APRENDIZAGEM DE MÁQUINA

PROF. JOSENALDE OLIVEIRA

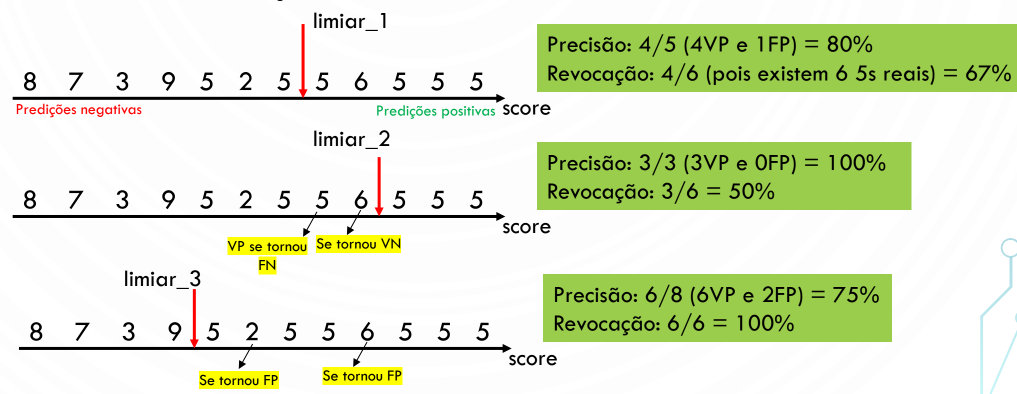
josenalde.oliveira@ufrn.br https://github.com/josenalde/machinelearning

ANÁLISE E DESENVOLVIMENTO DE SISTEMAS - UFRN

DA RELAÇÃO PRECISÃO/REVOCAÇÃO

[1] Como um algoritmo de classificação "decide"? Intuitivamente nos parece que é gerada alguma medida interna da relação entre as features (score) e, com base em algum limiar (threshold) a classificação é atribuída à classe X, Y, Z etc.

[2] O SGDClassifier, por exemplo, para cada instância calcula um score baseado em uma função de decisão e, se esse score for maior que um limiar, ele atribui a instância à classe positiva, ou então a atribui à classe negativa.



DA RELAÇÃO PRECISÃO/REVOCAÇÃO

Uma forma de verificar é usar o método decision_function() do modelo ao invés do predict(), a qual retorna um score e pode-se fazer a predição com base neste score, definindo-se um limiar

y_scores = model_sgd.decision_function([some_digit])
print(y_scores)

definindo um threshold = 0 (padrão do SGDClassifier com predict())
thresh = 0

y_some_digit_pred = (y_scores > thresh)
print(y_some_digit_pred) # TRUE

aumentando o threshold para 8000 dará False, diminuindo a revocação (o classificador perde esta imagem thresh = 3000
y_some_digit_pred = (y_scores > thresh)
print(y_some_digit_pred) # FALSE

v 0.0s
2164.22030239]
True]
False]

E qual limiar escolher? (para entendimento do pano de fundo...)

- 1. Usar cross_val_predict() para obter os scores de todas as instâncias de treinamento, com o método "decision_function"
- 2. Usar precision_recall_curve() para calcular precisão e revocação em todos os limitares possíveis
- 3. Plotar o gráfico PR/RC

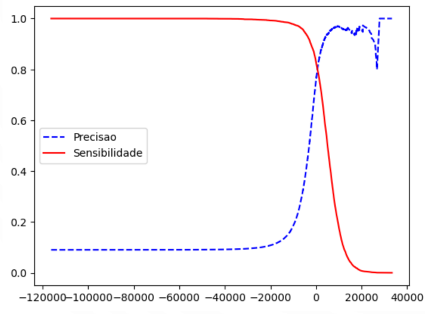
DA RELAÇÃO PRECISÃO/REVOCAÇÃO

```
y_scores = cross_val_predict(model_sgd, X_train, y_train_5, cv=5, method='decision_function')

from sklearn.metrics import precision_recall_curve
precisions, recalls, thresholds = precision_recall_curve(y_train_5, y_scores)

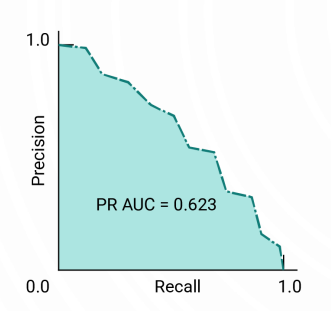
def plot_precision_recall_vs_threshold(precisions, recalls, thresholds):
    plt.plot(thresholds, precisions[:-1], 'b--', label='Precisao')
    plt.plot(thresholds, recalls[:-1], 'r-', label='Sensibilidade')
    plt.legend()

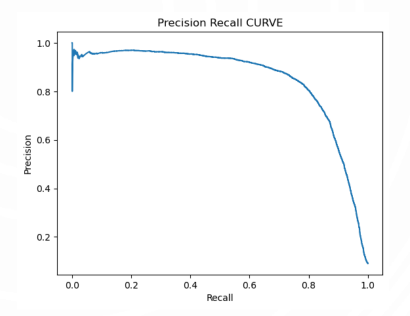
plot_precision_recall_vs_threshold(precisions, recalls, thresholds)
plt.show()
```



Para o limiar que dê uma precisão de 90%, qual a revocação associada?

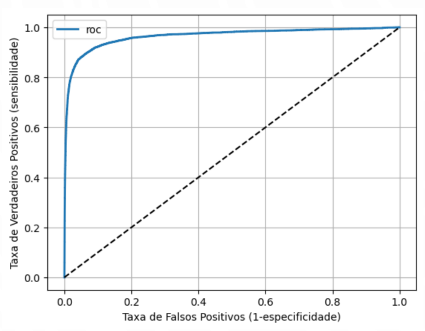
DA RELAÇÃO PRECISÃO/REVOCAÇÃO (CURVA PR)





A curva PR e a respectiva área sobre esta curva é mais indicada para bases desbalanceadas

- Muito usada para avaliar classificadores binários
- É a curva entre a Taxa de Verdadeiros Positivos (TVP = Revocação = Sensibilidade) X Taxa de Falsos Positivos (TFP, taxa de instâncias negativas classificadas como positivas)
- TFP = 1 TVN ou 1 especificidade



```
from sklearn.metrics import roc_curve
tfp, tvp, thresholds = roc_curve(y_train_5, y_scores)

def plot_roc_curve(tfp, tvp, label='roc'):
    plt.plot(tfp,tvp,linewidth=2,label=label)
    plt.plot([0,1],[0,1],'k--')
    plt.legend()
    plt.grid()
    plt.xlabel('Taxa de Falsos Positivos (1-especificidade)')
    plt.ylabel('Taxa de Verdadeiros Positivos (sensibilidade)')

plot_roc_curve(tfp, tvp)
plt.show()
```

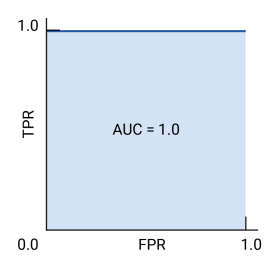
A área sob a curva (AUC) é uma forma de comparar classificadores (datasets balanceados): (quanto mais próximo de 1, melhor)

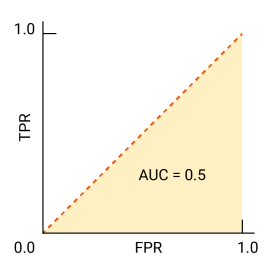
```
from sklearn.metrics import roc_auc_score
roc_auc_score(y_train_5, y_scores)

    0.0s

0.9648211175804801
```

- Em (0,1) temos FPR (TFP=0, ou seja, 1-especificidade=0 implica especificidade=1). Mas lembre que especificidade é a taxa de verdadeiros negativos. Se ela é igual a 1, significa que não há falsos positivos.
- Em (TPR, TVP=1=sensibilidade) não há falsos negativos.
- Logo é o melhor cenário pontos próximos a (0,1) pois estão os limitares que geram os melhores desempenhos

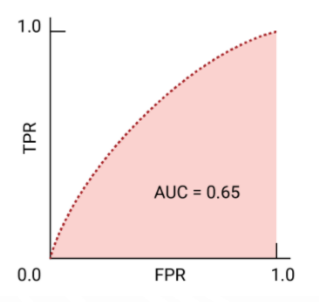


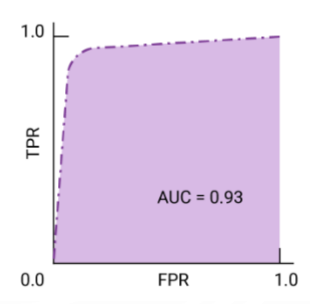


Já neste caso, um AUC de 0.5 equivale a predições aleatórias (como cara-coroa etc.), ou seja, 50% de probabilidade de ser positivo e 50% de ser negativo (1 pra 1)

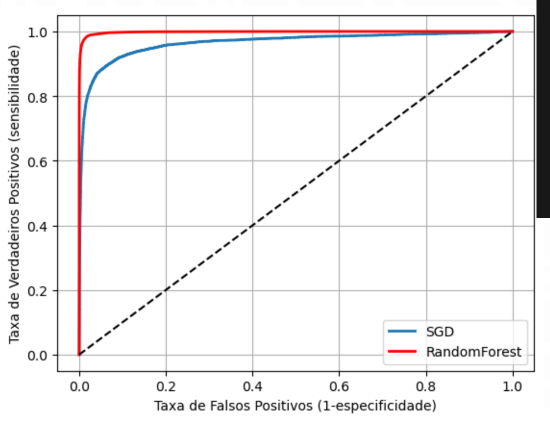
https://developers.google.com/machine-learning/crash-course/classification/roc-and-auc

• 0.93>0.65, logo modelo à direita tem melhor desempenho, maior probabilidade de classificar uma amostra aleatória como classe positiva





Comparando SGD X RandomForest para o classificador binário de 5s no MNIST



```
from sklearn.ensemble import RandomForestClassifier
model rf = RandomForestClassifier(random state=42)
y probas rf = cross val_predict(model_rf, X_train, y_train_5, cv=5, method='predict_proba')
y scores rf = y probas rf[:,1] # ou seja as probabilidades da classe positiva (5)
tfp rf, tvp rf, thresholds rf = roc curve(y train 5, y scores rf)
def plot_roc_curve(tfp_1, tvp_1, tfp_2, tvp_2, label_1, label_2):
    plt.plot(tfp_1,tvp_1, linewidth=2, label=label_1)
    plt.plot(tfp_2,tvp_2, 'r', linewidth=2, label=label_2)
    plt.plot([0,1],[0,1],'k--')
    plt.legend()
    plt.grid()
   plt.xlabel('Taxa de Falsos Positivos (1-especificidade)')
    plt.ylabel('Taxa de Verdadeiros Positivos (sensibilidade)')
plot_roc_curve(tfp, tvp, tfp_rf, tvp_rf, 'SGD', 'RandomForest')
plt.show()
```

 $ROC\ AUC_RF = 0.9984$

DAPERFEIÇOANDO O MODELO

- A escolha manual de hiperparâmetros é tediosa (encontrar uma combinação)
- No Scikit-learn pode-se usar o GridSearchCV ou o RandomizedSearchCV
- No GridSearch ele avalia TODAS as combinações por meio de validação cruzada
- Exemplo para o RandomForest

Testa no primeiro dict 3x4=12 combinações com o parâmetro bootstrap:True (default)

Depois testa no segundo dict 2x3=6 combinações com bootstrap:False

Testa portanto 12+6 combinações e cada rodada de 5 treinos com validação cruzada, ou seja, $18 \times 5 = 90$ rodadas de treinamento. Ao fim, os melhores parâmetros estão aqui:

```
model_rf_gs.best_params_ # se os melhores resultados forem com os limites superiores, pense em aumenta-los
model_rf_gs.best_estimator_ (melhor estimador)
cvres = model_rf_gs.cv_results_
for mean_f1, params in zip(cvres['f1'], cvres['params']):
    print(mean_f1, params)
```

DAPERFEIÇOANDO O MODELO

Outro exemplo com KNN

```
from sklearn.model_selection import GridSearchCV

param_grid = {'n_neighbors': range(1,40,2), 'weights': ['uniform', 'distance'], 'p': [1, 2, 3]}
grid = GridSearchCV(KNeighborsClassifier(),param_grid, verbose = 3)#verbose indica a quantidade de detalhame
grid.fit(X_train,y_train)
```

Então você pode executar previsões neste objeto da grade com o conjunto de teste

```
grid_predictions = grid.predict(X_test)

dfGridSearch = pd.DataFrame(grid.cv_results_)

dfGridSearch.loc[dfGridSearch['rank_test_score'] == 1, :]
```

DAPERFEIÇOANDO O MODELO

- Se o espaço de pesquisa for grande é melhor usar busca randomizada
- Avalia determinado número de combinações aleatórias, selecionando um valor aleatório para cada hiperparâmetro por iteração (1000 iterações no Randomized explorar mais do que no GridSearch) e pode-se definir o número de iterações desejado para controlar melhor o custo computacional