# Projets 1 et 2 UE n°6 - Notebook Jupyter

### Quentin Fouché

November 13, 2022

## 1 Projet 1

### 1.1 Exercice 1

```
[1]: # (1.1) Import des packages
     import pandas as pd
     import numpy as np
     import matplotlib.pyplot as plt
     from sklearn.tree import DecisionTreeClassifier
     from sklearn.tree import DecisionTreeRegressor
     from sklearn.tree import plot_tree
     from sklearn.model_selection import train_test_split
     from sklearn.model_selection import cross_val_score
     from sklearn.model_selection import GridSearchCV
     from sklearn.metrics import accuracy_score
     from sklearn.metrics import mean_squared_error as MSE
     from sklearn.metrics import roc_auc_score
     from sklearn.metrics import roc_curve
     from sklearn.inspection import DecisionBoundaryDisplay
     from sklearn.ensemble import BaggingClassifier
     from sklearn.ensemble import RandomForestRegressor
     from sklearn.linear_model import LinearRegression
     import sys
     !{sys.executable} -m pip install palmerpenguins
     from palmerpenguins import load_penguins
```

```
[2]: # (1.2) Import du jeu de données sur les pingouins
penguins_orig = load_penguins()
penguins_orig.head()
```

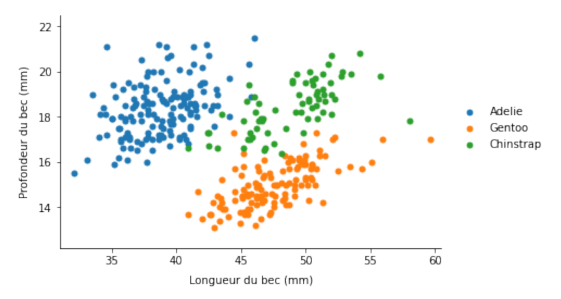
```
[2]:
       species
                   island
                           bill_length_mm
                                            bill_depth_mm
                                                           flipper_length_mm
                                      39.1
                                                     18.7
     O Adelie Torgersen
                                                                        181.0
     1 Adelie Torgersen
                                      39.5
                                                     17.4
                                                                        186.0
                                      40.3
                                                     18.0
     2 Adelie Torgersen
                                                                        195.0
     3 Adelie Torgersen
                                       NaN
                                                      {\tt NaN}
                                                                          NaN
     4 Adelie Torgersen
                                      36.7
                                                     19.3
                                                                        193.0
```

```
body_mass_g sex year
0 3750.0 male 2007
1 3800.0 female 2007
2 3250.0 female 2007
3 NaN NaN 2007
```

```
[3]: # (1.3) Inspection des variables
    print(penguins_orig.info())
    print()
    print("Nom des espèces :")
    print(penguins_orig["species"].unique())
    print()
    print("Nom des îles :")
    print(penguins_orig["island"].unique())
    <class 'pandas.core.frame.DataFrame'>
    RangeIndex: 344 entries, 0 to 343
    Data columns (total 8 columns):
                           Non-Null Count Dtype
         Column
    --- -----
                            _____
     0
         species
                           344 non-null object
         island
                           344 non-null
                                           object
     1
     2
        bill_length_mm
                           342 non-null
                                           float64
        bill_depth_mm
                           342 non-null float64
                                           float64
         flipper_length_mm 342 non-null
     5
         body_mass_g
                            342 non-null float64
     6
                            333 non-null
                                           object
         sex
     7
                            344 non-null
                                            int64
         year
    dtypes: float64(4), int64(1), object(3)
    memory usage: 21.6+ KB
    None
    Nom des espèces :
    ['Adelie' 'Gentoo' 'Chinstrap']
    Nom des îles :
    ['Torgersen' 'Biscoe' 'Dream']
[4]: # (1.4) Suppression des valeurs manquantes dans la lonqueur et la profondeur
     \rightarrow du bec
    penguins = penguins_orig.dropna(subset = ["bill_length_mm", "bill_depth_mm"])
[5]: # (1.5) Création et entraînement d'un arbre de classification ("dt") ayant
     →une profondeur de 1
    X = penguins[["bill_length_mm", "bill_depth_mm"]].to_numpy()
    y = penguins["species"].to_numpy()
    dt = DecisionTreeClassifier(max_depth = 1, random_state = 1)
    dt.fit(X, y)
```

#### 1.2 Exercice 2

```
[6]: # (2.1) Représentation de la profondeur du bec en fonction de la longueur du_{\perp}
     ⇒bec, en indiquant l'espèce en couleur
     species = list(penguins["species"].unique())
     colors = ["CO", "C1", "C2"]
     fig, ax = plt.subplots(figsize = (16/2.54, 10/2.54))
     for target, color in zip(species, colors):
         indicesToKeep = penguins["species"] == target
         ax.scatter(penguins.loc[indicesToKeep, "bill_length_mm"], penguins.
     →loc[indicesToKeep, "bill_depth_mm"], c = color, s = 25)
     ax.set_xlabel("Longueur du bec (mm)", labelpad = 8)
     ax.set_ylabel("Profondeur du bec (mm)", labelpad = 8)
     ax.set_xlim(31,60.5)
     ax.set_ylim(12.2,22.5)
     ax.legend(species, bbox_to_anchor = (1.02, 0.65), frameon = False)
     ax.spines[["top", "right"]].set_visible(False)
     plt.show()
```

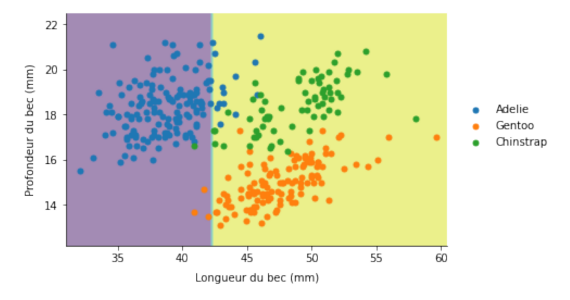


## 1.3 Exercice 3

```
[7]: # (3.1) Même représentation en affichant la partition faite par l'arbre (une couleur par groupe créé)

legend = {}
fig, ax = plt.subplots(figsize = (16/2.54, 10/2.54))
disp = DecisionBoundaryDisplay.from_estimator(dt, X, response_method = "predict", alpha = 0.5, ax = ax)
for target, color in zip(species, colors):
    indicesToKeep = penguins["species"] == target
    disp.ax_.scatter(penguins.loc[indicesToKeep, "bill_length_mm"], penguins.
    →loc[indicesToKeep, "bill_depth_mm"], c = color, s = 25)
```

```
legend[str(target)] = ax.scatter(x = 100, y = 100, c = color, s = 25, \( \)
\[
\text{abel} = target)
\]
ax.set_xlabel("Longueur du bec (mm)", labelpad = 8)
ax.set_ylabel("Profondeur du bec (mm)", labelpad = 8)
ax.set_xlim(31,60.5)
ax.set_ylim(12.2,22.5)
ax.legend(handles = [legend["Adelie"], legend["Gentoo"], \( \)
\[
\text{ax.legend} = [Chinstrap"]], bbox_to_anchor = (1.02, 0.65), frameon = False)
ax.spines[["top", "right"]].set_visible(False)
plt.show()
```



La variable utilisée par l'arbre de classification pour réaliser la partition est la longueur du bec : les individus sont classés dans une espèce ou une autre selon que leur longueur de bec est en-dessous ou au-dessus de 42mm.

### 1.4 Exercice 4

```
[8]: # (4.1) Représentation de l'arbre de classification

plt.figure(figsize = (17/2.54, 10/2.54))

plot_tree(dt, feature_names = ["Longueur du bec (mm)", "Profondeur du bec

→ (mm)"], class_names = ["Adelie", "Chinstrap", "Gentoo"], fontsize = 12,

→rounded = True)

plt.show()
```

```
| Longueur du bec (mm) <= 42.35
| gini = 0.636
| samples = 342
| value = [151, 68, 123]
| class = Adelie
| gini = 0.055
| samples = 143
| value = [139, 1, 3]
| class = Adelie | value = [12, 67, 120]
| class = Gentoo
```

Le label retenu pour la feuille de gauche est "Adelie" et celui pour la feuille de droite est "Gentoo". Ces labels correspondent au nom de l'espèce dont le nombre d'individus est le plus élevé dans chaque feuille. Il est cohérent pour la feuille de gauche, dans la mesure où 91% des individus de cette feuille appartiennent bien à l'espèce "Adelie". Le label de la feuille de droite est moins cohérent car, si la majorité des individus de l'espèce "Gentoo" se trouvent effectivement dans cette feuille, la majorité des individus de l'espèce "Chinstrap" s'y trouvent aussi mais sans figurer dans le label. Si ce modèle était utilisé pour des prédictions, les individus des espèces "Adelie" et "Gentoo" seraient correctement classés mais ceux de l'espèce "Chinstrap" seraient ignorés.

#### 1.5 Exercice 5

```
[9]: # (5.1) Représentation des probabilités de classer dans chaque espèce un

pingouin ayant un bec de 35mm de long et 17mm de profondeur

proba = dt.predict_proba(np.array([[35, 17]]))[0]

fig, ax = plt.subplots(figsize = (14/2.54, 9/2.54))

ax.bar(x = ["Adelie", "Chinstrap", "Gentoo"], height = proba)

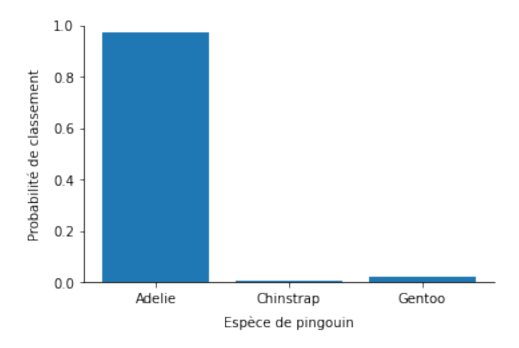
ax.set_xlabel("Espèce de pingouin", labelpad = 8)

ax.set_ylabel("Probabilité de classement", labelpad = 8)

ax.set_ylim(0,1)

ax.spines[["top", "right"]].set_visible(False)

plt.show()
```

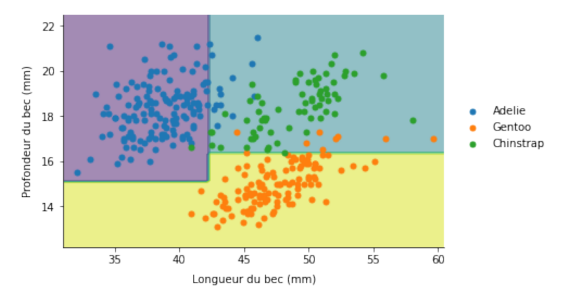


D'après ce graphique, un individu ayant un bec de 35mm de long et 17mm de profondeur aura 97% de chances d'appartenir à l'espèce "Adelie", selon l'arbre de classification. Cet arbre semble donc approprié pour classer des individus ayant cette taille de bec.

### 1.6 Exercice 6

[10]: DecisionTreeClassifier(max\_depth=2, random\_state=1)

```
[11]: \# (6.2) Représentation de la profondeur du bec en fonction de la longueur du
      →bec, en indiquant en couleur d'une part l'espèce, d'autre part la partition
      → faite par l'arbre (une couleur par groupe créé)
      legend = {}
      fig, ax = plt.subplots(figsize = (16/2.54, 10/2.54))
      disp_2 = DecisionBoundaryDisplay.from_estimator(dt_2, X, response_method =_
      \rightarrow"predict", alpha = 0.5, ax = ax)
      for target, color in zip(species, colors):
          indicesToKeep = penguins["species"] == target
          disp_2.ax_.scatter(penguins.loc[indicesToKeep, "bill_length_mm"],_
       →penguins.loc[indicesToKeep, "bill_depth_mm"], c = color, s = 25)
          legend[str(target)] = ax.scatter(x = 100, y = 100, c = color, s = 25,__
       →label = target)
      ax.set_xlabel("Longueur du bec (mm)", labelpad = 8)
      ax.set_ylabel("Profondeur du bec (mm)", labelpad = 8)
      ax.set_xlim(31,60.5)
      ax.set_ylim(12.2,22.5)
```



Les variables utilisées par l'arbre de classification pour réaliser la partition sont en premier la longueur du bec (seuil autour de 42mm) et en second la profondeur de bec (seuil autour de 15.1 ou 16.4mm selon que la longueur de bec est respectivement inférieure ou supérieure à 42mm).

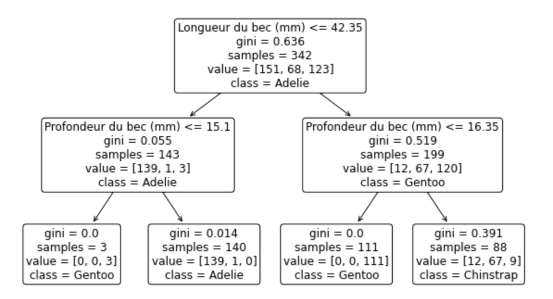
```
[12]: # (6.3) Représentation de l'arbre de classification

plt.figure(figsize = (26/2.54, 15/2.54))

plot_tree(dt_2, feature_names = ["Longueur du bec (mm)", "Profondeur du bec_\(\pi\)

\( \to (mm)\)"], class_names = ["Adelie", "Chinstrap", "Gentoo"], fontsize = 12,\(\pi\)
\( \to rounded = True)

plt.show()
```



Les labels retenus pour chaque feuille sont, de gauche à droite, "Gentoo", "Adelie", "Gentoo" et "Chinstrap". Ces labels apparaissent plus cohérent que ceux de l'abre de classification précédent, puisque cette fois-ci aucune espèce n'est ignorée et chaque groupe contient bien une seule espèce largement majoritaire par rapport aux deux autres.

```
[13]: # (6.4) Représentation des probabilités de classer dans chaque espèce un

pingouin ayant un bec de 35mm de long et 17mm de profondeur

proba = dt_2.predict_proba(np.array([[35, 17]]))[0]

fig, ax = plt.subplots(figsize = (14/2.54, 9/2.54))

ax.bar(x = ["Adelie", "Chinstrap", "Gentoo"], height = proba)

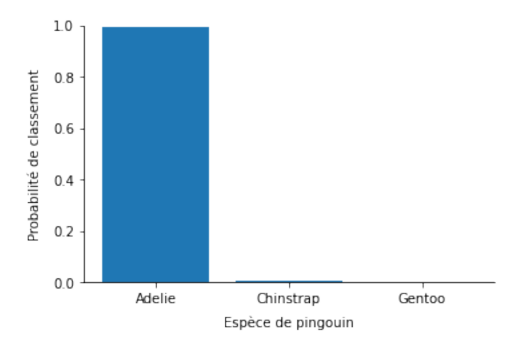
ax.set_xlabel("Espèce de pingouin", labelpad = 8)

ax.set_ylabel("Probabilité de classement", labelpad = 8)

ax.set_ylim(0,1)

ax.spines[["top", "right"]].set_visible(False)

plt.show()
```



D'après ce graphique, un individu ayant un bec de 35mm de long et 17mm de profondeur aura plus de 99% de chances d'appartenir à l'espèce "Adelie", un pourcentage plus élevé que celui obtenu avec un arbre de profondeur 1.

# 2 Projet 2

### 2.1 Exercice 1 : Entraı̂ner un arbre de classification

```
[14]: # (1.1) Import du jeu de données "breast cancer.csv"
     breast_cancer_orig = pd.read_csv(r"C:\Users\quent\Documents\DU Data Analyst_
      →2022\UE n°6 - Introduction au Machine Learning\Jeux de données\breast⊔
      breast_cancer = breast_cancer_orig.copy(deep = True)
     breast_cancer.head()
[14]:
              id diagnosis radius_mean texture_mean perimeter_mean
                                                                       area_mean
          842302
                                  17.99
                                                10.38
                                                               122.80
                                                                          1001.0
                         Μ
                                  20.57
                                                17.77
          842517
                         Μ
                                                               132.90
                                                                          1326.0
     1
     2 84300903
                                  19.69
                                                21.25
                                                               130.00
                                                                          1203.0
                         М
     3 84348301
                         М
                                  11.42
                                                20.38
                                                                77.58
                                                                           386.1
                                                14.34
     4 84358402
                                  20.29
                                                               135.10
                                                                          1297.0
        smoothness_mean compactness_mean concavity_mean concave points_mean \
                0.11840
                                  0.27760
                                                   0.3001
                                                                       0.14710
     0
     1
                0.08474
                                  0.07864
                                                   0.0869
                                                                       0.07017
     2
                0.10960
                                  0.15990
                                                   0.1974
                                                                       0.12790
     3
                0.14250
                                  0.28390
                                                   0.2414
                                                                       0.10520
                0.10030
                                  0.13280
                                                   0.1980
                                                                       0.10430
             texture_worst perimeter_worst
                                                         smoothness_worst
                                             area_worst
     0
                     17.33
                                     184.60
                                                                   0.1622
        . . .
                                                 2019.0
                     23.41
                                     158.80
                                                 1956.0
                                                                   0.1238
     1 ...
     2 ...
                     25.53
                                     152.50
                                                 1709.0
                                                                   0.1444
     3 ...
                     26.50
                                      98.87
                                                  567.7
                                                                   0.2098
                     16.67
                                     152.20
                                                 1575.0
                                                                   0.1374
        . . .
        compactness_worst concavity_worst concave points_worst symmetry_worst
     0
                   0.6656
                                    0.7119
                                                                          0.4601
                                                          0.2654
                                    0.2416
                                                                          0.2750
     1
                   0.1866
                                                          0.1860
     2
                   0.4245
                                    0.4504
                                                          0.2430
                                                                          0.3613
     3
                   0.8663
                                    0.6869
                                                          0.2575
                                                                          0.6638
     4
                   0.2050
                                    0.4000
                                                          0.1625
                                                                          0.2364
        fractal_dimension_worst Unnamed: 32
     0
                                         NaN
                        0.11890
     1
                        0.08902
                                         NaN
     2
                        0.08758
                                         NaN
     3
                        0.17300
                                         NaN
                        0.07678
                                         NaN
      [5 rows x 33 columns]
[15]: # (1.2) Inspection des variables
     print(breast_cancer.info())
     print()
```

```
print("Catégories de diagnostics :")
      print(breast_cancer["diagnosis"].unique())
     <class 'pandas.core.frame.DataFrame'>
     RangeIndex: 569 entries, 0 to 568
     Data columns (total 33 columns):
          Column
                                   Non-Null Count
                                                   Dtype
     ___
          _____
                                   _____
                                                   ____
      0
          id
                                   569 non-null
                                                   int.64
                                   569 non-null
      1
          diagnosis
                                                   object
      2
          radius_mean
                                   569 non-null
                                                   float64
      3
                                   569 non-null
                                                   float64
          texture_mean
      4
                                   569 non-null
          perimeter_mean
                                                   float64
      5
          area_mean
                                   569 non-null
                                                   float64
                                   569 non-null
      6
                                                   float64
          smoothness_mean
      7
          compactness_mean
                                   569 non-null
                                                   float64
                                   569 non-null
      8
          concavity_mean
                                                   float64
      9
          concave points_mean
                                   569 non-null
                                                   float64
      10 symmetry_mean
                                   569 non-null
                                                   float64
      11 fractal_dimension_mean
                                   569 non-null
                                                   float64
      12 radius_se
                                   569 non-null
                                                   float64
      13 texture_se
                                   569 non-null
                                                   float64
                                   569 non-null
      14 perimeter_se
                                                   float64
      15 area_se
                                   569 non-null
                                                   float64
                                   569 non-null
                                                   float64
      16 smoothness_se
                                   569 non-null
      17 compactness_se
                                                   float64
      18 concavity_se
                                   569 non-null
                                                   float64
      19 concave points_se
                                   569 non-null
                                                   float64
                                   569 non-null
                                                   float64
      20 symmetry_se
      21 fractal_dimension_se
                                   569 non-null
                                                   float64
      22 radius_worst
                                   569 non-null
                                                   float64
      23 texture_worst
                                   569 non-null
                                                   float64
      24 perimeter_worst
                                   569 non-null
                                                   float64
                                   569 non-null
      25 area_worst
                                                   float64
      26 smoothness_worst
                                   569 non-null
                                                   float64
      27 compactness_worst
                                   569 non-null
                                                   float64
      28 concavity_worst
                                   569 non-null
                                                   float64
      29 concave points_worst
                                   569 non-null
                                                   float64
      30 symmetry_worst
                                   569 non-null
                                                   float64
      31 fractal_dimension_worst
                                   569 non-null
                                                   float64
      32 Unnamed: 32
                                   0 non-null
                                                   float64
     dtypes: float64(31), int64(1), object(1)
     memory usage: 146.8+ KB
     None
     Catégories de diagnostics :
     ['M' 'B']
[16]: # (1.3) Création de jeux de données d'entraînement et de test ; pour les_
      → labels, les valeurs M et B sont remplacées par 1 et 0, respectivement
      X = breast_cancer[["radius_mean", "concave points_mean"]].to_numpy()
```

```
y = []
      for i in breast_cancer["diagnosis"]:
          if i == "M":
              y.append(1)
          else:
              y.append(0)
      y = np.array(y)
      X_train, X_test, y_train, y_test = train_test_split(X, y, test_size = 0.2,
       →stratify = y, random_state = 1)
[17]: # (1.4) Import de la fonction DecisionTreeClassifier à partir du package
      \hookrightarrow sklearn. tree
      from sklearn.tree import DecisionTreeClassifier
[18]: # (1.5) Création d'un arbre de classification nommé dt, avec une profondeur
      →maximale de 6 et une "seed" égale à 1
      dt = DecisionTreeClassifier(max_depth = 6, random_state = 1)
[19]: # (1.6) Entraînement de l'arbre sur le jeu de données d'entraînement
      dt.fit(X_train, y_train)
[19]: DecisionTreeClassifier(max_depth=6, random_state=1)
[20]: # (1.7) Utilisation de l'arbre pour prédire le caractère bénin ou malin des
      →tumeurs sur la totalité du jeu de données (affichage uniquement des 5⊔
      ⇔premières valeurs)
      dt.predict(X)[0:5]
[20]: array([1, 1, 1, 1, 1])
[21]: # (1.8) Représentation de l'arbre de classification (les variables sont
      →désignées par leurs initiales : "RM" pour le rayon moyen et "NPC" pour le⊔
      →nombre de points concaves)
      plt.figure(figsize = (80/2.54, 25/2.54))
      plot_tree(dt, feature_names = ["RM", "NPC"], class_names = ["Malin", __
      →"Bénin"], fontsize = 8, rounded = True)
      plt.show()
```

### 2.2 Exercice 2 : Evaluation d'un arbre, choix du critère d'information

```
[22]: # (2.1) Import de la fonction accuracy_score à partir du package sklearn.

→metrics

from sklearn.metrics import accuracy_score
```

```
[23]: # (2.2) Utilisation de l'arbre pour prédire le caractère bénin ou malin des⊔

→ tumeurs du jeu de données test

y_pred = dt.predict(X_test)
```

```
[24]: # (2.3) Affichage de la valeur de la métrique de performance print("Accuracy = {:.2f}".format(accuracy_score(y_test, y_pred)))
```

Accuracy = 0.89

```
[25]: # (2.4) Création de 2 nouveaux arbres en prenant en compte l'ensemble desu variables du jeu de données (avec toujours une profondeur de 6)

# (2.4.1) Le premier arbre utilise l'entropie comme critère d'information

X_tot = breast_cancer.iloc[:,2:32].to_numpy()

X_train, X_test, y_train, y_test = train_test_split(X_tot, y, test_size = 0.

2, stratify = y, random_state = 1)

dt_entropy = DecisionTreeClassifier(criterion = "entropy", max_depth = 6, u arandom_state = 1)

dt_entropy.fit(X_train, y_train)

# (2.4.2) Le second arbre mobilise l'indice de Gini

dt_gini = DecisionTreeClassifier(criterion = "gini", max_depth = 6, u arandom_state = 1)

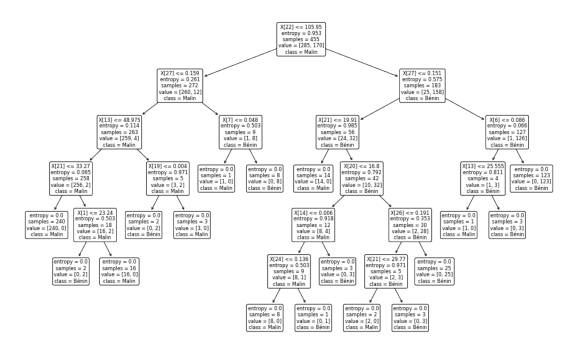
dt_gini.fit(X_train, y_train)
```

[25]: DecisionTreeClassifier(max\_depth=6, random\_state=1)

L'entropie et l'indice de Gini sont deux critères d'information utilisés dans la création d'arbres de décision. Ces critères sont mobilisés à chaque noeud de l'arbre pour choisir d'une part quelle variable utiliser pour réaliser une partition des données, d'autre part quelle valeur de cette variable utiliser comme point de scission ("split-point"). L'entropie correspond à une mesure du désordre : plus sa valeur est grande, plus le groupe de données est hétérogène (i.e. plus la proportion de chaque classe d'individus dans le groupe est élevée). L'indice de Gini correspond davantage à un indice d'impureté ; de même que pour l'entropie, plus sa valeur est grande, plus le groupe de données est hétérogène (ou "impur"). Chacun de ces indices a une formule de calcul qui lui est propre.

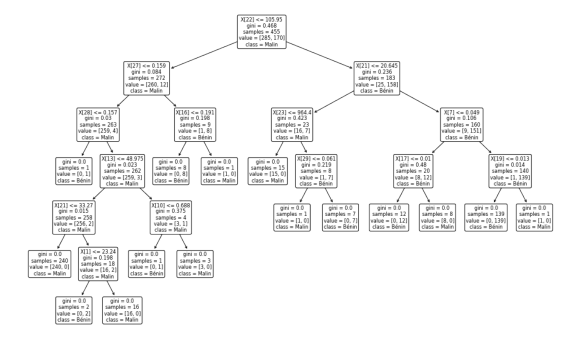
```
[26]: # (2.5) Représentation de l'arbre mobilisant l'entropie
plt.figure(figsize = (40/2.54, 25/2.54))
plot_tree(dt_entropy, class_names = ["Malin", "Bénin"], fontsize = 8, rounded

→= True)
plt.show()
```



```
[27]: # (2.6) Représentation de l'arbre mobilisant l'indice de Gini
plt.figure(figsize = (40/2.54, 25/2.54))
plot_tree(dt_gini, class_names = ["Malin", "Bénin"], fontsize = 8, rounded =

→True)
plt.show()
```



```
[28]: # (2.7) Affichage de la valeur de la métrique de performance pour chacun de⊔

ces deux arbres

y_pred_entropy = dt_entropy.predict(X_test)

y_pred_gini = dt_gini.predict(X_test)

print("Performance de l'arbre mobilisant l'entropie = {:.2f}".

format(accuracy_score(y_test, y_pred_entropy)))

print("Performance de l'arbre mobilisant l'indice de Gini = {:.2f}".

format(accuracy_score(y_test, y_pred_gini)))
```

```
Performance de l'arbre mobilisant l'entropie = 0.93
Performance de l'arbre mobilisant l'indice de Gini = 0.93
```

La performance des deux arbres créés est égale. Cela signifie que ces deux critères d'information que sont l'entropie et l'indice de Gini sont ici autant efficaces l'un que l'autre pour créer un arbre classant les tumeurs de cancers du sein.

## 2.3 Exercice 3 : Arbre de régression

```
[29]: # (3.1) Import du jeu de données "auto-mpg.csv"

auto_mpg_orig = pd.read_csv(r"C:\Users\quent\Documents\DU Data Analyst

→2022\UE n°6 - Introduction au Machine Learning\Jeux de données\auto-mpg.

→csv", low_memory = False, encoding = "latin-1")

auto_mpg_orig.head()
```

```
[29]:
          mpg cylinders displacement horsepower weight acceleration model year u
       → \
      0 18.0
                       8
                                 307.0
                                               130
                                                      3504
                                                                    12.0
                                                                                  70
      1 15.0
                       8
                                                      3693
                                                                    11.5
                                                                                  70
                                 350.0
                                               165
      2 18.0
                       8
                                                                    11.0
                                                                                  70
                                 318.0
                                               150
                                                      3436
      3 16.0
                       8
                                 304.0
                                                      3433
                                                                    12.0
                                                                                  70
                                               150
      4 17.0
                                 302.0
                                               140
                                                      3449
                                                                    10.5
                                                                                  70
```

```
origin car name

1 chevrolet chevelle malibu

1 1 buick skylark 320

2 1 plymouth satellite

3 1 amc rebel sst

4 1 ford torino
```

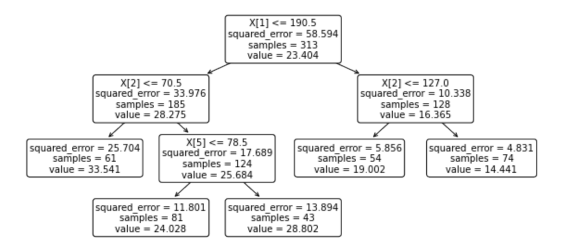
```
[30]: # (3.2) Inspection des variables print(auto_mpg_orig.info())
```

<class 'pandas.core.frame.DataFrame'>
RangeIndex: 398 entries, 0 to 397
Data columns (total 9 columns):

#	Column	Non-Null Count	Dtype
0	mpg	398 non-null	float64
1	cylinders	398 non-null	int64
2	displacement	398 non-null	float64
3	horsepower	398 non-null	object
4	weight	398 non-null	int64

```
acceleration 398 non-null
      5
                                         float64
          model year
                      398 non-null
                                         int64
      7
          origin
                        398 non-null
                                         int64
                        398 non-null
      8
          car name
                                         object
     dtypes: float64(3), int64(4), object(2)
     memory usage: 28.1+ KB
     None
[31]: # (3.3) Conversion de la variable "horsepower" en nombres entiers et
      ⇒suppression des lignes contenant des valeurs manquantes
      horsepower = []
      for i in list(auto_mpg_orig["horsepower"]):
          if i == "?":
              horsepower.append(np.nan)
          else:
              horsepower.append(int(i))
      auto_mpg_orig["horsepower"] = horsepower
      auto_mpg = auto_mpg_orig.dropna()
[32]: # (3.4) Création de jeux de données d'entraînement et de test
      X = auto_mpg[["cylinders", "displacement", "horsepower", "weight", | 

¬"acceleration", "model year"]].to_numpy()
      y = auto_mpg["mpg"].to_numpy()
      X_train, X_test, y_train, y_test = train_test_split(X, y, test_size = 0.2,__
       \rightarrowrandom_state = 1)
[33]: # (3.5) Import de la fonction DecisionTreeRegressor à partir du package
      \rightarrow sklearn. tree
      from sklearn.tree import DecisionTreeRegressor
[34]: # (3.6) Création d'un arbre de régression nommé dt, avec une profondeur
      →maximale de 8 et un pourcentage minimum d'observations par feuille égal àu
       →13%
      dt = DecisionTreeRegressor(max_depth = 8, min_samples_leaf = 0.13,__
       \rightarrowrandom_state = 1)
[35]: # (3.7) Entraînement de l'arbre sur le jeu de données d'entraînement
      dt.fit(X_train, y_train)
[35]: DecisionTreeRegressor(max_depth=8, min_samples_leaf=0.13, random_state=1)
[36]: # (3.8) Représentation de l'arbre de classification
      plt.figure(figsize = (26/2.54, 12/2.54))
      plot_tree(dt, fontsize = 10, rounded = True)
      plt.show()
```



Les valeurs réelles (y\_test) et prédites par le modèle (y\_pred) doivent être mobilisées ensemble pour calculer le MSE et le RMSE, car ces métriques sont justement calculées à partir de la différence entre les valeurs réelles et prédites. Par rapport au MSE, le RMSE a pour avantage d'avoir la même unité que ces valeurs.

```
[40]: # (3.12) Calcul du RMSE à partir d'une régression linéaire simple
from sklearn.linear_model import LinearRegression
lr = LinearRegression().fit(X_train, y_train)
lr_y_pred = lr.predict(X_test)
rmse_lr = MSE(y_test, lr_y_pred)**(1/2)
print("RMSE = {:.2f}".format(rmse_lr))
```

RMSE = 3.59

RMSE = 4.32

### 2.4 Exercice 4 : Biais, variance, erreur de généralisation

Le biais et la variance sont deux sources d'erreurs rencontrées lorsqu'on essaie d'optimiser les paramètres d'un modèle. Le biais est une erreur consistant à choisir des paramètres qui induisent un sous-entraînement du modèle, c'est-à-dire une imprécision dans la prédiction des labels des

données d'entraînement. A l'inverse, l'erreur de variance consiste à choisir des paramètres qui permettent une prédiction très précise des labels des données d'entraînement (du fait d'une forte sensibilité du modèle aux faibles fluctuations dans ces données), mais qui échouent à prédire les labels de nouvelles données dès lors que celles-ci diffèrent de celles d'entraînement (sur-entraînement du modèle). Ces deux erreurs varient de manière opposée avec la complexité d'un modèle : l'erreur de variance augmente avec la complexité tandis que le biais diminue.

La validation croisée est une méthode permettant de limiter le risque de réaliser un échantillonnage non-représentatif dans le jeu de données initial (par exemple la sélection d'une seule catégorie parmi deux pour construire le jeu d'entraînement). Le principe de cette méthode est de réaliser plusieurs échantillonnages des données de sorte à obtenir des jeux d'entraînement légèrement différents. Les métriques de performance du modèle sont ensuite calculées à partir de chacun des jeux d'entraînement, puis la moyenne de ces métriques est calculée pour obtenir la performance globale du modèle. Par exemple, dans le cas de dix échantillonnages ("10-fold"), la moyenne est calculée sur les dix métriques obtenues à partir de chaque échantillon. Cette approche permet de minimiser l'erreur de variance et donc d'éviter un sur-entraînement du modèle.

```
[41]: # (4.1) Création de jeux de données d'entraînement (70% des données) et de
      X_train, X_test, y_train, y_test = train_test_split(X, y, test_size = 0.3,_
       \rightarrowrandom_state = 1)
      # (4.2) Création d'un arbre de régression nommé dt, avec une profondeur
[42]:
       \hookrightarrowmaximale de 4 et un pourcentage minimum d'observations par feuille égal à_{\sqcup}
       →26%
      dt = DecisionTreeRegressor(max_depth = 4, min_samples_leaf = 0.26,_
       →random state = 1)
[43]: # (4.3) Calcul du MSE et du RMSE issus de la validation croisée (10 fold)
      MSE_CV = - cross_val_score(dt, X_train, y_train, cv = 10, scoring = ___
       →"neg_mean_squared_error", n_jobs = -1)
      print("MSE de la validation croisée = {:.2f}".format(MSE_CV.mean()))
      print("RMSE de la validation croisée = {:.2f}".format(MSE_CV.mean()**(1/2)))
     MSE de la validation croisée = 18.48
     RMSE de la validation croisée = 4.30
[44]: | # (4.4) Calcul du RMSE sur le jeu d'entraînement (RMSE_train)
      dt.fit(X_train, y_train)
      RMSE_train = MSE(y_train, dt.predict(X_train))**(1/2)
```

 $RMSE_train = 4.19$ 

### 2.5 Exercice 5 : Bagging

print("RMSE\_train = {:.2f}".format(RMSE\_train))

Un bootstrap est une itération d'un arbre de décision, qui porte sur un échantillon du jeu d'entraînement. Le bootstrapping consiste à réaliser plusieurs bootstraps en faisant varier à chaque fois l'échantillon d'entraînement (tirage aléatoire avec remise), tout en gardant dans chaque bootstrap l'intégralité des variables initiales qui seront utilisées comme critères de décision. Le bagging désigne l'agrégation des bootstraps : dans le cas d'une classification, le résultat

final est le label majoritaire parmi l'ensemble des labels prédits par chaque bootstrap, tandis que pour une régression, le résultat final est la moyenne des résultats de chaque bootstrap.

```
[45]: # (5.1) Import du jeu de données "indian_liver_patient.csv"
      indian_liver_patient_orig = pd.read_csv(r"C:\Users\quent\Documents\DU Data_
       →Analyst 2022\UE n°6 - Introduction au Machine Learning\Jeux de

données\indian_liver_patient.csv", low_memory = False, encoding = "latin-1")

      indian_liver_patient_orig.head()
[45]:
              Gender Total_Bilirubin Direct_Bilirubin Alkaline_Phosphotase
         Age
      0
          65
              Female
                                  0.7
                                                     0.1
                                  10.9
                                                     5.5
          62
                Male
                                                                            699
      1
      2
                                  7.3
          62
                Male
                                                     4.1
                                                                            490
      3
          58
                Male
                                  1.0
                                                     0.4
                                                                            182
          72
                Male
                                  3.9
                                                     2.0
                                                                            195
         Alamine_Aminotransferase
                                   Aspartate_Aminotransferase
                                                                Total_Protiens
      0
                               16
                                                            18
                                                                            6.8
      1
                               64
                                                           100
                                                                            7.5
      2
                               60
                                                            68
                                                                            7.0
      3
                               14
                                                            20
                                                                            6.8
      4
                               27
                                                            59
                                                                            7.3
         Albumin Albumin_and_Globulin_Ratio
      0
             3.3
                                         0.90
                                                     1
      1
             3.2
                                         0.74
                                                     1
      2
             3.3
                                         0.89
                                                     1
      3
             3.4
                                         1.00
                                                     1
      4
             2.4
                                         0.40
                                                     1
[83]: # (5.2) Inspection des variables
      print(indian_liver_patient_orig.info())
      print()
      print("Nombre de malades (1) et de non-malades (2)")
      print(indian_liver_patient_orig["Dataset"].value_counts())
     <class 'pandas.core.frame.DataFrame'>
     RangeIndex: 583 entries, 0 to 582
     Data columns (total 11 columns):
      #
          Column
                                       Non-Null Count
                                                       Dtype
          -----
                                       -----
      0
                                       583 non-null
                                                       int64
          Age
      1
          Gender
                                       583 non-null
                                                       object
      2
                                                       float64
          Total_Bilirubin
                                       583 non-null
      3
          Direct_Bilirubin
                                       583 non-null
                                                       float64
      4
          Alkaline_Phosphotase
                                       583 non-null
                                                       int64
      5
          Alamine_Aminotransferase
                                       583 non-null
                                                       int64
      6
          Aspartate_Aminotransferase 583 non-null
                                                       int64
      7
          Total_Protiens
                                       583 non-null
                                                       float64
      8
                                       583 non-null
          Albumin
                                                       float64
      9
          Albumin_and_Globulin_Ratio 579 non-null
                                                       float64
      10 Dataset
                                       583 non-null
                                                       int64
```

```
dtypes: float64(5), int64(5), object(1)
     memory usage: 50.2+ KB
     None
     Nombre de malades (1) et de non-malades (2)
     2
          167
     Name: Dataset, dtype: int64
[47]: # (5.3) Suppression des valeurs manquantes
      indian_liver_patient = indian_liver_patient_orig.dropna()
[48]: # (5.4) Conversion des labels 1 et 2 de la colonne "Dataset" en 1 (patient
      →malade) et 0 (patient non-malade)
      dataset = []
      for i in indian_liver_patient.index:
          if indian_liver_patient["Dataset"][i] == 1:
              dataset.append(1)
          else:
              dataset.append(0)
      indian_liver_patient["Dataset"] = dataset
[49]: # (5.5) Création de jeux de données d'entraînement (70% des données) et de
      →test (30%)
      X = indian_liver_patient.iloc[:,2:10].to_numpy()
      y = indian_liver_patient["Dataset"].to_numpy()
      X_train, X_test, y_train, y_test = train_test_split(X, y, test_size = 0.3,_
       \rightarrowrandom_state = 1)
[50]: # (5.6) Import de la fonction BaggingClassifier à partir du package sklearn.
       \rightarrow ensemble
      from sklearn.ensemble import BaggingClassifier
[51]: # (5.7) Création et entraînement d'un arbre de classification nommé dt (avec
      →une "seed" égale à 1)
      dt = DecisionTreeClassifier(random_state = 1)
      dt.fit(X_train, y_train)
[51]: DecisionTreeClassifier(random_state=1)
[52]: \# (5.8) Création et entraînement d'un bagging, puis calcul de son score de \sqcup
      \rightarrowperformance
      bc = BaggingClassifier(base_estimator = dt, n_estimators = 300, oob_score = __
      →True, n_jobs = -1, random_state = 2)
      bc.fit(X_train, y_train)
      y_pred_bc = bc.predict(X_test)
      print("Performance du bagging = {:.2f}".format(accuracy_score(y_test,__
       →y_pred_bc)))
```

Performance du bagging = 0.72

```
[53]: # (5.9) Calcul du score de performance d'un arbre de décision simple
y_pred_dt = dt.predict(X_test)
print("Performance d'un arbre de décision simple = {:.2f}".

→format(accuracy_score(y_test, y_pred_dt)))
```

Performance d'un arbre de décision simple = 0.69

Comme attendu, la performance du bagging est un peu plus élevée que celle d'un arbre de décision simple.

L'OOB accuracy, ou performance "Out-Of-Bag" du bagging, désigne la performance moyenne calculée sur les données non-incluses dans les échantillons de chaque bootstrap. Par exemple, si un bootstrap est réalisé sur 70% des données d'entraînement, les 30% restant vont être utilisés pour calculer la performance "Out-Of-Bag" du bootstrap. L'OOB accuracy du bagging sera égal à la moyenne des performances OOB de chaque bootstrap.

```
[54]: # (5.10) Calcul de l'00B accuracy du bagging
print("00B accuracy = {:.2f}".format(bc.oob_score_))
```

 $00B \ accuracy = 0.67$ 

La performance OOB du bagging est ici inférieure à la performance calculée sur le jeu de données test (0.67 < 0.72). La valeur ajoutée de la performance OOB est de prendre en compte l'intégralité des données dans le calcul. En effet, certaines données d'entraînement peuvent ne pas être incluses dans les échantillons des bootstraps, du fait du caractère aléatoire de l'échantillonnage, ce qui aboutit alors à une perte d'information lors du calcul de la performance sur le jeu de données test. Le calcul de la performance OOB est surtout utile lorsque le jeu de données est de petite taille, car dans ce cas la non-prise en compte de certaines données peut biaiser considérablement les prédictions du modèle.

### 2.6 Exercice 6 : Forêt aléatoire

Une forêt aléatoire fonctionne de la même manière qu'un bagging sauf en ce qui concerne le choix des variables : pour chaque arbre et à chaque noeud de l'arbre, la variable utilisée comme critère de décision est choisie parmi un sous-ensemble des variables candidates. Ce sous-ensemble est défini aléatoirement à chaque noeud de l'arbre, et comprend un nombre de variables égal à la racine carrée du nombre total de variables candidates. L'intérêt de cette méthode est de limiter la corrélation entre les arbres, qui est particulièrement forte dans le cas du bagging. Un autre avantage est la diminution du temps de calcul par l'algorithme.

```
[55]: # (6.1) Import du jeux de données "bikeshare.csv"

bikeshare_orig = pd.read_csv(r"C:\Users\quent\Documents\DU Data Analyst

→2022\UE n°6 - Introduction au Machine Learning\Jeux de données\bikeshare.

→csv", low_memory = False, encoding = "latin-1")

bikeshare_orig.head()
```

[55]:			datetime	season	holiday	workingday	weather	temp	atemp '	\
	0	2011-01-01	00:00:00	1	0	0	1	9.84	14.395	
	1	2011-01-01	01:00:00	1	0	0	1	9.02	13.635	
	2	2011-01-01	02:00:00	1	0	0	1	9.02	13.635	
	3	2011-01-01	03:00:00	1	0	0	1	9.84	14.395	
	4	2011-01-01	04:00:00	1	0	0	1	9.84	14.395	

humidity windspeed casual registered count

```
2
               80
                         0.0
                                   5
                                               27
                                                      32
      3
               75
                         0.0
                                   3
                                               10
                                                      13
      4
               75
                         0.0
                                   0
                                               1
                                                       1
[56]: # (6.2) Inspection des variables
      print(bikeshare_orig.info())
     <class 'pandas.core.frame.DataFrame'>
     RangeIndex: 10886 entries, 0 to 10885
     Data columns (total 12 columns):
                      Non-Null Count Dtype
          Column
          ----
                      -----
      0
          datetime
                      10886 non-null object
          season
                      10886 non-null int64
      1
      2
          holiday
                      10886 non-null int64
      3
          workingday 10886 non-null int64
      4
          weather
                      10886 non-null int64
      5
                      10886 non-null float64
          temp
                      10886 non-null float64
      6
          atemp
      7
          humidity
                      10886 non-null int64
                      10886 non-null float64
      8
          windspeed
      9
          casual
                      10886 non-null int64
      10 registered 10886 non-null int64
      11 count
                      10886 non-null int64
     dtypes: float64(3), int64(8), object(1)
     memory usage: 1020.7+ KB
     None
[57]: # (6.3) Import de la fonction RandomForestRegressor à partir du package
      \rightarrow sklearn.ensemble
      from sklearn.ensemble import RandomForestRegressor
[58]: # (6.4) Création de jeux de données d'entraînement (80% des données) et de
      \rightarrow test (20%)
      X = bikeshare_orig.iloc[:,1:9].to_numpy()
      v = bikeshare_orig["count"].to_numpv()
      X_train, X_test, y_train, y_test = train_test_split(X, y, test_size = 0.2,__
      \hookrightarrowrandom_state = 1)
[59]: # (6.5) Création et entraînement d'une forêt aléatoire nommée rf
      rf = RandomForestRegressor(n_estimators = 300, random_state = 1)
      rf.fit(X_train, y_train)
[59]: RandomForestRegressor(n_estimators=300, random_state=1)
[60]: # (6.6) Calcul du RMSE de la forêt aléatoire sur le jeu de données,
      \rightarrow d'entraînement
      RMSE_rf = MSE(y_test, rf.predict(X_test))**(1/2)
      print("RMSE de la forêt aléatoire = {:.2f}".format(RMSE_rf))
```

0

1

81

80

0.0

0.0

3

8

13

32

16

40

```
[61]: # (6.7) Calcul du RMSE d'un arbre de régression simple
  dt = DecisionTreeRegressor(random_state = 1)
  dt.fit(X_train, y_train)
  RMSE_dt = MSE(y_test, dt.predict(X_test))**(1/2)
  print("RMSE d'un arbre de régression simple = {:.2f}".format(RMSE_dt))
```

RMSE d'un arbre de régression simple = 198.00

Comme attendu, la performance de l'arbre de régression simple est inférieure (RMSE plus faible) à celle de la forêt aléatoire.

```
[62]: # (6.8) Calcul et représentation de l'importance des variables dans la_u création de la forêt

plt.figure(figsize = (17.5/2.54, 10/2.54))

importances_rf = pd.Series(rf.feature_importances_, index = bikeshare_orig.

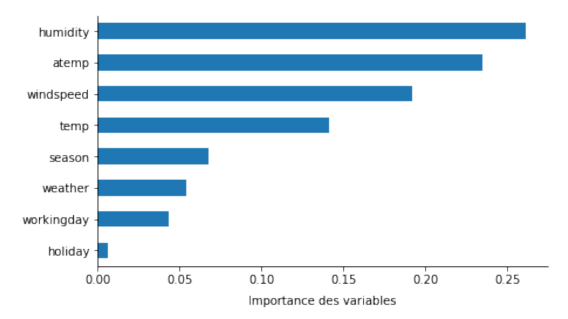
iloc[:,1:9].columns).sort_values()

importances_rf.plot(kind = "barh")

plt.xlabel("Importance des variables", labelpad = 8)

plt.gca().spines[["top", "right"]].set_visible(False)

plt.show()
```



```
[63]: # (6.9) Calcul du RMSE pour 9 arbres utilisant des proportions différentes⊔

→ d'échantillons mobilisés pour l'entraînement (de 10 à 90%)

RMSE_list = []

for i in np.arange(0.05,1,0.05):

    rf = RandomForestRegressor(n_estimators = 300, random_state = 1,⊔

→ max_samples = i)

    rf.fit(X_train, y_train)

    RMSE_list.append(MSE(y_test, rf.predict(X_test))**(1/2))
```

```
[64]: # (6.10) Représentation de la courbe d'apprentissage du modèle (RMSE enu → fonction du nombre d'échantillons mobilisés pour l'entraînement)

plt.figure(figsize = (17.5/2.54, 10/2.54))

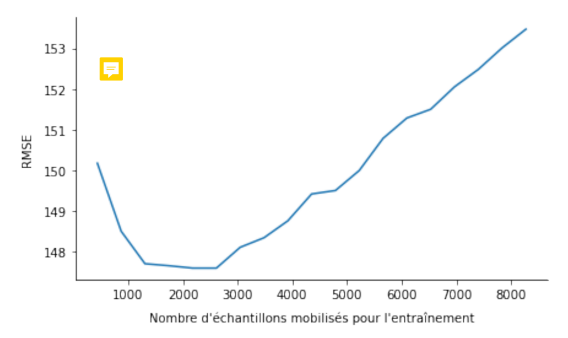
plt.plot(list(np.arange(0.05,1,0.05)*X_train.shape[0]), RMSE_list)

plt.xlabel("Nombre d'échantillons mobilisés pour l'entraînement", labelpad = ∪ →8)

plt.ylabel("RMSE", labelpad = 8)

plt.gca().spines[["right", "top"]].set_visible(False)

plt.show()
```



## 2.7 Exercice 7: Hyperparamètres et grid search, une introduction

```
[65]: # (7.1) Création d'un arbre de classification ayant les caractéristiques⊔

⇒suivantes : indice de Gini, au moins 1 échantillon restant dans les⊔

⇒feuilles, au moins 2 échantillons dans un noeud et une seed égale à 1

dt = DecisionTreeClassifier(criterion = "gini", min_samples_leaf = 1,⊔

⇒random_state = 1, min_samples_split = 2)

[66]: # (7.2) Entraînement de l'arbre sur le jeu de données d'entraînement⊔

⇒"indian_liver_patient"
```

```
[66]: # (7.2) Entraînement de l'arbre sur le jeu de données d'entraînement

→ "indian_liver_patient"

X = indian_liver_patient.iloc[:,2:10].to_numpy()

y = indian_liver_patient["Dataset"].to_numpy()

X_train, X_test, y_train, y_test = train_test_split(X, y, test_size = 0.3, 
→ random_state = 1)

dt.fit(X_train, y_train)
```

[66]: DecisionTreeClassifier(random\_state=1)

```
[67]: # (7.3) Création d'un dictionnaire (params_dt) comprenant deux vecteurs, □

→ définissant la profondeur maximale de l'arbre (max_depth) et le nombre □

→ minimum d'échantillons par feuille (min_samples_leaf)

params_dt = {"max_depth": [2, 3, 4], "min_samples_leaf": [0.12, 0.14, 0.16, 0.

→ 18]}
```

La sensibilité d'un modèle est le rapport entre le nombre de cas positifs correctement prédits et le nombre total de cas positifs réels. A l'inverse, la spécificité est le rapport entre le nombre de cas négatifs correctement prédits et le nombre total de cas négatifs réels. L'AUC d'un modèle est une métrique de performance égale à l'aire sous la courbe ROC du modèle, qui est une courbe représentant le taux de vrais positifs (sensibilité) en fonction du taux de faux positifs (1 - spécificité). Un modèle ayant un AUC proche de 0.5 est un modèle relativement inutile, car équivalent à une classification aléatoire. Un modèle très performant aura un AUC proche de 1.

```
[68]: # (7.4) Import de la fonction GridSearchCV à partir du package sklearn.

→model_selection

from sklearn.model_selection import GridSearchCV

[69]: # (7.5) Création d'une grid search puis application sur les données⊔

→d'entraînement
```

```
[69]: # (7.5) Création d'une grid search puis application sur les données d'entraînement

grid_dt = GridSearchCV(estimator = dt, param_grid = params_dt, scoring = "roc_auc", cv = 5, n_jobs = -1)

grid_dt.fit(X_train, y_train)
```

```
[70]: # (7.6) Extraction du meilleur modèle (best_model)
best_model = grid_dt.best_estimator_
print(best_model)
```

DecisionTreeClassifier(max\_depth=3, min\_samples\_leaf=0.12, random\_state=1)

```
[71]: # (7.7) Prédiction des probabilités d'avoir une maladie du foie pour les⊔

→ patients du jeu de données test

y_pred_proba = best_model.predict_proba(X_test)[:,1]

print(y_pred_proba)
```

```
[0.85185185 0.9625
                      0.44897959 0.65306122 0.85714286 0.85714286
0.58666667 0.9625
                      0.9625
                                  0.58666667 0.85714286 0.65306122
0.44897959 0.9625
                      0.58666667 0.85714286 0.85714286 0.44897959
0.44897959 0.9625
                      0.9625
                                 0.44897959 0.65306122 0.44897959
0.85714286 0.58666667 0.65306122 0.44897959 0.65306122 0.9625
0.44897959 0.44897959 0.44897959 0.65306122 0.85714286 0.85185185
0.85185185 0.58666667 0.58666667 0.44897959 0.9625
                                                        0.9625
0.58666667 0.85185185 0.85185185 0.44897959 0.58666667 0.85714286
0.85185185 0.85714286 0.9625
                                 0.58666667 0.65306122 0.58666667
0.85714286 0.58666667 0.44897959 0.9625
                                            0.44897959 0.85714286
0.44897959 0.85185185 0.44897959 0.9625
                                            0.65306122 0.85714286
```

```
0.44897959 0.44897959 0.9625
                                     0.85185185 0.9625
                                                            0.85714286
      0.85714286 0.65306122 0.58666667 0.85185185 0.58666667 0.65306122
      0.44897959 0.65306122 0.85714286 0.44897959 0.58666667 0.44897959
      0.65306122 0.65306122 0.44897959 0.58666667 0.58666667 0.9625
      0.85714286 0.85185185 0.65306122 0.65306122 0.44897959 0.44897959
      0.58666667 0.58666667 0.58666667 0.58666667 0.9625
                                                            0.85714286
      0.85185185 0.58666667 0.44897959 0.58666667 0.58666667 0.9625
                 0.44897959 0.44897959 0.58666667 0.65306122 0.65306122
      0.44897959 0.85185185 0.85185185 0.85185185 0.85714286 0.9625
      0.44897959 0.65306122 0.58666667 0.85185185 0.44897959 0.65306122
      0.58666667 0.85714286 0.44897959 0.9625 0.85185185 0.44897959
      0.85185185 0.9625
                           0.85714286 0.9625 0.44897959 0.44897959
      0.9625
                 0.58666667 0.85714286 0.85714286 0.58666667 0.58666667
      0.65306122 0.65306122 0.58666667 0.9625
                                              0.85714286 0.58666667
      0.44897959 0.65306122 0.9625
                                    0.58666667 0.85185185 0.9625
      0.85714286 0.85714286 0.85185185 0.65306122 0.44897959 0.9625
                0.85714286 0.65306122 0.44897959 0.85714286 0.85185185
      0.9625
      0.65306122 0.44897959 0.44897959 0.9625
                                                0.44897959 0.85185185]
[72]: # (7.8) Calcul de l'AUC du meilleur modèle
     best_model_roc_auc_score = roc_auc_score(y_test, y_pred_proba)
     print("AUC = {:.2f}".format(best_model_roc_auc_score))
     AUC = 0.74
[73]: # (7.9) Affichage de la matrice de confusion du meilleur modèle (sur le jeuu
      → de données test)
     y_pred = best_model.predict(X_test)
     TP_list = []
     FP_list = []
     FN_list = []
     TN list = ∏
     for i in range(len(list(zip(y_pred, y_test)))):
         if list(zip(y_pred, y_test))[i] == (1, 1):
             TP_list.append(1)
         elif list(zip(y_pred, y_test))[i] == (1, 0):
             FP_list.append(1)
         elif list(zip(y_pred, y_test))[i] == (0, 1):
             FN_list.append(1)
         else:
             TN_list.append(1)
     TP = sum(TP_list)
     FP = sum(FP_list)
     FN = sum(FN_list)
     TN = sum(TN_list)
     df_conf_matrix = pd.DataFrame({"Malade": [TP, FN, TP+FN], "Non-malade": [FP,__
      →TN, FP+TN], "Total": [TP+FP, FN+TN, TP+FN+FP+TN]})
     df_conf_matrix.columns = pd.MultiIndex.from_product([["Cas réels"],_
      df_conf_matrix.index = pd.MultiIndex.from_product([["Cas prédits"],__
      →["Malade", "Non-malade", "Total"]])
```

df\_conf\_matrix

```
[73]: Cas réels

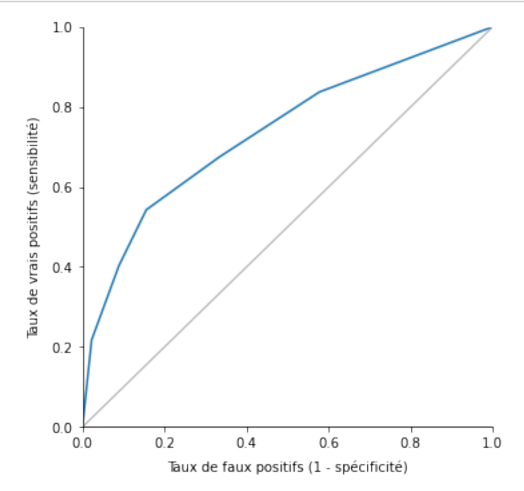
Malade Non-malade Total

Cas prédits Malade 108 26 134

Non-malade 21 19 40

Total 129 45 174
```

```
[74]: # (7.10) Représentation de la courbe ROC du modèle
fpr, tpr, _ = roc_curve(y_test, y_pred_proba)
plt.figure(figsize = (14/2.54, 14/2.54))
plt.plot(fpr,tpr)
plt.axline((0, 0), slope = 1, linewidth = 1, color = "darkgrey")
plt.ylabel("Taux de vrais positifs (sensibilité)", labelpad = 8)
plt.xlabel("Taux de faux positifs (1 - spécificité)", labelpad = 8)
plt.ylim(0,1)
plt.xlim(0,1)
plt.gca().spines[["right", "top"]].set_visible(False)
plt.show()
```



Le rappel et la précision sont deux autres métriques de performance d'un arbre de classification. Le rappel est une mesure de qualité, qui est calculée de la même manière que la sensibilité dans

le cas d'une classification binaire (rapport entre le nombre de cas positifs correctement prédits et le nombre total de cas positifs réels). La précision est une mesure de quantité, qui correspond à la proportion de cas positifs correctement prédits sur l'ensemble des prédictions de cas positifs.

```
[75]: # (7.11) Calcul du rappel et de la précision du meilleur modèle
recall = TP / (TP+FN)
precision = TP / (TP+FP)
print("Rappel = {:.2f}".format(recall))
print("Précision = {:.2f}".format(precision))

Rappel = 0.84
Précision = 0.81
```

### 2.8 Exercice 8: Une grid search en autonomie

```
[76]: # (8.1) Création d'un dictionnaire (params_rf) comprenant trois vecteurs :

→n_estimators, max_features et min_samples_leaf

params_rf = {"n_estimators": [100, 350, 500], "max_features": ["log2",

→"auto", "sqrt"], "min_samples_leaf": [2, 10, 30]}
```

Les paramètres sur lesquels la grid search est effectuée correspondent au nombre d'arbres dans la forêt (n\_estimators), au nombre maximum de variables à prendre en compte à chaque noeud pour choisir le critère de décision (max\_features) et au nombre minimum d'échantillons qu'il doit rester dans chaque feuille (min\_samples\_leaf).

```
[77]: # (8.2) Création de jeux de données d'entraînement (80% des données) et de⊔

→test (20%)

X = bikeshare_orig.iloc[:,1:9].to_numpy()

y = bikeshare_orig["count"].to_numpy()

X_train, X_test, y_train, y_test = train_test_split(X, y, test_size = 0.2,⊔

→random_state = 1)
```

```
[78]: # (8.3) Création et entraînement d'une forêt aléatoire nommée rf rf = RandomForestRegressor(random_state = 1) rf.fit(X_train, y_train)
```

[78]: RandomForestRegressor(random\_state=1)

```
[79]: # (8.4) Création d'une grid search puis application sur les données⊔

→d'entraînement

grid_rf = GridSearchCV(estimator = rf, param_grid = params_rf, scoring =⊔

→"neg_root_mean_squared_error", cv = 3, n_jobs = -1)

grid_rf.fit(X_train, y_train)
```

```
[80]: # (8.5) Extraction du meilleur modèle (best_model)
best_model = grid_rf.best_estimator_
```

```
print(best_model)
```

```
[81]: # (8.6) Calcul du RMSE du meilleur modèle sur le jeu de données d'entraînement rmse_best_model = MSE(y_test, best_model.predict(X_test))**(1/2) print("RMSE = {:.2f}".format(rmse_best_model))
```

RMSE = 147.25