Tipologia y ciclo de vida de los datos - PRA2

Autor: Eduardo Diaz Villanueva e Ignasi Domingo González

Enero 2021

1

Contents

Descripción del dataset.

Integracion y seleccion de los datos de interes Elementos duplicados	3 5 5 19 30 36	
Análisis de los datos Comprobación de la normalidad y homogeneidad de la varianza		
Representación de los resultados	50	
Resolución del problema	57	
Descripción del dataset.		
# Cargamos las diferentes librerias que utilizaremos. packages = c('stringr', 'dplyr', 'ggplot2', 'corrplot', 'car', 'vcd', 'rpart', 'rpart.	plot', 'tidyverse	
<pre>for(p in packages){ if(!require(p, character.only = T)){ install.packages(p) } library(p, character.only = T) }</pre>		
## Loading required package: stringr		
## Loading required package: dplyr		
## ## Attaching package: 'dplyr'		
<pre>## The following objects are masked from 'package:stats': ##</pre>		
## filter, lag		
<pre>## The following objects are masked from 'package:base': ##</pre>		
## intersect, setdiff, setequal, union		
## Loading required package: ggplot2		

```
## Loading required package: corrplot
## corrplot 0.84 loaded
## Loading required package: car
## Loading required package: carData
## Attaching package: 'car'
## The following object is masked from 'package:dplyr':
##
##
      recode
## Loading required package: vcd
## Loading required package: grid
## Loading required package: rpart
## Loading required package: rpart.plot
## Loading required package: tidyverse
## -- Attaching packages ------ 1.3.0 --
## v tibble 3.0.4
                     v purrr 0.3.4
## v tidyr
           1.1.2
                     v forcats 0.5.0
## v readr
           1.4.0
## -- Conflicts ----- tidyverse_conflicts() --
## x dplyr::filter() masks stats::filter()
## x dplyr::lag()
                    masks stats::lag()
## x car::recode()
                   masks dplyr::recode()
## x purrr::some()
                   masks car::some()
## Loading required package: caret
## Loading required package: lattice
##
## Attaching package: 'caret'
## The following object is masked from 'package:purrr':
##
##
      lift
rm(list = ls())
datos <- read.csv("winequality-red.csv", sep=",")</pre>
datos_originales <- datos
dim(datos)
## [1] 1599
             12
# Visualizamos los primeros elementos del conjunto
head(datos,5)
   fixed.acidity volatile.acidity citric.acid residual.sugar chlorides
## 1
              7.4
                             0.70
                                         0.00
                                                       1.9
                                                                0.076
## 2
              7.8
                             0.88
                                         0.00
                                                        2.6
                                                                0.098
## 3
              7.8
                             0.76
                                         0.04
                                                        2.3
                                                                0.092
```

```
## 4
               11.2
                                  0.28
                                                0.56
                                                                  1.9
                                                                           0.075
                7.4
## 5
                                  0.70
                                                                  1.9
                                                                           0.076
                                                0.00
                                                              pH sulphates alcohol
##
     free.sulfur.dioxide total.sulfur.dioxide density
## 1
                                                    0.9978 3.51
                                                                       0.56
                                                                                 9.4
                        11
                                                34
## 2
                        25
                                                67
                                                    0.9968 3.20
                                                                       0.68
                                                                                 9.8
## 3
                                                    0.9970 3.26
                                                                       0.65
                        15
                                                54
                                                                                 9.8
## 4
                        17
                                                60
                                                    0.9980 3.16
                                                                       0.58
                                                                                 9.8
## 5
                        11
                                                34
                                                    0.9978 3.51
                                                                       0.56
                                                                                 9.4
##
     quality
## 1
            5
## 2
            5
            5
## 3
            6
## 4
## 5
            5
```

El dataset seleccionado contiene 11 variables que describen las propiedades químicas de un vino, como puede ser la acidez, ph nivel de azúcar, etc... estas variables tendrán influencia en la calidad final del vino. Además contiene un atributo que es la calidad del vino, como ha sido clasificado.

Con este ejercicio queremos estudiar que variables son mas representativas y encontrar modelos que puedan predecir la calidad del vino.

Si pensamos por ejemplo en una industria, podríamos reducir el tiempo y coste reduciendo el numero de pruebas de calidad a las variables mas significativas. Incluso mejorar la calidad del producto final, focalizando esfuerzos y recursos a reducir la variabilidad de las variables que mas contribuyan a la calidad final.

Integracion y seleccion de los datos de interes

Realizaremos un primer análisis estadístico para familiarizarnos con las variables y sus tipos de datos.

```
#Resumen del conjunto de datos.
summary(datos)
```

```
fixed.acidity
                     volatile.acidity
                                         citric.acid
                                                          residual.sugar
            : 4.60
                             :0.1200
                                                :0.000
##
    Min.
                     Min.
                                        Min.
                                                          Min.
                                                                  : 0.900
                                        1st Qu.:0.090
##
    1st Qu.: 7.10
                      1st Qu.:0.3900
                                                          1st Qu.: 1.900
    Median : 7.90
##
                     Median :0.5200
                                        Median : 0.260
                                                          Median : 2.200
            : 8.32
                             :0.5278
                                                :0.271
                                                                  : 2.539
##
    Mean
                     Mean
                                        Mean
                                                          Mean
##
    3rd Qu.: 9.20
                      3rd Qu.:0.6400
                                        3rd Qu.:0.420
                                                          3rd Qu.: 2.600
            :15.90
                                                :1.000
                                                                  :15.500
##
    Max.
                     Max.
                             :1.5800
                                        Max.
                                                          Max.
##
      chlorides
                        free.sulfur.dioxide total.sulfur.dioxide
                                                                        density
##
    Min.
            :0.01200
                       Min.
                                : 1.00
                                              Min.
                                                        6.00
                                                                     Min.
                                                                             :0.9901
##
    1st Qu.:0.07000
                        1st Qu.: 7.00
                                              1st Qu.: 22.00
                                                                     1st Qu.:0.9956
##
    Median : 0.07900
                        Median :14.00
                                             Median: 38.00
                                                                     Median :0.9968
##
    Mean
            :0.08747
                        Mean
                               :15.87
                                             Mean
                                                     : 46.47
                                                                     Mean
                                                                             :0.9967
##
    3rd Qu.:0.09000
                        3rd Qu.:21.00
                                              3rd Qu.: 62.00
                                                                     3rd Qu.:0.9978
            :0.61100
                                                     :289.00
##
    Max.
                        Max.
                                :72.00
                                             Max.
                                                                     Max.
                                                                             :1.0037
##
          рΗ
                        sulphates
                                           alcohol
                                                             quality
                             :0.3300
                                                : 8.40
##
    Min.
            :2.740
                     Min.
                                        Min.
                                                          Min.
                                                                  :3.000
##
    1st Qu.:3.210
                     1st Qu.:0.5500
                                        1st Qu.: 9.50
                                                          1st Qu.:5.000
##
    Median :3.310
                     Median :0.6200
                                        Median :10.20
                                                          Median :6.000
    Mean
            :3.311
                     Mean
                             :0.6581
                                        Mean
                                                :10.42
                                                          Mean
                                                                  :5.636
                                        3rd Qu.:11.10
                                                          3rd Qu.:6.000
##
    3rd Qu.:3.400
                     3rd Qu.:0.7300
##
    Max.
            :4.010
                     Max.
                             :2.0000
                                        Max.
                                                :14.90
                                                          Max.
                                                                  :8.000
```

Visualización de los primeros valores de cada atributo. str(datos)

```
## 'data.frame':
                   1599 obs. of 12 variables:
                         : num 7.4 7.8 7.8 11.2 7.4 7.4 7.9 7.3 7.8 7.5 ...
   $ fixed.acidity
                         : num 0.7 0.88 0.76 0.28 0.7 0.66 0.6 0.65 0.58 0.5 ...
  $ volatile.acidity
  $ citric.acid
                         : num 0 0 0.04 0.56 0 0 0.06 0 0.02 0.36 ...
##
   $ residual.sugar
                         : num
                                1.9 2.6 2.3 1.9 1.9 1.8 1.6 1.2 2 6.1 ...
## $ chlorides
                         : num 0.076 0.098 0.092 0.075 0.076 0.075 0.069 0.065 0.073 0.071 ...
## $ free.sulfur.dioxide : num 11 25 15 17 11 13 15 15 9 17 ...
                                34 67 54 60 34 40 59 21 18 102 ...
## $ total.sulfur.dioxide: num
## $ density
                                0.998 0.997 0.997 0.998 0.998 ...
                         : num
                                3.51 3.2 3.26 3.16 3.51 3.51 3.3 3.39 3.36 3.35 ...
## $ pH
                         : num
  $ sulphates
                         : num
                                0.56 0.68 0.65 0.58 0.56 0.56 0.46 0.47 0.57 0.8 ...
   $ alcohol
                                9.4 9.8 9.8 9.8 9.4 9.4 9.4 10 9.5 10.5 ...
                         : num
                         : int 5556555775 ...
##
   $ quality
```

#Tipo de dato asignado a cada campo sapply(datos, function(x) class(x))

```
fixed.acidity
##
                             volatile.acidity
                                                         citric.acid
##
               "numeric"
                                     "numeric"
                                                           "numeric"
##
         residual.sugar
                                     chlorides free.sulfur.dioxide
##
              "numeric"
                                     "numeric"
                                                           "numeric"
## total.sulfur.dioxide
                                       density
                                                                  pН
              "numeric"
                                                           "numeric"
##
                                     "numeric"
##
              sulphates
                                       alcohol
                                                             quality
##
              "numeric"
                                     "numeric"
                                                           "integer"
```

Observamos que los tipos de datos asignados a las variables corresponden con las variables que representan. # Limpieza de los datos ## Elementos vacios Analizamos los valores de las variables para detectar falta o ausencia de datos

Analizamos la existencia de datos NA colSums(is.na(datos))

##	fixed.acidity	volatile.acidity	citric.acid
##	0	0	0
##	residual.sugar	chlorides	free.sulfur.dioxide
##	0	0	0
##	total.sulfur.dioxide	density	рН
##	0	0	0
##	sulphates	alcohol	quality
##	0	0	0

Analizamos la existencia de datos vacios colSums(datos=="")

citric.acid	volatile.acidity	fixed.acidity	##
0	0	0	##
free.sulfur.dioxide	chlorides	residual.sugar	##
0	0	0	##
рН	density	total.sulfur.dioxide	##
0	0	0	##
quality	alcohol	sulphates	##
0	0	- 0	##

Analizamos la existencia de datos con valor 0 colSums(datos==0)

```
##
           fixed.acidity
                              volatile.acidity
                                                           citric.acid
##
                                                                    132
##
         residual.sugar
                                      chlorides
                                                  free.sulfur.dioxide
##
                        0
                                               0
   total.sulfur.dioxide
                                                                     рΗ
##
                                        density
##
                                               0
                                                                      0
##
               sulphates
                                        alcohol
                                                                quality
##
                                                                      0
```

Observamos la variable "Citric.acid" con una gran cantidad de valores 0. Tras realizar una pequeña investigación, (https://es.wikipedia.org/wiki/%C3%81cidos_en_el_vino#%C3%81cido_c%C3%ADtrico) podemos deducir que en la uva, el ácido cítrico es un componente presente de forma natural pero con muy baja presencia, lo que si no se añade posteriormente puede presentar valores de 0. Consideramos que dicha variable tiene valores correctos y no requiere de ninguna acción.

Elementos duplicados

Dado que no hay presentes registros con elementos vacios, vamos a verificar si hay registros duplicados.

```
# Analizamos la existencia de registros duplicados.
sum(duplicated(datos))
```

```
## [1] 240
```

Algunas filas están duplicadas. A modo de ejemplo, la fila 1 y la fila 5 son la misma.

```
# Ejemplo de registro duplicado
a <- datos %>% filter(row_number() == 1)
b <- datos %>% filter(row_number() == 5)
a == b
```

```
##
        fixed.acidity volatile.acidity citric.acid residual.sugar chlorides
                                   TRUE
## [1,]
                 TRUE
                                                TRUE
                                                                TRUE
                                                                           TRUE
        free.sulfur.dioxide total.sulfur.dioxide density
##
                                                              pH sulphates alcohol
## [1,]
                        TRUE
                                              TRUE
                                                      TRUE TRUE
                                                                      TRUE
                                                                               TRUE.
        quality
##
           TRUE
## [1,]
```

Los registros duplicados no nos dan más información sobre la muestra, por lo que vamos a eliminar las filas duplicadas.

```
# Eliminamos los registros duplicados
datos <- datos[!duplicated(datos), ]
# Revisamos el tamaño de nuestro nuevo dataset</pre>
```

```
## [1] 1359 12
```

dim(datos)

Valores extremos

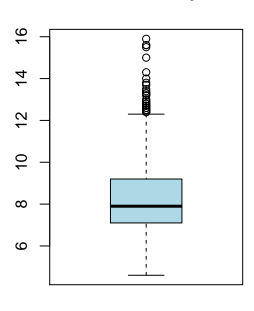
Analizaremos individualmente cada una de las variables focalizándonos en la distribución de los datos y sus valores extremos.

```
par(mfrow=c(1,2))
hist(datos$fixed.acidity, breaks = 30)
boxplot(datos$fixed.acidity,main="fixed.acidity", col="lightblue")
```

Histogram of datos\$fixed.acidity

Ledneucy 6 8 10 14 datos\$fixed.acidity

fixed.acidity



boxplot.stats(datos\$fixed.acidity)\$out

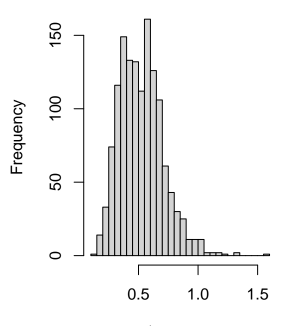
```
## [1] 12.8 15.0 12.5 13.3 13.4 12.4 12.5 13.8 13.5 12.6 12.5 12.8 14.0 13.7 12.7 ## [16] 12.5 12.8 12.6 15.6 12.5 13.0 12.5 13.3 12.4 12.5 12.9 14.3 12.4 15.5 15.6 ## [31] 13.0 12.7 12.4 12.7 13.2 13.2 15.9 13.3 12.9 12.6 12.6
```

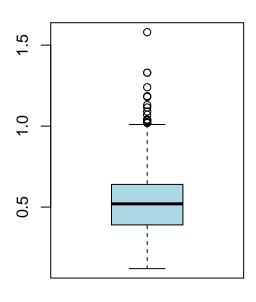
Observamos como el atributo "fixed.acidity" tiene 41 valores extremos, distribuidos entre 12.4 y 16

```
par(mfrow=c(1,2))
hist(datos$volatile.acidity, breaks = 30)
boxplot(datos$volatile.acidity,main="volatile.acidity", col="lightblue")
```

Histogram of datos\$volatile.acidi

volatile.acidity





datos\$volatile.acidity

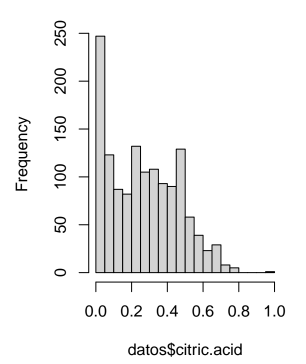
boxplot.stats(datos\$volatile.acidity)\$out

```
## [1] 1.130 1.020 1.070 1.330 1.330 1.040 1.090 1.040 1.240 1.185 1.020 1.035 ## [13] 1.025 1.115 1.020 1.020 1.580 1.180 1.040
```

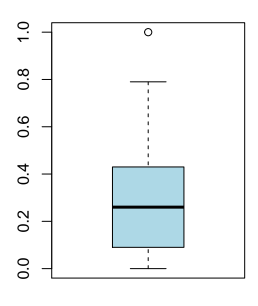
Observamos como el atributo "volatile.acidity" tiene 19 valores extremos, distribuidos entre 1 y 1.6

```
par(mfrow=c(1,2))
hist(datos$citric.acid , breaks = 30)
boxplot(datos$citric.acid ,main="citric.acid ", col="lightblue")
```

Histogram of datos\$citric.acid



citric.acid



boxplot.stats(datos\$citric.acid)\$out

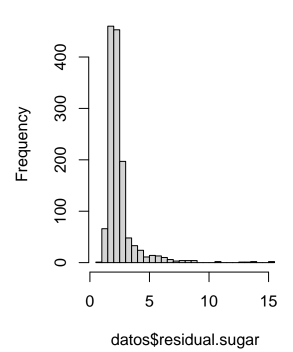
[1] 1

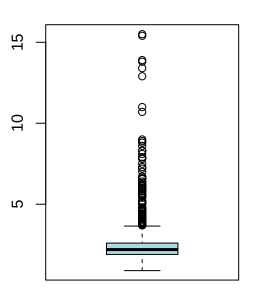
Observamos como el atributo "citric.acid" tiene un valor extremo de valor 1.

```
par(mfrow=c(1,2))
hist(datos$residual.sugar, breaks = 30)
boxplot(datos$residual.sugar,main="residual.sugar", col="lightblue")
```

Histogram of datos\$residual.sug

residual.sugar





boxplot.stats(datos\$residual.sugar)\$out

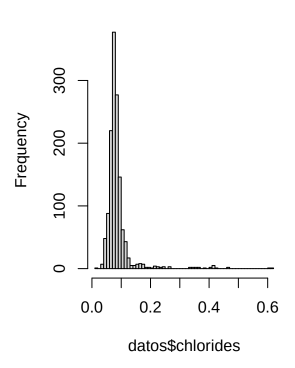
```
##
                       3.90
                             4.40 10.70
                                          5.50
                                                 5.90
     [1]
          6.10
                3.80
                                                       3.80
                                                              5.10
                                                                    4.65
                                                                          5.50
##
    [13]
          7.30
                7.20
                       3.80
                             5.60
                                    4.00
                                          4.00
                                                 4.00
                                                       7.00
                                                              6.40
                                                                    5.60 11.00
                                                                                 4.50
          4.80
                5.80
                       3.80
                             4.40
                                          4.20
                                                 7.90
                                                              4.50
                                                                          6.60
                                                                                 3.70
##
    [25]
                                    6.20
                                                       3.70
                                                                    6.70
          5.20 15.50
                       4.10
                             8.30
##
    [37]
                                    6.55
                                          4.60
                                                 6.10
                                                       4.30
                                                             5.80
                                                                    5.15
                                                                          6.30
                                                                                 4.20
    [49]
          4.60
                4.20
                       4.30
                             7.90
                                    4.60
                                          5.10
                                                 5.60
                                                       6.00
                                                             8.60
                                                                    7.50
                                                                          4.40
                                                                                 4.25
##
    [61]
          6.00
                3.90
                       4.20
                             4.00
                                                       3.80
                                                                                 5.00
##
                                    4.00
                                          6.60
                                                 6.00
                                                             9.00
                                                                    4.60
                                                                          8.80
          3.80
                 4.10
                       5.90
                                                                                8.30
##
    [73]
                             4.10
                                    6.20
                                          8.90
                                                 4.00
                                                       3.90
                                                              8.10
                                                                    6.40
                                                                          8.30
                5.50
                       4.30
    [85]
          4.70
                             5.50
                                    3.70
                                          6.20
                                                 5.60
                                                       7.80
                                                              4.60
                                                                    5.80
                                                                          4.10 12.90
    [97]
          4.30 13.40
                       4.80
                             6.30
                                    4.50
                                          4.30
                                                 3.90
                                                       3.80
                                                              5.40
                                                                    3.80
                                                                                 3.90
##
                                                                          6.10
## [109]
          5.10
                3.90 15.40 4.80
                                   5.20
                                          5.20
                                                 3.75 13.80
                                                             5.70
                                                                    4.30
                                                                          4.10
                                                                                4.10
  [121]
          4.40
                3.70 6.70 13.90
                                   5.10
                                          7.80
```

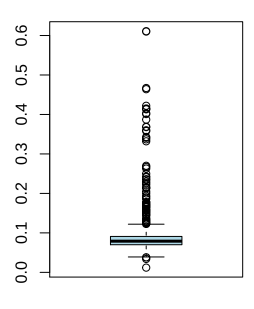
Observamos como el atributo "residual.sugar" tiene 126 valores extremos, distribuidos entre 4 y 16

```
par(mfrow=c(1,2))
hist(datos$chlorides, breaks = 50)
boxplot(datos$chlorides,main="chlorides", col="lightblue")
```

Histogram of datos\$chlorides

chlorides





boxplot.stats(datos\$chlorides)\$out

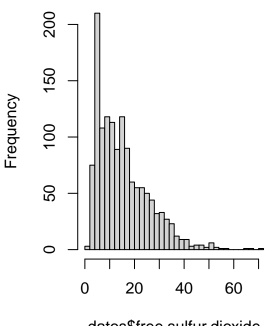
```
## [1] 0.176 0.170 0.368 0.341 0.172 0.332 0.464 0.401 0.467 0.178 0.146 0.236 ## [13] 0.610 0.360 0.270 0.337 0.263 0.611 0.358 0.343 0.186 0.213 0.214 0.128 ## [25] 0.159 0.124 0.174 0.127 0.413 0.152 0.152 0.125 0.200 0.171 0.226 0.250 ## [37] 0.148 0.124 0.143 0.222 0.157 0.422 0.034 0.387 0.415 0.157 0.157 0.243 ## [49] 0.241 0.190 0.132 0.126 0.038 0.165 0.145 0.147 0.012 0.194 0.132 0.161 ## [61] 0.123 0.414 0.216 0.171 0.178 0.369 0.166 0.166 0.136 0.132 0.123 0.123 ## [73] 0.403 0.137 0.414 0.166 0.168 0.415 0.153 0.267 0.123 0.214 0.169 0.205 ## [85] 0.235 0.230 0.038
```

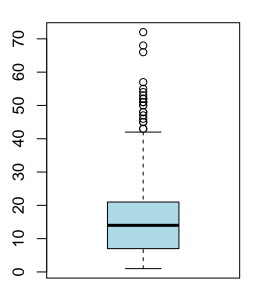
Observamos como el atributo "chlorides" tiene 87 valores extremos, distribuidos entre 0 y 0.05 por la parte inferior y entre 0.12 y 0.6 por la parte superior.

```
par(mfrow=c(1,2))
hist(datos$free.sulfur.dioxide, breaks = 30)
boxplot(datos$free.sulfur.dioxide,main="free.sulfur.dioxide", col="lightblue")
```

Histogram of datos\$free.sulfur.dio

free.sulfur.dioxide





datos\$free.sulfur.dioxide

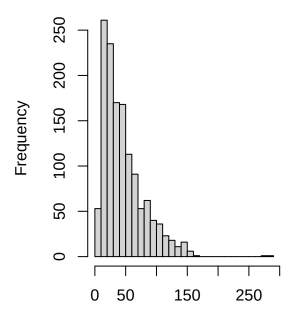
boxplot.stats(datos\$free.sulfur.dioxide)\$out

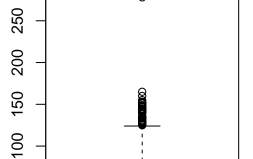
[1] 52 51 50 68 43 47 54 46 45 53 52 51 45 57 50 45 48 43 48 72 43 51 52 55 48 ## [26] 66

Observamos como el atributo "free.sulfur.dioxide" tiene 26 valores extremos, distribuidos entre el 43 y el 60

par(mfrow=c(1,2))
hist(datos\$total.sulfur.dioxide, breaks = 30)
boxplot(datos\$total.sulfur.dioxide,main="total.sulfur.dioxide", col="lightblue")

Histogram of datos\$total.sulfur.dio





total.sulfur.dioxide

datos\$total.sulfur.dioxide

boxplot.stats(datos\$total.sulfur.dioxide)\$out

```
[1] 145 148 136 125 140 133 153 134 141 129 128 143 144 127 126 145 144 135 165
## [20] 134 129 151 133 142 149 147 145 148 155 151 152 125 127 139 143 144 130 278
## [39] 289 135 160 141 133 147 131
```

Observamos como el atributo "total.sulfur.dioxide" tiene 45 valores extremos, distribuidos entre el 120 y el 300.

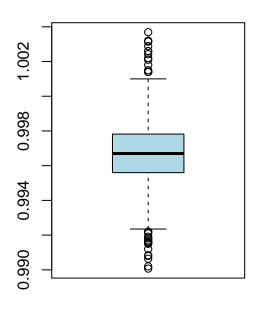
0

```
par(mfrow=c(1,2))
hist(datos$density, breaks = 30)
boxplot(datos$density,main="density", col="lightblue")
```

Histogram of datos\$density

Ledneucy (2007) 0.990 0.996 1.002 datos\$density

density

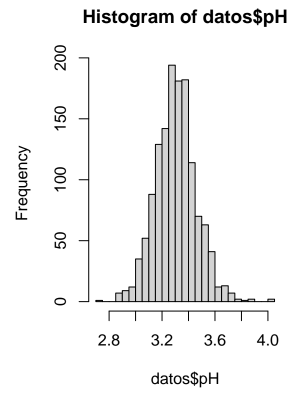


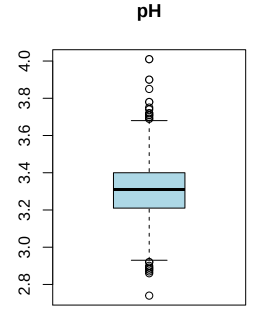
boxplot.stats(datos\$density)\$out

```
## [1] 0.99160 1.00140 1.00150 1.00180 0.99120 1.00220 1.00140 1.00140 1.00140 ## [10] 1.00320 1.00260 1.00140 1.00315 1.00315 1.00210 0.99170 0.99220 1.00260 ## [19] 0.99210 0.99154 0.99064 1.00289 0.99162 0.99007 0.99020 0.99220 0.99150 ## [28] 0.99157 0.99080 0.99084 0.99191 1.00369 1.00242 0.99182 0.99182
```

Observamos como el atributo "density" tiene 35 valores extremos, distribuidos entre 0.990 y 0.992 por la parte inferior y entre 1.001 y 1.004 por la parte superior.

```
par(mfrow=c(1,2))
hist(datos$pH, breaks = 30)
boxplot(datos$pH,main="pH", col="lightblue")
```





boxplot.stats(datos\$pH)\$out

```
## [1] 3.90 3.75 3.85 2.74 3.69 2.88 2.86 3.74 2.92 2.92 3.72 2.87 2.89 2.92 3.90 ## [16] 3.71 3.69 3.71 2.89 3.78 3.70 3.78 4.01 2.90 4.01 3.71 2.88 3.72
```

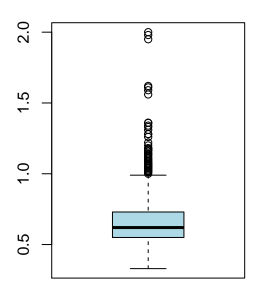
Observamos como el atributo "pH" tiene 28 valores extremos, distribuidos entre 2.7 y 2.9 por la parte inferior y entre 3.7 y 4 por la parte superior.

```
par(mfrow=c(1,2))
hist(datos$sulphates, breaks = 30)
boxplot(datos$sulphates,main="sulphates", col="lightblue")
```

Histogram of datos\$sulphates

Ledneucy 200 750 0 1.5 2.0 datos\$sulphates

sulphates



boxplot.stats(datos\$sulphates)\$out

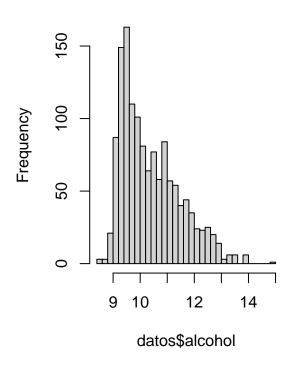
```
## [1] 1.56 1.28 1.08 1.20 1.12 1.28 1.14 1.95 1.22 1.98 1.31 2.00 1.08 1.59 1.02 ## [16] 1.03 1.61 1.09 1.26 1.08 1.00 1.36 1.18 1.13 1.04 1.11 1.07 1.06 1.06 1.05 ## [31] 1.06 1.04 1.05 1.02 1.14 1.02 1.36 1.36 1.05 1.17 1.62 1.06 1.18 1.07 1.34 ## [46] 1.16 1.10 1.15 1.17 1.33 1.18 1.17 1.03 1.10 1.01
```

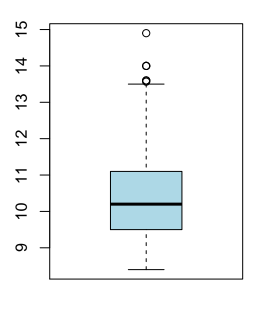
Observamos como el atributo "sulphates" tiene 55 valores extremos, distribuidos entre 1 y 2.

```
par(mfrow=c(1,2))
hist(datos$alcohol, breaks = 30)
boxplot(datos$alcohol,main="alcohol", col="lightblue")
```

Histogram of datos\$alcohol

alcohol





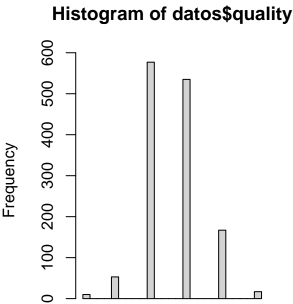
boxplot.stats(datos\$alcohol)\$out

```
## [1] 14.00000 14.00000 14.00000 14.00000 13.60000 13.60000 13.60000
```

[9] 14.00000 14.00000 13.56667 13.60000

Observamos como el atributo "alcohol" tiene 12 valores extremos, distribuidos entre el 13.5 y el 14.

```
par(mfrow=c(1,2))
hist(datos$quality, breaks = 30)
boxplot(datos$quality,main="quality", col="lightblue")
```

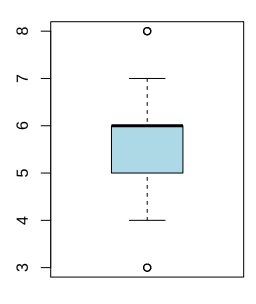


5

datos\$quality

6

quality



boxplot.stats(datos\$quality)\$out

4

3

7

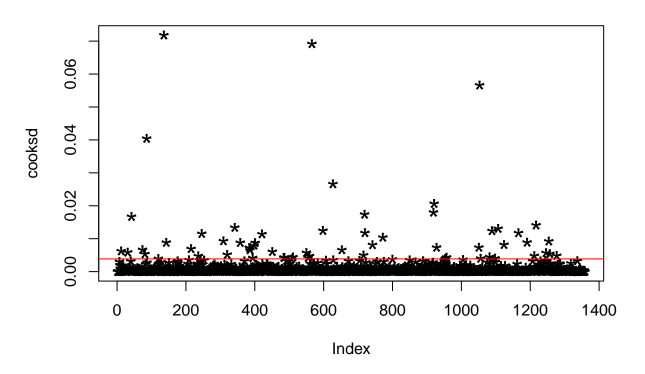
8

Observamos como el atributo "quality" tiene 27 valores extremos, distribuidos entre el 3 por la parte inferior, y el 8 en la parte superior. Este valor es una valoración del vino, por lo que estos valores no se pueden considerar extremos.

En conclusión, con el análisis realizado para cada variable, el número de valores extremos es muy dispar, siendo bajo en algunas variables y relativamente alto en otras. Como es posible que algunos valores extremos de una variable coincidan en registro con los de otra, para identificar correctamente los valores extremos vamos a utilizar la distancia de Cook, estimando el grado de influencia de cada uno de los valores al realizar un análisis de regresión por mínimos cuadrados. Para realizarlo, tendremos en cuenta todos los atributos a excepción de "quality".

```
# Cálculo y visualización de resultados de aplicar la distancia de Cook a nuestros datos.
outliers = c()
for ( i in 1:11 ) {
    stats = boxplot.stats(datos[[i]])$stats
    bottom_outlier_rows = which(datos[[i]] < stats[1])
    top_outlier_rows = which(datos[[i]] > stats[5])
    outliers = c(outliers , top_outlier_rows[ !top_outlier_rows %in% outliers ] )
    outliers = c(outliers , bottom_outlier_rows[ !bottom_outlier_rows %in% outliers ] )
}
mod = lm(quality ~ ., data = datos)
cooksd = cooks.distance(mod)
plot(cooksd, pch = "*", cex = 2, main = "Observaciones relevantes en función de la distancia de Cook")
abline(h = 4*mean(cooksd, na.rm = T), col = "red")
```

Observaciones relevantes en función de la distancia de Cook



Obtenemos el listado de los valores extremos que afectan sensiblemente a los datos.
head(datos[cooksd > 4 * mean(cooksd, na.rm=T),])

##		fixed.acidity v	volatile.acidi	ty citric.aci	id residual.su	gar chlori	ides
##	14	7.8	0.6	310 0.2	29	1.6 0.	. 114
##	34	6.9	0.6	305 0.1	12 1	0.7	.073
##	46	4.6	0.5	520 0.1	15	2.1 0.	.054
##	80	8.3	0.6	325 0.2	20	1.5 0.	. 080
##	87	8.6	0.4	190 0.2	28	1.9 0.	. 110
##	93	8.6	0.4	190 0.2	29	2.0 0.	.110
##		free.sulfur.dio	oxide total.su	lfur.dioxide	density pH	sulphates	alcohol
##	14		9	29	0.9974 3.26	1.56	9.1
##	34		40	83	0.9993 3.45	0.52	9.4
##	46		8	65	0.9934 3.90	0.56	13.1
##	80		27	119	0.9972 3.16	1.12	9.1
##	87		20	136	0.9972 2.93	1.95	9.9
##	93		19	133	0.9972 2.93	1.98	9.8
##		quality					
##	14	5					
##	34	6					
##	46	4					
##	80	4					
##	87	6					
##	93	5					

Si visualizamos las primeras entradas, todos ellos tienen valores atípicos en una o más variables. El registro 14 tiene los "chlorides" y los "sulphates" muy altos. El registro 34 tiene el "residual.sugar" muy alto. El

registro 46 tiene el "pH" muy alto. El registro 80 tiene los "sulphates" altos. El registro 87 y 93 tienen los "chlorides", los "sulphates" y el "total.sulfur.dioxide" altos.

Vamos a eliminar los valores extremos detectados.

```
# Identificamos los registros a eliminar
coutliers = as.numeric(rownames(datos[cooksd > 4 * mean(cooksd, na.rm=T), ]))
outliers = c(outliers , coutliers[!coutliers %in% outliers])

# Eliminamos los elementos detectados como extremos.
datos_clean = datos[-outliers,]

# Visualizamos el tamaño y los valores básicos de nuestro nuevo conjunto de datos.
dim(datos_clean)
```

[1] 980 12

```
summary(datos_clean)
```

```
##
    fixed.acidity
                      volatile.acidity citric.acid
                                                        residual.sugar
           : 5.100
                             :0.1200
                                       Min.
                                               :0.000
                                                               :1.200
   1st Qu.: 7.100
                     1st Qu.:0.3900
                                       1st Qu.:0.080
                                                        1st Qu.:1.900
##
   Median : 7.800
                     Median :0.5200
                                       Median :0.240
                                                        Median :2.100
##
                                                               :2.196
##
  Mean
           : 8.155
                     Mean
                             :0.5216
                                       Mean
                                               :0.249
                                                        Mean
    3rd Qu.: 9.000
                      3rd Qu.:0.6300
                                       3rd Qu.:0.400
                                                        3rd Qu.:2.500
##
           :12.300
                             :1.0100
                                               :0.730
                                                               :3.650
   {\tt Max.}
                     Max.
                                       Max.
                                                        Max.
##
      chlorides
                      free.sulfur.dioxide total.sulfur.dioxide
                                                                    density
##
           :0.03900
                      Min. : 1.00
                                           Min.
                                                   : 6.00
                                                                         :0.9923
  \mathtt{Min}.
                                                                 Min.
   1st Qu.:0.06900
                      1st Qu.: 8.00
                                           1st Qu.: 22.00
                                                                 1st Qu.:0.9955
##
  Median :0.07800
                      Median :13.00
                                           Median : 36.00
                                                                 Median :0.9965
##
  Mean
           :0.07841
                      Mean
                              :15.01
                                           Mean
                                                  : 42.38
                                                                 Mean
                                                                         :0.9965
##
   3rd Qu.:0.08700
                      3rd Qu.:20.00
                                           3rd Qu.: 56.00
                                                                 3rd Qu.:0.9976
                              :42.00
   Max.
                      Max.
                                                                         :1.0010
##
           :0.12200
                                           Max.
                                                   :124.00
                                                                 Max.
##
          Нq
                      sulphates
                                         alcohol
                                                          quality
##
  Min.
           :2.940
                    Min.
                            :0.3700
                                      Min.
                                             : 8.70
                                                       Min.
                                                              :3.00
   1st Qu.:3.230
                    1st Qu.:0.5500
                                      1st Qu.: 9.50
                                                       1st Qu.:5.00
                    Median :0.6100
## Median :3.320
                                      Median :10.10
                                                       Median:6.00
##
   Mean
           :3.322
                            :0.6313
                                      Mean
                                              :10.39
                                                       Mean
                                                              :5.64
                    Mean
##
    3rd Qu.:3.400
                    3rd Qu.:0.7000
                                      3rd Qu.:11.00
                                                       3rd Qu.:6.00
   Max.
           :3.680
                    Max.
                            :0.9800
                                      Max.
                                              :13.40
                                                       Max.
                                                              :8.00
```

Análisis de los datos

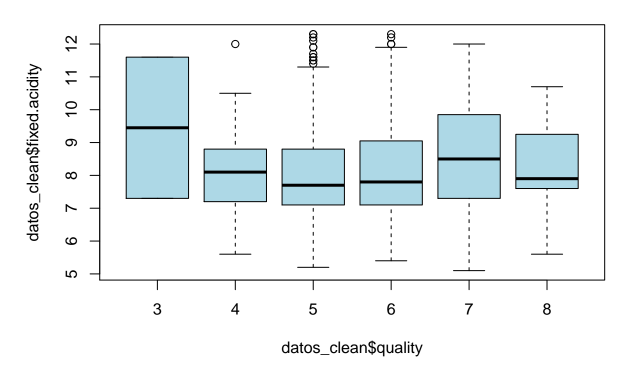
Antes de comenzar con el análisis guardaremos una copia de los datos después del proceso de limpieza

```
# Exportación de los datos limpios en .csv
write.csv(datos_clean, "winequality-red-clean.csv")
```

Analizaremos las variables frente a la calidad para decidir cuales utilizar en el resto del análisis

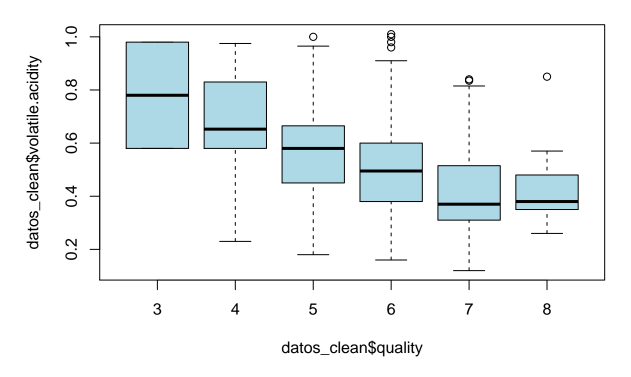
```
boxplot(formula = datos_clean$fixed.acidity ~ datos_clean$quality, main="fixed.acidity vs quality", col-
```

fixed.acidity vs quality



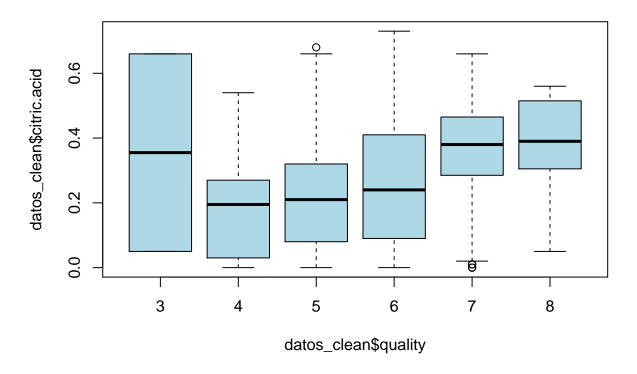
boxplot(formula = datos_clean\$volatile.acidity ~ datos_clean\$quality, main="volatile.acidity vs quality

volatile.acidity vs quality



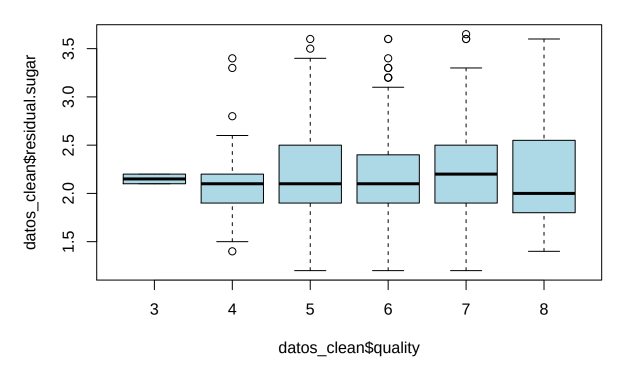
boxplot(formula = datos_clean\$citric.acid ~ datos_clean\$quality, main="citric.acid vs quality", col="li

citric.acid vs quality



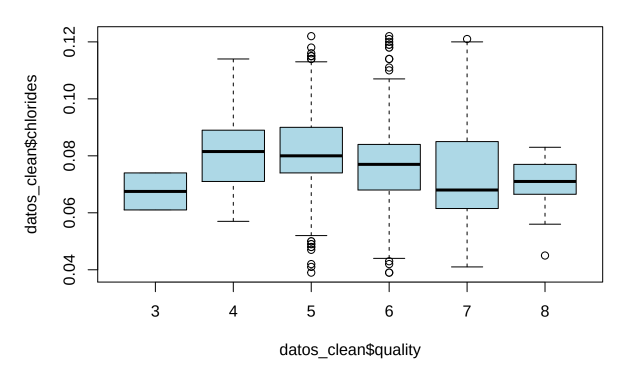
boxplot(formula = datos_clean\$residual.sugar ~ datos_clean\$quality, main="residual.sugar vs quality", c

residual.sugar vs quality



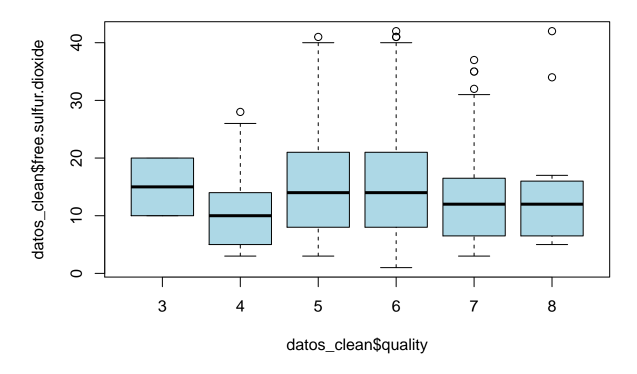
boxplot(formula = datos_clean\$chlorides ~ datos_clean\$quality, main="chlorides vs quality", col="lightb:

chlorides vs quality



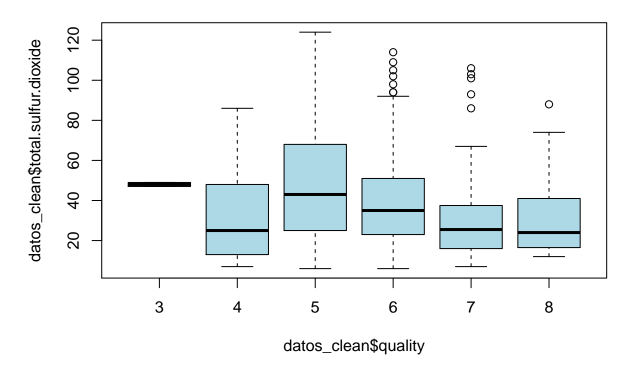
boxplot(formula = datos_clean\$free.sulfur.dioxide ~ datos_clean\$quality, main="free.sulfur.dioxide vs q

free.sulfur.dioxide vs quality



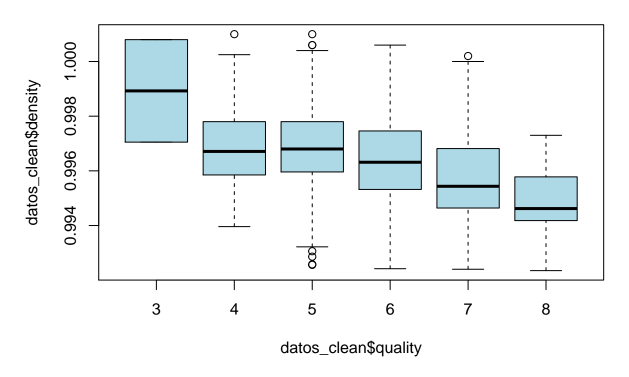
boxplot(formula = datos_clean\$total.sulfur.dioxide ~ datos_clean\$quality, main="total.sulfur.dioxide vs

total.sulfur.dioxide vs quality



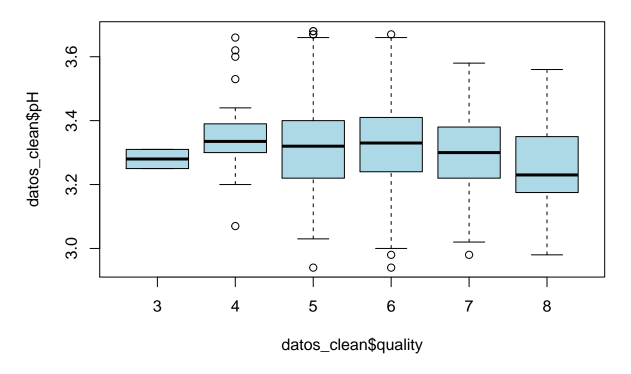
boxplot(formula = datos_clean\$density ~ datos_clean\$quality, main="density vs quality", col="lightblue"

density vs quality



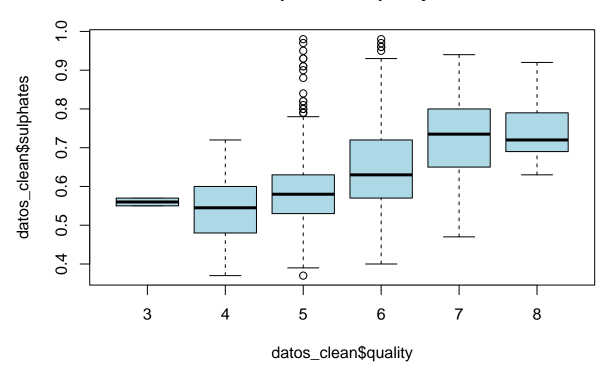
boxplot(formula = datos_clean\$pH ~ datos_clean\$quality, main="pH vs quality", col="lightblue")

pH vs quality



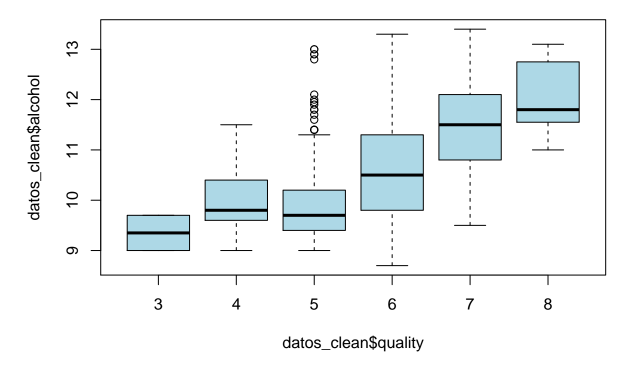
boxplot(formula = datos_clean\$sulphates ~ datos_clean\$quality, main="sulphates vs quality", col="light"

sulphates vs quality



boxplot(formula = datos_clean\$alcohol ~ datos_clean\$quality, main="alcohol vs quality", col="lightblue"

alcohol vs quality



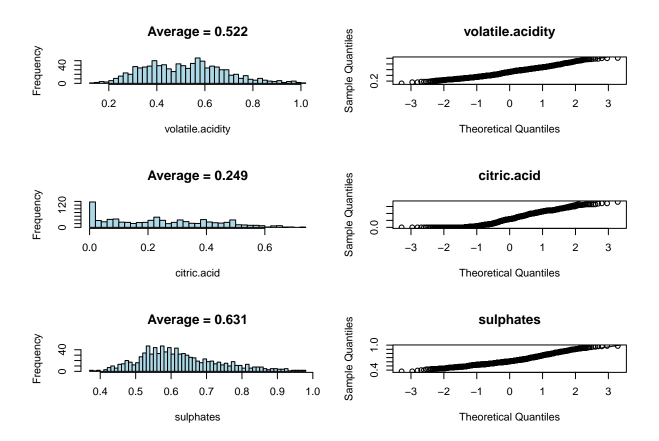
Seleccion grupo de datos De la observación del grupo de datos nos interesa seleccionar los que pudieran tener una mayor relación con el resultado de calidad. Por ello vamos a seleccionar las que se intuye una cierta relación lineal para poder aplicar modelos de predicción. Las variables "citrix acid", "alcohol" y "sulphates", conforme aumentan, aumenta el valor de la calidad. Por el contrario para que aumente el valor de la calidad es necesario que disminuyan "volatile acidity", "density". Crearemos un subconjunto de datos con estas cinco variables

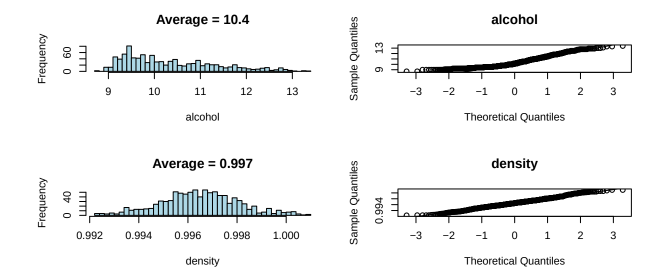
```
subdatos <- select(datos_clean, volatile.acidity, citric.acid, sulphates, alcohol, density
```

Comprobación de la normalidad y homogeneidad de la varianza.

Existen diferentes maneras de comprobar la normalidad de los datos, la del test de Shapiro es la más habitual, pero también es posible realizar dicha comprobación de forma visual mediante los histogramas y las gráficas quantilie-quantile. Este método nos permite identificar más fácilmente las distribuciones que se alejan de la normalidad.

```
par(mfrow=c(3,2))
for (i in 1:(ncol(subdatos)-1)) {
  hist(subdatos[[i]], xlab = names(subdatos)[i], col = 'lightblue', main = paste("Average =", signif(me
  qqnorm(subdatos[,i], main = colnames(subdatos[i]))
  qqline(subdatos[,i])
```





Los resultados gráficos nos indican que las variables "volatile.acidity", "sulphates" y "density" podrían tener una distribución normal. Las variables "citric.acid" y "alcohol" no presentan visualmente una distribución normal.la mayoría de los atributos se acercan mucho a una distribución normal.

Vamos a verificar la normalidad de los datos con un test de normalidad para cada valor. El test asume como hipótesis nula la distribución normal de los datos.

```
# Test de normalidad para las diferentes variables de nuestro subconjunto de datos shapiro.test(subdatos$volatile.acidity)
```

```
##
## Shapiro-Wilk normality test
##
## data: subdatos$volatile.acidity
## W = 0.98705, p-value = 1.291e-07
```

shapiro.test(subdatos\$citric.acid)

```
##
## Shapiro-Wilk normality test
##
## data: subdatos$citric.acid
## W = 0.95083, p-value < 2.2e-16</pre>
```

shapiro.test(subdatos\$sulphates)

```
##
## Shapiro-Wilk normality test
##
```

```
## data: subdatos$sulphates
## W = 0.96736, p-value = 5.089e-14
shapiro.test(subdatos$alcohol)
##
##
    Shapiro-Wilk normality test
##
## data: subdatos$alcohol
## W = 0.9291, p-value < 2.2e-16
shapiro.test(subdatos$density)
##
##
    Shapiro-Wilk normality test
##
## data: subdatos$density
## W = 0.99616, p-value = 0.01611
Observamos que p-value está por debajo del valor de significancia, para todas las variables a excepción de
"density". La única varible que se puede considerar que tiene una distribución normal de los datos es "density".
Para la verificación de la homocedasticidad, vamos a utilizar el test de Fligner-Killen, que se puede aplicar
sobre datos que no cumplen con la condición de normalidad. El test asume como hipótesis nula la igualdad
de varianzas en los diferentes grupos de datos.
# Visualización de las distribuciones de datos de densidad en función de la calidad del vino.
#library(car)
fligner.test(volatile.acidity ~ quality, data = subdatos)
##
##
    Fligner-Killeen test of homogeneity of variances
##
## data: volatile.acidity by quality
## Fligner-Killeen:med chi-squared = 10.526, df = 5, p-value = 0.06162
fligner.test(citric.acid ~ quality, data = subdatos)
##
##
   Fligner-Killeen test of homogeneity of variances
##
## data: citric.acid by quality
## Fligner-Killeen:med chi-squared = 15.158, df = 5, p-value = 0.009707
fligner.test(sulphates ~ quality, data = subdatos)
##
##
    Fligner-Killeen test of homogeneity of variances
##
## data: sulphates by quality
## Fligner-Killeen:med chi-squared = 16.821, df = 5, p-value = 0.004853
fligner.test(alcohol ~ quality, data = subdatos)
##
##
   Fligner-Killeen test of homogeneity of variances
##
## data: alcohol by quality
```

Fligner-Killeen:med chi-squared = 72.362, df = 5, p-value = 3.301e-14

fligner.test(density ~ quality, data = subdatos)

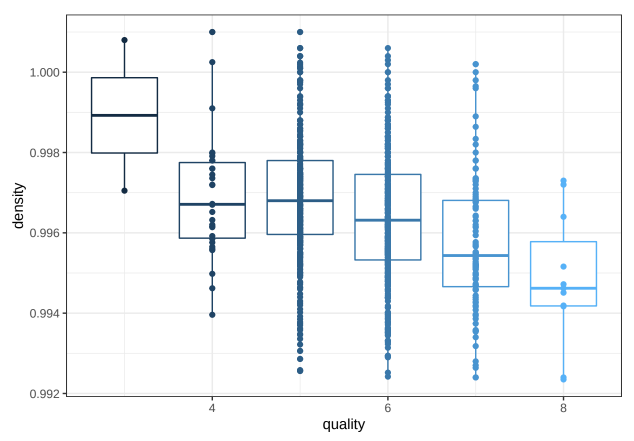
```
##
## Fligner-Killeen test of homogeneity of variances
##
## data: density by quality
## Fligner-Killeen:med chi-squared = 9.5547, df = 5, p-value = 0.08888
```

En este caso, observamos que las variables "volitile.acidity", y "density" tiene un p-value por encima del nivel de significancia, lo que nos indica que si presentan homocedasticidad, en el resto de variables el valor está por debajo del nivel de significancia, por lo que dichas variables presentan varianzas estadísticamente diferentes para los diferentes grupos de "quality".

En el caso de que se cumplan ambas premisas, podemos realizar una comparación entre los dos grupos de datos mediante una prueba t de Student. La test asume como hipótesis nula que las medias de los grupos de datos son las mismas.

Como tenemos que comparar datos de dos conjuntos, vamos a crear un subconjunto de datos con dos categorías de vinos, y los compararemos entre ellos.

```
# Visualización de las distribuciones de datos de densidad en función de la calidad del vino.
ggplot(data = subdatos, aes(x = quality, y = density, colour = quality, group=quality)) +
   geom_boxplot() +
   geom_point() +
   theme_bw() +
   theme(legend.position = "none")
```



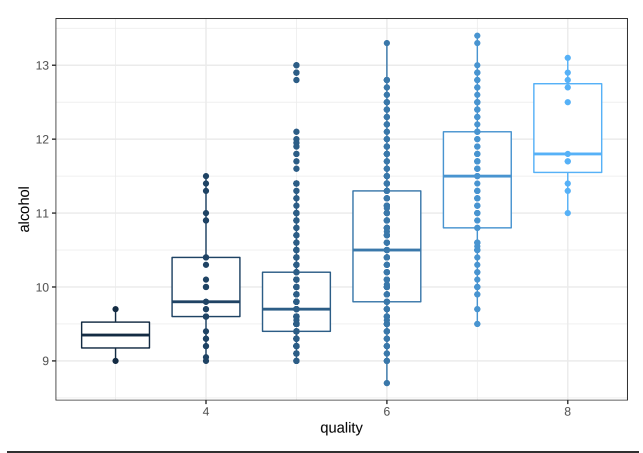
```
calidad <- filter(.data = subdatos, quality %in% c("4", "7"))</pre>
# Test que nos permite comprobar si se observan diferencias estadísticamente significativas de la densi-
t.test(density ~ quality, data = calidad)
##
##
   Welch Two Sample t-test
##
## data: density by quality
## t = 3.6269, df = 49.503, p-value = 0.0006773
\#\# alternative hypothesis: true difference in means is not equal to 0
## 95 percent confidence interval:
## 0.0005191277 0.0018084437
## sample estimates:
## mean in group 4 mean in group 7
         0.9968970
                         0.9957332
```

En este caso tenemos un valor de p-value menor al nivel de significancia, lo que significa que se observan diferencias estadísticamente significativas entre los dos grupos de datos de la calidad del vino escogidos para la variable densidad.

Para el resto de variables, podemos aplicar las pruebas de Wilcox, ya que no requieren de la premisa de normalidad y homocedasticidad. Vamos a ver la como lo aplicamos para la variable "alcohol".

```
# Visualización de las distribuciones de datos de densidad en función de la calidad del vino.

ggplot(data = subdatos, aes(x = quality, y = alcohol, colour = quality, group=quality)) +
   geom_boxplot() +
   geom_point() +
   theme_bw() +
   theme(legend.position = "none")
```



```
# Selección de los conjuntos a comparar según la calidad del vino.
calidad <- filter(.data = subdatos, quality %in% c("4", "7"))

# Test que nos permite comprobar si se observan diferencias estadísticamente significativas de la densi
wilcox.test(alcohol ~ quality, data = calidad)
##</pre>
```

```
##
## Wilcoxon rank sum test with continuity correction
##
## data: alcohol by quality
## W = 381.5, p-value = 8.559e-11
## alternative hypothesis: true location shift is not equal to 0
```

En este caso, podemos observar que p-value está por debajo del nivel de significancia, por lo que sí se observan diferencias estadísticamente significativas en la calidad del vino en terminos del alcohol presente.

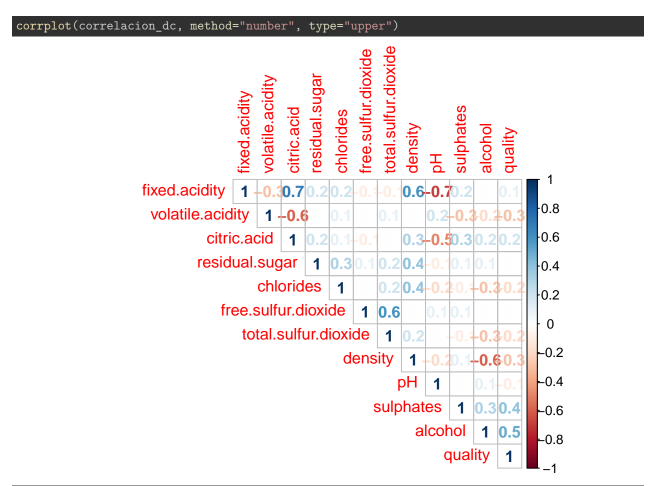
Nuestro objetivo es la predicción de la calidad del vino con los diferentes parámetros de sus componentes, por lo que que vamos a proseguir con el análisis de correlación de los datos.

Aplicación de pruebas estadísticas para comparar los grupos de datos

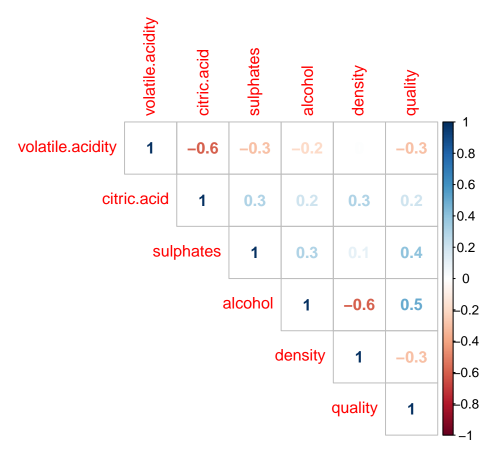
Aplicaremos diversas pruebas estadísticas para analizar la relación de los datos y poder crear el modelo de predicción de la calidad. Comenzaremos por analizar los valores de correlación de las variables con la variable "quality" ### Correlacion

Vamos a analizar la correlación entre las variables.

```
# Visualizaremos la matriz de correlación de variables de todo el conjunto de datos. correlacion_dc<-round(cor(datos_clean), 1)
```



Visualizaremos la matriz de correlación de las variables seleccionadas en nuestro subconjunto.
correlacion_sc<-round(cor(subdatos), 1)
correlacion_sc, method="number", type="upper")</pre>



Guardaremos los datos de correlación en una matriz ordenada para decir que variables utilizar en siguientes estudios. Dado que hemos observado que no siempre se cumple el criterio de homocedasticidad, vamos a utilizar la correlación de Spearman, ya que este método no conlleva ninguna suposición sobre la distribución de datos.

```
# Creamos la matriz para almacenar los datos
matrixcor <- matrix(nc = 2, nr = 0)
colnames(matrixcor) <- c("Variable","correlacion")
# Recorremos el dataset ejecutando el test
for (i in 1:(ncol(subdatos)-1)) {

   coef <- cor(x=subdatos$quality, y = subdatos[,i], method="spearman")
    # Añadimos los datos a la matriz
   pair = matrix(ncol = 2, nrow = 1)
   pair[1][1] = colnames(subdatos[i])
   pair[2][1] = coef
   matrixcor <- rbind(matrixcor, pair)
}
# Ordenamos por el valor de correlacion
matrixcor[order(matrixcor[,"correlacion"]), ]</pre>
```

```
## Variable correlacion
## [1,] "density" "-0.24034979639258"
## [2,] "volatile.acidity" "-0.349885983236109"
## [3,] "citric.acid" "0.204129810206267"
## [4,] "sulphates" "0.424537224897477"
## [5,] "alcohol" "0.508513759148933"
```

Observamos como algunos valores tiene una correlación positiva importante con la calidad del vino. Igualmente podemos observar como existen valores con una relevante correlación negativa, que también deben ser considerados.

Regresión lineal

Con este grupo de datos y las relaciones observadas tanto en las gráficas de caja como los datos de correlación estimaremos por mínimos cuadrados ordinarios un modelo lineal que explique la variable "quality". Vamos a tener en cuenta todas las variables que tengan un valor de correlación superior a 0.2, tanto positivas como negativas.

```
##
## Call:
## lm(formula = quality ~ alcohol + sulphates + citric.acid + volatile.acidity +
##
       density, data = subdatos)
##
## Residuals:
       Min
                 10
                      Median
                                    30
                                            Max
## -2.00672 -0.37652 -0.07092 0.45075
                                       2.03816
##
## Coefficients:
##
                     Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
## (Intercept)
                     26.39348
                               17.51451
                                           1.507
                                                    0.132
## alcohol
                     0.29156
                                0.02722 10.712
                                                 < 2e-16 ***
## sulphates
                      1.80703
                                0.19097
                                           9.462
                                                 < 2e-16 ***
                     -0.09384
                                         -0.590
                                                    0.555
## citric.acid
                                0.15898
## volatile.acidity -0.89314
                                0.16090
                                         -5.551 3.66e-08 ***
## density
                   -24.51964
                               17.46415 -1.404
                                                    0.161
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
## Residual standard error: 0.6117 on 974 degrees of freedom
## Multiple R-squared:
                        0.38, Adjusted R-squared: 0.3769
## F-statistic: 119.4 on 5 and 974 DF, p-value: < 2.2e-16
```

Podemos observar que las variables "citric.acid" y "density" son variables poco significativas para el modelo. Con un valor de R cuadraddo ajustado del 37.69%. Si lo comparamos con la tabla de correlación, solo se han considerado las variables con un valor de correlación superior a 0.3

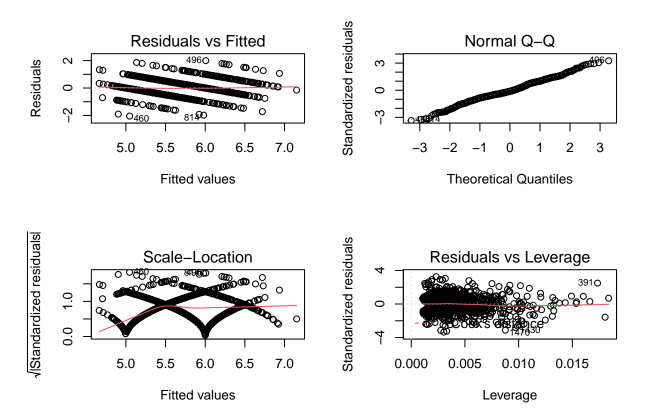
```
# Creamos un modelo reducido
modelo_reducido <- (lm(formula = quality ~ alcohol + sulphates + volatile.acidity, data = subdatos))
summary(modelo_reducido)

##
## Call:
## lm(formula = quality ~ alcohol + sulphates + volatile.acidity,</pre>
```

```
##
       data = subdatos)
##
##
   Residuals:
##
        Min
                                     3Q
                  1Q
                        Median
                                              Max
##
   -2.04685 -0.37443 -0.07396
                                0.45867
                                          1.99324
##
##
   Coefficients:
##
                    Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
##
   (Intercept)
                      1.70257
                                 0.24707
                                            6.891 9.93e-12 ***
##
   alcohol
                      0.31658
                                 0.02068
                                           15.309
                                                   < 2e-16 ***
##
  sulphates
                      1.70920
                                 0.18341
                                            9.319
                                                   < 2e-16 ***
   volatile.acidity -0.82619
                                 0.12447
                                           -6.638 5.28e-11 ***
##
##
                      '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
   Signif. codes:
##
## Residual standard error: 0.6123 on 976 degrees of freedom
  Multiple R-squared: 0.3775, Adjusted R-squared: 0.3755
## F-statistic: 197.3 on 3 and 976 DF, p-value: < 2.2e-16
```

Como podemos observar, todas las variables utilizadas se consideran significativas, y la exclusión de las tres variables no significativas respecto al modelo anterior no ha supuesto una merma relevante en la calidad del modelo, con estas tres variables podemos explicar el 37.56% de la clasificación de quality. Finalmente, analizamos estadísticamente el modelo.

par(mfrow=c(2,2))
plot(modelo_reducido)

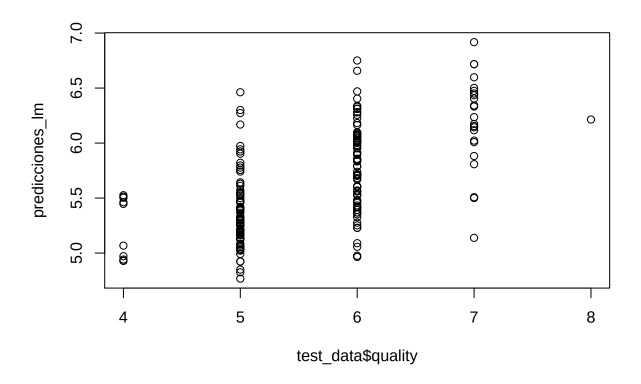


La gráfica de residuos frente a Fitted muestra si los residuos tienen patrones no lineales. Los residuos

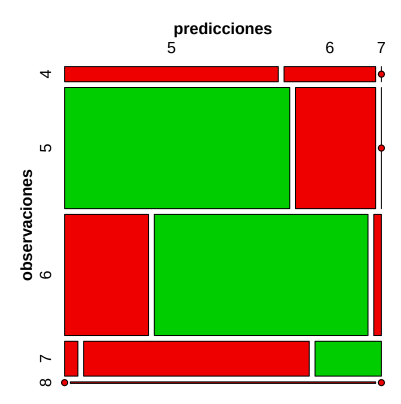
alrededor de una línea horizontal sin patrones distintos indican que tenemos relaciones lineales. La gráfica QQ plot normal muestra los residuos que se ajustan a la línea normal distribuidos. La grafica Scale-Location muestra si los residuos se distribuyen por igual a lo largo de los rangos de predictores de forma que podemos verificar el supuesto de varianza igual (homocedasticidad). Podemos observar una linea horizontal con puntos de dispersión iguales. El gráfico de residuos vs apalancamiento tiene un aspecto típico cuando hay algún caso influyente. Apenas puede ver las líneas de distancia de Cook (una línea punteada roja) porque casi todos los casos están dentro de la distancia de Cook.

Vamos a generar el modelo de regresión lineal con los dos conjuntos de datos, uno de entrenamiento y otro de test, con el objetivo de ver como de bueno es el modelo.

```
set.seed(1701)
trainIndex <- createDataPartition(subdatos$quality, p = 0.8, list = FALSE)
train_data <- subdatos[trainIndex, ]</pre>
test_data <- subdatos[-trainIndex, ]</pre>
modelo_reducido_lm <- (lm(formula = quality ~ alcohol + sulphates + volatile.acidity, data = train_data
summary(modelo_reducido_lm)
##
## Call:
## lm(formula = quality ~ alcohol + sulphates + volatile.acidity,
##
       data = train data)
##
## Residuals:
##
        Min
                  1Q
                       Median
                                     30
                                             Max
  -2.05817 -0.38543 -0.08355
                               0.45826
                                        1.98769
##
## Coefficients:
##
                    Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
                                           6.419 2.37e-10 ***
## (Intercept)
                      1.7715
                                  0.2760
## alcohol
                      0.3111
                                  0.0227
                                          13.706 < 2e-16 ***
                                  0.2089
                                           8.209 9.15e-16 ***
## sulphates
                      1.7148
## volatile.acidity -0.8465
                                  0.1430
                                         -5.921 4.80e-09 ***
## ---
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
## Residual standard error: 0.6109 on 782 degrees of freedom
## Multiple R-squared: 0.3787, Adjusted R-squared: 0.3763
## F-statistic: 158.9 on 3 and 782 DF, p-value: < 2.2e-16
predicciones_lm <- predict(modelo_reducido_lm, test_data)</pre>
plot(test_data$quality, predicciones_lm)
```



```
# Creamos la matriz de confusión de los valores
matriz_confusion_lm <- table(test_data$quality , round(predicciones_lm), dnn = c("observaciones", "pred</pre>
matriz_confusion_lm
                 predicciones
##
## observaciones
                  5
                      6
                         7
##
                   7
                      3
                         0
                5 59 21
##
                         0
##
                6 22 56
                         2
##
                  1 17
                7
##
                   0 1
# Matriz de confusión del modelo de regresión lineal con los tres parámetros significativos.
mosaic(matriz_confusion_lm, shade = T, colorize = T, gp = gpar(fill = matrix(c("red2",
                                                                                               <mark>"</mark>green3",
                                                                                             "red2",
                                                                                                          "gr
                                                                                             "red2",
```



Podemos observar que los valores obtenidos en la predicción están dentro del rango de valores esperado, por lo que el modelo está realizando correctamente los cálculos. En este caso observamos a partir de la matriz de confusión como el modelo tiene aproximadamente un 62% de acierto en la predicción.

La interpretación del modelo sería una equación lineal, que se puede recrear a partir de los parámetros obtenidos por el modelo.

```
prediccion = 1.771545 + (0.311126 * alcohol) + (1.714843 * sulphates) - (0.846597 * volatile.acidity)
```

Regresión logistica

Con el objetivo de tener un modelo que nos permitiera tener un control de calidad excluyente y que nos permitiera decidir si el producto final está dentro de los vinos considerados de alta calidad, con valoración de 6, 7 u 8. Vamos a crear un modelo de regresión logística y compararemos resultados.

```
# Creamos una variable calidad de tipo factor
subdatos$quality_factor <- as.factor(subdatos$quality)

# Creamos un variable calidad binomial donde especificamos que queremos vinos con valoraciones de 6 o m
subdatos$category[subdatos$quality < 6] <- 0
subdatos$category[subdatos$quality >= 6] <- 1
subdatos$category <- as.factor(subdatos$category)</pre>
```

Creamos el modelo de regresión logística

```
# Generamos el modelo con las variables seleccionadas
modelo_log <- glm(category ~ alcohol + sulphates + volatile.acidity, data = subdatos, family = "binomia
summary(modelo_log)</pre>
```

##

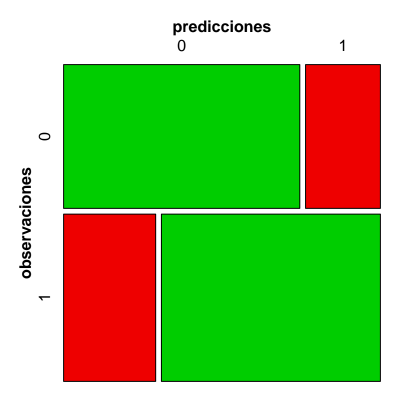
```
##
## Deviance Residuals:
                 1Q Median
##
       Min
                                   3Q
                                           Max
## -2.6924 -0.8389 0.2923
                              0.8382
                                        2.3321
##
## Coefficients:
##
                     Estimate Std. Error z value Pr(>|z|)
## (Intercept)
                    -12.47164
                                 1.11249 -11.211 < 2e-16 ***
                                 0.09456 10.817 < 2e-16 ***
## alcohol
                      1.02284
                                 0.77638 6.820 9.08e-12 ***
## sulphates
                      5.29518
                                 0.49250 -4.665 3.09e-06 ***
## volatile.acidity -2.29750
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
## (Dispersion parameter for binomial family taken to be 1)
##
##
       Null deviance: 1353.0 on 979 degrees of freedom
## Residual deviance: 1025.2 on 976 degrees of freedom
## AIC: 1033.2
##
## Number of Fisher Scoring iterations: 4
Creamos la tabla de confusión correspondiente al modelo.
#library(vcd)
predicciones <- ifelse(test = modelo_log$fitted.values > 0.5, yes = 1, no = 0)
matriz_confusion <- table(modelo_log$model$category , predicciones, dnn = c("observaciones", "predicciones")</pre>
matriz_confusion
                predicciones
## observaciones 0 1
               0 344 109
##
               1 156 371
Visualizamos los resultados.
```

mosaic(matriz_confusion, shade = T, colorize = T, gp = gpar(fill = matrix(c("green3", "red2", "red2", "

glm(formula = category ~ alcohol + sulphates + volatile.acidity,

family = "binomial", data = subdatos)

Call:



El modelo de regresión logística nos ha dado un resultado de predicción de un 73% de acierto. Hemos de tener en cuenta que hemos simplificado la predicción a dos valores, considerando los vinos con puntuación de 5 o menos como malos y de 6, 7 u 8 como buenos. En este caso, hemos entrenado el modelo con todos los datos y lo hemos evaluado sobre los mimos datos.

Vamos a crear un modelo predictivo sobre la variable quality, dividiendo los datos en un conjunto de entrenamiento y otro de test. En este caso, vamos a intentar precedir la calidad del vino en todas sus categorias en función de los parámetros.

```
categorias en función de los parámetros.
# Generamos los dos conjuntos de datos
set.seed(1234)
trainIndex <- createDataPartition(subdatos$quality, p = 0.8, list = FALSE)
train_data <- subdatos[trainIndex, ]
test_data <- subdatos[-trainIndex, ]

# Generamos nuestro modelo de regresión logística con las variables escogidas
modelo_reducido_glm <- glm(quality ~ alcohol + sulphates + volatile.acidity, data = train_data, family
summary(modelo_reducido_glm)

##
## Call:
## glm(formula = quality ~ alcohol + sulphates + volatile.acidity,
## family = "gaussian", data = train_data)</pre>
```

Max

1.99944

3Q

0.46472

##

##

##

Deviance Residuals:

Min

Median

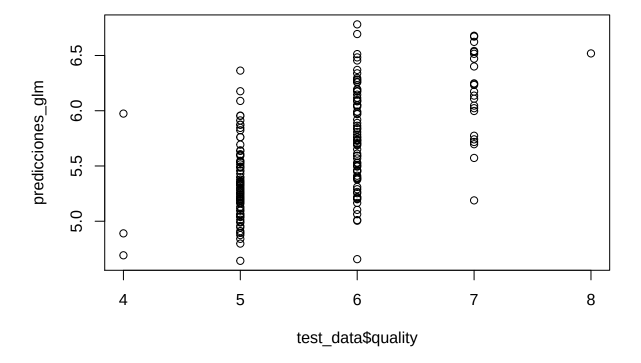
1Q

-2.02630 -0.37656 -0.07482

```
## Coefficients:
##
                   Estimate Std. Error t value Pr(>|t|)
                               0.27832
                                         5.580 3.31e-08 ***
## (Intercept)
                    1.55313
                               0.02331
                                        13.924 < 2e-16 ***
## alcohol
                    0.32456
## sulphates
                     1.77793
                               0.21136
                                         8.412 < 2e-16 ***
## volatile.acidity -0.79527
                               0.13908
                                        -5.718 1.53e-08 ***
## Signif. codes: 0 '***' 0.001 '**' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
##
  (Dispersion parameter for gaussian family taken to be 0.3825123)
##
##
       Null deviance: 485.66 on 785 degrees of freedom
##
## Residual deviance: 299.12 on 782 degrees of freedom
## AIC: 1481.2
##
## Number of Fisher Scoring iterations: 2
```

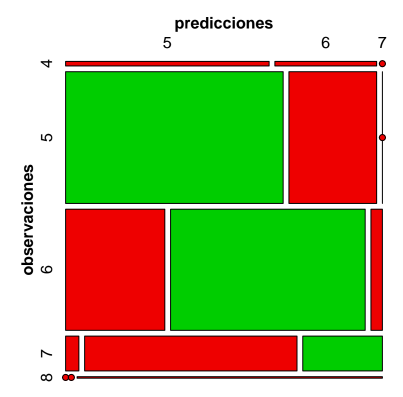
Probamos el modelo con los datos de test. Las predicciones son de valores continuos, y en nuestro caso tenemos valores categóricos, por lo que realizaremos un ajuste del resultado por redondeo para obtener la matriz de confusión.

```
# Predicción sobre los datos de test
predicciones_glm <- predict(modelo_reducido_glm, test_data)
plot(test_data$quality, predicciones_glm)</pre>
```



```
# Creamos la matriz de confusión de los valores
matriz_confusion_glm <- table(test_data$quality , round(predicciones_glm), dnn = c("observaciones", "pr
matriz_confusion_glm</pre>
```

```
predicciones
  observaciones
                       6
                    2
                          0
##
##
                5 62 25
                          0
                6 26 51
##
                          3
##
                7
                    1 16
                          6
##
                   0
                       0
```



Podemos observar que los valores obtenidos en la predicción están dentro del rango de valores esperado, por lo que el modelo está realizando correctamente los cálculos. En este caso observamos a partir de la matriz de confusión como el modelo tiene un 61,34% de acierto en la predicción.

Modelos de clasificacion

También nos seria útil tener algún modelo de clasificación que pudiéramos determinar la calidad del vino en función de sus características. Podría agrupar los productos o producción en varios productos de venta, etc... Crearemos un modelo supervisado.

Arbol de decision Necesitaremos prepara los datos para crear un grupo de datos de entrenamiento y de prueba.

```
# Copiamos los datos y eliminamos algunas columnas
datos_arbol <- subdatos
datos_arbol$quality <- NULL
datos_arbol$quality_factor <- NULL
#datos_arbol$category <- NULL
# Creamos los conjuntos de datos de entrenamiento y de test.
set.seed(666)
datos_training <- sample_frac(datos_arbol, .7)
datos_test <- setdiff(datos_arbol, datos_training)</pre>
```

Entrenamos el modelo basándonos en la variable categoria

```
#library(rpart)
#library(rpart.plot)
arbol <- rpart(formula = category~ ., data = datos_training)</pre>
```

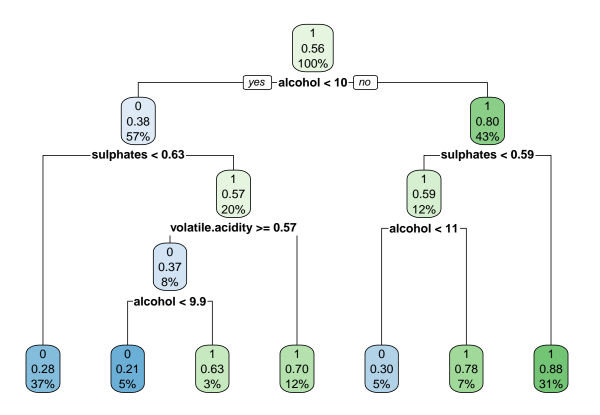
Evaluando el modelo

```
arbol
```

```
## n= 686
##
## node), split, n, loss, yval, (yprob)
##
       * denotes terminal node
##
##
  1) root 686 301 1 (0.4387755 0.5612245)
     2) alcohol< 10.45 388 147 0 (0.6211340 0.3788660)
##
       4) sulphates< 0.625 253 70 0 (0.7233202 0.2766798) *
##
       5) sulphates>=0.625 135 58 1 (0.4296296 0.5703704)
##
       10) volatile.acidity>=0.565 52 19 0 (0.6346154 0.3653846)
##
         20) alcohol< 9.85 33 7 0 (0.7878788 0.2121212) *
##
##
         21) alcohol>=9.85 19 7 1 (0.3684211 0.6315789) *
       11) volatile.acidity< 0.565 83 25 1 (0.3012048 0.6987952) *
##
##
     3) alcohol>=10.45 298 60 1 (0.2013423 0.7986577)
      6) sulphates< 0.585 82 34 1 (0.4146341 0.5853659)
##
       ##
       ##
       7) sulphates>=0.585 216  26 1 (0.1203704 0.8796296) *
```

Mostramos el arbol de desicion con la funcion plot

rpart.plot(arbol)

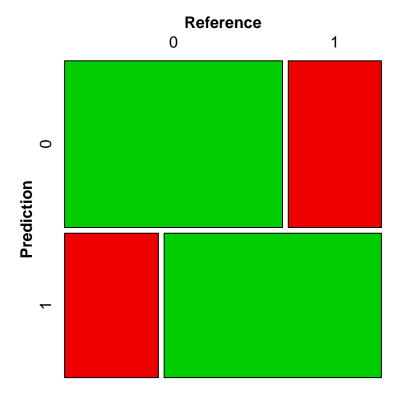


Creamos la matrix de confusion para evaluar el arbol.

```
prediccion <- predict(arbol, newdata = datos_test, type = "class")</pre>
confusionMatrix(prediccion, datos_test[["category"]])
## Confusion Matrix and Statistics
##
##
             Reference
##
  Prediction
                0
                    1
            0 110
                   47
##
##
            1 41
                   95
##
##
                  Accuracy : 0.6997
                    95% CI: (0.6436, 0.7516)
##
##
       No Information Rate: 0.5154
       P-Value [Acc > NIR] : 1.076e-10
##
##
##
                      Kappa : 0.398
##
##
    Mcnemar's Test P-Value: 0.594
##
##
               Sensitivity: 0.7285
               Specificity: 0.6690
##
##
            Pos Pred Value: 0.7006
            Neg Pred Value: 0.6985
##
```

```
## Prevalence : 0.5154
## Detection Rate : 0.3754
## Detection Prevalence : 0.5358
## Balanced Accuracy : 0.6987
##
## 'Positive' Class : 0
##
```

```
confusionMatrix_table <- confusionMatrix(prediccion, datos_test[["category"]])$table
mosaic(confusionMatrix_table, shade = T, colorize = T, gp = gpar(fill = matrix(c("green3", "red2", "red2", "red2", "red2")</pre>
```



Vemos que la precisión del modelo es 69.73%. Con un valor del factor Kappa de 0.3946

Representación de los resultados

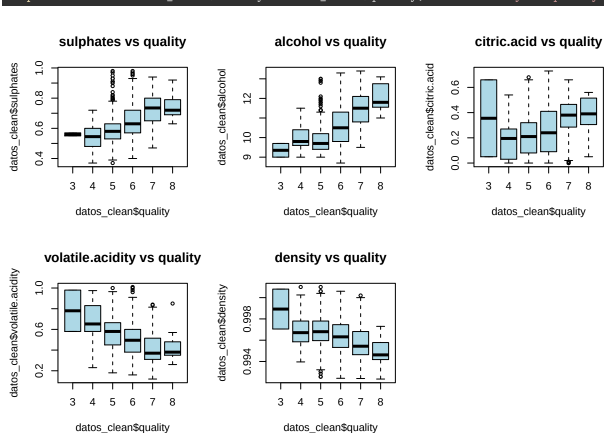
A partir del conjunto de datos inicial, y tras una revisión y eliminación de valores perdidos, elementos duplicados y valores extremos, se ha obtenido un conjunto de datos limpios con el cual empezar a analizar.

```
summary(datos_clean)
                                                         residual.sugar
##
    fixed.acidity
                      volatile.acidity citric.acid
                              :0.1200
##
    Min.
           : 5.100
                      Min.
                                        Min.
                                                :0.000
                                                         Min.
                                                                 :1.200
    1st Qu.: 7.100
                      1st Qu.:0.3900
                                        1st Qu.:0.080
                                                         1st Qu.:1.900
                      Median :0.5200
                                        Median :0.240
                                                         Median :2.100
##
    Median : 7.800
                                                :0.249
                                                                 :2.196
##
    Mean
           : 8.155
                      Mean
                              :0.5216
                                        Mean
                                                         Mean
##
    3rd Qu.: 9.000
                      3rd Qu.:0.6300
                                        3rd Qu.:0.400
                                                         3rd Qu.:2.500
##
            :12.300
                              :1.0100
                                                :0.730
                                                                 :3.650
   {\tt Max.}
                      Max.
                                        Max.
                                                         Max.
```

```
##
      chlorides
                       free.sulfur.dioxide total.sulfur.dioxide
                                                                        density
                                                                            :0.9923
            :0.03900
                               : 1.00
                                             Min.
                                                     : 6.00
##
    Min.
                       Min.
                                                                    Min.
                        1st Qu.: 8.00
##
    1st Qu.:0.06900
                                              1st Qu.: 22.00
                                                                    1st Qu.:0.9955
    Median :0.07800
                                             Median : 36.00
                       Median :13.00
                                                                    Median :0.9965
##
##
    Mean
            :0.07841
                       Mean
                               :15.01
                                             Mean
                                                     : 42.38
                                                                    Mean
                                                                            :0.9965
    3rd Qu.:0.08700
                       3rd Qu.:20.00
                                             3rd Qu.: 56.00
##
                                                                    3rd Qu.:0.9976
##
    Max.
            :0.12200
                       Max.
                               :42.00
                                             Max.
                                                     :124.00
                                                                    Max.
                                                                            :1.0010
##
          Нq
                        sulphates
                                           alcohol
                                                             quality
##
    Min.
            :2.940
                     Min.
                             :0.3700
                                        Min.
                                                : 8.70
                                                         Min.
                                                                 :3.00
                                                         1st Qu.:5.00
##
    1st Qu.:3.230
                     1st Qu.:0.5500
                                        1st Qu.: 9.50
    Median :3.320
##
                     Median : 0.6100
                                        Median :10.10
                                                         Median:6.00
            :3.322
                             :0.6313
                                                :10.39
                                                                 :5.64
##
    Mean
                     Mean
                                        Mean
                                                         Mean
##
    3rd Qu.:3.400
                     3rd Qu.:0.7000
                                        3rd Qu.:11.00
                                                         3rd Qu.:6.00
                                                                 :8.00
            :3.680
                             :0.9800
                                                :13.40
##
    Max.
                     Max.
                                        Max.
                                                         Max.
```

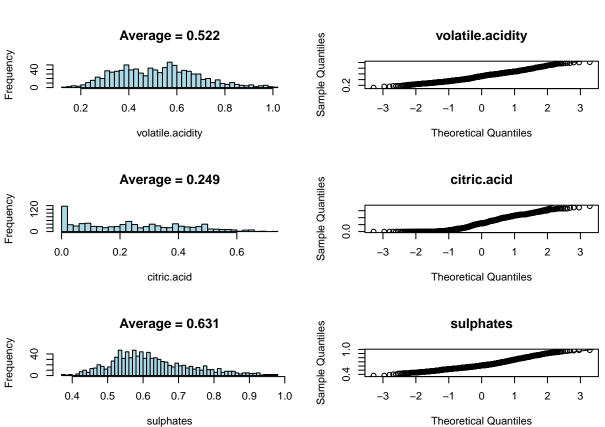
Hemos analizado la distribución de los datos en función de la variable "quality" y hemos identificado visualmente los elementos que afectan significativamente a la calidad del vino, tanto positivamente como negativamente.

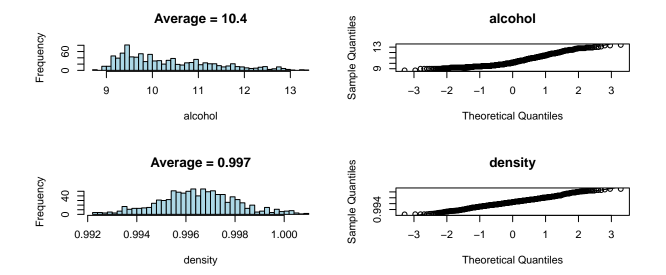
```
par(mfrow=c(2,3))
boxplot(formula = datos_clean$sulphates ~ datos_clean$quality, main="sulphates vs quality", col="lightb boxplot(formula = datos_clean$alcohol ~ datos_clean$quality, main="alcohol vs quality", col="lightblue" boxplot(formula = datos_clean$citric.acid ~ datos_clean$quality, main="citric.acid vs quality", col="lightblue" boxplot(formula = datos_clean$volatile.acidity ~ datos_clean$quality, main="volatile.acidity vs quality boxplot(formula = datos_clean$density ~ datos_clean$quality, main="density vs quality", col="lightblue"
```



Hemos analizado la normalidad y homocedasticidad de los datos de este subconjunto.

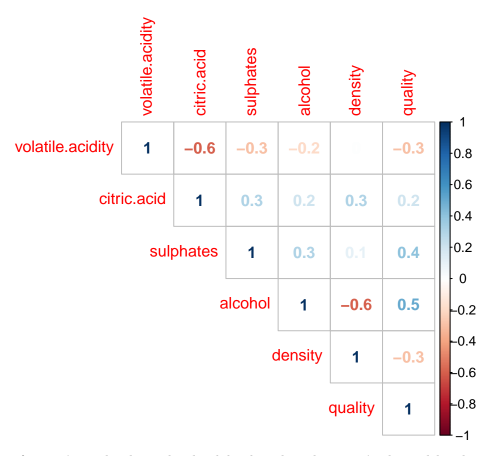
```
# Gráficas QQ de comprobación de normalidad e histogramas
par(mfrow=c(3,2))
for (i in 1:5) {
   hist(subdatos[[i]], xlab = names(subdatos)[i], col = 'lightblue', main = paste("Average =", signif(me qqnorm(subdatos[,i], main = colnames(subdatos[i]))
   qqline(subdatos[,i])
}
```





Hemos analizado la correlación entre variables.

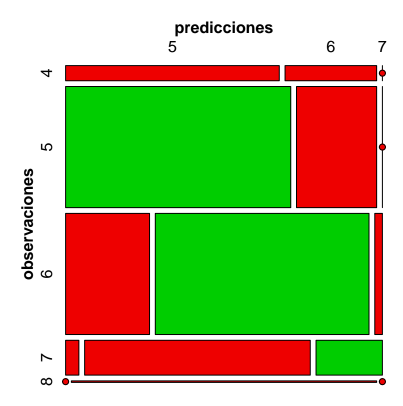
corrplot(correlacion_sc, method="number", type="upper")



Con toda la información analizada, se ha decidido el analizar la creación de modelos de predicción y clasificación con estas variables.

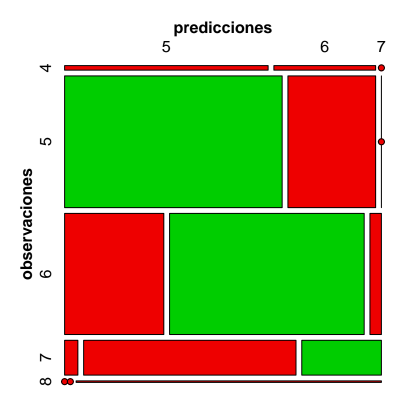
Tras una primera versión de un modelo de regresión lineal, se ha detectado que el conjunto de variables siginificativas se puede reducir a tres, "alcohol", "sulphates" y "Volatile.acidity", sin que afecte al resultado del modelo.

Con estas variables hemos realizado varios modelos.



En este caso observamos a partir de la matriz de confusión como el modelo tiene aproximadamente un 62% de acierto en la predicción.

```
# Matriz de confusión del modelo de regresión logística con los tres parámetros significativos.
mosaic(matriz_confusion_glm, shade = T, colorize = T, gp = gpar(fill = matrix(c("red2", "green3", "red2", "red2",
```

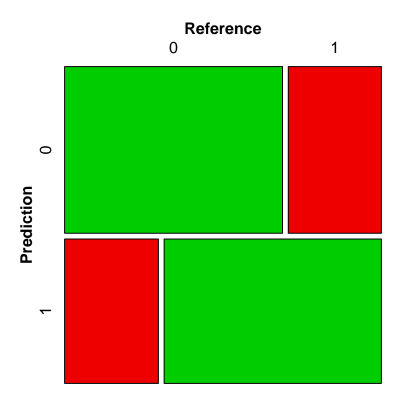


En este caso observamos a partir de la matriz de confusión como el modelo tiene un 61,34% de acierto en la predicción.

Ambos modelos de regresión nos das resultados muy similares.

Vamos a probar con un modelo de clasificación por árbol de decisión.

Matriz de confusión del modelo de clasificación por árbol de decisión con los tres parámetros signifi mosaic(confusionMatrix_table, shade = T, colorize = T, gp = gpar(fill = matrix(c("green3", "red2", "re



Vemos que en este caso hemos mejorado la precisión del modelo al aumentarla hasta el 69.73%.

Resolución del problema

Como conclusión, podemos decir que hay tres variables más representativas que el resto en la clasificación de calidad del vino, estas son "alcohol", "sulphates" y "Volatile.acidity".

A partir de dichas variables, y mediante un modelo de clasificación por árbol de decisión, podemos obtener con una predicción de la calidad del vino, con un nivel de acierto del 70%.