Preprocesing danych

Zadanie 1. Celem zadania jest przeanalizowanie technik wstępnego przetwarzania danych i ich wpływu na wyniki klasyfikacji. Pracować będziemy na zbiorze Credit approval dataset¹. Jako klasyfikatorów użyj metod: naiwnego Bayesa (NB), najbliższych sąsiadów (klasyfikatora k-NN), metody wektorów nośnych (Support Vector Machines, SVM) oraz lasów losowych (ang. random forests) z ich domyślnymi parametrami.

- 1. Zidentyfikuj w zbiorze Credit approval dataset cechy (tj. kolumny), dla których brakuje podanych wartości. Uzupełnij brakujące wartości. Do wyboru jest wiele możliwości, przykładowe z nich to:
 - usunięcie kolumn (cech) lub wierszy (przykładów), w których występują brakujące dane
 - uzupełnienie brakujących danych średnią, medianą lub modą wartości cechy
 - uzupełnienie brakujących danych najczęstszą wartością cech, wartością losową lub wartością zerową
 - uzupełnienie brakujących danych metodą nabliższych sąsiadów

Zastanów się, jaki sposób imputacji brakujących danych będzie najbardziej odpowiedni. Jak będzie wyglądało uzupełnianie brakujących wartości dla danych numerycznych, a jak dla danych nominalnych?

- 2. Zwizualizuj rozkład wartości każdej cechy oraz zależności od innych cech w tzw. macierzy rozrzutu (ang. scatter matrix).
- 3. Kodowanie wartości nominalnych. Przeanalizuj, jak klasyfikatory radzą sobie z reprezentacją cech w postaci nominalnej oraz w kodowaniu *one hot encoding*. Które reprezentacje cech są dopuszczalne dla każdego z klasyfikatorów? Jeśli obie reprezentacje są dopuszczalne, która reprezentacja będzie bardziej efektywna?
- 4. Przeprowadź skalowanie cech. Najczęściej stosuje się jedno z dwóch podejść:
 - normalizacja (ang. min-max scaling): $x \leftarrow \frac{x x_{\min}}{x_{\max} x_{\min}}$

 $^{^{1} \}rm https://archive.ics.uci.edu/ml/datasets/credit+approval$

• standaryzacja (ang. standarization):

$$x \leftarrow \frac{x-\mu}{\sigma}$$

Zbadaj, jak skalowanie cech wpływa na dokładność klasyfikatorów k-NN oraz lasów losowych.

- 5. Porównaj wyniki otrzymane przez klasyfikatory. Wyniki przedstaw jako dokładnośc razem z przedziałem ufności.
 - Ponieważ zbiór danych jest nieduży, pomiary wykonaj przy pomocy 5-krotnej walidacji krzyżowej.
- 6. Dla wybranego klasyfikatora przedstaw wykres precyzji w funkcji pełności (ang. precision-recall curve) oraz oraz wykres charakterystyki roboczej odbiornika (ang. receiver operating characteristic, ROC).

Wykonując preprocesing danych, pamiętaj, aby wykonać go najpierw na aktualnym zbiorze treningowym, a następnie na zbiorze testowym, korzystając z informacji uzyskanych ze zbioru treningowego. Inaczej będziemy mieli tzw. wyciek informacji ze zbioru testowego do zbioru treningowego.

O ile to możliwe, przetwarzanie danych zorganizuj w tzw. potok (ang. pipeline)

Literatura

[1] Sebastian Raschka, Model Evaluation, Model Selection and Algorithm Selection in Machine Learning, 2018.