# **Projektarbeit: Diabetes**

Kurs: Maschinelles Lernen (MaLe-AD23-HS24)

Autor/in: Christoph Reichlin

**Datum:** 18.12.2024

• Website des Datensatzes

# Einführung

# **Problemstellung**

Ziel ist es, mithilfe von medizinischen Daten vorherzusagen, ob ein Patient an Diabetes erkrankt ist oder nicht. Diese binäre Klassifikation soll mit Supervised Learning gelöst werden.

## Daten

Der Datensatz umfasst:

• Zeilen: 2000

• Spalten: 9 (davon 1 Zielvariable)

## Zielvariable

Die Zielvariable ist Outcome .

# Features und Bedeutung

## 1. Pregnancies

• Anzahl der Schwangerschaften, die eine Person hatte.

#### 2. Glucose

• Messung des Blutzuckerspiegel (in mg/dl) nach einer Glukosebelastung.

#### 3. Blood Pressure

• Blutdruck (in mmHg) diastolisch gemessen .

## 4. Skin Thickness

• Hautfaltendicke (in mm), gemessen an der Trizeps-Stelle.

#### 5. Insulin

Serum-Insulinspiegel (in μU/ml).

#### 6. **BMI**

• Body Mass Index (in kg/m²).

## 7. Diabetes Pedigree Function

• Ein berechneter Wert, der die genetische Wahrscheinlichkeit von Diabetes anhand der Familienanamnese beschreibt.

## 8. Age

• Alter der Person (in Jahren).

#### 9. Zielvariable

- 0 = Nein : Kein Diabetes1 = Ja : Diabetes vorhanden
- 10. Insulin Missing
- 1 = Insulin Messwert nicht vorhanden
- 0 = Insulin Messwert vorhanden

## Ressourcen & Einflüsse

- A model for early prediction of diabetes
- An Enhanced Machine Learning Framework for Type 2 Diabetes Classification Using Imbalanced Data with Missing Values
- Chatgpt

Anmerkung: Bei den ersten Aufgaben von Modellieren, Validieren und Testen wurde verstärkt auf KI-Toole zurückgegriffen.

# **Setup**

**Anleitung:** In diesem Abschnitt geht es darum, das Jupyter Notebook zu konfigurieren.

```
In [121]: # Basic imports for data analysis and visualization
    import seaborn as sns
    import matplotlib.pyplot as plt
    import pandas as pd
    from sklearn.impute import SimpleImputer
    from sklearn.ensemble import RandomForestClassifier
    from sklearn.impute import KNNImputer
    from sklearn.pipeline import Pipeline
    from sklearn.preprocessing import StandardScaler
    from sklearn.model_selection import GridSearchCV, train_test_split
    from sklearn.metrics import roc_curve, auc
    from sklearn.ensemble import RandomForestClassifier
    from sklearn.linear_model import LogisticRegression
    from sklearn.metrics import accuracy_score, precision_score, recall_score, f1_score
```

```
from sklearn.svm import SVC
from sklearn.metrics import confusion_matrix, ConfusionMatrixDisplay
# Enable vectorized graphics
%config InlineBackend.figure_formats = ["svg"]
# Setup plotting
PALETTE = [(0.341, 0.648, 0.962, 1.0),
            (0.990, 0.476, 0.494, 1.0),
            (0.281, 0.749, 0.463, 1.0),
            (0.629, 0.802, 0.978, 1.0),
            (0.994, 0.705, 0.715, 1.0),
            (0.595, 0.858, 0.698, 1.0),
            (0.876, 0.934, 0.992, 1.0),
            (0.998, 0.901, 0.905, 1.0),
            (0.865, 0.952, 0.899, 1.0) ]
# For more color palettes, see here:
# https://seaborn.pydata.org/tutorial/color_palettes.html
# https://matplotlib.org/stable/users/explain/colors/colormaps.html
#PALETTE = sns.color_palette("husl", 8)
#PALETTE = sns.color_palette("viridis", 10)
print("Our color palette:")
sns.palplot(PALETTE, size=0.5)
sns.set_style("whitegrid")
plt.rcParams["axes.prop_cycle"] = plt.cycler(color=PALETTE)
plt.rcParams["figure.dpi"] = 300  # High-res figures (DPI)
plt.rcParams["pdf.fonttype"] = 42  # Editable text in PDF
```

Our color palette:



# Präprozessierung

**Anleitung:** In diesem Abschnitt werden die Daten geladen und aufbereitet.

```
In [122]: # Code to load and preprocess the data to the variable diabetes
diabetes = pd.read_csv("diabetes-dataset.csv")
In [123]: #show the first 10 rows of the dataset to get an idea of the data
diabetes.head(10)
```

Out[123]:	Pr	egnancies	Glucose	BloodPressure	SkinThickness	Insulin	вмі	<b>DiabetesPedigree</b>
	0	2	138	62	35	0	33.6	
	1	0	84	82	31	125	38.2	
	2	0	145	0	0	0	44.2	
	3	0	135	68	42	250	42.3	
	4	1	139	62	41	480	40.7	
	5	0	173	78	32	265	46.5	
	6	4	99	72	17	0	25.6	
	7	8	194	80	0	0	26.1	
	8	2	83	65	28	66	36.8	
	9	2	89	90	30	0	33.5	
	4							•

# **Explorative Datenanalyse**

**Anleitung:** Hier untersucht ihr eure Daten ein erstes Mal, visualisiert sie und versucht, Muster zu erkennen. Zeigt hier, dass ihr neugierig seid und euch mit den Daten auseinandersetzt.

In [124]: # describe the dataset
diabetes.describe()

Out[124]: **Pregnancies BloodPressure SkinThickness** Insulin ΒN Glucose count 2000.000000 2000.000000 2000.000000 2000.000000 2000.000000 2000.00000 3.703500 121.182500 69.145500 20.935000 80.254000 32.19300 mean std 3.306063 32.068636 19.188315 16.103243 111.180534 8.14990 min 0.000000 0.000000 0.000000 0.000000 0.000000 0.00000 25% 1.000000 99.000000 63.500000 0.000000 0.000000 27.37500 50% 3.000000 117.000000 72.000000 23.000000 40.000000 32.30000 75% 6.000000 141.000000 80.000000 32.000000 130.000000 36.80000 17.000000 199.000000 122.000000 110.000000 744.000000 80.60000 max

• Hier wird der Datensatz mit df.describe() das erste mal untersucht, um Werte wie die Anzahl, Mittelwert usw. von allen Spalten zu sehen. Zudem sieht man gleich

ob etwas Unstimmig ist, wie die 0 Stellen in den Spalten Glucose, Blood Pressure, Skin Thickness, Insulin und BMI.

```
In [125]: #info about the dataset
         diabetes.info()
        <class 'pandas.core.frame.DataFrame'>
        RangeIndex: 2000 entries, 0 to 1999
        Data columns (total 9 columns):
        # Column
                                   Non-Null Count Dtype
        ---
                                    -----
        0 Pregnancies
                                    2000 non-null int64
         1 Glucose
                                   2000 non-null int64
                                   2000 non-null int64
         2 BloodPressure
                                   2000 non-null int64
2000 non-null int64
         3 SkinThickness
           Insulin
         5 BMI
                                    2000 non-null float64
         6 DiabetesPedigreeFunction 2000 non-null float64
                                    2000 non-null int64
        7
                                    2000 non-null int64
            Outcome
        dtypes: float64(2), int64(7)
```

• Mit df.info erkennt man die Datentypen der Spalten. Gut zu erkennen ist, dass nur integer und floats vorkommen.

```
In [126]: # Count duplicates in the dataset and store the result in duplicate_count
duplicate_count = diabetes.duplicated().sum()

# Print the number of duplicates in the dataset
print(f"Anzahl der doppelten Zeilen im Datensatz: {duplicate_count}")
```

Anzahl der doppelten Zeilen im Datensatz: 1256

memory usage: 140.8 KB

Mit df.duplicated().sum() werden alle Zeilen, welche Duplikate enthalten aufsummiert, um zu erkennen, wie viele Duplikate es gibt. Das sind insgesamt 1256
 Zeilen von 2000 Zeilen.

```
In [127]: # Proportion of missing values in the dataset
    row_counts = diabetes.value_counts()
    print(row_counts[row_counts > 1]) # Show rows with more than one occurrence
```

			BloodPressure	SkinThickness	Insulin	BMI	DiabetesPedigree			
Function Age Outcome										
2		81	72	15	76	30.1	0.547			
25	0	6								
		83	65	28	66	36.8	0.629			
24	0	5								
6		154	74	32	193	29.3	0.839			
39	0	5								
3		80	0	0	0	0.0	0.174			
22	0	5								
4		125	70	18	122	28.9	1.144			
45	1	5								
5		96	74	18	67	33.6	0.997			
43	0	2								
		95	72	33	0	37.7	0.370			
27	0	2	<i>,</i> –		· ·					
1	· ·	97	70	40	0	38.1	0.218			
30	0	2	, 0	40	· ·	30.1	0.210			
5	O	88	66	21	23	2/ /	0.342			
30	0	2	00	<b>4</b>	23	44.4	0.542			
30	Ð		(2)	41	120	25 0	0 514			
25	1	109	62	41	129	33.8	0.514			
25	1	2								

Name: count, Length: 730, dtype: int64

Hier wird mit df.value\_counts() die Häufigkeit von Zeilen angegeben, welche öfters, als 1 mal vorkommen. Wie man schön sieht kommen gewisse zwischen 2 bis und mit 6 mal vor.

```
In [128]: # Remove duplicates from the dataset
    diabetes_cleaned = diabetes.drop_duplicates()

# Count the number of rows after removing duplicates
    print(f"Anzahl der Zeilen nach dem Entfernen der Duplikate: {diabetes_cleaned.shape}
```

Anzahl der Zeilen nach dem Entfernen der Duplikate: 744

Mit df.drop\_duplicates() werden alle Duplikate entfernt. Am Schluss sind noch
 744 Zeilen vorhanden nach dem bereinigen. Dieses wird in der neuen Variable
 diabetes\_cleaned gespeichert.

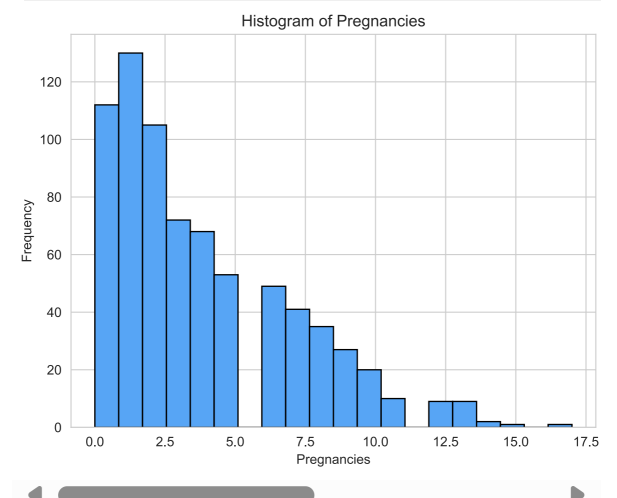
```
In [129]: # Loop through all numerical columns in the dataset
for column in diabetes_cleaned.select_dtypes(include='number').columns:
    plt.figure(figsize=(12, 5)) # Set figure size

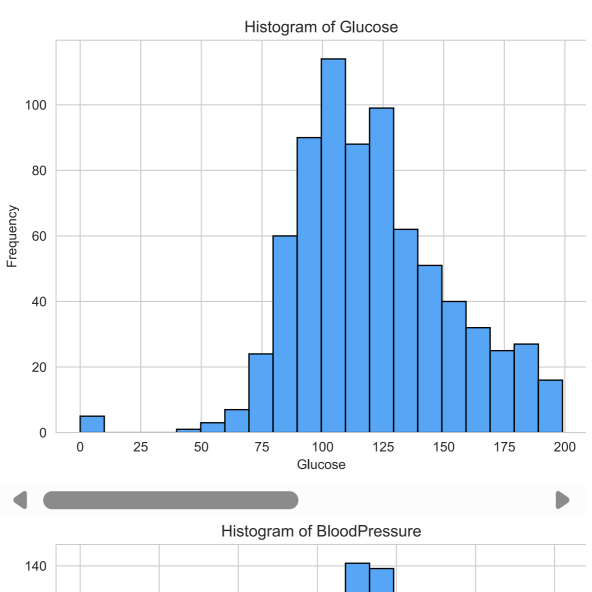
# Create a histogram for the column
    plt.subplot(1, 2, 1) # First subplot
    diabetes_cleaned[column].hist(bins=20, edgecolor='black')
    plt.title(f'Histogram of {column}')
    plt.xlabel(column)
    plt.ylabel('Frequency')

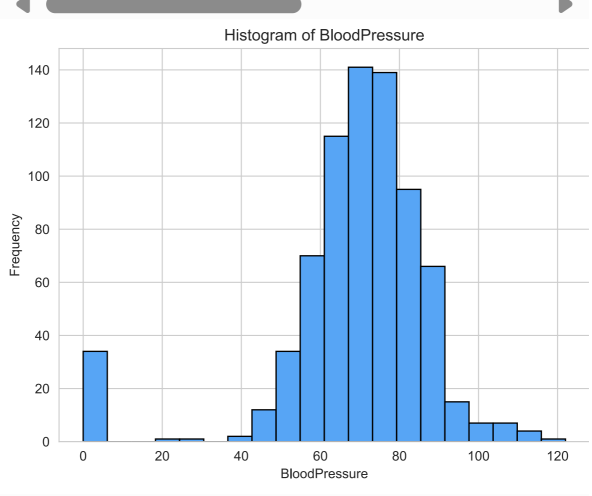
# Create a boxplot for the column
    plt.subplot(1, 2, 2) # Second subplot
    sns.boxplot(x=diabetes[column])
    plt.title(f'Boxplot of {column}')
```

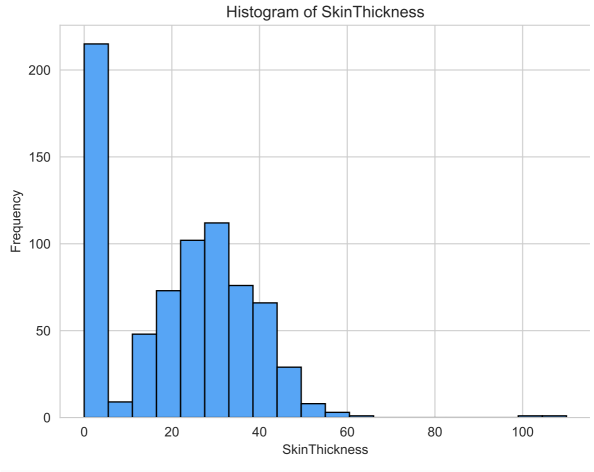
```
plt.xlabel(column)

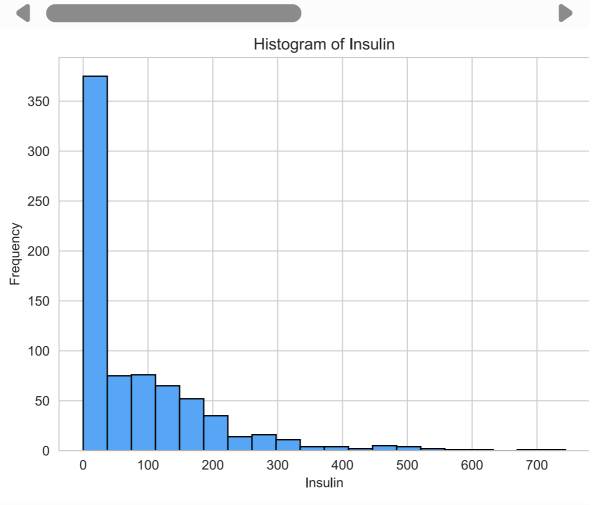
plt.tight_layout() # Adjust layout to prevent overlap
plt.show()
```

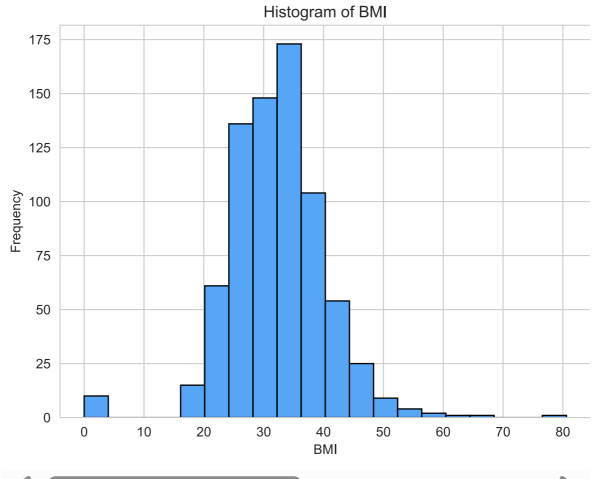


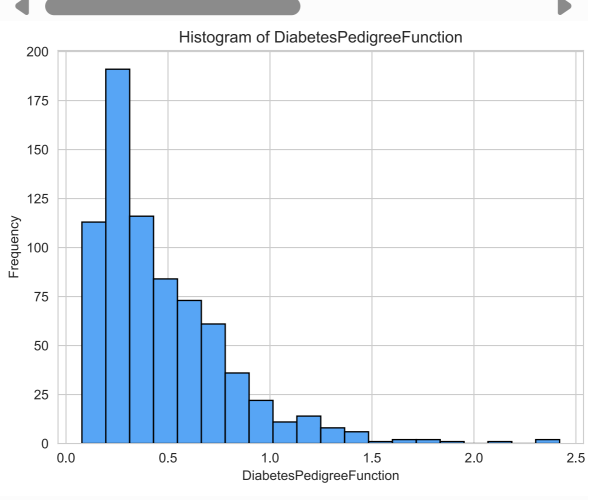


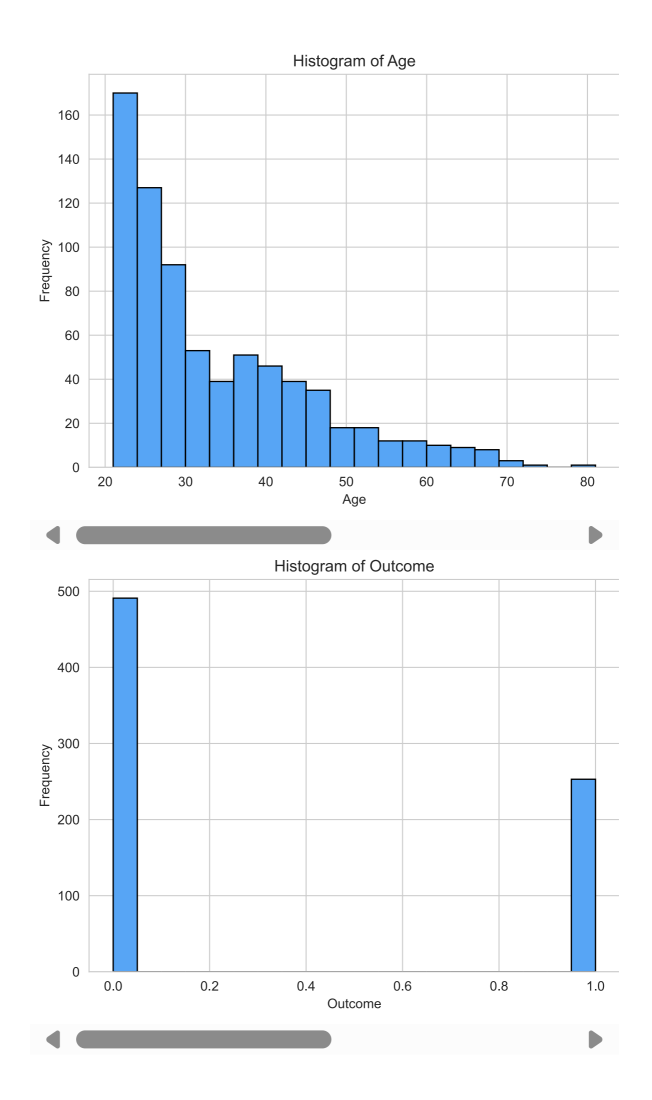












## **Output**

• Der Output bei dieser Aufgabe wird mit einer for Schlaufe generiert. Das sind die Histogramme und Boxplots der einzelnen Kategorien.

## Histogramme

- 1. Pregnancies
- rechtsschief Verteilung
- 2. Glucose
- annähernde Normalverteilung
- 3. Blood Pressure
- annähernde Normalverteilung
- 4. Skin Thickness
- rechtsschief Verteilung
- 5. Insulin
- rechtsschief Verteilung
- 6. BMI
- annähernde Normalverteilung
- 7. Diabetes Pedigree Function
- rechtsschief Verteilung
- 8. Age
- · rechtsschief Verteilung
- 9. Outcome
- binäre Verteilung. 0 = kein Diabetes kommt weitaus häufiger vor als 1 = Diabetes . Somit habe ich es hier mit dem imbalanced data Problem zu tun.
- Anmerkung: Die Anzahl der 0 Werte sind jeweils auf der linken Seite der Histogramme gut zu erkennen .

## **Boxplots**

• Die 9 Boxplots zeigen die Verteilung, Streuung und potenzielle Ausreißer der Gesundheitsdaten für jede Kategorie.

#### Out[130]: <Axes: >

Pregnancies	1	0.12	0.15	-0.063	-0.077	0.019	-0.025	0.54	0.22
Glucose	0.12	1	0.14	0.062	0.32	0.23	0.12	0.25	0.46
BloodPressure	0.15	0.14	1	0.2	0.087	0.28	0.051	0.24	0.076
SkinThickness	-0.063	0.062	0.2	1	0.45	0.39	0.18	-0.11	0.076
Insulin	-0.077	0.32	0.087	0.45	1	0.22	0.19	-0.086	0.12
ВМІ	0.019	0.23	0.28	0.39	0.22	1	0.13	0.039	0.28
DiabetesPedigreeFunction	-0.025	0.12	0.051	0.18	0.19	0.13	1	0.027	0.16
Age	0.54	0.25	0.24	-0.11	-0.086	0.039	0.027	1	0.24
Outcome	0.22	0.46	0.076	0.076	0.12	0.28	0.16	0.24	1
	Pregnancies	Glucose	BloodPressure	SkinThickness	Insulin	BMI	DiabetesPedigreeFunction	Age	Outcome

Mit dieser Korrelationsmatrix werden lineare Zusammenhänge dargestellt.
 Werte nahe -1 zeigen eine starke negative Korrelation und Werte nahe 1 zeigen eine starke positive Korrelation. Zudem sind Werte nahe 0 ein Hinweis für keinen linearen Zusammenhang zwischen den Kategorien.

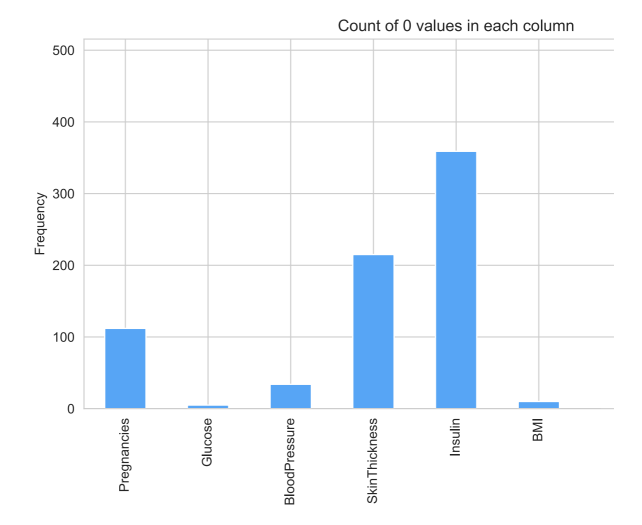
```
In [131]: # Count how often 0 appears in each column of the dataset
    zero_counts = (diabetes_cleaned == 0).sum()

# Print the counts of 0 values for each column in the dataset
    print("Count of 0 values in each column:")
    print(zero_counts)
```

```
Count of 0 values in each column:
Pregnancies
Glucose
                            5
BloodPressure
                           34
SkinThickness
                          215
Insulin
                           359
BMI
                           10
DiabetesPedigreeFunction
                           0
Age
                            0
Outcome
                          491
dtype: int64
```

Mit (df == 0).sum() zähle ich, wie oft die 0 vorkommt. Diese wird dann mit print ausgegeben. Hier sieht man das Insulin und Skin Thickness sehr viele 0 Werte haben.

```
In [132]: #visualize zero counts in each column using a bar plot
   plt.figure(figsize=(10, 5))
   zero_counts.plot(kind='bar')
   plt.title("Count of 0 values in each column")
   plt.ylabel("Frequency")
   plt.xlabel("Column name")
   plt.show()
```



Column name

• Die Häufigkeit von 0 Werten wird mit einem Bar Plot dargestellt.

```
In [133]: #number of unique values in each column of the dataset
unique_counts = diabetes_cleaned.nunique()

# Print the number of unique values for each column in the dataset
print("Number of unique values in each column:")
print(unique_counts)
```

```
Number of unique values in each column:
Pregnancies
Glucose
                             136
BloodPressure
                             47
SkinThickness
                             53
Insulin
                             182
BMI
                             247
DiabetesPedigreeFunction
                             505
                             52
Outcome
                               2
dtype: int64
```

Mit df.nunique() werden diei Anzahl einzigartiger Werte jeder Spalte angegeben.
 Die wenigsten hat selbstverständlich Outcome da diese Kategorie binär ist und bei Diabetes Pedigree Function haben wir die meisten mit 505 verschiedenen Werten

# Feature Engineering und Dimensionalitätsreduktion

Name: count, dtype: int64

**Anleitung:** Beim Feature Engineering versucht ihr aus den verfügbaren Daten nützliche neue Features zu generieren. Falls ihr bereits viele Prädiktoren habt, versucht ihr die Dimensionalität des Problems mittels eines geeigneten Verfahrens zu reduzieren. Je nach Datensatz und Problem fällt dieser Abschnitt länger oder kürzer aus.

```
In [134]: #copy the dataset
diabetes_new = diabetes_cleaned.copy()
```

• Mit df.copy() wird eine exakte Kopie des Dataframes erstellt, um das Original nicht zu beeinflussen.

```
In [135]: # new column to indicate missing values for Insulin
    diabetes_new['Insulin_Missing'] = (diabetes_new['Insulin'] == 0).astype(int)

# Count the number of 1s and 0s in the new column
    diabetes_new['Insulin_Missing'].value_counts()
Out[135]: Insulin_Missing
    0    385
    1    359
```

Hier wird eine neue Kolonne erstellt für fehlende Insulin Werte, welche binär kategorisiert sind mit 1 = nicht vorhanden und 0 = vorhanden. Danach werden die Werte mit df.value\_counts() gezählt und ausgegeben.

Out[136]:	F	regnancies	Glucose	BloodPressure	SkinThickness	Insulin	BMI	DiabetesPedigree
	0	2	138.0	62.0	35	0	33.6	
	1	0	84.0	82.0	31	125	38.2	
	2	0	145.0	72.0	0	0	44.2	
	3	0	135.0	68.0	42	250	42.3	
	4	1	139.0	62.0	41	480	40.7	
	4							

Bei diesem Code Snippet wird mit dem SimpleImputer die fehlenden 0 Werte mit dem Median aufgefüllt für die Kolonnen Glucose, Blood Pressure und BMI.
 Anschliessend mit imputer.fit\_transform() und als letztes mit df.head(5), die ersten 5 Zeilen ausgegeben.

```
In [145]: # Create the KNN imputer
knn_imputer = KNNImputer(n_neighbors=5,missing_values=0)

# Columns to impute
columns_to_impute = ['Insulin', 'SkinThickness']

# Impute the missing values
diabetes_new[columns_to_impute] = knn_imputer.fit_transform(diabetes_new[columns_t]

# Count the number of 0s in the Insulin column
print("Number of 0s in the Insulin column after imputation:", (diabetes_new['Insulin the number of 0s in the SkinThickness column
print("Number of 0s in the SkinThickness column after imputation:", (diabetes_new]

diabetes_new.head(10)
```

Number of 0s in the Insulin column after imputation: 0 Number of 0s in the SkinThickness column after imputation: 0

Out[145]:	P	regnancies	Glucose	BloodPressure	SkinThickness	Insulin	ВМІ	DiabetesPedic
	0	2	138.0	62.0	35.000000	213.600000	33.6	
	1	0	84.0	82.0	31.000000	125.000000	38.2	
	2	0	145.0	72.0	29.406427	153.698701	44.2	
	3	0	135.0	68.0	42.000000	250.000000	42.3	
	4	1	139.0	62.0	41.000000	480.000000	40.7	
	5	0	173.0	78.0	32.000000	265.000000	46.5	
	6	4	99.0	72.0	17.000000	110.600000	25.6	
	7	8	194.0	80.0	29.406427	153.698701	26.1	
	8	2	83.0	65.0	28.000000	66.000000	36.8	
	9	2	89.0	90.0	30.000000	172.400000	33.5	

- Das Ziel ist es die 0 Stellen der Kolonnen Insulin und Skin Thickness mit dem KNN Imputer aufzufüllen. Die n\_neigbors = 5 wurde hier auf default eingestellt, wie in der KNN Imputer Bibliothek von Scikit.
- Danach mit fit\_transform angewendet und kontrolliert wie viele 0 Werte noch vorhanden sind. Am Schluss wieder mit df.head(10) die 10 ersten Zeilen ausgegeben.

```
In [138]: # Count how often 0 appears in each column
    zero_counts_new = (diabetes_new == 0).sum()

# Print the counts of 0 values for each column
    print("Count of 0 values in each column:")
    print(zero_counts_new)

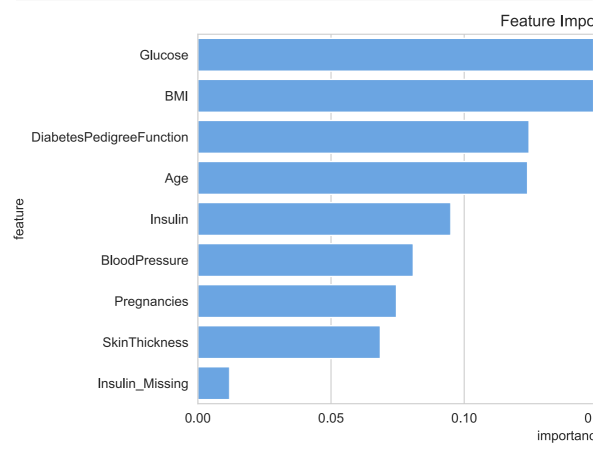
Count of 0 values in each column:

Decrepagains
```

Pregnancies Glucose 0 BloodPressure 0 SkinThickness 0 Insulin BMI 0 DiabetesPedigreeFunction 0 0 Outcome 491 Insulin Missing 385 dtype: int64

 Nochmals die Ø Werte ausgeben zur letzten Kontrolle. Wie man schön sieht gibt es welche in den Kategorien Pregnancies, Outcome und Insulin\_Missing, da es binäre Kategorien sind und Ø Schwangerschaften selbstversändlich vorkommen.

```
In [139]: # Create a random forest classifier
          rf = RandomForestClassifier(n_estimators=100, random_state=42)
          # Split the data into features and target
          X = diabetes_new.drop(columns=['Outcome'])
          y = diabetes_new['Outcome']
          # Fit the classifier
          rf.fit(X, y)
          # Get the feature importances
          importances = rf.feature_importances_
          # Create a DataFrame
          feature_importances = pd.DataFrame({'feature': X.columns, 'importance': importance
          # Sort values by importance
          feature_importances = feature_importances.sort_values('importance', ascending=Fals
          # Plot a bar chart
          plt.figure(figsize=(10, 5))
          sns.barplot(x='importance', y='feature', data=feature_importances)
          plt.title("Feature Importance")
          plt.show()
```



Mit Random Forest Classifier wird ein Modell trainiert, um zu sehen, wie wichtig die Merkmale für die Outcome Zielvariable sind und als Diagramm dargestellt.

## Modellieren, Trainieren und Validieren

**Anleitung:** Es folgt der für diese Projektarbeit zentrale Abschnitt. Hier trainiert Datenmodelle, und validiert diese. Folgende Punkte sind zu beachten:

- Es sollen mindestens <u>zwei verschiedene Datenmodelle</u> trainiert und verglichen werden.
- Die Hyperparameter sollen mittels <u>Kreuzvalidierung</u> ermittelt werden.
- Die Vorhersagegenauigkeit der Modelle müssen mit einem <u>separaten Testdatensatz</u> abgeschätzt werden.
- Die Resultate der Trainings- und Testphasen sollen <u>visualisiert</u> werden (z.B. mittels ROC-Kurve oder Residuen-Plots).
- Bonuspunkte gibt es, falls
  - o der Generalisierungsfehler des Modells robust ermittelt wird (durch wiederholtes Validieren, so dass die Kennzahlen für Vorhersagegenauigkeit als " $\mu \pm \sigma$ " angeben werden kann).
  - o die Vorhersagefehler der Modelle auf Muster untersucht werden.
  - falls eine Standardmodellierung basierend auf Beobachtungen verfeinert und weiterentwickelt wird.

Wir empfehlen, die verschiedenen Modelle in scikit-learn als Pipelines aufzubauen.

```
In [140]: # Split the data
          X = diabetes_new.drop(columns=['Outcome']) # Features
          y = diabetes_new['Outcome'] # Target variable
          X_train, X_test, y_train, y_test = train_test_split(X, y, test_size=0.2, random_st
          # Define the models
          models = {
              'LogisticRegression': {
                  'model': LogisticRegression(max_iter=1000, random_state=42), # Logistic |
                  'params': {
                      'model C': [0.01, 0.1, 1, 10], # Regularization parameter
                      'model solver': ['liblinear'] # Solver algorithm
              },
               'RandomForest': {
                  'model': RandomForestClassifier(random state=42,class weight='balanced'),
                  'params': {
                      'model n estimators': [50, 100, 200,500], # Number of trees in the
                      'model__max_depth': [None, 10, 20], # Maximum depth of the tree
              },
              'SVC': {
                  'model': SVC(kernel='rbf', random state=42,probability=True), # Support \
```

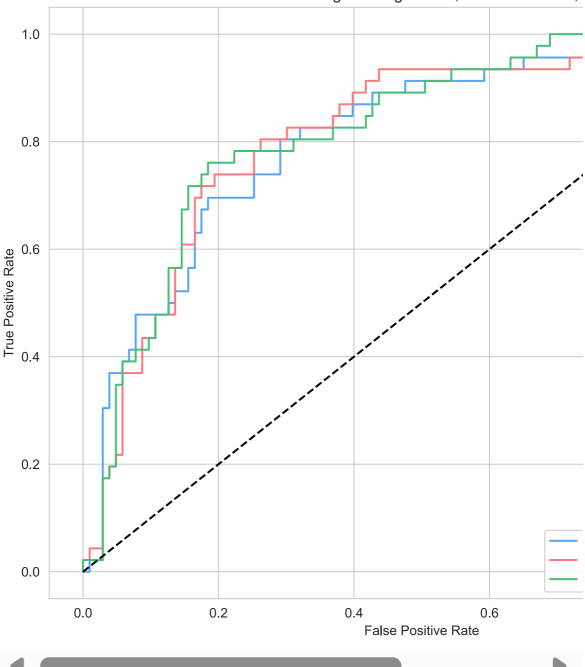
```
'params': {# Parameters for grid search
            'model__C': [0.1, 1, 10],# Regularization parameter
            'model__gamma': ['scale', 'auto']# Kernel coefficient
       }
   },
# Store the evaluation results
evaluation_results = {
    'Model': [],
    'Accuracy': [],
    'Precision': [],
    'Recall': [],
    'F1-Score': []
results = {}
for model_name, config in models.items(): # Loop through the models
    pipeline = Pipeline([ # Define a pipeline
        ('scaler', StandardScaler()), # Standardize features
        ('model', config['model']) # Add the model to the pipeline
    1)
    # GridSearchCV to find the best parameters
    grid = GridSearchCV(pipeline, config['params'], cv=5, scoring='accuracy', n_jc
   grid.fit(X_train, y_train) # Fit the pipeline on training data
   # Store the results
   best_model = grid.best_estimator_ # Get the best model from grid search
   y_pred = best_model.predict(X_test) # Predict on the test set
   # For SVR, round predictions to calculate classification metrics
   if model name == 'SVR':
       y pred = y pred.round()
    results[model name] = grid.best params # Save the best parameters
   # Calculate evaluation metrics
    accuracy = accuracy_score(y_test, y_pred)
    precision = precision score(y test, y pred, average='binary')
    recall = recall_score(y_test, y_pred, average='binary')
   f1 = f1_score(y_test, y_pred, average='binary')
   # Save metrics in evaluation results
    evaluation_results['Model'].append(model_name)
   evaluation_results['Accuracy'].append(accuracy)
    evaluation results['Precision'].append(precision)
    evaluation_results['Recall'].append(recall)
    evaluation_results['F1-Score'].append(f1)
# Convert evaluation results to a DataFrame
evaluation df = pd.DataFrame(evaluation results)
# Display the evaluation metrics
print(evaluation df)
```

```
ModelAccuracyPrecisionRecallF1-Score0LogisticRegression0.7651010.6170210.6304350.6236561RandomForest0.7852350.6346150.7173910.6734692SVC0.7718120.6428570.5869570.613636
```

 Der Code trainiert drei Modelle (Logistische Regression, Random Forest, und SVC) mit einer Pipeline, die die Features standardisiert, und optimiert ihre Hyperparameter mithilfe von GridSearchCV. Anschliessend werden die besten Modelle auf Testdaten angewendet, um Klassifikationsmetriken wie Genauigkeit, Präzision, Recall und F1-Score zu berechnen. Die Ergebnisse aller Modelle werden in einer übersichtlichen DataFrame-Tabelle gespeichert und angezeigt.

```
In [141]: # Visualize the ROC curves
          plt.figure(figsize=(10, 8)) # Set figure size
          for model_name, config in models.items(): # Loop through the selected models
              pipeline = Pipeline([ # Define a pipeline
                  ('scaler', StandardScaler()), # Standardize features
                  ('model', config['model']) # Add the model
              ])
              pipeline.set_params(**results[model_name]) # Apply the best parameters
              pipeline.fit(X_train, y_train) # Fit the pipeline on the training data
              # Compute predicted probabilities
              if model_name == 'SVC':
                 # Use decision_function if predict_proba is unavailable
                  y_pred_prob = pipeline.predict_proba(X_test)[:, 1] # Predict probabilitie
              else:
                  y_pred_prob = pipeline.predict_proba(X_test)[:, 1] # Predict probabilitie
              # Compute ROC metrics
              fpr, tpr, _ = roc_curve(y_test, y_pred_prob) # Compute false positive and tru
              roc_auc = auc(fpr, tpr) # Compute the area under the ROC curve
              # Plot the ROC curve for the model
              plt.plot(fpr, tpr, label=f'{model_name} (AUC = {roc_auc:.2f})')
          # Plot random chance diagonal line
          plt.plot([0, 1], [0, 1], 'k--')
          # Add plot labels and legend
          plt.xlabel('False Positive Rate')
          plt.ylabel('True Positive Rate')
          plt.title('ROC Curves for Logistic Regression, Random Forest, and SVC')
          plt.legend(loc='lower right')
          plt.show()
```





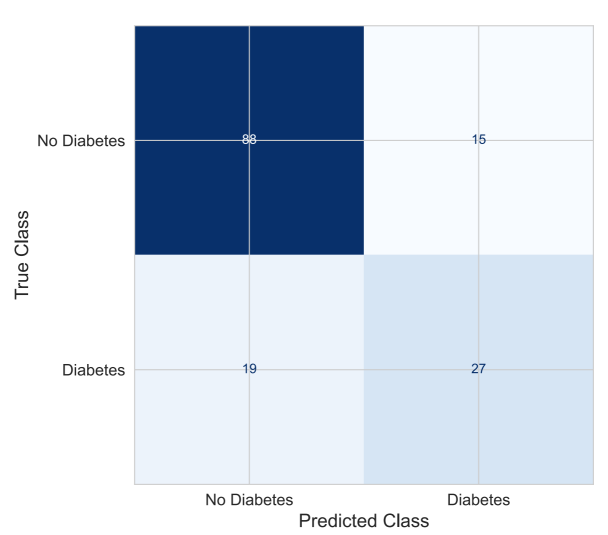
 Der Code erstellt und trainiert Modelle (Logistische Regression, Random Forest, SVR) in Pipelines und berechnet die ROC-Kurven, um die Klassifikationsleistung zu vergleichen. Die Kurven und ihre AUC-Werte werden visualisiert, um die Vorhersagequalität der Modelle darzustellen.

## Zusammenfassung der Erkenntnisse zur ROC-Kurve

- **Bestes Modell:** SVR erreicht die höchste AUC (0,82), was die beste Gesamtleistung bei der Unterscheidung zwischen den Klassen zeigt.
- Vergleichbare Leistung: Logistische Regression und Random Forest haben beide eine AUC von 0,81 und zeigen damit eine ähnliche, aber etwas geringere Klassifikationseffektivität.

```
In [142]: # Compute the confusion matrix
          cm = confusion_matrix(y_test, y_pred)
          # Create the confusion matrix display
          disp = ConfusionMatrixDisplay(confusion_matrix=cm, display_labels=["No Diabetes",
          # Plot the confusion matrix
          fig, ax = plt.subplots(figsize=(8, 6)) # Larger size for better readability
          disp.plot(cmap='Blues', ax=ax, values_format='d') # Set color scheme and format j
          # Add title and axis labels
          ax.set_title("Confusion Matrix: Model Predictions", fontsize=16, pad=20)
          ax.set_xlabel("Predicted Class", fontsize=14)
          ax.set_ylabel("True Class", fontsize=14)
          ax.tick_params(axis='both', which='major', labelsize=12)
          # Customize tick labels
          ax.set_xticklabels(["No Diabetes", "Diabetes"], fontsize=12)
          ax.set_yticklabels(["No Diabetes", "Diabetes"], fontsize=12)
          # Adjust layout and display the plot
          plt.tight_layout()
          plt.show()
```

## Confusion Matrix: Model Predictions



## Wichtige Erkenntnisse:

- 1. True Negatives (TN): 88 Fälle wurden korrekt als Kein Diabetes vorhergesagt.
- 2. **False Positives (FP):** 15 Fälle wurden fälschlicherweise als Diabetes vorhergesagt, waren jedoch tatsächlich Kein Diabetes .
- 3. **False Negatives (FN):** 19 Fälle von Diabetes wurden übersehen (als Kein Diabetes vorhergesagt).
- 4. True Positives (TP): 27 Fälle wurden korrekt als Diabetes erkannt.

## **Diskussion und Fazit**

**Anleitung:** Diskutiert hier <u>kurz</u> eure Erkenntnisse aus eurer Projektarbeit. Folgende Punkte müsst ihr addressieren:

- Wie interpretiert eure Ergebnisse:
  - Welches Datenmodell funktioniert am besten?
  - Wie gut löst es das formulierte Problem?
  - Entsprechen die Ergebnisse euren Erwartungen?
- Habt ihr Verbesserungsvorschläge für eure Datenmodelle?
- Beschreibt eure Lernerlebnisse. Was waren eure wichtigsten Erkenntnisse im Verlauf dieses Projekts?

1.

• Das Datenmodell welches am besten funktioniert ist Random Forest.

2.

 Random Forest löst das Problem ausgewogen. Verbesserungspotenzial ist noch da aber von den drei bzw anderen die ich ausprobiert habe und noch schlechter waren und nicht mehr drin sind hat es Random Forest okey gelöst, je nach dem wie streng man es sieht.

3.

 Also ich habe ein bischen höhere Werte erwartet aber nach 2 Wochen ausprobieren und testen habe ich es dann auf den Ergebnissen belassen, da das die besten waren. Somit bin ich gespannt was ich in Zukunft noch lerne, um es zu optimieren.

4.

• Verbesserungsvorschläge habe ich keine für meine Datenmodelle sonst hätte ich sie ja schon angewendet. Wie gesagt habe ich sehr vieles versucht, bei dem ich bessere Werte erwartet habe aber nix dabei rausgekommen ist.

• Meine wichtigsten Erkenntnisse waren, dass es sehr wichtig ist einen guten Datensatz zu haben, da meiner viele Duplikate und 0 Werte hatte. Aber in Real Life bzw Life Science gibt es sicher oft 0 Werte aber ich denke nicht so viele Duplikate somit habe ich schon was dabei gelernt. Zudem war es gut vieles auszuprobieren und zu rechechieren so war der Lerneffekt gross von den theoretischen Konzepten diese in echt anzuwenden. Ebenfalls braucht es viel Zeit, wenn man es genau nehmen will und Ausdauer. Anzumerken ist noch, dass ich viel gelernt habe durch die Markdowns, welche ich als letztes hinzugefügt habe, um nochmals alles zu dokumentieren und für mich selbst zu festigen.