Smoking study

Studio e analisi dei dati di soggetti fumatori e non

Natasha Fabrizio - Matricola: 717446 Email: n.fabrizio@studenti.uniba.it Francesco Saverio Cassano - Matricola: 716133 Email: f.cassano45@studenti.uniba.it

Documentazione realizzata in: LaTeX Link repository GitHub: https://github.com/nat-asha117/progettoICON

Progetto di Ingegneria della Conoscenza 2021-2022

Indice

| 1 | Intr | Introduzione | | | | | | | | | | | | | | |
|---|------------------------------|---|----|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|
| 2 | Requisiti funzionali | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 2.1 | Liberie utilizzate | 3 | | | | | | | | | | | | | |
| | 2.2 | Installazione e avvio | 3 | | | | | | | | | | | | | |
| 3 | Dat | Dataset | | | | | | | | | | | | | | |
| | 3.1 | Preprocessing del dataset | 4 | | | | | | | | | | | | | |
| | | 3.1.1 Feature dicotomiche | 4 | | | | | | | | | | | | | |
| | | 3.1.2 Features presenti nel dataset | 4 | | | | | | | | | | | | | |
| | 3.2 | Panoramica dei dati | 5 | | | | | | | | | | | | | |
| | 3.3 | Bilanciamento delle classi | 6 | | | | | | | | | | | | | |
| 4 | Apprendimento Supervisionato | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 4.1 | Scelta del modello | 7 | | | | | | | | | | | | | |
| | 4.2 | Verifica dell'importanza delle features | 11 | | | | | | | | | | | | | |
| | 4.3 | Creazione della rete bayesiana | 11 | | | | | | | | | | | | | |
| | | 4.3.1 Calcolo della probabilità | 12 | | | | | | | | | | | | | |
| | 4.4 | Interfaccia per l'interazione dell'utente con la knowledge base | 16 | | | | | | | | | | | | | |

1 Introduzione

Il sistema è in grado di prevedere se un soggetto è potenzialmente un fumatore o meno, a seconda dei valori riscontrati nel dataset preso in considerazione.

Inoltre, l'utilizzatore del programma potrà inserire dei valori, (non necessariamente tutti) inerenti alle analisi, per poter comprendere se risulta un soggetto potenzialmente fumatore o meno; in caso affermativo, potrà ulteriormente decidere se ricevere o meno, un suggerimento su quali valori migliorare per non risultare più un fumatore.

2 Requisiti funzionali

La realizzazione del progetto è stata effettuata interamente in Python in quanto, tale linguaggio, risulta il più idoneo per la trattazione e analisi di dati; inoltre, è stato utilizzando come ambiente di lavoro l'IDE PyCharm 2022.

2.1 Liberie utilizzate

Le librerie Python utilizzate nel progetto, sono le seguenti:

- Matplotlib: usata per la visualizzazione di tutti i grafici, presenti nel progetto.
- Numpy: usata per la visualizzazione di tutti i grafici, presenti nel progetto.
- Pandas: usata per l'importazione del Dataset in formato ".csv".
- Pgmpy: usata per la creazione della rete bayesiana..
- Scikit-learn: usata per applicare i concetti del Machine Learning.
- Warnings: usata per la gestione dei messaggi di warnings del sistema.

2.2 Installazione e avvio

Per poter installare, correttamente, le librerie utilizzate:

- aprire il terminale e navigare fino alla cartella dove è presente il file "main.py"
- inserire il seguente comando : "pip install -r requirements.txt".

Per l'avvio del programma, sarà possibile trascinare il file "smoking.csv" sopra il file "main.py" oppure attraverso l'utilizzo del terminale, quest'ultimo aperto sul percorso dove è presente il file "main.py" e successivamente, eseguire il comando "python main.py smoking.csv".

Eventualmente, è possibile modificare il percorso di lettura del file .csv dal file "main.py", come segue da immagine:

Figura 1: Modifica del percorso di lettura del file csv a riga 107

3 Dataset

Il dataset utilizzato, "Body signal of smoking", consiste in una raccolta di dati di segnali biologici sanitari di base. L'obiettivo è quello di determinare la presenza o l'assenza del fumo attraverso segnali biologici. Link sorgente: clicca qui

| Display (pa | rtial |) of the data | aframe: | | | | | | | | | |
|-------------|-------|---------------|-----------|---------|--------|------|-------|-----------|--------|------------|--------|------------|
| gender | age | | | |) eyes | | | yesight(1 | | hearing(le | | ing(right) |
| 0 1 | 40 | 155 | 60 | 81.3 | | | .2 | | 1.0 | 1. | | 1.0 |
| 1 1 | 40 | 160 | 60 | 81.0 | | | 8.0 | | 0.6 | | .θ | 1.0 |
| 2 0 | 55 | 170 | 60 | 80.0 | | | 8.0 | | 0.8 | | .0 | 1.0 |
| 3 0 | 40 | 165 | 70 | 88.0 | | | .5 | | 1.5 | | .0 | 1.0 |
| 4 1 | 40 | 155 | 60 | 86.0 | | 1 | .0 | | 1.0 | 1. | .0 | 1.0 |
| systolic | re | elaxation | fasting | blood | suga | r Ch | olest | terol | trigl | yceride | HDL | LDL |
| 114.0 | | 73.0 | | | 94.6 | | 21 | 15.0 | | 82.0 | 73.0 | 126.0 |
| 119.0 | | 70.0 | | | 130.0 | | 19 | 92.0 | | 115.0 | 42.0 | 127.0 |
| 138.0 | | 86.0 | | | 89.6 | | 24 | 12.0 | | 182.0 | 55.0 | 151.0 |
| 100.0 | | 60.0 | | | 96.0 | | 32 | 22.0 | | 254.0 | 45.0 | 226.0 |
| 120.0 | | 74.0 | | | 80.0 | | 18 | 34.0 | | 74.0 | 62.0 | 107.0 |
| hemoglobin | Ur | ine protein | serum cre | atinine | AST | ALT | Gtp | oral | dental | caries | tartar | smoking |
| 12.9 | | 1.0 | | 0.7 | 18.0 | 19.0 | 27.0 | 1 | | Θ | 1 | Θ |
| 12.7 | | 1.0 | | 0.6 | 22.0 | 19.0 | 18.0 | 1 | | Θ | 1 | Θ |
| 15.8 | | 1.0 | | 1.0 | 21.0 | 16.0 | 22.0 | 1 | | θ | Θ | 1 |
| 14.7 | | 1.0 | | 1.0 | 19.0 | 26.0 | 18.0 | 1 | | Θ | 1 | Θ |
| 12.5 | | 1.0 | | 0.6 | 16.0 | 14.0 | 22.0 | 1 | | Θ | Θ | Θ |
| | | | | | | | | | | | | |

Figura 2: Anteprima del dataset

3.1 Preprocessing del dataset

Nella fase di preprocessing, il dataset viene modificato in modo da poterlo utilizzare correttamente. Il dataset non presenta problemi di mancanza dei dati.

3.1.1 Feature dicotomiche

Una feature dicotomica è una feature che presenta soltanto due modalità. Sono dicotomiche feature con valori come {si, no}, oppure {vero, falso}. In questo caso verranno assegnati i valori {0,1} rispettivamente alle due modalità, verrà sostituito il valore iniziale della modalità con il nuovo valore assegnato. Nel nostro caso, le features dicotomiche sono:

tartar: {vero, falso} in {0,1}oral: {vero, falso} in {0,1}

• **gender**: {vero, falso} in {0,1}

3.1.2 Features presenti nel dataset

Per ridurre la complessità, si è scelto di eliminare la feature *ID*, presente nel dataset, in quanto ha significatività bassa o tendendete a 0, essendo un semplice indice del dataset. Qui sotto sono elencante le features principali del dataset dopo la features selection:

• gender

 $\bullet \ \mathbf{age}$: 5 anni di intervallo

 \bullet $\mathbf{height(cm)}$: 5 anni di intervallo

• weight(kg): 5 anni di intervallo

• waist(cm): lunghezza circonferenza vita

• eyesight(left)

• eyesight(right)

• hearing(left)

• hearing(right)

 $\bullet \ \ {\bf systolic}$: pressione sanguigna

• relaxation : pressione sanguigna

• fasting blood sugar

• cholesterol : totale

• triglyceride

 $\bullet~\mathbf{HDL}$: tipo di colesterolo

 $\bullet~\mathbf{LDL}$: tipo di colesterolo

• hemoglobin

• urine protein

• serum creatinine

 \bullet \mathbf{AST} : tipo glutammico ossalacetico transaminasi

 \bullet \mathbf{ALT} : tipo glutammico ossalacetico transaminasi

• Gtp

• oral : stato dell'esame orale

• dental caries

• tartar : stato tartaro

• smoking

3.2 Panoramica dei dati

Mediante la stampa di una tabella, viene mostrato a schermo una panoramica inerente alle info del dataset.

| Info | dataset | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|---------|---------|--------|---------|---------|---------|---------|-------|-----------|------|----------|-------|----------|-------|---------|--------|---------|-----|-----------|
| | - | gende | | | | ight(cm | | weight(k | | waist(c | | esight(l | | | ight(r | | | ng(left) |
| count | | 000000 | | . 00000 | | .000000 | | 1.00000 | | 1.00000 | | 7001.000 | | 70 | 901.00 | | | .000000 |
| mean | | 371661 | | . 21368 | | .545779 | | 55.735609 | | 1.99882 | | 1.008 | | | 1.01 | | | .024139 |
| std | | 483283 | | .11519 | | .272506 | | 12.82999 | | 9.17537 | | 0.414 | | | 0.51 | | | .153493 |
| min | | 000000 | | . 00000 | | .000000 | | 30.00000 | | 1.00000 | | 0.100 | | | 0.10 | | | .000000 |
| 25% | | 000000 | | . 00000 | | .000000 | | 55.00000 | | 6.00000 | | 0.800 | | | 0.80 | | | .000000 |
| 50% | | 000000 | | .00000 | | .000000 | | 55.00000 | | 2.00000 | | 1.000 | | | 1.00 | | | .000000 |
| 75% | | 000000 | | .00000 | | .000000 | | 75.00000 | | 8.00000 | | 1.200 | | | 1.20 | | | . 000000 |
| max | 1. | 000000 | 85 | .00000 | 0 190 | .000000 | 1 | 20.00000 | 9 11 | 6.00000 | 9 | 9.900 | 000 | | 9.90 | 0000 | - 2 | .000000 |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| hearing | | | ystolic | | axation | fastir | | ood suga: | | lesterol | | lyceride | | HD | | LD | | emoglobin |
| | .000000 | | 000000 | | 000000 | | | 1.000000 | | 1.00000 | | .000000 | | .00000 | | .000000 | | 1.000000 |
| | 028996 | | 535495 | | 915441 | | | 9.206113 | | 7.27039 | | . 520354 | | .32681 | | .063705 | | 4.610113 |
| | 167807 | | 599619 | | 611540 | | | 1.087883 | | 6.14813 | | .402842 | | . 36465 | | .440412 | | 1.566299 |
| | .000000 | | 000000 | | 000000 | | | 1.000000 | | 6.00000 | | .000000 | | .00000 | | .000000 | | 4.900000 |
| | .000000 | | 000000 | | 000000 | | | 9.000000 | | 2.00000 | | .000000 | | .00000 | | .000000 | | 3.500000 |
| | .000000 | | 000000 | | 000000 | | | 6.000000 | | 5.00000 | | .000000 | | .00000 | | .000000 | | 4.800000 |
| | .000000 | | 000000 | | 000000 | | | 3.000000 | | 0.00000 | | .000000 | | .00000 | | .000000 | | 5.700000 |
| 2. | .000000 | 220. | 000000 | 134. | 000000 | | 47 | 5.000000 | 37. | 3.00000 | 999 | .000000 | 128 | .00000 | 910 | .000000 | 1 | 9.300000 |
| | | | | | | 4.00 | | *** | | | | | | | | | | |
| Urine p | | | n creat | | | AST | | ALT | | Gtp | or | | al ca | | | tartar | | smoking |
| 7001.6 | | | 7001.00 | | 7001.0 | | | 000000 | | 999999 | 7001. | | 1.006 | | 7001.0 | | | 000000 |
| | 88702 | | 0.88 | | 26.1 | | | 011141 | | 515069 | 1.0 | | 0.216 | | | 55778 | | 361091 |
| | 109166 | | 0.23 | | 23.0 | | | 956003 | | 434818 | 0.0 | | 0.407 | | | 96915 | | 480351 |
| | 999999 | | 0.10 | | | 99999 | | 000000 | | 999999 | 1.0 | | 0.006 | | | 00000 | | 000000 |
| | 999999 | | 0.70 | | | 99999 | | 000000 | | 999999 | 1.0 | | 0.006 | | | 00000 | | 000000 |
| | 999999 | | 0.90 | | 23.0 | | | 000000 | | 999999 | 1.0 | | 0.006 | | | 00000 | | 000000 |
| | 999999 | | 1.00 | | | 99999 | | 000000 | | 000000 | 1.0 | | 0.006 | | | 00000 | | .000000 |
| 6.6 | 999999 | | 10.30 | 0000 | 1311.0 | 99999 2 | 2062. | 000000 | 999. | 999999 | 1.0 | 9 | 1.006 | 000 | 1.0 | 00000 | 1. | .000000 |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

Figura 3: Informazioni inerenti al dataset

3.3 Bilanciamento delle classi

Attraverso un grafico, verifichiamo se il dataset sia ben bilanciato, in modo da riuscire ad avere ottimi risultati durante l'apprendimento.

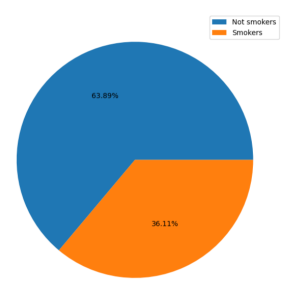


Figura 4: Grafico di occorrenze di fumatori e non fumatori

Dal grafico è possibile notare uno sbilanciamento delle classi.

Classi squilibrate mettono fuori gioco la "precisione". Questo è un problema sorprendentemente comune nell'apprendimento automatico (in particolare nella classificazione), che si verifica in set di dati con un rapporto sproporzionato di osservazioni in ciascuna classe.

La precisione standard non misura più in modo affidabile le prestazioni, il che rende l'addestramento del modello molto più complicato.

Vi sono diversi modi per poter risolvere il problema dello sbilanciamento delle classi. La soluzione per cui abbiamo optato è quella di utilizzare l'oversampling. Per far ciò abbiamo individuato la classe di maggioranza e di minoranza ed abbiamo effettuato un resampling facendo combaciare le occorrenze. Ottenendo, così, classi bilanciate:

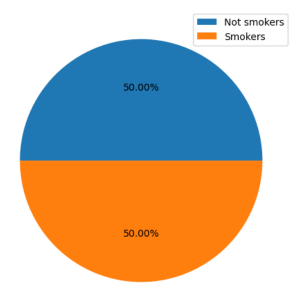


Figura 5: Grafico di occorrenze di fumatori e non fumatori dopo oversamplig

```
Not smokers: 4473 (% 63.89)
Smokers: 2528 (% 36.11)
Value after Oversampling:
Not smokers: 4473 (% 50.00)
Smokers: 4473 (% 50.00)
```

Figura 6: Bilanciamento classi

4 Apprendimento Supervisionato

4.1 Scelta del modello

Per questo tipo di apprendimento abbiamo usato vari modelli per poi identificare quale fosse quello più adatto al nostro dataset.

I modelli valutati sono:

• KNN (K-Nearest Neighbors)

 Il K-Nearest Neighbors, è un algoritmo utilizzato nel riconoscimento di pattern per la classificazione di oggetti basandosi sulle caratteristiche degli oggetti vicini a quello considerato.

• Decision Tree

— Il Decision Tree è un classificatore con struttura ad albero (alberi di decisione), in cui ogni nodo può essere o foglia o nodo interno: se foglia, indica il valore della classe assegnata all'istanza; se nodo interno, specifica il test effettuato su un attributo. Per ciascun valore assunto da un attributo in un test, l'algoritmo crea un ramo e il relativo sottoalbero.

• Random Forest

Il Random Forest è un classificatore d'insieme ottenuto dall'aggregazione tramite bagging di alberi di decisione. Esso si pone come soluzione che minimizza l'overfitting del training set rispetto agli alberi di decisione.

• SVC (Support-Vector Classification)

- SVC è un modello di apprendimento per la regressione e la classificazione. Dato un insieme di esempi per l'addestramento, ognuno dei quali etichettato con la classe di appartenenza fra le due possibili classi, un algoritmo di addestramento per le SVC costruisce un modello che assegna i nuovi esempi a una delle due classi, ottenendo quindi un classificatore lineare binario non probabilistico.

Classificatori Naïve Bayes

• BernoulliNB (Bernoulli Naïve Bayes)

 Questo classificatore è simile al multinomiale naive bayes ma i predittori sono variabili booleane. I parametri che usiamo per prevedere la variabile di classe occupano solo i valori sì o no.

• Gaussian Naive Bayes)

 Gaussian Naive Bayes è una variante di Naive Bayes che segue la distribuzione normale gaussiana e supporta dati continui.

Sui suddetti abbiamo eseguito il **K-Fold Cross Validation**, per verificare quale di esse fosse il più attendibile. In particolare, il **RepeatedKFold** con 5 ripetizioni, ottenendo così una media più accurata per le metriche.

Inoltre, le metriche di performance utilizzate nella valutazione sono:

- accuratezza
- precisione
- richiamo
- F1-score

Segue che i risultati medi ottenuti dalla valutazione sono:

```
model
                              precision
                                            recall
                                                      f1score
                   accuracy
             KNN
                  0.732253
                              0.710351
                                         0.811280
                                                    0.757468
1
   DecisionTree
                  0.836221
                              0.801534
                                         0.906725
                                                    0.757468
2
   RandomForest
                  0.877585
                              0.831917
                                         0.955531
                                                    0.889450
3
             SVM
                  0.750699
                              0.723684
                                         0.835141
                                                    0.775428
4
    BernoulliNB
                  0.553382
                              0.555157
                                         0.671367
                                                    0.607757
5
     GaussianNB
                  0.664058
                              0.727016
                                         0.557484
                                                    0.631062
```

Figura 7: Performance classificatori

In particolare:

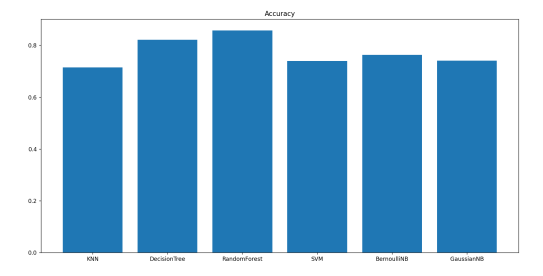


Figura 8: Grafico metrica accuratezza

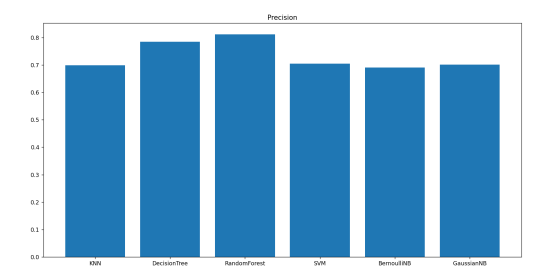


Figura 9: Grafico metrica precisione

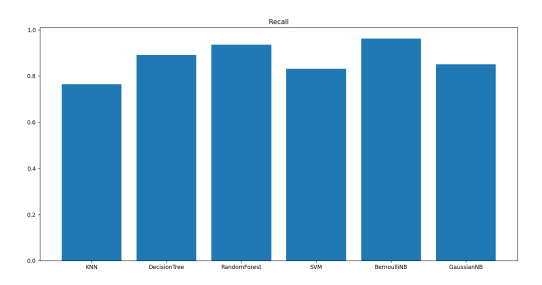


Figura 10: Grafico metrica richiamo

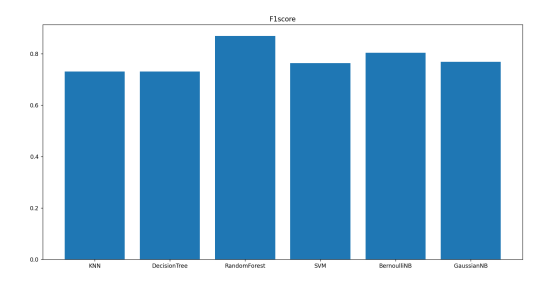


Figura 11: Grafico metrica F1-score

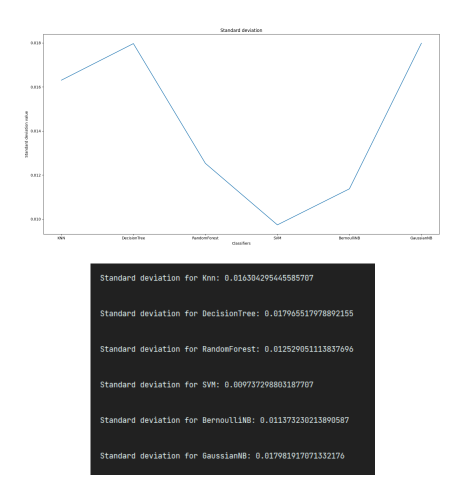


Figura 12: Deviazione standard dei classificatori

Basandoci su tali performance, in particolare su quella del **F1-score**, abbiamo riscontrato che il classificatore migliore risulta essere il Random Forest.

4.2 Verifica dell'importanza delle features

A seguito dell'analisi effettuata in precedenza, abbiamo generato un grafico che estrae le features più importanti derivanti proprio dal Random Forest:

Top features derived by Random Forest

waist(cm) HDL ALT triglyceride weight(kg) 6.76% 6.87% 6.69% 9.13% 6.66% Cholesterol height(cm) 6.60% 10.19% 11.69% 20.82% Gtp 14.59% gender hemoglobin

Figura 13: Risultati classificatore Random Forest

Possiamo notare che il genere, l'emoglobina e il gtp sono le caratteristiche mediche predittive più importanti per la diagnostica di un soggetto potenzialmente fumatore o meno.

4.3 Creazione della rete bayesiana

Abbiamo scelto di implementare una rete bayesiana per poter effettuare delle interrogazione per verificare le probabilità delle features, utilizzando come metodo di scoring il K2score.

Le tabelle CPD vengono generate con il dataset "smoking.csv" e andando ad usare il Maximum-LikeliHoodEstimator creiamo una rete bayesiana completa, con le probabilità apprese dal dataset. In questo modo la predizione avverrà in base alle nostre features.

Dall'analisi delle rete è emerso che la feature oral non ha nessun collegamento con gli altri nodi della rete. Mentre, le features Cholesterol e LDL hanno un collegamento tra loro ma sono scollegate dai restanti nodi della rete. Ragion per cui, si è optato per la loro eliminazione e quindi, abbiamo effettuato una feature selection, in modo da poter ridurerre la complessità delle operazioni.

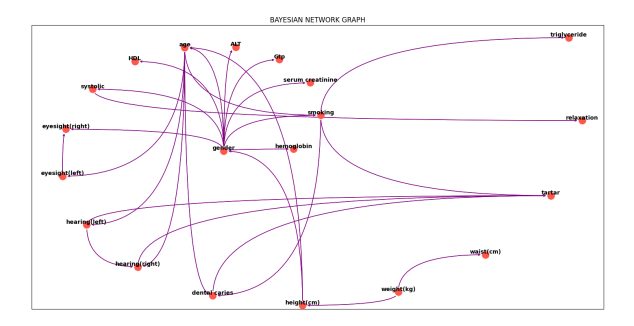


Figura 14: Grafo della rete bayesiana

4.3.1 Calcolo della probabilità

Sfruttando la rete bayesiana precedentemente creata, calcoliamo le probabilità per le features gender e smoking.

Gender Dalle osservazioni precedenti è emerso che la feature *gender* influenza diverse features, ragion per cui osserviamo con delle interrogazioni tali influenze.

Data una variabile X, solo alcune variabili influenzano direttamente il suo valore.

Le variabili che influenzano localmente sono dette Markov Blanket.

Le Markov blanket di gender, quindi, sono:

```
Markov blanket for "gender"
['Gtp', 'height(cm)', 'hemoglobin', 'age', 'HDL', 'serum creatinine', 'systolic', 'smoking', 'eyesight(right)', 'ALT', 'eyesight(left)']
```

Figura 15: Markov blanket di gender

Tenendo in considerazione le Markov blanket di *gender*, abbiamo effettuato interrogazioni sulla rete con un soggetto femminile ed uno maschile non fumatori.

Schema delle probabilità, per la feature gender, che seguiranno:

Figura 16: Struttura dei risultati delle probabilità

Figura 17: Probabilità ottenute

N.B. Anche se i risultati delle probabilità, sono indicati con phi, tutte le probabilità calcolate sono probabilità condizionate.

Per ottenere tali dati, abbiamo effettuato le seguenti query:

- 1. contenente i dati di un soggetto femminile;
- 2. contenente i dati di un soggetto maschile.

Figura 18: Query effettuate

Abbiamo effettuato le query sopra indicate, considerando i soggetti, questa volta, come fumatori. Ottenendo come risultati:

Figura 19: Probabilità ottenute

Smoking Le Markov Blanket di *smoking*, invece, sono:

```
Markov blanket for "smoking"
['hearing(left)', 'age', 'triglyceride', 'dental caries', 'gender', 'hearing(right)', 'tartar']
```

Figura 20: Markov blanket di smoking

Sfruttando la rete bayesiana, calcoliamo la probabilità per un soggetto presumibilmente non fumatore (0) ed uno fumatore (1) di esserlo o meno. Il soggetto di genere femminile preso in analisi ha età, altezza e peso standard, ovvero età: 20, altezza: 170, peso: 60.

Schema delle probabilità, per la feature *smoking*, che seguiranno:

Figura 21: Struttura dei risultati delle probabilità

Figura 22: Probabilità ottenute

Per ottenere tali dati, abbiamo effettuato due query:

- 1. contenente i dati di una persona non fumatrice;
- 2. contenente i dati di una persona fumatrice.

Figura 23: Query effettuate

Per verificare l'effettiva rilevanza delle features all'interno della rete bayesiana, abbiamo effettuato anche dei test sui soggetti presi in considerazione; riscontrando che le features che influenzano maggiornamente risultano essere: triglyceride, dental caries, tartar.

Ottenendo come probabilità:

Figura 24: Probabilità ottenute dai test

Figura 25: Query effettuate per i test

4.4 Interfaccia per l'interazione dell'utente con la knowledge base

```
Welcome to our system!

It allows you to predict whether, taken of the subjects, they are smokers or not.

Do you want to enter your data for a prediction? - Y/N? - (Typing 'n' close program)
```

Figura 26: Interazione con la knowledge base

L'utente può decidere di interagire con la knowledge base effettuando interrogazioni su quest'ultima. Per poterlo fare, bisogna inserire i dati relativi alla sua età, altezza, peso e genere obbligatoriamente (rispettando i valori ed i controlli segnalati, ove dovuti). Per i restanti valori, quali triglyceride, hearing(left), hearing(right), dental caries, tartar, l'utente se non è a conoscenza di uno di essi (o di tutti) può scegliere di non inserirli e quindi effettuare una interrogazione "parziale". Nell'eventualità che l'utente inserisca valori non validi o fuori range indicato, viene segnalato l'errore.

```
Do you want to enter your data for a prediction? - Y/N? - (Typing 'n' close program)

Y
Please insert:
['age', 'height(cm)', 'weight(kg)', 'gender', 'hearing(left)', 'hearing(right)', 'triglyceride', 'dental caries', 'tartar']
Age - height(cm) - weight(kg) - gender are obligatory to enter!
The range of allowed values are multiples of 5
The minimum acceptable " age " value is: 20 The maximum is: 85
Insert age value:
20
The range of allowed values are multiples of 5
The minimum acceptable " height(cm) " value is: 135 The maximum is: 190
Insert height(cm) value:
170
The range of allowed values are multiples of 5
The minimum acceptable " weight(kg) " value is: 30 The maximum is: 120
Insert weight(kg) value:
60
Insert gender value (0 = Man, 1 = Woman)
0
Insert hearing(left) value (if you don't have the value, enter -1):
1
Insert hearing(right) value (if you don't have the value, enter -1):
13
Insert triglyceride value (if you don't have the value, enter -1):
131
Insert dental caries value (0 = No, 1 = Yes, -1 = Data not available):
1
Insert tartar value (0 = No, 1 = Yes, -1 = Data not available):
1
Insert tartar value (0 = No, 1 = Yes, -1 = Data not available):
```

Figura 27: Inserimento dei valori

Successivamente, viene visualizzata la probabilità risultante dai valori impostati dall'utente.

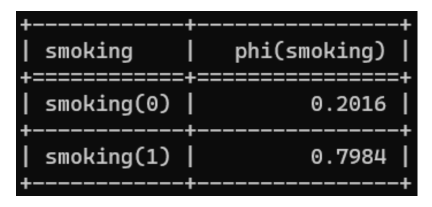


Figura 28: Probabilità a seguito dei valori inseriti dall'utente

Nel caso in cui la probabilità di essere un fumatore dovesse risultare superiore al 50%, il sistema chiede all'utente se desidera riceve suggerimenti, ottenuti mediante una predizione, di valori ai quali ambire per poter risultare un non fumatore; tali valori sono ottenuti partendo dai valori di età, altezza, peso e genere. Se il sistema dovesse trovare una combinazione valida, ovvero con probabilità inferiore al 50%, viene visualizzata come segue:

Figura 29: Valori suggeriti e nuova probabilità

Riferimenti bibliografici

- [1] Kompremos. (2020). Classificatore Naive Bayes. https://kompremos.com/it/classificatore-naive-bayes/
- [2] Elite Data Science. (2022). How to Handle Imbalanced Classes in Machine Learning. https://elitedatascience.com/imbalanced-classes
- [3] D. Poole, A. Mackworth: Artificial Intelligence: Foundations of Computational Agents. Cambridge University Press. 2nd Ed. [Ch.8] http://artint.info/2e/html/ArtInt2e.Ch8.html
- [4] Documentazione libreria *scikit-learn*. https://scikit-learn.org/stable/user_guide.html
- [5] Documentazione libreria pgmpy. https://pgmpy.org/