DM IntroDataScience

Imad Bendimerad

5/30/2022

Installation des Packages

```
#install.packages("caret")
#install.packages("doParallel")
#install.packages("parallel")
#install.packages("rpart")
#install.packages("rpart.plot")
#install.packages("rmarkdown")
```

Jeu de données

Lien du site des données de l'étude https://archive.ics.uci.edu/ml/datasets/heart+Disease

1 Appliquer la fonction str au data frame cardio. Les formats des variables du jeu de données sont-ils satisfaisants ?

```
str(cardio)
## 'data.frame':
                 303 obs. of 14 variables:
## $ age
           : num 63 67 67 37 41 56 62 57 63 53 ...
## $ sex
            : num 1111010011...
           : num 1 4 4 3 2 2 4 4 4 4 ...
## $ cp
## $ trestbps: num 145 160 120 130 130 120 140 120 130 140 ...
## $ chol
            : num 233 286 229 250 204 236 268 354 254 203 ...
## $ fbs
           : num 1000000001...
## $ restecg : num 2 2 2 0 2 0 2 0 2 2 ...
## $ thalach : num 150 108 129 187 172 178 160 163 147 155 ...
## $ exang
           : num 0110000101...
## $ oldpeak : num 2.3 1.5 2.6 3.5 1.4 0.8 3.6 0.6 1.4 3.1 ...
## $ slope : num 3 2 2 3 1 1 3 1 2 3 ...
            : num 0320002010...
## $ ca
## $ thal : num 6 3 7 3 3 3 3 7 7 ...
## $ status : int 0 2 1 0 0 0 3 0 2 1 ...
```

Les variables "sex", "cp", "fbs", "restecg", "exang", "slope", "thal" et la variable réponse "status" sont codées en tant que variables quantitatives alors qu'elles sont censées être de nature qualitatives (on peut confirmer leurs natures sur le site) et donc les formats des variables des jeux de données <u>ne sont pas satisfaisants.</u>

2 Transformation des variables explicatives qualitatives

Commençons par nous familiariser avec la fonction factor

?factor

On voit bien l'utilité de cette fonction pour transformer des variables en format "factor", et on a des exemples de syntaxe.

On cherche à transformer les variables qualitatives au format num en format "factor":

```
cardio$sex <- factor( cardio$sex,levels = c(0, 1 ),</pre>
        labels = c( "Female", "Male") )
cardio$cp \leftarrow factor( cardio<math>$cp, levels = c(1, 2, 3, 4), 
        labels = c( "typical angina", "atypical angina", "non-anginal
pain", "asymptomatic") )
cardio$fbs <- factor( cardio$fbs,levels = c(0, 1 ),</pre>
                        labels = c( "FBS < 120 mg/dl", "FBS > 120 mg/dl") )
cardio$thal <- factor( cardio$thal,levels = c(3,6,7),</pre>
                        labels = c( "normal", "fixed defect", "reversible
defect") )
cardio$slope <- factor( cardio$slope,levels = c(1,2,3),</pre>
                         labels = c( "upsloping", "flat", "downsloping") )
cardio$exang <- factor( cardio$exang,$levels = c(0,1),
                          labels = c( "no", "yes") )
cardio$restecg <- factor( cardio$restecg,levels = c(0,1,2),</pre>
                          labels = c( "normal", "ST-T", "LVH") )
cardio$status <- factor( cardio$status,levels = c(0, 1,2,3,4 ),</pre>
    labels = c("0", "1","2","3","4" ) )
```

On refait un str afin de vérifier la transformation:

```
str(cardio)
```

```
## 'data.frame': 303 obs. of 14 variables:
## $ age : num 63 67 67 37 41 56 62 57 63 53 ...
## $ sex
             : Factor w/ 2 levels "Female", "Male": 2 2 2 2 1 2 1 1 2 2 ...
## $ cp
             : Factor w/ 4 levels "typical angina",..: 1 4 4 3 2 2 4 4 4 4
## $ trestbps: num 145 160 120 130 130 120 140 120 130 140 ...
## $ chol : num 233 286 229 250 204 236 268 354 254 203 ...
             : Factor w/ 2 levels "FBS < 120 mg/dl",..: 2 1 1 1 1 1 1 1 2
## $ fbs
## $ restecg : Factor w/ 3 levels "normal", "ST-T", ...: 3 3 3 1 3 1 3 1 3 3
## $ thalach : num 150 108 129 187 172 178 160 163 147 155 ...
## $ exang : Factor w/ 2 levels "no", "yes": 1 2 2 1 1 1 1 2 1 2 ...
## $ oldpeak : num 2.3 1.5 2.6 3.5 1.4 0.8 3.6 0.6 1.4 3.1 ...
## $ slope : Factor w/ 3 levels "upsloping", "flat", ...: 3 2 2 3 1 1 3 1 2 3
## $ ca
           : num 0320002010...
            : Factor w/ 3 levels "normal", "fixed defect", ...: 2 1 3 1 1 1 1
## $ thal
1 3 3 ...
## $ status : Factor w/ 5 levels "0","1","2","3",..: 1 3 2 1 1 1 4 1 3 2
```

3 Quelles sont les modalités de la variable réponse ?

```
levels(cardio$status)
## [1] "0" "1" "2" "3" "4"
```

La variable réponse a 5 modalités.

Depuis l'article de référence on peut lire: "The "goal" field refers to the presence of heart disease in the patient. It is integer valued from 0 (no presence) to 4. Experiments with the Cleveland database have concentrated on simply attempting to distinguish presence (values 1,2,3,4) from absence (value 0). "

Ce qui correspond à la valeur 0 pour l'absence de pathologie cardiaque, et aux valeurs 1;2;3 et 4 pour sa présence.

D'où on comprend que c'est possible de coder la variable réponse qualitative en binaire.

4 Transformation de la variable réponse en binaire

```
##
                                                             trestbps
         age
                         sex
                                                  ср
           :29.00
                    Female: 97
                                  typical angina
                                                   : 23
                                                          Min.
                                                                  : 94.0
##
    Min.
    1st Qu.:48.00
                                  atypical angina : 50
##
                    Male :206
                                                          1st Qu.:120.0
##
    Median :56.00
                                  non-anginal pain: 86
                                                          Median :130.0
                                  asymptomatic
##
    Mean
           :54.44
                                                   :144
                                                          Mean
                                                                :131.7
    3rd Qu.:61.00
                                                          3rd Qu.:140.0
##
##
    Max.
           :77.00
                                                          Max.
                                                                  :200.0
##
##
         chol
                                  fbs
                                              restecg
                                                            thalach
                                                                          exang
                                                                 : 71.0
## Min.
           :126.0
                    FBS < 120 mg/dl:258
                                            normal:151
                                                         Min.
                                                                          no
:204
##
                    FBS > 120 mg/dl: 45
    1st Qu.:211.0
                                            ST-T
                                                         1st Qu.:133.5
                                                                          yes:
99
##
    Median :241.0
                                            LVH
                                                  :148
                                                         Median :153.0
##
    Mean
           :246.7
                                                         Mean
                                                                 :149.6
##
    3rd Qu.:275.0
                                                         3rd Qu.:166.0
##
    Max.
           :564.0
                                                         Max.
                                                                 :202.0
##
                                                                        thal
##
       oldpeak
                            slope
                                             ca
##
    Min.
           :0.00
                    upsloping :142
                                      Min.
                                              :0.0000
                                                        normal
                                                                          :166
##
    1st Qu.:0.00
                   flat
                               :140
                                      1st Qu.:0.0000
                                                        fixed defect
                                                                          : 18
    Median :0.80
                   downsloping: 21
                                      Median :0.0000
                                                        reversible defect:117
##
##
    Mean
           :1.04
                                      Mean
                                              :0.6722
                                                        NA's
                                                                          : 2
##
    3rd Qu.:1.60
                                      3rd Qu.:1.0000
                                              :3.0000
##
    Max.
          :6.20
                                      Max.
##
                                      NA's
                                              :4
##
    status
    0:164
##
##
    1:139
##
##
##
```

Avec Summary on a un résumé de chaque variable, avec la moyenne la médiane et les quartiles pour les variables quantitatives, mais aussi les noms et nombres d'effectifs correspondants aux classes des variables qualitatives.

5 Afficher le nombre de données manquantes du jeu de données. Écarter les données manquantes à l'aide de la fonction na.omit

Nombre des données manquantes:

```
na_count <- length(which(is.na(cardio)))
print(na_count)
## [1] 6</pre>
```

Utilisation de na.omit afin d'écarter les observations pour lesquelles on a des données manquantes .

```
?na.omit
cardio <- na.omit(cardio)
```

Modelisation

6 Fixer la graine du générateur aléatoire à 1 à l'aide de la fonction set.seed et répartir le jeu de données en jeux de données cardio.train et cardio.test de tailles respectives de 70% et 30%.

Fixation de la graine du générateur aléatoire (afin d'avoir un aléa contrôlé et identique pour une valeur donnée).

```
set.seed(1)
```

On extrait 70% des données du jeu de données cardio vers un jeu de données d'apprentissage et les 30% restantes vers un jeu de données test.

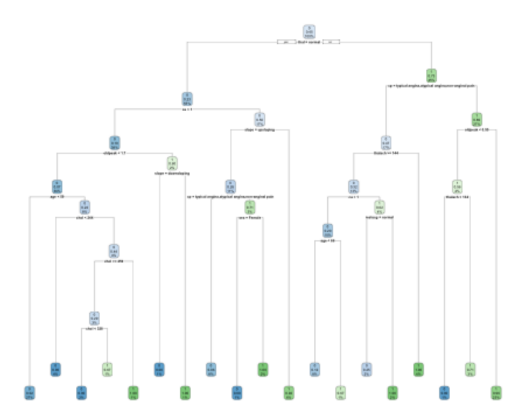
```
train = sample(1:nrow(cardio), round(0.70*nrow(cardio)))
cardio.train = cardio[train,]
cardio.test = cardio[-train,]
```

7 Ajuster, tracer et comparer en terme d'erreur de test les arbres de décisions obtenus respectivement sans et avec élagage.

CART sans élagage

On demande à l'algorithme CART de réaliser au sein de notre arbre de décisions des partitions binaires récursives jusqu'à obtenir un arbre profond contenant des feuilles avec un nombre minimal d'individus qu'on a fixé à 5

```
rpart.plot(cart.0)
```



```
pred.0 <- predict(cart.0, cardio.test, type ="class")
TMC_sansE <- mean(pred.0!=cardio.test$status)</pre>
```

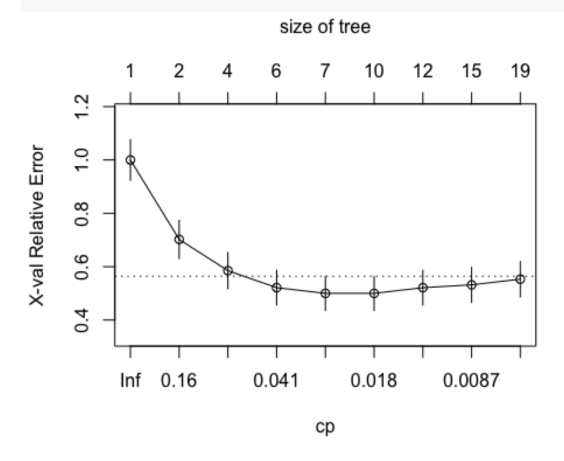
Taux de mauvais classement:

```
print(TMC_sansE)
## [1] 0.2808989
```

CART avec élagage

Pour faire l'élagage il faut trouver le "alpha" qui minimise l'erreur:

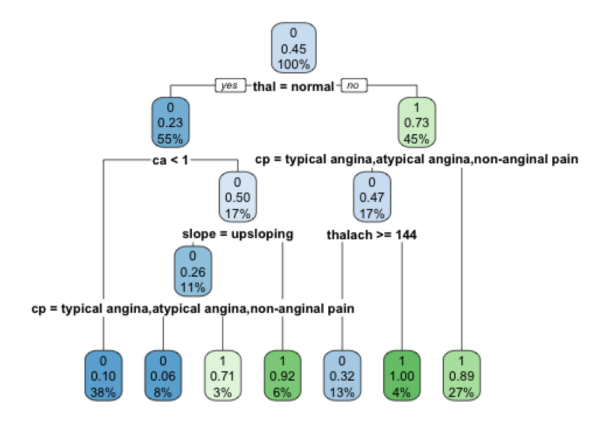
plotcp(cart.0)



```
cart.0$cptable
              CP nsplit rel error
##
                                      xerror
## 1 0.457446809
                      0 1.0000000 1.0000000 0.07635840
                      1 0.5425532 0.7021277 0.07140960
## 2 0.058510638
## 3 0.053191489
                      3 0.4255319 0.5851064 0.06766554
## 4 0.031914894
                      5 0.3191489 0.5212766 0.06510841
## 5 0.021276596
                      6 0.2872340 0.5000000 0.06416561
                      9 0.2234043 0.5000000 0.06416561
## 6 0.015957447
## 7 0.010638298
                     11 0.1914894 0.5212766 0.06510841
## 8 0.007092199
                     14 0.1595745 0.5319149 0.06556228
                     18 0.1276596 0.5531915 0.06643615
## 9 0.000000000
which.min(cart.0$cptable[,"xerror"])
## 5
## 5
```

On utilise cet alpha pour pénaliser notre modèle et construire un modèle d'arbre de décision avec élagage:

```
cpOptim = cart.0$cptable[which.min(cart.0$cptable[,"xerror"]),"CP"]
cart.pruned <- prune(cart.0, cpOptim)
rpart.plot(cart.pruned)</pre>
```



```
pred.pruned <- predict(cart.pruned, cardio.test, type ="class")
TMC_avecE <- mean(pred.pruned!=cardio.test$status)</pre>
```

Taux de mauvais classement:

```
print(TMC_avecE)
## [1] 0.2134831
```

Comparaisons

Comparaison des erreurs de test des 2 modèles

```
print(TMC_sansE)
```

```
## [1] 0.2808989

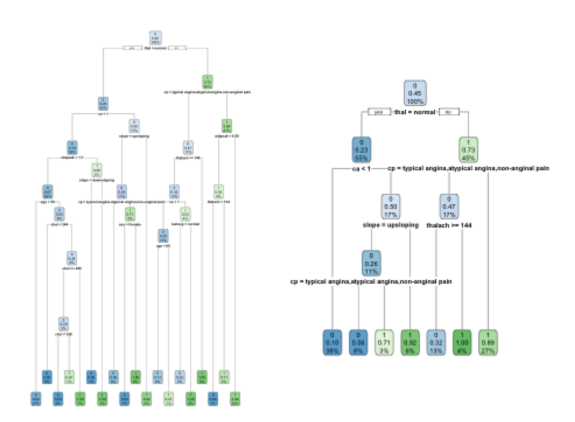
print(TMC_avecE)

## [1] 0.2134831
```

On constate que le taux de mauvais classement de l'arbre de décision avec élagage est inférieur à celui de l'arbres de décision sans élagage

les 2 arbres avec et sans élagage côte à côte

```
par(mfrow = c(1, 2))
rpart.plot(cart.0)
rpart.plot(cart.pruned)
```



Afficher l'importance relative de chaque variable explicative du modèle dans la prédiction de la variable réponse :

-R nous affiche par ordre décroissant l'importance de chaque variable explicative dans la prédiction de la variable réponse pour le modèle d'arbres de décision sans élagage:

```
cart.0$variable.importance
```

```
thalach
                  thal
                         oldpeak
                                     slope
                                                          exang
sex
## 27.324008 26.952113 21.217215 18.147456 15.532239 10.639821 10.488346
10.422207
                        trestbps
##
         age
                  chol
                                   restecg
                                                 fbs
   7.452678 7.182359
                        3.638883 2.323045
                                            0.627451
cart.0$variable.importance/sum(cart.0$variable.importance)
##
       thalach
                      thal
                               oldpeak
                                              slope
## 0.168721058 0.166424674 0.131012659 0.112057428 0.095908909 0.065699067
                                               chol
            ca
                       sex
                                                       trestbps
                                                                    restecg
                                   age
## 0.064763739 0.064355341 0.046019006 0.044349832 0.022469481 0.014344404
## 0.003874402
```

On peut dire que dans cet arbre sans élagage, environs 16.9% de la prédiction de la présence d'une pathologie cardiaque est expliquée par la variable thalach "maximum heart rate achieved", et que la somme des diminutions du taux de mauvais classement apportés par les partitions de cette variable est de 27.324008, ainsi de suite pour les autres variables, ou on remarquera une décroissance du pourcentage cité ci-dessus et donc de leurs importance.

-Même chose pour le modèle d'arbres de décision avec élagage:

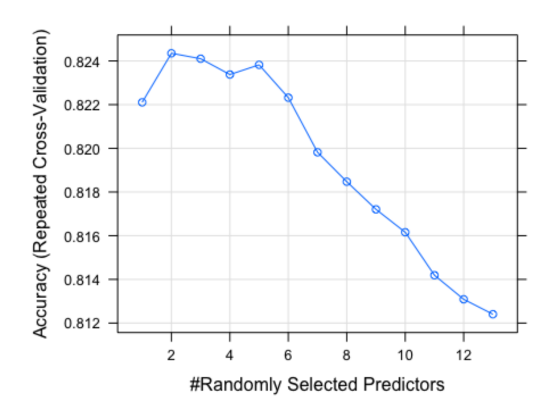
```
cart.pruned$variable.importance
                                    oldpeak
##
        thal
               thalach
                           slope
                                                   ср
                                                          exang
                                                                        ca
sex
## 26.952113 21.929149 15.747456 14.350277 14.133137 10.639821 8.424061
7.052646
         age trestbps
##
  2.622421 2.276267
cart.pruned$variable.importance/sum(cart.pruned$variable.importance)
##
         thal
                 thalach
                              slope
                                        oldpeak
                                                        ср
                                                                exang
ca
## 0.21713276 0.17666654 0.12686532 0.11560931 0.11385998 0.08571697
0.06786627
##
                     age
                           trestbps
          sex
## 0.05681783 0.02112686 0.01833816
```

on remarque qu'avec l'élagage on a des variables exclues, et l'importance des variables change

7 Peut-on améliorer les performances de prédiction à l'aide d'une forêt aléatoire à 500 arbres

On réalise une forêt aléatoire grâce à la librairie "caret" avec sa fonction trainControl qui fait une validation croisée répétée, tout en parallélisant les calcules sur les différents coeurs du CPU:

```
require(caret)
## Loading required package: caret
## Loading required package: ggplot2
## Loading required package: lattice
require(parallel)
require(doParallel)
## Loading required package: doParallel
## Loading required package: foreach
## Loading required package: iterators
cl <- makePSOCKcluster(detectCores()-1)</pre>
registerDoParallel(cl)
control <- trainControl(method="repeatedcv", number=5, repeats=100)</pre>
rfGrid <- expand.grid(mtry = 1:13)</pre>
RFmodel <- train(x = cardio.train[,-14],</pre>
                 y = cardio.train$status,
                 method="rf",
                 trControl=control,
                 n.trees=500.
                 tuneGrid = rfGrid)
stopCluster(cl)
plot(RFmodel)
```



```
print(RFmodel)
## Random Forest
##
## 208 samples
    13 predictor
##
##
     2 classes: '0', '1'
##
## No pre-processing
## Resampling: Cross-Validated (5 fold, repeated 100 times)
## Summary of sample sizes: 167, 166, 166, 166, 167, 166, ...
## Resampling results across tuning parameters:
##
##
     mtry
           Accuracy
                      Kappa
##
      1
           0.8221052
                      0.6350117
##
      2
           0.8243512
                      0.6418255
      3
           0.8241012
##
                      0.6421732
##
      4
           0.8233765
                      0.6412675
##
      5
           0.8238213
                      0.6423594
##
      6
           0.8223184
                      0.6395555
##
      7
           0.8198187
                      0.6345541
##
      8
           0.8184715
                      0.6320842
      9
##
           0.8172052
                      0.6296769
##
     10
           0.8161575 0.6276191
```

```
## 11 0.8141901 0.6236494

## 12 0.8130890 0.6215111

## 13 0.8124045 0.6202321

##

## Accuracy was used to select the optimal model using the largest value.

## The final value used for the model was mtry = 2.
```

Après stabilisation du résultat, on voit que **l'hyperparamètre mtry=2** est celui qui a la meilleure "accuracy" et donc celle qui minimise le taux de mauvais classement, et c'est ce qui va être utilisé pour la suite

```
pred.rf.caret <- predict(RFmodel, cardio.test)
TMC_RF <- mean(pred.rf.caret!=cardio.test$status)
print(TMC_RF)
## [1] 0.1797753</pre>
```

On a:

```
TMC_avecE<TMC_sansE

## [1] TRUE

TMC_RF<TMC_avecE

## [1] TRUE
```

Malgré le fait qu'on ne peut visualiser le RandomForest par un plot comme pour les arbres décisionnels, ce modèle reste très intéressant pour la minimisation de la variance en faisant **un vote majoritaire** des arbres non ou faiblement corrélés de partitions différentes, générés en fonction d'un nombre de variables explicatives choisies au hasard parmis les p variables explicatives (p=13 ici) utilisant mtry.

On peut voir que le RandomForest de 500 arbres **peut améliorer les performances de prédiction face aux arbres de décision avec ou sans élagage**, car il a un taux de mauvais classement encore plus réduit.