# INTRODUCCIÓN PRÁCTICA A MACHINE LEARNING CON PYTHON Y SPARK

ESPECIALIZACIÓN EN CIENCIA DE DATOS - ITBA

Workshop de Big Data

8 de Abril de 2020



## **AGENDA**

- 1 Un breve repaso del (necesario) contexto teórico
- (2) Modelos de clasificación en Python
- (3) Árboles y ensamble de modelos

4 Conclusión



## MACHINE LEARNING O APRENDIZAJE AUTOMÁTICO

- Subcampo o técnica de la minería de datos (o data mining)
  - Proceso de negocios que explora grandes volúmenes de datos con el fin de descubrir patrones y reglas significativas.
    - Ejemplos: encontrar características de clientes que se dan de baja; productos que se venden previos a catástrofe natural, etc.
- Definición clásica [Mitchell (1997)]:

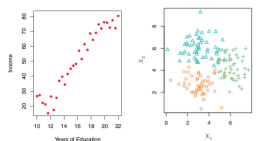
"Un programa de computadora se dice que aprende de la experiencia E con respecto a una clase de tareas T y medida de performance P, si su performance en las tareas en T, medidas con P, mejoran con la experiencia E."

- O Donde:
  - Programa de computadora  $\simeq$  modelo estadistico
  - Experiencia  $E \simeq \mathsf{datos}$
  - Ejemplo: predecir la altura de un niño a 6 meses vista (T)



#### TIPOS O FAMILIAS DE APRENDIZAJE

- Existen tres grandes familias de algoritmos de aprendizaje automático
  - 1. **Supervisado**: los datos son *instancias etiquetadas*, pares de objetos dados por observaciones y respuestas asociadas
    - Objetivo: generar una función que relacione los datos de entrada con los de salida y pueda ser utilizada con datos desconocidos
    - Ejemplos/Aplicaciones: filtros de Spam, tasa de conversión en marketing online
  - 2. No Supervisado: los datos son observaciones sin respuestas asociadas
    - Objetivo: comprender las relaciones subyacentes entre las distintas observaciones
    - Ejemplos/Aplicaciones: clustering
  - 3. **Por Refuerzos**: los datos definen un entorno, un conjunto de estados y acciones y funciones de pago (premios/castigos)
    - Objetivo: encontrar una regla o política de acción que maximice el beneficio esperado
    - Ejemplos/Aplicaciones: agentes económicos, Pacman.





# APRENDIZAJE SUPERVISADO Y TERMINOLOGÍA

- Objetivo es predecir una variable, la etiqueta. Puede ser de dos tipos:
  - Si la variable es categórica (o discreta) se dice que el problema es de clasificación (binaria o multiclase)
    - Construir un filtro de correo basura con mensajes anotados como spam/no-spam
  - O Si la variable es continua se dice que el problema es de regresión
    - Predecir cantidad de ventas de un call center un día determinado
- ¿Cómo aprendemos? Seamos levemente más formales...
  - $\circ$  Dado un vector de entrada X y un vector de salida Y asumimos que existe una función (desconocida) tal que  $f:X\to Y$ :

$$Y = f(X) + \varepsilon$$

- Aquí f representa la información sistemática que X provee de Y mientras que  $\varepsilon$  es el error irreducible.
- la literatura de ML llama target a la variable explicada y features o atributos a las explicativas.
- $\circ$  Para encontrar (una aproximación) de f, aprendemos por ejemplos:
  - 1. Construimos un **conjunto de entrenamiento** compuesto por N ejemplos de la forma  $\{(x_1,y_1),\ldots,(x_N,y_N)\}$  donde  $x_i$  e  $y_i$  son respectivamente un **vector de atributos** (o features) y su etiqueta asociada.
  - 2. Los valores de entrada  $x_i$  alimentan algún *algoritmo de aprendizaje* que produces resultado  $\hat{y}=\hat{f}(x_i)$
  - 3. El algoritmo de aprendizaje modifica  $\hat{f}$  minimizando las diferencias entre los resultados originales y los propiamente generados:  $y_i \hat{f}(x_i)$ .



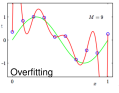
#### TIPOS DE MODELOS

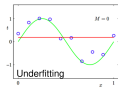
- Paramétricos: asumen que f toma una determinada forma funcional y utilizan el conjunto de entrenamiento para estimar los parámetros de dicha caracterización.
  - $\circ\;$  Ejemplos: "modelo lineal",  $f(X)=\beta_0+\sum_{i=1}^k\beta_iX_i$  (otros: LASSO, GAM, etc.)
  - O Ventajas:
    - más fáciles de estimar ya que se reduce a estimar un conjunto de paramétros (por ejemplo con mínimos cuadrados ordinarios)
    - más fáciles interpretar (hacer inferencia)
  - O Desventajas: al ser más rígidos no son tan buenos para hacer predicciones
- ullet No Paramétricos: no hacen supuestos sobre la forma funcional de f
  - Ejemplos: árboles de decisión (bagging, boosting), vecinos más cercanos, SVN, etc.
  - O Ventajas: mejores para hacer predicciones
  - O Desventajas: más costosos de ajustar y difíciles de interpretar

¿Los modelos más flexibles son siempre mejores para predecir?



## **OVERFITTING Y UNDERFITTING**



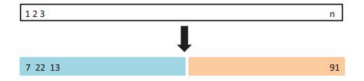


# Objetivo final: obtener buenas predicciones en datos no observados previamente

- La mayoría de los algoritmos ajusta utilizando observaciones  $(x_i,y_i)$  del conjunto de entrenamiento pero la performance es evaluada con observaciones y etiquetas de un *conjunto de test*!
  - Overfitting: el modelo se ajusta en exceso a la data de entrenamiento y no generalizá adecuadamente a datos nuevos
    - Propia de modelos más flexibles que memorizan el "ruido" y no propiedades verdaderas de la función a estimar
  - Underfitting: el modelo es demasiado rígido y no captura relevantes con la consecuente mala performance en entrenamiento y test.
- Algunas preguntas pendientes:
  - ¿Qué forma funcional tiene una métrica de performance?
  - ¿Es fácil obtener data de test?
  - ¿Por qué ocurre el fenómeno de overfitting?

## SELECCIÓN DE MODELOS: CONJUNTO DE VALIDACIÓN

- Repitamos nuevamente el objetivo de todo esto... queremos predecir bien sobre datos desconocidos!
- ¿Cómo hacerlo? Simulamos la división entre datos conocidos y desconocidos
  - Enfoque de validation/holdout set: entrenamos el modelo con datos conocidos y validamos las predicciones con el conjunto de validación ("desconocido")
    - El conjunto de validación es una submuestra al azar de observaciones del conjunto de entrenamiento (usualmente 20 %)
    - Problemas: i) predicción de performance tiene alta variabilidad ya que depende de la participación de observaciones en entrenamiento/validación y ii) al achicar el conjunto de entrenamiento podemos estar sobrestimando el error de test



¿Definido el modelo final: qué observaciones usamos para entrenarlo?



## **AGENDA**

1 Un breve repaso del (necesario) contexto teórico

(2) Modelos de clasificación en Python

3 Árboles y ensamble de modelos

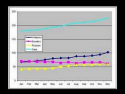
4 Conclusión



# **Data Scientist**



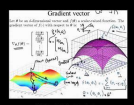
What my friends think I do



What my boss thinks I do



What my mom thinks I do



What I think I do



What society thinks I do



What I actually do



# EXTRACCIÓN DE DATOS PARA CLASIFICACIÓN



- Objetivo: predecir (un subconjunto) sobrevivientes del Titanic (usando machine learning). Necesitamos datos!
  - 1. Ejercicio 1: extracción de datos del hundimiento del Titanic
    - 1.a Escriba una función que obtenga, a partir de http://biostat.mc.vanderbilt.edu/wiki/pub/Main/DataSets/titanic3.csv y utilizando Pandas, el conjunto de datos de pasajeros involucrados en el hundimiento del Titanic y lo guarde en un un archivo titanic\_local.csv.<sup>†</sup>
    - 1.b Agregue lógica de cache que reuse la copia local del conjunto de datos, en caso que esta exista, y evite de ese modo consultar repetidas veces el enlace de arriba.<sup>†</sup>
    - 1.c Renombre la columna 'home.dest' a 'home\_dest'.†
    - 1.d Parta este conjunto de datos de forma aleatoria en dos partes de manera tal que un subconjunto tenga el 70 % de los registros.
- MULTI DATA

#### **EDA Y ETFL**

- EDA: Análisis exploratorio de datos (Tukey (1977))
  - Data mining en su acepción pura: técnicas para analizar los datos, encontrar patrones y generar insights
    - Visualizaciones: univariadas (para un mismo feature), bi-variadas (entre features y target), multivariadas (entre distintos features)
    - Técnicas de estadística clásica: correlaciones, test de hipótesis, ANOVA
    - Reducción de dimensionalidad: PCA, SVD
    - Clustering
  - Objetivos:
    - Comprender el dataset
    - Definir y refinar la selección e ingeniera de atributos que alimentan los modelos
- ¿Que es realmente hacer data science en la industria?
  - Extract Transform Fit Load
  - $\circ$  Distribución de tiempos: E 30 % T 50 % F 10 %, L 10 %



#### **EDA E INGENIERÍA DE ATRIBUTOS**

- El aprendizaje del algoritmo de aprendizaje dependerá de los atributos
  - Garbage in garbage out
- Técnicas diversas para generar/modificar atributos
  - Transformaciones logaritmicas
    - Tiene sentido cuando variables siguen una distribución asimétrica positiva (masa concentrada en valores pequeños y grandes con poca densidad)
  - Reescalamiento de variables numéricas
    - Si el modelo es sensible a la escala del atributo es deseable hacer transformaciones tipo estandarización
    - Propenso a hacer data leakage: incorporar en los modelos información que no debería estar disponible al momento de puesta en producción
  - Binning
    - Agrupación en bins ordenados
  - O Transformación de variables categóricas en variables continuas (one-hot encoding)

Row Number	Direction	
1	North	
2	North-West	
3	South	
4	East	
5	North-West	



Row Number	Direction_N	Direction_S	Direction_W	Direction_E	Direction_NW
1	1	0	0	0	0
2	0	0	0	0	1
3	0	1	0	0	0
4	0	0	0	1	0
5	0	0	0	0	1



#### DESCRIPCIÓN DE VARIABLES Y PREPROCESAMIENTO

Variable	Descripción	Notas
survived	Condición de superviviencia	1 = Si, 0 = No
pclass	Tipo de ticket	1= Alto, 2= Medio, 3 = Bajo
name	Nombre del pasajero	
sex	Sexo	
age	Edad en años	Fracción si < 1 y xx.5 si estimada
sibsp	# hermanos y conyuges a bordo	*
parch	# padres e hijos a bordo	Hijos con niñera tiene parch=0
ticket	# de boleto	
fare	Precio del boleto	
cabin	# de cabina	
embarked	Puerto de embarque	C=Cherbourg, Q=Queenstown, S=Southhampton
boat	# bote de rescate	
home.dest	Ciudad de origen	
body	# Número de identificación cadáver	

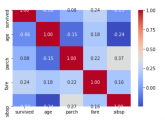
# • En base a esta tabla:

- O Ejercicio 2: Primer preproceso / EDA
  - Escriba una función que permita convertir (castear) múltiples columnas de un tipo de dato a otro y utilícela para asegurar que sus datos sean consistentes con la tabla arriba.<sup>†</sup>
  - 2. ¿Qué variables puede usted ignorar? ¿Por qué? Escriba una función que reciba un dataframe y una lista de columnas a eliminar y devuelva un el data frame sin estas columnas. Logguee cuáles columnas fueron eliminadas.†
  - 3. Una los conjuntos de entrenamiento y validación en único dataframe con una columna de booleanos indicando pertenencia al conjunto de entrenamiento. ¿Por qué tiene sentido trabajar con un set de datos de esta forma?
  - 4. ¿Tiene clases desbalanceadas? Haga un gráfico de barras para responder esta pregunta.



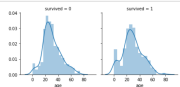
# UN POCO MÁS DE EDA

- Vamos a utilizar Seaborn para hacer algunas visualizaciones estadísticas.
  - O Veamos primero correlaciones de los atributos numéricos



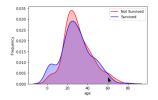
 Solamente el precio del boleto parece estar correlacionado con la probabilidad de supervivencia... ¿debemos descartar las otras variables?

```
g = sns.FacetGrid(df, col='survived')
g = g.map(sns.distplot, 'age')
```





# **AUN MÁS EDA (Y EJERCICIOS)**



- Ejercicio 3: Visualizaciones como herramienta de EDA
  - 1. Use la función distplot para graficar la distribución del precio de boletos.
    - 1.a ¿Es la distribución resultante asimétrica/sesgada? En caso afirmativo aplique alguna transformación sobre la variable y grafique la nueva distribución.
  - 2. ¿Son los hombres o las mujeres más propensos a sobrevivir? Grafique la probabilidad de supervivencia para cada caso y compute el valor exacto de las mismas †
- 4
- ¿Hay alguna clase del barco que garantice mayor probabilidad de supervivencia?
   ¿Es este resultado robusto a controlar por sexo? Hint: use la función catplot.<sup>16</sup>

# TRANSFORMACIÓN (ANÁLISIS UNIVARIADO)

- Valores faltantes, repetidos, constantes y extremos
  - ¿Cuál es la frecuencia de valores nulos o faltantes? ¿Vale la pena descartar por esto motivo alguna variable? ¿Imputamos valores? ¿Qué valor usar?
  - o ¿Tienen contenido informativo aquellas variable con nula o cuasi-nula varianza?
  - ¿Tiene sentido reemplazar valores extremos?
- Ejercicio 4: Trabajando con valores nulos y constantes
  - 1. Escriba una función que i) para cada atributo compute la proporción de valores nulos y ii) en caso que esta supere un determinado umbral elimine dicha columna
    - 1.a Potencialmente podría borrar información importantes (como el target!). ¿Cómo puede modificar la función anterior para proteger a esta columnas?
  - 2. En espíritu similar al punto anterior escriba una función que elimine, si las hay, columnas con nula o cuasi nula varianza. †
  - 3. Escriba una función o lógica que permita rellenar valores de atributos numéricos por su mediana. ¿Cómo puede extender esto a atributos categóricos?
    - Hint: le puede primero servir escribir una función auxiliar que identifique las columnas por tipo (categórica o numérica)
  - 4. Sugiera/piense mejoras sobre el procesamiento hecho en los puntos anteriores.



#### **INGENIERIA DE ATRIBUTOS**

# Applied Machine Learning is basically Feature Engineering (Andrew Ng)

- Hay muchas opciones para hacer ingeniería de atributos (por ejemplo extraer el título del nombre)
  - O Ejercicio 5: Ingeniería de atributos
    - Cree un nuevo atributo family\_size con el tamaño de la familia de cada pasajero (incluyendo a el mismo).<sup>†</sup>
    - 2. Dado este nuevo atributo genere 3 atributos adicionales que remitan a familias de un único miembro, de 2 a 4 miembros y mayor o igual a  $5.^\dagger$
    - 3. Haga uno (o varios) gráficos comparando la probabilidad de supervivencia de cada una de estas familias.
    - 4. Bonus: Extraiga un prefijo a partir de la columna de boletos siempre y cuando el valor de esa columna no sea numerico. Reemplace esta columna por dicho prefijo.



# CLASIFICACIÓN VERSUS REGRESIÓN

- En general los conceptos del universo de problemas de regresión se trasladan al caso de clasificación con pequeñas diferencias
  - Nuestro target es ahora una variable discreta o categórica de forma que el objetivo es clasificar etiquetas desconocidas en distintas clases
  - $\circ$  Numerosos problemas pueden modelarse de este modo
    - Rotulado de correo basura, churn, probabilidad de default, etc
  - $\odot$  Queremos que nuestro clasificador estimado,  $\hat{f},$  minimice ahora la siguiente función

$$\frac{1}{p} \sum_{i=1}^{p} I(y_i \neq \hat{y}_i)$$

donde  $I(\cdot)$  es una función que vale 1 si  $y_i \neq \hat{y}_i$  y 0 en caso contrario.

- Básicamente deseamos reducir la proporción de errores que cometemos
- Esencialmente estamos intentando buscar una frontera de decisión óptima (en el sentido que minimice el error de arriba)
  - Algunos "clasificadores" conocidos: Bayes ingenuo, k-vecinos más cercanos, regresión logística, etc





# REGRESIÓN LOGÍSTICA

- Supongamos que queremos modelar la probabilidad que un cliente cancele o no su línea de celular
  - O Podriamos pensar en un modelo de regresión lineal como los ya vistos:

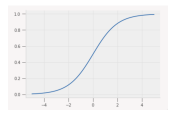
$$Y_t = \beta_0 + \beta_1 X_{t-k} + \varepsilon_t$$

- En base a esto definir un cliente "cancelador" si  $\hat{Y}>0.5$
- Pero ... el target no caerá necesariamente en el intervalo [0,1].
- Tiene sentido en cambio formular el problema como

$$Pr(Y_t = 1) = F(\beta_0 + \beta_1 X_{t-k} + \varepsilon_t)$$

donde  $F(\cdot)$  es la función logística dada por  $F(\cdot) = \frac{1}{1+e^{-x}}$ 

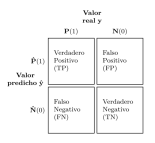
```
>>> x = np.linspace(-5, 5, 100)
>>> y = 1 / (1 + np.exp(-x))
>>> plt.plot(x, y)
```





#### MÉTRICAS DE PERFORMANCE

- En general estos modelos devuelven estimaciones de *probabilidades condicionales*. ¿Cómo sabemos si fueron buenas?
  - Necesitamos alguna métrica de evaluación. Una matriz de confusión nos permite definir algunas



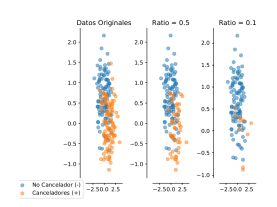
- Hay dos tipos de errores: falsos positivos y falsos negativos
  - Podemos derivar métricas en base a estos errores
  - La más "natural" se conoce como exactitud o accuracy definida por el ratio de clasificaciones correctas sobre el total realizado:

$$\frac{TP + TN}{TP + TN + FP + FN}$$

- ¿Es una buena métrica? Puede ser engañosas...



#### **CLASES DESBALANCEADAS**



- Imaginemos el caso último panel con una proporción de 1 caso positivo cada 100
  - Un clasificador trivial que prediga siempre la clase negativa tiene una exactitud del 99 %.
  - ¿Podemos construir una métrica para evitar esta situación? Hay que tratar de evitar mezclar los verdaderos positivos y negativos...



# PRECISIÓN, COBERTURA Y F1 SCORE

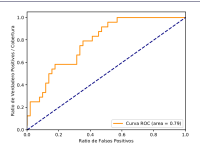
- Para sortear los problemas anteriores es frecuente utilizar las siguiente dos métricas
  - O **Precisión**: cantidad de casos correctamente rotulados como positivos sobre el total de predicciones positivas, TP/(TP+FP).
  - O Cobertura o Recall: proporción de instancias positivas que el algoritmo logra identificar sobre el total de casos positivos (TP/(TP+FN))
  - O Depende del contexto puede ser deseable maximizar una o la otra
    - Si es una enfermerdad rara, por caso, nos interesa más la cobertura que la precisión.
       ¿Para un filtro de spam?
  - En determinadas situaciones ambos métricas son importantes y tiene sentido combinarlas

$$F_1 = 2\frac{p \cdot r}{p+r}$$

- Pesa por igual a ambas métricas (media harmónica) y el valor suele estar cerca del mínimo de las métrica
- Esta acotado al intervalo  $\left[0,1\right]$  y vale 1 únicamente para un clasificador perfecto
- Valores superiores a 0.7 son propios de un "buen" clasificador
- Desventaja: no hace un juicio sobre como el modelo clasifica las instancias negativas



#### LA CURVA ROC



#### Características:

- $\circ$  Para definir pertenencia a una clase hay un umbral, p, tal que si p=0 (1) siempre (nunca) predigo que las observaciones son positivas entonces ambos TPR (TP / P) y FPR (FP/ N) valen 1 (0)..
- $\circ$  Curva 45 grados define a un clasificador aleatorio y la coordenada (0,1) a un clasificador perfecto
- Intuitivamente si elegimos aleatoriamente una observacion positiva y una negativa el area bajo la curva es la probabilidad de que el clasificador rankee más alto al positivo



#### FITTEO DEL MODELO

- Estamos casi listos para predecir sobrevivientes usando una regresión logística
  - O Ejercicio 6: Fit Regresión Logística
    - Alguno algoritmos, en Python, soportan exclusivamente atributos numéricos. Escriba entonces una función que utilice StringIndexer para convertir todos los atributos categóricos.
      - Bonus: ¿Tiene sentido usar esta codificación para atributos que carecen de orden? En caso contrario pruebe emplear *One-Hot-Encoding*.
    - Fitee una regresión logística sobre la data de entrenamiento y genere predicciones (y probabilidades) para la data de test/validación.
    - Evalue estas predicciones usando métricas de accuracy y ROC para el conjunto de entrenamiento y ROC para el conjunto de validación.<sup>†</sup>
    - Bonus: utilice scikit-learn o escriba una función que compute la métrica F1 y con ello evalué nuevamente los resultados para ambos conjuntos.



#### SOBRE TRAIN, VALIDATION, TEST SPLIT

- ¿Podemos overfittear el conjunto de validación?
  - Si realizamos muchas pruebas posiblemente si
  - Por eso en la práctica trabajamos con 3 conjuntos: entrenamiento, validación y testeo



- En general se reserva 20 % para testing y el remanente se divide en 80 % entrenamiento y 20 % validación
- Con muchos datos los porcentajes son menores: es una cuestión de representatividad y no de números





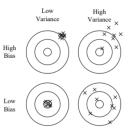
#### TRADEOFF DE SESGO-VARIANZA

- ¿Cuál es el valor esperado de ECM en una observación de testeo?
  - $\circ$  Es decir cuál es el ECM promedio si uno estima sucesivas veces f usando muchos conjuntos de entrenamiento y evaluando en cada  $x_0$  del conjunto de test:

$$E(y_0 - \hat{f}(x_0))^2 = \operatorname{Var}(\hat{f}(x_0)) + \left[Sesgo(\hat{f}(x_0))\right]^2 + \operatorname{Var}(\varepsilon)$$

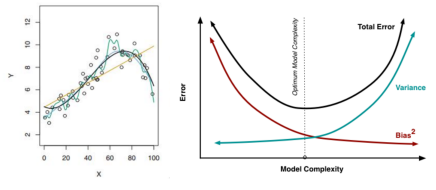
#### donde

- La varianza remite a cuánto cambiaría  $\hat{f}$  si estimaramos con otro conjunto de entrenamiento (idealmente queremos que sea poco)
- El sesgo alude a si  $\hat{f}$  está errando consistentemente en las predicciones  $(Sesgo(\hat{f}(x_0)) = E[\hat{f}(x_0)] y_0).$
- El ideal: tener un sesgo bajo y una varianza baja. ¿Es esto posible?





#### TRADEOFF SESGO-VARIANZA II



- ¿Por qué hay un tradeoff?
  - O Es fácil obtener un método con bajo sesgo y alta varianza (dibujando una curva que pase por todos los puntos)
  - O Es fácil obtener un método con bajo o nula varianza y alto sesgo (fitteando una constante)
- En general vale lo siguiente
  - Métodos más complejos tienen alta varianza y bajo sesgo
- El fenómeno de *overfitting* se asocia a escenarios justamente de alta varianza y bajo sesgo

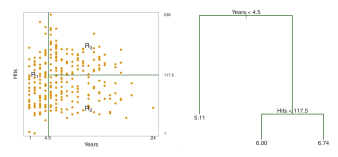
# **AGENDA**

- 1 Un breve repaso del (necesario) contexto teórico
- (2) Modelos de clasificación en Python
- (3) Árboles y ensamble de modelos
- 4 Conclusión



# **ÁRBOLES DE DECISIÓN**

- Característica central: particionan el espacio de atributos en regiones
  - O Cada región está definida por el cumplimiento de alguna regla
  - Particionar de esta manera define una estructura de árbol (con nodos terminales o hojas, nodos internos y ramas (aristas)) por el cumplimiento de alguna regla



- ¿Cómo podemos utilizar esto para problemas de clasificación?
  - Una observación dentro de una determinada región pertenecerá a la clase más frecuente en esa región: ¿cómo elegimos las regiones?



#### PARTICIONAMIENTO RECURSIVO BINARIO

- Proceso iterativo que funciona del siguiente modo
  - 1. Se fija un criterio para hacer cortes
    - En clasificación resulta natural usar el error de clasificación de cada región: para una región m con  $N_m$  observaciones la proporción de observaciones que no pertenecen a la clase k resulta ser

$$EC = \frac{1}{N_m} \sum_{i \in R_m} I(y_i \neq k)$$

- Para el primer nodo seleccionamos el predictor y el punto de corte tal que particionar el espacio de atributos en dos regiones, genere la mayor reducción en el error de clasificación.
- 3. Para los nodos de decisión siguientes repetimos el proceso en cada (sub)región resultante hasta llegar a algún criterio de parada
- Ventajas:
  - O Fáciles de interpretar si no son muy profundos
  - Excelente manejo de no linealidades
  - $\,\circ\,$  Sencillo obtener un resumen de la importancia de cada atributo
- Desventajas:
  - Poco sesgo (decreciente en profundidad) pero altisima varianza (basta considerar partir el conjunto de entrenamiento de forma aleatoria en mitades)



# **BAGGING Y ÁRBOLES ALEATORIOS**

- Bagging:
  - O En general vale que agregar observaciones reduce la varianza
    - Podemos crear B conjuntos de entrenamiento muestreando de forma aleatoria (y con reposición) del conjunto entrenamiento original (bootstraping).
  - Si luego entrenamos sobre cada conjunto y promediamos reducimos la varianza (y tenemos bajo sesgo)

$$\hat{f}_{bag}(x) = \frac{1}{B} \sum_{b=1}^{B} \hat{f}^{*b}(x)$$

- $\circ$  La predicción final es la clase más votada por los B árboles (regla mayoritaria)
- Random Forests: ideado por Breiman con el objeto de mejorar aun más la performance predictiva
  - 1. Al igual que en bagging se crean B conjuntos de entrenamiento muestreando de forma aleatoria (y con reposición) del conjunto entrenamiento original.
  - 2. Para cada conjunto se hacer particionamiento recursivo pero al elegir los cortes se emplea un subconjunto aleatorio de la totalidad de atributos (descorrelacionar)



# **EJERCICIOS ÁRBOLES**

- Ejercicio 7: Árboles de decisión y aleatorios
  - Fittee un árbol de decisión en vez de una regresión logística y compare la performance de los modelos.<sup>†</sup>
    - Bonus: Grafique el árbol de decision resultante
  - 2. Repita el punto anterior pero ahora con un bosque aleatorio. †
    - Bonus: Pruebe aumentar la profundidad del árbol. ¿Mejora su métrica de performance?
  - 3. Compute y grafique la importancia de atributos.





# **AGENDA**

- 1 Un breve repaso del (necesario) contexto teórico
- (2) Modelos de clasificación en Python
- (3) Árboles y ensamble de modelos
- 4 Conclusión



#### **COMENTARIOS FINALES**

- Tenemos una mejor idea de data science y en particular machine learning con Python y Spark.
- Sin embargo... hay muchas cosas que (obviamente) no vimos
  - No vimos aprendizaje no supervisado ni reinforcement learning
  - ... ni tampoco un ejemplo de regresión
  - O Prácticamente no hemos trabajado con datos fechados!
    - El mecanismo de train/test split debe tener una noción temporal
  - Hay otros métodos de selección de atributos
    - Arboles no profundos y hacer feature importance para identificar features o Lasso sobre regresión.
  - Técnicas de reducción de dimensionalidad
  - Técnicas de corrección de desbalance e clases
  - Tuneo de hiperparámetros



#### **REFERENCIAS**



EFRON, B. y T. HASTIE (2016), Computer Age Statistical Inference: Algorithms, Evidence, and Data Science, New York, NY, USA: Cambridge University Press



JAMES, G., D. WITTEN, T. HASTIE y R. TIBSHIRANI (2013), Introduction to Statistical Learning: with Applications in R, New York, NY: Springer



MITCHELL, T. M. (1997), Machine Learning, New York, NY: McGraw-Hill. [Vea p. 3]



TUKEY, J. W. (1977), Exploratory Data Analysis, 7.ª ed., Reading, Massachusetts: Addison Wesley. [Vea p. 12]

