```
# COURS DE SCIENCE DES DONNÉES ## École Nationale de Commerce et de Gestion
(ENCG) - 4ème Année --- # PARTIE 2 : APPRENTISSAGE AUTOMATIQUE ET APPLICATIONS
AVANCÉES --- ## MODULE 3 : APPRENTISSAGE AUTOMATIQUE (MACHINE LEARNING)
### 3.5.2 Clustering Hiérarchique Le clustering hiérarchique crée une hiérarchie de clusters
représentée par un dendrogramme. **Avantages :** - Pas besoin de spécifier k à l'avance -
Visualisation intuitive - Plusieurs méthodes de liaison (linkage) "python from
scipy.cluster.hierarchy import dendrogram, linkage from sklearn.cluster import
AgglomerativeClustering print("=" * 80) print("CLUSTERING HIÉRARCHIQUE") print("=" * 80) #
Utiliser un échantillon pour la visualisation sample size = 50 sample indices =
np.random.choice(len(X scaled), sample size, replace=False) X sample =
X scaled[sample indices] # Calculer la matrice de liaison Z = linkage(X sample,
method='ward') # Visualiser le dendrogramme plt.figure(figsize=(14, 6)) dendrogram(Z,
labels=sample indices) plt.xlabel('Index des observations') plt.ylabel('Distance')
plt.title('Dendrogramme - Clustering Hiérarchique (Ward)') plt.axhline(y=10, color='r', linestyle='--
, label='Seuil de coupure') plt.legend() plt.grid(True, alpha=0.3, axis='y') plt.show() # Appliquer
le clustering hiérarchique hierarchical = AgglomerativeClustering(n clusters=3, linkage='ward')
hier clusters = hierarchical.fit predict(X scaled) df iris['Hier Cluster'] = hier clusters
print("\nComparaison K-Means vs Hiérarchique:") comparison = pd.crosstab(df iris['Cluster'],
df iris['Hier Cluster'], rownames=['K-Means'], colnames=['Hiérarchique']) print(comparison)
### 3.5.3 Réduction de Dimensionnalité : Analyse en Composantes Principales (ACP/PCA)
L'ACP transforme les variables corrélées en composantes principales non corrélées. **Objectifs
:** - Réduire la dimensionnalité - Visualiser des données complexes - Éliminer le bruit -
Accélérer les algorithmes **Formule mathématique :** Les composantes principales sont les
vecteurs propres de la matrice de covariance des données standardisées. ""python from
sklearn.decomposition import PCA print("=" * 80) print("ANALYSE EN COMPOSANTES
PRINCIPALES (PCA)") print("=" * 80) # Appliquer PCA pca = PCA() X pca =
pca.fit transform(X scaled) # Variance expliquée variance expliquee =
pca.explained variance ratio variance cumulee = np.cumsum(variance expliquee)
print("Variance expliquée par composante:") for i, var in enumerate(variance_expliquee):
print(f"PC{i+1}: {var:.4f} ({var*100:.2f}%)") print(f"\nVariance cumulée avec 2 composantes:
{variance_cumulee[1]:.4f} ({variance_cumulee[1]*100:.2f}%)") # Visualisation fig. axes =
plt.subplots(1, 3, figsize=(18, 5)) # 1. Variance expliquée axes[0].bar(range(1,
len(variance expliquee)+1), variance expliquee, alpha=0.7) axes[0].plot(range(1,
len(variance_cumulee)+1), variance_cumulee, 'ro-', linewidth=2, markersize=8, label='Cumulée')
axes[0].set xlabel('Composante Principale') axes[0].set ylabel('Variance Expliquée')
axes[0].set_title('Variance Expliquée par Composante') axes[0].legend() axes[0].grid(True.
alpha=0.3) # 2. Projection sur PC1 et PC2 (par espèce réelle) species map = {species: i for i,
species in enumerate(df iris['species'].unique())} colors = df iris['species'].map(species map)
scatter = axes[1].scatter(X_pca[:, 0], X_pca[:, 1], c=colors, cmap='viridis', alpha=0.6, s=50)
axes[1].set xlabel(fPC1 ({variance expliquee[0]*100:.1f}%)') axes[1].set ylabel(fPC2
({variance expliquee[1]*100:.1f}%)') axes[1].set title('Projection PCA - Espèces Réelles')
axes[1].grid(True, alpha=0.3) plt.colorbar(scatter, ax=axes[1]) # 3. Projection sur PC1 et PC2
(par cluster) scatter2 = axes[2].scatter(X pca[:, 0], X pca[:, 1], c=clusters, cmap='plasma',
alpha=0.6, s=50) axes[2].set xlabel(f'PC1 ({variance expliquee[0]*100:.1f}%)')
axes[2].set ylabel(f'PC2 ({variance expliquee[1]*100:.1f}%)') axes[2].set title('Projection PCA -
Clusters K-Means') axes[2].grid(True, alpha=0.3) plt.colorbar(scatter2, ax=axes[2])
plt.tight layout() plt.show() # Biplot (contribution des variables) print("\nContribution des
variables aux composantes principales:") loadings = pca.components .T *
np.sqrt(pca.explained variance ) loading df = pd.DataFrame( loadings[:, :2], columns=['PC1',
'PC2'], index=X.columns ) print(loading df) # Visualiser le biplot plt.figure(figsize=(10, 8))
plt.scatter(X pca[:, 0], X pca[:, 1], alpha=0.3, s=30) for i, feature in enumerate(X.columns):
plt.arrow(0, 0, loadings[i, 0]*3, loadings[i, 1]*3, head width=0.1, head length=0.1, fc='red',
ec='red') plt.text(loadings[i, 0]*3.2, loadings[i, 1]*3.2, feature, fontsize=12, fontweight='bold')
plt.xlabel(f'PC1 ({variance expliquee[0]*100:.1f}%)') plt.ylabel(f'PC2
({variance expliquee[1]*100:.1f}%)') plt.title('Biplot PCA - Variables et Observations')
plt.grid(True, alpha=0.3) plt.axhline(y=0, color='k', linewidth=0.5) plt.axvline(x=0, color='k',
```

```
linewidth=0.5) plt.show() ``` --- ## 3.6 ÉVALUATION DES MODÈLES ### 3.6.1 Métriques de
Performance pour la Classification ```python from sklearn.metrics import (accuracy_score,
precision score, recall score, f1 score, matthews corrcoef, cohen kappa score) print("=" * 80)
print("MÉTRIQUES D'ÉVALUATION - CLASSIFICATION") print("=" * 80) # Utiliser le modèle de
régression logistique du Titanic y pred = log reg.predict(X test scaled) y pred proba =
log reg.predict proba(X test scaled)[:, 1] # Calculer toutes les métriques metriques = {
'Accuracy': accuracy_score(y_test, y_pred), 'Precision': precision_score(y_test, y_pred), 'Recall
(Sensibilité)': recall score(y test, y pred), 'F1-Score': f1 score(y test, y pred), 'MCC':
matthews_corrcoef(y_test, y_pred), 'Cohen Kappa': cohen_kappa_score(y_test, y_pred), }
print("\nMETRIQUES DE PERFORMANCE:") for metric, value in metriques.items(): print(f"
{metric:.<30} {value:.4f}") # Matrice de confusion détaillée tn, fp, fn, tp =
confusion matrix(y test, y pred).ravel() print("\nMATRICE DE CONFUSION DÉTAILLÉE:")
print(f"Vrais Négatifs (TN): {tn}") print(f"Faux Positifs (FP): {fp}") print(f"Faux Négatifs (FN): {fn}")
print(f"Vrais Positifs (TP): {tp}") print("\nMÉTRIQUES CALCULÉES MANUELLEMENT:")
print(f"Accuracy = (TP + TN) / Total = {(tp + tn) / (tp + tn + fp + fn):.4f}") print(f"Precision = TP /
(TP + FP) = \{tp / (tp + fp):.4f\}"\} print(f"Recall = TP / (TP + FN) = \{tp / (tp + fn):.4f\}"\} print(f"F1-
Score = 2 * (Precision * Recall) / (Precision + Recall)") # Courbe Precision-Recall from
sklearn.metrics import precision recall curve, average precision score precision, recall,
thresholds = precision recall curve(y test, y pred proba) ap score =
average precision score(y test, y pred proba) fig, axes = plt.subplots(1, 2, figsize=(14, 5)) #
Courbe Precision-Recall axes[0].plot(recall, precision, linewidth=2, label=f'AP = {ap score:.2f}')
axes[0].set xlabel('Recall') axes[0].set ylabel('Precision') axes[0].set title('Courbe Precision-
Recall') axes[0].legend() axes[0].grid(True, alpha=0.3) # Impact du seuil f1 scores = 2 *
(precision[:-1] * recall[:-1]) / (precision[:-1] + recall[:-1]) axes[1].plot(thresholds, precision[:-1],
label='Precision', linewidth=2) axes[1].plot(thresholds, recall[:-1], label='Recall', linewidth=2)
axes[1].plot(thresholds, f1 scores, label='F1-Score', linewidth=2) axes[1].set xlabel('Seuil de
décision') axes[1].set ylabel('Score') axes[1].set title('Impact du Seuil sur les Métriques')
axes[1].legend() axes[1].grid(True, alpha=0.3) plt.tight layout() plt.show() " ### 3.6.2
Métriques de Performance pour la Régression ```python from sklearn.metrics import
mean absolute percentage error, max error print("=" * 80) print("MÉTRIQUES D'ÉVALUATION
- RÉGRESSION") print("=" * 80) # Utiliser le modèle de régression des salaires y pred test =
model.predict(X test) # Calculer les métriques mae = mean absolute error(y test, y pred test)
mse = mean_squared_error(y_test, y_pred_test) rmse = np.sqrt(mse) r2 = r2_score(y_test,
v pred test) mape = mean absolute_percentage_error(y_test, y_pred_test) max_err =
max error(y test, y pred test) print("\nMÉTRIQUES DE RÉGRESSION:") print(f"MAE (Mean
Absolute Error):....... {mae:.2f}") print(f"MSE (Mean Squared Error):........ {mse:.2f}")
print(f"RMSE (Root Mean Squared Error):... {rmse:.2f}") print(f"R2 Score:.....
{r2:.4f}") print(f"MAPE (Mean Abs Percentage Error):. {mape*100:.2f}%") print(f"Max
Error:...... {max_err:.2f}") print("\nINTERPRÉTATION:") print(f"- En moyenne, nos
prédictions s'écartent de {mae:.2f} de la réalité") print(f"- Le modèle explique {r2*100:.2f}% de la
variance des données") print(f"- L'erreur relative moyenne est de {mape*100:.2f}%") ``` ###
3.6.3 Validation Croisée (Cross-Validation) La validation croisée évalue la performance du
modèle sur différents sous-ensembles des données. ```python from sklearn.model_selection import cross_val_score, cross_validate, KFold print("=" * 80) print("VALIDATION CROISÉE")
print("=" * 80) # K-Fold Cross-Validation kfold = KFold(n splits=5, shuffle=True,
random state=42) # Classification avec Régression Logistique scores =
cross val score(LogisticRegression(max iter=1000), X train scaled, y train, cv=kfold,
scoring='accuracy') print("\nCLASSIFICATION - Régression Logistique (5-fold CV):")
print(f"Scores par fold: {scores}") print(f"Accuracy moyenne: {scores.mean():.4f} (+/-
{scores.std() * 2:.4f})") # Cross-validation avec plusieurs métriques scoring = ['accuracy',
'precision', 'recall', 'f1', 'roc_auc'] cv_results =
cross validate(LogisticRegression(max iter=1000), X train scaled, y train, cv=kfold,
scoring=scoring) print("\nMÉTRIQUES MULTIPLES:") for metric in scoring: scores =
cv_results[f'test_{metric}'] print(f"{metric:.<20} {scores.mean():.4f} (+/- {scores.std() * 2:.4f})") #
Visualisation plt.figure(figsize=(10, 6)) metrics means = [cv results[f'test {m}'].mean() for m in
scoring] metrics stds = [cv results[f'test {m}'].std() for m in scoring] x pos =
np.arange(len(scoring)) plt.bar(x pos, metrics means, yerr=metrics stds, alpha=0.7,
```

```
capsize=10) plt.xticks(x_pos, scoring) plt.ylabel('Score') plt.title('Performance avec Validation
Croisée (5-fold)') plt.ylim([0, 1]) plt.grid(True, alpha=0.3, axis='y') plt.show() ``` ### 3.6.4
Surapprentissage et Sous-apprentissage **Surapprentissage (Overfitting) :** Le modèle
performe bien sur les données d'entraînement mais mal sur de nouvelles données. **Sous-
apprentissage (Underfitting):** Le modèle ne capture pas les patterns des données. ```python
from sklearn.model_selection import learning_curve print("=" * 80) print("ANALYSE
SURAPPRENTISSAGE / SOUS-APPRENTISSAGE") print("=" * 80) # Calculer les courbes
d'apprentissage train sizes, train scores, val scores = learning curve(
LogisticRegression(max iter=1000), X train scaled, y train, train sizes=np.linspace(0.1, 1.0,
10), cv=5, scoring='accuracy', random state=42) # Calculer moyennes et écarts-types
train mean = train scores.mean(axis=1) train std = train scores.std(axis=1) val mean =
val scores.mean(axis=1) val std = val scores.std(axis=1) # Visualisation plt.figure(figsize=(10.
6)) plt.plot(train_sizes, train_mean, label='Score Train', marker='o', linewidth=2)
plt.fill between(train sizes, train mean - train std, train mean + train std, alpha=0.15)
plt.plot(train sizes, val mean, label='Score Validation', marker='s', linewidth=2)
plt.fill between(train sizes, val mean - val std, val mean + val std, alpha=0.15)
plt.xlabel('Taille de l\'ensemble d\'entraînement') plt.ylabel('Accuracy') plt.title('Courbes
d\'Apprentissage - Détection du Surapprentissage') plt.legend(loc='best') plt.grid(True,
alpha=0.3) plt.show() print("\nINTERPRÉTATION:") gap = train mean[-1] - val mean[-1] if gap >
0.1: print(f" / SURAPPRENTISSAGE détecté (gap = {gap:.4f})") print("Solutions: régularisation,
plus de données, réduire la complexité") elif val mean[-1] < 0.7: print(" 1 SOUS-
APPRENTISSAGE détecté") print("Solutions: modèle plus complexe, plus de features, moins de
régularisation") else: print(" Le modèle semble bien équilibré") # Exemple de régularisation
print("\n" + "="*80) print("IMPACT DE LA RÉGULARISATION") print("="*80) C values = [0.001,
0.01, 0.1, 1, 10, 100] train scores = [] test scores = [] for C in C values: Ir =
LogisticRegression(C=C, max iter=1000, random state=42) Ir.fit(X train scaled, y train)
train scores.append(lr.score(X train scaled, y train))
test_scores.append(Ir.score(X_test_scaled, y_test)) plt.figure(figsize=(10, 6)) plt.plot(C_values,
train scores, label='Train', marker='o', linewidth=2) plt.plot(C values, test scores, label='Test',
marker='s', linewidth=2) plt.xscale('log') plt.xlabel('Paramètre C (inverse de la régularisation)')
plt.ylabel('Accuracy') plt.title('Impact de la Régularisation sur la Performance') plt.legend()
plt.grid(True, alpha=0.3) plt.show() print(f"\nMeilleur C: {C values[np.argmax(test scores)]}") ```
--- ## 3.7 OPTIMISATION DES HYPERPARAMÈTRES ### 3.7.1 Grid Search Grid Search teste
toutes les combinaisons possibles d'hyperparamètres. ```python from sklearn.model_selection
import GridSearchCV print("=" * 80) print("OPTIMISATION PAR GRID SEARCH") print("=" * 80)
# Définir la grille de paramètres param_grid = { 'C': [0.001, 0.01, 0.1, 1, 10, 100], 'penalty': ['11',
'l2'], 'solver': ['liblinear'] } # Créer le Grid Search grid search = GridSearchCV(
LogisticRegression(max iter=1000, random state=42), param grid, cv=5, scoring='accuracy',
n jobs=-1, verbose=1) # Entraîner print("\nRecherche des meilleurs paramètres en cours...")
grid_search.fit(X_train_scaled, y_train) # Résultats print("\nMEILLEURS PARAMÈTRES:")
print(grid search.best params ) print(f"\nMeilleur score (CV): {grid search.best score :.4f}")
print(f"Score sur test: {grid search.score(X test scaled, y test):.4f}") # Visualiser les résultats
results_df = pd.DataFrame(grid_search.cv_results_) pivot_table = results_df.pivot_table(
values='mean test score', index='param C', columns='param penalty') plt.figure(figsize=(10,
6)) sns.heatmap(pivot_table, annot=True, fmt='.4f', cmap='YIGnBu') plt.title('Grid Search -
Accuracy par Combinaison de Paramètres') plt.xlabel('Penalty') plt.ylabel('C') plt.show() ``` ###
3.7.2 Random Search Random Search échantillonne aléatoirement l'espace des
hyperparamètres. ```python from sklearn.model_selection import RandomizedSearchCV from
scipy.stats import uniform, randint print("=" * 80) print("OPTIMISATION PAR RANDOM
SEARCH") print("=" * 80) # Définir les distributions de paramètres param distributions = {
'n estimators': randint(50, 500), 'max depth': randint(3, 20), 'min samples split': randint(2, 20),
'min samples leaf': randint(1, 10), 'max features': ['sqrt', 'log2', None] } # Créer le Random
Search random search = RandomizedSearchCV( RandomForestClassifier(random state=42),
param distributions, n iter=50, # Nombre d'itérations cv=5, scoring='accuracy'.
random state=42, n jobs=-1, verbose=1) # Entraîner print("\nRecherche aléatoire en cours...")
random search.fit(X train, y train) # Résultats print("\nMEILLEURS PARAMÈTRES:") for
```

```
param, value in random search.best params .items(): print(f" {param}: {value}")
print(f"\nMeilleur score (CV): {random_search.best_score_:.4f}") print(f"Score sur test:
{random search.score(X test, y test):.4f}") # Comparer modèle de base vs optimisé rf base =
RandomForestClassifier(random_state=42) rf_base.fit(X_train, y_train)
print("\nCOMPARAISON:") print(f"Modèle de base (test): {rf base.score(X test, y test):.4f}")
print(f"Modèle optimisé (test): {random search.score(X test, y test):.4f}") print(f"Amélioration:
{(random_search.score(X_test, y_test) - rf_base.score(X_test, y_test))*100:.2f}%") ``` --- ##
TRAVAUX PRATIQUES 2: PROJET COMPLET DE MACHINE LEARNING ### Objectif
Développer un système complet de prédiction du churn client pour une entreprise de
télécommunications. ### Dataset ```python import pandas as pd import numpy as np import
matplotlib.pyplot as plt import seaborn as sns from sklearn.model selection import
train test split, cross val score, GridSearchCV from sklearn.preprocessing import
StandardScaler, LabelEncoder from sklearn, linear model import LogisticRegression from
sklearn.tree import DecisionTreeClassifier from sklearn.ensemble import
RandomForestClassifier, GradientBoostingClassifier from sklearn.metrics import
classification_report, confusion_matrix, roc_auc_score, roc_curve print("=" * 80) print("PROJET
ML: PRÉDICTION DU CHURN CLIENT - TÉLÉCOMMUNICATIONS") print("=" * 80) # Charger
les données url = "https://raw.githubusercontent.com/IBM/telco-customer-churn-on-
icp4d/master/data/Telco-Customer-Churn.csv" df churn = pd.read csv(url) print("\n1.
EXPLORATION DES DONNÉES") print("-" * 80) print(f"Shape: {df_churn.shape}")
print(f"\nPremières lignes:") print(df churn.head()) # Informations sur les colonnes
print(f"\nInfo:") df churn.info() # Statistiques descriptives print(f"\nStatistiques:")
print(df churn.describe()) # Distribution du churn print(f"\nDistribution du Churn:")
print(df churn['Churn'].value counts(normalize=True)) print("\n2. NETTOYAGE DES
DONNÉES") print("-" * 80) # Convertir TotalCharges en numérique df churn['TotalCharges'] =
pd.to numeric(df churn['TotalCharges'], errors='coerce') # Gérer les valeurs manquantes
print(f"Valeurs manquantes:") print(df churn.isnull().sum()[df churn.isnull().sum() > 0])
df churn['TotalCharges'].fillna(df churn['TotalCharges'].median(), inplace=True) # Supprimer
customerID df churn.drop('customerID', axis=1, inplace=True) print("\n3. FEATURE
ENGINEERING") print("-" * 80) # Créer de nouvelles features df churn['ChargePerMonth'] =
df churn['TotalCharges'] / (df churn['tenure'] + 1) df churn['HasMultipleServices'] = (
(df churn['OnlineSecurity'] == 'Yes') | (df churn['OnlineBackup'] == 'Yes') |
(df churn['DeviceProtection'] == 'Yes') ).astype(int) print("Nouvelles features créées:
ChargePerMonth, HasMultipleServices") print("\n4. ENCODAGE DES VARIABLES") print("-" *
80) # Variables catégorielles binaires binary cols = ['gender', 'Partner', 'Dependents',
'PhoneService', 'PaperlessBilling', 'Churn'] le = LabelEncoder() for col in binary cols:
df churn[f'{col} encoded'] = le.fit transform(df churn[col]) # Variables catégorielles multi-
classes multi cols = ['InternetService', 'Contract', 'PaymentMethod'] df_churn =
pd.get dummies(df churn, columns=multi cols, drop first=True) print(f"Nombre de colonnes
après encodage: {df churn.shape[1]}") print("\n5. PRÉPARATION POUR LA MODÉLISATION")
print("-" * 80) # Sélectionner les features feature cols = [col for col in df churn.columns if col not
in ['gender', 'Partner', 'Dependents', 'PhoneService', 'PaperlessBilling', 'Churn', 'MultipleLines',
'OnlineSecurity', 'OnlineBackup', 'DeviceProtection', 'TechSupport', 'StreamingTV',
'StreamingMovies']] X = df_churn[feature_cols] y = df_churn['Churn_encoded'] print(f"Features:
{len(feature_cols)}") print(f"Observations: {len(X)}") # Séparer train/test X_train, X_test, y_train,
y_test = train_test_split( X, y, test_size=0.2, random_state=42, stratify=y ) # Standardiser scaler
= StandardScaler() X train scaled = scaler.fit transform(X train) X test scaled =
scaler.transform(X test) print(f"Train set: {X train.shape}") print(f"Test set: {X test.shape}")
print("\n6. ENTRAÎNEMENT DE PLUSIEURS MODÈLES") print("-" * 80) # Dictionnaire de
modèles models = { 'Logistic Regression': LogisticRegression(max iter=1000,
random state=42), 'Decision Tree': DecisionTreeClassifier(random state=42), 'Random Forest':
RandomForestClassifier(n estimators=100, random state=42), 'Gradient Boosting':
GradientBoostingClassifier(random state=42) } # Entraîner et évaluer chaque modèle results =
{} for name, model in models.items(): print(f"\nEntraînement: {name}") # Entraîner if name ==
'Logistic Regression': model.fit(X train scaled, y train) y pred = model.predict(X test scaled)
y_pred_proba = model.predict_proba(X_test_scaled)[:, 1] else: model.fit(X_train, y_train) y_pred
= model.predict(X test) y pred proba = model.predict proba(X test)[:, 1] # Métriques from
```

```
sklearn.metrics import accuracy_score, precision_score, recall score, f1 score results[name] =
{ 'Accuracy': accuracy_score(y_test, y_pred), 'Precision': precision_score(y_test, y_pred),
'Recall': recall score(y test, y pred), 'F1-Score': f1 score(y test, y pred), 'ROC-AUC':
roc auc score(y test, y pred proba) } print(f" Accuracy: {results[name]['Accuracy']:.4f}") print(f"
ROC-AUC: {results[name]['ROC-AUC']:.4f}") # Tableau récapitulatif results df =
pd.DataFrame(results).T print("\n7. COMPARAISON DES MODÈLES") print("-" * 80)
print(results_df) # Visualiser les résultats fig, axes = plt.subplots(1, 2, figsize=(161 Introduction
au Machine Learning Le **Machine Learning (ML)** est une branche de l'intelligence artificielle
qui permet aux ordinateurs d'apprendre à partir de données sans être explicitement
programmés. **Différence avec la programmation traditionnelle :** | Programmation
définies par le développeur | Règles apprises automatiquement | Logique if-then-else |
Apprentissage par patterns | | Difficile à adapter | S'améliore avec plus de données | | Exemple :
Calcul de TVA | Exemple : Détection de spam | **Types d'apprentissage :** 1. **Apprentissage
Supervisé** : Apprendre à partir de données étiquetées - Régression : Prédire une valeur
continue - Classification : Prédire une catégorie 2. **Apprentissage Non Supervisé** : Découvrir
des structures dans des données non étiquetées - Clustering : Regrouper des observations
similaires - Réduction de dimensionnalité : Simplifier les données 3. **Apprentissage par
Renforcement**: Apprendre par essai-erreur (hors programme) ### 3.2 Préparation des
Données pour le ML **Workflow typique :** ```python import pandas as pd import numpy as np
from sklearn.model selection import train test split from sklearn.preprocessing import
StandardScaler, LabelEncoder import matplotlib.pyplot as plt import seaborn as sns # Charger
des données url =
"https://raw.githubusercontent.com/datasciencedojo/datasets/master/titanic.csv" df =
pd.read csv(url) print("=" * 80) print("PRÉPARATION DES DONNÉES POUR LE MACHINE
LEARNING") print("=" * 80) # 1. EXPLORATION INITIALE print("\n1. APERCU DES
DONNÉES") print("-" * 80) print(df.head()) print(f"\nDimensions: {df.shape}") print(f"\nTypes de
données:\n{df.dtypes}") # 2. GESTION DES VALEURS MANQUANTES print("\n2. VALEURS
MANQUANTES") print("-" * 80) print(df.isnull().sum()) # Stratégies de traitement # a) Imputation
par la médiane pour Age df['Age'].fillna(df['Age'].median(), inplace=True) # b) Imputation par le
mode pour Embarked df['Embarked'].fillna(df['Embarked'].mode()[0], inplace=True) # c)
Supprimer Cabin (trop de valeurs manquantes) df.drop('Cabin', axis=1, inplace=True)
print("\nAprès traitement:") print(df.isnull().sum()) # 3. ENCODAGE DES VARIABLES
CATÉGORIELLES print("\n3. ENCODAGE DES VARIABLES CATÉGORIELLES") print("-" * 80)
# Label Encoding pour variables binaires le = LabelEncoder() df['Sex_encoded'] =
le.fit transform(df['Sex']) # One-Hot Encoding pour variables avec plusieurs catégories df =
pd.get_dummies(df, columns=['Embarked'], prefix='Embarked') print("Variables encodées:")
print(df[['Sex', 'Sex encoded']].head()) print(df[[col for col in df.columns if 'Embarked' in
col]].head()) # 4. FEATURE ENGINEERING print("\n4. FEATURE ENGINEERING") print("-" *
80) # Créer de nouvelles features df['FamilySize'] = df['SibSp'] + df['Parch'] + 1 df['IsAlone'] =
(df['FamilySize'] == 1).astype(int) df['Title'] = df['Name'].str.extract(' ([A-Za-z]+)\.', expand=False)
print("Nouvelles features créées:") print(df[['SibSp', 'Parch', 'FamilySize', 'IsAlone']].head())
print(f"\nTitres uniques: {df['Title'].unique()}") # 5. SÉLECTION DES FEATURES print("\n5.
SÉLECTION DES FEATURES") print("-" * 80) # Features pour la modélisation features =
['Pclass', 'Sex encoded', 'Age', 'SibSp', 'Parch', 'Fare', 'FamilySize', 'IsAlone'] + \ [col for col in
df.columns if 'Embarked' in col] X = df[features] y = df['Survived'] print(f"Features sélectionnées:
{features}") print(f"Shape X: {X.shape}, Shape y: {y.shape}") # 6. SÉPARATION TRAIN/TEST
print("\n6. SÉPARATION DONNÉES D'ENTRAÎNEMENT/TEST") print("-" * 80) X train, X test,
y_train, y_test = train_test_split( X, y, test_size=0.2, random_state=42, stratify=y ) print(f"Train
set: {X_train.shape}, {y_train.shape}") print(f"Test set: {X_test.shape}, {y_test.shape}")
print(f"\nRépartition des classes dans train:") print(y_train.value_counts(normalize=True)) # 7.
NORMALISATION/STANDARDISATION print("\n7. NORMALISATION DES DONNÉES") print("-
" * 80) scaler = StandardScaler() X train scaled = scaler.fit transform(X train) X test scaled =
scaler.transform(X_test) print("Statistiques avant standardisation:") print(f"Moyenne:
{X_train['Age'].mean():.2f}, Std: {X_train['Age'].std():.2f}") print("\nStatistiques après
standardisation:") print(f"Moyenne: {X_train_scaled[:, 2].mean():.2f}, Std: {X_train_scaled[:,
2].std():.2f}") print("\n" + "=" * 80) print("DONNÉES PRÊTES POUR LA MODÉLISATION")
```

```
print("=" * 80) ``` --- ## 3.3 APPRENTISSAGE SUPERVISÉ - RÉGRESSION ### 3.3.1
Régression Linéaire Simple La régression linéaire modélise la relation entre une variable
dépendante $y$ et une variable indépendante $x$ : $$y = \beta 0 + \beta 1 x + \epsilon$$ Où :
- $\beta 0$: ordonnée à l'origine (intercept) - $\beta 1$: pente (coefficient) - $\epsilon$: erreur
**Cas d'usage en entreprise :** - Prédire les ventes en fonction du budget marketing - Estimer le
salaire en fonction de l'expérience - Prévoir le chiffre d'affaires ```python from
sklearn.linear model import LinearRegression from sklearn.metrics import mean squared error,
r2 score, mean absolute error import numpy as np # Charger des données de salaires url =
"https://raw.githubusercontent.com/FlipRoboTechnologies/ML-
Datasets/main/Salary%20Prediction/Salary Data.csv" df salary = pd.read csv(url) print("=" *
80) print("RÉGRESSION LINÉAIRE SIMPLE - PRÉDICTION DE SALAIRE") print("=" * 80) #
Préparer les données X = df salary[['YearsExperience']].values y = df salary['Salary'].values #
Séparer train/test X train, X test, y train, y test = train test split(X, y, test size=0.2,
random state=42) # Créer et entraîner le modèle model = LinearRegression() model.fit(X train,
y train) # Faire des prédictions y pred train = model.predict(X train) y pred test =
model.predict(X test) # Evaluer le modèle print("\nPARAMÈTRES DU MODÈLE:")
print(f"Intercept (β<sub>0</sub>): {model.intercept ::2f}") print(f"Coefficient (β<sub>1</sub>): {model.coef [0]::2f}")
print(f"\nÉquation: Salaire = {model.intercept ::2f} + {model.coef [0]:.2f} × Années")
print("\nPERFORMANCE SUR TRAIN:") print(f"R2 Score: {r2 score(y train, y pred train):.4f}")
print(f"RMSE: {np.sqrt(mean squared error(y train, y pred train)):.2f}") print(f"MAE:
{mean absolute error(y train, y pred train):.2f}") print("\nPERFORMANCE SUR TEST:")
print(f"R2 Score: {r2 score(y test, y pred test):.4f}") print(f"RMSE:
{np.sqrt(mean squared error(y test, y pred test)):.2f}") print(f"MAE:
{mean_absolute_error(y_test, y_pred_test):.2f}") # Visualisation fig, axes = plt.subplots(1, 2,
figsize=(14, 5)) # Graphique 1: Données et ligne de régression axes[0].scatter(X train, y train,
alpha=0.6, label='Train', color='blue') axes[0].scatter(X test, y test, alpha=0.6, label='Test',
color='green') axes[0].plot(X, model.predict(X), color='red', linewidth=2, label='Régression')
axes[0].set xlabel('Années d\'expérience') axes[0].set ylabel('Salaire')
axes[0].set title('Régression Linéaire: Salaire vs Expérience') axes[0].legend()
axes[0].grid(True, alpha=0.3) # Graphique 2: Résidus residus = y test - y pred test
axes[1].scatter(y pred test, residus, alpha=0.6) axes[1].axhline(y=0, color='red', linestyle='--',
linewidth=2) axes[1].set xlabel('Valeurs prédites') axes[1].set ylabel('Résidus')
axes[1].set_title('Analyse des Résidus') axes[1].grid(True, alpha=0.3) plt.tight_layout() plt.show()
# Faire une prédiction pour un nouveau cas nouvelle experience = np.array([[5.0]])
salaire predit = model.predict(nouvelle experience) print(f"\nPRÉDICTION: Avec 5 ans
d'expérience, salaire estimé: {salaire_predit[0]:.2f}") ``` ### 3.3.2 Régression Linéaire Multiple
La régression multiple utilise plusieurs variables indépendantes : $$y = \beta 0 + \beta 1 x 1 +
\beta 2 x 2 + ... + \beta n x n + \epsilon$$ ```python # Charger des données immobilières url =
"https://raw.githubusercontent.com/selva86/datasets/master/BostonHousing.csv" df housing =
pd.read csv(url) print("=" * 80) print("RÉGRESSION LINÉAIRE MULTIPLE - PRIX
IMMOBILIERS") print("=" * 80) print("\nVariables disponibles:") print(df_housing.columns.tolist())
# Sélectionner les features features = ['crim', 'rm', 'age', 'dis', 'tax', 'ptratio', 'lstat'] X =
df housing[features] y = df housing['medv'] # Séparer et standardiser X train, X test, y train,
y_test = train_test_split( X, y, test_size=0.2, random_state=42 ) scaler = StandardScaler()
X train scaled = scaler.fit transform(X train) X test scaled = scaler.transform(X test) #
Entraîner le modèle model multi = LinearRegression() model multi.fit(X train scaled, y train) #
Prédictions y pred train = model multi.predict(X train scaled) y pred test =
model multi.predict(X test scaled) # Évaluation print("\nPERFORMANCE:") print(f"R2 Train:
{r2_score(y_train, y_pred_train):.4f}") print(f"R2 Test: {r2_score(y_test, y_pred_test):.4f}")
print(f"RMSE Test: {np.sqrt(mean_squared_error(y_test, y_pred_test)):.2f}") # Importance des
features importance = pd.DataFrame({ 'Feature': features, 'Coefficient': model multi.coef
}).sort values('Coefficient', key=abs, ascending=False) print("\nIMPORTANCE DES
VARIABLES:") print(importance) # Visualisation fig, axes = plt.subplots(1, 2, figsize=(14, 5)) #
Valeurs réelles vs prédites axes[0].scatter(y_test, y_pred_test, alpha=0.5)
axes[0].plot([y test.min(), y test.max()], [y test.min(), y test.max()], 'r--', linewidth=2)
axes[0].set_xlabel('Prix réel') axes[0].set_ylabel('Prix prédit') axes[0].set_title('Prédictions vs
Réalité') axes[0].grid(True, alpha=0.3) # Importance des coefficients
```

```
axes[1].barh(importance['Feature'], np.abs(importance['Coefficient']))
axes[1].set_xlabel('|Coefficient|') axes[1].set_title('Importance des Variables') axes[1].grid(True,
alpha=0.3) plt.tight layout() plt.show() " ### 3.3.3 Régression Logistique Malgré son nom, la
régression logistique est utilisée pour la **classification binaire**. **Fonction sigmoïde :**
p(y=1|x) = \frac{1}{1 + e^{-(\beta u - 1)}} **Cas d'usage :** - Prédire le churn client
(partir/rester) - Détection de fraude (frauduleux/légitime) - Scoring de crédit (accepter/rejeter)
  python from sklearn.linear model import LogisticRegression from sklearn.metrics import
classification report, confusion matrix, roc curve, auc # Utiliser les données Titanic préparées
précédemment print("=" * 80) print("RÉGRESSION LOGISTIQUE - PRÉDICTION DE SURVIE
TITANIC") print("=" * 80) # Créer et entraîner le modèle log reg =
LogisticRegression(random state=42, max iter=1000) log reg.fit(X train scaled, y train) #
Prédictions y pred train = log reg.predict(X train scaled) y pred test =
log reg.predict(X test scaled) y pred proba = log reg.predict proba(X test scaled)[:, 1] #
Évaluation print("\nPERFORMANCE SUR TEST:") print(f"Accuracy:
{log reg.score(X test scaled, y test):.4f}") print("\nMATRICE DE CONFUSION:") cm =
confusion_matrix(y_test, y_pred_test) print(cm) print("\nRAPPORT DE CLASSIFICATION:")
print(classification report(y test, y pred test, target names=['Décédé', 'Survécu'])) #
Visualisation fig, axes = plt.subplots(1, 2, figsize=(14, 5)) # Matrice de confusion
sns.heatmap(cm, annot=True, fmt='d', cmap='Blues', ax=axes[0], xticklabels=['Décédé',
'Survécu'], yticklabels=['Décédé', 'Survécu']) axes[0].set ylabel('Réalité')
axes[0].set_xlabel('Prédiction') axes[0].set_title('Matrice de Confusion') # Courbe ROC fpr, tpr,
thresholds = roc curve(y test, y pred proba) roc auc = auc(fpr, tpr) axes[1].plot(fpr, tpr,
color='darkorange', linewidth=2, label=f'ROC curve (AUC = {roc_auc:.2f})') axes[1].plot([0, 1], [0,
1], color='navy', linewidth=2, linestyle='--') axes[1].set xlim([0.0, 1.0]) axes[1].set ylim([0.0,
1.05]) axes[1].set xlabel('Taux de Faux Positifs') axes[1].set ylabel('Taux de Vrais Positifs')
axes[1].set_title('Courbe_ROC') axes[1].legend(loc="lower right") axes[1].grid(True, alpha=0.3)
plt.tight layout() plt.show() # Interprétation des coefficients feature importance =
pd.DataFrame({ 'Feature': features, 'Coefficient': log_reg.coef_[0] }).sort_values('Coefficient',
ascending=False) print("\nIMPACT DES VARIABLES SUR LA SURVIE:")
print(feature importance) ``` --- ## 3.4 APPRENTISSAGE SUPERVISÉ - CLASSIFICATION ###
3.4.1 K-Nearest Neighbors (KNN) KNN classifie un point en fonction des $k$ plus proches
voisins. **Principe :** 1. Calculer la distance entre le point à classer et tous les points
d'entraînement 2. Sélectionner les $k$ voisins les plus proches 3. Attribuer la classe majoritaire
parmi ces voisins ```python from sklearn.neighbors import KNeighborsClassifier from
sklearn.metrics import accuracy score # Charger des données de vin url =
"https://archive.ics.uci.edu/ml/machine-learning-databases/wine/wine.data" columns = ['Class',
'Alcohol', 'Malic_acid', 'Ash', 'Alcalinity', 'Magnesium', 'Phenols', 'Flavanoids', 'Nonflavanoid',
'Proanthocyanins', 'Color intensity', 'Hue', 'OD280', 'Proline'] df wine = pd.read csv(url,
names=columns) print("=" * 80) print("K-NEAREST NEIGHBORS - CLASSIFICATION DE
VINS") print("=" * 80) # Préparer les données X = df wine.drop('Class', axis=1) y =
df wine['Class'] X train, X test, y train, y test = train test split(X, y, test size=0.2,
random state=42, stratify=y) # Standardiser (important pour KNN!) scaler = StandardScaler()
X train scaled = scaler.fit transform(X train) X test scaled = scaler.transform(X test) #
Trouver le meilleur k k values = range(1, 21) train scores = [] test scores = [] for k in k values:
knn = KNeighborsClassifier(n neighbors=k) knn.fit(X train scaled, y train)
train_scores.append(knn.score(X_train_scaled, y_train))
test_scores.append(knn.score(X_test_scaled, y_test)) # Visualiser les performances
plt.figure(figsize=(10, 6)) plt.plot(k values, train scores, label='Train', marker='o')
plt.plot(k_values, test_scores, label='Test', marker='s') plt.xlabel('Nombre de voisins (k)')
plt.ylabel('Accuracy') plt.title('Performance du KNN en fonction de k') plt.legend() plt.grid(True,
alpha=0.3) plt.show() # Meilleur k best k = k values[np.argmax(test scores)] print(f"\nMeilleur
k: {best k}") # Entraîner avec le meilleur k knn best =
KNeighborsClassifier(n neighbors=best k) knn best.fit(X train scaled, y train) # Évaluation
y_pred = knn_best.predict(X_test_scaled) print(f"Accuracy: {accuracy_score(y_test,
y pred):.4f}") print("\nRAPPORT DE CLASSIFICATION:") print(classification report(y test,
y pred)) ``` ### 3.4.2 Support Vector Machine (SVM) SVM trouve l'hyperplan optimal qui sépare
les classes avec la marge maximale. **Cas d'usage :** - Classification de textes - Détection
```

```
d'anomalies - Reconnaissance de patterns ```python from sklearn.svm import SVC print("=" *
80) print("SUPPORT VECTOR MACHINE - CLASSIFICATION") print("=" * 80) # Tester
différents noyaux kernels = ['linear', 'rbf', 'poly'] results = {} for kernel in kernels: svm =
SVC(kernel=kernel, random state=42) svm.fit(X train scaled, y train) train score =
svm.score(X train scaled, y train) test score = svm.score(X test scaled, y test)
results[kernel] = {'train': train score, 'test': test score} print(f"\nKernel: {kernel}") print(f" Train
Accuracy: {train_score:.4f}") print(f" Test Accuracy: {test_score:.4f}") # Meilleur modèle
best_kernel = max(results, key=lambda k: results[k]['test']) print(f"\nMeilleur noyau:
{best kernel}") # Visualisation kernels list = list(results.keys()) train accs = [results[k]['train'] for
k in kernels list] test accs = [results[k]['test'] for k in kernels list] x = np.arange(len(kernels list))
width = 0.35 fig, ax = plt.subplots(figsize=(10, 6)) ax.bar(x - width/2, train accs, width,
label='Train') ax.bar(x + width/2, test accs, width, label='Test') ax.set vlabel('Accuracy')
ax.set_title('Performance SVM par type de novau') ax.set_xticks(x)
ax.set xticklabels(kernels list) ax.legend() ax.grid(True, alpha=0.3, axis='y') plt.show() ``` ###
3.4.3 Arbres de Décision et Forêts Aléatoires **Arbre de Décision :** Structure hiérarchique de
décisions basées sur les features. **Forêt Aléatoire :** Ensemble d'arbres de décision qui votent
pour la prédiction finale. ""python from sklearn.tree import DecisionTreeClassifier from
sklearn.ensemble import RandomForestClassifier from sklearn.tree import plot tree print("=" *
80) print("ARBRES DE DÉCISION ET FORÊTS ALÉATOIRES") print("=" * 80) # Arbre de
Décision dt = DecisionTreeClassifier(max depth=5, random state=42) dt.fit(X train, y train) #
Forêt Aléatoire rf = RandomForestClassifier(n estimators=100, random state=42) rf.fit(X train,
y train) # Évaluation print("\nARBRE DE DÉCISION:") print(f"Train Accuracy: {dt.score(X train,
y train):.4f}") print(f"Test Accuracy: {dt.score(X test, y test):.4f}") print("\nFORÊT ALÉATOIRE:")
print(f"Train Accuracy: {rf.score(X_train, y_train):.4f}") print(f"Test Accuracy: {rf.score(X_test,
y test):.4f}") # Importance des features feature importance = pd.DataFrame({ 'Feature':
X.columns, 'Importance': rf.feature importances }).sort values('Importance', ascending=False)
print("\nIMPORTANCE DES VARIABLES (Forêt Aléatoire):") print(feature_importance.head(10))
# Visualisation fig. axes = plt.subplots(1, 2, figsize=(16, 6)) # Arbre de décision plot tree(dt,
feature names=X.columns, class names=[str(c) for c in y.unique()], filled=True, ax=axes[0],
fontsize=8) axes[0].set title('Arbre de Décision (profondeur=5)') # Importance des features
top features = feature importance.head(10) axes[1].barh(range(len(top features)),
top features['Importance']) axes[1].set yticks(range(len(top features)))
axes[1].set yticklabels(top features['Feature']) axes[1].set xlabel('Importance')
axes[1].set_title('Top 10 Features - Forêt Aléatoire') axes[1].invert_yaxis() axes[1].grid(True,
alpha=0.3, axis='x') plt.tight layout() plt.show() ``` --- ## 3.5 APPRENTISSAGE NON
SUPERVISÉ ### 3.5.1 Clustering: K-Means K-Means regroupe les données en $k$ clusters en
minimisant la variance intra-cluster. **Cas d'usage en entreprise :** - Segmentation client (RFM)
- Segmentation produits - Détection d'anomalies ```python from sklearn.cluster import KMeans
from sklearn.metrics import silhouette score # Charger des données clients url =
"https://raw.githubusercontent.com/mwaskom/seaborn-data/master/iris.csv" df iris =
pd.read_csv(url) print("=" * 80) print("CLUSTERING K-MEANS - SEGMENTATION") print("=" *
80) # Préparer les données X = df iris.drop('species', axis=1) # Standardiser scaler =
StandardScaler() X scaled = scaler.fit transform(X) # Méthode du coude pour trouver k optimal
inertias = [] silhouette scores = [] k range = range(2, 11) for k in k range: kmeans =
KMeans(n clusters=k, random state=42, n init=10) kmeans.fit(X scaled)
inertias.append(kmeans.inertia_) silhouette_scores.append(silhouette_score(X_scaled,
kmeans.labels )) # Visualisation fig, axes = plt.subplots(1, 2, figsize=(14, 5)) # Méthode du
coude axes[0].plot(k range, inertias, marker='o', linewidth=2) axes[0].set xlabel('Nombre de
clusters (k)') axes[0].set ylabel('Inertie') axes[0].set title('Méthode du Coude') axes[0].grid(True,
alpha=0.3) # Score de silhouette axes[1].plot(k range, silhouette scores, marker='s',
linewidth=2, color='green') axes[1].set xlabel('Nombre de clusters (k)') axes[1].set ylabel('Score
de Silhouette') axes[1].set title('Score de Silhouette par k') axes[1].grid(True, alpha=0.3)
plt.tight layout() plt.show() # Choisir k=3 (on sait qu'il y a 3 espèces) kmeans final =
KMeans(n clusters=3, random state=42, n init=10) clusters =
kmeans_final.fit_predict(X_scaled) # Ajouter les clusters au dataframe df iris['Cluster'] = clusters
print(f"\nNombre d'observations par cluster:") print(df_iris['Cluster'].value_counts().sort_index())
# Caractériser les clusters print("\nCaractéristiques moyennes par cluster:") cluster profiles =
```

df_iris.groupby('Cluster')[X.columns].mean() print(cluster_profiles) # Visualisation 2D (2 premières features) plt.figure(figsize=(10, 6)) scatter = plt.scatter(X_scaled[:, 0], X_scaled[:, 1], c=clusters, cmap='viridis', alpha=0.6, s=50) plt.scatter(kmeans_final.cluster_centers_[:, 0], kmeans_final.cluster_centers_[:, 1], c='red', marker='X', s=200, edgecolors='black', linewidths=2, label='Centroïdes') plt.xlabel(X.columns[0]) plt.ylabel(X.columns[1]) plt.title('Clustering K-Means (3 clusters)') plt.colorbar(scatter, label='Cluster') plt.legend() plt.grid(True, alpha=0.3) plt.show() ``` ### 3.