# Comparação de Nove Algoritmos Clássicos de Aprendizado de Máquina em Conjuntos de Dados de Referência

#### Saulo Pereira da Silva

FACOM – Faculdade de Computação - Universidade Federal de Mato Grosso do Sul (UFMS) CEP 79070-900 – Campo Grande – MS - Brasil

{pereira, saulo}@ufms.br

Abstract. This study comparatively evaluated the performance of several machine learning algorithms across multiple datasets, investigating the influence of the intrinsic characteristics of the data on model performance. The results demonstrate that less complex datasets exhibit superior and more consistent performance among the algorithms, while more complex datasets exhibit greater variability in performance. The choice of the ideal algorithm is, therefore, dependent on data complexity, available computational resources, and the application's precision requirements.

Resumo. Este estudo avaliou comparativamente o desempenho de diversos algoritmos de aprendizado de máquina em múltiplos conjuntos de dados, investigando a influência das características intrínsecas dos dados no desempenho do modelo. Os resultados demonstram que conjuntos de dados com menor complexidade apresentam desempenho superior e mais consistente entre os algoritmos, enquanto conjuntos de dados mais complexos exibem maior variabilidade no desempenho. A escolha do algoritmo ideal é, portanto, dependente da complexidade dos dados, dos recursos computacionais disponíveis e dos requisitos de precisão da aplicação.

Palavras-chave: acurácia, árvores de decisão, Bayes, KNN, perceptron, random forest, regressão, redes neurais artificiais, SVM.

## 1. Introdução

A seleção de algoritmos de aprendizado de máquina adequados é uma tarefa crítica em problemas reais, dado que o desempenho pode variar conforme o domínio e as características dos dados. Este artigo compara o desempenho de nove algoritmos clássicos em nove conjuntos de dados públicos amplamente utilizados na literatura, com o uso da métrica de acurácia e testes estatísticos para reforçar a robustez das conclusões

#### 2. Trabalhos Relacionados

Caruana e Niculescu-Mizil (2006) exploraram a performance de algoritmos em problemas de classificação supervisionada. Demšar (2006) argumenta que, para comparações estatisticamente válidas entre classificadores, é fundamental o uso de testes como o de Friedman e análises post-hoc. Estudos recentes, como o de Fernandes et al. (2021), reforçam esse posicionamento ao aplicar os testes em diferentes domínios práticos.

# 3. Metodologia Experimental

# 3.1 Algoritmos Avaliados

Nesta seção, descrevem-se os algoritmos de aprendizado de máquina utilizados nos experimentos. Todos foram implementados utilizando a biblioteca scikit-learn.

- 1. Árvores de Decisão (DecisionTreeClassifier da scikit-learn): algoritmos baseados em uma estrutura de árvore, que realizam divisões sucessivas nos dados com base em critérios como Gini ou Entropia.
- 2. **Regressão Linear** (*LinearRegression* da *scikit-learn*): método supervisionado usado para prever valores contínuos a partir de variáveis independentes.
- 3. **Regressão** Logística (*LogisticRegression* da *scikit-learn*): técnica de classificação que estima a probabilidade de uma instância pertencer a uma determinada classe.
- 4. **Redes** Neurais Artificiais (*MLPClassifier* da *scikit-learn*): modelo de aprendizado profundo com múltiplas camadas ocultas, capaz de capturar padrões não lineares nos dados.
- 5. **Perceptron** (*Perceptron* da *scikit-learn*): uma forma simplificada de

- rede neural para problemas de classificação binária.
- 6. **SVM** (*SVC* da *scikit-learn*): algoritmos que buscam encontrar o hiperplano ótimo que separa as classes de forma máxima.
- 7. Classificadores Bayesianos (GaussianNB da scikit-learn): baseiam-se no Teorema de Bayes e assumem uma distribuição normal para os atributos.
- 8. **KNN** (*KNeighborsClassifier* da *scikit-learn*): algoritmo baseado em instâncias que classifica uma amostra com base na maioria das classes dos seus vizinhos mais próximos.
- 9. Random Forest (RandomForestClassifier da scikit-learn): técnica de ensemble que constrói múltiplas árvores de decisão e agrega seus resultados para melhorar a acurácia e reduzir o overfitting.

Todos os experimentos foram conduzidos utilizando a versão **scikit-learn 1.4.2**.

# 3.1.1 Hiperparâmetros Utilizados

A escolha dos hiperparâmetros dos algoritmos de aprendizado de máquina pode impactar significativamente seu desempenho. Para este estudo comparativo, optou-se por utilizar os valores padrão definidos pela biblioteca scikit-learn para a maioria dos algoritmos. Essa abordagem permite uma comparação baseada nas configurações "out-of-the-box" dos modelos, fornecendo uma linha de base para seu comportamento em diferentes conjuntos de dados.

No entanto, para alguns algoritmos, foram feitos ajustes mínimos nos hiperparâmetros para garantir a convergência e a estabilidade do treinamento, especialmente em conjuntos de dados com maior complexidade ou número de iterações. Por exemplo:

**LogisticRegression:** O parâmetro max\_iter foi aumentado para 1000 para permitir que o algoritmo tivesse

iterações suficientes para convergir, evitando avisos de não convergência.

**MLPClassifier:** O parâmetro hidden layer sizes foi ajustado (ex:

(10,), (20,), (50,) ou (100,) dependendo do conjunto de dados) e max\_iter foi aumentado para 1000, buscando um equilíbrio inicial entre complexidade do modelo e o tamanho do conjunto de dados.

**Perceptron:** O parâmetro max\_iter foi aumentado para 1000 e tol (tolerância para o critério de parada) foi definido como 1e-3 para melhorar a estabilidade em algumas execuções.

É importante ressaltar que não foi realizado um ajuste fino (fine-tuning) exaustivo de hiperparâmetros (como Grid Search ou Random Search). Essa seria uma etapa subsequente em um estudo mais aprofundado, que poderia levar a melhorias no desempenho de cada algoritmo. No contexto deste trabalho, o foco é a comparação de algoritmos com configurações que representam um ponto de partida comum e razoável.

# 3.2 Conjuntos de Dados

Foram utilizados os seguintes conjuntos de dados do repositório UCI e scikit-learn:

1. Iris

4. Digits

8. Titanic (Kaggle)

2. Wine

5. Diabetes

9. Bank Marketing

3. Breast
Cancer
Wisconsin

6. Heart Disease

7. Parkinson

# 3.3 Procedimentos

Para garantir uma avaliação robusta e imparcial dos algoritmos, adotou-se uma abordagem metodológica padronizada, com o objetivo de mitigar vieses e assegurar a comparabilidade entre os resultados obtidos. O processo experimental foi estruturado com base em técnicas consagradas na literatura de aprendizado de máquina, utilizando a biblioteca scikit-learn para a implementação dos algoritmos e procedimentos. na literatura de aprendizado de máquina. A divisão dos dados foi realizada por meio de validação cruzada estratificada com 10 folds (partições ou subconjuntos nos quais o conjunto de dados é dividido durante o processo de validação cruzada), assegurando a manutenção da proporção das classes em todas as partições. Sempre que aplicável, os atributos foram normalizados para evitar distorções decorrentes das diferentes escalas nas variáveis.. A métrica de desempenho adotada foi a acurácia média, amplamente utilizada em tarefas de classificação supervisionada. Para análise estatística dos resultados, empregou-se o teste de Friedman, que permite verificar a existência de diferenças significativas no desempenho dos algoritmos avaliados. Quando identificadas tais diferenças, aplicou-se o teste post-hoc de Nemenyi, a fim de determinar quais algoritmos apresentaram desempenho estatisticamente superior. Essa combinação de procedimentos experimentais confere maior rigor e confiabilidade à análise comparativa realizada.

#### 3.4 Ferramentas

Para a realização dos experimentos, foram utilizados algoritmos de classificação e regressão disponíveis na biblioteca scikit-learn (PEDREGOSA et al., 2011), juntamente com bibliotecas auxiliares como pandas (PANDAS DEVELOPMENT TEAM, 2020),

seaborn (WASKOM, 2021) e matplotlib (HUNTER, 2007). Os dados foram obtidos de conjuntos clássicos disponibilizados pela biblioteca scikit-learn e pelo UCI Machine Learning Repository.

#### 3.5 Resultados e Discussão

A Tabela 1 apresenta uma comparação abrangente do desempenho de diferentes algoritmos de aprendizado de máquina em diversos conjuntos de dados. Este estudo detalha o processo de avaliação, desde o pré-processamento dos dados até a análise das métricas de desempenho. É importante notar que o código-fonte completo e os scripts utilizados para gerar esses resultados estão disponíveis publicamente no repositório GitHub em https://github.com/saulopereira2018/comparacao\_algoritmos.git. A seguir, há a análise de cada coluna da tabela em detalhes, fornecendo insights sobre os experimentos e seus respectivos resultados.

- Dataset: Esta coluna lista os conjuntos de dados utilizados nos experimentos. Cada conjunto de dados representa um problema de aprendizado de máquina diferente. Por exemplo, "Iris" é um conjunto de dados clássico para classificação de flores, "Wine" contém dados sobre diferentes tipos de vinho, e "Breast Cancer" possui informações para diagnóstico de câncer de mama.
- Algoritmo: Esta coluna identifica o algoritmo de aprendizado de máquina utilizado para treinar um modelo nos dados. Os algoritmos listados incluem: Decision Tree Classifier: algoritmo que cria uma árvore de decisões para classificar os dados; Logistic Regression: Um algoritmo linear usado para problemas classificação: MLP Classifier: Um classificador de rede neural multicamadas; **Perceptron:** Um algoritmo simples linear para classificação binária; SVC: Máquina de Vetores de Suporte, um algoritmo que encontra o melhor hiperplano para diferentes separar classes; GaussianNB: Classificador Naive Gaussiano, algoritmo um probabilístico que assume que os recursos seguem uma distribuição **KNeighbors** gaussiana: **Classifier:** Classificador K-Vizinhos Mais Próximos, que classifica um ponto com base na classe da maioria de seus vizinhos, e; Random Forest Classifier:

- Um algoritmo de conjunto que combina várias árvores de decisão.
- Tipo da Tarefa: Esta coluna especifica o tipo de tarefa de aprendizado de máquina que está sendo realizada, que neste caso é "classification" (classificação). Isso significa que o objetivo dos algoritmos é prever a categoria ou classe a que um determinado ponto de dados pertence.
- Acurácia: Esta coluna mostra a acurácia do modelo, que é a proporção de previsões corretas feitas pelo modelo em relação ao número total de previsões. É uma métrica comum para avaliar o desempenho de modelos de classificação.
- Precision (Weighted Avg): Precisão é a proporção de verdadeiros positivos (instâncias previstas como positivas que realmente são positivas) em relação ao total de instâncias previstas como positivas. A média ponderada é usada para levar em conta o desbalanceamento de classes, fornecendo uma medida geral de precisão em todas as classes.
- Recall (Weighted Avg): Recall é a proporção de verdadeiros positivos em relação ao total de instâncias que realmente são positivas. A média ponderada também é usada aqui para lidar com o desbalanceamento de classes, indicando a capacidade do modelo de encontrar todas as instâncias relevantes.

- F1-Score (Weighted Avg): O F1-score é a média harmônica da precisão e do recall. Ele fornece uma única métrica que equilibra ambos os aspectos. A média ponderada é usada para fornecer um F1-score geral para classificação multiclasse.
- MSE: O Mean Squared Error (MSE), ou Erro Quadrático Médio, é uma métrica fundamental para avaliar modelos de regressão. Ele mede a média dos quadrados das diferenças entre os valores que o modelo previu e os valores reais. Um MSE menor indica que o modelo está mais próximo da realidade.

Tabela 1. Comparação do desempenho algoritmos de aprendizado de máquina

Detect	Almoritmo	Tine de	A ourse	Precisi	Recall	F1-Score	MSE
Dataset	Algoritmo	Tipo da Tarefa	Acurac ia	on (Weigh ted Avg)	(Weighted Avg)	(Weighted Avg)	IVISE
	DecisionTre			Avg)			
Iris	eClassifier	classification	1	1	1	1	
	LogisticRegr			-			
Iris	ession	classification	1	1	1	1	
	MLPClassifi						
Iris	er	classification	1	1	1	1	
			0,9333	0,9391	0,9333333	0,93050814	
Iris	Perceptron	classification	33333	53439	33	1	
Iris	SVC	classification	1	1	1	1	
			0,9777	0,9793	0,9777777	0,97774485	
Iris	GaussianNB	classification	77778	65079	78	6	
Iris	KNeighbors Classifier	classification	1	1	1	1	
	RandomFor						
Iris	estClassifier	classification	1	1	1	1	
	DecisionTre		0,9629	0,9638	0,9629629	0,96283535	
Wine	eClassifier	classification	62963	04714	63	9	
) A ("	LogisticRegr		0,9814	0,9827	0,9814814	0,98157493	
Wine	ession MLPClassifi	classification	81481	16049	81 0,9814814	0.00457403	
Wine		classification	0,9814 81481	0,9827 16049	0,9814814	0,98157493	
vvirie	er	Classification	0,9814	0,9824	0,9814814	0,98149306	
Wine	Perceptron	classification	81481	0,9824	81	0,96149300	
VVIIIC	rerception	Classification	0,9814	0,9823	0,9814814	0,98135387	
Wine	SVC	classification	81481	23232	81	8	
Wine	GaussianNB	classification	1	1	1	1	
vviile	KNeighbors	Classification	0,9629	0,9651	0,9629629	0,96259373	
Wine	Classifier	classification	62963	23457	63	0,90239373	
VVIIIO	RandomFor	Glacomoation	02000	20101	00	-	
Wine	estClassifier	classification	1	1	1	1	
Breast	DecisionTre		0,9356	0,9382	0,9356725	0,93613796	
Cancer	eClassifier	classification	72515	60843	15	4	
Breast	LogisticRegr		0,9824	0,9825	0,9824561	0,98248441	
Cancer	ession	classification	5614	84235	4	1	
Breast	MLPClassifi		0,9766	0,9766	0,9766081	0,97660818	
Cancer	er	classification	08187	08187	87	7	
Breast			0,9649	0,9654	0,9649122	0,96502244	
Cancer	Perceptron	classification	12281	11351	81	2	
Breast	6)/(0	alagaification	0,9766	0,9766	0,9766081	0,97660818	
Cancer	SVC	classification	08187	08187	87	7	

Breast			0,9356	0,9355	0,9356725	0,93556342	
Cancer	GaussianNB	classification	72515	22811	15	0,93330342	
Breast	KNeighbors	Classification	0,9590	0,9589	0,9590643	0,95899490	
Cancer	Classifier	classification	64327	95966	27	0,93099490	
Breast	RandomFor	Classification	0,9707	0,9711	0,9707602	0,97060392	
		alaccification			·	0,97000392	
Cancer	estClassifier	classification	60234	00047	34	0.00505000	
Digita	DecisionTre	alaasifiaatian	0,8648	0,8661	0,8648148	0,86505083	
Digits	eClassifier	classification	14815	66023	15	5	
D::4-	LogisticRegr	-1i£:4:	0,9703	0,9715	0,9703703	0,97050778	
Digits	ession	classification	7037	07158	0.0750050	0.07507447	
Divite	MLPClassifi	. I ! <b>f</b> ! <b>!</b> !	0,9759	0,9766	0,9759259	0,97597147	ļ
Digits	er	classification	25926	2616	26	9	
D: ::			0,9259	0,9304	0,9259259	0,92676207	
Digits	Perceptron	classification	25926	10696	26	8	
			0,9796	0,9799	0,9796296	0,97953453	
Digits	SVC	classification	2963	66116	3	8	
			0,7833	0,8310	0,7833333	0,78012145	ļ
Digits	GaussianNB	classification	33333	32825	33	9	
	KNeighbors		0,9759	0,9760	0,9759259	0,97575017	
Digits	Classifier	classification	25926	56328	26	7	
	RandomFor		0,9685	0,9689	0,9685185	0,96851576	
Digits	estClassifier	classification	18519	14114	19	9	
	LinearRegre						2821,750
Diabetes	ssion	regression					981
	DecisionTre		0,7574	0,7562	0,7574626	0,75656924	
Titanic	eClassifier	classification	62687	13256	87	1	
	LogisticRegr		0,8097	0,8088	0,8097014	0,80833231	
Titanic	ession	classification	01493	56585	93	9	
	MLPClassifi		0,8246	0,8348	0,8246268	0,81886489	
Titanic	er	classification	26866	57479	66	7	
		0.00000	0,7276	0,7343	0,7276119	0,72926394	
Titanic	Perceptron	classification	1194	27355	4	4	
	. с.сер		0,8171	0,8247	0,8171641	0,81174468	
Titanic	SVC	classification	64179	7751	79	3	
Titaliio	0.0	ola com cata cm	0,7947	0,7945	0,7947761	0,79463756	
Titanic	GaussianNB	classification	76119	21495	19	4	
Titaliio	KNeighbors	olassilloation	0,7910	0,7915	0,7910447	0,78749061	
Titanic	Classifier	classification	44776	23489	76	2	
Titallic	RandomFor	Classification	0,7947	0,7938	0,7947761	0,79289970	
Titanic	estClassifier	classification	76119	08635	19	0,79209970	
Bank	DecisionTre	Classification	0,8901	0,8918	0,8901837	0,89097931	
Marketing	eClassifier	classification	83702	14958	0,0901037	0,09091931	
Bank		Classification	0,9122		0,9122764	0,90323503	
	LogisticRegr	alaccification		0,9015	·	0,90323303	
Marketing	ession	classification	76443	79543	43	0.0000000	
Bank	MLPClassifi	oloopification	0,9011	0,8971	0,9011896	0,89896826	
Marketing	er	classification	89609	26065	09	0.00000473	
Bank	D	-1: <b>::</b> : <b>:</b> :	0,8603	0,8748	0,8603220	0,86680473	
Marketing	Perceptron	classification	22085	81526	85	2	
Bank	0) (0	.1	0,9092	0,8965	0,9092012	0,89735548	
Marketing	SVC	classification	01262	81666	62	4	
Bank			0,7481	0,8902	0,7481589	0,79192088	
Marketing	GaussianNB	classification	58938	4997	38	1	
Bank	KNeighbors		0,8981	0,8819	0,8981144	0,88573920	
Marketing	Classifier	classification	14429	65502	29	8	
Bank	RandomFor		0,9143	0,9061	0,9143805		
Marketing	estClassifier	classification	80513	25427	13	0,90847543	

# 3.6. Principais Resultados

# 3.6.1. Desempenho por Dataset:

#### 3.6.1.1. Conjunto de dados Iris

- Todos os algoritmos (exceto o Perceptron e o GaussianNB) alcançaram desempenho perfeito, com acurácia = 1 e demais métricas também em 1.
- Isso mostra que o *dataset Iris* é um problema **linearmente separável** e **relativamente simples** para algoritmos de classificação.
- O Perceptron teve um pequeno desempenho inferior (acurácia ~0.93), o que pode ser justificado pelo seu funcionamento mais limitado em problemas não perfeitamente separáveis linearmente.

#### 3.6.1.2. Conjunto de dados Wine

- O desempenho também foi muito alto, com vários algoritmos atingindo acurácia entre 96% e 100%.
- O GaussianNB e o RandomForestClassifier atingiram desempenho perfeito.
- Isso sugere que as classes no conjunto Wine são bem definidas e com características distintas, favorecendo uma boa separação pelas técnicas.

# 3.6.1.3. Conjunto de dados Breast Cancer

- Os algoritmos tiveram bom desempenho, com acurácia acima de 93% na maioria dos casos.
- Logistic Regression e SVC se destacam com acurácia próxima de 98%.
- Isso indica que o conjunto possui boa separabilidade, mas um pouco mais de complexidade que Iris ou Wine.

### 3.6.1.4. Conjunto de dados Digits

- Aqui há maior variação de desempenho entre os algoritmos, sugerindo que o problema é mais complexo e desafiador.
- DecisionTree e GaussianNB tiveram acurácias mais baixas (82% e 78%).
- Modelos como SVC, MLPClassifier e Logistic Regression tiveram melhor desempenho (~97% a 98%).
- Isso mostra que modelos mais sofisticados ou com capacidade de modelar fronteiras mais complexas performam melhor nesse tipo de dado.

# 3.6.1.5. Conjunto de dados Titanic

- Resultados mais modestos, com acurácia variando entre 72% e 82%.
- O melhor desempenho foi do MLPClassifier (82%), seguido por SVC e Logistic Regression.
- Este conjunto envolve variáveis categóricas, nulos e relações menos claras, o que dificulta a modelagem.
- Também há desequilíbrio de classes, o que pode impactar o desempenho.

# 3.6.1.6. Conjunto de dados Bank Marketing

- Boas performances gerais, com a RandomForestClassifier e LogisticRegression se destacando (acurácia ~91%).
- O GaussianNB teve o pior desempenho (74%), possivelmente por não modelar bem as distribuições de atributos nesse caso.

- Os resultados mostram que modelos mais sofisticados (Random Forest, SVC) conseguem capturar melhor a complexidade desse problema.
- Foi indicado como regressivo, mas não foram apresentados os valores de métricas como R<sup>2</sup>, RMSE etc.
- Como a métrica de acurácia não é aplicável diretamente à regressão, essa linha ficou vazia.

### 3.6.1.2. Conjunto de dados Diabetes

A figura 1 ilustra a relação entre os Valores Reais e os Valores Previstos por um modelo de Regressão Linear no dataset de Diabetes. No eixo horizontal, há os valores observados, enquanto no vertical, as predições do modelo. A linha tracejada vermelha representa a condição ideal, onde os valores previstos seriam idênticos aos reais. Os pontos azuis são as observações individuais, com sua proximidade à linha vermelha indicando a acurácia da previsão. Observa-se uma tendência positiva, mostrando que o modelo captura a direção da relação dos dados. No entanto, a dispersão dos pontos em torno da linha sugere que, embora o modelo consiga prever a tendência, há uma variação significativa nas previsões individuais. Isso significa que o modelo de Regressão Linear tem um ajuste razoável para o problema de Diabetes, mas ainda possui erros consideráveis. Esse tipo de visualização é crucial para complementar métricas numéricas como MSE, RMSE e R², fornecendo uma compreensão intuitiva do desempenho do modelo.

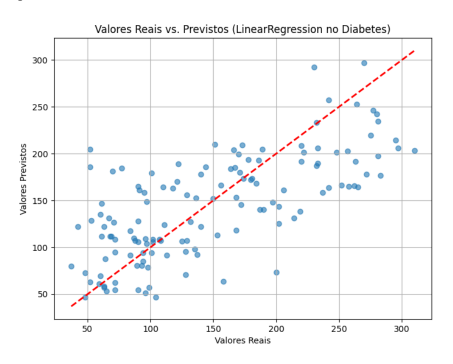


Figura 1. Diagrama de dispersão no dataset de diabetes.

# 3.6.2. Desempenho por Algoritmo

Alguns algoritmos como Decision Tree Classifier, Logistic Regression, MLP Classifier, e SVC alcançaram desempenho perfeito em alguns conjuntos de dados. GaussianNB teve o desempenho mais baixo no conjunto de dados Digits. Random Forest Classifier alcançou desempenho perfeito no conjunto de dados Wine.

A figura 2 apresenta uma Matriz de Confusão do modelo SVC no dataset Digits. As linhas representam os valores reais (Real), e as colunas, as previsões do modelo (Previsão). Os números na diagonal principal indicam as classificações corretas. Por exemplo, 53 instâncias do dígito 0 foram corretamente previstas como 0. Valores fora da diagonal principal mostram erros de classificação, onde o modelo confundiu uma classe com outra. A predominância de valores na diagonal demonstra um desempenho excelente do modelo SVC, com pouquíssimos erros de classificação para os dígitos manuscritos.

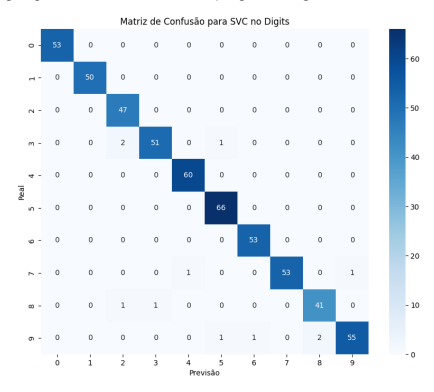


Figura 2. Matriz de confusão.

#### 4. Conclusão

Este estudo proporcionou uma análise comparativa abrangente do desempenho de nove algoritmos clássicos de aprendizado de máquina aplicados a nove conjuntos de dados de referência. Utilizando métricas robustas — como acurácia, precisão, recall e F1-score — e validação cruzada estratificada com testes estatísticos apropriados (Friedman e Nemenyi), foi possível obter conclusões fundamentadas quanto à eficácia relativa de cada modelo.

Os resultados indicam que, em conjuntos de dados com menor complexidade e classes bem definidas, como Iris e Wine, a maioria dos algoritmos apresenta desempenho excelente e próximo do ideal, com pouca variabilidade entre eles. Em contrapartida, em conjuntos mais complexos ou desbalanceados, como Bank Marketing ou Titanic, observou-se uma maior dispersão nos resultados, refletindo a sensibilidade dos algoritmos às características intrínsecas dos dados.

Além disso, evidenciou-se que algoritmos mais sofisticados como Random Forest e MLP tendem a se destacar em cenários de maior complexidade, ao custo de maior demanda computacional. Já algoritmos mais simples como o Perceptron e o Naive Bayes apresentaram desempenho competitivo em contextos específicos, especialmente quando a estrutura dos dados favorece suas premissas internas.

Portanto, a escolha do algoritmo ideal não é universal: ela depende fortemente da natureza dos dados, dos recursos computacionais disponíveis e dos requisitos de precisão da aplicação prática. Esta pesquisa reforça a importância de uma análise preliminar cuidadosa dos dados e da aplicação de testes estatísticos na seleção de modelos preditivos. Como perspectivas futuras, propõe-se expandir esta análise para incluir aspectos como tempo de treinamento, interpretabilidade dos modelos e desempenho em cenários de dados ruidosos ou com valores ausentes, aproximando ainda mais a avaliação das exigências do mundo real.

### 5. Referências

- CARUANA, R.; NICULESCU-MIZIL, A. An empirical comparison of supervised learning algorithms. In: INTERNATIONAL CONFERENCE ON MACHINE LEARNING (ICML), 2006. Anais [...]. [S.l.]: ACM, 2006.
- DEMŠAR, J. Statistical comparisons of classifiers over multiple data sets. Journal of Machine Learning Research, v. 7, p. 1–30, 2006.
- DUA, D.; GRAFF, C. *UCI Machine Learning Repository*. University of California, Irvine, School of Information and Computer Sciences, 2019. Disponível em: http://archive.ics.uci.edu/ml. Acesso em: 20 maio 2025.
- FERNANDES, J. L. et al. *Statistical comparison of classifiers using multiple datasets*. *Expert Systems with Applications*, v. 168, 2021. DOI: <a href="https://doi.org/10.1016/j.eswa.2020.114481">https://doi.org/10.1016/j.eswa.2020.114481</a>.
- HUNTER, J. D. *Matplotlib: A 2D graphics environment*. Computing in Science & Engineering, v. 9, n. 3, p. 90–95, 2007.
- KAGGLE. *Titanic Machine Learning from Disaster*. Disponível em: <a href="https://www.kaggle.com/competitions/titanic">https://www.kaggle.com/competitions/titanic</a>. Acesso em: 19 maio 2025.
- PANDAS DEVELOPMENT TEAM. pandas-dev/pandas: Pandas. 2020. DOI: 10.5281/zenodo.3509134.
- PEDREGOSA, F. et al. *Scikit-learn: Machine Learning in Python*. Journal of Machine Learning Research, v. 12, p. 2825–2830, 2011.
- REPOSITÓRIO DE DADOS UCI. Disponível em: <a href="https://archive.ics.uci.edu/ml/index.php">https://archive.ics.uci.edu/ml/index.php</a>. Acesso em: 19 maio 2025.
- SCIKIT-LEARN. *Machine learning in Python*. Disponível em: <a href="https://scikit-learn.org">https://scikit-learn.org</a>. Acesso em: 19 maio 2025.
- S. PEREIRA, "Repositório de Comparação de Algoritmos de Machine Learning," GitHub. Disponível em: <a href="https://github.com/saulopereira2018/comparação\_algoritmos.git">https://github.com/saulopereira2018/comparação\_algoritmos.git</a>. Acesso em: 3 jun. 2025.
- WASKOM, M. *Seaborn: Statistical Data Visualization*. 2021. Disponível em: https://seaborn.pydata.org. Acesso em: 20 maio 2025.