Inteligencia de Negocio: Práctica 2 Visualización y Segmentación

David Cabezas Berrido

Grupo 2: Viernes

dxabezas@correo.ugr.es

23 de noviembre de 2020

Visualización

Índice

1.	Visualización de medidas	4
	1.1. Por procesamiento	
2.	Gráficas de la curva ROC	10
3.	Análisis de atributos	13

Sobre los resultados de la práctica 1, realizaremos representaciones de los scores obtenidos por cada algoritmo para cada preprocesamiento. No nos centraremos en por qué unos modelos o preprocesamientos son mejores que otros, ni en detalles de los mismos (hiperparámetros configurados o por defecto. Eso ya lo hicimos en la práctica anterior. Nos centraremos cómo podemos interpretar las visualizaciones para ayudarnos a distinguir qué algoritmo o procesamiento es más adecuado en cada caso.

1. Visualización de medidas

Compararemos los scores de todos los modelos para cada preprocesamiento y viceversa. Las métricas que representaremos son la Accuracy y el F1-score.

1.1. Por procesamiento

El primer procesamiento consiste en eliminar las instancias con valores perdidos.

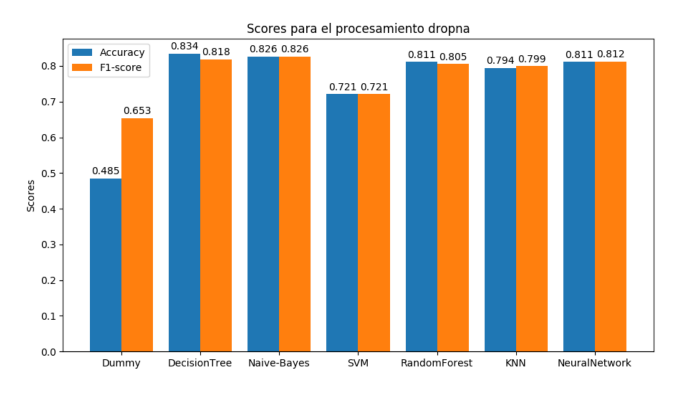


Figura 1: Desempeño de los algoritmos sobre el preprocesado 1: Eliminación de valores perdidos

La barra azul (Accuracy) representa el desempeño general del modelo, la proporción de instancias bien clasificadas en validación cruzada. Mientras que la barra naranja (F1-score) le da una mayor prioridad a la clasificación de instancias positivas, que tienen mayor importancia en este problema, puesto que un falso negativo es más grave que un falso positivo.

Los modelos que más score han obtenido para este preprocesamiento son el Árbol de Decisión y Naive-Bayes. El Árbol de Decisión tiene ligeramente mayor Accuracy, mientras que Naive-Bayes tiene más F1-score, esto significa que Decision Tree clasifica mejor las instancias negativas que Naive-Bayes, y éste último clasifica mejor las positivas.

SVM presenta resultados bastante peores al resto de algoritmos (obviando Dummy).

Generalmente, la Accuracy y la F1-score son similares. La excepción es Dummy, que clasifica bien todas las positivas pero ninguna negativa.

El **segundo procesamiento** consiste en **imputar los valores perdidos**, para las variables numéricas usamos la mediana y para las nominales, la moda.

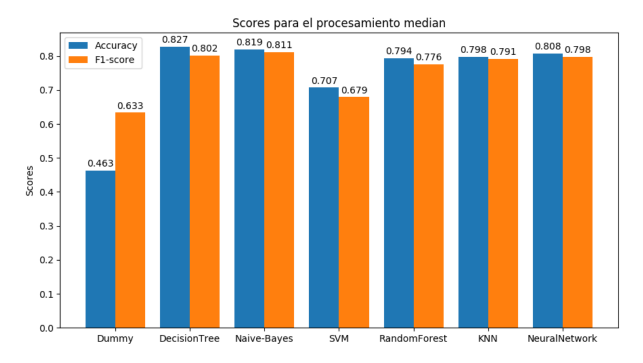


Figura 2: Desempeño de los algoritmos sobre el preprocesado 2: Imputación de valores perdidos

La comparación entre los modelos no ha cambiado mucho, salvo un descenso en el desempeño de todos los modelos. La gráfica nos ayuda a observar, comparando las barras azules con las naranjas, que el descenso ha sido mayor en la F1-score (la barra naranja ahora está más abajo que la azul en todos los algoritmos salvo Dummy), esto significa que, en general, ha empeorado la clasificación de instancias positivas.

El **tercer procesamiento** consiste en **simplificar el conjunto de atributos**. Concretamente, eliminamos Density y simplificamos la distribución de BI-Rads para que sólo tome los valores 4 y 5.

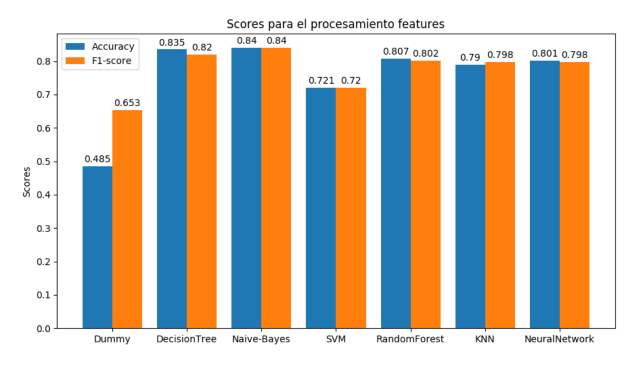


Figura 3: Desempeño de los algoritmos sobre el preprocesado 3: Eliminación de características innecesarias

Con este preprocesamiento, observamos que se ha recuperado la similitud entre los valores de F1-score y Accuracy, puesto que se hizo sobre los datos del preprocesado 1 y no sobre los del 2. También se ha producido una mejora general en la mayoría de modelos, sobre todo en Naive-Bayes por lo que comentamos en la práctica anterior de que supone los atributos independientes. Sin embargo, la comparación entre los modelos no cambia demasiado.

El cuarto procesamiento consiste en binarizar las características nominales, Shape y Margin. Esto lo hicimos porque no tenía sentido medir la distancia entre valores de una variable nominal si los numerábamos con números naturales, y algoritmos que no tratan bien las variables nominales como KNN y Neural Network podían verse afectados por esto.

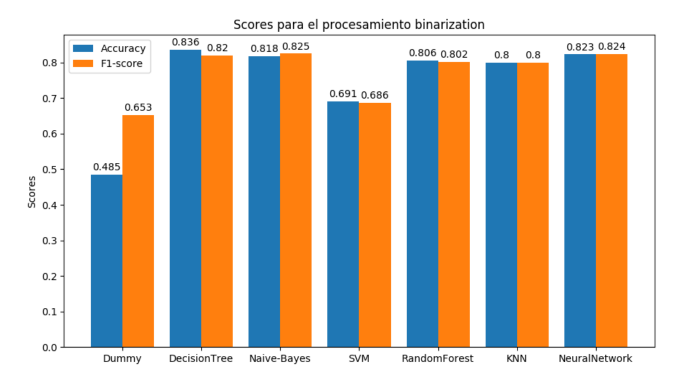


Figura 4: Desempeño de los algoritmos sobre el preprocesado 4: Binarización de características nominales

Se aprecia un descenso en Naive-Bayes, por haber introducido nuevas características que no son independientes unas de otras (cuando una vale 1, el resto de características binarizas asociadas a la misma variable nominal están forzadas a valer 0). La mejora en KNN es muy leve, pero sí destaca ahora una subida en la colummna de Neural Network.

Este procesamiento también perjudica aún más a SVM, aumenta más la diferencia entre su columna y el resto.

El quinto procesamiento consiste en reescalar las variables, para que tengan media 0 y varianza 1. Esto se hizo para solucionar la importancia exagerada que cobraba la variable Age en algoritmos como KNN.

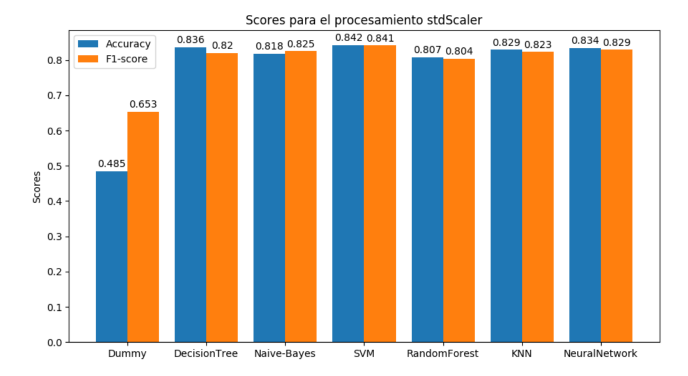


Figura 5: Desempeño de los algoritmos sobre el preprocesado 5: Estandarizado de los datos

Lo que más descata en esta gráfica es la importante subida de SVM, su columna sube hasta acabar ligeramente por encima del resto. También observamos una subida notable en el desempeño de KNN, cuya barra adelanta a la de Random Forest.

1.2. Por modelo

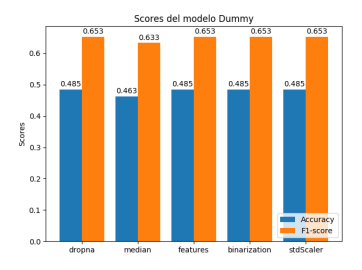


Figura 6: Desempeño de Dummy para cada preprocesamiento

No hay mucho que comentar de Dummy, consigue los mismos scores para todos los preprocesamientos, ya que ignora los datos de entrada y se limita a predecir siempre maligno. Cambia para el el segundo preprocesamiento, porque varía el número de instancias, ya que no eliminamos las instancias con valores perdidos.

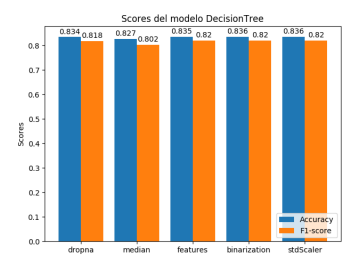


Figura 7: Desempeño de Decision Tree para cada preprocesamiento

La eficacia de Decision Tree no se vió afectada apenas por ninguno de los procesamientos que planteamos. Trabaja con las variables por separado, por lo que no le afecta el reescalado; trabaja bien con las variables nominales, por lo que no se ve beneficiado de la binarización de las mismas. Sí que observamos que este modelo acostumbra a clasificar mejor las instancias negativas, ya que su desempeño general (barra azul) está por encima de su F1-score (barra naranja), que da mayor importancia a los ejemplos positivos.

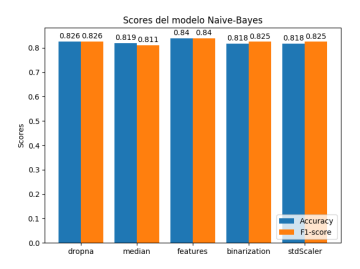


Figura 8: Desempeño de Naive-Bayes para cada preprocesamiento

Sobre este modelo percibimos que funciona mejor tras la simplificación del conjunto de características, pero empeora al introducir características nuevas que no son independientes cuando binarizamos las características nominales. Sobre algunos preprocesamientos ha tenido similar desempeño al clasificar instancias positivas y negativas (las barras azul y naranja están a la misma altura). Al igual que el resto de modelos, al imputar los valores perdidos pierde bastante efectividad sobre los ejemplos positivos (la barra naranja está más abajo que la azul). Al introducir las características dependientes en la binarización de variables nominales, decrece su eficacia sobre todo para los ejemplos negativos (la barra naranja no decrece tanto como la azul), y tampoco se ve afectado por el reescalado de los datos.

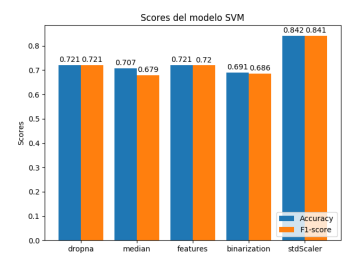


Figura 9: Desempeño de SVM para cada preprocesamiento

SVM presenta un desempeño bastante pobre hasta llegar al reescalado de las variables, cuando se convierte en el modelo que más score consigue. Se ve perjudicado por la binarización de características nominales y, exceptuando lo que les ocurre a todos los algoritmos con el segundo preprocesado (imputar valores perdidos), su desempeño es similar en las características positivas y en las negativas (las barras azul y naranja están muy igualadas).

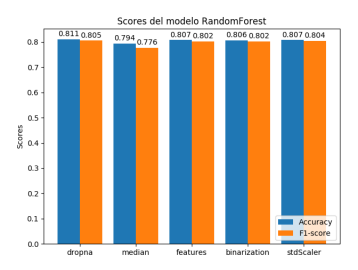


Figura 10: Desempeño de Random Forest para cada preprocesamiento

A Random Forest le ocurre lo mismo que a Decision Tree (Random Forest es un modelo que promedia varios Decision Tree), aunque su desempeño en general es peor. Hay un poco menos de diferencia entre las barras azul y naranja, por lo que no empeora tanto al clasificar instancias positivas.

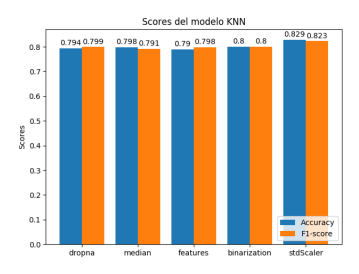


Figura 11: Desempeño de KNN para cada preprocesamiento

KNN se ve beneficiado por los dos últimos procesamientos, sobre todo con el último, el reescalado de las variables. Presenta resultados similares para todos los procesamientos, en comparación con los otros modelos, empeora poco con la imputación de valores perdidos. Su desempeño es similar para todos los preprocesamientos excepto para el último, donde la mejora es notable.

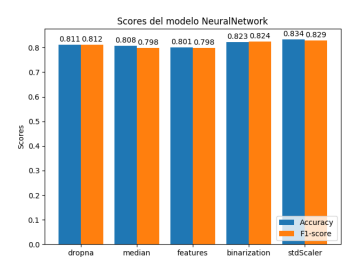


Figura 12: Desempeño de Neural Network para cada preprocesamiento

Neural Network se ve perjudicado por la simplificación del conjunto de características, probablemente porque es un modelo con una alta complejidad y capacidad explicativa y sea capaz de aprovechas la poca información que se pierde con esta simplificación. Los preprocesados de binarización y estandarización le benefician en gran medida. En general, su eficacia es similar en ejemplos positivos y negativos, las barras azul y naranja están prácticamente a la misma altura.

2. Gráficas de la curva ROC

Para cada preprocesamiento, compararemos los modelos representándolos en el espacio ROC. Los estamos tratando como modelos discretos (sólo atendemos a la clase que predigan, no la probabilidad que asignen de pertenencia a cada clase), por lo que no vamos a dibujar sus curva ROC como es habitual verlas, con forma de codo. Esto podríamos hacerlo con la función roc_curve de sklearn.metrics, pero tenemos que tener claro la interpretación continua

que se hace del modelo para interpretar las curvas. Por ejemplo un árbol de decisión se puede interpretar como un modelo continuo de la siguiente manera: si una instancia cae sobre una hoja con p instancias de entrenamiento de la clase maligno y q de la clase benigno, puede asignar una probabilidad de $\frac{p}{p+q}$ para la clase maligno y una de $\frac{q}{p+q}$ para la clase benigno.

En su lugar, cada modelo aparecerá como un punto en el plano, concretamente en el intervalo $[0,1] \times [0,1]$.

El análisis gráfico por gráfico sería muy repetitivo, por lo que nos limitaremos a explicar cómo se interpretan estos gráficos. Lo haremos sobre el primero de ellos.

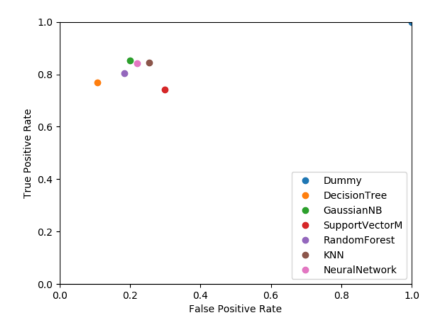


Figura 13: Algoritmos sobre el preprocesado 1 representados en el espacio ROC

En el eje horizontal se representa el FPR, la tasa de falsos positivos (número de predicciones positivas incorrectas entre el número total de ejemplos negativos). En el eje vertical se representa el TPR, la tasa de verdaderos positivos (número de predicciones positivas correctas entre el número total de ejemplos positivos).

Cuanto más a la izquierda esté un punto, menor será la FPR del modelo, luego mejor clasificará ejemplos negativos. Cuanto más a arriba esté un punto, mayor será la TPR del modelo, luego mejor clasificará ejemplos positivos.

Si un modelo está situado arriba a la derecha de otro, significa que predice mejor tanto los ejemplos positivos como los negativos, por lo que podemos considerarlo mejor en cuanto a resultados, sin tener en cuenta la simplicidad ni la facilidad de interpretación de los modelos. De otra forma, dos modelos no son tan fácilmente comparables, por lo que tendríamos que atender a sus diferencias de FPR y TPR, a la importancia que le demos a cada una.

En este ejemplo concreto (Figura 13), Naive-Bayes es mejor que Neural Network, KNN y SVM. Obviamente Dummy supera a todos a la hora de clasificar ejemplos positivos, pero es el peor clasificando negativos. Naive-Bayes supera al árbol de decisión a la hora de clasificar instancias positivas, pero es peor clasificando instancias negativas. También apreciamos que SVM es el peor de todos sin contar Dummy.

A continuación están las representaciones de los modelos en el espacio ROC para el resto de preprocesamientos.

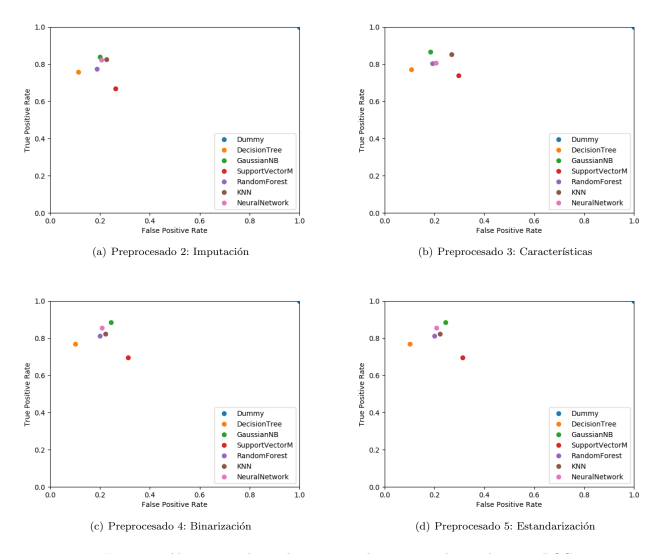


Figura 14: Algoritmos sobre cada preprocesado representados en el espacio ROC

3. Análisis de atributos

Para cada atributo, representamos para cada posible valor el número de instancias positivas (en azul) y negativas (en naranja). Utilizamos un gráfico de barras apiladas, con el número de instancias malignas abajo. En este tipo de gráficos será fácil saber cuantas instancias malignas tienen determinado valor de una variable, y también cuantas instancias totales. Para ver el número de instancias benignas habrá que tener en cuenta donde empieza la barra.

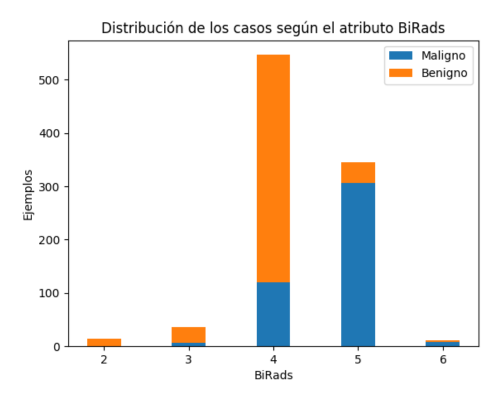


Figura 15: Distribución de ejemplos de cada clase para los distintos valores de BI-RADS

La mayoría de instancias tienen los valores 4 y 5. Al aumentar el valor de la variable, aumenta considerablemente la proporción de ejemplos malignos con ese valor. Por tanto, vemos que esta variable está altamente relacionada con la severidad del tumor.

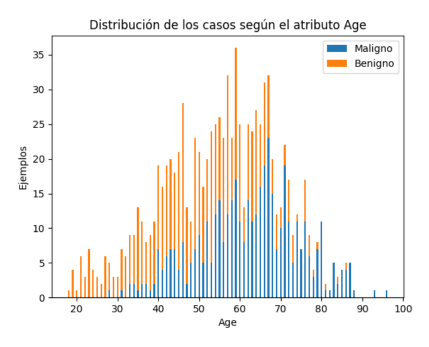


Figura 16: Distribución de ejemplos de cada clase para los distintos valores de Age

Al haber tantos valores es lógico que halla impurezas, pero al igual que antes, observamos un aumento en la proporción de ejemplos malignos para valores altos de la variable. Por lo que también concluimos que la edad está bastante relacionada con la severidad.

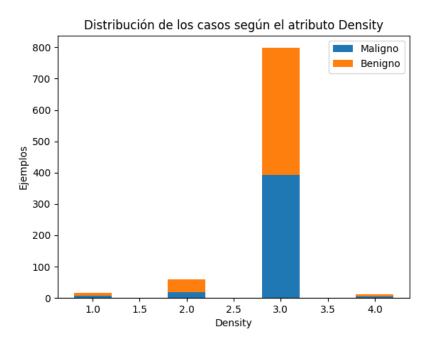


Figura 17: Distribución de ejemplos de cada clase para los distintos valores de Density

Observamos que la mayoría de las instancias presentan el valor 3 de esta variable. Además, para cada valor el número de instancias positivas y negativas que lo presentan es prácticamente el mismo. Por tanto, no parece que esta variable influya en la severidad del tumor.

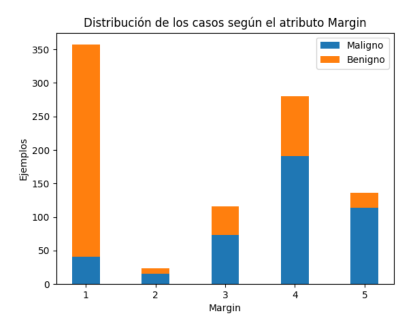


Figura 18: Distribución de ejemplos de cada clase para los distintos valores de Margin

La mayoría de las instancias que presentan el valor 1 corresponden a tumores benignos y la mayoría de las que presentan el valor 5, a malignos. Para el resto de valores (2, 3 y 4), la proporción de instancias malignas es mayor que la de benignas. Concluimos que este atributo sí puede aportarnos información sobre la severidad del tumor.

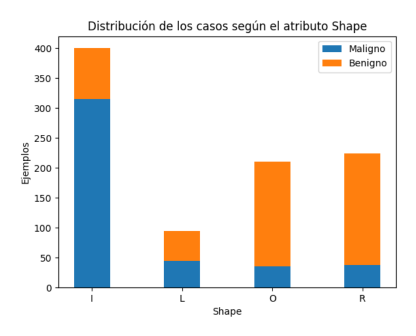


Figura 19: Distribución de ejemplos de cada clase para los distintos valores de Shape

La mayoría de instancias que presentan el valor I de esta variable, corresponden a tumores malignos. La mayoría de las instancias que presentan los valores O o R de esta variable, corresponden a benignos. Mientras que hay aproximadamente las mismas instancias benignas que malignas entre las que tienen valor L. Por tanto, esta variable también está relacionada con la severidad.