# 

«Омский государственный технический университет»

Кафедра «Автоматизированные системы обработки информации и управления»

Курсовой проект по дисциплине «Динамические языки программирования»

Выполнила
Студентка гр. ПИН-202
Горшенин Л.И
(подп., дата)
Проверил
Старший преподаватель каф. АСОИУ
Кабанов А.А
(подп., дата)

# Реферат

ОТЧЕТ 27 с., 22 рис., 3 источника.

# КУРСОВОЙ ПРОЕКТ, МАШИННОЕ ОБУЧЕНИЕ

Цель курсовой работы — ознакомиться и приобрести базовые знания в области машинного обучения.

# В данной работе выполнены:

- 1. метод к- ближайших соседей;
- 2. метод машины опорных векторов;
- 3. методы линеной и логистической регрессий;
- 4. метод наивного Байеса;
- 5. методы решающего дерева и случайного леса;
- 6. метод CatBoost.

# СОДЕРЖАНИЕ

1.	Метод к-ближайших соседей (k-NN)	6
1.1	Описание метода	6
1.2	Принцип работы	6
1.3	Применение на модельных данных	6
1.4	Преимущества и ограничения	.11
2.	Метод машины опорных векторов (SVM)	.12
2.1	Описание метода	.12
2.2	Разделительная гиперплоскость и принцип работы	.12
2.3	Применение на модельных данных	.12
2.4	Преимущества и ограничения	.13
3.	Методы линейной и логистической регрессии	.15
3.1	Описание методов	.15
3.2	Принцип работы	.16
3.3	Сравнительный анализ с другими методами	.18
4.	Метод наивного Байеса	.19
4.1	Описание метода	.19
4.2	Применение на модельных данных	.19
4.3	Преимущества и ограничения	.20
5.1	Описание метода	.21
5.2	Применение на модельных данных	.21
5.3	Сравнение с другими методами классификации	.23
6.	Метод CatBoost	.24
6.1	Описание метода	.24

6.2 Применение на модельных данных	24
Заключение	26
СПИСОК ИСПОЛЬЗОВАННЫХ ИСТОЧНИКОВ	27

#### Введение

Машинное обучение — одна из наиболее динамично развивающихся областей, которая позволяет компьютерам обучаться на основе данных и делать прогнозы или принимать решения без явного программирования.

Цель настоящей курсовой работы заключается в ознакомлении с основами машинного обучения и рассмотрении различных методов классификации. В ходе исследования были проведены эксперименты с различными алгоритмами, такими как метод к-ближайших соседей, машина опорных векторов, линейная и логистическая регрессии, наивный Байес, а также решающее дерево и случайный лес.

В рамках данной работы представлен обзор и сравнение указанных методов классификации на простых модельных данных. Каждый из методов исследован с целью понимания их принципов работы, преимуществ и ограничений.

# 1. Метод к-ближайших соседей (k-NN)

#### 1.1 Описание метода

Метод к-ближайших соседей (k-NN) относится к одному из простейших алгоритмов классификации в машинном обучении. Он основывается на принципе близости объектов: если у объекта есть соседи известного класса, то скорее всего, этот объект также принадлежит к этому классу.

## 1.2 Принцип работы

При классификации нового объекта метод k-NN ищет k ближайших к нему объектов в обучающем наборе данных. Затем присваивает новому объекту тот класс, который наиболее часто встречается среди его соседей.

# 1.3 Применение на модельных данных

На рисунке 1 представлен датасет, на основе которого будут применяться все представленные методы:

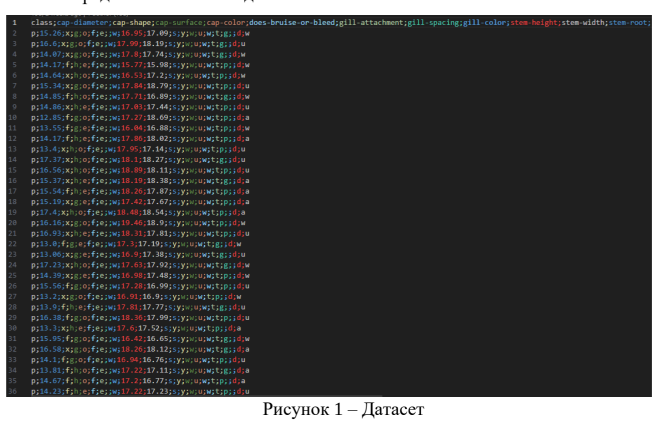


Рисунок 1 – Датасет

Набор данных смоделированных грибов для бинарной классификации на съедобные и ядовитые. В каждой строке есть информация о грибе, представленная различными атрибутами:

- 1. **CAP-DIAMETER**: диаметр колпачка (m): число плавучести в см.
- 2. **CAP-SHAPE**: форма крышки (n): колокольчатая=b, коническая=c, выпуклая=x, плоская=f, утопленная=s, сферическая=p, другие=o
- 3. **CAP-SURFACE**: поверхность шляпки (n): волокнистая=i, бороздки=g, чешуйчатая=y, гладкая=s, блестящая=h, кожистая=l, шелковистая=k, липкая=t, морщинистый=w, мясистый=e
- 4. **CAP-COLOR**: цвет шапки (n): коричневый=n, буфф=b, серый=g, зеленый=r, розовый=р, фиолетовый=u, красный=e, белый=w, желтый=y, синий=l, оранжевый=о, черный=k
- 5. **DOES-BRUISE-BLEED**: кровоточит ли синяк (n): синяки или кровотечение=t, нет=f
- 6. **GILL-ATTACHMENT**: жаберный аппарат (n): аднатный=а, аднексированный=х, декуррентный=d, свободный=е, синуат=с, поры=п, нет=ф, неизвестно=?
- 7. **GILL-SPACING** расстояние между жабрами (n): близко=с, далеко=d, нет=f
- 8. **GILL-COLOR**: цвет жабр (n): см. цвет крышечки + нет=f
- 9. **STEM-HEIGHT**: высота стебля (м): плавающее число в см.
- 10.**STEM-WIDTH**: ширина стебля (м): плавающее число в мм
- 11.**STEM-ROOT**: стеблекорень (n): луковичный=b, вздутый=s, булавовидный=c, чашевидный=u, равный=e, ризоморфы=z, корневище=r
- 12.**STEM-SURFACE**: поверхность стебля (n): см. поверхность шапки + нет=f
- 13.**STEM-COLOR**: цвет стебля (n): см. цвет шапки + none=f
- 14. **VEIL-TYPE**: тип вуали (n): частичная=р, универсальная=и

- 15.**VEIL-COLOR**: вуаль-цвет (n): см. колпачок-цвет + none=f
- 16.**HAS-RING**: имеет ли кольцо? Кольцо=t, нет=f
- 17.**RING-TYPE**: тип кольца (n): паутинистое=c, эмансипирующеe=e, вспыхивающее=r, рифленое=g, большое=l, подвесное=p, оболочка=s, зональное=z, чешуйчатое=y, подвижное=m, нет=f, неизвестное=?
- 18. **SPORT-PRINT-COLOR**: цвет отпечатка споры (n): см. цвет колпачка
- 19.**HABITAT**: среда обитания (n): травы=g, листья=l, луга=m, тропинки=p, пустоши=h, городские=u, отходы=w, леса=d
- 20.**SEASON**: сезон (n): весна=s, лето=u, осень=a, зима=w
- 21.**CLASS:** целевая переменная, где р указывается на то, что гриб является ядовитым, а е съедобным.

На рисунках 2–4 представлена подготовка данных

	frame																				Pyth
	,	lass	cap- diameter	cap- shape	cap- surface	cap- color	does-bruise- or-bleed	gill- attachment	gill- spacing	gill- color	stem- height	stem- root	stem- surface	stem- color	veil- type	veil- color	has- ring	ring- type	spore-print- color	habitat	season
			15.26						NaN		16.95								NaN		w
			16.60						NaN		17.99								NaN		u
			14.07						NaN		17.80								NaN		w
			14.17						NaN		15.77								NaN		w
			14.64						NaN		16.53								NaN		w
610	064		1.18								3.93	NaN	NaN		NaN	NaN			NaN		a
610	065		1.27								3.18	NaN	NaN		NaN	NaN			NaN		a
610	066		1.27								3.86	NaN	NaN		NaN	NaN			NaN		u
610	067		1.24									NaN	NaN		NaN	NaN			NaN		
610	068										3.25	NaN	NaN		NaN	NaN			NaN		

Рисунок 2 – Подготовка данных

```
frame.isnull().sum()
frame = frame.astype({
                       'class' : 'category',
                      'cap-shape' : 'category',
                       'cap-diameter' : 'float16',
                      'cap-surface' : 'category',
                      'cap-color' : 'category',
                      'does-bruise-or-bleed' : 'category',
                      'gill-attachment' : 'category',
                       'gill-spacing' : 'category',
                       'gill-color' : 'category',
                      'stem-height' : 'float16',
                      'stem-width' : 'float16',
                      'stem-root' : 'category',
                      'stem-surface' : 'category',
                      'stem-color' : 'category',
                      'veil-type' : 'category',
                      'veil-color' : 'category'
                      'has-ring' : 'category',
                      'ring-type' : 'category',
                      'spore-print-color' : 'category',
                      'habitat' : 'category',
                      'season' : 'category'
                      })
frame.dtypes
```

Рисунок 3 – Подготовка данных

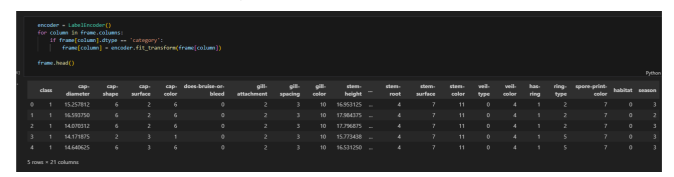


Рисунок 4 – Подготовка данных

На рисунке 5 представлены разделение данных и нормализация

```
y = frame['class'].values
x = frame.drop(['class'], axis=1).values

x_train, x_test, y_train, y_test = train_test_split(x, y, test_size=0.2, random_state=42)

scaler = StandardScaler()
x_train = scaler.fit_transform(x_train)
x_test = scaler.transform(x_test)
```

Рисунок 5 – Разделение данных и нормализация

На рисунке 6 представлены подбор гиперпараметров и наилучшего к

Рисунок 6 – Подбор гиперпараметра и наилучшего k

На рисунке 7 представлены проверка на тестовых данных и вывод результатов

```
model = KNeighborsClassifier(n_neighbors=best_k, metric=best_metric)
  model.fit(x_train, y_train)
  y_pred = model.predict(x_test)
  accuracy = accuracy_score(y_test, y_pred)
  print(f"Точность модели: {accuracy}")
   report = classification report(y test, y pred, zero division=1)
   print(f'Отчет о классификации : \n{report}')
Точность модели: 1.0
Отчет о классификации :
            precision recall f1-score support
               1.00 1.00
1.00 1.00
          0
                                  1.00
                                            5374
                                            6840
                                   1.00
                                   1.00 12214
   accuracy
             1.00
  macro avg
                         1.00
                                   1.00
                                           12214
                                   1.00
weighted avg
                1.00
                          1.00
                                            12214
```

Рисунок 7 – Проверка на тестовых данных и вывод результатов

# 1.4 Преимущества и ограничения

Преимущества метода k-NN:

- Прост в реализации и понимании.
- Не требует обучения модели, пока поступают новые данные.
- Хорошо подходит для начальной оценки данных и быстрых прототипов.

Однако у метода k-NN есть и ограничения:

- Чувствителен к выбросам в данных.
- Неэффективен на больших наборах данных из-за вычислительной сложности.
- Не учитывает значимость признаков, все признаки равнозначны.

Метод k-NN полезен для первичного анализа данных, но в реальных приложениях может потребоваться более сложная модель для учета различных аспектов и повышения точности предсказаний.

# 2. Метод машины опорных векторов (SVM)

#### 2.1 Описание метода

Метод машины опорных векторов (SVM) является мощным алгоритмом машинного обучения, используемым для задач классификации и регрессии. Основная идея заключается в поиске оптимальной разделительной гиперплоскости, которая максимально разделяет классы в данных.

## 2.2 Разделительная гиперплоскость и принцип работы

SVM строит гиперплоскость в n-мерном пространстве, где n - количество признаков. Эта гиперплоскость разделяет пространство на две части и максимизирует расстояние (зазор) между объектами разных классов, называемое отступом. Оптимальная гиперплоскость выбирается так, чтобы этот отступ был максимальным.

# 2.3 Применение на модельных данных

На рисунке 8 представлены гиперпараметры и подбор гиперпараметров с помощью перекрестной проверки

Рисунок 8 – Подбор гиперпараметров с помощью перекрестной проверки

Вывод лучших гиперпараметров и оценка производительности модели на тестовом наборе

```
best params = {'kernel': grid.best params ['kernel'],
                   'C': grid.best_params_['C'],
                   'gamma': grid.best params ['gamma']}
   model = svm.SVC(**best_params)
   model.fit(x train, y train)
   y_pred = model.predict(x_test)
   accuracy = accuracy_score(y_test, y_pred)
   print(f'Точность модели: {accuracy}')
   report = classification_report(y_test, y_pred, zero_division=1)
   print(report)
   stratified kfold = StratifiedKFold(n splits=5, shuffle=True, random state=42)
   cross_val_scores = cross_val_score(model, x_train, y_train, cv=stratified_kfold)
   print(f'Cредняя точность перекрестной проверки: {cross_val_scores.mean()}')
Точность модели: 0.9998362534796136
            precision recall f1-score support
          0 1.00 1.00 1.00 5374
1 1.00 1.00 1.00 6840
                                      1.00 12214
accuracy 1.00 12214
macro avg 1.00 1.00 1.00 12214
weighted avg 1.00 1.00 1.00 12214
                                               12214
Средняя точность перекрестной проверки: 0.9997748439259031
```

Рисунок 9 Оценка производительности модели натестовом наборе

# 2.4 Преимущества и ограничения

Преимущества метода SVM:

- Эффективен в пространствах с большим количеством признаков.
- Хорошо работает в условиях разделяемых данных с помощью нелинейных ядер.
- Стабилен при обучении на небольшом наборе данных.

Однако у метода SVM есть и ограничения:

- Требует тщательного выбора гиперпараметров и ядра.
- Неэффективен при работе с большими наборами данных из-за вычислительной сложности.
- Может быть чувствителен к выбросам в данных.

SVM - мощный алгоритм, который может быть эффективен при правильной настройке, но требует опыта для правильного применения и настройки гиперпараметров для достижения оптимальных результатов.

# 3. Методы линейной и логистической регрессии 3.1 Описание методов

Линейная регрессия — это метод, используемый для прогнозирования значений непрерывной зависимой переменной на основе линейной комбинации независимых переменных. Основная идея заключается в поиске линейной зависимости между предикторами и целевой переменной.

Применение линейной регрессии может быть полезным при прогнозировании численных значений, например, прогнозировании цены на недвижимость на основе её характеристик, таких как площадь, количество комнат и т.д.

Логистическая регрессия используется для задач классификации, прогнозируя вероятность принадлежности объекта к определенному классу. В отличие от линейной регрессии, логистическая регрессия применяется для бинарной или многоклассовой классификации.

# 3.2 Принцип работы

На рисунках 10 – 11 представлена работа с линейной регрессией.

```
grid_param = {'fit_intercept': [True, False]}

grid = GridSearchCV(LinearRegression(), grid_param, cv=5, n_jobs=-1)
    grid.fit(x_train, y_train)
    grid.best_params_

{'fit_intercept': True}
```

Рисунок 10 – Перекрестная проверка гиперпараметров линейной регрессии

```
best_fit = grid.best_params_['fit_intercept']
  model = LinearRegression(fit_intercept=best_fit)
  model.fit(x_train, y_train)

v LinearRegression
LinearRegression()

y_pred = model.predict(x_test)

mae = mean_absolute_error(y_test, y_pred)
  mse = mean_squared_error(y_test, y_pred)
  r2 = r2_score(y_test, y_pred)

print("MAE: ", mae)
  print("MSE: ", mse)
  print("R^2: ", r2)

MAE: 0.43959386612180995
  MSE: 0.2177016476007951
  R^2: 0.11646494870130308
```

Рисунок 11 – Оценка точности модели на тестовых данных

На рисунках 12 – 13 представлена работа с логистической регрессией.

```
param_grid = {
    'C': [0.01, 0.1, 1, 10],
    'penalty': ['l1', 'l2'],
    'solver': ['liblinear', 'saga', 'lbfgs']
}

Перекрестная проверка гиперпараметров

logistic = LogisticRegression(max_iter=1000)
grid = GridSearchCV(logistic, param_grid, cv=5, n_jobs=-1)
grid.fit(x_train, y_train)
grid.best_params_
```

Рисунок 12 Перекрестная проверка гипермараметров логистической регрессии

```
best_params = {'multi_class': 'auto',
                   'max iter': 1000,
                   'solver': grid.best_params_['solver'],
                   'C': grid.best_params_['C'],
                   'penalty': grid.best_params_['penalty']}
   model = LogisticRegression(**best_params)
   model.fit(x_train, y_train)
   logistic predictions = model.predict(x test)
   report = classification_report(y_test, logistic_predictions)
   print(report)
   logistic_probabilities = model.predict_proba(x test)
             precision recall f1-score
                                            support
          0
                  0.63
                          0.53
                                     0.58
                                               5374
                  0.67
                            0.76
                                     0.71
                                               6840
                                             12214
                                      0.66
   accuracy
  macro avg
                  0.65
                            0.64
                                      0.64
                                              12214
weighted avg
                            0.66
                                      0.65
                  0.65
                                              12214
```

Рисунок 13 – Оценка точности модели на тестовых данных

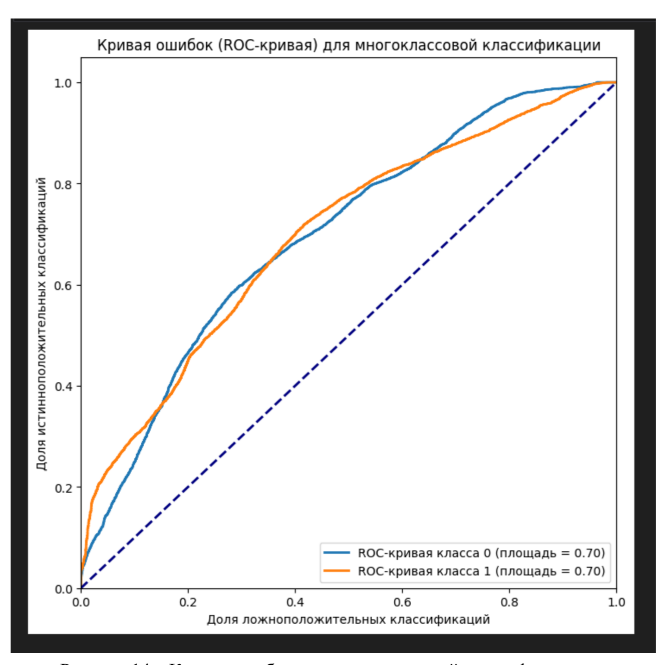


Рисунок 14 – Кривая ошибок для многоклассовой классификации

#### 3.3 Сравнительный анализ с другими методами

Линейная и логистическая регрессии имеют свои сильные и слабые стороны по сравнению с другими методами. Линейная регрессия хорошо работает при предсказании непрерывных значений, тогда как логистическая регрессия применяется для задач классификации. Однако оба метода чувствительны к выбросам в данных и могут быть недостаточно гибкими для улавливания сложных нелинейных зависимостей. Поэтому в случае сложных данных и нелинейных связей эти методы могут оказаться менее эффективными по сравнению с другими алгоритмами, такими как деревья решений или нейронные сети.

#### 4. Метод наивного Байеса

#### 4.1 Описание метода

Метод наивного Байеса основан на теореме Байеса и предполагает независимость между признаками. Он использует вероятностный подход к классификации и основывается на простой предпосылке, что признаки объектов независимы между собой при условии принадлежности к определенному классу.

# 4.2 Применение на модельных данных

На рисунке 15 представлен поиск лучших гиперпараметров и модели наивного Байеса

```
naive_bayes_models = {
        'GaussianNB': GaussianNB(),
   param_grid = {
       "GaussianNB': {},
#'MultinomialNB': {'alpha': [0.1, 0.5, 1.0]},
'BernoulliNB': {'alpha': [0.1, 0.5, 1.0], 'binarize': [0.0, 0.1, 0.2]},
   scoring_metric = 'accuracy
   best_models = {}
   for model_name, model in naive_bayes_models.items():
       grid_search = GridSearchCV(model, param_grid[model_name], scoring=scoring_metric, cv=5, n_jobs=-1)
       grid_search.fit(x_train, y_train)
       best_models[model_name] = grid_search.best_estimator_
   .
# Оценка наилучшей модели на тестовом наборе
   best_model_name = max(best_models, key=lambda k: grid_search.cv_results_['mean_test_score'][grid_search.best_index_])
   best_model = best_models[best_model_name]
   print(f"Лучшая модель: {best_model_name}")
print(f"Лучшие параметры: {grid_search.best_params_}")
Лучшая модель: GaussianNB
Лучшие параметры: {'alpha': 1.0, 'binarize': 0.2}
```

Рисунок 15 – Перекрестная проверка гиперпараметров

```
best model.fit(x train, y train)
  y pred = best model.predict(x test)
   accuracy = accuracy score(y test, y pred)
   print(f'Точность модели : {accuracy}')
   print(classification_report(y_test, y_pred))
Точность модели : 0.6035696741444244
            precision recall f1-score
                                         support
                0.54 0.69
                                  0.61
                                            5374
                0.69
                        0.53
                                  0.60
                                            6840
                                   0.60
                                           12214
   accuracy
                0.61 0.61 0.60
  macro avg
                                          12214
weighted avg
                0.62
                         0.60
                                  0.60
                                           12214
```

Рисунок 16 – Оценка точности модели

# 4.3 Преимущества и ограничения

Преимущества метода наивного Байеса:

- Эффективен и быстр в обучении, особенно при работе с большими наборами данных.
- Хорошо работает в условиях небольшой обучающей выборки.
- Прост в реализации и понимании.

Однако у метода наивного Байеса есть и ограничения:

- Предполагает независимость признаков, что может быть не всегда верным в реальных данных.
- Может давать неоптимальные результаты в случае, когда зависимости между признаками сильны.

#### 5. Методы решающего дерева и случайного леса

#### 5.1 Описание метода

Решающее дерево представляет собой структуру, состоящую из узлов и листьев, которая используется для принятия решений на основе вопросов о значениях признаков. Оно строит дерево, разбивая данные на подмножества на основе определенных признаков.

Принцип работы решающего дерева заключается в выборе наилучшего признака для разделения данных на каждом узле дерева. Этот процесс повторяется, пока не будет достигнуто условие остановки, такое как максимальная глубина дерева или минимальное количество объектов в листе.

## 5.2 Применение на модельных данных

На рисунке 17 представлен метод решающего дерева

```
param_grid = {
    'max_depth': [None, 5, 10, 15],
    'min_samples_split': [2, 5, 10],
    'min_samples_leaf': [1, 2, 4]
}

grid = GridSearchCV(DecisionTreeClassifier(), param_grid, cv=5, n_jobs=-1)
    grid.fit(x_train, y_train)
    grid.best_params_

{'max_depth': None, 'min_samples_leaf': 1, 'min_samples_split': 2}
```

Рисунок 17 – Метод решающего дерева

\_

На рисунке 18 представлены обучение решающего дерева и вывод результата

```
y pred = grid.best estimator .predict(x test)
      print(f'Toчнoсть для решающего дерева : {accuracy_score(y_test, y_pred)}')
      print(classification_report(y_test, y_pred))
19]
   Точность для решающего дерева : 0.9968888161126576
                precision recall f1-score
                                               support
                     1.00
             0
                              1.00
                                         1.00
                                                  5374
             1
                     1.00
                               1.00
                                        1.00
                                                  6840
                                         1.00
                                                 12214
       accuracy
      macro avg
                     1.00
                               1.00
                                         1.00
                                                 12214
   weighted avg
                     1.00
                               1.00
                                         1.00
                                                 12214
```

Рисунок 18 – Обучение и вывод результата

На рисунке 19 представлен метод случайного дерева

```
param_grid = {
    'n_estimators': range(2, 10),
    'max_depth': [None, 5, 10, 15],
    'min_samples_split': [2, 5],
    'min_samples_leaf': [1, 2, 4]
}

grid = GridSearchCV(RandomForestClassifier(), param_grid, cv=5, n_jobs=-1)
    grid.fit(x_train, y_train)
    grid.best_params_

{'max_depth': None,
    'min_samples_leaf': 1,
    'min_samples_split': 2,
    'n_estimators': 9}
```

Рисунок 19 Метод случайного дерева

На рисунке 20 представлены обучение случайного дерева и вывод результата.

```
y pred = grid.best estimator .predict(x test)
   print(f'Точность для случайного дерева : {accuracy_score(y_test, y_pred)}')
   print(classification report(y test, y pred))
Точность для случайного дерева : 0.9999181267398067
             precision recall f1-score support
          0
                 1.00
                          1.00
                                    1.00
                                              5374
          1
                 1.00
                           1.00
                                     1.00
                                              6840
                                     1.00
                                             12214
   accuracy
  macro avg
                           1.00
                                    1.00
                                            12214
                 1.00
                  1.00
weighted avg
                                     1.00
                                             12214
                           1.00
```

Рисунок 20 – Обучение и вывод результата

#### 5.3 Сравнение с другими методами классификации

Решающее дерево и случайный лес являются эффективными методами классификации, которые обладают рядом преимуществ:

- Способны обрабатывать как категориальные, так и числовые данные.
- Позволяют визуализировать принятие решений.
- Могут обрабатывать большие объемы данных.

Однако у этих методов также есть некоторые ограничения:

- Склонны к переобучению на обучающих данных.
- Могут не улавливать сложные нелинейные зависимости.

По сравнению с линейными моделями, решающие деревья и случайный лес могут быть более гибкими в обработке сложных данных, но требуют осторожной настройки параметров для предотвращения переобучения. Их эффективность часто зависит от природы данных и особенностей задачи классификации.

#### 6. Метод CatBoost

#### 6.1 Описание метода

CatBoost (Categorical Boosting) — это высокоэффективная библиотека градиентного бустинга, специально разработанная для работы с категориальными признаками. Она представляет собой мощный алгоритм машинного обучения, который широко применяется в задачах классификации, регрессии и ранжирования.

# 6.2 Применение на модельных данных

На рисунке 21 представлена реализация метода CatBoost

```
param_grid = {
    'depth': [1, 4, 7, 10],
    'learning_rate': [0.01, 0.1, 1],
    'l2_leaf_reg': [1, 3, 5, 9],
    'iterations': [100, 200,],
    'depth': [0, 3, 6],
    'loss_function': ['MultiClass', 'Logloss']
}

grid = GridSearchCV(CatBoostClassifier(), param_grid, cv=5, n_jobs=-1)
grid.fit(x_train, y_train)
grid.best_params_
```

Рисунок 21 – Метод CatBoost

На рисунке 22 преставлен вывод результата работы метода CatBoost

```
model = CatBoostClassifier(**grid.best_params_, verbose=False)
   model.fit(x_train, y_train)
  y_pred = model.predict(x_test)
   print(f"Точность модели: {accuracy_score(y_test, y_pred)}")
   print(classification_report(y_test, y_pred))
Точность модели: 1.0
             precision recall f1-score
                                           support
          0
                 1.00
                         1.00
                                    1.00
                                              5374
          1
                 1.00
                           1.00
                                     1.00
                                              6840
   accuracy
                                     1.00
                                             12214
                                     1.00
  macro avg
                 1.00
                           1.00
                                             12214
weighted avg
                 1.00
                           1.00
                                     1.00
                                             12214
```

Рисунок 22 – Вывод результата

CatBoost обладает мощными возможностями для работы с категориальными данными и является одним из популярных алгоритмов для задач машинного обучения, особенно в случаях, когда требуется обработка сложных и разнородных данных без предварительной подготовки.

#### Заключение

В рамках данного исследования были рассмотрены и проанализированы различные методы машинного обучения, каждый из которых представляет собой мощный инструмент для решения задач классификации и регрессии.

Выбор конкретного метода зависит от природы данных, размера выборки, задачи и требований к точности предсказаний. Каждый метод имеет свои преимущества и ограничения, и правильный выбор может существенно повлиять на результаты анализа. Для повышения эффективности и точности модели часто требуется комбинирование нескольких методов или тщательная настройка параметров.

В целом, эта работа служит важным введением в мир машинного обучения и предоставляет базовые знания о различных методах, что поможет в выборе и применении наиболее подходящего метода для конкретной задачи.

#### СПИСОК ИСПОЛЬЗОВАННЫХ ИСТОЧНИКОВ

- 1. Основы машинного обучения, лекция 2 метод k ближайших соседей: <a href="https://www.youtube.com/watch?v=X081VuXB1og&list=PLEwK9wdS5g0oCR">https://www.youtube.com/watch?v=X081VuXB1og&list=PLEwK9wdS5g0oCR</a> xBzxsq9lkJkzMgzWiyg&index=2
- 2. Основы машинного обучения, лекция 4 линейная регрессия: <a href="https://www.youtube.com/watch?v=8RAXDT\_5\_js&list=PLEwK9wdS5g0oCR">https://www.youtube.com/watch?v=8RAXDT\_5\_js&list=PLEwK9wdS5g0oCR</a> xBzxsq9lkJkzMgzWiyg&index=24
- 3. Андрей Бурков. Машинное обучение без лишних слов