## **Examen Práctico**

Annette Pamela Ruiz Abreu - A01423595

La industria vinicola es una de las más importantes en el mundo, sin embargo, la calidad de un vino es subjetiva y depende de los gustos de cada persona. Existen diferentes tipos de vinos, entre ellos se encuentran los vinos tintos y los vinos blancos, los cuales tienen diferentes características que los hacen únicos. Algunas de las características que se buscan en un vino son: acidez, azúcar, cloruros, sulfatos, entre otros componentes químicos. Decidir la calidad de un vino es una tarea complicada, ya que depende de la percepción de cada persona, sin embargo, podemos tentar a resolver esta problematica al estudiar cúmulos de vinos con características similares.

La problematica es encontrar cúmulos de vinos con características similares y determinar si existe una relación entre las características de los vinos y su calidad.

#### Preguntas de Investigación:

- 1. ¿Cuántos puntos conexos podemos identificar para darnos una idea de la cantidad de clusters que hay?
- 2. ¿Qué características químicas son las que más influyen en el agrupamiento del vino?
- 3. ¿Qué características químicas muestran la mayor variabilidad entre los diferentes grupos de vinos identificados?
- 4. ¿Existen combinaciones particulares de características químicas que tiendan a co-ocurrir en los vinos?
- 5. ¿Qué agrupaciones naturales de vinos pueden identificarse basándose en sus características químicas?
- 6. ¿Cómo podemos nombrar o distinguir las agrupaciones? ¿Qué tipos de vinos están en la base de datos?
- 7. Teniendo las agrupaciones, ¿podemos determinar qué agrupación es "mejor" en términos económicos o de popularidad?

#### Índice

- 0. Librerías
- 1. Preparación de Datos
- 1.1 Datos Nulos
- 1.2 Tipos de Datos
- 1.3 Datos Duplicados
- 1.4 Datos Atípicos
- 1.5 Normalización de Datos
- 2. Análisis de Datos

- 2.1 Complejos de Rips y Homología Persistente
- 2.2 Linkage Clustering
- 2.3 Gráficas de Dispersión
- 2.4 PCA
- 2.5 Mapper
- 3. Resultados y Conclusiones

# Metodología

Para resolver esta problemática, se empezó con la preparación de datos en donde se revisaron los datos nulos (no había), los tipos de datos (numéricos), si había datos duplicados y datos atípicos, se normalizaron para facilitar el proceso de análisis y finalmente se proyectaron los datos usando isomap. Isomap es una técnica de reducción de dimensionalidad no lineal que preserva las distancias geodésicas entre puntos en un espacio de alta dimensionalidad. Utiliza el enfoque de vecinos más cercanos para construir un grafo de vecindad y luego calcula las distancias geodésicas en este grafo para obtener una representación de baja dimensionalidad que conserve la estructura subyacente de los datos en el espacio original. Esta proyección facilita la visualización y el análisis de los datos en un espacio de menor dimensión, lo que puede ayudar a identificar patrones y relaciones entre las variables de interés.

En segundo lugar, se hizo un complejo de Rips para ver cuántos puntos conexos se podían identificar para dar una idea de la cantidad de clústeres que se pueden formar con los datos. Además, se usaron las visualizaciones de los complejos de Rips para determinar qué combinación de características químicas era la mejor para poder diferenciar los tipos de vino de la mejor forma. Los complejos de Rips fueron complementados por visualizaciones de homología persistente para poder identificar la cantidad de componentes conexos que persistían en los datos. Para validar la cantidad de clústeres que se podían formar, se usó linkage clustering y PCA. Este método agrupa los puntos de datos según la distancia entre ellos, utilizando técnicas como el enlace simple, completo y promedio. Se comienza con cada punto de datos como un clúster individual y se fusionan gradualmente los clústeres más cercanos. Se realizó un análisis de agrupamiento jerárquico sobre datos escalados y reducidos a tres dimensiones mediante análisis de componentes principales (PCA).

Finalmente, se realizaron diversos mappers con métodos de agrupamiento como Kmeans y DBSCAN para formar los clústeres adecuados, visualizarlos en el espacio y poder analizar cada clúster y concluir sobre los tipos de vinos.

## 0. Librerías

```
In []: import numpy as np
   import pandas as pd
   import matplotlib.pyplot as plt
   import matplotlib.patches as mpatches
   from matplotlib.collections import PatchCollection
   from sklearn.preprocessing import MinMaxScaler
```

```
import seaborn as sns
from scipy.spatial.distance import squareform, pdist
import gudhi
from matplotlib import cm
import tadasets
import ripser
import persim
import plotly.graph_objects as go
from sklearn.manifold import Isomap
from persim import PersistenceImager
from scipy.cluster.hierarchy import linkage, dendrogram
from itertools import combinations
import warnings
from scipy.cluster.hierarchy import fcluster
import kmapper as km
import sklearn
from sklearn.decomposition import PCA
from sklearn.cluster import AgglomerativeClustering
import matplotlib.pyplot as plt
from sklearn.preprocessing import StandardScaler
from sklearn.metrics import pairwise_distances_argmin_min
from sklearn.manifold import TSNE
warnings.filterwarnings("ignore")
plt.rcParams.update(plt.rcParamsDefault)
np.random.seed(2002)
```

# 1. Preparación de Datos

La base de datos se obtuvo de la siguiente fuente: https://www.kaggle.com/datasets/harrywang/wine-dataset-for-clustering/data

```
In []: data = pd.read_csv('wine-clustering.csv')
    print("Tamaño de la base de datos: ", data.shape)
    data.head()
```

Tamaño de la base de datos: (178. 13)

	Talliano de la base de datos: (176, 13)									
Out[]:		Alcohol	Malic_Acid	Ash	Ash_Alcanity	Magnesium	Total_Phenols	Flavanoids	Nonflavanoid_Pl	
	0	14.23	1.71	2.43	15.6	127	2.80	3.06		
	1	13.20	1.78	2.14	11.2	100	2.65	2.76		
	2	13.16	2.36	2.67	18.6	101	2.80	3.24		
	3	14.37	1.95	2.50	16.8	113	3.85	3.49		
	4	13.24	2.59	2.87	21.0	118	2.80	2.69		

### Explicación de Atributos

- Alcohol: La cantidad de alcohol presente en el vino, típicamente expresada en porcentaje de volumen.
- Ácido málico: La cantidad de ácido málico presente en el vino, que afecta la acidez y el sabor.
- Ceniza: La cantidad de ceniza inorgánica presente en el vino después de la combustión.

- Alcalinidad de la ceniza: La medida de la alcalinidad de la ceniza en el vino, que puede afectar el sabor y la estabilidad del vino.
- Magnesio: La cantidad de magnesio presente en el vino, un mineral que puede influir en su sabor y calidad.
- Fenoles totales: La cantidad total de fenoles presentes en el vino, que pueden tener efectos antioxidantes y contribuir al sabor y aroma.
- Flavonoides: Compuestos fenólicos presentes en el vino que pueden influir en el color y el sabor.
- Fenoles no flavonoides: Otros compuestos fenólicos presentes en el vino que pueden tener efectos en el sabor y la calidad.
- Proantocianidinas: Un tipo específico de polifenoles presentes en el vino, asociados con beneficios para la salud y características organolépticas.
- Intensidad del color: La profundidad del color del vino, que puede variar según su composición química.
- Tono: La tonalidad del color del vino, que puede variar desde rojos violáceos hasta amarillos dorados.
- OD280/OD315 de vinos diluidos: Una relación óptica que puede proporcionar información sobre la concentración de compuestos fenólicos en el vino.
- Proline: Un aminoácido que puede estar presente en el vino y que puede influir en su sabor y aroma.

#### 1.1 Datos Nulos

Dado que no hay datos nulos, no se necesita realizar limpieza de datos.

```
print("Datos Nulos\n", data.isnull().sum())
Datos Nulos
                          0
 Alcohol
Malic Acid
                          0
Ash
                          0
Ash_Alcanity
                          0
Magnesium
                          0
Total_Phenols
                          0
Flavanoids
                          0
Nonflavanoid Phenols
                         0
Proanthocyanins
                          0
Color_Intensity
                          0
Hue
                          0
0D280
                          0
Proline
dtype: int64
```

## 1.2 Tipos de Datos

In []: data.dtypes

```
Out[]: Alcohol
                                 float64
        Malic Acid
                                 float64
         Ash
                                 float64
                                 float64
         Ash_Alcanity
                                   int64
        Magnesium
        Total_Phenols
                                 float64
         Flavanoids
                                 float64
         Nonflavanoid Phenols
                                 float64
         Proanthocyanins
                                 float64
         Color_Intensity
                                 float64
         Hue
                                 float64
         0D280
                                 float64
         Proline
                                   int64
         dtype: object
```

In [ ]: data.describe()

Out[

]:		Alcohol	Malic_Acid	Ash	Ash_Alcanity	Magnesium	Total_Phenols	Flavanoids
	count	178.000000	178.000000	178.000000	178.000000	178.000000	178.000000	178.000000
	mean	13.000618	2.336348	2.366517	19.494944	99.741573	2.295112	2.029270
	std	0.811827	1.117146	0.274344	3.339564	14.282484	0.625851	0.998859
	min	11.030000	0.740000	1.360000	10.600000	70.000000	0.980000	0.340000
	25%	12.362500	1.602500	2.210000	17.200000	88.000000	1.742500	1.205000
	50%	13.050000	1.865000	2.360000	19.500000	98.000000	2.355000	2.135000
	75%	13.677500	3.082500	2.557500	21.500000	107.000000	2.800000	2.875000
	max	14.830000	5.800000	3.230000	30.000000	162.000000	3.880000	5.080000

## 1.3 Datos Duplicados

```
In [ ]: print("Hay {} duplicados en la base de datos".format(data.duplicated().sum()))
```

Hay 0 duplicados en la base de datos

## 1.4 Datos Atípicos

Dado que no hay una cantidad exorbitante de datos atípicos, usaremos la base de datos completa para el análisis.

```
In []: print("DIAGRAMA DE CAJA Y BIGOTE DE LOS DATOS PARA IDENTIFICAR DATOS ATÍPICOS")

# use a loop to itterate through columns and create boxplots. i want there to be 3 per r

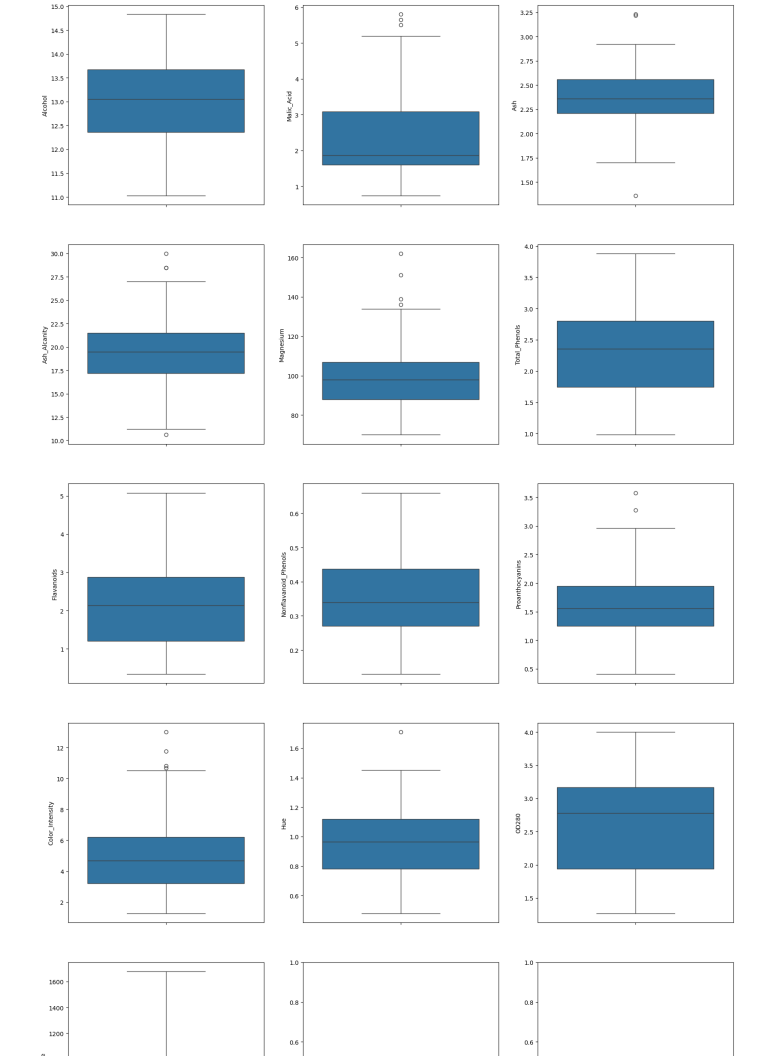
fig, ax = plt.subplots(5, 3, figsize=(20, 35))
for variable, subplot in zip(data.columns, ax.flatten()):
    sns.boxplot(data[variable], ax=subplot)
    for label in subplot.get_xticklabels():
        label.set_rotation(90)

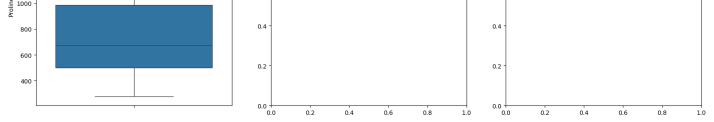
plt.show()
```

```
# create a loop to eliminate outliers from the data
no_outliers = data.copy()
for col in no_outliers.columns:
    q1 = no_outliers[col].quantile(0.25)
    q3 = no_outliers[col].quantile(0.75)
    iqr = q3 - q1
    lower_bound = q1 - (1.5 * iqr)
    upper_bound = q3 + (1.5 * iqr)
    no_outliers = no_outliers[(no_outliers[col] > lower_bound) & (no_outliers[col] < upp

print("Tamaño de la base de datos sin datos atípicos: ",no_outliers.shape)</pre>
```

DIAGRAMA DE CAJA Y BIGOTE DE LOS DATOS PARA IDENTIFICAR DATOS ATÍPICOS





Tamaño de la base de datos sin datos atípicos: (161, 13)

### 1.5 Normalización de Datos

Out[]:

Dado que los datos están en diferentes escalas, es necesario normalizarlos para que tengan una media de 0 y una desviación estándar de 1. Esto es importante para que los algoritmos de agrupamiento funcionen correctamente.

```
In []: # normalización de datos

    escalador = MinMaxScaler()
    datos_normalizados = escalador.fit_transform(data)
    datos_normalizados = pd.DataFrame(datos_normalizados, columns=data.columns)
    datos_normalizados.describe()
```

	Alcohol	Malic_Acid	Ash	Ash_Alcanity	Magnesium	Total_Phenols	Flavanoids
count	178.000000	178.000000	178.000000	178.000000	178.000000	178.000000	178.000000
mean	0.518584	0.315484	0.538244	0.458502	0.323278	0.453487	0.356386
std	0.213639	0.220780	0.146708	0.172142	0.155244	0.215811	0.210730
min	0.000000	0.000000	0.000000	0.000000	0.000000	0.000000	0.000000
25%	0.350658	0.170455	0.454545	0.340206	0.195652	0.262931	0.182489
50%	0.531579	0.222332	0.534759	0.458763	0.304348	0.474138	0.378692
75%	0.696711	0.462945	0.640374	0.561856	0.402174	0.627586	0.534810
max	1.000000	1.000000	1.000000	1.000000	1.000000	1.000000	1.000000

## 1.6 Transformación de Datos

Para luego hacer otros análisis utilizando herramientas como el mapper, reduciremos la dimensionalidad de los datos utilizando isomap, que es un método de reducción de dimensionalidad no lineal.

```
In []: isomap = Isomap(n_components=2)
    projection_isomap = isomap.fit_transform(datos_normalizados)
    projection_isomap = pd.DataFrame(projection_isomap, columns=['componente_1', 'componente
    projection_isomap.head()
```

Out[]:		componente_1	componente_2
	0	-1.581466	-0.031019
	1	-0.971940	0.430528
	2	-1.763644	0.400274
	3	-2.113840	0.328434
	4	-1.023657	0.193300

## 2. Análisis de Datos

## 2.1 Complejo de Rips y Homología Persistente

```
In [ ]: def plot_rips_complex(data, R, label="data", col=1, maxdim=2):
            tab10 = cm.get_cmap('tab10')
             fig, ax = plt.subplots(figsize=(6, 6))
            ax.set title(label)
            ax.scatter(
                 data[:, 0], data[:, 1], label=label,
                 s=8, alpha=0.9, c=np.array(tab10([col] * len(data)))
            for xy in data:
                 ax.add_patch(mpatches.Circle(xy, radius=R, fc='none', ec=tab10(col), alpha=0.2))
             for i, xy in enumerate(data):
                 if maxdim >=1:
                     for j in range(i + 1, len(data)):
                         pq = data[j]
                         if (xy != pq).all() and (np.linalg.norm(xy - pq) <= R):</pre>
                             pts = np.array([xy, pq])
                             ax.plot(pts[:, 0], pts[:, 1], color=tab10(col), alpha=0.6, linewidth
                         if maxdim == 2:
                             for k in range(j + 1, len(data)):
                                  ab = data[k]
                                  if ((ab != pq).all()
                                          and (np.linalg.norm(xy - pq) <= R)</pre>
                                          and (np.linalg.norm(xy - ab) <= R)</pre>
                                          and (np.linalg.norm(pq - ab) <= R)</pre>
                                  ):
                                      pts = np.array([xy, pq, ab])
                                      ax.fill(pts[:, 0], pts[:, 1], facecolor=tab10(col), alpha=0.
                                  pass
             plt.axis('equal')
             plt.tight_layout()
             plt.show()
```

```
In []: def homologia_persistente(simplex_tree):
    Barcodes_Rips = simplex_tree.persistence()
    gudhi.plot_persistence_diagram(Barcodes_Rips)
    plt.show()
```

```
comp_conex = [elem for elem in Barcodes_Rips if elem[0] == 0]
print("Componentes Conexas:\n", comp_conex[:10])
huecos = [elem for elem in Barcodes_Rips if elem[0] == 1]
print("Huecos:\n", huecos[:10])
esferas = [elem for elem in Barcodes_Rips if elem[0] == 2]
print("Esferas:\n", esferas[:10])
dgm_X = ripser.ripser(X,maxdim=2)['dgms']
persim.plot diagrams(
    dgm X,
    show=True,
    title="Diagrama de persistencia"
)
dmg0=dgm_X[0]
Comp_Conexas = pd.DataFrame(dmg0, columns=['Birth', 'Death'])
Comp Conexas['Life'] = Comp Conexas['Death'] - Comp Conexas['Birth']
Comp_Conexas = Comp_Conexas.sort_values(by='Life', ascending=False)
s=pd.Series(range(0,1000))
Comp_Conexas['Componente'] = s
top_10_componentes = Comp_Conexas.head(10)[1:]
top_10_componentes.plot.bar(x='Componente', y='Life', rot=0)
plt.title('Vida de las diez principales componentes conexas')
plt.xlabel('Componente')
plt.ylabel('Duración de vida')
plt.title('Vida de las componentes conexas')
plt.show()
```

Adicional: Pruebas para visualizar todos los complejos de rips de cada combinación de columnas

```
X=np.array(d)
    plot_rips_complex(X, R=0.18, label="X", maxdim=1)
def iteraciones(data):
    columns = data.columns.tolist() # Obtener una lista de nombres de columnas
    for dim in range(1, len(columns) + 1): # Para cada dimensión de 1 a la dimensión to
        for cols in combinations(columns, dim): # Para cada combinación de columnas
            if len(cols) >= 2: # Verificar que hay al menos dos columnas
                selected_data = data[list(cols)] # Seleccionar las columnas por su nomb
                print("Columnas seleccionadas:", cols)
                # Aplicar Isomap
                isomap = Isomap(n_components=2)
                d = isomap.fit_transform(selected_data)
                pruebas rips(d)
# Llamar a la función iteraciones con el DataFrame datos_normalizados
iteraciones(datos normalizados)
.....
```

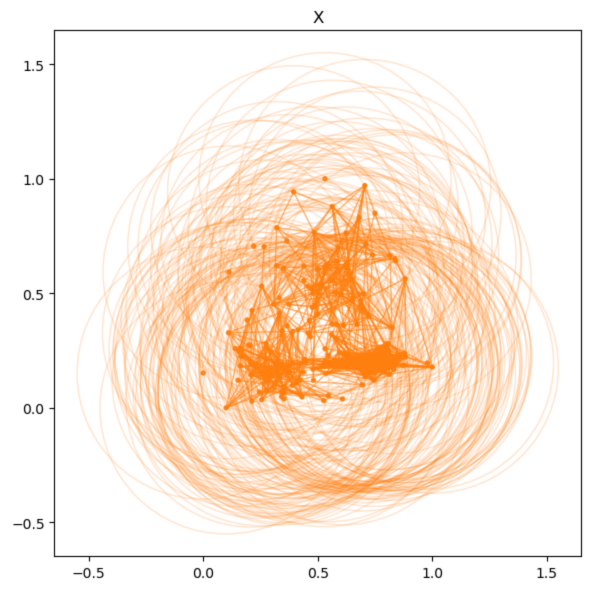
umns=data.index.values, index=data.index.values)\n # Máxima distancia\n print("Di stancia máxima: ", dist.values.max())\n\n # -----\n\n rips\_comple x = gudhi.RipsComplex(distance\_matrix=dist.values, max\_edge\_length=2.1)\n # Generamo s el árbol de complejos simpliciales e imprimimos la información\n simplex tree = rips\_complex.create\_simplex\_tree(max\_dimension=2)\n result\_str = \'Rips complex is of
dimension \' + repr(simplex\_tree.dimension()) + \' - \' + repr(simplex\_tree.num) \_simplices()) + \' simplices - \' + repr(simplex\_tree.num\_vertices()) + \' vert print(result\_str)\n\n # -----\n\n X=np.array(d)\n plot\_rips\_complex(X, R=0.18, label="X", maxdim=1)\n\n\ndef iteraciones(data):\n mns = data.columns.tolist() # Obtener una lista de nombres de columnas\n for dim in range(1, len(columns) + 1): # Para cada dimensión de 1 a la dimensión total\n or cols in combinations(columns, dim): # Para cada combinación de columnas\n if len(cols) >= 2: # Verificar que hay al menos dos columnas\n selected \_data = data[list(cols)] # Seleccionar las columnas por su nombre\n pri nt("Columnas seleccionadas:", cols)\n # Aplicar Isomap\n
d = isomap.fit\_transform(selected\_dat # Aplicar Isomap\n isomap = Isomap(n components=2)\n pruebas\_rips(d)\n\n# Llamar a la función iteraciones con el DataFra me datos\_normalizados\niteraciones(datos\_normalizados)\n\n'

#### 2.1.1 Complejo de Rips y Homología Persistente Datos Normalizados

```
X=np.array(datos_normalizados)
plot_rips_complex(X, R=0.55, label="X", maxdim=1)
```

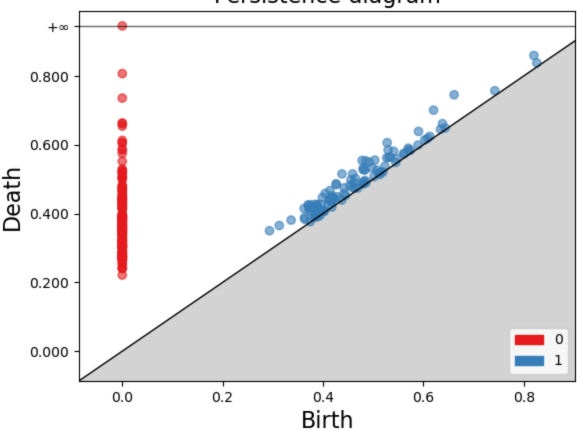
Distancia máxima: 2.0180147072512775

Rips complex is of dimension 2 - 940107 simplices - 178 vertices.



Aunque los datos son multidimensionales, podemos visualizarlos en un espacio de menor dimensión utilizando el complejo de Rips. El complejo de Rips es una forma de visualizar la topología de los datos en un espacio de menor dimensión. Nos permite identificar cúmulos de puntos que están cerca unos de otros en el espacio de datos original. En este caso, parece que podría haber 2 o 3 componentes conexas diferentes, lo que nos lleva a conlcuir que quizá haya 2 o 3 clusters o tipos de vinos diferentes; sin embargo, la visualización no es 100 % clara y en realidad parece como 1 componente conexa gigante (lo cual no nos ayuda porque queremos agrupar los datos).

# Persistence diagram



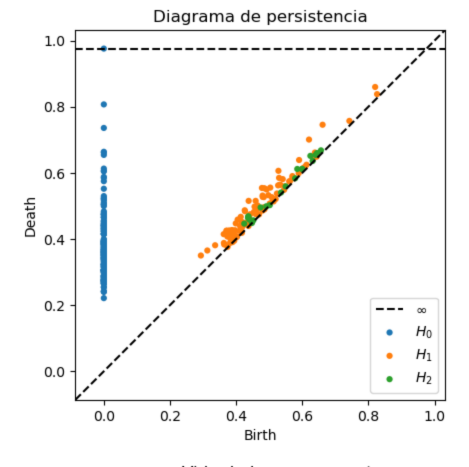
#### Componentes Conexas:

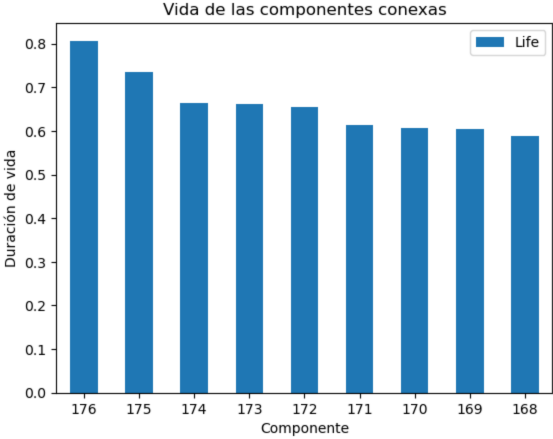
[(0, (0.0, inf)), (0, (0.0, 0.8068044841884924)), (0, (0.0, 0.7356595058919788)), (0, (0.0, 0.6635745737585709)), (0, (0.0, 0.661181215084445)), (0, (0.0, 0.6541715001493942)), (0, (0.0, 0.6127684505672379)), (0, (0.0, 0.6061535576422159)), (0, (0.0, 0.6045343900229144)), (0, (0.0, 0.5876886843204362))]
Huecos:

[(1, (0.661305460776694, 0.7453701168509437)), (1, (0.620261072197103, 0.700541708175866 3)), (1, (0.5278075511991965, 0.6060372308464372)), (1, (0.437785382725661, 0.51520703900 86698)), (1, (0.47794997488887336, 0.5542129824469559)), (1, (0.48499352463969114, 0.5535 392455795356)), (1, (0.4260195046106886, 0.48674419051405005)), (1, (0.492154736554904, 0.5497706868793683)), (1, (0.4267213095232562, 0.4838489669944343)), (1, (0.2933687537551 753, 0.3500093254120985))]

Esferas:

[]

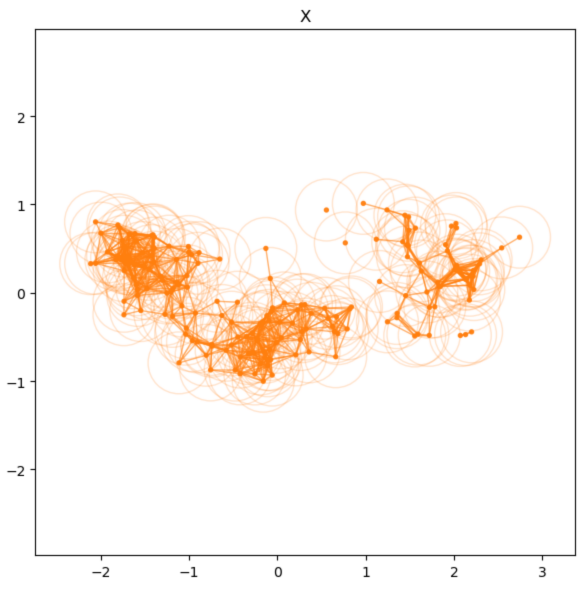




Al graficar la homología persistente podemos observar que no hay huecos ni esferas, solamente componentes conexas. En este caso, al analizar la duración de vida de cada componente (ignorando la infinita) parece que hay 1 componente conexa que persiste más que todas. Esto nos indica que esta forma de hacer el complejo no nos ayuda a distinguir agrupaciones.

### 2.1.2 Complejo de Rips y Homología Persistente Datos Transformados

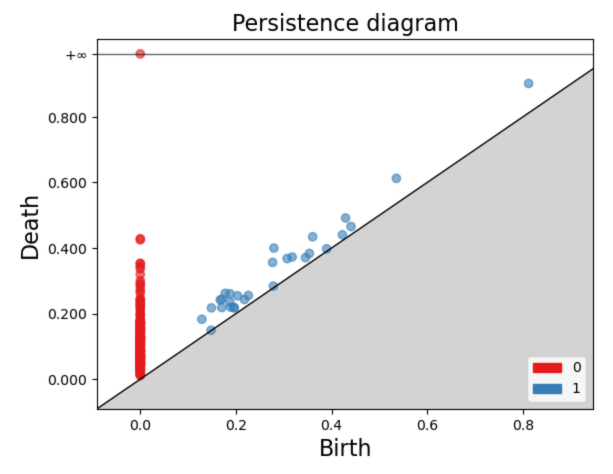
Distancia máxima: 4.86517299194306Rips complex is of dimension 2-940107 simplices -178 vertices.



Al hacer el complejo de Rips con los datos transformados utilizando isomap, es muchísimo más evidente que hay 3 componentes conexas diferentes, indicando que hay 3 clusters distintos en los

datos. Y también podemos ver que hay 2 clusters que están mucho más cerca uno del otro que el tercero y pueden llegar a conectarse dependiendo del epsilon que se elija para graficar.

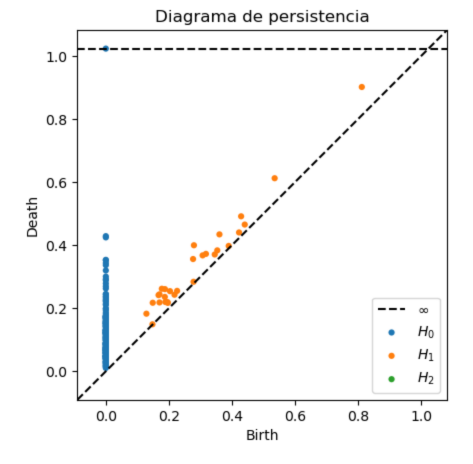
In [ ]: homologia\_persistente(simplex\_tree)

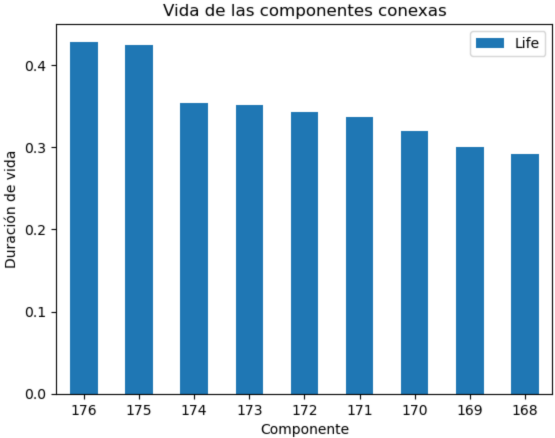


#### Componentes Conexas:

[(0, (0.0, inf)), (0, (0.0, 0.4286700594589208)), (0, (0.0, 0.4247811079510015)), (0, (0.0, 0.3534974603295659)), (0, (0.0, 0.3520967409588928)), (0, (0.0, 0.343267884105683 3)), (0, (0.0, 0.3366893022756843)), (0, (0.0, 0.31988394113404367)), (0, (0.0, 0.3003997 353288952)), (0, (0.0, 0.2922939111720161))] Huecos:

[]





Al hacer los diagramas de persistencia del complejo de rips con los datos transformados, la vida de los componentes disminuye, pero ya podemos observar que hay 3 componentes que tienen vidas casi iguales, mientras que en el complejo de rips con los datos originales, había 2 componentes con vidas casi iguales. Esto nos permite visualizar mejor que sí hay 3 clusters distintos.

Al hacer varias pruebas con diferentes columnas y valores de epsilon, se encontró que los mejores resultados se obtienen usando las siguientes columnas:

- Alcohol
- Malic Acid
- Flavanoids
- OD280
- Ash\_Alcanity
- Hue
- Magnesium
- Color\_Intensity
- Proline

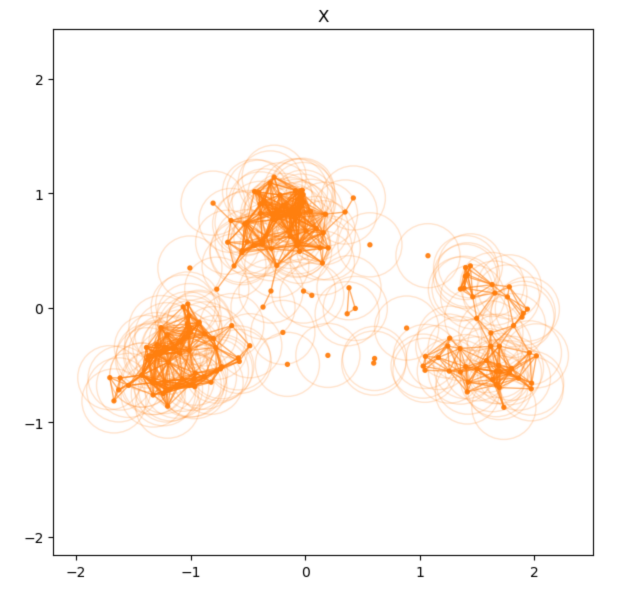
Esto significa que estas columnas son las que más influyen en el agrupamiento de los vinos. Al hacer el complejo de Rips con estas columnas, se observa que hay 3 componentes conexas distintas, lo que nos indica que hay 3 clusters diferentes en los datos.

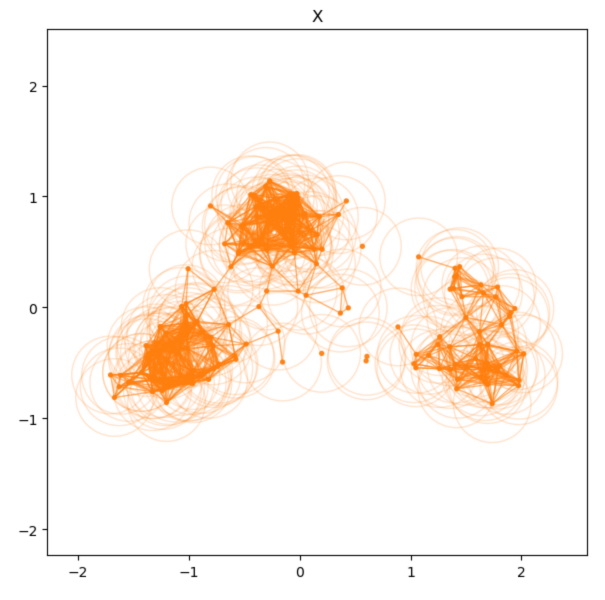
Los datos que empeoraban las visualizaciones y hacían que la distinción de grupos no fuera clara eran:

- Nonflavanoid\_Phenols
- Ash
- Total\_Phenols
- Proanthocyanins

Es por ello que no utilizaremos estas columnas y nos quedaremos con la projección de isomap que solo utiliza los componentes químicos clave.

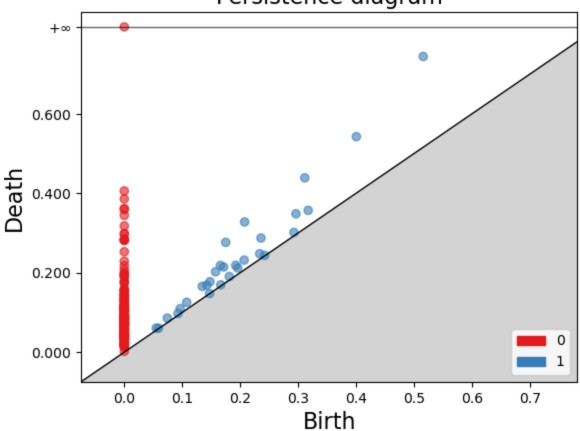
Distancia máxima: 3.730985493774503 Rips complex is of dimension 2 - 940107 simplices - 178 vertices.





In [ ]: homologia\_persistente(simplex\_tree)

# Persistence diagram



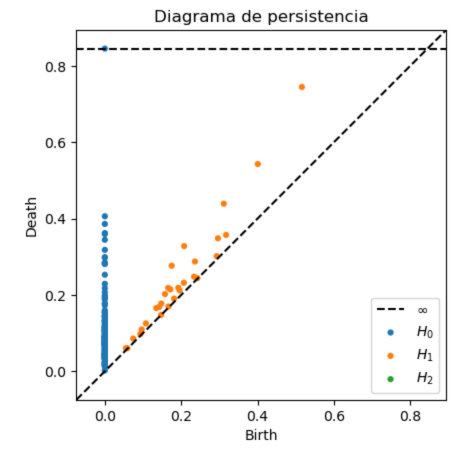
#### Componentes Conexas:

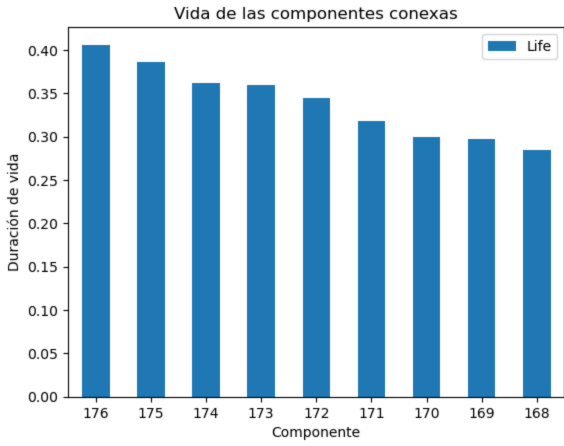
[(0, (0.0, inf)), (0, (0.0, 0.40591824807010896)), (0, (0.0, 0.3858343331341422)), (0, (0.0, 0.36204028836550417)), (0, (0.0, 0.3592825741015627)), (0, (0.0, 0.34439449893212654)), (0, (0.0, 0.3179474494162272)), (0, (0.0, 0.2989712629166907)), (0, (0.0, 0.29749206610547796)), (0, (0.0, 0.2842090488175854))] Huecos:

[(1, (0.5160005692348906, 0.7445088273714137)), (1, (0.4006224328741842, 0.542642475322169)), (1, (0.31154231503809504, 0.43894527215096324)), (1, (0.207744611081558, 0.327828295052686)), (1, (0.17507138824555993, 0.27649218472344217)), (1, (0.16590637916630124, 0.21836117143355632)), (1, (0.29628641253700083, 0.3483727955172791)), (1, (0.2359668038476738, 0.28743870823337736)), (1, (0.15759723962761948, 0.2022452515330251)), (1, (0.17147228255588814, 0.21445525309237093))]

Esferas:

[]

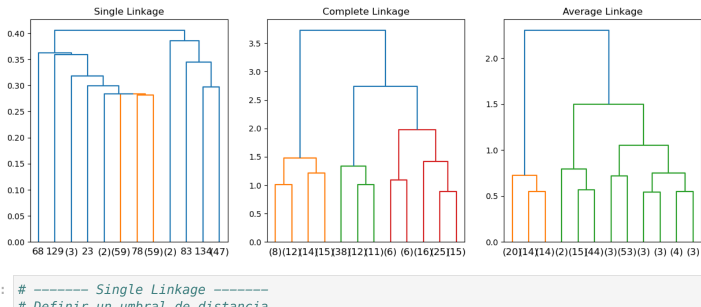




# 2.2 Linkage Clustering

```
In []: # Perform single linkage clustering
Z_single = linkage(X, method='single')
```

```
# Perform complete linkage clustering
Z_complete = linkage(X, method='complete')
# Perform average linkage clustering
Z average = linkage(X, method='average')
# Plot dendrograms for different linkage methods
plt.figure(figsize=(15, 5))
plt.subplot(1, 3, 1)
dendrogram(Z single, truncate mode='lastp', p=12)
plt.title('Single Linkage')
plt.subplot(1, 3, 2)
dendrogram(Z_complete, truncate_mode='lastp', p=12)
plt.title('Complete Linkage')
plt.subplot(1, 3, 3)
dendrogram(Z_average, truncate_mode='lastp', p=12)
plt.title('Average Linkage')
plt.show()
```



```
In [ ]: | # ----- Single Linkage
        # Definir un umbral de distancia
        threshold = 0.4 # Ajusta este umbral según el dendrograma
        # Asignar etiquetas de cluster utilizando fcluster
        clusters = fcluster(Z_single, t=threshold, criterion='distance')
        # Imprimir información sobre los clusters
        num clusters = len(set(clusters))
        print(f"Número de clusters encontrados en Single Linkage: {num_clusters}")
        # ---- Complete Linkage ----
        # Definir un umbral de distancia
        threshold = 2.5 # Ajusta este umbral según el dendrograma
        # Asignar etiquetas de cluster utilizando fcluster
        clusters = fcluster(Z complete, t=threshold, criterion='distance')
        # Imprimir información sobre los clusters
        num_clusters = len(set(clusters))
        print(f"Número de clusters encontrados en Complete Linkage: {num_clusters}")
        # ---- Average Linkage -
        # Definir un umbral de distancia
        threshold = 1.5 # Ajusta este umbral según el dendrograma
```

```
# Asignar etiquetas de cluster utilizando fcluster
clusters = fcluster(Z_average, t=threshold, criterion='distance')
# Imprimir información sobre los clusters
num_clusters = len(set(clusters))
print(f"Número de clusters encontrados en Average Linkage: {num_clusters}")
```

```
Número de clusters encontrados en Single Linkage: 2
Número de clusters encontrados en Complete Linkage: 3
Número de clusters encontrados en Average Linkage: 3
```

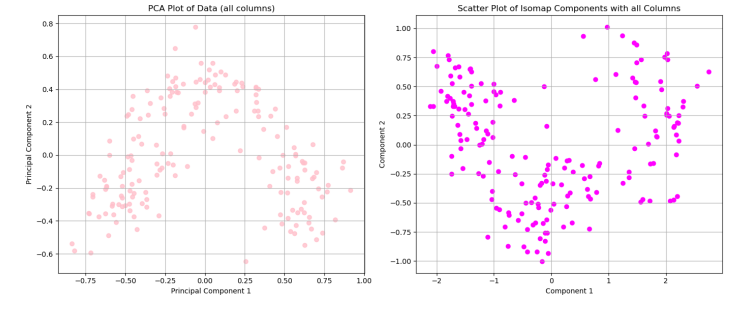
Al realizar métodos de clustering jerárquicos como el linkage clustering, se observa que cada método devuelve resultados de agrupaciones un poco distintas debido a que cada uno tiene un criterio diferente para unir los clusters: el enlace único utiliza la distancia más corta entre puntos de distintos clusters, el enlace completo la más larga, y el enlace promedio promedia todas las distancias entre los puntos.

Sin embargo, los tres métodos confirman la hipótesis inicial de que hay entre 2 y 3 clusters, en donde dos clusters están cercanos y pueden llegar a unirse (como se muestra en el Complete Linkage)

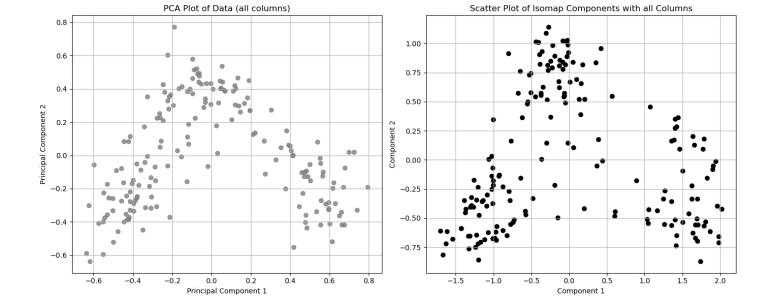
Nuevamente, podemos concluir que hay 3 clusters distintos en los datos.

## 2.3 Gráficas de Dispersión

```
In [ ]:
        pca = PCA(n components=2)
        X_pca = pca.fit_transform(datos_normalizados)
        # Scatter plot of PCA
        plt.figure(figsize=(14, 6)) # Adjust the figure size as needed
        plt.subplot(1, 2, 1) # Create subplot 1 in a 1x2 grid
        plt.scatter(X_pca[:, 0], X_pca[:, 1], alpha=0.8, color="pink")
        plt.title('PCA Plot of Data (all columns)')
        plt.xlabel('Principal Component 1')
        plt.ylabel('Principal Component 2')
        plt.grid(True)
        # Scatter plot of Isomap
        X = np.array(projection_isomap)
        plt.subplot(1, 2, 2) # Create subplot 2 in a 1x2 grid
        plt.scatter(X[:, 0], X[:, 1], color='magenta')
        plt.title('Scatter Plot of Isomap Components with all Columns')
        plt.xlabel('Component 1')
        plt.ylabel('Component 2')
        plt.grid(True)
        plt.tight layout() # Adjust subplot parameters to give specified padding
        plt.show()
```



```
In []:
        pca = PCA(n components=2)
        datos_normalizados_perfectos = datos_normalizados[["Alcohol", "Malic_Acid", "Flavanoids"
        X_pca = pca.fit_transform(datos_normalizados_perfectos)
        # Scatter plot of PCA
        plt.figure(figsize=(14, 6)) # Adjust the figure size as needed
        plt.subplot(1, 2, 1) # Create subplot 1 in a 1x2 grid
        plt.scatter(X_pca[:, 0], X_pca[:, 1], alpha=0.8, color="gray")
        plt.title('PCA Plot of Data (all columns)')
        plt.xlabel('Principal Component 1')
        plt.ylabel('Principal Component 2')
        plt.grid(True)
        # Scatter plot of Isomap
        X = np.array(projection_isomap_perfecto)
        plt.subplot(1, 2, 2) # Create subplot 2 in a 1x2 grid
        plt.scatter(X[:, 0], X[:, 1], color='black')
        plt.title('Scatter Plot of Isomap Components with all Columns')
        plt.xlabel('Component 1')
        plt.ylabel('Component 2')
        plt.grid(True)
        plt.tight_layout() # Adjust subplot parameters to give specified padding
        plt.show()
```



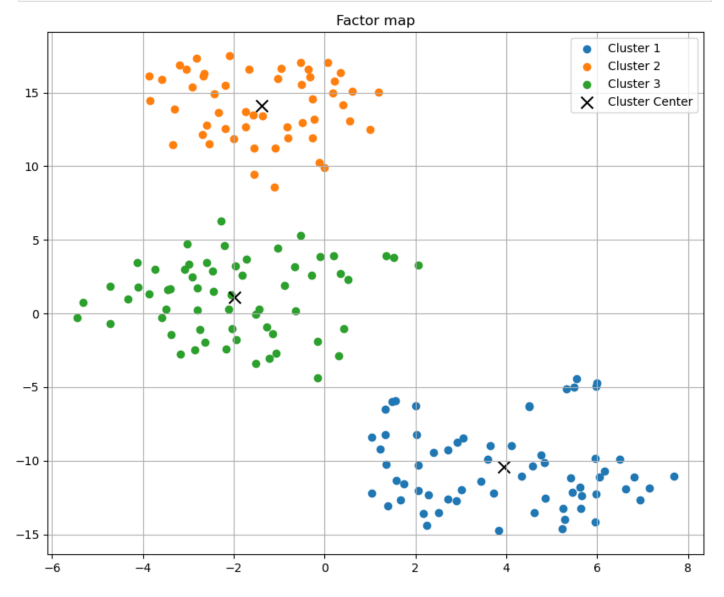
#### 2.4 PCA

Se realizará un análisis de agrupamiento jerárquico sobre datos escalados y reducidos a tres dimensiones mediante análisis de componentes principales (PCA). Posteriormente, se visualizarán los clusters en un mapa bidimensional utilizando t-SNE para reducción adicional de dimensionalidad. Esta representación permitirá interpretar la distribución de las muestras y los centroides de los clusters, así como la relación entre los clusters y las muestras individuales.

```
In [ ]: # Scale your data
        scaler = StandardScaler()
        datos_normalizados_perfectos_scaled = scaler.fit_transform(datos_normalizados_perfectos)
        # PCA
        pca = PCA(n_components=3)
        pca result = pca.fit transform(datos normalizados perfectos scaled)
        # Hierarchical Clustering
        hc = AgglomerativeClustering(n_clusters=3, linkage='ward')
        hc_result = hc.fit_predict(pca_result)
        # Plotting
        plt.figure(figsize=(10, 8))
        # Using TSNE for better visualization
        tsne = TSNE(n components=2)
        tsne_result = tsne.fit_transform(pca_result)
        # Plotting clusters
        for i in range(len(np.unique(hc_result))):
            cluster_points = tsne_result[hc_result == i]
            plt.scatter(cluster_points[:, 0], cluster_points[:, 1], label=f'Cluster {i+1}')
        # Plotting cluster centers
        cluster_centers = []
        for i in range(len(np.unique(hc_result))):
            cluster_points = tsne_result[hc_result == i]
            cluster center = cluster points.mean(axis=0)
            cluster centers.append(cluster center)
        cluster_centers = np.array(cluster_centers)
```

```
plt.scatter(cluster_centers[:, 0], cluster_centers[:, 1], marker='x', color='black', s=1

plt.title('Factor map')
plt.legend()
plt.grid(True)
plt.show()
```



## 2.5 Mapper

Realizaremos el mapper con los datos que solo tienen las columnas que más influyen en el agrupamiento de los vinos.

#### 2.5.1 Mapper con KMeans

```
In []: projection_isomap_perfecto = isomap.fit_transform(datos_normalizados_perfectos)
   X = np.array(projection_isomap_perfecto)

In []: mapper = km.KeplerMapper(verbose=1)
   projected_data = mapper.fit_transform(X, projection=[0, 1])
```

```
KeplerMapper(verbose=1)
       .. Composing projection pipeline of length 1:
               Projections: [0, 1]
               Distance matrices: False
               Scalers: MinMaxScaler()
       ..Projecting on data shaped (178, 2)
       ..Projecting data using: [0, 1]
       ..Scaling with: MinMaxScaler()
In [ ]: covering=km.Cover(n_cubes=7,perc_overlap=0.4)
        covering
Out[]: Cover(n_cubes=7, perc_overlap=0.4, limits=None, verbose=0)
In [ ]: G = mapper.map(X, datos_normalizados_perfectos, clusterer=sklearn.cluster.KMeans(n_clust
       Mapping on data shaped (178, 9) using lens shaped (178, 2)
       Creating 49 hypercubes.
       Created 243 edges and 108 nodes in 0:00:00.070634.
In [ ]: mapper.visualize(G,
                        title='Mapper Vino',
                        #custom_tooltips = performance_data['gender'].to_numpy(),
```

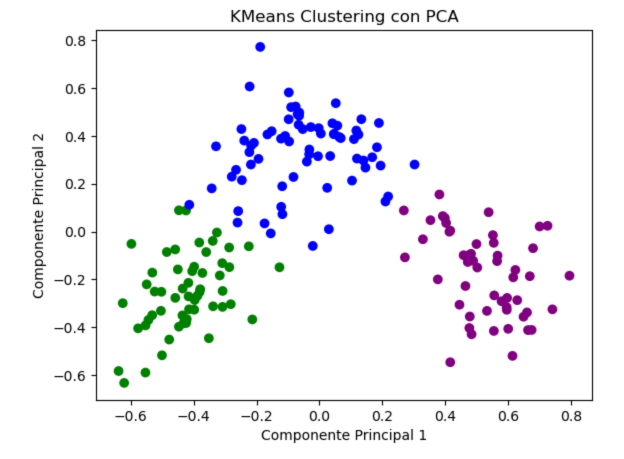
Wrote visualization to: mapper\_vino\_kmeans\_preliminar.html

X\_2 = np.array(projection\_isomap\_2)

Al realizar el mapper anterior, se observa que hay 2 componentes conexas distintas; sin embargo, hay un solo punto o nodo que conecta a dos espacios que de lo contrario se considerarían componentes conexas distintas, lo cual haría que hubiera 3 clusters diferentes. Esto se debe a la conclusión anterior en donde habíamos visto que dos clusters eran muy cercanos y dependiendo de la epsilon se pueden juntar en 1 sola componente conexa. Para arreglar esto se dedició eliminar ese punto que conectaba las componentes (este nodo solo tenía dos elementos del dataframe).

```
In [ ]: datos_normalizados_perfectos.loc[G['nodes']['cube15_cluster2']]
Out[]:
              Alcohol Malic_Acid Flavanoids
                                              OD280 Ash_Alcanity
                                                                        Hue Magnesium Color_Intensi
         71 0.744737
                         0.152174
                                   0.531646 0.692308
                                                          0.742268 0.715447
                                                                                0.173913
                                                                                               0.1791
         76 0.526316
                        0.031621
                                   0.356540 0.443223
                                                          0.278351 0.577236
                                                                                0.173913
                                                                                              0.2832
         101 0.413158
                        0.118577
                                   0.215190 0.549451
                                                          0.407216 0.455285
                                                                               0.195652
                                                                                              0.0998:
In [ ]: datos_normalizados_2 = datos_normalizados_perfectos.drop([69, 96]).reset_index(drop=True)
        projection isomap 2 = isomap.fit transform(datos normalizados 2)
In [ ]:
```

```
In [ ]: mapper = km.KeplerMapper(verbose=1)
        projected_data = mapper.fit_transform(X_2, projection=[0, 1])
       KeplerMapper(verbose=1)
       .. Composing projection pipeline of length 1:
               Projections: [0, 1]
               Distance matrices: False
               Scalers: MinMaxScaler()
       ..Projecting on data shaped (176, 2)
       ..Projecting data using: [0, 1]
       ..Scaling with: MinMaxScaler()
In []: covering=km.Cover(n cubes=6,perc overlap=0.34)
In [ ]: G2 = mapper.map(X_2, datos_normalizados_2, clusterer=sklearn.cluster.KMeans(n_clusters=3)
       Mapping on data shaped (176, 9) using lens shaped (176, 2)
       Creating 36 hypercubes.
       Created 161 edges and 84 nodes in 0:00:00.160992.
In []: mapper.visualize(G2,
                        title='Mapper Vino',
                        #custom_tooltips = performance_data['gender'].to_numpy(),
                        color_values = datos_normalizados_2["Alcohol"]+datos_normalizados_2["Fla
                        color function name = 'Alcohol+Flavanoids+OD280+Proline',
                        node_color_function=np.array(['average']),
                        path html="mapper vino kmeans final.html")
        print("")
       Wrote visualization to: mapper_vino_kmeans_final.html
In [ ]:
        pca = PCA(n components=2)
        pca.fit(datos normalizados 2)
        datos_pca = pca.transform(datos_normalizados_2)
        # colores
        cluster_colors = {0: 'purple', 1: 'blue', 2: 'green'}
        # Inicializa y ajusta el modelo KMeans
        kmeans = sklearn.cluster.KMeans(n_clusters=3)
        y = kmeans.fit_predict(datos_normalizados_2)
        # Grafica los datos con colores correspondientes a los clusters
        # add color legend
        plt.scatter(datos_pca[:, 0], datos_pca[:, 1], c=[cluster_colors[cluster] for cluster in
        plt.xlabel('Componente Principal 1')
        plt.ylabel('Componente Principal 2')
        plt.title('KMeans Clustering con PCA')
        plt.show()
```



Con el código anterior, pudimos obtener un mapper y una gráfica del agrupamiento de los vinos. Para poder identificar qué tipos de vinos pertenecen a cada cluster, analizaremos cada cluster por separado.

Cantidad de nodos en el grupo 1: 91

```
count 91.000000
                            91.000000
                                        91.000000
                                                      91.000000
                                                                  91.000000
                                                                                 91.000000
                                                                                             91.000000
                  0.527791
                             0.483886
                                         0.580772
                                                       0.559080
                                                                    0.314740
                                                                                  0.262903
                                                                                               0.111212
         mean
           std
                  0.155018
                             0.238083
                                         0.107364
                                                       0.124314
                                                                    0.126406
                                                                                   0.138317
                                                                                              0.075280
                 0.207895
                             0.039526
                                         0.336898
                                                       0.329897
                                                                   0.086957
                                                                                  0.000000
                                                                                              0.000000
           min
          25%
                  0.401316
                             0.333004
                                         0.513369
                                                       0.458763
                                                                   0.206522
                                                                                   0.172414
                                                                                              0.050633
                 0.507895
          50%
                             0.498024
                                         0.545455
                                                       0.536082
                                                                   0.304348
                                                                                   0.231034
                                                                                              0.097046
          75%
                 0.647368
                             0.622530
                                         0.671123
                                                       0.690722
                                                                   0.396739
                                                                                  0.344828
                                                                                              0.160338
           max
                  0.871053
                              0.970356
                                         0.802139
                                                       0.845361
                                                                    0.576087
                                                                                   0.627586
                                                                                              0.297468
         grupo2 = ["cube12_cluster2", "cube19_cluster2", "cube13_cluster0", "cube8_cluster0", "cu
                     "cube20_cluster2", "cube9_cluster2", "cube7_cluster1", "cube14_cluster0", "cube21_cluster0", "cube8_cluster2", "cube9_cluster0", "cube15_cluster1", "c
                    , "cube12_cluster1", "cube20_cluster1", "cube21_cluster2"]
         lista_grupo2 = []
         for i in grupo2:
             lista_grupo2.append(datos_normalizados.loc[G2['nodes'][i]])
         grupo2 = pd.concat(lista_grupo2, ignore_index=True)
         grupo2["cluster"] = "2"
         print("Cantidad de nodos en el grupo 2:", grupo2.shape[0])
In [ ]:
         grupo2.describe()
        Cantidad de nodos en el grupo 2: 90
Out[]:
                   Alcohol Malic_Acid
                                              Ash Ash_Alcanity
                                                                  Magnesium Total_Phenols
                                                                                             Flavanoids No
         count 90.000000
                            90.000000 90.000000
                                                      90.000000
                                                                   90.000000
                                                                                  90.000000
                                                                                              90.000000
                  0.336023
                              0.209113
                                         0.498039
                                                        0.489118
                                                                    0.263647
                                                                                               0.414323
                                                                                   0.487395
         mean
                  0.133744
                                                                                               0.154475
           std
                              0.179088
                                          0.167026
                                                        0.142142
                                                                     0.171140
                                                                                   0.203017
           min
                  0.100000
                              0.000000
                                          0.181818
                                                        0.216495
                                                                    0.000000
                                                                                    0.137931
                                                                                                0.137131
          25%
                  0.247368
                              0.084980
                                         0.407754
                                                        0.407216
                                                                     0.173913
                                                                                   0.334483
                                                                                               0.316983
          50%
                 0.348684
                              0.154150
                                                       0.484536
                                                                    0.206522
                                                                                               0.387131
                                         0.497326
                                                                                   0.496552
                  0.392105
                              0.272727
                                         0.588235
                                                        0.561856
                                                                    0.312500
                                                                                               0.487342
          75%
                                                                                   0.637931
                  0.744737
                              1.000000
                                         1.000000
                                                       0.922680
                                                                    1.000000
                                                                                   0.875862
                                                                                               1.000000
           max
         grupo3 = ["cube1_cluster2", "cube2_cluster2", "cube6_cluster0", "cube7_cluster0", "cube5
                      "cube13_cluster2", "cube7_cluster2", "cube2_cluster0", "cube6_cluster1", "cu
                      "cube2_cluster1", "cube6_cluster2", "cube1_cluster0", "cube0_cluster2", "cub
                      "cube10_cluster1", "cube4_cluster1", "cube11_cluster1", "cube0_cluster0"]
         lista qrupo3 = []
```

Ash Ash\_Alcanity Magnesium Total\_Phenols

Flavanoids Nor

Out[]:

Alcohol Malic\_Acid

```
for i in grupo3:
             lista_grupo3.append(datos_normalizados.loc[G2['nodes'][i]])
         grupo3 = pd.concat(lista_grupo3, ignore_index=True)
         grupo3["cluster"] = "3"
In [ ]:
         print("Cantidad de nodos en el grupo 3:", grupo3.shape[0])
         grupo3.describe()
       Cantidad de nodos en el grupo 3: 125
Out[]:
                   Alcohol
                                               Ash Ash_Alcanity
                                                                  Magnesium Total_Phenols
                                                                                             Flavanoids |
                            Malic_Acid
         count 125.000000
                           125.000000
                                       125.000000
                                                      125.000000
                                                                  125.000000
                                                                                 125.000000
                                                                                             125.000000
                  0.674042
                              0.269043
                                                                                   0.621793
         mean
                                          0.563850
                                                        0.343464
                                                                     0.387913
                                                                                               0.537333
                                                                     0.125136
                                                                                                0.101543
           std
                  0.165697
                              0.159332
                                           0.136610
                                                        0.138893
                                                                                   0.142752
           min
                  0.110526
                              0.049407
                                           0.181818
                                                        0.030928
                                                                    0.086957
                                                                                   0.041379
                                                                                               0.143460
          25%
                  0.592105
                              0.183794
                                          0.475936
                                                        0.278351
                                                                    0.293478
                                                                                   0.558621
                                                                                               0.493671
          50%
                  0.686842
                              0.203557
                                          0.550802
                                                        0.329897
                                                                    0.358696
                                                                                   0.627586
                                                                                               0.548523
          75%
                  0.797368
                              0.258893
                                                        0.422680
                                                                                   0.696552
                                          0.657754
                                                                     0.489130
                                                                                               0.601266
                                                                                   1.000000
                  1.000000
                              0.652174
                                          0.994652
                                                        0.742268
                                                                     0.717391
                                                                                               0.757384
          max
         all_data = pd.concat([grupo1, grupo2, grupo3], ignore_index=True)
         all_data.describe()
Out[]:
                             Malic_Acid
                    Alcohol
                                                Ash
                                                     Ash_Alcanity
                                                                   Magnesium
                                                                               Total_Phenols
                                                                                               Flavanoids
         count 306.000000
                            306.000000 306.000000
                                                       306.000000
                                                                   306.000000
                                                                                  306.000000
                                                                                              306.000000
                   0.531132
                               0.315308
                                           0.549526
                                                         0.450424
                                                                     0.329604
                                                                                    0.475535
         mean
                                                                                                 0.374431
           std
                  0.207556
                               0.221563
                                           0.142432
                                                          0.164170
                                                                      0.149569
                                                                                     0.219671
                                                                                                 0.211766
                   0.100000
                               0.000000
                                                         0.030928
                                                                      0.000000
                                                                                    0.000000
                                                                                                 0.000000
           min
                                            0.181818
          25%
                  0.352632
                               0.168478
                                           0.465241
                                                         0.329897
                                                                      0.206522
                                                                                    0.282759
                                                                                                 0.191983
          50%
                   0.543421
                               0.215415
                                            0.540107
                                                         0.432990
                                                                     0.304348
                                                                                    0.506897
                                                                                                 0.407173
          75%
                  0.683553
                               0.477767
                                            0.641711
                                                         0.536082
                                                                      0.413043
                                                                                    0.644828
                                                                                                 0.548523
          max
                   1.000000
                               1.000000
                                           1.000000
                                                         0.922680
                                                                      1.000000
                                                                                    1.000000
                                                                                                 1.000000
In [ ]: # Get unique clusters
         clusters = all_data['cluster'].unique()
         # Get the number of columns for subplots
         num_columns = len(all_data.columns) - 1 # Excluding 'cluster' column
         num rows = -(-\text{num columns} // 4) # Ceiling division to get the number of rows needed
```

cluster\_colors = {'Cluster 1': 'purple', 'Cluster 2': 'blue', 'Cluster 3': 'green'}

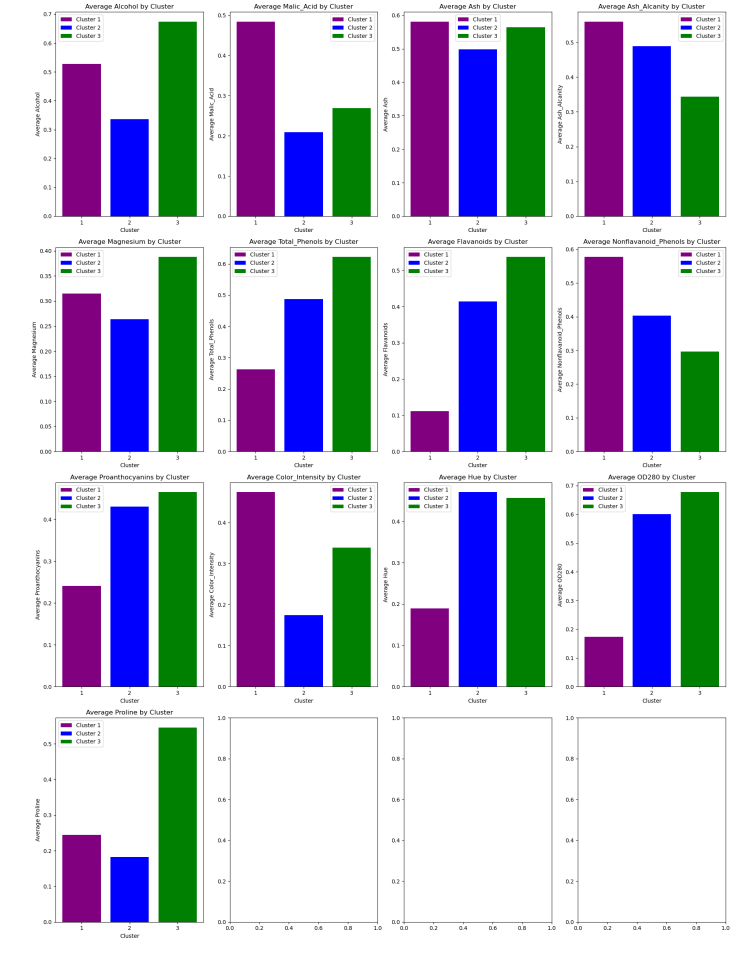
fig, axes = plt.subplots(num rows, 4, figsize=(18, 6\*num rows))

# Create subplots

if num rows == 1:

# Flatten axes if only one row

```
axes = [axes]
# Iterate over each column (excluding 'cluster') and create separate bar plots for each
for idx, column in enumerate(all_data.columns):
   if column != 'cluster':
       # Calculate subplot position
       row_idx = idx // 4
       col_idx = idx % 4
       # Iterate over each cluster
       for cluster in clusters:
           # Filter data for the current cluster
            cluster_data = all_data[all_data['cluster'] == cluster]
           # Calculate the average value of the current column within the cluster
            avg_value = cluster_data[column].mean()
           # Plot the average value for the current cluster
           axes[row_idx][col_idx].bar(cluster, avg_value, label=f'Cluster {cluster}', c
       # Add labels and title for the subplot
        axes[row_idx][col_idx].set_xlabel('Cluster')
        axes[row idx][col idx].set ylabel('Average ' + column)
        axes[row_idx][col_idx].set_title(f'Average {column} by Cluster')
        axes[row_idx][col_idx].legend()
# Adjust layout
plt.tight_layout()
# Show plots
plt.show()
```



2.5.2 Mapper con DBSCAN

```
Creating 36 hypercubes.
       Created 41 edges and 21 nodes in 0:00:00.064148.
In [ ]: mapper.visualize(G,
                         title='Mapper Vino',
                         #custom tooltips = performance data['gender'].to numpy(),
                         color_values = datos_normalizados_perfectos["Alcohol"]+datos_normalizado
                         color function name = 'Alcohol+Flavanoids+OD280+Proline',
                         node_color_function=np.array(['average','std','sum','max','min']),
                         path html="mapper vino dbscan final.html")
        print("")
       Wrote visualization to: mapper_vino_dbscan_final.html
        grupo1 = ["cube25_cluster0", "cube30_cluster0", "cube24_cluster0", "cube29_cluster0", "c
                 , "cube23_cluster0", "cube27_cluster0", "cube22_cluster0"]
        lista_grupo1 = []
        for i in grupo1:
            lista_grupo1.append(datos_normalizados.loc[G2['nodes'][i]])
        grupo1 = pd.concat(lista_grupo1, ignore_index=True)
        grupo1["cluster"] = "1"
In []:
        print("Cantidad de nodos en el grupo 1:", grupo1.shape[0])
        grupo1.describe()
       Cantidad de nodos en el grupo 1: 33
Out[ ]:
                  Alcohol Malic_Acid
                                           Ash Ash_Alcanity
                                                             Magnesium Total_Phenols Flavanoids
        count 33.000000
                          33.000000 33.000000
                                                  33.000000
                                                              33.000000
                                                                            33.000000
                                                                                       33.000000
                                                                                        0.109960
         mean
                 0.542185
                           0.483830
                                      0.602009
                                                   0.570447
                                                               0.297760
                                                                             0.292999
          std
                 0.152927
                           0.234863
                                       0.101929
                                                    0.123211
                                                               0.125146
                                                                             0.126825
                                                                                        0.077837
          min
                0.265789
                           0.077075
                                      0.443850
                                                   0.355670
                                                               0.086957
                                                                             0.110345
                                                                                        0.027426
                0.394737
         25%
                           0.363636
                                      0.529412
                                                   0.484536
                                                               0.195652
                                                                             0.196552
                                                                                        0.046414
         50%
                0.602632
                            0.494071
                                                   0.536082
                                                               0.282609
                                                                             0.282759
                                      0.614973
                                                                                        0.097046
         75%
                0.655263
                           0.624506
                                      0.684492
                                                   0.690722
                                                               0.380435
                                                                             0.351724
                                                                                        0.160338
                                                    0.768041
                                                                                        0.297468
          max
                 0.871053
                           0.942688
                                      0.802139
                                                               0.576087
                                                                             0.627586
In [ ]: grupo2 = ["cube9_cluster0", "cube15_cluster0", "cube14_cluster0", "cube20_cluster0", "cu
        lista_grupo2 = []
        for i in grupo2:
            lista grupo2.append(datos normalizados.loc[G['nodes'][i]])
        grupo2 = pd.concat(lista_grupo2, ignore_index=True)
        grupo2["cluster"] = "2"
```

Mapping on data shaped (178, 9) using lens shaped (178, 2)

```
In [ ]:
         print("Cantidad de nodos en el grupo 2:", grupo2.shape[0])
         grupo2.describe()
       Cantidad de nodos en el grupo 2: 100
Out[]:
                   Alcohol
                            Malic_Acid
                                               Ash Ash_Alcanity
                                                                  Magnesium Total_Phenols
                                                                                             Flavanoids
         count 100.000000
                           100.000000 100.000000
                                                      100.000000
                                                                  100.000000
                                                                                100.000000
                                                                                            100.000000
                                                        0.482629
                                                                    0.202609
                                                                                   0.442138
         mean
                  0.323789
                               0.179012
                                          0.451390
                                                                                               0.379578
                  0.108805
                              0.129139
                                          0.135605
                                                        0.129137
                                                                    0.088931
                                                                                   0.181930
                                                                                               0.111300
           std
                  0.100000
                              0.000000
                                           0.181818
                                                        0.226804
                                                                    0.000000
                                                                                   0.137931
                                                                                               0.191983
          min
          25%
                  0.255263
                              0.083004
                                          0.340909
                                                       0.386598
                                                                    0.160326
                                                                                   0.331897
                                                                                               0.297468
          50%
                  0.331579
                                          0.465241
                                                                    0.184783
                                                                                  0.420690
                                                                                               0.357595
                              0.156126
                                                        0.463918
          75%
                  0.373684
                              0.225296
                                          0.509358
                                                        0.563144
                                                                    0.260870
                                                                                   0.541379
                                                                                               0.445148
                  0.647368
                              0.703557
                                          0.834225
                                                        0.922680
                                                                    0.456522
                                                                                  0.875862
                                                                                               0.719409
          max
         grupo3 = ["cube2_cluster0", "cube6_cluster0", "cube5_cluster0", "cube1_cluster0", "cube4
In [ ]:
         lista_grupo3 = []
         for i in grupo3:
             lista grupo3.append(datos normalizados.loc[G['nodes'][i]])
         grupo3 = pd.concat(lista_grupo3, ignore_index=True)
         grupo3["cluster"] = "3"
         print("Cantidad de nodos en el grupo 3:", grupo3.shape[0])
In [ ]:
         grupo3.describe()
       Cantidad de nodos en el grupo 3: 112
Out[]:
                   Alcohol Malic_Acid
                                              Ash Ash_Alcanity
                                                                 Magnesium Total_Phenols
                                                                                            Flavanoids N
         count 112.000000 112.000000 112.000000
                                                     112.000000
                                                                 112.000000
                                                                                           112.000000
                                                                                112.000000
                  0.708059
                             0.261205
                                          0.575201
                                                       0.339286
                                                                   0.394798
                                                                                             0.556265
         mean
                                                                                 0.643565
           std
                  0.117200
                             0.145648
                                         0.123069
                                                       0.131987
                                                                   0.114988
                                                                                   0.115119
                                                                                             0.080794
                  0.500000
                                                       0.030928
                                                                                 0.420690
                                                                                             0.390295
          min
                             0.120553
                                         0.363636
                                                                   0.206522
          25%
                  0.615132
                              0.185771
                                         0.491979
                                                       0.278351
                                                                   0.304348
                                                                                  0.561207
                                                                                             0.493671
          50%
                  0.706579
                             0.202569
                                          0.564171
                                                       0.324742
                                                                   0.364130
                                                                                 0.644828
                                                                                             0.556962
          75%
                  0.797368
                                         0.668449
                             0.243083
                                                       0.423969
                                                                   0.491848
                                                                                  0.696552
                                                                                              0.611814
                  1.000000
                              0.652174
                                         0.994652
                                                       0.742268
                                                                   0.673913
                                                                                  1.000000
                                                                                             0.757384
          max
         all_data = pd.concat([grupo1, grupo2, grupo3], ignore_index=True)
In [ ]:
         all data.describe()
```

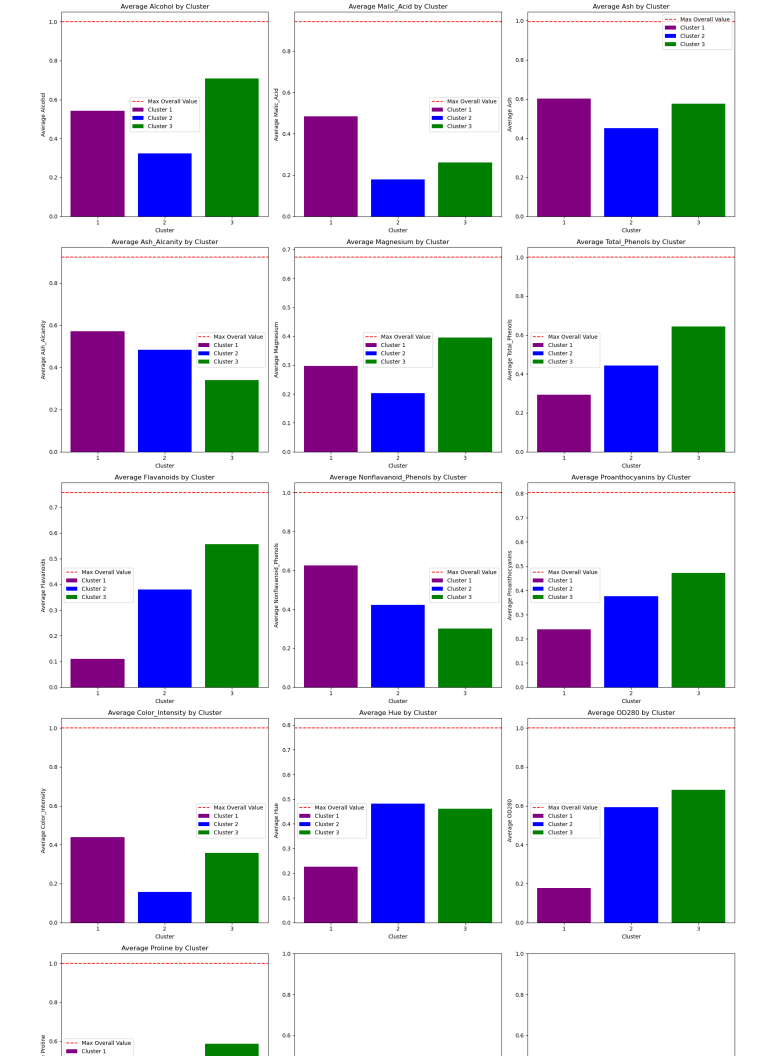
	Alcohol	Malic_Acid	Ash	Ash_Alcanity	Magnesium	Total_Phenols	Flavanoids
count	245.000000	245.000000	245.000000	245.000000	245.000000	245.000000	245.000000
mean	0.528872	0.257643	0.528277	0.428929	0.303283	0.514131	0.424033
std	0.214752	0.181961	0.141005	0.155760	0.138853	0.194923	0.175975
min	0.100000	0.000000	0.181818	0.030928	0.000000	0.110345	0.027426
25%	0.352632	0.156126	0.443850	0.319588	0.195652	0.386207	0.316456
50%	0.547368	0.195652	0.513369	0.427835	0.293478	0.524138	0.457806
75%	0.697368	0.320158	0.631016	0.536082	0.402174	0.655172	0.561181
max	1.000000	0.942688	0.994652	0.922680	0.673913	1.000000	0.757384

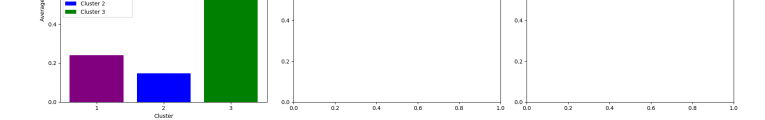
Out[]:

```
In [ ]: # Get unique clusters
        clusters = all data['cluster'].unique()
        # Get the number of columns for subplots
        num_columns = len(all_data.columns) - 1 # Excluding 'cluster' column
        num_rows = -(-num_columns // 3) # Ceiling division to get the number of rows needed
        # colors
        cluster_colors = {'Cluster 1': 'purple', 'Cluster 2': 'blue', 'Cluster 3': 'green'}
        # Create subplots
        fig, axes = plt.subplots(num_rows, 3, figsize=(18, 6*num_rows))
        # Flatten axes if only one row
        if num rows == 1:
            axes = [axes]
        # Iterate over each column (excluding 'cluster') and create separate bar plots for each
        for idx, column in enumerate(all_data.columns):
            if column != 'cluster':
                # Calculate subplot position
                row_idx = idx // 3
                col_idx = idx % 3
                # Iterate over each cluster
                for cluster in clusters:
                    # Filter data for the current cluster
                    cluster_data = all_data[all_data['cluster'] == cluster]
                    # Calculate the average value of the current column within the cluster
                    avg_value = cluster_data[column].mean()
                    # Plot the average value for the current cluster
                    axes[row_idx][col_idx].bar(cluster, avg_value, label=f'Cluster {cluster}', d
                # Add labels and title for the subplot
                axes[row_idx][col_idx].set_xlabel('Cluster')
                axes[row_idx][col_idx].set_ylabel('Average ' + column)
                axes[row_idx][col_idx].set_title(f'Average {column} by Cluster')
                axes[row_idx][col_idx].legend()
                # Add horizontal line for maximum overall value
                max value = all data[column].max()
                axes[row_idx][col_idx].axhline(max_value, color='red', linestyle='--', label='Ma
```

```
axes[row_idx][col_idx].legend()

# Adjust layout
plt.tight_layout()
# Show plots
plt.show()
```





# 3. Conclusiones y Resultados Finales

Basándonos en las características de los vinos y las observaciones de los centroides de los clusters, podemos hacer las siguientes conclusiones:

- Cluster 1: Este cluster exhibe un nivel medio de alcohol y un alto contenido de ácido málico, pero bajos niveles de fenoles totales, flavonoides y proantocianidinas. Estas características sugieren una posible composición de vinos blancos de clima frío, como Riesling o Sauvignon Blanc, que tienden a tener una acidez más alta y un perfil más ligero en compuestos fenólicos. Aunque el nivel medio de alcohol y la intensidad de color podrían incluir una variedad de vinos tintos jóvenes y frescos.
- Cluster 2: Este cluster exhibe características como bajo contenido de alcohol, ácido málico y
  proantocianidinas, y niveles moderados de fenoles totales y flavonoides, junto con baja intensidad
  de color y bajo nivel de prolina. Es probable que esté compuesto principalmente por vinos blancos
  ligeros como Pinot Noir, Riesling u otros blancos de características similares. La baja intensidad de
  color y la ausencia de prolina indican un perfil sensorial más fresco y menos astringente, típico de
  muchos vinos blancos.
- Cluster 3: Este cluster está compuesto principalmente por vinos tintos como el Cabernet Sauvignon, el Merlot y el Syrah. Tiene vinos con un alto contenido de alcohol, un cuerpo completo y robusto, y niveles bajos de ácido málico, lo que resulta en una menor acidez, típica de vinos tintos de climas cálidos. Con un contenido alto de fenoles totales y flavonoides, estos vinos presentan intensidad de color y sabor. Las proantocianidinas se encuentran en un nivel medio, común en muchos vinos tintos de este grupo. Además, tienen un alto contenido de proline, lo que aumenta la dulzura y el sabor a frutos rojos.

En cuanto a la calidad del vino, podemos inferir que el cluster 3 probablemente tiene la mejor calidad, ya que está compuesto por vinos tintos robustos y envejecidos como Cabernet Sauvignon, Syrah y Merlot. Estos son populares y son conocidos por su calidad. Basándonos en las características de los vinos en este cluster, podemos identificar las características que pueden asegurar la calidad del vino, como un alto contenido de alcohol, bajo contenido de ácido málico, alto contenido de fenoles totales, nivel medio de flavonoides, alto valor de OD280 y alto nivel de proline.

## 4. Referencias

https://www.ttb.gov/regulated-commodities/beverage-alcohol/wine/labeling-wine/wine-labeling-alcohol-content

https://www.infowine.com/es/noticias/importancia\_de\_los\_aminoacidos\_en\_el\_gusto\_del\_vino\_tinto\_sc\_20

 $https://ve.scielo.org/scielo.php?pid=S0378-78182009000300005\&script=sci\_arttext$