▶ CHAPTER 05 트리 알고리즘

혼자 공부하는 머신러닝+딥러닝 (개정판)



한국공학대학교 게임공학과 이재영

학습 로드맵





이 책의 학습 목표

• CHAPTER 01: 나의 첫 머신러닝

- 인공지능, 머신러닝, 딥러닝의 차이점을 이해합니다.
- 구글 코랩 사용법을 배웁니다.
- 첫 번째 머신러닝 프로그램을 만들고 머신러닝의 기본 작동 원리를 이해합니다.

• CHAPTER 02: 데이터 다루기

- 머신러닝 알고리즘에 주입할 데이터를 준비하는 방법을 배웁니다.
- 데이터 형태가 알고리즘에 미치는 영향을 이해합니다.

• CHAPTER 03: 회귀 알고리즘과 모델 규제

- 지도 학습 알고리즘의 한 종류인 회귀 알고리즘에 대해 배웁니다.
- 다양한 선형 회귀 알고리즘의 장단점을 이해합니다.

• CHAPTER 04: 다양한 분류 알고리즘

- 로지스틱 회귀, 확률적 경사 하강법과 같은 분류 알고리즘을 배웁니다.
- 이진 분류와 다중 분류의 차이를 이해하고 클래스별 확률을 예측합니다.

• CHAPTER 05: 트리 알고리즘

- 성능이 좋고 이해하기 쉬운 트리 알고리즘에 대해 배웁니다.
- 알고리즘의 성능을 최대화하기 위한 하이퍼파라미터 튜닝을 실습합니다.
- 여러 트리를 합쳐 일반화 성능을 높일 수 있는 앙상블 모델을 배웁니다.

이 책의 학습 목표

• CHAPTER 06: 비지도 학습

- 타깃이 없는 데이터를 사용하는 비지도 학습과 대표적인 알고리즘을 소개합니다.
- 대표적인 군집 알고리즘인 k-평균과 DBSCAN을 배웁니다.
- 대표적인 차원 축소 알고리즘인 주성분 분석(PCA)을 배웁니다.

• CHAPTER 07: 딥러닝을 시작합니다

- 딥러닝의 핵심 알고리즘인 인공 신경망을 배웁니다.
- 대표적인 인공 신경망 라이브러리인 텐서플로와 케라스를 소개합니다.
- 인공 신경망 모델의 훈련을 돕는 도구를 익힙니다.

• CHAPTER 08: 이미지를 위한 인공 신경망

- 이미지 분류 문제에 뛰어난 성능을 발휘하는 합성곱 신경망의 개념과 구성 요소에 대해 배웁니다.
- 케라스 API로 합성곱 신경망을 만들어 패션 MNIST 데이터에서 성능을 평가해 봅니다.
- 합성곱 층의 필터와 활성화 출력을 시각화하여 합성곱 신경망이 학습한 내용을 고찰해 봅니다.

• CHAPTER 09: 텍스트를 위한 인공 신경망

- 텍스트와 시계열 데이터 같은 순차 데이터에 잘 맞는 순환 신경망의 개념과 구성 요소에 대해 배웁니다.
- 케라스 API로 기본적인 순환 신경망에서 고급 순환 신경망을 만들어 영화 감상평을 분류하는 작업에 적용해 봅니다.

• 순환 신경망에서 발생하는 문제점과 이를 극복하기 위한 해결책을 살펴봅니다.

Contents

CHAPTER 05 트리 알고리즘

SECTION 5-1 결정 트리

SECTION 5-2 교차 검증과 그리드 서치

SECTION 5-3 트리의 앙상블



CHAPTER 05 트리 알고리즘

화이트 와인을 찾아라!

학습목표

- 성능이 좋고 이해하기 쉬운 트리 알고리즘에 대해 배웁니다.
- 알고리즘의 성능을 최대화하기 위한 하이퍼파라미터 튜닝을 실습합니다.
- 여러 트리를 합쳐 일반화 성능을 높일 수 있는 앙상블 모델을 배웁니다.

SECTION 5-1 결정 트리(1)

- 캔에 인쇄된 알코올 도수, 당도, pH 값으로 레드 와인과 화이트 와인 구별하기
- 로지스틱 회귀로 와인 분류하기
 - 6,497개의 와인 샘플 데이터 가져오기 (소스 <u>https://bit.ly/wine-date</u>)

import pandas as pd
wine = pd.read_csv('https://bit.ly/wine-date')

- head() 메서드로 처음 5개의 샘플을 확인

wine.head()



	alcohol	sugar	pН	class
0	9.4	1.9	3.51	0.0
1	9.8	2.6	3.20	0.0
2	9.8	2.3	3.26	0.0
3	9.8	1.9	3.16	0.0
4	9.4	1.9	3.51	0.0

◀ 처음 3개의 열(alcohol, sugar, pH)은 각각 알코올 도수, 당도, pH
네 번째 열(class)은 타깃값. 0이면 레드 와인, 1이면 화이트 와인
레드 와인과 화이트 와인을 구분하는 이진 분류 문제이고,
화이트 와인이 양성 클래스

SECTION 5-1 결정 트리(2)

◦ 로지스틱 회귀로 와인 분류하기

- info() 메서드: 데이터프레임의 각 열의 데이터 타입과 누락된 데이터가 있는지 확인

wine.info()

<class 'pandas.core.frame.DataFrame'>

RangeIndex: 6497 entries, 0 to 6496

Data columns (total 4 columns):

#	Column	Non-Null Count	Dtype	
0	alcohol	6497 non-null	float64	
1	sugar	6497 non-null	float64	
2	рН	6497 non-null		float64
3	class	6497 non-null		float64

dtypes: float64(4)

memory usage: 203.2 KB

▲ 총 6,497개의 샘플이 있고 4개의 열은 모두 실숫값
Non-Null Count가 모두 6497이므로 누락된 값은 없음

SECTION 5-1 결정 트리(3)

- 로지스틱 회귀로 와인 분류하기
 - describe() 매사드: 열에 대한 간략한 통계(최소, 최대, 평균값 등)를 출력

wine.describe()

G		alcohol	sugar	рН	class
	count	6497.000000	6497.000000	6497.000000	6497.000000
평균- 표준편차- 최소- 1사분위수- 중간값 /_ 2사분위수 3사분위수- 최대-	→mean	10.491801	5.443235	3.218501	0.753886
	→ std	1.192712	4.757804	0.160787	0.430779
	→ min	8.000000	0.600000	2.720000	0.000000
		9.500000	1.800000	3.110000	1.000000
	→ 50%	10.300000	3.000000	3.210000	1.000000
	→ 75 %	11.300000	8.100000	3.320000	1.000000
	→ max	14.900000	65.800000	4.010000	1.000000

▲ 도수, 당도, pH 스케일이 다름 StandardScaler 클래스를 사용해 특성을 표준화 필요

SECTION 5-1 결정 트리(4)

- 로지스틱 회귀로 와인 분류하기
 - 판다스 데이터프레임을 훈련 세트와 테스트 세트로 나누기

```
data = wine[['alcohol', 'sugar', 'pH']]
target = wine['class']
```

• [노트]실습과 결괏값이 같도록 random state를 42로 고정

- 훈련 세트와 테스트 세트의 크기 확인

```
print(train_input.shape, test_input.shape) — (5197, 3) (1300, 3)
```

- StandardScaler 클래스를 사용해 훈련 세트 전처리와 테스트 세트 변환

```
from sklearn.preprocessing import StandardScaler
ss = StandardScaler()
ss.fit(train_input)
train_scaled = ss.transform(train_input)
test_scaled = ss.transform(test_input)
```

SECTION 5-1 결정 트리(5)

- 로지스틱 회귀로 와인 분류하기
 - 표준점수로 변환된 train_scaled와 test_scaled를 사용해 로지스틱 회귀 모델을 훈련

from sklearn.linear_model import
LogisticRegression
Ir = LogisticRegression()
Ir.fit(train_scaled, train_target)
print(Ir.score(train_scaled, train_target))
print(Ir.score(test_scaled, test_target))

0.7808350971714451 0.7776923076923077

▲ 훈련 세트와 테스트 세트의 점수가 모두 낮아 다소 과소적합

> > 혼자 공부하는 머신러닝+딥러닝

SECTION 5-1 결정 트리(6)

- 로지스틱 회귀로 와인 분류하기
 - 설명하기 쉬운 모델과 어려운 모델
 - 모델을 설명하기 위한 보고서 작성을 위해, 로지스틱 회귀가 학습한 계수와 절편을 출력

print(Ir.coef_, Ir.intercept_)

보고서

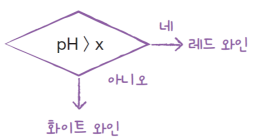
작성자:혼공머신

이 모델은 알코올 도수 값에 0.51268071를 곱하고, 당도에 1.67335441을 곱하고, pH 값에 -0.68775646을 곱한 다음 모두 더합니다. 마지막으로 1.81773456를 더합니다. 이 값이 0보다 크면 화이트 와인, 작으면 레드 와인입니다. 현재 약 78% 정도를 정확히 화이트 와인으로 분류했습니다.

모델의 출력 결과는...



• 순서도로 표현?



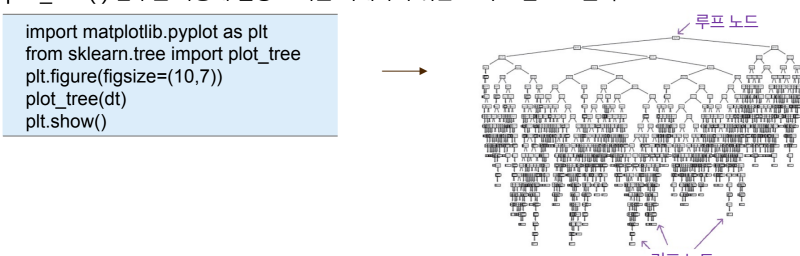
> > 혼자 공부하는 머신러닝+딥러닝

SECTION 5-1 결정 트리(7)

- 결정 트리(Decision Tree)
 - 사이킷런의 DecisionTreeClassifier 클래스를 사용해 결정 트리 모델을 훈련
 - fit() 메서드를 호출해서 모델을 훈련한 다음 score() 메서드로 정확도를 평가

```
from sklearn.tree import DecisionTreeClassifier dt = DecisionTreeClassifier(random_state=42) dt.fit(train_scaled, train_target) print(dt.score(train_scaled, train_target)) # 훈련 세트 print(dt.score(test_scaled, test_target)) # 테스트 세트
```

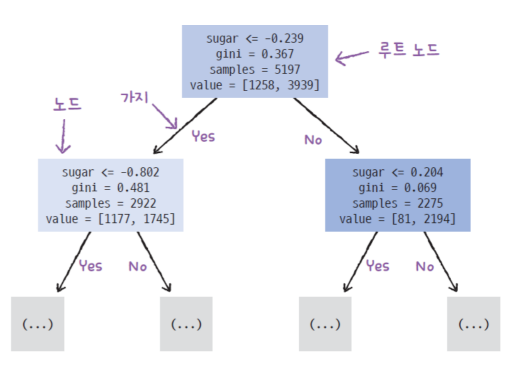
• plot_tree() 함수를 사용해 결정 트리를 이해하기 쉬운 트리 그림으로 출력



SECTION 5-1 결정 트리(8)

- ∘ 결정 트리(Decision Tree)
 - 사이킷런의 DecisionTreeClassifier 클래스를 사용해 결정 트리 모델을 훈련
 - plot_tree() 함수에서 트리의 깊이를 제한해서 출력
 - max_depth 매개변수를 1로 주면 루트 노드를 제외하고 하나의 노드를 더 확장
 - filled 매개변수에서 클래스에 맞게 노드의 색깔 조정
 - feature_names 매개변수에는 특성의 이름을 전달

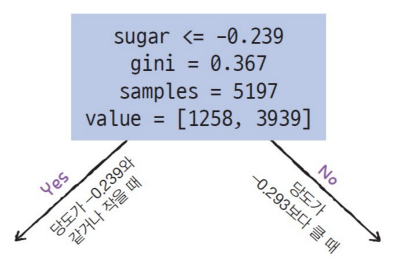
```
plt.figure(figsize=(10,7))
plot_tree(dt, max_depth=1,
filled=True,
feature_names=['alcohol', 'sugar',
'pH'])
plt.show()
```



> > 혼자 공부하는 머신러닝+딥러닝 14

SECTION 5-1 결정 트리(9)

- 결정 트리(Decision Tree)
 - 사이킷런의 DecisionTreeClassifier 클래스를 사용해 결정 트리 모델을 훈련



왼쪽 노드

sugar <= -0.802
 gini = 0.481
 samples = 2922
value = [1177, 1745]</pre>

오른쪽 노드

sugar <= 0.204
 gini = 0.069
 samples = 2275
value = [81, 2194]</pre>

> > 혼자 공부하는 머신러닝+딥러닝 15

SECTION 5-1 결정 트리(10)

- 결정 트리(Decision Tree)
 - 불순도(impurity)
 - gini는 지니 불순도(Gini impurity)를 의미
 - DecisionTreeClassifier 클래스의 criterion 매개변수의 기본값이 'gini'
 - criterion 매개변수: 노드에서 데이터를 분할할 기준을 정함
 - 앞의 그린 트리에서 루트 노드는 당도 -0.239를 기준으로 왼쪽과 오른쪽 노드로 나눌 때, criterion 매개변수에 지정한 지니 불순도를 사용

루트 노드는 총5,197개의 샘플, 그중에 1,258개가 음성 클래스, 3,939개가 양성 클래스인 경우의 지니불순도

$$1 - ((1258 / 5197)^2 + (3939 / 5197)^2) = 0.367$$

• 순수 노드: 노드에 하나의 클래스만 있어, 지니 불순도가 0인 노드

$$1 - ((0 / 100)^{2} + (100 / 100)^{2}) = 0$$

SECTION 5-1 결정 트리(11)

- 결정 트리(Decision Tree)
 - 불순도(impurity)
 - 결정 트리 모델은 부모 노드(parent node)와 자식 노드(child node)의 불순도 차이가 가능한 크도록 트리를 성장시킴
 - 정보 이득(information gain): 부모 노드와 자식 노드의 불순도 차이

```
부모의 불순도 - (왼쪽 노드 샘플 수 / 부모의 샘플 수) × 왼쪽 노드 불순도 - (오른쪽 노드 샘플 수 / 부모의 샘플 수) × 오른쪽 노드 불순도 = 0.367 - (2922 / 5197) × 0.481 - (2275 / 5197) × 0.069 = 0.066
```

• 엔트로피 불순도: DecisionTreeClassifier 클래스에서 criterion='entropy'를 지정하여 사용

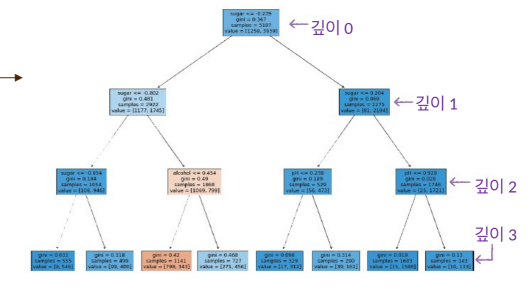
- 결정 트리 알고리즘
 - 불순도 기준을 사용해 정보 이득이 최대가 되도록 노드를 분할
 - 노드를 순수하게 나눌수록 정보 이득이 커짐
 - 새로운 샘플에 대해 예측할 때에는 노드의 질문에 따라 트리를 이동
 - 마지막에 도달한 노드의 클래스 비율을 보고 예측

SECTION 5-1 결정 트리(12)

- 결정 트리(Decision Tree)
 - 가지치기
 - 결정 트리에서 자라날 수 있는 트리의 최대 깊이를 지정
 - DecisionTreeClassifier 클래스의 max_depth 매개변수를 3으로 지정하여 모델 만들기

```
dt = DecisionTreeClassifier(max_depth=3, random_state=42)
dt.fit(train_scaled, train_target) print(dt.score(train_scaled, train_target))
print(dt.score(test_scaled, test_target))
```

• plot_tree() 함수로 트리 그래프 작성



› · 혼자 공부하는 머신러닝+딥러닝 18

SECTION 5-1 결정 트리(13)

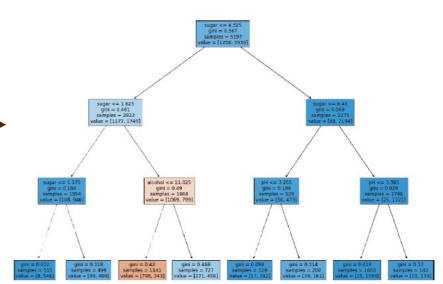
- 결정 트리(Decision Tree)
 - 가지치기
 - 특성값의 스케일은 결정 트리 알고리즘에 아무런 영향을 미치지 않으므로 표준화 전처리를 할 필요가 없음
 - 전처리하기 전의 훈련 세트(train_input)와 테스트 세트(test_input)로 결정 트리 모델을 다시 훈련

```
dt = DecisionTreeClassifier(max_depth=3, random_state=42)
dt.fit(train_input, train_target)
print(dt.score(train_input, train_target))

0.8454877814123533
0.8415384615384616
```

• 트리 그래프로 구현

print(dt.score(test input, test target))



SECTION 5-1 결정 트리(14)

- 결정 트리(Decision Tree)
 - 가지치기
 - 결정 트리는 어떤 특성이 가장 유용한지 나타내는 특성 중요도를 계산
 - 앞의 트리에서는 루트 노드와 깊이 1에서 당도를 사용했기 때문에 아마도 당도(sugar)가 가장 유용한 특성 중 하나일 것임
 - 특성 중요도는 결정 트리 모델의 feature_importances_ 속성에 저장됨. 이 값을 출력해 확인

> ▲ 두 번째 특성인 당도가 0.87 정도로 특성 중요도가 가장 높고, 그다음 알코올 도수, pH 순. 이 값을 모두 더하면 1이 됨

- 특성 중요도는 각 노드의 정보 이득과 전체 샘플에 대한 비율을 곱한 후 특성별로 더하여 계산
- 특성 중요도를 활용하면 결정 트리 모델을 특성 선택에 이용할 수 있음

SECTION 5-1 결정 트리(15)

- 이해하기 쉬운 결정 트리 모델(문제해결 과정)
 - 문제
 - 알코올 도수, 당도, pH 데이터를 기준으로 화이트 와인을 골라내는 이진 분류 로지스틱 회귀 모델을 훈련
 - 설명하고 이해하기 쉬운 방법의 모델이 필요
 - 해결
 - 결정 트리를 사용해 레드 와인과 화이트 와인을 분류하는 문제 해결
 - 특성을 더 추가하지 않고도 결정 트리의 성능이 로지스틱 회귀 모델보다 더 뛰어남
 - 결정 트리는 깊이가 너무 깊지 않다면 비교적 설명하기 쉬움
 - 결정 트리가 어떻게 데이터를 분할하는지 이해하기 위해 불순도 개념과 정보 이득에 대해 학습
 - 결정 트리는 비교적 비전문가에게도 설명하기 쉬운 모델을 만들어줌
 - 결정 트리는 많은 앙상블 학습 알고리즘의 기반이며, 앙상블 학습은 신경망과 함께 가장 높은 성능의 인기 알고리즘

SECTION 5-1 마무리(1)

- 키워드로 끝나는 핵심 포인트
 - 결정 트리는 예 / 아니오에 대한 질문을 이어나가면서 정답을 찾아 학습하는 알고리즘
 - 비교적 예측 과정을 이해하기 쉽고 성능도 우수
 - 불순도는 결정 트리가 최적의 질문을 찾기 위한 기준
 - 사이킷런은 지니 불순도와 엔트로피 불순도를 제공
 - 정보 이득은 부모 노드와 자식 노드의 불순도 차이
 - 결정 트리 알고리즘은 정보 이득이 최대화되도록 학습
 - 결정 트리는 제한 없이 성장하면 훈련 세트에 과대적합되기 쉬움
 - 가지치기는 결정 트리의 성장을 제한하는 방법
 - 사이킷런의 결정 트리 알고리즘은 여러 가지 가치지기 매개변수를 제공
 - 특성 중요도는 결정 트리에 사용된 특성이 불순도를 감소하는데 기여한 정도를 나타내는 값

• 특성 중요도를 계산할 수 있는 것이 결정 트리의 또다른 큰 장점

SECTION 5-1 마무리(2)

- 핵심 패키지와 함수
 - pandas
 - info(): 데이터프레임의 요약된 정보를 출력
 - describe(): 데이터프레임 열의 통계 값을 제공
 - scikit-learn
 - DecisionTreeClassifier: 결정 트리 분류 클래스
 - plot_tree(): 결정 트리 모델을 시각화

SECTION 5-1 확인 문제

- 1 다음 중 결정 트리의 불순도에 대해 옳게 설명한 것을 모두 고르면?
 - ① 지니 불순도는 부모 노드의 불순도와 자식 노드의 불순도의 차이로 계산
 - ② 지니 불순도는 클래스의 비율을 제곱하여 모두 더한 다음1 에서 빼줌
 - ③ 엔트로피 불순도는 1에서 가장 큰 클래스 비율을 빼서 계산
 - ④ 엔트로피 불순도는 클래스 비율과 클래스 비율에 밑이 2인 로그를 적용한 값을 곱해서 모두 더한 후음수로 바꾸어 계산

- 2 결정 트리에서 계산한 특성 중요도가 저장되어 있는 속성은?
 - ① important_variables_
 - ② variable_importances_
 - ③ important_features_
 - ④ feature importances

SECTION 5-1 확인 문제

- 3 다음 중 사이킷런의 결정 트리 모델의 최대 깊이를 지정하는 매개변수는 무엇인가요?
 - ① 지니 불순도는 부모 노드의 불순도와 자식 노드의 불순도의 차이로 계산
 - ② 지니 불순도는 클래스의 비율을 제곱하여 모두 더한 다음1 에서 빼줌
 - ③ 엔트로피 불순도는 1에서 가장 큰 클래스 비율을 빼서 계산
 - ④ 엔트로피 불순도는 클래스 비율과 클래스 비율에 밑이 2인 로그를 적용한 값을 곱해서 모두 더한 후음수로 바꾸어 계산

SECTION 5-1 확인 문제

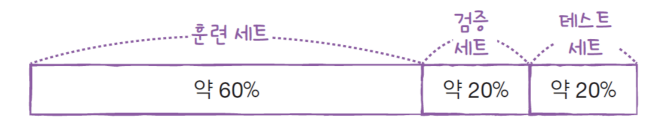
4. 앞서 결정 트리 예제에서 max_depth를 3으로 지정하여 좌우가 대칭인 트리를 만들었습니다. 사이킷런의 결정 트리 클래스가 제공하는 매개변수 중 min_impurity_decrease를 사용해 가지치기를 해 보겠습니다. 어떤 노드의 정보 이득 × (노드의 샘플 수) / (전체 샘플 수) 값이 이 매개변수보다 작으면 더 이상 분할하지 않습니다. 이 매개변수의 값을 0.0005로 지정하고 결정 트리를 만들어 보세요. 좌우가 균일하지 않은 트리가 만들어지나요? 테스트 세트의 성능은 어떤가요?

```
dt = DecisionTreeClassifi , random_state=42) # 코드를 완성해 보세요
dt.fit(train_input, train_target)
print(dt.score(train_input, train_target))
print(dt.score(test_input, test_target))
plt.figure(figsize=(20,15))
plot_tree(dt, filled=True, feature_names=['alcohol', 'sugar', 'pH'])
plt.show()
```

SECTION 5-2 교차 검증과 그리드 서치(1)

◦ 검증 세트

- 테스트 세트를 사용하지 않고 모델이 과대적합인지 과소적합인지 측정하기 위해 다시 나눠진 훈련 세트를 검증 세트 (validation set)라고 함
- 앞에서 전체 데이터 중 20%를 테스트 세트로 만들고 나머지 80%를 훈련 세트로 만들었는데, 이 훈련 세트 중에서 다시 20%를 떼어 내어 검증 세트로 만들기
 - 훈련 세트에서 모델을 훈련하고 검증 세트로 모델을 평가



SECTION 5-2 교차 검증과 그리드 서치(2)

- 검증 세트
 - 검증 세트 만들기
 - 판다스로 CSV 데이터 읽기

```
import pandas as pd
wine = pd.read_csv('https://bit.ly/wine-date')
```

• class 열을 타깃으로 사용하고 나머지 열은 특성 배열에 저장

```
data = wine[['alcohol', 'sugar', 'pH']]
target = wine['class']
```

- 훈련 세트와 테스트 세트를 나누기
 - 훈련 세트의 입력 데이터와 타깃 데이터를 train_input과 train_target 배열에 저장

```
from sklearn.model_selection import train_test_split
train_input, test_input, train_target, test_target = train_test_split(
data, target, test_size=0.2, random_state=42)
```

• 훈련 세트 sub input, sub target과 검증 세트 val input, val target을 만들기

```
sub_input, val_input, sub_target, val_target = train_test_split(
train_input, train_target, test_size=0.2, random_state=42)
```

> > 혼자 공부하는 머신러닝+딥러닝 28

SECTION 5-2 교차 검증과 그리드 서치(3)

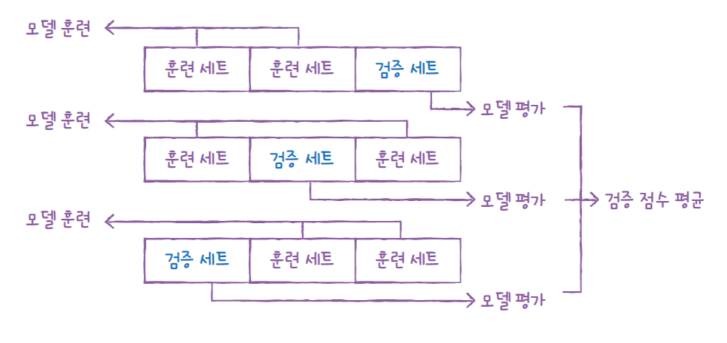
- 검증 세트
 - 훈련 세트와 테스트 세트를 나누기
 - 훈련 세트와 검증 세트의 크기를 확인 print(sub_input.shape, val_input.shape) → (4157, 3) (1040, 3)
 - 모델을 만들고 평가
 - sub_input, sub_target과 val_input, val_target을 사용

```
from sklearn.tree import DecisionTreeClassifier
dt = DecisionTreeClassifier(random_state=42)
dt.fit(sub_input, sub_target)
print(dt.score(sub_input, sub_target))
print(dt.score(val_input, val_target))

0.9971133028626413
0.864423076923077
```

SECTION 5-2 교차 검증과 그리드 서치(4)

- ∘ 교차 검증(cross validation)
 - 교차 검증은 검증 세트를 떼어 내어 평가하는 과정을 여러 번 반복
 - 그다음 이 점수를 평균하여 최종 검증 점수를 계산



▲ 3-폴드 교차 검증

> > 혼자 공부하는 머신러닝+딥러닝

SECTION 5-2 교차 검증과 그리드 서치(5)

- 교차 검증(cross validation)
 - 사이킷런의 교차 검증 함수 cross_validate()
 - 평가할 모델 객체를 첫 번째 매개변수로 전달하 다음 앞에서처럼 직접 검증 세트를 떼어 내지 않고 훈련 세트 전체를 cross_validate() 함수에 전달

```
from sklearn.model_selection import cross_validate scores = cross_validate(dt, train_input, train_target)

{'fit_time': array([ 0.01334453,  0.01186419,  0.00783849,  0.0077858,  0.00726461]), 'score_time': array([ 0.00085783,  0.00062561,  0.00061512,  0.00063181,  0.00067616]), 'test_score': array([ 0.86923077,  0.84615385,  0.87680462,  0.84889317,  0.83541867])}
```

- 이 함수는 fit_time, score_time, test_score 키를 가진 딕셔너리를 반환
- 처음 2개의 키는 각각 모델을 훈련하는 시간과 검증하는 시간을 의미
- 각 키마다 5개의 숫자
- cross_validate() 함수는 기본적으로 5-폴드 교차 검증을 수행(cv 매개변수에서 폴드 수 변경 가능)

> > 혼자 공부하는 머신러닝+딥러닝 31

SECTION 5-2 교차 검증과 그리드 서치(6)

- 교차 검증(cross validation)
 - 사이킷런의 교차 검증 함수 cross_validate()
 - 교차 검증의 최종 점수는 test score 키에 담긴 5개의 점수를 평균

import numpy as np print(np.mean(scores['test score'])) --- 0.855300214703487

• 분할기 지정: cross_validate() 함수는 기본적으로 회귀 모델일 경우 KFold 분할기를 사용하고 분류 모델일 경우 타깃 클래스를 골고루 나누기 위해 StratifiedKFold를 사용

from sklearn.model_selection import StratifiedKFold scores = cross_validate(dt, train_input, train_target, cv=StratifiedKFold()) 0.855300214703487 print(np.mean(scores['test_score']))

훈련 세트를 섞은 후 10-폴드 교차 검증을 수행

print(np.mean(scores['test score']))

n_splits 매개변수는 몇(k) 폴드 교차 검증을 할지 결정

splitter = StratifiedKFold(n_splits=10, shuffle=True, random_state=42)
scores = cross_validate(dt, train_input, train_target, cv=splitter)
print(np.mean(scores['test score']))

n_splits 매개변수는 몇(k) 폴드 교차 검증을 할지 결정

0.8574181117533719

SECTION 5-2 교차 검증과 그리드 서치(7)

- 하이퍼파라미터 튜닝
 - 모델 파라미터: 머신러닝 모델이 학습하는 파라미터
 - 하이퍼파라미터: 모델이 학습할 수 없어서 사용자가 지정해야만 하는 파라미터
 - 하이퍼파라미터 튜닝 작업의 진행
 - 라이브러리가 제공하는 기본값을 그대로 사용해 모델을 훈련
 - 검증 세트의 점수나 교차 검증을 통해서 매개변수를 조금씩 바꿈
 - 모델마다 적게는 1~2개에서, 많게는 5~6개의 매개변수를 제공
 - 매개변수를 바꿔가면서 모델을 훈련하고 교차 검증을 수행
 - 그리드 서치(Grid Search): max_depth의 최적값은 min_samples_split 매개변수의 값이 바뀌면 함께 달라지므로 이 두 매개변수를 동시에 바꿔가며 최적의 값을 찾기 위해 사용
 - 사이킷런의 GridSearchCV 클래스는 하이퍼파라미터 탐색과 교차 검증을 한 번에 수행

SECTION 5-2 교차 검증과 그리드 서치(8)

- 하이퍼파라미터 튜닝
 - 기본 매개변수를 사용한 결정 트리 모델에서 min_impurity_decrease 매개변수 최적값 찾기
 - GridSearchCV 클래스를 임포트하고 탐색할 매개변수와 탐색할 값의 리스트를 딕셔너리로 만들기

```
from sklearn.model_selection import GridSearchCV params = {'min_impurity_decrease': [0.0001, 0.0002, 0.0003, 0.0004, 0.0005]}
```

• GridSearchCV 클래스에 탐색 대상 모델과 params 변수를 전달하여 그리드 서치 객체 만들기

```
gs = GridSearchCV(DecisionTreeClassifier(random_state=42), params, n_jobs=-1)
```

• gs 객세에 III() 메시드를 오물. 이 메시드를 오물이면 그디드 시시 객세는 결정 트리 모델 min_impurity_decrease 값을 바꿔가며 총 5번 실행

```
gs.fit(train_input, train_target)
```

• 검증 점수가 가장 높은 모델의 매개변수 조합으로 전체 훈련 세트에서 자동으로 다시 모델을 훈련

```
dt = gs.best_estimator_  
print(dt.score(train_input, train_target))  
0.9615162593804117
```

• 그리드 서치로 찾은 최적의 매개변수는 best params 속성에 저장됨

SECTION 5-2 교차 검증과 그리드 서치(9)

- 하이퍼파라미터 튜닝
 - 기본 매개변수를 사용한 결정 트리 모델에서 min_impurity_decrease 매개변수 최적값 찾기
 - 5번의 교차 검증으로 얻은 점수를 출력 print(gs.cv_results_['mean_test_score']) → [0.86819297 0.86453617 0.86492226 0.86780891 0.86761605]
 - 그다음 이 인덱스를 사용해 params 키에 저장된 매개변수를 출력 (이 값이 최상의 검증 점수를 만든 매개변수 조합)

[과정 요약]

- 1. 먼저 탐색할 매개변수를 지정
- 2. 그다음 훈련 세트에서 그리드 서치를 수행하여 최상의 평균 검증 점수가 나오는 매개변수 조합을 찾음(이 조합은 그리드 서치 객체에 저장됨)
- 3. 그리드 서치는 최상의 매개변수에서 (교차 검증에 사용한 훈련 세트가 아니라) 전체 훈련 세트를 사용해 최종 모델을 훈련(이 모델도 그리드 서치 객체에 저장됨)

SECTION 5-2 교차 검증과 그리드 서치(10)

- 하이퍼파라미터 튜닝
 - 복잡한 매개변수 조합 탐색
 - min_impurity_decrease는 노드를 분할하기 위한 불순도 감소 최소량을 지정 max_depth로 트리의 깊이를 제한 min_samples_split으로 노드를 나누기 위한 최소 샘플 수 선택

넘파이 arange() 함수(1)

- 첫 번째 매개변수 값에서 시작하여 두 번째 매개변수에 도달할 때까지 세 번째 매개변수를 계속 더한 배열을 만듦 코드에서는 0.0001에서 시작하여 0.001이 될 때까지 0.0001을 계속 더한 배열
- 두 번째 매개변수는 포함되지 않으므로 배열의 원소는 총 9개

파이썬 range() 함수(2)

- 정수만 사용 가능
- 이 경우 max depth를 5에서 20까지 1씩 증가하면서 15개의 값을 만듦
- min_samples_split은 2에서 100까지 10씩 증가하면서 10개의 값을 만듦
- 따라서 이 매개변수로 수행할 교차 검증 횟수는 9 × 15 × 10 = 1,350개
- 기본 5-폴드 교차 검증을 수행하므로 만들어지는 모델의 수는 모두 6,750개

〉 〉 혼자 공부하는 머신러닝+딥러닝

36

SECTION 5-2 교차 검증과 그리드 서치(11)

- 하이퍼파라미터 튜닝
 - 복잡한 매개변수 조합 탐색
 - n jobs 매개변수를 -1로 설정하고 그리드 서치 실행

```
gs = GridSearchCV(DecisionTreeClassifier(random_state=42), params, n_jobs=-1)
gs.fit(train_input, train_target)
```

• 최상의 매개변수 조합 확인

```
print(gs.best_params_) {'max_depth': 14, 'min_impurity_decrease': 0.0004, 'min_samples_split': 12}
```

• 최상의 교차 검증 점수 확인

SECTION 5-2 교차 검증과 그리드 서치(12)

- 하이퍼파라미터 튜닝
 - 랜덤 서치(Random Search)
 - 매개변수의 값이 수치일 때 값의 범위나 간격을 미리 정하기 어려울 때
 - 너무 많은 매개 변수 조건이 있어 그리드 서치 수행 시간이 오래 걸릴 때
 - 랜덤 서치에는 매개변수 값의 목록이 아닌 매개변수를 샘플링할 수 있는 확률 분포 객체를 전달
 - 싸이파이 에서 2개의 확률 분포 클래스를 임포트

from scipy.stats import uniform, randint

- uniform과 randint 클래스는 모두 주어진 범위에서 고르게 값을 추출함
 (균등 분포에서 샘플링)
- randint는 정숫값을 , uniform은 실숫값을 추출
- 0에서 10 사이의 범위를 갖는 randint 객체를 만들고 10개의 숫자를 샘플링

rgen = randint(0, 10) rgen.rvs(10)

→ array([6, 4, 2, 2, 7, 7, 0, 0, 5, 4])

• 1,000개를 샘플링해서 각 숫자의 개수 구하기

np.unique(rgen.rvs(1000)
, return_counts=True)

___ (array([0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9]), array([98, 94, 99, 93, 93, 92, 111, 118, 105, 97]))

SECTION 5-2 교차 검증과 그리드 서치(13)

- 하이퍼파라미터 튜닝
 - 랜덤 서치(Random Search)
 - uniform 클래스로 0~1 사이에서 10개의 실수를 추출

```
ugen = uniform(0, 1)
ugen.rvs(10)
```

array([0.12982148, 0.32130647, 0.22468098, 0.09345374, 0.43188927, 0.69791727, 0.81250121, 0.54913255, 0.00552007, 0.52386115])

- 탐색할 매개변수의 딕셔너리를 만들기
 - min_samples_leaf 매개변수를 탐색 대상에 추가

```
params = {'min_impurity_decrease': uniform(0.0001, 0.001),  
'max_depth': randint(20, 50),  
'min_samples_split': randint(2, 25),  
'min_samples_leaf': randint(1, 25),  
}
```

• 사이킷런의 랜덤 서지 클래스 RandomizedSearchCV의 n iter 매개변수에 샘플링 횟수 지정

```
from sklearn.model_selection import RandomizedSearchCV
rs = RandomizedSearchCV(DecisionTreeClassifier(random_state=42),
params,
n_iter=100, n_jobs=-1, random_state=42)
rs.fit(train_input, train_target)
```

SECTION 5-2 교차 검증과 그리드 서치(14)

- 하이퍼파라미터 튜닝
 - 랜덤 서치(Random Search)
 - params에 정의된 매개변수 범위에서 총 100번(n_iter 매개변수)을 샘플링하여 교차 검증을 수행하고 최적의 매개변수 조합 탐색

```
print(rs.best_params_) { 'max_depth': 39, 'min_impurity_decrease': 0.00034102546602601173, 'min_samples_leaf': 7, 'min_samples_split': 13}
```

• 최고의 교차 검증 점수 확인

```
print(np.max(rs.cv_results_['mean_test_score'])) -- 0.8695428296438884
```

• 최종 모델로 결정하고 테스트 세트의 성능 확인

```
dt = rs.best_estimator_
print(dt.score(test_input, test_target))
------
0.86
```

SECTION 5-2 교차 검증과 그리드 서치(15)

- 최적의 모델을 위한 하이퍼파라미터 탐색(문제해결 과정)
 - 문제
 - 레드 와인과 화이트 와인 선별 작업의 성능 향상을 위해 결정 트리의 다양한 하이퍼파라미터를 시도
 - 해결
 - 테스트 세트를 사용하지 않고 모델을 평가하기 위해 검증 세트(혹은 개발 세트, dev set) 이용
 - 교차 검증: 훈련한 모델의 성능을 안정적으로 평가하기 위해 검증 세트를 한 번 나누어 모델을 평가하는 것에 그치지 않고 여러 번 반복
 - 보통 훈련 세트를 5등분 혹은 10등분. 전체적으로 5개 혹은 10개의 모델을 만들고 최종 검증 점수는 모든 폴드의 검증 점수를 평균하여 계산
 - 교차 검증을 사용해 다양한 하이퍼파라미터를 탐색
 - 클래스와 메서드의 매개변수를 바꾸어 모델을 훈련하고 평가
 - 그리드 서치를 사용하여 테스트하고 싶은 매개변수 리스트를 만들어 이 과정을 자동화
 - 매개변수 값이 수치형이고 특히 연속적인 실숫값이라면 싸이파이의 확률 분포 객체를 전달하여 특정 범위 내에서 지정된 횟수만큼 매개변수 후보 값을 샘플링하여 교차 검증을 시도

SECTION 5-2 마무리(1)

- 키워드로 끝나는 핵심 포인트
 - 검증 세트는 하이퍼파라미터 튜닝을 위해 모델을 평가할 때, 테스트 세트를 사용하지 않기 위해 훈련 세트에서 다시 떼어 낸 데이터 세트
 - 교차 검증은 훈련 세트를 여러 폴드로 나눈 다음 한 폴드가 검증 세트의 역할을 하고 나머지 폴드에서는 모델을 훈련
 - 교차 검증은 이런 식으로 모든 폴드에 대해 검증 점수를 얻어 평균하는 방법
 - 그리드 서치는 하이퍼파라미터 탐색을 자동화해 주는 도구
 - 탐색할 매개변수를 나열하면 교차 검증을 수행하여 가장 좋은 검증 점수의 매개변수 조합을 선택
 - 마지막으로 이 매개변수 조합으로 최종 모델을 훈련
 - 랜덤 서치는 연속된 매개변수 값을 탐색할 때 유용
 - 탐색할 값을 직접 나열하는 것이 아니고 탐색 값을 샘플링할 수 있는 확률 분포 객체를 전달
 - 지정된 횟수만큼 샘플링하여 교차 검증을 수행하기 때문에 시스템 자원이 허락하는 만큼 탐색량 조절 가능

SECTION 5-2 마무리(2)

- 핵심 패키지와 함수
 - scikit-learn
 - cross_validate(): 교차 검증을 수행하는 함수
 - GridSearchCV: 교차 검증으로 하이퍼파라미터 탐색을 수행
 - RandomizedSearchCV: 교차 검증으로 랜덤한 하이퍼파라미터 탐색을 수행

SECTION 5-2 확인 문제

1 훈련 세트를 여러 개의 폴드로 나누고 폴드 1개는 평가 용도로, 나머지 폴드는 훈련 용도로 사용하고, 그다음 모든 폴드를 평가 용도로 사용하게끔 폴드 개수만큼 이 과정을 반복.

이런 평가 방법을 무엇이라고 부르나?

① 교차 검증

② 반복 검증

③ 교차 평가

④ 반복 평가

- 2 다음 중 교차 검증을 수행하지 않는 함수나 클래스는 무엇인가?
 - ① cross_validate()
 - ② GridSearchCV
 - ③ RandomizedSearchCV
 - 4 train_test_split

44

SECTION 5-2 확인 문제

- 3. 다음 중 GridSearchCV에 대해 올바르게 설명한 것은 무엇인가요?
- 1) 사람의 개입없이 하이퍼파라미터를 자동으로 검색합니다.
- 2) 확률 분포에서 후보 매개변수를 샘플링합니다.
- 3) 기본적으로 5-폴드 교차 검증을 수행하여 최적의 하이퍼파라미터 조합을 찾습니다.
- 4) DecisionTreeClassifier만 사용할 수 있습니다.

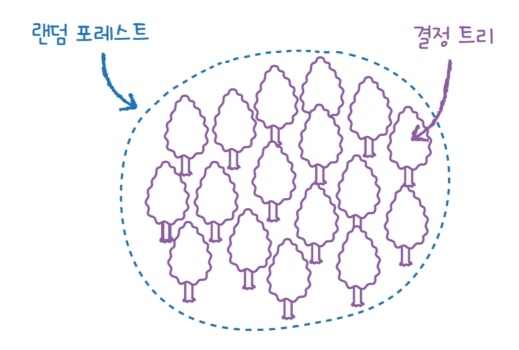
4. 마지막 RandomizedSearchCV 예제에서 DecisionTreeClassifier 클래스에 splitter='random' 매개변수를 추가하고 다시 훈련해 보세요. splitter 매개변수의 기본값은 'best'로 각 노드에서 최선의 분할을 찾습니다. 'random'이면 무작위로 분할한 다음 가장 좋은 것을 고릅니다. 왜 이런 옵션이 필요한지는 다음 절에서 알 수 있습니다. 테스트 세트에서 성능이 올라갔나요? 내려갔나요?

SECTION 5-3 트리의 앙상블(1)

- 정형 데이터와 비정형 데이터
 - 정형 데이터(structured data)
 - 어떤 구조로 되어 있는 생선의 길이, 높이, 무게, 와인 데이터 등
 - CSV나 데이터베이스(Database), 혹은 엑셀(Excel)에 저장하기 용이함
 - 머신러닝 알고리즘과 앙상블 학습(ensemble learning)
 - 이 알고리즘은 대부분 결정 트리를 기반으로 만들어짐
 - 비정형 데이터(unstructured data)
 - 텍스트 데이터, 디지털카메라로 찍은 사진, 핸드폰으로 듣는 디지털 음악 등
 - 신경망 알고리즘

SECTION 5-3 트리의 앙상블(2)

- 랜덤 포레스트(Random Forest)
 - 대표적인 앙상블 학습
 - 안정적인 성능 덕분에 널리 사용됨
 - 랜덤 포레스트는 결정 트리를 랜덤하게 만들어 결정 트리(나무)의 숲을 만들고 각 결정 트리의 예측을 사용해 최종 예측을 도출



SECTION 5-3 트리의 앙상블(3)

- 랜덤 포레스트(Random Forest)
 - 부트스트랩 샘플(bootstrap sample)
 - 데이터 세트에서 중복을 허용하여 데이터를 샘플링하는 방식
 - 기본적으로 부트스트랩 샘플은 훈련세트의 크기와 같게 만듦
 - 1,000개 가방에서 중복하여 1,000개의 샘플을 뽑기 때문에 부트스트랩 샘플은 훈련 세트와 크기가 같음
 - 각 노드를 분할할 때 전체 특성 중에서 일부 특성을 무작위로 고른 다음 이 중에서 최선의 분할을 탐색
 - 분류 모델인 RandomForestClassifier는 기본적으로 전체 특성 개수의 제곱근만큼의 특성을 선택
 - 즉 4개의 특성이 있다면 노드마다 2개를 랜덤하게 선택하여 사용
 - 회귀 모델인 RandomForestRegressor는 전체 특성을 사용
 - 사이킷런의 랜덤 포레스트는 기본적으로 100개의 결정 트리를 이런 방식으로 훈련
 - 분류일 때는 각 트리의 클래스별 확률을 평균하여 가장 높은 확률을 가진 클래스를 예측으로
 - 회귀일 때는 단순히 각 트리의 예측을 평균

SECTION 5-3 트리의 앙상블(4)

- 랜덤 포레스트(Random Forest)
 - RandomForestClassifier 클래스를 화이트 와인을 분류하는 문제에 적용하기
 - 와인 데이터셋을 판다스로 불러오고 훈련 세트와 테스트 세트로 나누기

• cross validate() 함수를 사용해 교차 검증을 수행

 \rightarrow 0.9973541965122431 0.8905151032797809

SECTION 5-3 트리의 앙상블(5)

- 랜덤 포레스트(Random Forest)
 - RandomForestClassifier 클래스를 화이트 와인을 분류하는 문제에 적용하기
 - 앞의 랜덤 포레스트 모델을 훈련 세트에 훈련한 후 특성 중요도를 출력

rf.fit(train_input, train_target)
print(rf.feature_importances_)

→ [0.23167441 0.50039841 0.26792718] [0.12345626 0.86862934 연구 12345626 연구 12345 1234 전 123

▲ 각각 [알코올 도수, 당도, pH], 두 번째 특성인 당도의 중요도가 감소하고 알코올 도수와 pH 특성의 중요도가 조금 상승

이런 이유는 랜덤 포레스트가 특성의 일부를 랜덤하게 선택하여 결정 트리를 훈련하기 때문임

그 결과 하나의 특성에 과도하게 집중하지 않고 좀 더 많은 특성이 훈련에 기여할 기회를 획득하므로 과대적합을 줄이고 일반화 성능을 높이는 데 도움

SECTION 5-3 트리의 앙상블(6)

- 랜덤 포레스트(Random Forest)
 - RandomForestClassifier 클래스를 화이트 와인을 분류하는 문제에 적용하기
 - OOB(out of bag) 샘플: 부트스트랩 샘플에 포함되지 않고 남는 샘플
 - 부트스트랩 샘플로 훈련한 결정 트리를 평가하는데 사용
 - oob_score=True로 지정하고 모델을 훈련하여 OOB 점수 출력

```
rf = RandomForestClassifier(oob_score=True,
n_jobs=-1, random_state=42)
rf.fit(train_input, train_target)
print(rf.oob_score_)

0.8934000384837406
```

SECTION 5-3 트리의 앙상블(7)

- 엑스트라 트리(Extra Trees)
 - 기본적으로 100개의 결정 트리를 훈련하고, 랜덤 포레스트와 동일하게 결정 트리가 제공하는 대부분의 매개변수를 지원
 - 전체 특성 중에 일부 특성을 랜덤하게 선택하여 노드를 분할하는 데 사용
 - 랜덤 포레스트와 엑스트라 트리의 차이점은 부트스트랩 샘플을 사용하지 않는다는 점
 - ExtraTreesClassifier를 사용해 모델의 교차 검증 점수를 확인

• 엑스트라 트리도 랜덤 포레스트와 마찬가지로 특성 중요도를 제공. 순서는 [알코올 도수, 당도, pH]인데, 결과를 보면 엑스트라 트리도 결정 트리보다 당도에 대한 의존성이 작음

0.52242907

0.27573525]

SECTION 5-3 트리의 앙상블(8)

- 그레이디언트 부스팅(gradient boosting)
 - 깊이가 얕은 결정 트리를 사용하여 이전 트리의 오차를 보완하는 방식으로 앙상블 하는 방법
 - 경사 하강법을 사용하여 트리를 앙상블에 추가
 - 분류에서는 로지스틱 손실 함수를 사용하고 회귀에서는 평균 제곱 오차 함수를 사용
 - GradientBoostingClassifier를 사용해 와인 데이터셋의 교차 검증 점수 확인

• 그레이디언트 부스팅은 결정 트리의 개수를 늘려도 과대적합에 매우 강함

print(np.mean(scores['train_score']), np.mean(scores['test_score']))

• 결정 트리 개수를 500개로 늘려서 교차 검증 점수 확인

```
gb = GradientBoostingClassifier(n_estimators=500, learning_rate=0.2,
random_state=42)

scores = cross_validate(gb, train_input, train_target,
return_train_score=True, n_jobs=-1)

o.9464595437171814
o.8780082549788999
```

SECTION 5-3 트리의 앙상블(9)

- 그레이디언트 부스팅(gradient boosting)
 - 그레이디언트 부스팅도 특성 중요도 확인
 (결과에서 볼 수 있듯이 그레이디언트 부스팅이 랜덤 포레스트보다 일부 특성(당도)에 더 집중)

gb.fit(train_input, train_target)
print(gb.feature_importances_)

→ [0.15887763 0.6799705 0.16115187]

- subsample: 트리 훈련에 사용할 훈련 세트의 비율을 정하는 매개변수
 - 이 매개변수의 기본값은 1.0으로 전체 훈련 세트를 사용
 - subsample이 1보다 작으면 훈련 세트의 일부를 사용

SECTION 5-3 트리의 앙상블(10)

- 히스토그램 기반 그레이디언트 부스팅(Histogram-based Gradient Boosting)
 - 정형 데이터를 다루는 머신러닝 알고리즘 중에 가장 높은 인기
 - 입력 특성을 256개의 구간으로 나누어 노드를 분할할 때 최적의 분할을 매우 빠르게 탐색
 - 256개의 구간 중에서 하나를 떼어 놓고 누락된 값을 위해서 사용
 - 따라서 입력에 누락된 특성이 있더라도 이를 따로 전처리할 필요가 없음
 - 와인 데이터셋에 HistGradientBoostingClassifier 클래스를 적용

→ 0.9321723946453317

0.880124194861923

SECTION 5-3 트리의 앙상블(11)

- 히스토그램 기반 그레이디언트 부스팅(Histogram-based Gradient Boosting)
 - 히스토그램 기반 그레이디언트 부스팅 모델을 훈련하고 훈련 세트에서 특성 중요도를 계산 n repeats 매개변수는 랜덤하게 섞을 횟수를 지정

• 테스트 세트에서 특성 중요도를 계산

```
result = permutation_importance(hgb, test_input, test_target, n_repeats=10,
random_state=42, n_jobs=-1)

print(result.importances mean)

0.8723076923076923
```

• 테스트 세트의 결과를 보면 그레이디언트 부스팅과 비슷하게 조금 더 당도에 집중하고 있다는 것을 알 수 있음. 이런 분석을 통해 모델을 실전에 투입했을 때 어떤 특성에 관심을 둘지 예상할 수 있음

SECTION 5-3 트리의 앙상블(12)

- 히스토그램 기반 그레이디언트 부스팅(Histogram-based Gradient Boosting)
 - HistGradientBoostingClassifier를 사용해 테스트 세트에서의 성능을 최종적으로 확인

```
hgb.score(test_input, test_target)  
— 0.8723076923076923
```

- 다른 라이브러리
 - XGBoost 라이브러리를 사용해 와인 데이터의 교차 검증 점수 확인

```
from xgboost import XGBClassifier

xgb = XGBClassifier(tree_method='hist', random_state=42)

scores = cross_validate(xgb, train_input, train_target,

return_train_score=True, n_jobs=-1)

print(np.mean(scores['train_score']), np.mean(scores['test_score']))
```

→ 0.9558403027491312 0.8782000074035686

• 마이크로소프트 LightGBM 라이브러리를 사용해 와인 데이터의 교차 검증 점수 확인

```
from lightgbm import LGBMClassifier

lgb = LGBMClassifier(random_state=42)

scores = cross_validate(lgb, train_input, train_target,

return_train_score=True, n_jobs=-1)

print(np.mean(scores['train_score']), np.mean(scores['test_score']))
```

→ 0.935828414851749 0.8801251203079884

SECTION 5-3 트리의 앙상블(13)

- 앙상블 학습을 통한 성능 향상(문제해결 방식)
 - 앙상블 학습은 정형 데이터에서 가장 뛰어난 성능을 내는 머신러닝 알고리즘 중 하나
 - 사이킷런
 - 랜덤 포레스트: 부트스트랩 샘플 사용. 대표 앙상블 학습 알고리즘
 - 엑스트라 트리: 결정 트리의 노드를 랜덤하게 분할함
 - 그레이디언트 부스팅: 이진 트리의 손실을 보완하는 식으로 얕은 결정 트리를 연속하여 추가
 - 히스토그램 기반 그레이디언트 부스팅: 훈련 데이터를 256개 정수 구간으로 나누어 빠르고 높은 성능
 - 그외 라이브러리
 - XGBoost
 - LightGBM

SECTION 5-3 마무리(1)

- 키워드로 끝나는 핵심 포인트
 - 앙상블 학습은 더 좋은 예측 결과를 만들기 위해 여러 개의 모델을 훈련하는 머신러닝 알고리즘
 - 랜덤 포레스트는 대표적인 결정 트리 기반의 앙상블 학습 방법
 - 부트스트랩 샘플을 사용하고 랜덤하게 일부 특성을 선택하여 트리를 만드는 것이 특징
 - 엑스트라 트리는 랜덤 포레스트와 비슷하게 결정 트리를 사용하여 앙상블 모델을 만들지만 부트스트랩 샘플을 사용하지
 않음
 - 대신 랜덤하게 노드를 분할해 과대적합을 감소
 - 그레이디언트 부스팅은 랜덤 포레스트나 엑스트라 트리와 달리 결정 트리를 연속적으로 추가하여 손실 함수를 최소화하는 앙상블 방법
 - 이런 이유로 훈련 속도가 조금 느리지만 더 좋은 성능을 기대할 수 있음
 - 그레이디언트 부스팅의 속도를 개선한 것이 히스토그램 기반 그레이디언트 부스팅이며 안정적인 결과와 높은 성능으로 매우 인기가 높음

SECTION 5-3 마무리(2)

- 핵심 패키지와 함수
 - scikit-learn
 - RandomForestClassifier: 랜덤 포레스트 분류 클래스
 - ExtraTreesClassifier: 엑스트라 트리 분류 클래스
 - GradientBoostingClassifier: 그레이디언트 부스팅 분류 클래스
 - HistGradientBoostingClassifier: 히스토그램 기반 그레이디언트 부스팅 분류 클래스

SECTION 5-3 확인 문제

- 1 여러 개의 모델을 훈련시키고 각 모델의 예측을 취합하여 최종 결과를 만드는 학습 방식을 무엇이라고 부르나요?
 - ① 단체 학습
 - ② 오케스트라 학습
 - ③ 심포니 학습
 - ④ 앙상블 학습
- 2 다음 중 비정형 데이터에 속하는 것은?
 - ① 엑셀 데이터

- ② CSV 데이터
- ③ 데이터베이스 데이터
- ④ 이미지 데이터

SECTION 5-3 확인 문제

- 3. 다음 알고리즘 중 기본적으로 부트스트랩 샘플을 사용하는 알고리즘은?
 - ① 랜덤 포레스트
 - ② 엑스트라 트리
 - ③ 그레이디언트 부스팅
 - ④ 히스토그램 기반 그레이디언트 부스팅

- 4. 다음 중 순서대로 트리를 추가하여 앙상블 모델을 만드는 방법은 무엇인가요?
 - ① 결정 트리
 - ② 랜덤 포레스트
 - ③ 엑스트라 트리
 - ④ 그레이디언트 부스팅