé les z-scores des résultats d'analyse et identifié les valeurs dont le z-score dépassait 3. Les outliers identifiés ont été remplacés par la médiane des valeurs du paramètre correspondant.

Moins de 2% des données ont été identifiées comme des outliers pour la majorité des paramètres, nous pensons donc avoir limité la perte d'information.

Seul un paramètre, le Diuron - Air, a présenté un taux d'outliers légèrement supérieur à 2% (2,29%). Ce paramètre est également celui avec le moins de valeurs (environ 1 000).

Nous estimons que cette approche permet de conserver la fiabilité des données tout en traitant efficacement les valeurs aberrantes.

Aggrégation des données physicochimiques par saison

Première visualisation des données aggrégées

```
In [49]: df_pc_season = df_pc_cleaned.copy()
    df_pc_season['année'] = df_pc_season['DatePrel'].dt.year + (df_pc_season[
    df_pc_season['saison'] = df_pc_season['DatePrel'].dt.month.map({
        12: 'Hiver', 1: 'Hiver', 2: 'Hiver',
        3: 'Printemps', 4: 'Printemps', 5: 'Printemps',
        6: 'Été', 7: 'Été', 8: 'Été',
        9: 'Automne', 10: 'Automne', 11: 'Automne'
})
    df_counts = df_pc_season.groupby(['année', 'saison']).size().reset_index()
```

In [50]:	df_counts
----------	-----------

année saison		saison	nombre de résultats d'analyse par saison		
0	2005	Automne	56550		
1	2005	Hiver	27418		
2	2005	Printemps	47644		
3	2005	Été	56389		
4	2006	Automne	62823		
•••	•••				
68	2022	Automne	59629		
69	2022	Hiver	98052		
70	2022	Printemps	82245		
71	2022	Été	65427		
	0 1 2 3 4 68 69 70	 0 2005 1 2005 2 2005 3 2005 4 2006 68 2022 69 2022 70 2022 	 0 2005 Automne 1 2005 Hiver 2 2005 Printemps 3 2005 Été 4 2006 Automne 68 2022 Automne 69 2022 Hiver 70 2022 Printemps 		

73 rows × 3 columns

2023

Hiver

72

19532

```
In [51]:
         season_colors = {
             "Printemps": "#77DD77",
             "Été": "#FFB347",
             "Automne": "#FF6961",
             "Hiver": "#AEC6CF"
In [52]: fig = px.bar(df_counts,
                       x='année',
                       y='nombre de résultats d\'analyse par saison',
                       color='saison',
                       barmode='stack'
                       labels={'Année': 'année', 'Nombre de valeurs': 'Nombre de Me
                       title='Nombre de Mesures par Année et Saison',
                       color_discrete_map=season_colors
         fig.update_layout(
             xaxis_title='année',
             yaxis title='nombre de résultats d\'analyse',
             legend title='saison'
         fig.show()
```

Nous avons plus de 300 000 résultats par an à partir de 2007 jusqu'en 2021, avec une répartition relativement équilibrée entre les saisons. Pour les années 2005, 2006 et 2022, le nombre de résultats est plus faible, autour de 200 000 résultats par an.

Pour simplifier l'analyse tout en conservant les tendances, nous avons choisi d'agréger les données par station, année et saison.

Pour chaque combinaison de station, année, saison, et paramètre (paramètre - support), nous calculons des statistiques représentatives : médiane et moyenne.

Nous créons un nouveau DataFrame composé des valeurs agrégées. Chaque ligne représentera une station, une année, une saison, et contiendra les valeurs médianes et moyennes pour chaque paramètre mesuré dans les colonnes median_RsAna et mean_RsAna.

Cela permet de réduire la complexité des données tout en conservant leur représentativité.

Aggrégation par station, année et saison

```
In [53]: df_pc_season.rename(columns={'CdStationMesureEauxSurface': 'station', 'Da
In [54]: agg_functions = { 'RsAna': ['mean', 'median'], }
df_aggregated = df_pc_season.groupby(['station', 'param', 'saison', 'année', 'mean_RsA
```

print(f"Taille du DataFrame après l'agrégation avec différentes fonctions

Taille du DataFrame après l'agrégation avec différentes fonctions : 200868 00

```
In [55]: df_aggregated.isnull().sum()
```

Après l'agrégation, le nombre total de valeurs a augmenté de manière significative (environ 14 millions de lignes). Cela suggère qu'il y a de nombreuses valeurs nulles, et nous allons les supprimer.

```
In [56]: # supprimer toutes les lignes avec des valeurs nulles
    df_aggregated.dropna(inplace=True)
    df_aggregated.shape
```

Out[56]: (4113825, 6)

In [57]: # calculer combien de données en moins ça fait par rapport à avant aggreg print("Nombre de valeurs en moins par rapport à avant aggrégation :", df_print("Ce qui représente une perte de :", (df_pc_season.shape[0] - df_agg

Nombre de valeurs en moins par rapport à avant aggrégation : 4696800 Ce qui représente une perte de : 53.308363481591826 %

Nous avons alors 4 millions de lignes, ce qui est bien plus gérable pour réaliser nos analyses.

Création du dataframe aggrégé par saison des données physicochimiques

Nous effectuons une nouvelle transformation du dataframe pour obtenir un résumé agrégé des résultats. L'objectif est de calculer, pour chaque station et chaque saison, les statistiques représentatives des paramètres physicochimiques mesurés.

Nous créons 2 dataframes distincts :

- un contenant les moyennes des résultats d'analyse pour chaque paramètre
- un autre contenant les médianes des résultats d'analyse pour chaque paramètre

Ce pivotement permet de structurer les données de manière claire et synthétique, facilitant ainsi les analyses ultérieures.

```
In [58]:
         params = df_aggregated['param'].unique()
In [59]:
         df_pc_agg_saison_median = df_aggregated[['station', 'année', 'saison',
         df_pc_agg_saison_mean = df_aggregated[['station', 'année', 'saison', 'par
         # Pivot des données : station, année, saison en index, param en colonnes
         df_pc_pivot_saison_median = df_aggregated.pivot_table(index=['station', '
                                                 columns='param',
                                                 values='median RsAna',
                                                 aggfunc='median')
         df_pc_pivot_saison_mean = df_aggregated.pivot_table(index=['station', 'an
                                                              columns='param',
                                                              values='mean_RsAna',
                                                              aggfunc='mean')
         df_pc_pivot_saison_median.reset_index(inplace=True)
         df pc pivot saison mean.reset index(inplace=True)
```

Analyse des données aggrégées avec la médiane

```
In [60]: df_pc_pivot_saison_median.head(5)
```

Out[60]:

	param	station	année	saison	Ammonium - Air	Ammonium - Eau	Azote Kjeldahl - Air	Azote Kjeldahl - Eau	0
	0	05001800	2005	Automne	NaN	NaN	NaN	NaN	
	1	05001800	2005	Hiver	NaN	NaN	NaN	NaN	
	2	05001800	2005	Printemps	NaN	NaN	NaN	NaN	
	3	05001800	2005	Été	NaN	NaN	NaN	NaN	
	4	05001800	2007	Automne	NaN	0.025	NaN	1.0	

5 rows × 33 columns

```
In [61]: print(f"Taille du DataFrame pivoté : {df_pc_pivot_saison_median.shape[0]}
```

Taille du DataFrame pivoté : 292196

Gestion des valeurs nulles

```
In [62]: # afficher les valeurs nulles
    df_pc_pivot_saison_median.isnull().sum()
```

```
Out[62]: param
                                                                              0
          station
          année
                                                                              0
          saison
                                                                              0
          Ammonium - Air
                                                                         290188
          Ammonium - Eau
                                                                          44641
          Azote Kjeldahl - Air
                                                                         290809
          Azote Kjeldahl - Eau
                                                                          42131
          Carbone Organique - Eau
                                                                          36462
          Conductivité à 25°C - Air
                                                                         289987
          Conductivité à 25°C - Eau
                                                                           6910
          Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5) - Air
                                                                         290115
          Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5) - Eau
                                                                          30477
          Diuron - Air
                                                                         291423
          Diuron - Eau
                                                                         157613
          Matières en suspension - Air
                                                                         290114
          Matières en suspension - Eau
                                                                          12243
          Nitrates - Air
                                                                         290114
          Nitrates - Eau
                                                                          31344
          Nitrites - Air
                                                                         290114
          Nitrites - Eau
                                                                          35222
          Orthophosphates (PO4) - Air
                                                                         290114
          Orthophosphates (PO4) - Eau
                                                                          31970
          Oxygène dissous - Air
                                                                         289987
          Oxygène dissous - Eau
                                                                          12305
          Phosphore total - Air
                                                                         290187
          Phosphore total - Eau
                                                                          22900
          Potentiel en Hydrogène (pH) - Air
                                                                         289987
          Potentiel en Hydrogène (pH) - Eau
                                                                           5512
          Taux de saturation en oxygène - Air
                                                                         290154
          Taux de saturation en oxygène - Eau
                                                                          18128
          Température de l'Eau - Air
                                                                         289985
          Température de l'Eau - Eau
                                                                           5620
          Turbidité Formazine Néphélométrique - Eau
                                                                          95299
          dtype: int64
```

```
In [63]: # pourcentage de valeurs nulles pour chaque paramètre
null_percentages = df_pc_pivot_saison_median.isnull().mean() * 100
null_percentages
```

```
Out[63]: param
                                                                          0.000000
          station
          année
                                                                          0.000000
          saison
                                                                          0.000000
          Ammonium - Air
                                                                         99.312790
          Ammonium - Eau
                                                                         15.277759
          Azote Kjeldahl - Air
                                                                         99.525319
          Azote Kjeldahl - Eau
                                                                         14,418746
          Carbone Organique - Eau
                                                                         12,478610
          Conductivité à 25°C - Air
                                                                         99.244001
          Conductivité à 25°C - Eau
                                                                          2.364851
          Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5) - Air
                                                                         99.287807
          Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5) - Eau
                                                                         10.430328
          Diuron - Air
                                                                         99.735452
          Diuron - Eau
                                                                         53.940848
          Matières en suspension - Air
                                                                         99.287465
          Matières en suspension - Eau
                                                                          4.189996
          Nitrates - Air
                                                                         99.287465
          Nitrates - Eau
                                                                         10.727046
          Nitrites - Air
                                                                         99.287465
          Nitrites - Eau
                                                                         12.054238
          Orthophosphates (PO4) - Air
                                                                         99.287465
          Orthophosphates (PO4) - Eau
                                                                         10.941286
          Oxygène dissous - Air
                                                                         99.244001
          Oxygène dissous - Eau
                                                                         4.211214
          Phosphore total - Air
                                                                         99.312448
          Phosphore total - Eau
                                                                          7.837205
          Potentiel en Hydrogène (pH) - Air
                                                                         99.244001
          Potentiel en Hydrogène (pH) - Eau
                                                                          1.886405
          Taux de saturation en oxygène - Air
                                                                         99.301154
          Taux de saturation en oxygène - Eau
                                                                          6.204055
          Température de l'Eau - Air
                                                                         99.243316
          Température de l'Eau - Eau
                                                                          1.923367
                                                                         32.614752
          Turbidité Formazine Néphélométrique - Eau
          dtype: float64
```

- In [64]: # Représentation des pourcentages de valeurs nulles par paramètre
 null_percentages = df_pc_pivot_saison_median.isnull().mean() * 100
 null_percentages_df = null_percentages.reset_index()
 null_percentages_df.columns = ['Paramètre', 'Pourcentage de valeurs nulle
 null_percentages_df = null_percentages_df.sort_values(by='Pourcentage de
 fig = px.bar(null_percentages_df, x='Paramètre', y='Pourcentage de valeur
 fig.update_traces(texttemplate='%{text:.2f}%', textposition='outside')
 fig.update_layout(xaxis_tickangle=45, width=1000, height=600, showlegend=
 fig.show()
- In [65]: # liste des paramètres avec plus de 90% de valeurs nulles
 params_with_most_nulls = null_percentages[null_percentages > 90].index.to
 params_with_most_nulls

Nous avons décidé de supprimer les colonnes contenant plus de 90% de valeurs nulles, car un pourcentage aussi élevé de valeurs manquantes indique que ces paramètres sont rarement mesurés pour une station donnée à une saison donnée.

```
In [66]: # supprimer les colonnes avec plus de 90% de valeurs nulles
    df_pc_pivot_saison_median.drop(columns=params_with_most_nulls, inplace=Tr
```

In [67]: # Affichage du nombre de lignes où il n'y a que la saison et l'année qui
Et donc où toutes les valeurs des paramètres sont nuls
exclude_columns = ['station', 'année', 'saison']
columns_to_check = [col for col in df_pc_pivot_saison_median.columns if c
rows_with_all_nulls = df_pc_pivot_saison_median[df_pc_pivot_saison_median
rows_with_all_nulls.head(3)

Out[67]:

param	station	année	saison	Ammonium - Eau	Azote Kjeldahl - Eau	Carbone Organique - Eau	Conductivité à 25°C - Eau
35512	03017000	2005	Automne	NaN	NaN	NaN	NaN
35513	03017000	2005	Hiver	NaN	NaN	NaN	NaN
35656	03024392	2005	Hiver	NaN	NaN	NaN	NaN

```
In [68]: rows_with_all_nulls.shape
```

Out[68]: (517, 19)

Il y a environ 500 lignes ne contenant aucune information, nous les supprimons.

In [69]: # supprimer les lignes où il n'y a que param saison et année qui ne sont
print("Nombre de lignes avant suppression :", df_pc_pivot_saison_median.s
df_pc_pivot_saison_median = df_pc_pivot_saison_median[~df_pc_pivot_saison

```
print("Nombre de lignes après suppression :", df_pc_pivot_saison_median.s
```

Nombre de lignes avant suppression : 292196 Nombre de lignes après suppression : 291679

Analyse des données aggrégées avec la moyenne

```
In [70]: df_pc_pivot_saison_mean.head(5)
```

Out [70]:

param	station	année	saison	Ammonium - Air	Ammonium - Eau	Azote Kjeldahl - Air	Azote Kjeldahl - Eau	0
0	05001800	2005	Automne	NaN	NaN	NaN	NaN	
1	05001800	2005	Hiver	NaN	NaN	NaN	NaN	
2	05001800	2005	Printemps	NaN	NaN	NaN	NaN	
3	05001800	2005	Été	NaN	NaN	NaN	NaN	
4	05001800	2007	Automne	NaN	0.025	NaN	1.0	

5 rows × 33 columns

Nous pouvons faire le même constat que pour les données aggrégées par médiane, et nous procédons donc au même nettoyage pour les données aggrégées par moyenne.

```
In [71]: # supprimer les colonnes avec plus de 90% de valeurs nulles
df_pc_pivot_saison_mean.drop(columns=params_with_most_nulls, inplace=True)
```

In [72]: # supprimer les lignes où il n'y a que param saison et année qui ne sont
print("Nombre de lignes avant suppression :", df_pc_pivot_saison_mean.sha
df_pc_pivot_saison_mean = df_pc_pivot_saison_mean[~df_pc_pivot_saison_mea
print("Nombre de lignes après suppression :", df_pc_pivot_saison_mean.sha

Nombre de lignes avant suppression : 292196 Nombre de lignes après suppression : 291679

Analyse exploratoire des données hydrobiologiques

Démarche

Dans cette partie, nous allons analyser et traiter les données hydrobiologiques afin de les préparer pour les intégrer correctement avec les données physicochimiques.

Nous avons conservé seulement les informations utiles pour notre analyse,

notamment l'indicateur biologique I2M2, les identifiants des stations pour permettre la liaison avec les autres tables, et les dates de prélèvement.

Ensuite, nous avons structuré les données en les agrégeant par station, saison et année. Nous avons créé deux ensembles de données : l'un avec les médianes des paramètres pour chaque station sur une saison et une année données, et l'autre avec les moyennes. Cette agrégation a permis de réduire la taille globale des données, tout en diminuant la variabilité et en équilibrant le nombre d'enregistrements entre les périodes.

Et enfin, pour tenir compte du délai entre les changements physicochimiques et leur impact sur les indices biologiques, nous avons introduit des décalages temporels (lags) de 1 mois, 3 mois, 6 mois et 1 an. Pour chaque décalage, nous avons généré de nouveaux ensembles de datasets.

Nettoyage des données

In [73]:	<pre>df_hydrobio.head(3)</pre>					
Out[73]:	Unname	d: 0	CdStationMesureEauxSurface	LbStationMesureEauxSurface	CdPointE	
	0	0	2000990	LE LERTZBACH À HEGENHEIM		
	1	1	2001000	L'AUGRABEN À BARTENHEIM		
	2	2	2001000	L'AUGRABEN À BARTENHEIM		

3 rows × 21 columns

In [74]: df_hydrobio.shape

Out[74]: (43535, 21)

Nous pouvons déjà voir qu'il y a beaucoup moins de données hydrobiologiques par rapport aux données physicochimiques (8917443 lignes dans le dataset physicochimiques).

In [75]: # Valeurs manquantes

df_hydrobio.isnull().sum()

```
Out[75]: Unnamed: 0
                                                      0
          CdStationMesureEauxSurface
                                                      0
          LbStationMesureEauxSurface
                                                      0
          CdPointEauxSurf
                                                    420
          DateDebutOperationPrelBio
                                                      0
          CdSupport
                                                      0
          LbSupport
                                                      0
          DtProdResultatBiologique
                                                  28706
          CdParametreResultatBiologique
                                                      0
          LbLongParametre
                                                      0
          ResIndiceResultatBiologique
                                                     13
          CdUniteMesure
                                                      0
          SymUniteMesure
                                                      0
          CdRqIndiceResultatBiologique
                                                      0
          MnemoRqAna
                                                      0
          CdMethEval
                                                  15162
          RefOperationPrelBio
                                                      0
          CdProducteur
                                                      0
          NomProducteur
                                                      4
          CdAccredRsIndiceResultatBiologique
                                                    192
          MnAccredRsIndiceResultatBiologique
                                                    192
          dtype: int64
```

In [76]: # Nombre de valeurs uniques pour chaque colonne
df_hydrobio.nunique()

```
Out[76]: Unnamed: 0
                                                 43535
          CdStationMesureEauxSurface
                                                  9489
          LbStationMesureEauxSurface
                                                  9389
          CdPointEauxSurf
                                                     26
          DateDebutOperationPrelBio
                                                  2366
          CdSupport
                                                      1
          LbSupport
                                                      1
          DtProdResultatBiologique
                                                     54
          CdParametreResultatBiologique
                                                      1
          LbLongParametre
                                                      1
                                                  9111
          ResIndiceResultatBiologique
          CdUniteMesure
                                                      3
          SymUniteMesure
                                                      3
          CdRqIndiceResultatBiologique
                                                      2
          MnemoRaAna
                                                      2
          CdMethEval
                                                      7
                                                 43535
          RefOperationPrelBio
          CdProducteur
                                                   262
          NomProducteur
                                                   248
          CdAccredRsIndiceResultatBiologique
                                                      3
                                                      3
          MnAccredRsIndiceResultatBiologique
          dtype: int64
```

In [77]: # Recherche des correspondances multiples entre deux colonnes
def afficher_correspondances_multiples(df, col_code, col_libelle):
 multiples = df.groupby(col_code)[col_libelle].nunique()

```
codes_avec_multiples_libelles = multiples[multiples > 1].index

if len(codes_avec_multiples_libelles) > 0:
    print(f"Codes dans '{col_code}' avec plusieurs valeurs dans '{col
    print(df[df[col_code].isin(codes_avec_multiples_libelles)][[col_c
else:
    print(f"Aucune correspondance multiple trouvée entre '{col_code}'
```

In [78]: # Vérification des unités de mesure
print("Valeurs uniques CdUniteMesure : ", df_hydrobio['CdUniteMesure'].un
print("Valeurs uniques SymUniteMesure : ", df_hydrobio['SymUniteMesure'].
afficher_correspondances_multiples(df_hydrobio, 'CdUniteMesure', 'SymUnit

Valeurs uniques CdUniteMesure : ['X' '214' '0']
Valeurs uniques SymUniteMesure : ['X' 'n' 'Unité inconnue']
Aucune correspondance multiple trouvée entre 'CdUniteMesure' et 'SymUniteMesure'.

In [79]: afficher_correspondances_multiples(df_hydrobio, 'CdStationMesureEauxSurfa

Codes dans 'CdStationMesureEauxSurface' avec plusieurs valeurs dans 'LbSta tionMesureEauxSurface':

	CdStationMesureEauxSurface	LbStationMesureEauxSurface
2588	6073500	LEYSSE A LE-BOURGET-DU-LAC
2986	6135500	ARLY A FLUMET
4066	6580830	DEISSE A GRESY-SUR-AIX
42528	6073500	LEYSSE A LE-BOURGET-DU-LAC 1
42750	6135500	ARLY A FLUMET 1
43397	6580830	DEISSE A GRESY-SUR-AIX 1

```
In [81]: # Vérification
    afficher_correspondances_multiples(df_hydrobio, 'CdStationMesureEauxSurfa
```

Aucune correspondance multiple trouvée entre 'CdStationMesureEauxSurface' et 'LbStationMesureEauxSurface'.

Une grande partie des colonnes de ce jeu de données ne sont pas pertinentes pour l'analyse et nous les supprimerons par la suite.

Voici les colonnes identifiées comme inutiles :

- Unnamed: 0 : Colonne d'index sans valeur analytique.
- DtProdResultatBiologique : Date (jour, mois, année) de calcul du résultat biologique, non utile pour notre analyse et contenant des valeurs manquantes dans 1/4 des cas.
- CdSupport , LbSupport , CdParametreResultatBiologique ,
 LbLongParametre : Colonnes avec une seule valeur possible et aucune donnée manquante, donc non informatives.

• RefOperationPrelBio : Sert uniquement à des jointures avec des tables externes que nous n'utilisons pas.

- CdAccredRsIndiceResultatBiologique, CdProducteur,
 NomProducteur, MnAccredRsIndiceResultatBiologique:
 Métadonnées administratives sans utilité pour notre analyse.
- CdUniteMesure, SymUniteMesure: Colonnes contenant trois valeurs possibles, mais toutes indiquant l'absence d'unité, donc sans intérêt analytique.

```
In [82]: df_hydrobio.rename(columns={'CdStationMesureEauxSurface': 'station', 'Dat
In [83]: df_hydrobio['date'] = pd.to_datetime(df_hydrobio['date'], format='%Y-%m-%
         df_hydrobio['date'].dtype
Out[83]: dtype('<M8[ns]')</pre>
In [84]: # supprimer les I2M2 manguants et les doublons
         print("avant suppression :", df_hydrobio.shape)
         df_hydrobio.dropna(subset=['I2M2'], inplace=True)
         df_hydrobio.drop_duplicates(inplace=True)
         print("après suppression :", df_hydrobio.shape)
        avant suppression: (43535, 21)
        après suppression : (43522, 21)
In [85]: # Gestion des seuils
         df_hydrobio['MnemoRqAna'].value_counts()
Out[85]: MnemoRqAna
          Résultat > seuil de quantification et < au seuil de saturation
                                                                             43522
         Name: count, dtype: int64
         Le seuil est respecté pour l'ensemble des données.
In [86]: # Statistiques descriptives de I2M2
         desc_stats = df_hydrobio['I2M2'].describe()
         desc_stats.drop(['count'], inplace=True)
         fig = go.Figure()
         fig.add_trace(go.Bar(x=desc_stats.index, y=desc_stats.values))
         fig.update_layout(height=500, width=400, font_size=10, title="Statistique")
         fig.show()
```

Le paramètre I2M2 ne comporte pas d'outliers, toutes les valeurs sont comprises entre 0 et 1.

Aggrégation par saison

```
In [87]: df_hydrobio_saison = df_hydrobio.copy()
    df_hydrobio_saison['année'] = df_hydrobio_saison['date'].dt.year + (df_hydrobio_saison['date'].dt.year + (df_hydrobio_saison['
```

```
df_hydrobio_saison['saison'] = df_hydrobio_saison['date'].dt.month.map({
    12: 'Hiver', 1: 'Hiver', 2: 'Hiver',
    3: 'Printemps', 4: 'Printemps', 5: 'Printemps',
    6: 'Été', 7: 'Été', 8: 'Été',
    9: 'Automne', 10: 'Automne', 11: 'Automne'
})
df_hydrobio_saison = df_hydrobio_saison[['station', 'année', 'saison', 'Idf_hydrobio_saison
```

\cap		4-	Γ	0	7	1	
U	u	L	L	О	/	Л	- 6

	station	année	saison	I2M2
0	2000990	2010	Été	0.4726
1	2001000	2010	Automne	0.3481
2	2001000	2011	Été	0.4253
3	2001000	2012	Été	0.2460
4	2001025	2010	Été	0.1137
•••	•••			
43530	6999107	2009	Été	0.1820
43531	6999125	2008	Été	0.1180
43532	6999125	2009	Été	0.1580
43533	6999180	2008	Été	0.3530
43534	6999180	2009	Été	0.4150

43522 rows × 4 columns

```
In [88]: df_counts = df_hydrobio_saison.groupby(['année', 'saison']).size().reset_
```

Observation des données

```
In [89]: fig = px.bar(df_counts, x='année', y="nombre de résultats d'analyse par s
fig.update_layout( xaxis_title='année',yaxis_title="nombre de résultats d
fig.show()
```

Nous pouvons voir que la répartition des prélévements est très différente que celle des données physicochimiques qui étaient uniformément réparties sur toutes les saisons.

Ici, nous constatons une forte dominance des prélèvements réalisés en été. Les autres saisons sont beaucoup moins représentées, avec très peu de résultats enregistrés en hiver, un nombre légèrement supérieur au printemps, et encore légèrement supérieur en automne.

Avant 2008, le nombre de prélèvements était inférieur à 1 000 par an. Jusqu'en 2014,

ce nombre a progressivement augmenté à moins de 2 000 par an, pour finalement doubler après 2014, avec une concentration importante des prélèvements en été.

```
In [90]: # Seuils de l'I2M2
         seuils I2M2 = {
             "Très bon": 0.665,
             "Bon": 0.443,
             "Moyen": 0.295,
             "Médiocre": 0.148,
             "Mauvais": 0.0
         # trouvés ici : https://www.labocea.fr/indice-invertebres-multi-metriques
In [91]: # Statistiques descriptives
         desc_stats_saison = df_hydrobio_saison.groupby('saison')['I2M2'].describe
         desc_stats_saison = desc_stats_saison.drop(columns=['count']).transpose()
         fig = go.Figure()
         for saison in desc_stats_saison.columns:
             fig.add_trace(go.Bar(x=desc_stats_saison.index, y=desc_stats_saison[s
         for etat, valeur in seuils_I2M2.items():
             fig.add shape(type="line", x0=-0.5, x1=len(desc stats)-0.5,y0=valeur,
             fig.add_annotation(x=len(desc_stats)-0.5, y=valeur, text=etat, showar
         fig.update_layout(height=500, width=700, font_size=10, title="Statistique"
         fig.show()
```

Nous pouvons voir que les saisons influencent clairement l'indice biologique I2M2, avec une qualité biologique généralement plus favorable en été et en automne. Ce résultat pourrait être lié à des variations naturelles des conditions environnementales, des paramètres physicochimiques, ou à des variations des activités humaines impactant la qualité de l'eau.

Ajout d'un décalage temporelle

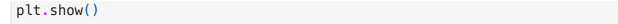
Pour notre analyse, nous avons introduit un décalage temporel initial arbitraire de 1 mois entre les données physicochimiques et hydrobiologiques.

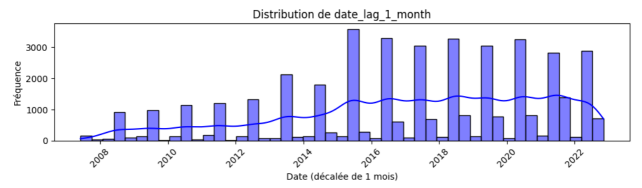
Ce choix repose sur l'hypothèse que les variations des paramètres physicochimiques influencent l'indice I2M2, mais que cet impact n'est pas immédiat. En effet, les changements physicochimiques, comme une hausse de la température ou une variation des nutriments, nécessitent un certain temps pour se refléter dans la composition biologique de l'eau.

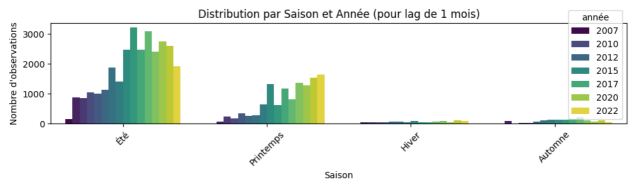
Nous prévoyons également de tester des décalages supplémentaires de 3 mois, 6 mois et 1 an, afin d'explorer l'effet différé des variations physicochimiques sur la qualité biologique, et d'identifier le délai optimal reflétant le mieux ces interactions.

In [92]: # Puisque les données physicochimiques sont censées avoir un impact sur l

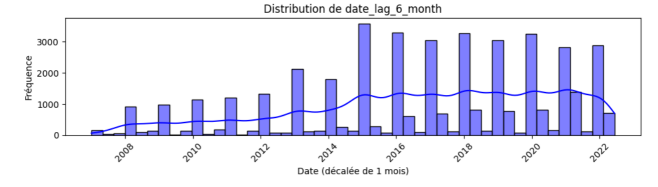
```
# on simule un "retour dans le temps" pour les données hydrobiologiques
         # c'est à dire que si on fait un relevé en décembre des données hydrobiol
         # on veut l'associer aux données de novembre des données physcochimiques
         # si le lag est de 1 mois.
         df hydrobio['date lag 1 month'] = df hydrobio['date'] - pd.Timedelta(days
         df_hydrobio['date_lag_3_month'] = df_hydrobio['date'] - pd.Timedelta(days
         df_hydrobio['date_lag_6_month'] = df_hydrobio['date'] - pd.Timedelta(days
In [93]: df hydrobio lag 1 month = df hydrobio.copy()
         df_hydrobio_lag_3_month = df_hydrobio.copy()
         df_hydrobio_lag_6_month = df_hydrobio.copy()
         df_hydrobio_lag_1_month['année'] = df_hydrobio_lag_1_month['date_lag_1_mo
         df_hydrobio_lag_1_month['saison'] = df_hydrobio_lag_1_month['date_lag_1_m
             12: 'Hiver', 1: 'Hiver', 2: 'Hiver',
             3: 'Printemps', 4: 'Printemps', 5: 'Printemps',
             6: 'Été', 7: 'Été', 8: 'Été',
             9: 'Automne', 10: 'Automne', 11: 'Automne'
         })
         df_hydrobio_lag_3_month['année'] = df_hydrobio_lag_3_month['date_lag_3_mo
         df_hydrobio_lag_3_month['saison'] = df_hydrobio_lag_3_month['date_lag_3_m
             12: 'Hiver', 1: 'Hiver', 2: 'Hiver',
             3: 'Printemps', 4: 'Printemps', 5: 'Printemps',
             6: 'Été', 7: 'Été', 8: 'Été',
             9: 'Automne', 10: 'Automne', 11: 'Automne'
         })
         df_hydrobio_lag_6_month['année'] = df_hydrobio_lag_6_month['date_lag_6_mo
         df_hydrobio_lag_6_month['saison'] = df_hydrobio_lag_6_month['date_lag_6_m
             12: 'Hiver', 1: 'Hiver', 2: 'Hiver',
             3: 'Printemps', 4: 'Printemps', 5: 'Printemps',
             6: 'Été', 7: 'Été', 8: 'Été',
             9: 'Automne', 10: 'Automne', 11: 'Automne'
         })
In [94]: # Distribution de df_hydrobio['date_lag_1_month']
         plt.figure(figsize=(10, 3))
         sns.histplot(df hydrobio['date lag 1 month'], kde=True, color='blue')
         plt.title('Distribution de date lag 1 month')
         plt.xlabel('Date (décalée de 1 mois)')
         plt.ylabel('Fréquence')
         plt.xticks(rotation=45)
         plt.tight_layout()
         plt.show()
         # Distribution par saison et année
         plt.figure(figsize=(10, 3))
         sns.countplot(x='saison', hue='année', data=df_hydrobio_lag_1_month, pale
         plt.title('Distribution par Saison et Année (pour lag de 1 mois)')
         plt.xlabel('Saison')
         plt.ylabel('Nombre d\'observations')
         plt.xticks(rotation=45)
         plt.tight_layout()
```

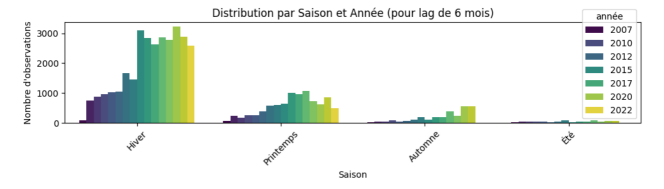






```
In [95]: # Distribution de df_hydrobio['date_lag_1_month']
         plt.figure(figsize=(10, 3))
         sns.histplot(df_hydrobio['date_lag_6_month'], kde=True, color='blue')
         plt.title('Distribution de date_lag_6_month')
         plt.xlabel('Date (décalée de 1 mois)')
         plt.ylabel('Fréquence')
         plt.xticks(rotation=45)
         plt.tight_layout()
         plt.show()
         # Distribution par saison et année
         plt.figure(figsize=(10, 3))
         sns.countplot(x='saison', hue='année', data=df_hydrobio_lag_6_month, pale
         plt.title('Distribution par Saison et Année (pour lag de 6 mois)')
         plt.xlabel('Saison')
         plt.ylabel('Nombre d\'observations')
         plt.xticks(rotation=45)
         plt.tight_layout()
         plt.show()
```





Les lags ont bien l'air effectifs.

```
In [96]: df_hydrobio_lag_1_month_median = df_hydrobio_lag_1_month.groupby(['statio
    df_hydrobio_lag_3_month_median = df_hydrobio_lag_3_month.groupby(['statio
    df_hydrobio_lag_6_month_median = df_hydrobio_lag_6_month.groupby(['statio
    df_hydrobio_lag_1_month_mean = df_hydrobio_lag_1_month.groupby(['station'
    df_hydrobio_lag_3_month_mean = df_hydrobio_lag_3_month.groupby(['station'
    df_hydrobio_lag_6_month_mean = df_hydrobio_lag_6_month.groupby(['station'
```

In [97]: df_hydrobio_lag_1_month_median.head(5)

Out[97]	i
------	-----	---

	station	année	saison	I2M2
0	1000274	2016	Été	0.243
1	1000274	2017	Printemps	0.231
2	1000274	2018	Été	0.205
3	1000274	2019	Printemps	0.236
4	1000274	2020	Été	0.096

Intégration des données : Jointure des tables physicochimiques, hydrobiologiques, stations

Démarche

Nous avons joint les différentes tables de données (physicochimiques, hydrobiologiques, stations et hydroécorégions) pour constituer un dataset complet destiné aux analyses.

La première étape a consisté à nettoyer les colonnes relatives aux stations (CdStationMesureEauxSurface et LbStationMesureEauxSurface) dans chaque dataset, en corrigeant les identifiants et en vérifiant la cohérence des libellés. Ce nettoyage a été appliqué à l'ensemble des tables pour garantir leur compatibilité.

Nous avons ensuite utilisé le dataset df_pc_median_bio_median_1_month , qui

regroupe les données physicochimiques et hydrobiologiques agrégées par médiane, avec un décalage temporel de 1 mois pour les indices hydrobiologiques, comme base pour toutes les étapes suivantes de l'analyse.

Enfin, le dataset nettoyé df_pc_median_bio_median_1_month a été joint aux données des hydroécorégions en fonction des coordonnées géographiques des stations, permettant ainsi de localiser les stations dans leurs hydroécorégions respectives.

Observation et nettoyage des colonnes relatives aux stations

```
In [98]: # copie des dataframes pour nettoyer les colonnes station
         # on garde juste cd et lb pour les stations
         df_stations_join = df_stations.copy()
         df_stations_join = df_stations_join[['CdStationMesureEauxSurface', 'LbSta
         df_pc_join = df_pc.copy()
         df_pc_join = df_pc[['CdStationMesureEauxSurface', 'LbStationMesureEauxSur
         df_hydrobio_join = df_hydrobio.copy()
         df_hydrobio_join = df_hydrobio[['station', 'LbStationMesureEauxSurface']]
         df_hydrobio_join.rename(columns={'station': 'CdStationMesureEauxSurface'}
In [99]: # afficher un échantillon des station pour chaque dataset
         print("Stations dans df_stations")
         print(df_stations_join['CdStationMesureEauxSurface'].dtype)
         print(df stations join['CdStationMesureEauxSurface'].unique())
         print()
         print("Stations dans df_pc")
         print(df_pc_join['CdStationMesureEauxSurface'].dtype)
         print(df_pc_join['CdStationMesureEauxSurface'].unique())
         print()
         print("Stations dans df_hydrobio")
         print(df_hydrobio_join['CdStationMesureEauxSurface'].dtype)
         print(df_hydrobio_join['CdStationMesureEauxSurface'].unique())
        Stations dans df stations
        object
        ['01000477' '01000602' '01000605' ... 'Y9205023' 'Y9715083' 'Y9905043']
        Stations dans df pc
        category
        ['05005600', '05200115', '05001800', '05004000', '05005000', ..., '0600121
        9', '03137810', '03271785', '03113000', '06148115']
        Length: 8809
        Categories (8810, object): ['05001800', '05004000', '05005000', '0500535
        0', ..., '06001219', '03271785', '03113000', '06148115']
        Stations dans df hydrobio
        [2000990 2001000 2001025 ... 6580040 6710037 6820126]
```

Ces colonnes doivent être modifiées pour être compatibles.

Selon la documentation, les codes des stations devraient être des entiers composés de 8 chiffres.

Nous avons donc décidé de nettoyer les identifiants pour respecter ce format.

```
In [100...
         def clean_station_column(df, column_name):
              df[column_name] = df[column_name].astype(str).str.extract(r'(\d+)')[0
              df[column_name] = pd.to_numeric(df[column_name], errors='coerce')
              return df
         df_stations_join = clean_station_column(df_stations_join, 'CdStationMesur')
         df_pc_join = clean_station_column(df_pc_join, 'CdStationMesureEauxSurface)
         df_hydrobio_join = clean_station_column(df_hydrobio_join, 'CdStationMesur
In [101... # on crée un dataframe avec l'identifiant de chaque station, et pour les
         # on affiche le libellé associé, de cette manière on peut vérifier si les
         merged_data = pd.merge(df_pc_join, df_hydrobio_join, on='CdStationMesureE
         merged_all = pd.merge(merged_data, df_stations_join, on='CdStationMesureE
         # caster tous les Lb en object
         merged_all['LbStationMesureEauxSurface_pc'] = merged_all['LbStationMesure
         merged_all['LbStationMesureEauxSurface'] = merged_all['LbStationMesureEau
         merged_all['LbStationMesureEauxSurface_hydrobio'] = merged_all['LbStation
         merged_all.dtypes
Out[101... CdStationMesureEauxSurface
                                                   int64
          LbStationMesureEauxSurface pc
                                                 object
          LbStationMesureEauxSurface hydrobio
                                                 object
          LbStationMesureEauxSurface
                                                  object
```

Étude des cas où les libellés sont différents

dtype: object

Out [102...

LbStatic	LbStationMesureEauxSurface_pc	${\bf CdStation Mesure Eaux Surface}$	
	Le Majesq à Azur	5197200	142208
	BOURBRE A CHAVANOZ	6083000	468800
EYGUI	EYGUES A ST-MAURICE/EYGUES - LES CIVARDIERES	6800003	490122
	MOURACHONNE A PEGOMAS	6208900	645026
	BIEF D'ENFER A ST ETIENNE SUR REYSSOUZE	6580640	1980639
	BUGEON A LA-CHAMBRE	6139405	2024300
L	La Véronne en aval de Riom-ès- Montagnes (Amont	5068920	2595740
	TORRENSON A ST-CYR	6830030	6148279
	AGNY A NIVOLAS-VERMELLE	6080995	10095956
С	SANSFOND A SAULON-LA-RUE	6014250	13028690
RUISSE	RUISSEAU LE THOUX A CURIS AU MONT D'OR	6213230	15703808
LE C(LE COURS D'EAU NUMÉRO 01 DE LA BÉLINIÈRE A CON	3250952	16150583
	REAL MARTIN A PIGNANS	6009020	26405099

Les labels sont différents mais ont l'air de correspondre à la même chose.

```
In [103...
label_diff_pc_station = merged_all[merged_all['LbStationMesureEauxSurface
label_diff_pc_station = label_diff_pc_station.loc[:, ['CdStationMesureEau
label_diff_pc_station = label_diff_pc_station.drop_duplicates()
label_diff_pc_station
```

Out[103		CdStationMesureEauxSurface	LbStationMesureEauxSurface_pc	LbStatic
	6156	5010000	Le Pharaon à St-Pardon	
	11396	5015100	Le Charreau à St-Michel	L
	77052	5116100	La Séoune à Montjoi	
	475147	6580578	AIGUE NOIRE A DOMESSIN	RUIS
	505611	6010000	OGNON A PESMES 1	
	•••			
	24098987	1000602	COLOGNE À BUIRE COURCELLES (80)	
	24105377	1001131	HELPE MINEURE À GRAND FAYT (59)	HEI
	26676374	4108492	LONG À DISSAY-SOUS- COURCILLON	RI
	26687107	4406063	LE BONSON A PERIGNEUX	
	42300999	6446330	BLUSSANS A BLUSSANS 1	RUIS
	71 rows × 3 d	columns		

In [104... label_diff_pc_station.head(20)

14/12/2024 21:53 naiades

Out[104...

LbStation	LbStationMesureEauxSurface_pc	CdStationMesureEauxSurface	
L	Le Pharaon à St-Pardon	5010000	6156
Le	Le Charreau à St-Michel	5015100	11396
	La Séoune à Montjoi	5116100	77052
RUISSE	AIGUE NOIRE A DOMESSIN	6580578	475147
	OGNON A PESMES 1	6010000	505611
F 1A2IO'D	ROMANCHE A BOURG D'OISANS - LE PONT ROUGE 2	6143950	545763
	PLANAY A MEGEVE 1	6135350	597663
NANT D'/	NANT AILLON A AILLON-LE-VIEUX	6070460	598125
F	ROMANCHE A JARRIE 1	6144900	611335
TIER A B	TIER A BELMONT-TRAMONET 1	6078500	644341
	DORNE A DORNAS 2	6106935	668593
RUISSEAL	BONNARD A SAINT-BERON 1	6580563	677174
BF	BREVENNE A SAIN-BEL 1	6055000	700205
	GAPEAU A SIGNES 1	6202100	706232
RL N	COPPY A MAXILLY-SUR-LEMAN 1	6065675	723439
	Le Charreau à Torsac	5015250	1082462
	BIENNE A JEURRE 1	6085500	1629659
PETIT	PETITE GROSNE A MACON 1	6047500	1667982
	VIERAN A ANNECY 1	6580582	1692218
	TECH A REYNES 1	6167000	1719834

In [105... # afficher les données de 20 à 40 label_diff_pc_station[20:40]

14/12/2024 21:53 naiades

Out[105...

	CdStationMesureEauxSurface	LbStationMesureEauxSurface_pc	LbStatior
1733672	6178800	ORBIEL A LES-MARTYS	OR
2029742	6176130	AUDE A LIMOUX 1	
2595740	5068920	La Véronne en aval de Riom-ès- Montagnes (Amont	La Véro ès
2606716	5074920	Le Gat-Mort à Villagrains	Le
3071988	6115080	IBIE A LAGORCE 1	IBIE A \
3174351	6084360	AIN A MESNOIS 1	
3299210	6182120	HERAULT A PUECHABON 1	HEF
3327085	6179550	ARGENT DOUBLE A AZILLE 1	ARGE
3334156	6464800	CLAUGE A LA-LOYE 1	
3346565	6580960	GRESSE A VARCES-ALLIERES-ET- RISSET 3	GRESSE
3528228	6178050	SOUPEX A SOUILHE	F
3534277	6830180	RISSE A ST-JEOIRE 1	RI
3634331	6168200	MASSANE A ARGELES-SUR-MER 1	MASSA
3635010	6148850	SAVASSE A ROMANS-SUR-ISERE 2	SAVA
3969301	3096650	LA CHEE A MERLAUT 1	L
5600749	6107760	DUNIERE A SILHAC 1	
5869307	6165700	EZE A PERTUIS 3	
5933441	6830800	MORGE A VALLIERES 2	N
6102244	6300056	MOSSON A MONTPELLIER	MOS
6131780	6470900	GROZONNE A NEUVILLEY 1	GRC

In [106... # 40 à 60

label_diff_pc_station[40:60]

14/12/2024 21:53 naiades

Out[106...

	CdStationMesureEauxSurface	LbStationMesureEauxSurface_pc	LbStatic
6175174	6041700	BRENNE A SENS-SUR-SEILLE 1	BRENN
7416343	6820139	GIER A L'HORME 1	
7422432	6580794	JANON A ST-CHAMOND 1	J/
7550442	6820144	MORNANTE A ST-CHAMOND 1	MORN
7718952	6580793	RICOLIN A ST-CHAMOND 1	RIC
7837573	6436900	CORCELLE A RIGNEY 1	
10399011	6084210	DROUVENANT A BOISSIA 1	DR
10627070	6070750	DADON A RUMILLY 1	
10660253	6041280	LEMME A LAC DES ROUGES TRUITES 1	LEMN
10674197	6830122	FILLIERE A FILLIERE 1	FILLIERE
12499089	6491650	SEDAN A VILLEVIEUX 1	
12500544	6440850	GRAVELLON A THERVAY 1	G
12996658	6440770	FONTAINE DE MAGNEY A SORNAY 1	RUISSEA
13050103	6440750	FONTAINE DE DOUIS RU A MARNAY 1	FON
13071231	6440950	VEZE A VITREUX 1	Rl
14008955	5211550	La Lèze à Monein	
16150583	3250952	LE COURS D'EAU NUMÉRO 01 DE LA BÉLINIÈRE A CON	LE COL DE
17055614	2077150	LE RUPT DE MAD À RAMBUCOURT	
17063317	2106815	LA SAÔNNELLE À FRÉBÉCOURT	
17620063	6028110	GRANDS TERREAUX A SAONE 2	R

In [107... # 60 à la fin

label_diff_pc_station[60:]

Out [107...

LbStatic	LbStationMesureEauxSurface_pc	CdStationMesureEauxSurface	
RL	MARAIS A SAONE 1	6028100	17816874
RUISS	BREVILLIERS A HERICOURT 2	6461520	18204892
LEMME	LEMME A ENTRE DEUX MONTS 1	6083710	22555554
L/	DORCHE A CHANAY 1	6068410	23433166
LA TERN	LA TERNOISE À TILLY CAPELLE (62)	1002228	24028092
LA R	LA RIVIERETTE À LE FAVRIL (59)	1002222	24097129
	COLOGNE À BUIRE COURCELLES (80)	1000602	24098987
HEI	HELPE MINEURE À GRAND FAYT (59)	1001131	24105377
RI	LONG À DISSAY-SOUS- COURCILLON	4108492	26676374
	LE BONSON A PERIGNEUX	4406063	26687107
RUIS	BLUSSANS A BLUSSANS 1	6446330	42300999

Les différences entre les labels des stations semblent être uniquement dues à des fautes de frappe ou à des abréviations différentes.

Pour vérifier, nous avons localisé les stations sur une carte afin de confirmer leur correspondance :

- 16580582 : vérifié, correspond bien.
- 6115080 : vérifié, correspond bien.
- 6178050 : vérifié, correspond bien.
- 6830800 : vérifié, correspond bien.
- 6830122 : vérifié, correspond bien.

Cependant, pour le code 4406063, nous n'avons pas pu vérifier, nous avons donc décidé de la supprimer par précaution.

Appliquer le nettoyage aux différents dataframes

```
In [108...
```

```
# On applique à df_stations, au dataframe de physicochimique et au datafr
df_stations.rename(columns={'CdStationMesureEauxSurface': 'station'}, inp
df_stations = clean_station_column(df_stations, 'station')
```

```
df pc pivot saison mean = clean station column(df pc pivot saison mean, '
df_pc_pivot_saison_median = clean_station_column(df_pc_pivot_saison_media
df_hydrobio_lag_1_month_median = clean_station_column(df_hydrobio_lag_1_m
df_hydrobio_lag_3_month_median = clean_station_column(df_hydrobio_lag_3_m
df_hydrobio_lag_6_month_median = clean_station_column(df_hydrobio_lag_6_m
df hydrobio lag 1 month mean = clean station column(df hydrobio lag 1 mon
df_hydrobio_lag_3_month_mean = clean_station_column(df_hydrobio_lag_3_mon
df_hydrobio_lag_6_month_mean = clean_station_column(df_hydrobio_lag_6_mon
# supprimer les lignes avec 4406063
df_stations = df_stations[df_stations['station'] != 4406063]
df_pc_pivot_saison_mean = df_pc_pivot_saison_mean[df_pc_pivot_saison_mean
df_pc_pivot_saison_median = df_pc_pivot_saison_median[df_pc_pivot_saison_
df_hydrobio_lag_1_month_median = df_hydrobio_lag_1_month_median[df_hydrob
df_hydrobio_lag_3_month_median = df_hydrobio_lag_3_month_median[df_hydrob
df_hydrobio_lag_6_month_median = df_hydrobio_lag_6_month_median[df_hydrob
df_hydrobio_lag_1_month_mean = df_hydrobio_lag_1_month_mean[df_hydrobio_l
df_hydrobio_lag_3_month_mean = df_hydrobio_lag_3_month_mean[df_hydrobio_l
df_hydrobio_lag_6_month_mean = df_hydrobio_lag_6_month_mean[df_hydrobio_l
```

Aggrégation des données physicochimiques et hydrobiologiques

Nous avons fusionné les données physicochimiques et hydrobiologiques (avec un décalage d'un mois) agrégées par médiane dans un seul dataset, en utilisant les colonnes communes station, année, et saison.

À partir de cette étape, toutes les analyses seront effectuées sur ce dataset fusionné df_pc_median_bio_median_1_month.

```
In [109...
           df_pc_median_bio_median_1_month = pd.merge(df_pc_pivot_saison_median, df_
In [110... | df_pc_median_bio_median_1_month.head(5)
Out [110...
                                                                                          Den
                                                                                       Biochir
                                                       Azote
                                                                Carbone
                                        Ammonium
                                                                          Conductivité
                                                                                        en ox
                station année saison
                                                    Kjeldahl
                                                              Organique
                                                                          à 25°C - Eau
                                              - Eau
                                                                                          en 5
                                                       - Eau
                                                                   - Eau
                                                                                         (D.B.
           0 5001800
                                   Été
                         2007
                                              0.04
                                                          1.0
                                                                     3.5
                                                                                 765.0
           1 5001800
                         2008
                                   Été
                                                         1.0
                                                                     2.7
                                              0.04
                                                                                 765.0
           2 5001800
                         2009
                                   Été
                                               0.02
                                                         1.0
                                                                     2.2
                                                                                 736.0
                                   Été
           3 5004000
                         2007
                                              0.04
                                                                     2.8
                                                          1.0
                                                                                 683.0
                                   Été
              5004000
                         2008
                                              0.03
                                                          1.0
                                                                     2.1
                                                                                 689.0
           df pc median bio median 1 month.shape
In [111...
```

```
Out[111... (37966, 20)
```

```
In [112... # Statistiques descriptives
  desc_stats_saison = df_pc_median_bio_median_1_month.groupby('saison')['I2
  desc_stats_saison = desc_stats_saison.drop(columns=['count']).transpose()
  fig = go.Figure()
  for saison in desc_stats_saison.columns:
        fig.add_trace(go.Bar(x=desc_stats_saison.index, y=desc_stats_saison[s
  for etat, valeur in seuils_I2M2.items():
        fig.add_shape(type="line", x0=-0.5, x1=len(desc_stats)-0.5,y0=valeur,
        fig.add_annotation(x=len(desc_stats)-0.5, y=valeur, text=etat, showar
  fig.update_layout(height=500, width=700, font_size=10, title="Statistique
  fig.show()
```

Après la fusion des datasets, les statistiques descriptives de l'I2M2 restent assez similaires. La fusion n'a donc pas altéré les tendances principales de l'I2M2.

Aggrégation du dataset avec les données des stations et des hydroécorégions

Nous allons maintenant fusionner notre dataset avec celui des stations afin de récupérer les coordonnées géographiques des stations et déterminer leur appartenance aux hydroécorégions.

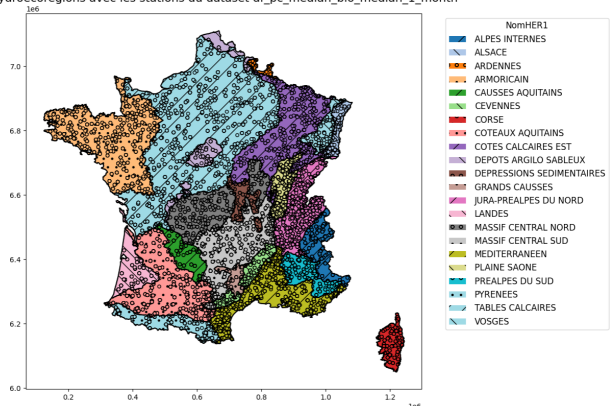
Ensuite, nous vérifierons le nombre de stations restantes dans les hydroécorégions après la fusion de tous les datasets. Cette étape de fusion a réduit le nombre total de stations en raison des différences dans les codes de stations, qui n'étaient pas toujours compatibles pour faire une jointure.

```
In [113... # Fusion avec le dataset des stations pour récupérer les coordonnées des
df_pc_median_bio_median_1_month,
    df_pc_median_bio_median_1_month,
    df_stations[['station', 'CoordXStationMesureEauxSurface', 'CoordYStat
    on='station',
    how='inner'
)
```

Observation de la répartition des stations dans les hydroécorégions

```
HER stations=carto i2m2.sjoin(df hydroregions.to crs(crs lambert), predica
fig, ax = plt.subplots(1, 1, figsize=(10, 30))
colors = plt.colormaps['tab20']
hatches = ['/', '\\', 'o', '.']
legend elements = []
color_mapping = {}
for i, (name, region) in enumerate(df_hydroregions.groupby('NomHER1')):
    region = region.to_crs(crs_lambert)
    patch = region.plot(ax=ax, color=colors(i), hatch=hatches[i % len(hat
    legend_elements.append(Patch(facecolor=colors(i), hatch=hatches[i % l
    color_mapping[name] = colors(i)
station_colors = HER_stations['NomHER1'].map(color_mapping)
HER_stations.plot(ax=ax, color=station_colors, markersize=20, edgecolor='
HER_lambert = df_hydroregions.to_crs(crs_lambert)
HER_lambert.boundary.plot(ax=ax, color='black')
ax.legend(handles=legend_elements, title='NomHER1', bbox_to_anchor=(1.05,
ax.set_title('Hydroecoregions avec les stations du dataset df_pc_median_b
plt.show()
```

Hydroecoregions avec les stations du dataset df_pc_median_bio_median_1_month



In [116... print(f"Nombre de doublons dans df_stations : {df_stations.duplicated(sub print(f"Nombre de doublons dans df_pc_median_bio_median_1_month_with_coor

Nombre de doublons dans df_stations : 7 Nombre de doublons dans df_pc_median_bio_median_1_month_with_coords : 1890 9

```
In [117... df_stations.drop_duplicates(subset='station', inplace=True)
    df_to_count.drop_duplicates(subset='station', inplace=True)
```

Récupération des hydroécorégions pour les stations dans df_stations carto_i2m2_1 = gpd.GeoDataFrame(df_stations,crs=crs_lambert, geometry = g HER_stations_1=carto_i2m2_1.sjoin(df_hydroregions.to_crs(crs_lambert),pre # Récupération des hydroécorégions pour les stations dans df_pc_median_bi carto_i2m2_2 = gpd.GeoDataFrame(df_to_count,crs=crs_lambert, geometry = g HER_stations_2=carto_i2m2_2.sjoin(df_hydroregions.to_crs(crs_lambert),pre

In [119... print(f"Nombre de doublons après jointure spatiale dans HER_stations_1 : print(f"Nombre de doublons après jointure spatiale dans HER_stations : {H

Nombre de doublons après jointure spatiale dans HER_stations_1 : 0 Nombre de doublons après jointure spatiale dans HER_stations : 0

In [120... # Nombre de stations par région hydroécologique dans df_stations et dans
df_stations
stations_count_by_region_1 = HER_stations_1.groupby('NomHER1').size().res
df_pc_median_bio_median_1_month
stations_count_by_region_2 = HER_stations_2.groupby('NomHER1').size().res
comparaison du nombre de stations entre les deux dataframes
comparison = pd.merge(stations_count_by_region_1, stations_count_by_regio
print(comparison)

	NomHER1	count_df_stations	count_df_pc_median
0	ALPES INTERNES	156	84
1	ALSACE	352	97
2	ARDENNES	63	15
3	ARMORICAIN	445	249
4	CAUSSES AQUITAINS	47	31
5	CEVENNES	106	81
6	CORSE	63	47
7	COTEAUX AQUITAINS	265	188
8	COTES CALCAIRES EST	1008	269
9	DEPOTS ARGILO SABLEUX	47	35
10	DEPRESSIONS SEDIMENTAIRES	63	43
11	GRANDS CAUSSES	25	18
12	JURA-PREALPES DU NORD	628	390
13	LANDES	38	30
14	MASSIF CENTRAL NORD	221	137
15	MASSIF CENTRAL SUD	264	215
16	MEDITERRANEEN	571	376
17	PLAINE SAONE	222	170
18	PREALPES DU SUD	167	85
19	PYRENEES	116	84
20	TABLES CALCAIRES	1360	431
21	VOSGES	313	64

Certaines hydrorégions sont très sous représentées, et les plus représentées ont au maximum 430 stations ce qui reste peu.

```
In [122... # Calcul de la perte
    comparison['percentage_loss'] = ((comparison['count_df_stations'] - compa
    comparison['percentage_loss'] = comparison['percentage_loss'].fillna(0)
    comparison.sort_values('percentage_loss', inplace=True)
In [122... # Affishage du peurcentage de perte du perbre de stations par budraécorés
```

Affichage du pourcentage de perte du nombre de stations par hydroécorég fig = go.Figure(data=[go.Bar(x=comparison['NomHER1'], y=comparison['perce fig.update_layout(title="Pourcentage de perte des stations par hydroécoré fig.show()

```
In [124... # Calcul du nombre de stations perdues au total
    total_stations_initial = comparison['count_df_stations'].sum()
    total_stations_final = comparison['count_df_pc_median'].sum()
    total_stations_perdue = total_stations_initial - total_stations_final
    print(f"Nombre total de stations perdues : {total_stations_perdue}")
    print(f"Pourcentage de stations perdues : {round((total_stations_perdue))
```

Nombre total de stations perdues : 3401 Pourcentage de stations perdues : 52.0%

Suite à la fusion des différents datasets, nous constatons une perte significative de stations par rapport au dataset initial. Au total, plus de 3000 stations, soit environ 50 % des stations, ont été perdues.

La distribution des pertes par hydroécorégion montre que certaines régions, comme les Vosges et les Ardennes, ont perdu une proportion importante de leurs stations, tandis que d'autres, comme le Massif Central Sud et la Plaine de la Saône, en ont conservé une plus grande partie, avec cependant environ 20% de perte. Ces disparités régionales pourraient influencer les résultats de nos analyses.

Analyse des corrélations entre les caractéristiques

```
In [125... df_correl = df_pc_median_bio_median_1_month_with_coords.copy()
In [126... # Ajout des hydrorégions pour voir si des caractéristiques y sont corrélé
    carto_i2m2_correl = gpd.GeoDataFrame(df_correl,crs=crs_lambert, geometry
    HER_stations_correl=carto_i2m2_correl.sjoin(df_hydroregions.to_crs(crs_la
    df_correl = HER_stations_correl.drop(columns=['geometry', 'index_right',

In [127... df_correl['saison'] = df_correl['saison'].factorize()[0]
In [128... # Mapping des colonnes pour pouvoir afficher la matrice de corrélation co
    column_mapping = {
        'Ammonium - Eau': 'NH4',
```

```
'Azote Kjeldahl - Eau': 'NKjeldahl',
    'Carbone Organique - Eau': 'CO',
    'Conductivité à 25°C - Eau': 'Cond25',
    'Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5) - Eau': 'DBO5',
    'Matières en suspension - Eau': 'MES',
    'Nitrates - Eau': 'N03',
    'Nitrites - Eau': 'NO2',
    'Orthophosphates (PO4) - Eau': 'PO4',
    'Oxygène dissous - Eau': '02',
    'Phosphore total - Eau': 'Ptot',
    'Potentiel en Hydrogène (pH) - Eau': 'pH',
    'Taux de saturation en oxygène - Eau': '02_sat',
    'Température de l\'Eau - Eau': 'TempEau',
    'Turbidité Formazine Néphélométrique - Eau': 'Turbidité',
    'I2M2': 'I2M2',
    'CoordXStationMesureEauxSurface': 'CoordX',
    'CoordYStationMesureEauxSurface': 'CoordY'
df_correl = df_correl.rename(columns=column_mapping, index=column_mapping
```

Cette matrice de corrélation révèle des relations entre plusieurs caractéristiques. Notamment :

12M2: Corrélé négativement à Cond25, NO2, PO4 et Ptot, indiquant une dégradation biologique lorsque ces paramètres augmentent. Positivement corrélé à l'oxygène dissous et son taux de saturation, soulignant leur importance pour la qualité biologique.

Clustering des stations

Démarche

Dans cette partie, nous cherchons à répondre à notre problématique initiale : **Est-il possible de retrouver les hydroécorégions à partir des données**

physicochimiques et hydrobiologiques?

Pour cela, nous avons réalisé un clustering pour regrouper les stations en fonction de leurs caractéristiques. Cette approche nous permet d'identifier des regroupements naturels basés sur les données, susceptibles de refléter les hydroécorégions, tout en capturant des relations complexes et non linéaires que les corrélations simples ne

révèlent pas.

Nous avons commencé par un nettoyage des données, incluant la gestion des valeurs manquantes et des variables non numériques. Les données ont été normalisées, et nous avons supprimé les colonnes inutiles ou susceptibles d'influencer artificiellement le clustering, comme les identifiants de stations.

Ensuite, nous avons déterminé le nombre optimal de clusters en utilisant deux méthodes : la méthode du coude (basée sur la diminution de l'inertie) et le coefficient Davies-Bouldin (évaluant la séparation et la compacité des clusters).

Une fois le nombre de clusters défini, nous avons appliqué l'algorithme K-means pour attribuer un cluster à chaque station.

Enfin, nous avons analysé les résultats en comparant les clusters obtenus avec les hydroécorégions afin d'évaluer leur cohérence.

Préparation des données

Gestion des données manquantes

```
In [130... | df_pc_median_bio_median_1_month_with_coords.isnull().sum()
Out[130... station
                                                                            0
          année
                                                                            0
          saison
          Ammonium - Eau
                                                                         2109
          Azote Kjeldahl - Eau
                                                                         2512
          Carbone Organique - Eau
                                                                         1748
          Conductivité à 25°C - Eau
                                                                          351
          Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5) - Eau
                                                                         2015
                                                                         9367
          Diuron - Eau
          Matières en suspension - Eau
                                                                          371
          Nitrates - Eau
                                                                         2022
          Nitrites - Eau
                                                                         2019
          Orthophosphates (PO4) - Eau
                                                                         1957
          Oxygène dissous - Eau
                                                                          407
          Phosphore total - Eau
                                                                         1633
          Potentiel en Hydrogène (pH) - Eau
                                                                          329
          Taux de saturation en oxygène - Eau
                                                                         1351
          Température de l'Eau - Eau
                                                                          284
          Turbidité Formazine Néphélométrique - Eau
                                                                         7048
                                                                            0
          CoordXStationMesureEauxSurface
                                                                            0
          CoordYStationMesureEauxSurface
                                                                            0
          dtype: int64
         missing_percentage = df_pc_median_bio_median_1_month_with_coords.isnull()
```

print(missing_percentage)

```
station
                                                                0.000000
année
                                                                0.000000
saison
                                                                0.000000
Ammonium - Eau
                                                                9.557257
Azote Kjeldahl - Eau
                                                               11.383514
Carbone Organique - Eau
                                                                7.921330
Conductivité à 25°C - Eau
                                                                1.590610
Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5) - Eau
                                                                9.131282
                                                               42.447999
Diuron - Eau
Matières en suspension - Eau
                                                                1.681243
Nitrates - Eau
                                                                9.163004
Nitrites - Eau
                                                                9.149409
Orthophosphates (PO4) - Eau
                                                                8.868446
Oxygène dissous - Eau
                                                                1.844383
Phosphore total - Eau
                                                                7.400190
Potentiel en Hydrogène (pH) - Eau
                                                                1.490914
Taux de saturation en oxygène - Eau
                                                                6.122264
Température de l'Eau - Eau
                                                                1.286990
Turbidité Formazine Néphélométrique - Eau
                                                               31,939095
I2M2
                                                                0.000000
CoordXStationMesureEauxSurface
                                                                0.000000
CoordYStationMesureEauxSurface
                                                                0.000000
dtype: float64
```

```
In [132... # plus de 40 % de données manquantes pour Diuron - Eau
# on peut supprimer cette colonne
df_pc_median_bio_median_1_month_with_coords.drop(columns=['Diuron - Eau']
```

Calculer le nombre de valeurs manquantes par ligne
missing_values_per_row = df_pc_median_bio_median_1_month_with_coords.isnu
missing_summary = missing_values_per_row.value_counts().reset_index()
missing_summary.columns = ['Nombre de valeurs manquantes', 'Nombre de lig
print(missing_summary.sort_values('Nombre de valeurs manquantes'))

	Nombre	de	valeurs	manquantes	Nombre	de lignes
0				0		11776
1				1		7137
3				2		823
5				3		197
9				4		97
4				5		261
8				6		127
7				7		144
2				8		1087
12				9		42
6				10		193
11				11		81
15				12		1
13				13		8
10				14		87
14				15		6

Nous avons imputé les données manquantes par leur médiane. Nous avons

également testé d'imputer ces données par leur moyenne mais les résultats de clusterings étaient légèrement moins bons.

```
In [134... # Imputation des valeurs manquantes avec la médiane
          imputer = SimpleImputer(strategy='median') # ici on pourrait aussi mettre
          colonnes = df_pc_median_bio_median_1_month_with_coords.columns
          colonnes = colonnes.drop('station')
          colonnes = colonnes.drop('année')
          colonnes = colonnes.drop('saison')
          colonnes = colonnes.drop('I2M2')
          df pc median bio median 1 month with coords[colonnes] = imputer.fit trans
          df_pc_median_bio_median_1_month_with_coords.isnull().sum()
Out[134... station
                                                                         0
          année
                                                                         0
          saison
                                                                         0
          Ammonium - Eau
                                                                         0
          Azote Kjeldahl - Eau
                                                                         0
          Carbone Organique - Eau
                                                                         0
          Conductivité à 25°C - Eau
                                                                         0
          Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5) - Eau
                                                                         0
          Matières en suspension - Eau
                                                                         0
          Nitrates - Eau
                                                                         0
          Nitrites - Eau
                                                                         0
          Orthophosphates (PO4) - Eau
                                                                         0
          Oxygène dissous - Eau
                                                                         0
          Phosphore total - Eau
                                                                         0
          Potentiel en Hydrogène (pH) - Eau
                                                                         0
          Taux de saturation en oxygène - Eau
                                                                         0
          Température de l'Eau - Eau
                                                                         0
          Turbidité Formazine Néphélométrique - Eau
                                                                         0
                                                                         0
          CoordXStationMesureEauxSurface
                                                                         0
          CoordYStationMesureEauxSurface
          dtype: int64
```

Gestion des données non numériques

```
In [135... # Mapper chaque saison à un trimestre
saison_to_quarter = {
    "Hiver": 1,
    "Printemps": 2,
    "Été": 3,
    "Automne": 4
}
df_pc_median_bio_median_1_month_with_coords['trimestre'] = df_pc_median_b
# drop saison
df_pc_median_bio_median_1_month_with_coords.drop(columns=['saison'], inpl
df_pc_median_bio_median_1_month_with_coords.head(5)
```

Out [135...

	station	année	Ammonium - Eau	Azote Kjeldahl - Eau	Carbone Organique - Eau	Conductivité à 25°C - Eau	Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5) - Eau	s
0	5001800	2007	0.04	1.0	3.5	765.0	0.5	
1	5001800	2008	0.04	1.0	2.7	765.0	0.6	
2	5001800	2009	0.02	1.0	2.2	736.0	1.0	
3	5005350	2007	0.04	1.0	1.6	600.0	1.9	
4	5005350	2008	0.03	1.0	1.6	610.0	1.0	

5 rows × 21 columns

In [136... # Convertir l'identifiant de station en variable catégorielle (cela crée df_pc_median_bio_median_1_month_with_coords['station'] = df_pc_median_bio df_pc_median_bio_median_1_month_with_coords['trimestre'] = df_pc_median_b df_pc_median_bio_median_1_month_with_coords['année'] = df_pc_median_bio_m df_pc_median_bio_median_1_month_with_coords.dtypes

Out [136...

Azote Kjeldahl - Eau Carbone Organique - Eau Conductivité à 25°C - Eau Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5) - Eau Matières en suspension - Eau Nitrates - Eau Nitrites - Eau Orthophosphates (PO4) - Eau Oxygène dissous - Eau Phosphore total - Eau Potentiel en Hydrogène (pH) - Eau Taux de saturation en oxygène - Eau Température de l'Eau - Eau Turbidité Formazine Néphélométrique - Eau I2M2 CoordXStationMesureEauxSurface	object int64 float64
--	--

Suppression des colonnes

Nous supprimons les colonnes des coordonnées, afin de ne pas influencer le clustering.

Damanda

Normalisation et encodage des données

Pour préserver l'information relative aux stations, essentielle pour suivre l'évolution de leurs caractéristiques physicochimiques et hydrobiologiques sur plusieurs trimestres, nous avons choisi de conserver cette colonne dans le processus de clustering.

Pour minimiser tout biais lié aux identifiants de stations, nous avons encodé cette colonne avec des valeurs numériques arbitraires. Ensuite, comme pour les autres caractéristiques, nous avons normalisé ses valeurs afin d'assurer une contribution équilibrée au clustering.

Nous avons également testé la suppression de la colonne station, mais cela a légèrement dégradé les résultats. Par ailleurs, perdre le lien temporel qu'offre cette information entre les enregistrements nous semblait non pertinent. Nous avons donc décidé de conserver la colonne station, en sachant qu'elle introduit un léger biais.

In [139... df_clustering.head(5)

	station	année	Ammonium - Eau	Azote Kjeldahl - Eau	Carbone Organique - Eau	Conductivité à 25°C - Eau	Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5) - Eau	s
0	5001800	2007	0.04	1.0	3.5	765.0	0.5	
1	5001800	2008	0.04	1.0	2.7	765.0	0.6	
2	5001800	2009	0.02	1.0	2.2	736.0	1.0	
3	5005350	2007	0.04	1.0	1.6	600.0	1.9	
4	5005350	2008	0.03	1.0	1.6	610.0	1.0	

Nous utilisons LabelEncoder plutôt que One-Hot Encoding en raison du volume important de données. One-Hot Encoding aurait entraîné une explosion du nombre de colonnes, ce qui aurait considérablement alourdi le traitement et augmenté la complexité du modèle. LabelEncoder permet de représenter les catégories sous forme d'entiers, ce qui est plus efficace en termes de mémoire et de calcul.

Étant donné que nous travaillons avec des données dont la distribution est bornée et

Out [139...

Damanda

sans connaître précisément leur forme, nous utilisons le MinMaxScaler. Ce dernier est plus adapté pour redimensionner les données dans une plage spécifique lorsque celles-ci sont déjà bornées.

```
In [140... # Encodage des stations
le = LabelEncoder()
df_clustering['station_encoded'] = le.fit_transform(df_clustering['station'], inplace=True)
# Normalisation des données pour qu'elles aient toutes la même importance
scaler = MinMaxScaler()
normalized_data = scaler.fit_transform(df_clustering)
normalized_data = pd.DataFrame(normalized_data, columns=df_clustering.col

In [141... normalized_data.head(5)
Demande
```

	année	Ammonium - Eau	Azote Kjeldahl - Eau	Carbone Organique - Eau	Conductivité à 25°C - Eau	Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5) - Eau	Matiè suspens -
0	0.000000	0.006169	0.190283	0.220588	0.423398	0.000000	0.005
1	0.066667	0.006169	0.190283	0.167112	0.423398	0.007407	0.007
2	0.133333	0.002742	0.190283	0.133690	0.407242	0.037037	0.012
3	0.000000	0.006169	0.190283	0.093583	0.331476	0.103704	0.046
4	0.066667	0.004455	0.190283	0.093583	0.337047	0.037037	0.086

Recherche du nombre de clusters optimal

```
In [142... nb_hydroecoregions = df_hydroregions['CdHER1'].nunique()
    print("Nombre d'hydroécorégions : ", nb_hydroecoregions)
```

Nombre d'hydroécorégions : 22

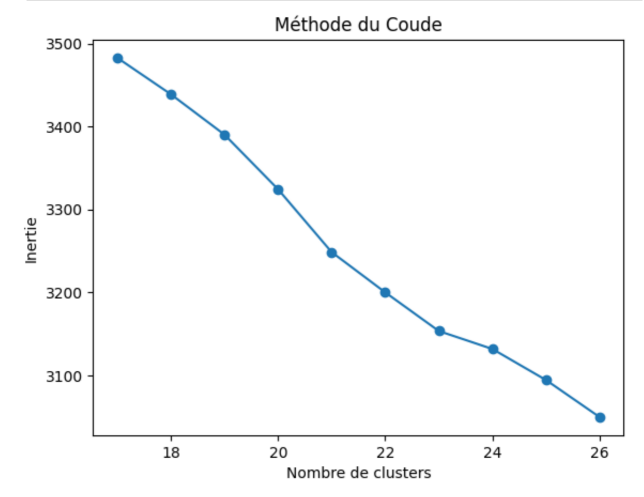
```
In [143... # Plage des valeurs de k à tester
    k_values = range(nb_hydroecoregions-5, nb_hydroecoregions+5)

In [144... # Calcule de l'inertie et du score de Davies-Bouldin pour chaque valeur d
    davies_bouldin_scores = []
    inertia = []
    for k in k_values:
        kmeans = KMeans(n_clusters=k, random_state=42)
        kmeans.fit(normalized_data)
        inertia.append(kmeans.inertia_)
        cluster_labels = kmeans.fit_predict(normalized_data)
        davies_bouldin_scores.append(davies_bouldin_score(normalized_data, cl
```

Méthode du coude

La méthode du coude consiste à observer la diminution de l'inertie (somme des erreurs quadratiques intra-clusters) en fonction du nombre de clusters. Le point où la diminution devient moins significative peut indiquer le nombre optimal de clusters.

```
In [145... # Tracer l'inertie pour observer le coude
plt.plot(k_values, inertia, marker='o')
plt.title('Méthode du Coude')
plt.xlabel('Nombre de clusters')
plt.ylabel('Inertie')
plt.show()
```



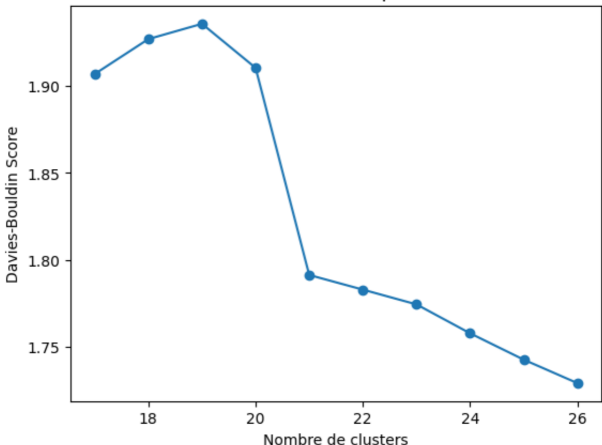
Nous n'arrivons pas à voir de coude, cela rend impossible à déterminer le nombre optimal de clusters. Nous allons donc utiliser le coefficient Davies-Bouldin pour faire notre choix.

Coefficient Davies-Bouldin

Le coefficient Davies-Bouldin évalue la qualité des clusters en mesurant leur compacité et leur séparation. Une valeur plus faible indique des clusters mieux définis.

```
In [146... plt.plot(k_values, davies_bouldin_scores, marker='o')
  plt.title('Coefficient Davies-Bouldin pour différents k')
  plt.xlabel('Nombre de clusters')
  plt.ylabel('Davies-Bouldin Score')
  plt.show()
```

Coefficient Davies-Bouldin pour différents k



Nous pouvons voir clairement que le score de Davies-Bouldin est minimal pour 26 clusters (pour k testé entre 2 et 40).

On voit tout de même une nette amélioration autour de 21. Nous allons donc utiliser k = 22 pour notre clustering, car le but est de retrouver les hydroécorégions.

Réalisation du clustering avec K-Means

Clustering

```
In [147... nb_clusters = 22 # c'est le nombre d'hydroecoregions
In [148... kmeans = KMeans(n_clusters=nb_clusters, random_state=42)
kmeans.fit(normalized_data)
```

Out[148...

KMeans

KMeans(n_clusters=22, random_state=42)

Analyse des caractéristiques des clusters

```
In [228... # Analyse des centres des clusters
    cluster_centers = pd.DataFrame(kmeans.cluster_centers_, columns=df_cluste
    print("Centres des clusters :")
    print(cluster_centers)
    # Variabilité des caractéristiques par cluster
    influence = cluster_centers.std(axis=0)
    print("\nInfluence des caractéristiques :")
    print(influence.sort_values(ascending=False))
```

			<u> </u>	
Cen	tres des c			
u	année \	Ammonium — Eau	Azote Kjeldahl – Eau	Carbone Organique - Ea
0 7	0.707556	0.003651	0.102529	0.09014
, 1 2	0.249482	0.017077	0.160705	0.17637
2 4	0.262536	0.014060	0.175244	0.18334
7 7	0.762536	0.006252	0.109104	0.17454
4 3	0.209027	0.011974	0.199577	0.09146
5	0.733449	0.003293	0.106691	0.04091
) 5)	0.748257	0.008057	0.104491	0.14671
	0.638630	0.006876	0.107028	0.18875
))	0.665855	0.014854	0.129444	0.15709
) 7	0.247924	0.009221	0.191398	0.09052
L0	0.717722	0.027798	0.133328	0.19828
1	0.807137	0.006971	0.114634	0.20406
2	0.526005	0.005426	0.115513	0.09883
.3	0.652447	0.018494	0.206541	0.48169
4	0.762981	0.009198	0.118056	0.17832
.5	0.192699	0.009375	0.172560	0.13469
16 9	0.894674	0.006302	0.107940	0.15809

```
17
    0.556588
                     0.007803
                                             0.109166
                                                                        0.12052
1
    0.700532
                     0.021140
                                             0.157779
                                                                        0.24515
18
9
19
    0.826806
                     0.004704
                                             0.101173
                                                                        0.07680
1
20
    0.276536
                     0.009791
                                             0.191287
                                                                        0.08203
9
21
    0.355509
                     0.018202
                                             0.176868
                                                                        0.12246
3
22
    0.814249
                     0.015142
                                             0.120401
                                                                        0.15582
8
23
   0.260950
                     0.023928
                                             0.205889
                                                                        0.20565
6
24
    0.868313
                     0.012506
                                             0.134622
                                                                        0.24608
7
25
    0.480108
                     0.152589
                                             0.290769
                                                                        0.25744
    Conductivité à 25°C - Eau
0
                      0.083917
1
                      0.273867
2
                      0.351371
3
                      0.120180
4
                      0.213629
5
                      0.205073
6
                      0.295166
7
                      0.064199
8
                      0.266297
9
                      0.277629
10
                      0.403002
11
                      0.241226
12
                      0.142874
13
                      0.154753
14
                      0.315303
15
                      0.108710
16
                      0.110466
17
                      0.196895
18
                      0.346247
19
                      0.269281
20
                      0.207648
21
                      0.345499
22
                      0.366028
23
                      0.269317
24
                      0.224428
25
                      0.465191
    Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5) - Eau \
0
                                                0.065462
1
                                                0.148145
2
                                                0.084765
3
                                                0.082664
```

0.066397

4

```
5
                                                 0.038033
6
                                                 0.082900
7
                                                 0.077674
8
                                                 0.099575
9
                                                 0.050025
10
                                                 0.118933
11
                                                 0.074474
12
                                                 0.064749
13
                                                 0.133186
14
                                                 0.074629
15
                                                 0.091896
16
                                                 0.072650
17
                                                 0.071597
18
                                                 0.095554
19
                                                 0.060225
20
                                                 0.049710
21
                                                 0.069180
22
                                                 0.085742
23
                                                 0.115146
24
                                                 0.092289
25
                                                 0.192835
    Matières en suspension - Eau
                                    Nitrates - Eau
                                                      Nitrites - Eau
0
                          0.007899
                                           0.044622
                                                             0.009600
1
                          0.030106
                                           0.185566
                                                             0.051271
2
                          0.038301
                                           0.572979
                                                             0.074315
3
                          0.022764
                                            0.154591
                                                             0.026569
4
                          0.048794
                                            0.076050
                                                             0.036805
5
                          0.051281
                                           0.043485
                                                             0.011608
6
                          0.034108
                                           0.439895
                                                             0.049346
7
                          0.016506
                                           0.109936
                                                             0.017648
8
                          0.023499
                                           0.169269
                                                             0.075657
9
                          0.019808
                                            0.073187
                                                             0.028329
10
                          0.041505
                                            0.439202
                                                             0.126813
11
                          0.015615
                                           0.233315
                                                             0.042379
12
                          0.014491
                                            0.077725
                                                             0.016417
13
                          0.048744
                                           0.329355
                                                             0.075760
14
                          0.030557
                                                             0.070677
                                           0.629380
15
                          0.015747
                                           0.125854
                                                             0.027065
16
                          0.025116
                                            0.155928
                                                             0.019269
17
                          0.019049
                                            0.159901
                                                             0.023966
18
                          0.031388
                                           0.214918
                                                             0.108319
19
                                           0.082618
                          0.013003
                                                             0.015652
20
                          0.018757
                                           0.063177
                                                             0.022403
21
                          0.025858
                                           0.169976
                                                             0.056839
22
                          0.025760
                                           0.299379
                                                             0.084097
23
                          0.052828
                                            0.221993
                                                             0.067103
24
                          0.040994
                                            0.181510
                                                             0.048739
25
                                            0.284341
                                                             0.304347
                          0.042953
    Orthophosphates (PO4) - Eau Oxygène dissous - Eau
                                                            Phosphore total -
Eau
     \
```

0.017006

0.676854

0

0.009

912 1	0.058611	0.632617	0.073
694	0.030011	0.032017	0.075
2	0.052002	0.618264	0.048
502 3	0.029990	0.613244	0.027
831	0.029990	0.013244	0.027
4	0.024063	0.593761	0.025
254 5	0.021155	0.575365	0.023
051	0.021133	0.575505	0.023
6	0.059522	0.640152	0.043
455 7	0.031890	0.694866	0.025
926	0.031090	0.094000	0.023
8	0.066942	0.602821	0.054
702 9	0.031468	0 . 574686	0.025
530	0.031400	W.374000	0.023
10	0.112139	0.621864	0.083
887 11	0.057067	0.494650	0.043
200	0.037007	01494030	0.043
12	0.017520	0.619107	0.015
612 13	0.068471	0.617529	0.073
423	01000471	01017323	01075
14	0.045624	0.619389	0.040
201 15	0.028789	0.661249	0.024
234	01020703	01001243	01024
16	0.026509	0.654008	0.025
550 17	0.029588	0.657775	0.025
109	01023300	01037773	01023
18	0.162713	0.477894	0.116
622 19	0.024304	0.669451	0.013
972	0102.301	01003.51	0.013
20	0.023531	0.673789	0.021
888 21	0.068901	0.644093	0.047
917			
22 378	0.088712	0.633728	0.058
23	0.066508	0.652213	0.061
345			
24 663	0.049033	0.606033	0.046
25	0.391780	0.528359	0.293
074			

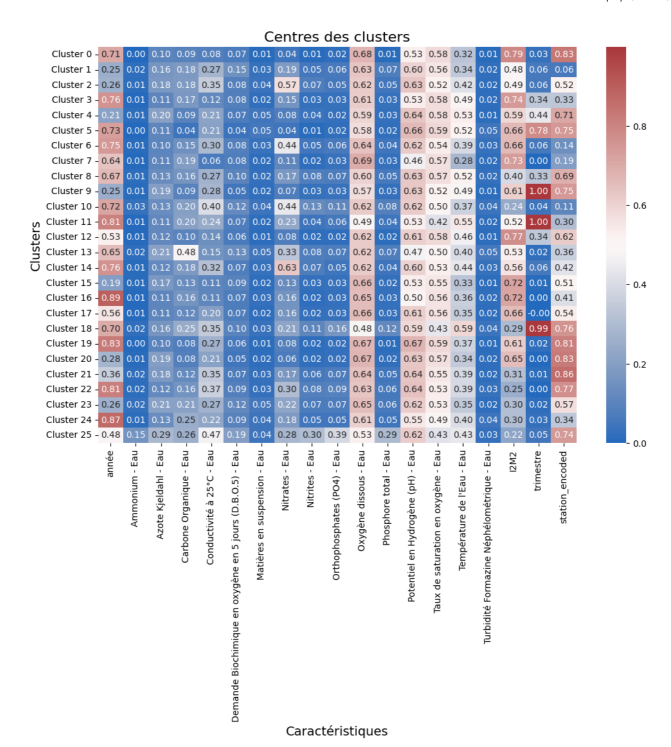
Potentiel en Hydrogène (pH) - Eau Taux de saturation en oxygène - Eau

\ 0 0.529470 0.578352 1 0.597472 0.556958 2 0.634363 0.520178 3 0.533527 0.576700 4 0.635238 0.576303 5 0.590869 0.662548 6 0.621018 0.538580 7 0.457653 0.569557 8 0.627375 0.569984 9 0.628274 0.518665 10 0.619666 0.504149 11 0.529128 0.420317 12 0.610069 0.582813 13 0.471684 0.500551 14 0.598479 0.527340 15 0.531853 0.552623 16 0.500066 0.558306 17 0.612487 0.560486 18 0.585888 0.430193 19 0.673847 0.588631 20 0.631848 0.569483 21 0.635705 0.549654 22 0.641091 0.532795 23 0.616638 0.533716 24 0.549007 0.487083 25 0.425290 0.615253 Température de l'Eau - Eau Turbidité Formazine Néphélométrique - Eau \ 0 0.324424 0.008366 1 0.341541 0.023065 2 0.416521 0.016675 3 0.493606 0.019382 4 0.531091 0.014535 5 0.515841 0.045804 6 0.393688 0.029119 7 0.282177 0.016420 8 0.522290 0.024770 9 0.485407 0.014219 10 0.370021 0.037037 11 0.546561 0.015890 12 0.457672 0.014606 13 0.398580 0.051454 14 0.435577 0.029328 15 0.327763 0.012605 0.362893 16 0.022876 17 0.353490 0.016402 18 0.590467 0.035210 19 0.371030 0.014813 20 0.344982 0.015967 21 0.392227 0.018649 22 0.393392 0.028040

23 24 25		0.3477 0.4030 0.4340	048	0.017469 0.042699 0.026171
0 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21 22 23 24 25	0.606577 0.240064 0.517291 0.774137 0.528996 0.558662 0.718474 0.717312	trimestre 3.030303e-02 6.215722e-02 5.698006e-02 3.358950e-01 4.380952e-01 7.828107e-01 5.646788e-02 2.471751e-03 3.327536e-01 9.988138e-01 4.135021e-02 9.992407e-01 3.361793e-01 2.300293e-02 5.714286e-02 9.553054e-03 2.775558e-17 -4.163336e-16 9.946752e-01 2.159345e-02 2.570033e-03 1.403509e-02 3.816794e-03 1.681379e-02 2.652035e-02 4.704301e-02	station_encoded	
tri sta ann I2M Nit Con Car Tem Ort Pot Pho Oxy Tau Azo Dem Amm Mat Tur	mestre tion_encod ée 2 rates - Ea ductivité bone Organ pérature d hophosphat rites - Ea entiel en sphore tot gène disso ex de satur te Kjeldah ande Bioch ionium - Ea	au à 25°C – Eau nique – Eau de l'Eau – Eau es (PO4) – Eau Hydrogène (pH) al – Eau ration en oxygèn nimique en oxygèn au suspension – Eau mazine Néphélor	– Eau ne – Eau ène en 5 jours (D.B.O.5) – Ea	0.340712 0.247609 0.236529 0.184560 0.157295 0.103313 0.085707 0.079395 0.074581 0.059011 0.058338 0.055093 0.053010 0.049228 0.046795 0.033240 0.028363 0.013082 0.011083

En dehors des données spatio-temporelles, les paramètres ayant le plus d'impact sont l'indice I2M2, les Nitrates, la Température de l'eau et la Conductivité à 25°C.

```
In [230... # Matrice des centres des clusters
plt.figure(figsize=(12, 8))
sns.heatmap(cluster_centers, annot=True, fmt=".2f", cmap="vlag", xticklab
plt.title("Centres des clusters", fontsize=16)
plt.xlabel("Caractéristiques", fontsize=14)
plt.ylabel("Clusters", fontsize=14)
plt.show()
```



La matrice des centres des clusters révèle des valeurs disparates pour l'indice I2M2, les Nitrates, le Carbone organique et la Conductivité de l'eau. En revanche, pour certaines colonnes, nous obtenons des valeurs identiques, avec une ou deux valeurs dominantes dans l'ensemble des clusters.

Attribution des clusters

```
In [152... df_pc_median_bio_median_1_month_with_clusters = df_pc_median_bio_median_1
In [153... df_pc_median_bio_median_1_month_with_clusters['cluster'] = kmeans.labels_
```

In [154... df_pc_median_bio_median_1_month_with_clusters.head(5)

\cap		+	Γ	1	5	/
U	u	L	L	+	J	4

	station	année	Ammonium - Eau	Azote Kjeldahl - Eau	Carbone Organique - Eau	Conductivité à 25°C - Eau	Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5) - Eau	s
0	5001800	2007	0.04	1.0	3.5	765.0	0.5	
1	5001800	2008	0.04	1.0	2.7	765.0	0.6	
2	5001800	2009	0.02	1.0	2.2	736.0	1.0	
3	5005350	2007	0.04	1.0	1.6	600.0	1.9	
4	5005350	2008	0.03	1.0	1.6	610.0	1.0	

Calcul du score de silhouette

```
In [155... # Calculer le score de la silhouette
score = silhouette_score(normalized_data, df_pc_median_bio_median_1_month
print(f"Silhouette score: {score}")
```

Silhouette score: 0.1251427074415718

Le score de silhouette obtenu est plutôt faible, ce qui indique que les stations ne sont pas clairement regroupées dans leurs clusters respectifs, et que certaines stations sont plus proches des centres d'autres clusters.

```
# Recherche du meilleur nombre de clusters selon le score de silhouette
silhouette_scores = []
for k in k_values:
    kmeans = KMeans(n_clusters=k, random_state=42)
    cluster_labels = kmeans.fit_predict(normalized_data)

score = silhouette_score(normalized_data, cluster_labels)
    silhouette_scores.append(score)

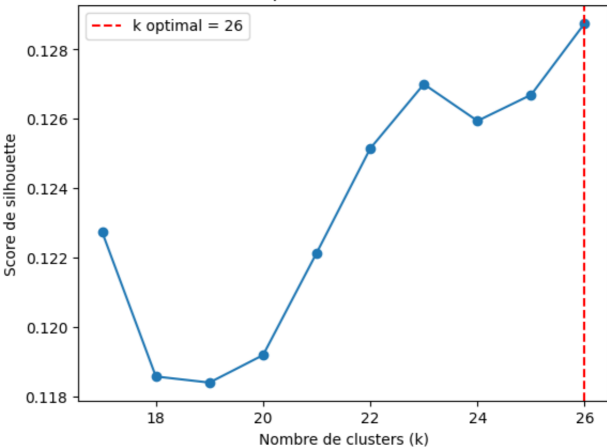
best_k = k_values[silhouette_scores.index(max(silhouette_scores))]
print(f"Le meilleur nombre de clusters est : {best_k}")
```

Le meilleur nombre de clusters est : 26

```
In [157... plt.plot(k_values, silhouette_scores, marker='o')
   plt.title("Score de silhouette pour différents nombres de clusters")
   plt.xlabel("Nombre de clusters (k)")
   plt.ylabel("Score de silhouette")
   plt.axvline(x=best_k, color='r', linestyle='--', label=f"k optimal = {bes
   plt.legend()
   plt.show()
```

Demande

Score de silhouette pour différents nombres de clusters



Le score de silhouette est le meilleur quand k = 26. Nous conservons k = 22, afin de rester alignée avec notre problématique géographique.

Etude des résultats obtenus

Chaque station a-t-elle été assignée à un seul cluster?

In [158...

Créer un DataFrame pour calculer le pourcentage d'appartenance des stat cluster_distribution = df_pc_median_bio_median_1_month_with_clusters.grou print(cluster_distribution)

print(c	cluster_aist	ribut	10n)						
cluster	0	1	2	3	4	5	6	7	\
station 1000477	16,666667	0.0	0.000000	0.0	0.0	0.000000	0.0	0.0	
1000477	0.000007	0.0	0.000000	0.0	0.0	0.000000	0.0	0.0	
1000605	0.000000	0.0	0.000000	0.0	0.0	0.000000	0.0	0.0	
1001122	0.000000	0.0	0.000000	0.0	0.0	0.000000	0.0	0.0	
1001131	0.000000	0.0	0.000000	0.0	0.0	0.000000	0.0	0.0	
6999125	0.000000	0.0	7.142857	0.0	0.0	28.571429	0.0	0.0	
6999137	0.000000	0.0	20.000000	60.0	0.0	20.000000	0.0	0.0	
6999153	0.000000	0.0	60.000000	0.0	0.0	40.000000	0.0	0.0	
6999176	0.000000	0.0	100.000000	0.0	0.0	0.000000	0.0	0.0	
6999178	0.000000	0.0	100.000000	0.0	0.0	0.000000	0.0	0.0	

```
15
cluster
                  8
                        9
                                          12
                                                     13
                                                           14
                                                                      16
17 \
station
1000477
           16,666667
                                   0.000000
                                              0.000000
                                                               0.0
                                                                     0.0
                                                                          66,6666
                       0.0
                                                         0.0
67
          100.000000
                                                                     0.0
1000602
                       0.0
                                   0.000000
                                              0.000000
                                                         0.0
                                                               0.0
                                                                           0.0000
00
1000605
           16.666667
                                  50.000000
                                                                     0.0
                                                                           0.0000
                       0.0
                                              0.000000
                                                         0.0
                                                               0.0
99
1001122
            0.000000
                       0.0
                                  16,666667
                                              0.000000
                                                         0.0
                                                               0.0
                                                                     0.0
                                                                           0.0000
00
1001131
            0.000000
                       0.0
                                   0.000000
                                              0.000000
                                                         0.0
                                                               0.0
                                                                     0.0
                                                                          66.6666
67
. . .
                  . . .
            0.000000
                                              7.142857
6999125
                                   0.000000
                                                         0.0
                                                               0.0
                                                                     0.0
                                                                           0.0000
                       0.0
00
6999137
            0.000000
                                   0.000000
                                              0.000000
                                                         0.0
                                                               0.0
                                                                     0.0
                                                                           0.0000
                       0.0
00
6999153
            0.000000
                       0.0
                                   0.000000
                                              0.000000
                                                         0.0
                                                               0.0
                                                                     0.0
                                                                           0.0000
00
6999176
            0.000000
                                   0.000000
                                                                     0.0
                                                                           0.0000
                       0.0
                                              0.000000
                                                         0.0
                                                               0.0
ดด
6999178
            0.000000
                                   0.000000
                       0.0
                                              0.000000
                                                         0.0
                                                               0.0
                                                                     0.0
                                                                           0.0000
00
                              19
                                          20
                                               21
cluster
                 18
station
                       0.000000
                                              0.0
1000477
           0.000000
                                   0.000000
1000602
           0.000000
                       0.000000
                                   0.000000
                                              0.0
1000605
          33,333333
                       0.000000
                                   0.000000
                                              0.0
1001122
           0.000000
                      83.333333
                                   0.000000
                                              0.0
1001131
                      33.333333
           0.000000
                                   0.000000
                                              0.0
6999125
           0.000000
                       0.000000
                                  21.428571
                                              0.0
6999137
           0.000000
                       0.000000
                                   0.000000
                                              0.0
6999153
           0.000000
                       0.000000
                                   0.000000
                                              0.0
6999176
           0.000000
                       0.000000
                                   0.000000
                                              0.0
6999178
           0.000000
                       0.000000
                                   0.000000
                                              0.0
```

[3158 rows x 22 columns]

```
In [159... # combien de lignes dans le dataframe ?
    df_pc_median_bio_median_1_month_with_clusters.shape[0]
```

Out [159... 22067

```
In [160... # combien de stations différentes ?
    df_pc_median_bio_median_1_month_with_clusters['station'].nunique()
```

Out[160... 3158

```
stations_100_percent = cluster_distribution[cluster_distribution.eq(100.0
print("Stations à 100% dans un seul cluster :", end=' ')
print(stations_100_percent.shape[0])
print("Pourcentage de stations 100% dans le même cluster : ", round(stations_100)
```

Stations à 100% dans un seul cluster : 778 Pourcentage de stations 100% dans le même cluster : 24.64 %

Nous voyons qu'un quart des stations sont classées dans le même cluster pour tous les trimestres et toutes les années. Bien que cela ne soit pas beaucoup, cela montre que le clustering prend en compte la station et s'en sert pour relier les enregistrement et suivre les varations trimestrielles.

Combien d'enregistrements classés dans la bonne hydrorégion?

```
In [162... # Attribution des clusters au dataset contenant les coordonnées des stati df_pc_median_bio_median_1_month_with_clusters_with_coord = df_pc_median_b df_pc_median_bio_median_1_month_with_clusters_with_coord['cluster'] = kme
```

- In [163... # Attribution du cluster dominant à chaque station
 station_cluster_counts = df_pc_median_bio_median_1_month_with_clusters_wi
 dominant_cluster_per_station = station_cluster_counts.loc[station_cluster
 df_pc_median_bio_median_1_month_with_clusters_with_coord = df_pc_median_b
 df_pc_median_bio_median_1_month_with_clusters_with_coord.rename(columns={
- In [164... # Conservation des colonnes nécessaires
 df_analyse = df_pc_median_bio_median_1_month_with_clusters_with_coord[['s
- # Pour chaque cluster, nous déterminons quelle est l'hydrorégion dominant dominant_class_per_cluster = df_analyse_etude.groupby('cluster_dominant_s dominant_class_per_cluster.columns = ['cluster_dominant_station', 'domina df_analyse_etude = df_analyse_etude.merge(dominant_class_per_cluster, on=
- In [167... df_analyse_etude.head(5)

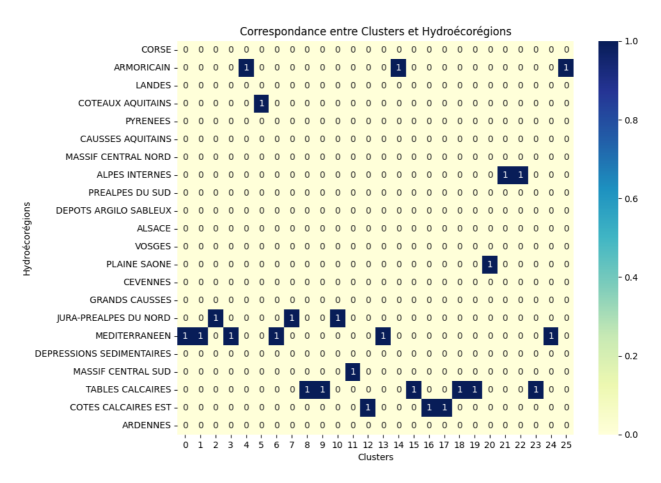
1 5001800 2008 39 2 5001800 2009 39 3 5005350 2007 4	écorégion ? groupby('cluster_dominant_statio _dominant_station', 'dominant_hy
2 5001800 2009 39 3 5005350 2007 4 4 5005350 2008 4 In [168 # On garde qu'une ligne par station df_analyse_etude.drop_duplicates(subset='station)	9856.0 6531 50151.0 6572 50151.0 6572 station', inplace=True) écorégion ? groupby('cluster_dominant_statio_dominant_station', 'dominant_hy
3 5005350 2007 4 4 5005350 2008 4 In [168 # On garde qu'une ligne par station df_analyse_etude.drop_duplicates(subset='s	50151.0 6572 50151.0 6572 station', inplace=True) écorégion ? groupby('cluster_dominant_statio_dominant_station', 'dominant_hy
4 5005350 2008 4 In [168 # On garde qu'une ligne par station df_analyse_etude.drop_duplicates(subset='s	station', inplace=True) scorégion ? groupby('cluster_dominant_statio_dominant_station', 'dominant_hy
<pre>In [168 # On garde qu'une ligne par station df_analyse_etude.drop_duplicates(subset=')</pre>	station', inplace= True) écorégion ? groupby('cluster_dominant_statio _dominant_station', 'dominant_hy
<pre>df_analyse_etude.drop_duplicates(subset=')</pre>	écorégion ? groupby('cluster_dominant_statio _dominant_station', 'dominant_hy
In [169… # Quel cluster est associé à quelle hydro	<pre>groupby('cluster_dominant_statio _dominant_station', 'dominant_hy</pre>
<pre>clusters_hydroregions = df_analyse_etude.g clusters_hydroregions.columns = ['cluster] clusters_hydroregions['dominant_hydroecore df_hydroregions['CdHER1'] = df_hydroregion clusters_hydroregions_with_names = cluste clusters_hydroregions_with_names = cluste print(clusters_hydroregions_with_names[['dominant_hydroregions]])</pre>	ns['CdHER1'].astype(str) rs_hydroregions.merge(df_hydrore rs_hydroregions_with_names.renam
cluster_dominant_station dominant_hydro 0	Decoregion_cluster \

 24
 24
 6

 25
 25
 12

```
nom_dominant_hydroecoregion_cluster
0
                          MEDITERRANEEN
1
                          MEDITERRANEEN
2
                  JURA-PREALPES DU NORD
3
                          MEDITERRANEEN
4
                             ARMORICAIN
5
                      COTEAUX AQUITAINS
6
                          MEDITERRANEEN
7
                  JURA-PREALPES DU NORD
8
                       TABLES CALCAIRES
9
                       TABLES CALCAIRES
10
                  JURA-PREALPES DU NORD
11
                     MASSIF CENTRAL SUD
12
                    COTES CALCAIRES EST
13
                          MEDITERRANEEN
14
                             ARMORICAIN
15
                       TABLES CALCAIRES
                    COTES CALCAIRES EST
16
17
                    COTES CALCAIRES EST
18
                       TABLES CALCAIRES
19
                       TABLES CALCAIRES
20
                           PLAINE SAONE
21
                         ALPES INTERNES
22
                         ALPES INTERNES
23
                       TABLES CALCAIRES
24
                          MEDITERRANEEN
25
                             ARMORICAIN
```

```
In [170... all_hydroecoregions = df_hydroregions['NomHER1'].unique()
    cross_tab = pd.crosstab(clusters_hydroregions_with_names['nom_dominant_hy
    plt.figure(figsize=(10, 8))
    sns.heatmap(cross_tab, annot=True, fmt='d', cmap='YlGnBu', cbar=True)
    plt.title("Correspondance entre Clusters et Hydroécorégions")
    plt.xlabel("Clusters")
    plt.ylabel("Hydroécorégions")
    plt.show()
```



Nous observons que certaines hydroécorégions sont associées à plusieurs clusters, tandis que d'autres ne sont pas représentées dans les résultats du clustering. Cela peut s'expliquer par des similarités entre les caractéristiques physicochimiques et hydrobiologiques de stations appartenant à des hydroécorégions différentes, ou par des variations internes importantes au sein d'une même hydroécorégion.

De plus, nous voyons que parmi les 22 clusters définis, seuls 9 des hydroécorégions sont identifiées dans les données.

```
In [171... # Ajouter une colonne qui indique si l'enregistrement a bien été classée
# On vérifie pour chaque ligne si le cluster correspond à l'hydroécorégio
df_analyse_etude['correct_classification'] = df_analyse_etude['hydroecore

In [172... num_correctly_classified = df_analyse_etude['correct_classification'].sum
total_stations = df_analyse_etude.shape[0]
accuracy = num_correctly_classified / total_stations
print(f"Nombre de stations bien classées: {num_correctly_classified}/{tot
print(f"Taux de classification correcte: {accuracy * 100:.2f}%")
Nombre de stations bien classées: 1091/3139
```

Quels trimestres présentent le plus de stations bien classées ?

Taux de classification correcte: 34.76%

```
In [173... | df_analyse_etude['annee_trimestre'] = df_analyse_etude['année'].astype(st
```

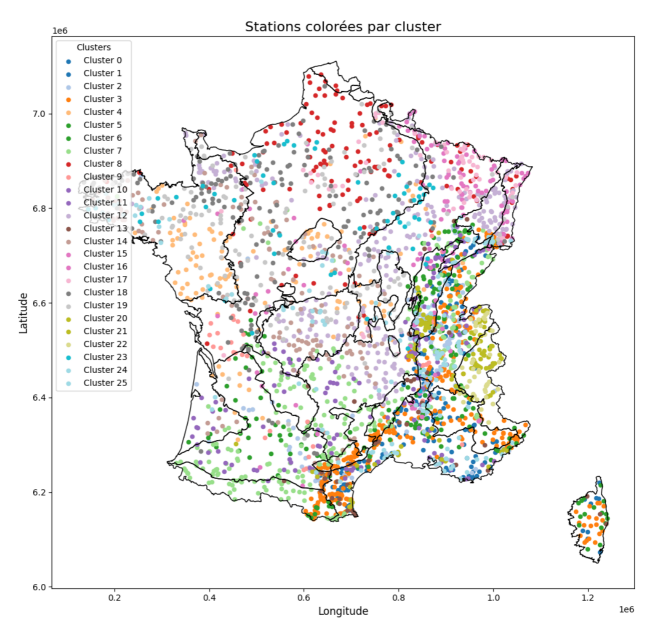
```
In [174... stations_correct = df_analyse_etude[df_analyse_etude['correct_classificat stations_correct_count = stations_correct.groupby('annee_trimestre')['stations_correct_count.columns = ['annee_trimestre', 'stations_correcteme]
In [175... total_stations_count = df_analyse_etude.groupby('annee_trimestre')['statitotal_stations_count.columns = ['annee_trimestre', 'stations_totales']
In [176... merged_counts = pd.merge(total_stations_count, stations_correct_count, on merged_counts['stations_correctement_classées'] = merged_counts['stations_merged_counts['pourcentage_correct'] = (merged_counts['stations_correctement_classées'])
In [177... fig = px.bar(merged_counts, x='annee_trimestre', y='pourcentage_correct', fig.update_layout(xaxis_tickangle=45, width=900, height=600, showlegend=Fig.show()
```

Visualisation du clustering sur les stations

```
In [178... # Représentation des stations avec la couleur de leur cluster dominant
         crs_lambert = 'PROJCS["RGF_1993_Lambert_93",GEOGCS["GCS_RGF_1993",DATUM["]
         x col = 'CoordXStationMesureEauxSurface'
         y col = 'CoordYStationMesureEauxSurface'
         cluster_col = 'cluster_dominant_station'
         carto_i2m2 = gpd.GeoDataFrame(df_analyse_etude, crs=crs_lambert, geometry
         HER_lambert = df_hydroregions.to_crs(crs_lambert)
         unique clusters = carto i2m2[cluster col].unique()
         unique clusters = sorted(unique clusters)
         cmap = cm.get_cmap('tab20', len(unique_clusters))
         cluster_colors = {cluster: mcolors.to_hex(cmap(i)) for i, cluster in enum
         fig, ax = plt.subplots(1, 1, figsize=(12, 10))
         HER_lambert.boundary.plot(ax=ax, color='black', linewidth=1)
         for cluster, color in cluster_colors.items():
             cluster_data = carto_i2m2[carto_i2m2[cluster_col] == cluster]
             cluster_data.plot(ax=ax, color=color, markersize=20, label=f"Cluster
         ax.legend(loc='upper left', fontsize='medium', title='Clusters')
         plt.title('Stations colorées par cluster', fontsize=16)
         plt.xlabel('Longitude', fontsize=12)
         plt.ylabel('Latitude', fontsize=12)
         plt.tight_layout()
         plt.show()
```

/var/folders/p1/4yqk4cyx3058m3j04rtkr56m0000gn/T/ipykernel_53919/184271893 7.py:10: MatplotlibDeprecationWarning:

The get_cmap function was deprecated in Matplotlib 3.7 and will be removed in 3.11. Use ``matplotlib.colormaps[name]`` or ``matplotlib.colormaps.get_cmap()`` or ``pyplot.get_cmap()`` instead.



In [179... df_analyse_etude.head(5)

\cap			1	7	\cap	
	ш			/	ч	
$\overline{}$	u	L	÷	//	\sim	

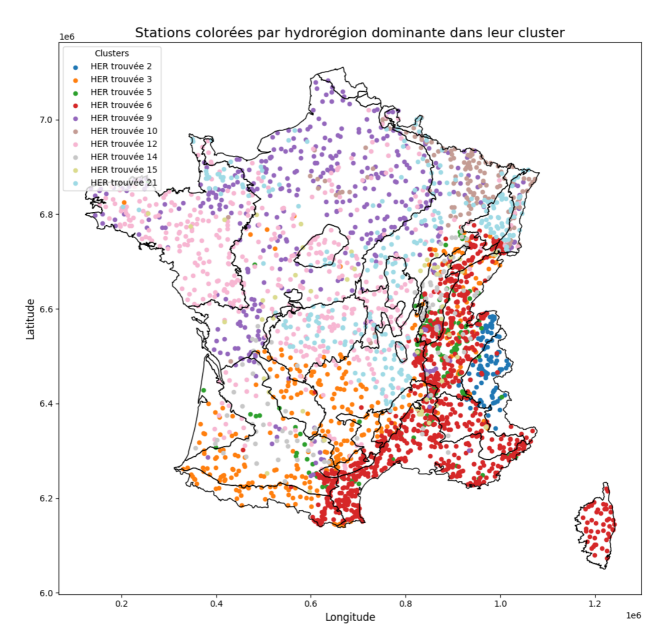
		station	année	CoordXStationMesureEauxSurface	CoordYStationMesureEauxS
	0	5001800	2007	399856.0	653
	3	5005350	2007	450151.0	657
	17	5005400	2007	446087.0	656
;	31	5005950	2007	451708.0	656
4	15	5006100	2007	459757.0	656

In [180...

```
# Représentation des stations avec la couleur de l'hydrorégion dominante
crs_lambert = 'PROJCS["RGF_1993_Lambert_93",GEOGCS["GCS_RGF_1993",DATUM["
x col = 'CoordXStationMesureEauxSurface'
y col = 'CoordYStationMesureEauxSurface'
cluster_col = 'dominant_hydroecoregion_cluster'
carto_i2m2 = gpd.GeoDataFrame(df_analyse_etude, crs=crs_lambert, geometry
HER_lambert = df_hydroregions.to_crs(crs_lambert)
unique_clusters = carto_i2m2[cluster_col].unique()
unique clusters = sorted(unique clusters)
cmap = cm.get_cmap('tab20', len(unique_clusters))
cluster_colors = {cluster: mcolors.to_hex(cmap(i)) for i, cluster in enum
fig, ax = plt.subplots(1, 1, figsize=(12, 10))
HER_lambert.boundary.plot(ax=ax, color='black', linewidth=1)
for cluster, color in cluster_colors.items():
    cluster_data = carto_i2m2[carto_i2m2[cluster_col] == cluster]
    cluster_data.plot(ax=ax, color=color, markersize=20, label=f"HER trou
ax.legend(loc='upper left', fontsize='medium', title='Clusters')
plt.title('Stations colorées par hydrorégion dominante dans leur cluster'
plt.xlabel('Longitude', fontsize=12)
plt.ylabel('Latitude', fontsize=12)
plt.tight_layout()
plt.show()
```

/var/folders/p1/4yqk4cyx3058m3j04rtkr56m0000gn/T/ipykernel_53919/81103661 7.py:10: MatplotlibDeprecationWarning:

The get_cmap function was deprecated in Matplotlib 3.7 and will be removed in 3.11. Use ``matplotlib.colormaps[name]`` or ``matplotlib.colormaps.get_cmap()`` or ``pyplot.get_cmap()`` instead.



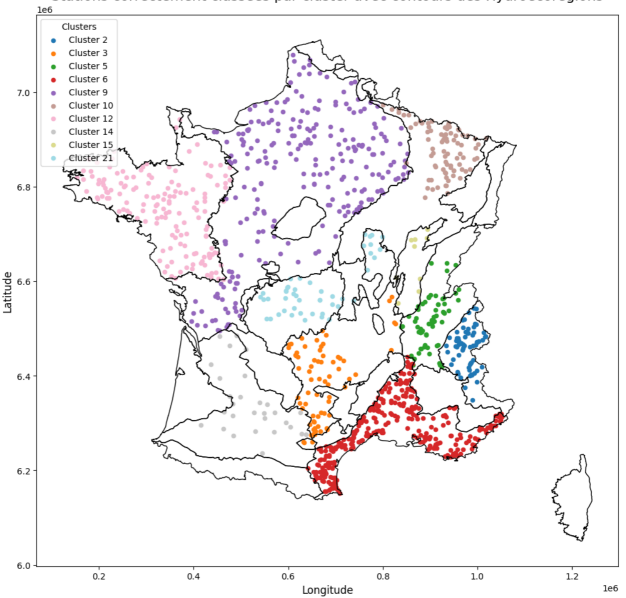
In [181... # Représentation des stations bien classées correct_stations = df_analyse_etude[df_analyse_etude['correct_classificat'] carto_correct_i2m2 = gpd.GeoDataFrame(correct_stations, crs=crs_lambert, geometry=gpd.GeoSeries(correct_stat HER_lambert = df_hydroregions.to_crs(crs_lambert) unique_clusters_correct = carto_correct_i2m2[cluster_col].unique() unique_clusters_correct = sorted(unique_clusters_correct) cmap = cm.get_cmap('tab20', len(unique_clusters_correct)) cluster_colors_correct = {cluster: mcolors.to_hex(cmap(i)) for i, cluster fig, ax = plt.subplots(1, 1, figsize=(12, 10))HER_lambert.boundary.plot(ax=ax, color='black', linewidth=1) for cluster, color in cluster_colors_correct.items(): cluster_data = carto_correct_i2m2[carto_correct_i2m2[cluster_col] == cluster_data.plot(ax=ax, color=color, markersize=20, label=f"Cluster ax.legend(loc='upper left', fontsize='medium', title='Clusters') plt.title('Stations correctement classées par cluster avec contours des H plt.xlabel('Longitude', fontsize=12) plt.ylabel('Latitude', fontsize=12) plt.tight_layout()

plt.show()

/var/folders/p1/4yqk4cyx3058m3j04rtkr56m0000gn/T/ipykernel_53919/184644992 4.py:8: MatplotlibDeprecationWarning:

The get_cmap function was deprecated in Matplotlib 3.7 and will be removed in 3.11. Use ``matplotlib.colormaps[name]`` or ``matplotlib.colormaps.get_cmap()`` or ``pyplot.get_cmap()`` instead.

Stations correctement classées par cluster avec contours des Hydroécorégions



Décalage temporel de 6 mois

Après avoir effectué le clustering avec un décalage temporel de 1 mois, les premiers résultats nous ont permis d'évaluer les regroupements d'hydroécostations en fonction des données physico-chimiques et biologiques. Pour approfondir cette analyse, nous allons explorer un décalage temporel plus important, de 6 mois, afin

d'examiner si un lag différent peut améliorer la qualité des clusters, mieux refléter le délai entre les variations physico-chimiques et leurs répercussions biologiques, et enrichir notre compréhension des relations spatio-temporelles entre les hydroécostations.

```
In [182... | df_pc_median_bio_median_6_month = pd.merge(df_pc_pivot_saison_median, df_
In [183... df_pc_median_bio_median_6_month.shape
Out[183... (35275, 20)
In [184... # Fusion avec le dataset des stations
          df_pc_median_bio_median_6_month_with_coords = pd.merge(
              df_pc_median_bio_median_6_month,
              df_stations[['station', 'CoordXStationMesureEauxSurface', 'CoordYStat
              on='station',
              how='inner'
In [185... | df_correl_6 = df_pc_median_bio_median_6_month_with_coords.copy()
In [186... | # Ajout des hydrorégions pour voir si des caractéristiques y sont corrélé
          carto_i2m2_correl_6 = gpd.GeoDataFrame(df_correl_6,crs=crs_lambert, geome
          HER stations correl 6=carto i2m2 correl 6.sjoin(df hydroregions.to crs(cr
          df_correl_6 = HER_stations_correl_6.drop(columns=['geometry', 'index_righ']
          df_correl_6['saison'] = df_correl_6['saison'].factorize()[0]
          # Mapping des colonnes pour pouvoir afficher la matrice de corrélation co
          column_mapping = {
              'Ammonium - Eau': 'NH4',
              'Azote Kjeldahl - Eau': 'NKjeldahl',
              'Carbone Organique - Eau': 'CO',
              'Conductivité à 25°C - Eau': 'Cond25',
              'Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5) - Eau': 'DBO5',
              'Matières en suspension - Eau': 'MES',
              'Nitrates - Eau': 'N03',
              'Nitrites - Eau': 'NO2',
              'Orthophosphates (PO4) - Eau': 'PO4',
              'Oxygène dissous - Eau': 'O2',
              'Phosphore total - Eau': 'Ptot',
              'Potentiel en Hydrogène (pH) - Eau': 'pH',
              'Taux de saturation en oxygène - Eau': '02_sat',
              'Température de l\'Eau - Eau': 'TempEau',
              'Turbidité Formazine Néphélométrique - Eau': 'Turbidité',
              'I2M2': 'I2M2',
              'CoordXStationMesureEauxSurface': 'CoordX',
              'CoordYStationMesureEauxSurface': 'CoordY'
          df_correl_6 = df_correl_6.rename(columns=column_mapping, index=column_map
In [187... | correlation_matrix_6 = df_correl_6.corr()
```

```
np.fill_diagonal(correlation_matrix_6.values, np.nan)
fig = px.imshow(correlation_matrix_6, text_auto=".1f", color_continuous
fig.update_layout(xaxis=dict(tickangle=45), autosize=True, title_x=0.5,
fig.show()
```

Les mêmes observations sont présentes qu'auparavant : **12M2** reste négativement corrélé avec Cond25, NO2, PO et Ptot, et ce, malgré le décalage de 6 mois. Cela suggère que ces paramètres sont probablement les principaux facteurs influençant l'état hydrobiologique de l'eau, indépendamment de l'impact des saisons.

Clustering pour 6 mois de lag

```
In [188... df_pc_median_bio_median_6_month_with_coords.isnull().sum()
                                                                            0
Out[188... station
          année
                                                                            0
          saison
                                                                            0
          Ammonium - Eau
                                                                         1942
          Azote Kjeldahl - Eau
                                                                         2117
          Carbone Organique - Eau
                                                                         1602
          Conductivité à 25°C - Eau
                                                                          195
          Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5) - Eau
                                                                         1843
                                                                         7569
          Diuron - Eau
          Matières en suspension - Eau
                                                                          382
          Nitrates - Eau
                                                                         1791
          Nitrites - Eau
                                                                         1803
          Orthophosphates (PO4) - Eau
                                                                         1784
          Oxygène dissous - Eau
                                                                          199
          Phosphore total - Eau
                                                                         1491
          Potentiel en Hydrogène (pH) - Eau
                                                                          190
          Taux de saturation en oxygène - Eau
                                                                         1126
          Température de l'Eau - Eau
                                                                          139
          Turbidité Formazine Néphélométrique - Eau
                                                                         6503
          I2M2
                                                                            0
          CoordXStationMesureEauxSurface
                                                                            0
          CoordYStationMesureEauxSurface
                                                                            0
          dtype: int64
In [189...
          missing_percentage_6 = df_pc_median_bio_median_6_month_with_coords.isnull
          print(missing_percentage_6)
```

```
0.000000
station
                                                               0.000000
année
saison
                                                               0.000000
Ammonium - Eau
                                                               9.141835
Azote Kjeldahl - Eau
                                                               9.965636
Carbone Organique - Eau
                                                               7.541308
Conductivité à 25°C - Eau
                                                               0.917949
Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5) - Eau
                                                               8.675799
Diuron - Eau
                                                              35.630561
Matières en suspension - Eau
                                                                1.798239
                                                               8.431013
Nitrates - Eau
Nitrites - Eau
                                                               8.487502
Orthophosphates (PO4) - Eau
                                                               8.398061
Oxygène dissous - Eau
                                                               0.936779
Phosphore total - Eau
                                                               7.018783
Potentiel en Hydrogène (pH) - Eau
                                                               0.894412
Taux de saturation en oxygène - Eau
                                                               5.300570
Température de l'Eau - Eau
                                                               0.654333
Turbidité Formazine Néphélométrique - Eau
                                                              30.612437
I2M2
                                                               0.000000
CoordXStationMesureEauxSurface
                                                               0.000000
CoordYStationMesureEauxSurface
                                                               0.000000
dtype: float64
```

In [190... # on supprime aussi Diuron - Eau
df_pc_median_bio_median_6_month_with_coords.drop(columns=['Diuron - Eau']

Calculer le nombre de valeurs manquantes par ligne
missing_values_per_row_6 = df_pc_median_bio_median_6_month_with_coords.is
missing_summary_6 = missing_values_per_row_6.value_counts().reset_index()
missing_summary_6.columns = ['Nombre de valeurs manquantes', 'Nombre de l
print(missing_summary_6.sort_values('Nombre de valeurs manquantes'))

	Nombre	de	valeurs	manquantes	Nombre de	-
0				0		11844
1				1		6833
3				2		552
7				3		137
9				4		64
5				5		204
6				6		157
8				7		133
2				8		903
10				9		47
4				10		277
12				11		34
14				12		1
15				13		1
11				14		46
13				15		10

In [192... # Imputation des valeurs manquantes par la médiane
imputer = SimpleImputer(strategy='median') # ici on pourrait aussi mettre
colonnes = df_pc_median_bio_median_6_month_with_coords.columns

```
colonnes = colonnes.drop('station')
          colonnes = colonnes.drop('année')
          colonnes = colonnes.drop('saison')
          colonnes = colonnes.drop('I2M2')
          df pc median bio median 6 month with coords[colonnes] = imputer.fit trans
          df pc median bio median 6 month with coords.isnull().sum()
Out[192... station
                                                                         0
          année
                                                                         0
          saison
                                                                         0
          Ammonium - Eau
                                                                         0
          Azote Kjeldahl - Eau
                                                                         0
          Carbone Organique - Eau
                                                                         0
          Conductivité à 25°C - Eau
                                                                         0
          Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5) - Eau
          Matières en suspension - Eau
                                                                         0
          Nitrates - Eau
                                                                         0
          Nitrites - Eau
                                                                         0
          Orthophosphates (PO4) - Eau
                                                                         0
          Oxygène dissous - Eau
                                                                         0
          Phosphore total - Eau
                                                                         0
          Potentiel en Hydrogène (pH) - Eau
                                                                         0
          Taux de saturation en oxygène - Eau
                                                                         0
          Température de l'Eau - Eau
                                                                         0
          Turbidité Formazine Néphélométrique - Eau
                                                                         0
          I2M2
                                                                         0
          CoordXStationMesureEauxSurface
                                                                         0
          CoordYStationMesureEauxSurface
                                                                         0
          dtype: int64
In [193... df pc median bio median 6 month with coords for regression = df pc median
In [194...  # Mapper chaque saison à un trimestre
          saison_to_quarter = {
              "Hiver": 1,
              "Printemps": 2,
              "Été": 3,
              "Automne": 4
          df_pc_median_bio_median_6_month_with_coords['trimestre'] = df_pc_median_b
          # drop saison
          df pc median bio median 6 month with coords.drop(columns=['saison'], inpl
          df_pc_median_bio_median_6_month_with_coords.head(5)
```

Out [194...

	station	année	Ammonium - Eau	Azote Kjeldahl - Eau	Carbone Organique - Eau	Conductivité à 25°C - Eau	Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5) - Eau	s
0	5001800	2007	0.04	1.0	6.60	895.0	0.50	
1	5001800	2008	0.04	1.0	5.50	803.5	0.65	
2	5001800	2009	0.06	1.0	4.60	833.5	0.50	
3	5005350	2007	0.12	1.0	1.65	593.0	0.90	
4	5005350	2008	0.04	1.0	1.50	632.5	1.60	

5 rows × 21 columns

In [195... # Convertir l'identifiant de station en variable catégorielle (cela crée df_pc_median_bio_median_6_month_with_coords['station'] = df_pc_median_bio df_pc_median_bio_median_6_month_with_coords['trimestre'] = df_pc_median_b df_pc_median_bio_median_6_month_with_coords['année'] = df_pc_median_bio_m df_pc_median_bio_median_6_month_with_coords.dtypes

Out[195... station

Azote Kjeldahl - Eau Carbone Organique - Eau Conductivité à 25°C - Eau Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5) - Eau Matières en suspension - Eau Nitrates - Eau Nitrites - Eau Orthophosphates (PO4) - Eau Oxygène dissous - Eau Phosphore total - Eau Potentiel en Hydrogène (pH) - Eau Taux de saturation en oxygène - Eau Température de l'Eau - Eau Turbidité Formazine Néphélométrique - Eau I2M2 CoordXStationMesureEauxSurface	object int64 float64
--	--

In [196... # drop les coordonnées

 $df_pc_median_bio_median_6_month_c = df_pc_median_bio_median_6_month_with_$ df_pc_median_bio_median_6_month_c = df_pc_median_bio_median_6_month_with_ df_clustering_6 = df_pc_median_bio_median_6_month_c.copy()

Damanda

```
In [197... # Encodage des stations
         le = LabelEncoder()
         df_clustering_6['station_encoded'] = le.fit_transform(df_clustering_6['st
         df clustering 6.drop(columns=['station'], inplace=True)
         # Normalisation des données pour qu'elles aient toutes la même importance
         scaler = MinMaxScaler()
         normalized_data_6 = scaler.fit_transform(df_clustering_6)
         normalized_data_6 = pd.DataFrame(normalized_data_6, columns=df_clustering
```

On teste ici directement avec 22 clusters, qui est le nombre d'hydroécroégions.

In [198... kmeans = KMeans(n_clusters=22, random_state=42) kmeans.fit(normalized data 6)

Out [198...

KMeans

KMeans(n_clusters=22, random_state=42)

```
In [199... # Analyse des centres des clusters
         cluster_centers_6 = pd.DataFrame(kmeans.cluster_centers_, columns=df_clus
         print("Centres des clusters :")
         print(cluster_centers_6)
         # Variabilité des caractéristiques par cluster
         influence_6 = cluster_centers_6.std(axis=0)
         print("\nInfluence des caractéristiques :")
         print(influence_6.sort_values(ascending=False))
```

Centres des clusters : annáa

	année	Ammonium — Eau	Azote Kjeldahl – Eau	Carbone Organique - Ea
u	\			
0	0.698467	0.003703	0.103479	0.09052
3				
1	0.328105	0.015226	0.141999	0.16575
2				
2	0.485039	0.153096	0.295034	0.25999
5				
3	0.726435	0.006011	0.106410	0.15519
9	0 205400	0 000563	0.167401	0.11160
4	0.295109	0.009563	0.167491	0.11169
4 5	0 720114	0 002722	0 102067	0.05217
	0.728114	0.003733	0.102967	0.05317
6 6	0.765597	0.007173	0.108304	0.15623
8	0.705597	0.00/1/3	0.100304	0.13023
7	0.565142	0.007076	0.108252	0.12829
0	0.303142	01007070	0:100232	0.12029
8	0.622577	0.016792	0.143201	0.16436
5	01022377	01010751	011.3201	0110.30
9	0.225716	0.010606	0.196300	0.06023
8				
10	0.718125	0.026329	0.130423	0.19736
7				

```
11
    0.797656
                     0.008145
                                             0.120576
                                                                        0.21781
6
12
    0.290601
                     0.014211
                                             0.171691
                                                                        0.18650
6
13
    0.657866
                     0.019224
                                             0.209163
                                                                        0.48442
4
14
    0.886146
                     0.011175
                                             0.127999
                                                                        0.21605
1
15
    0.193605
                     0.009852
                                             0.177127
                                                                        0.13402
5
16
    0.809513
                     0.005938
                                             0.107138
                                                                        0.17900
6
17
    0.791328
                     0.014402
                                             0.118397
                                                                        0.15164
4
18
    0.730698
                     0.012129
                                             0.135354
                                                                        0.16854
9
19
    0.833558
                     0.005049
                                             0.101595
                                                                        0.07918
3
20
    0.301445
                     0.009649
                                             0.185023
                                                                        0.08436
0
21
                                             0.198796
    0.281307
                     0.024189
                                                                        0.16540
6
    Conductivité à 25°C - Eau
0
                      0.088203
1
                      0.235228
2
                      0.464355
3
                      0.125860
4
                      0.169859
5
                      0.188359
6
                      0.291556
7
                      0.187297
8
                      0.277654
9
                      0.238012
10
                      0.398769
11
                      0.249009
12
                      0.352056
13
                      0.159425
14
                      0.221966
15
                      0.124263
16
                      0.073163
17
                      0.368012
18
                      0.305563
19
                      0.268921
20
                      0.234057
21
                      0.306888
    Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5) - Eau \
0
                                                0.065298
1
                                                0.130716
2
                                                0.193447
3
                                                0.079933
```

0.071575

4

5 6 7 8 9 10 11		0.045762 0.077588 0.074638 0.104098 0.047029 0.115470 0.078397 0.086406	
13		0.133124	
14		0.088208	
15		0.088291	
16		0.072097	
17		0.082495	
18		0.071578	
19		0.061643	
20		0.050383	
21		0.096025	
Ma	tières en suspension – Eau	Nitrates – Fau Nitri	tes – Eau \
0	0.008385	0.044672	0.009643
1	0.026817	0.177814	0.045239
2	0.044412	0.283239	0.302273
3	0.020160	0.141737	0.023936
4	0.023763	0.084879	0.029409
5	0.043159	0.042185	0.012995
6	0.031723	0.531703	0.050400
7	0.019968	0.163281	0.023793
8	0.027181	0.183589	0.087617
9	0.051094	0.048593	0.026538
10	0.039794	0.437752	0.123712
11	0.016723	0.233073	0.047867
12	0.039792	0.558818	0.074136
13 14	0.052333 0.042025	0.330349	0.079309 0.042439
15	0.017284	0.183130 0.127408	0.042439
16	0.020638	0.131848	0.017043
17	0.024271	0.312801	0.082772
18	0.024801	0.160138	0.065307
19	0.012963	0.090258	0.017181
20	0.020750	0.073336	0.023061
21	0.038468	0.199149	0.067141
0r Eau ∖	thophosphates (PO4) – Eau	Oxygène dissous — Eau	Phosphore total -
0 015	0.017070	0.678282	0.010
1 032	0.056833	0.646732	0.063
2 235	0.385383	0.526487	0.291
3 080	0.027735	0.611171	0.025
4	0.022256	0.609590	0.021

344			
5 037	0.016963	0.608848	0.018
6	0.047730	0.630103	0.037
141 7	0.029377	0.655852	0.025
800 8	0.073168	0.593819	0.060
626 9	0.021058	0.576355	0.022
356 10	0.109079	0.622717	0.080
897 11	0.063266	0.486264	0.047
855 12	0.052693	0.618875	0.049
519 13	0.070075	0.614420	0.076
135 14	0.046884	0.614443	0.044
560 15		0.665710	0.025
451 16		0.674340	0.023
953 17			
421		0.633999	0.056
18 265		0.532261	0.075
19 353		0.667578	0.015
20 482	0.026028	0.668148	0.023
21 557	0.074703	0.652616	0.058
	Potentiel en Hydrogène (pH) – Eau	Taux de saturation en	oxygène – Eau
\			
0	0.534866		0.577948
1 2	0.582482 0.614813		0.556129 0.417885
3	0.550950		0.576189
4	0.614104		0.575194
5	0.660344		0.610470
6	0.605197		0.535294
7 8	0.603768 0.621437		0.557894 0.558796
9	0.638696		0.552772
10	0.620540		0.504520
11	0.526159		0.414533
12	0.634470		0.517792
13	0.474777		0.496726
14	0.556240		0.503130

```
15
                               0.543336
                                                                       0.555357
16
                               0.461223
                                                                       0.565405
17
                               0.641237
                                                                       0.534562
18
                                                                       0.492453
                               0.614878
19
                               0.671149
                                                                       0.584120
20
                               0.638021
                                                                       0.567288
21
                                                                       0.543336
                               0.625705
    Température de l'Eau - Eau Turbidité Formazine Néphélométrique - Eau
\
0
                       0.320364
                                                                      0.009095
1
                       0.326368
                                                                      0.023243
2
                       0.433543
                                                                      0.026460
3
                       0.494306
                                                                      0.017761
4
                       0.485099
                                                                      0.013905
5
                       0.478646
                                                                      0.039370
6
                       0.419217
                                                                      0.027180
7
                       0.355174
                                                                      0.016537
8
                       0.531466
                                                                      0.026199
9
                       0.509798
                                                                      0.015191
10
                       0.368822
                                                                      0.034634
11
                       0.548253
                                                                      0.016272
12
                       0.414184
                                                                      0.018444
13
                       0.399058
                                                                      0.054600
14
                       0.405212
                                                                      0.041963
15
                       0.324421
                                                                      0.012678
16
                       0.322893
                                                                      0.018696
17
                       0.395457
                                                                      0.026785
18
                       0.562344
                                                                      0.028084
19
                       0.368494
                                                                      0.015001
20
                       0.357372
                                                                      0.016713
21
                       0.362369
                                                                      0.018072
        I2M2
                              station encoded
                  trimestre
0
    0.786771
               2.145594e-02
                                     0.828852
1
               4.575163e-02
                                     0.065148
    0.552620
2
    0.225474
               4.724409e-02
                                     0.744078
3
    0.757723
               3.368580e-01
                                     0.379359
4
    0.693742
               3.33333e-01
                                     0.644466
5
    0.685469
              4.958791e-01
                                     0.778428
6
    0.653733
               6.377176e-02
                                     0.249745
7
    0.670405 -3.330669e-16
                                     0.519138
8
    0.356842
              3.327423e-01
                                     0.680581
9
    0.590291
               8.312005e-01
                                     0.742782
10
    0.256164
              4.097453e-02
                                     0.115745
11
    0.494730
               9.978022e-01
                                     0.300571
12
    0.474140
               4.962055e-02
                                     0.513581
13
    0.495120
               2.764798e-02
                                     0.358383
14
    0.376724
               2.340506e-02
                                     0.337113
15
    0.698648
              6.033183e-04
                                     0.527296
    0.740751
               1.510004e-03
16
                                     0.318225
17
    0.267692
               3.523035e-03
                                     0.765193
```

0.779815

0.455915

9.953887e-01

18

```
      19
      0.604988
      1.994515e-03
      0.792028

      20
      0.617896
      4.065041e-03
      0.840586

      21
      0.267157
      1.593733e-02
      0.718736
```

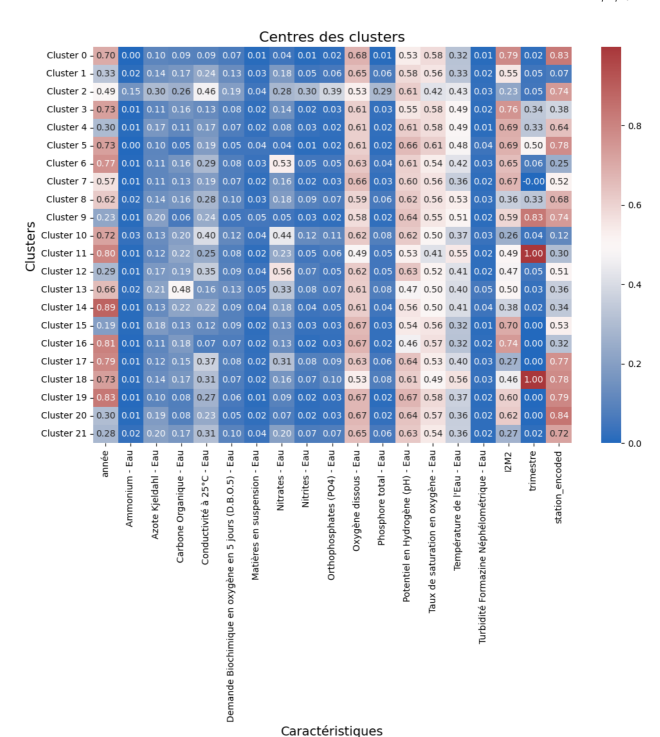
```
Influence des caractéristiques :
trimestre
                                                               0.329609
station encoded
                                                               0.243447
                                                               0.231295
année
I2M2
                                                               0.177835
Nitrates - Eau
                                                               0.148443
Conductivité à 25°C - Eau
                                                               0.100638
Carbone Organique - Eau
                                                               0.089055
Température de l'Eau - Eau
                                                               0.077369
Orthophosphates (PO4) - Eau
                                                               0.076899
Nitrites - Eau
                                                               0.062040
Phosphore total - Eau
                                                               0.057545
Potentiel en Hydrogène (pH) - Eau
                                                               0.056898
Oxygène dissous - Eau
                                                               0.050503
Taux de saturation en oxygène - Eau
                                                               0.049415
Azote Kjeldahl - Eau
                                                               0.048161
Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5) - Eau
                                                              0.033376
Ammonium - Eau
                                                              0.030813
Matières en suspension - Eau
                                                               0.012555
Turbidité Formazine Néphélométrique - Eau
                                                               0.011044
dtype: float64
```

Après les paramètres de spatio-temporalité, les caractéristiques les plus influentes sont :

- I2M2
- Nitrates
- Conductivité à 25°C
- Carbone Organique
- Température de l'eau

Ces paramètres suggèrent des indicateurs clés de l'état de l'eau, permettant ainsi de détecter les hydroécorégions.

```
In [200... # Matrice des centres des clusters
   plt.figure(figsize=(12, 8))
   sns.heatmap(cluster_centers_6, annot=True, fmt=".2f", cmap="vlag", xtickl
   plt.title("Centres des clusters", fontsize=16)
   plt.xlabel("Caractéristiques", fontsize=14)
   plt.ylabel("Clusters", fontsize=14)
   plt.show()
```



In [201... df_pc_median_bio_median_6_month_with_clusters = df_pc_median_bio_median_6
df_pc_median_bio_median_6_month_with_clusters['cluster'] = kmeans.labels_

In [202... # Calcul du score de silhouette
score_6 = silhouette_score(normalized_data_6, df_pc_median_bio_median_6_m
print(f"Silhouette score: {score_6}")

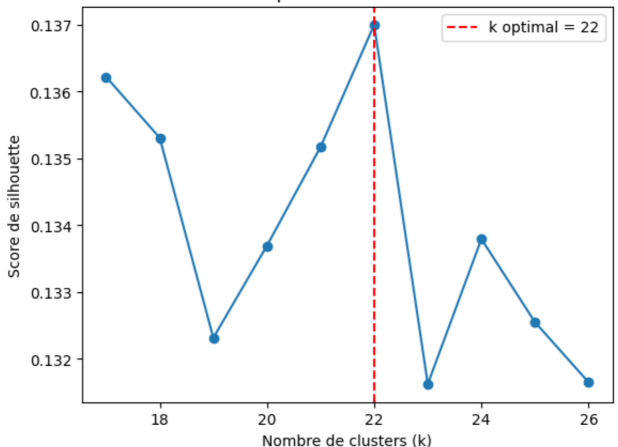
Silhouette score: 0.1370000820490834

```
cluster_labels = kmeans.fit_predict(normalized_data_6)
   score = silhouette_score(normalized_data_6, cluster_labels)
   silhouette_scores_6.append(score)
best_k_6 = k_values[silhouette_scores_6.index(max(silhouette_scores_6))]
print(f"Le meilleur nombre de clusters est : {best_k_6}")
```

Le meilleur nombre de clusters est : 22

```
In [204... plt.plot(k_values, silhouette_scores_6, marker='o')
   plt.title("Score de silhouette pour différents nombres de clusters")
   plt.xlabel("Nombre de clusters (k)")
   plt.ylabel("Score de silhouette")
   plt.axvline(x=best_k_6, color='r', linestyle='--', label=f"k optimal = {b
   plt.legend()
   plt.show()
```

Score de silhouette pour différents nombres de clusters



Cette fois ci, le score de silhouette est exactement le nombre d'hydroécorégions.

```
In [205... cluster_distribution = df_pc_median_bio_median_6_month_with_clusters.grou
    print(cluster_distribution)
    stations_100_percent = cluster_distribution[cluster_distribution.eq(100.0
    print("Stations à 100% dans un seul cluster :", end=' ')
    print(stations_100_percent.shape[0])
    print("Pourcentage de stations 100% dans le même cluster : ", round(stati
    cluster 0 1 2 3 4 5 6
```

7 \											
station 1000477 0.0	0.0	0.00	0000	0.0	00000	0.000000	0.0	0.0	00000	14.285714	
1000602	0.0	0.00	0000	0.0	00000	0.000000	0.0	0.0	00000	0.000000	
1000605	0.0	0.00	0000	0.0	00000	16.666667	0.0	0.0	00000	50.000000	
1001122	0.0	28.57	1429	0.0	00000	0.000000	0.0	0.0	00000	14.285714	
0.0 1001131 0.0	0.0	28.57	1429	0.0	00000	0.000000	0.0	0.0	00000	0.000000	
• • •	• • •		• • •		• • •		• • •		• • •		
6999125 0.0	0.0	0.00	0000	16.6	66667	0.000000	0.0	0.0	00000	0.000000	
6999137 0.0	0.0	0.00	0000	0.0	00000	0.000000	0.0	16.6	66667	0.000000	
6999153 0.0	0.0	0.00	0000	0.0	00000	0.000000	0.0	0.0	00000	0.000000	
6999176 0.0	0.0	0.00	0000	0.0	00000	0.000000	0.0	0.0	00000	0.000000	
6999178 0.0	0.0	0.00	0000	0.0	00000	0.000000	0.0	0.0	00000	0.000000	
cluster 17 \		8	9		12	13		14	15	16	
station 1000477	0.0	00000	0.0		0.0	0.000000	0.00	0000	0.0	0.000000	
0.0 1000602 0.0	0.0	00000	0.0		0.0	0.000000	0.00	0000	0.0	0.000000	
1000605	0.0	00000	0.0		0.0	0.000000	0.00	0000	0.0	0.000000	
1001122	0.0	00000	0.0		0.0	0.000000	14.28	5714	0.0	14.285714	
1001131	0.0	00000	0.0		0.0	14.285714	14.28	5714	0.0	0.000000	
•••											
6999125 5.0	0.0	00000	0.0		0.0	0.000000	0.00	0000	0.0	0.000000	2
6999137 0.0	16.6	66667	0.0		0.0	0.000000	0.00	0000	0.0	0.000000	
6999153 5.0	25.0	00000	0.0		0.0	0.000000	0.00	0000	0.0	0.000000	7
6999176 0.0	50.0	00000	0.0		0.0	0.000000	0.00	0000	0.0	0.000000	5
6999178 0.0	50.0	00000	0.0		0.0	0.000000	0.00	0000	0.0	0.000000	
cluster station		18		19	20	21					

```
0.0
                                        0.0
1000477
           0.000000
                       0.000000
1000602
           0.000000
                       0.000000
                                  0.0
                                        0.0
1000605
           0.000000
                       0.000000
                                 0.0
                                        0.0
1001122
           0.000000
                       0.000000
                                 0.0
                                        0.0
1001131
           0.000000
                       0.000000
                                 0.0
                                        0.0
. . .
                                  . . .
                . . .
                            . . .
                                        . . .
6999125
         16.666667
                      16.666667
                                  0.0
                                       25.0
6999137
           0.000000
                     66.66667
                                 0.0
                                        0.0
6999153
           0.000000
                       0.000000
                                 0.0
                                        0.0
6999176
           0.000000
                       0.000000
                                 0.0
                                        0.0
6999178
           0.000000
                     50.000000
                                 0.0
                                        0.0
```

[2853 rows x 22 columns]

Stations à 100% dans un seul cluster : 692

Pourcentage de stations 100% dans le même cluster : 24.26 %

In [206...

df_pc_median_bio_median_6_month_with_clusters_with_coord = df_pc_median_b df_pc_median_bio_median_6_month_with_clusters_with_coord['cluster'] = kme # Attribution du cluster dominant à chaque station station_cluster_counts = df_pc_median_bio_median_6_month_with_clusters_widominant_cluster_per_station = station_cluster_counts.loc[station_cluster_df_pc_median_bio_median_6_month_with_clusters_with_coord = df_pc_median_b df_pc_median_bio_median_6_month_with_clusters_with_coord.rename(columns={df_analyse_6 = df_pc_median_bio_median_6_month_with_clusters_with_coord[[

In [207... carto_correct_i2m2_6 = gpd.GeoDataFrame(df_analyse_6, crs=crs_lambert, geometry=gpd.GeoSeries(df_analyse HER_stations_correct_6 = carto_correct_i2m2_6.sjoin(df_hydroregions.to_cr df_analyse_etude_6 = HER_stations_correct_6.drop(columns=['geometry', 'in df_analyse_etude_6.rename(columns={'CdHER1': 'hydroecoregion'}, inplace=T # hydroecoregion dominante par cluster dominant_class_per_cluster_6 = df_analyse_etude_6.groupby('cluster_domina dominant_class_per_cluster_6.columns = ['cluster_dominant_station', 'dominant_graph' dominant_station', 'dominant_graph' dominant_class_per_cluster_6.columns = ['cluster_dominant_class_per_cluster_dominant_station', 'dominant_graph' dominant_graph' dominant_class_per_cluster_dominant_class_per_clus

In [208...

association cluster - hydroécorégion

clusters_hydroregions_6 = df_analyse_etude_6.groupby('cluster_dominant_st
clusters_hydroregions_6.columns = ['cluster_dominant_station', 'dominant_
clusters_hydroregions_6['dominant_hydroecoregion_cluster'] = clusters_hyd
df_hydroregions['CdHER1'] = df_hydroregions['CdHER1'].astype(str)
clusters_hydroregions_with_names_6 = clusters_hydroregions_6.merge(df_hyd
clusters_hydroregions_with_names_6 = clusters_hydroregions_with_names_6.r
print(clusters_hydroregions_with_names_6[['cluster_dominant_station', 'do

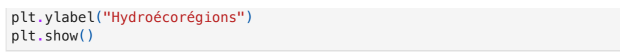
df_analyse_etude_6.drop_duplicates(subset='station', inplace=True)

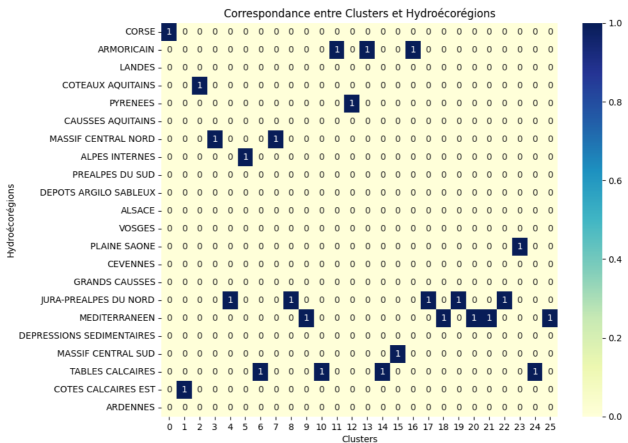
	cluster_dominant_station	dominant_hydroecoregion_cluster	\
0	0	16	
1	1	10	
2	2	14	
3	3	21	
4	4	5	
5	5	2	
6	6	9	

7	7	21
8	8	5
9	9	6
10	10	9
11	11	12
12	12	1
13	13	12
14	14	9
15	15	3
16	16	12
17	17	5
18	18	6
19	19	5
20	20	6
21	21	6
22	22	5
23	23	15
24	24	9
25	25	6

```
nom_dominant_hydroecoregion_cluster
0
                                   CORSE
1
                    COTES CALCAIRES EST
2
                      COTEAUX AQUITAINS
3
                    MASSIF CENTRAL NORD
4
                  JURA-PREALPES DU NORD
5
                         ALPES INTERNES
6
                       TABLES CALCAIRES
7
                    MASSIF CENTRAL NORD
8
                  JURA-PREALPES DU NORD
9
                          MEDITERRANEEN
10
                       TABLES CALCAIRES
11
                             ARMORICAIN
12
                                PYRENEES
13
                             ARMORICAIN
14
                       TABLES CALCAIRES
15
                     MASSIF CENTRAL SUD
16
                             ARMORICAIN
                  JURA-PREALPES DU NORD
17
18
                          MEDITERRANEEN
19
                  JURA-PREALPES DU NORD
20
                          MEDITERRANEEN
21
                          MEDITERRANEEN
22
                  JURA-PREALPES DU NORD
23
                           PLAINE SAONE
24
                       TABLES CALCAIRES
25
                          MEDITERRANEEN
```

```
In [209... all_hydroecoregions = df_hydroregions['NomHER1'].unique()
    cross_tab_6 = pd.crosstab(clusters_hydroregions_with_names_6['nom_dominan
    plt.figure(figsize=(10, 8))
    sns.heatmap(cross_tab_6, annot=True, fmt='d', cmap='YlGnBu', cbar=True)
    plt.title("Correspondance entre Clusters et Hydroécorégions")
    plt.xlabel("Clusters")
```





Cette fois ci 12 hydroécorégions sont indentifiés.

Comme pour le clustering avec décalage temporel d'1 mois, on observe des hydroécorégions associés à plusieurs clusters, et les mêmes que pou le précédent clustering, notamment l'hydroécorégion méditeranéen.

```
df_analyse_etude_6['correct_classification'] = df_analyse_etude_6['hydroe
num_correctly_classified_6 = df_analyse_etude_6['correct_classification']
total_stations_6 = df_analyse_etude_6.shape[0]
accuracy_6 = num_correctly_classified_6 / total_stations_6
print(f"Nombre de stations bien classées: {num_correctly_classified_6}/{t
print(f"Taux de classification correcte: {accuracy_6 * 100:.2f}%")
```

Nombre de stations bien classées: 1071/2836 Taux de classification correcte: 37.76%

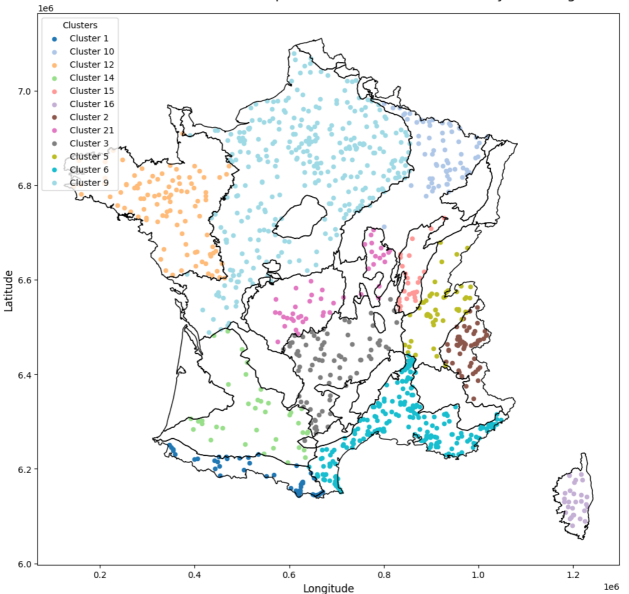
On a 3% de stations mieux classés qu'avec le lag d'1 mois.

```
unique_clusters_correct_6 = sorted(unique_clusters_correct_6)
cmap = cm.get_cmap('tab20', len(unique_clusters_correct_6))
cluster_colors_correct_6 = {cluster: mcolors.to_hex(cmap(i)) for i, clust
fig, ax = plt.subplots(1, 1, figsize=(12, 10))
HER_lambert.boundary.plot(ax=ax, color='black', linewidth=1)
for cluster, color in cluster_colors_correct_6.items():
    cluster_data = carto_correct_i2m2_6[carto_correct_i2m2_6[cluster_col]
    cluster_data.plot(ax=ax, color=color, markersize=20, label=f"Cluster
ax.legend(loc='upper left', fontsize='medium', title='Clusters')
plt.title('Stations correctement classées par cluster avec contours des H
plt.xlabel('Longitude', fontsize=12)
plt.ylabel('Latitude', fontsize=12)
plt.tight_layout()
plt.show()
```

/var/folders/p1/4yqk4cyx3058m3j04rtkr56m0000gn/T/ipykernel_53919/349814946
2.py:8: MatplotlibDeprecationWarning:

The get_cmap function was deprecated in Matplotlib 3.7 and will be removed in 3.11. Use ``matplotlib.colormaps[name]`` or ``matplotlib.colormaps.get_cmap()`` or ``pyplot.get_cmap()`` instead.

Stations correctement classées par cluster avec contours des Hydroécorégions



On observe que dans les deux clusterings, certaines régions sont plus facilement identifiables, notamment à l'ouest, dans la région de Lyon, autour de la Méditerranée, et dans le nord de la Lorraine. La Corse n'est détectée qu'avec le lag de 6 mois, tout comme la région au sud-ouest.

Les zones couvertes avec le lag de 6 mois montrent une amélioration de la précision dans la détection des hydroécorégions. En effet, le lag de 6 mois semble plus pertinent que celui de 1 mois pour étudier l'impact de I2M2 dans la caractérisation des hydroécorégions. Nous espérons également que cette amélioration se reflète dans la régression qui sera réalisée par la suite, en posant l'hypothèse que 6 mois offre une meilleure base pour l'analyse.

Régression: prédiction de I2M2

Dans cette section, nous explorons la possibilité de prédire l'état biologique de l'eau, représenté par l'indice I2M2, à partir des paramètres physico-chimiques, des informations spatiales (hydroécorégions) et de la dimension temporelle (saisons et décalages temporels).

En particulier, nous utilisons un lag de 6 mois pour les paramètres physicochimiques, car les résultats du clustering précédemment réalisés avec cette configuration se sont révélés légèrement meilleurs. Cela nous conduit à supposer qu'un décalage temporel de 6 mois reflète plus fidèlement une relation sous-jacente entre les propriétés physico-chimiques et biologiques de l'eau qu'un lag d'1 mois.

Ainsi, en réutilisant les données préalablement préparées et enrichies avec l'identifiant des hydroécorégions, nous construisons un modèle de régression pour évaluer dans quelle mesure ces variables permettent de prédire efficacement I2M2. Cette démarche vise à approfondir notre compréhension des interactions entre les propriétés physico-chimiques et biologiques, tout en testant la pertinence de ces paramètres comme facteurs explicatifs de l'état des écosystèmes aquatiques.

```
In [212... df_pc_median_bio_median_6_month_with_coords
    df_for_regression = df_pc_median_bio_median_6_month_with_coords.copy()
In [213... # Pour rappel :
    df_for_regression
```

14/12/2024 21:53 naiades

Out [213...

		station	année	Ammonium - Eau	Azote Kjeldahl - Eau	Carbone Organique - Eau	Conductivité à 25°C - Eau	Demand Biochimiquen oxygèlen 5 jou (D.B.O.5
	0	5001800	2007	0.040	1.0	6.60	895.0	0.!
	1	5001800	2008	0.040	1.0	5.50	803.5	0.0
	2	5001800	2009	0.060	1.0	4.60	833.5	0.!
	3	5005350	2007	0.120	1.0	1.65	593.0	0.9
	4	5005350	2008	0.040	1.0	1.50	632.5	1.0
	•••	•••			•••		•••	
2	21238	6453450	2022	0.010	0.5	2.25	456.0	0.0
2	21239	6446401	2021	0.025	0.5	1.50	503.0	0.
2	21240	6446401	2022	0.020	0.5	2.50	463.0	1.4
2	21241	6446330	2021	0.020	0.5	1.30	529.5	0.0
2	21242	6446330	2022	0.010	0.5	1.60	541.0	0.9

21243 rows × 21 columns

```
In [214... # Ajouter le Code HER1
         test= df_for_regression.copy()
         carto_her = gpd.GeoDataFrame(test, crs=crs_lambert, geometry=gpd.GeoSerie
         HER_stations_her = carto_her.sjoin(df_hydroregions.to_crs(crs_lambert), p
         test = HER_stations_her.drop(columns=['geometry', 'index_right', 'gid',
         test.rename(columns={'CdHER1': 'hydroecoregion'}, inplace=True)
         test.head(5)
```

Out [214...

	station	année	Ammonium - Eau	Azote Kjeldahl - Eau	Carbone Organique - Eau	Conductivité à 25°C - Eau	Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5) - Eau	s
0	5001800	2007	0.04	1.0	6.60	895.0	0.50	
1	5001800	2008	0.04	1.0	5.50	803.5	0.65	
2	5001800	2009	0.06	1.0	4.60	833.5	0.50	
3	5005350	2007	0.12	1.0	1.65	593.0	0.90	
4	5005350	2008	0.04	1.0	1.50	632.5	1.60	

5 rows × 22 columns

```
In [215... # drop les coordonnées
    df_for_regression = test.copy()
    df_for_regression.drop(columns=['CoordXStationMesureEauxSurface', 'CoordY
    df_for_regression.head(5)
```

Out [215...

	station	année	Ammonium - Eau	Azote Kjeldahl - Eau	Carbone Organique - Eau	Conductivité à 25°C - Eau	Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B.O.5) - Eau	S
0	5001800	2007	0.04	1.0	6.60	895.0	0.50	
1	5001800	2008	0.04	1.0	5.50	803.5	0.65	
2	5001800	2009	0.06	1.0	4.60	833.5	0.50	
3	5005350	2007	0.12	1.0	1.65	593.0	0.90	
4	5005350	2008	0.04	1.0	1.50	632.5	1.60	

```
In [216... # valueur min et max de I2M2 : vérifier que c'est bien 0 et 1
    print(df_for_regression['I2M2'].min())
    print(df_for_regression['I2M2'].max())
```

0.0

1.0

```
In [217... from sklearn.preprocessing import LabelEncoder, MinMaxScaler
# Encodage des stations
le = LabelEncoder()
df_for_regression['station_encoded'] = le.fit_transform(df_for_regression
df_for_regression["hydroecoregion_encoded"] = le.fit_transform(df_for_reg
df_for_regression.drop(columns=['station', 'hydroecoregion'], inplace=Tru
# Normalisation des données pour qu'elles aient toutes la même importance
```

```
Mean CV score: 0.03133060488047301
```

mean_cv_score = -cv_scores.mean()

print(f"Mean CV score: {mean_cv_score}")

Le fait que y soit compris entre 0 et 1 est à prendre en compte.

Un score moyen de validation croisée (Mean CV score) dans une régression représente l'erreur quadratique moyenne (MSE) qui mesure la différence entre les valeurs réelles et les valeurs prédites par le modèle. Le MSE est exprimé dans les mêmes unités que la variable cible.

cv_scores = cross_val_score(model, X_train, y_train, cv=5, scoring='neg_m

Puisque la plage de y est de 0 à 1, un MSE de 0.03 signifie que, en moyenne, l'écart quadratique entre les valeurs réelles et prédites est de 0.03, ce qui est relativement faible par rapport à l'échelle totale (0 à 1).

```
In [220... model.fit(X_train, y_train)
    coefficiens = model.coef_
    features = X_train.columns
    coef_df = pd.DataFrame(coefficiens, index=features, columns=['Coefficient
    coef_df = coef_df.sort_values('Coefficient', ascending=False)
    print(coef_df)
```

```
Coefficient
Taux de saturation en oxygène - Eau
                                                         0.216832
Potentiel en Hydrogène (pH) - Eau
                                                         0.064725
trimestre
                                                         0.027391
Température de l'Eau - Eau
                                                         0.007042
année
                                                        -0.005469
hydroecoregion encoded
                                                        -0.008531
Nitrates - Eau
                                                        -0.013270
Oxygène dissous - Eau
                                                        -0.015859
Azote Kjeldahl - Eau
                                                        -0.039886
Turbidité Formazine Néphélométrique - Eau
                                                        -0.063309
Matières en suspension - Eau
                                                        -0.078234
station encoded
                                                        -0.089366
Ammonium - Eau
                                                        -0.100480
Orthophosphates (PO4) - Eau
                                                        -0.108816
Phosphore total - Eau
                                                        -0.191791
Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B....
                                                        -0.228816
Carbone Organique - Eau
                                                        -0.238602
Nitrites - Eau
                                                        -0.420908
Conductivité à 25°C - Eau
                                                        -0.640112
```

```
# Visualisation des coefficients

plt.figure(figsize=(10, 6))

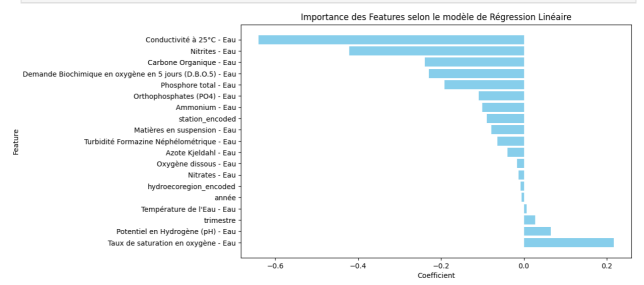
plt.barh(coef_df.index, coef_df['Coefficient'], color='skyblue')

plt.xlabel('Coefficient')

plt.ylabel('Feature')

plt.title('Importance des Features selon le modèle de Régression Linéaire

plt.show()
```



On regarde les caractéristiques qui participent le plus à la détermination de l'indice I2M2 en regardant les valeurs absolues des différens paramètres.

```
In [223... coef_df_sorted_abs = coef_df.abs().sort_values('Coefficient', ascending=F
    print(coef_df_sorted_abs)
```

	Coefficient
Conductivité à 25°C - Eau	0.640112
Nitrites - Eau	0.420908
Carbone Organique - Eau	0.238602
Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B	0.228816
Taux de saturation en oxygène - Eau	0.216832
Phosphore total - Eau	0.191791
Orthophosphates (PO4) - Eau	0.108816
Ammonium - Eau	0.100480
station_encoded	0.089366
Matières en suspension - Eau	0.078234
Potentiel en Hydrogène (pH) – Eau	0.064725
Turbidité Formazine Néphélométrique – Eau	0.063309
Azote Kjeldahl – Eau	0.039886
trimestre	0.027391
Oxygène dissous - Eau	0.015859
Nitrates - Eau	0.013270
hydroecoregion_encoded	0.008531
Température de l'Eau - Eau	0.007042
année	0.005469

Résultats

D'après les coefficients les plus éloignés de zéro, les six caractéristiques les plus influentes pour la prédiction de I2M2 sont, dans l'ordre :

- Conductivité à 25°C Eau
- Nitrites Eau
- Carbone Organique Eau
- Demande Biochimique en oxygène en 5 jours
- Taux de saturation en oxygène Eau
- Phosphore total Eau

Régularisation

Nous utilisons la régression Lasso, qui applique une régularisation L1, pour identifier les caractéristiques ayant un véritable impact sur la prédiction de I2M2. Cette régularisation L1 permet de réduire à zéro les coefficients des variables les moins influentes, ce qui nous aide à déterminer quelles caractéristiques physicochimiques ont le plus d'impact sur les données hydrobiologiques.

```
In [224... from sklearn.linear_model import Lasso

lasso = Lasso(alpha=0.005)
cv_scores = cross_val_score(lasso, X_train, y_train, cv=5, scoring='neg_m
mean_cv_score = -cv_scores.mean()
```

```
print(f"Mean CV score: {mean_cv_score}")
```

Mean CV score: 0.03731374537661418

```
In [225... lasso.fit(X_train, y_train)
    lasso_coef = lasso.coef_
    lasso_coef_df = pd.DataFrame(lasso_coef, index=features, columns=['Coeffi
    lasso_coef_df = lasso_coef_df.sort_values('Coefficient', ascending=False)
    print(lasso_coef_df)
```

	Coefficient
année	0.000000
Oxygène dissous — Eau	0.000000
station_encoded	-0.000000
trimestre	0.000000
Turbidité Formazine Néphélométrique – Eau	-0.000000
Température de l'Eau - Eau	-0.000000
Taux de saturation en oxygène - Eau	0.000000
Potentiel en Hydrogène (pH) – Eau	0.000000
Phosphore total - Eau	-0.000000
Orthophosphates (PO4) - Eau	-0.000000
Ammonium - Eau	-0.000000
Nitrites - Eau	-0.000000
Matières en suspension — Eau	-0.000000
Demande Biochimique en oxygène en 5 jours (D.B	-0.000000
Azote Kjeldahl – Eau	-0.000000
hydroecoregion_encoded	0.000000
Nitrates - Eau	-0.001346
Carbone Organique - Eau	-0.092639
Conductivité à 25°C - Eau	-0.528447

```
In [226... print(f"Nombre de features gardées : {sum(lasso_coef != 0)}")
```

Nombre de features gardées : 3

```
In [231... print("Résulats : les caractéristiques les plus importantes selon le modè
    df_lasso_coef = lasso_coef_df[lasso_coef_df['Coefficient'] != 0]
    df_lasso_coef_sorted = df_lasso_coef.abs().sort_values('Coefficient', asc
    print(df_lasso_coef_sorted)
```

Résulats : les caractéristiques les plus importantes selon le modèle Lasso Coefficient

```
Conductivité à 25°C - Eau 0.528447
Carbone Organique - Eau 0.092639
Nitrates - Eau 0.001346
```

On retrouve des paramètres précédemment mentionnés.

Conclusion

Notre travail a exploré la relation entre les données physicochimiques et hydrobiologiques dans le but de mieux comprendre les interactions entre ces

paramètres et d'identifier des modèles spatiaux significatifs, tels que les hydroécorégions.

L'objectif principal était de déterminer si ces régions écologiques pouvaient être détectées à partir des données physicochimiques et hydrobiologiques, et comment les différents paramètres interagissent pour influencer l'état des écosystèmes aquatiques.

Nous avons choisi de prendre en compte différents laps de temps, à savoir 1 mois et 6 mois, afin d'étudier les relations de causalité entre les paramètres physicochimiques et les indicateurs hydrobiologiques. Cette approche nous a permis d'analyser les corrélations entre les variables et de nous interroger sur l'influence persistante de certains paramètres physicochimiques, malgré les variations saisonnières, sur l'état hydrobiologique. Ainsi, nous avons exploré dans quelle mesure la temporalité impacte ces interactions et si les paramètres physicochimiques peuvent prédire ou expliquer les dynamiques des écosystèmes aquatiques sur différentes périodes.

L'application du clustering K-means a introduit une nouvelle dimension dans notre étude : celle de l'identification des hydroécorégions à partir des données. Ce processus nous a permis de tester si des regroupements naturels des stations, basés sur leurs caractéristiques physicochimiques et hydrobiologiques, étaient observables. Nous avons également comparé l'impact des deux laps de temps (1 mois vs 6 mois) pour déterminer lequel offrait de meilleurs résultats dans la détection des hydroécorégions, en fonction de la dynamique des paramètres et de l'évolution des conditions environnementales.

Après avoir identifié le laps de temps optimal, nous avons réintégré les hydroécorégions dans notre dataset, puis entraîné un modèle de régression pour prédire I2M2. Cela nous a permis de déterminer les trois paramètres les plus influents pour la prédiction de I2M2. Enfin, nous avons appliqué une approche de régularisation (Lasso) pour identifier les caractéristiques physicochimiques ayant le plus de poids dans la prédiction de I2M2, nous permettant ainsi de mieux comprendre quels paramètres sont véritablement significatifs et présentent un lien concret avec les dynamiques écologiques sur le terrain.

Notre travail s'est structuré autour de plusieurs étapes clés :

- Préparation et analyse des données physicochimiques et hydrobiologiques
- Fusion des différents jeux de données avec les traitements préliminaires nécessaires
- Préparation des données pour le clustering des stations : choix du nombre de clusters, encodage des variables catégorielles, et normalisation

 Réalisation du clustering des stations en utilisant la méthode K-Means pour différents lags temporels

- Analyse des résultats obtenus pour chaque lag et comparaison des performances pour déterminer le laps de temps le plus cohérent
- Visualisation des résultats
- Réalisation d'une régression pour prédire I2M2 à partir des données, avec l'intégration des hydroécorégions, et application d'une régularisation afin d'identifier les variables physicochimiques ayant un impact réel sur la prédiction de I2M2

En résumé:

- Nous avons pu identifier les paramètres physicochimiques et hydrobiologiques qui permettent de différencier les différentes régions au cours du temps
- Nous avons constaté qu'un lag de 6 mois est plus pertinent qu'un lag de 1 mois, ce qui suggère que l'impact des données physicochimiques sur l'état hydrobiologique est plus prononcé à long terme
- Nous avons déterminé les paramètres physicochimiques les plus influents dans l'explication des dynamiques hydrobiologiques.

Résultats

Les résultats du clustering des stations ont montré que, bien que prometteurs, seulement un tiers des stations ont été correctement classées dans leurs hydroécorégions respectives. Cela suggère que certaines hydroécorégions partagent des caractéristiques physicochimiques et hydrobiologiques trop similaires, rendant leur distinction difficile. En effet, les résultats obtenus avec les deux approches de clustering (1 mois et 6 mois) étaient relativement proches. Toutefois, l'approche avec un lag de 6 mois a permis de classer légèrement plus de stations correctement, avec une amélioration de 3 % par rapport à celle avec un lag de 1 mois. De plus, l'indice de silhouette a révélé que, pour un lag de 6 mois, 22 clusters ont été détectés contre 26 pour un lag de 1 mois.

En ce qui concerne les paramètres influençant le clustering des hydroécorégions, nous avons observé que, quel que soit le lag (1 mois ou 6 mois), les paramètres les plus discriminants sont :

- I2M2
- Nitrates
- Conductivité à 25°C
- Carbone organique
- Température de l'eau

La majorité de ces paramètres se sont distingués dans les centres des clusters, ce qui indique qu'ils sont les principaux facteurs influençant la formation des clusters. En particulier, I2M2, les nitrates, le carbone organique et la conductivité de l'eau apparaissent comme les indicateurs les plus significatifs pour différencier les hydroécorégions.

Concernant les résultats de la régression, les trois paramètres les plus importants pour la caractérisation de l'indice I2M2 sont la conductivité à 25°C, les nitrites et le carbone organique dans l'eau. Les résultats du modèle Lasso confirment cette tendance, avec la conductivité à 25°C, le carbone organique et les nitrates apparaissant comme les facteurs les plus significatifs.

Nous avons réutilisé le dataset avec un décalage temporel de 6 mois car nous avons observé que cette approche semble plus pertinente pour capturer la différence de temps entre les changements dans l'eau et leur impact sur l'hydrobiologie, comme expliqué précédemment.

Il est important de noter que les coefficients négatifs de la conductivité, des nitrites et du carbone organique dans la régression indiquent que ces paramètres sont associés à une diminution de l'indice I2M2. En d'autres termes, à mesure que ces paramètres augmentent, l'indice I2M2 a tendance à diminuer, ce qui pourrait suggérer que des concentrations plus élevées de ces éléments ont un impact négatif sur l'état hydrobiologique de l'eau.

Les matrices de corrélation ont également révélé des corrélations négatives entre I2M2, la conductivité à 25°C et les nitrates, renforçant ainsi l'idée que ces paramètres jouent un rôle central dans l'état de l'hydrobiologie de l'eau.

NB : À noter que nous avons également testé l'approche sans décalage temporel (comme détaillé dans ce notebook), mais les résultats se sont avérés clairement moins bons que ceux obtenus avec un décalage de 1 mois.

Limitations et biais

Pour le clustering des hydroécorégions :

- Surreprésentation des données hydrobiologiques en été et sous-représentation en dehors de cette période.
- es données physicochimiques sont régulières, mais l'hydrobiologie est biaisée par la saisonnalité.

• Lors de la jointure des données, perte de 50 % des stations, réduisant ainsi la taille de l'échantillon en raison du faible nombre de relevés.

- Déséquilibre dans le nombre de stations par région, ce qui introduit des biais dans l'analyse.
- Suppression de certaines combinaisons de paramètres physicochimiques en raison de leur faible représentation.
- Beaucoup d'imputation des valeurs manquantes par la médiane, ce qui peut affecter la précision des résultats.
- Suppression des outliers via la médiane, en raison du nombre limité de données, pour éviter l'impact de valeurs extrêmes. La médiane a été choisie car elle est moins sensible aux valeurs aberrantes et reflète mieux la tendance centrale dans des ensembles de données hétérogènes.

Pour la régression :

 Une méthode de clustering améliorée, permettant de mieux ajuster le lag temporel entre les données physicochimiques et hydrobiologiques, pourrait potentiellement conduire à des résultats plus représentatifs. En effet, on aurait pu extraire un autre dataset (avec le lag de temps "optimal").

Cependant:

- Nous avons réussi à prédire l'I2M2 avec une erreur moyenne raisonnable en régression.
- Les mêmes paramètres importants apparaissent régulièrement entre la régression, la régularisation et les corrélations, ce qui renforce la robustesse des résultats obtenus, et suggère que l'analyse est globalement fiable.

Pistes

Pour le clustering des hydroécorégions :

- Tester d'autres lags de temps pour mieux capter les variations saisonnières (1 an serait très intéressant car on pourrait capturer les impacts saisonniers tout en tenaant compte du décalage temporel entre les données physicochimiques et hydrobiologiques).
- Explorer différentes méthodes d'agrégation des valeurs, comme l'utilisation de la moyenne.
- Essayer d'autres agrégations temporelles (par exemple, par mois ou par année).

Une étude plus approfondie, incluant une répartition plus homogène des données et une exploration d'autres périodes temporelles, pourrait affiner la détection des

hydroécorégions et améliorer la compréhension des facteurs physicochimiques et hydrobiologiques qui influencent les écosystèmes aquatiques.

Concernant la méthode de clustering, des approches alternatives comme le K-Means avec Dynamic Time Warping (DTW) ou l'utilisation de K-Medoids pourraient être envisagées. Ces techniques pourraient permettre une meilleure gestion des séries temporelles et une meilleure distinction des groupes d'hydroécorégions, en tenant compte de la nature dynamique des données.

Ces différentes perspectives ouvrent la voie à une meilleure compréhension des interactions complexes entre les facteurs physicochimiques et hydrobiologiques, et à une amélioration des méthodes d'analyse utilisées pour détecter et caractériser les hydroécorégions.