

# Objetivos

- Utiliza los conceptos básicos de aprendizaje de máquinas no supervisado.
- Conocer los distintos tipos de algoritmos.
- Diferenciar entre supervisado y no supervisado.
- Casos de uso.



# Contenido



- Demostración Clusterización
- Demostración Reducción Dimensionalidad
- Demostración Detección Anomalías



# Consejos para el éxito!

- Practicar lo más que puedan (recomendación: media hora por día)
- No sentirse frustrado o con miedo (es parte de aprender tener errores al inicio)
- Ser parte de una comunidad, compartir errores y soluciones



"Tu FUTURO se decide por lo que haces HOY, no MAÑANA"



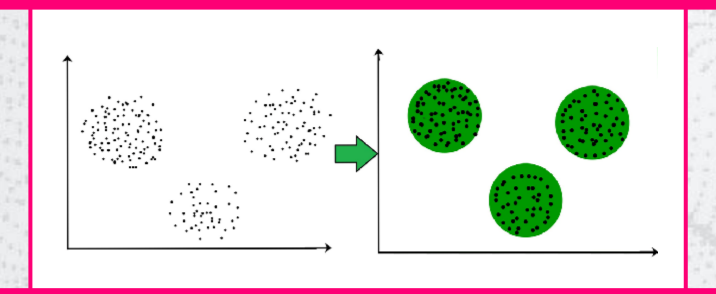
# Demostración



# Clusterización

**Clustering**, también conocido como agrupamiento, es una técnica de aprendizaje no supervisado en la que se utilizan algoritmos para identificar grupos o clústeres de objetos o datos similares. El objetivo principal del clustering es agrupar objetos similares juntos y separar objetos diferentes en grupos distintos, sin tener una clasificación previa de los datos.

El algoritmo de clustering, funciona al analizar las características de los datos, buscando patrones y similitudes en los valores. Estos patrones se utilizan para agrupar los objetos o datos en clusters o grupos.



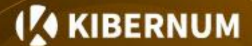
Corresponde a técnicas de Machine Learning no-supervisado en donde a partir de datos no etiquetados, se le asigna una etiqueta.

# Reducción de dimensionalidad

La reducción de dimensionalidad se utiliza para abordar varios problemas en el análisis de datos, incluyendo la complejidad computacional, la visualización de datos y la mejora del rendimiento de los modelos de aprendizaje automático.

Al reducir la cantidad de variables, es posible disminuir la complejidad computacional de ciertas tareas, como la clasificación y la agrupación de datos. Además, la reducción de dimensionalidad puede ayudar a visualizar datos en espacios de menor dimensión, lo que puede ayudar a comprender mejor las relaciones entre las variables. Finalmente, la reducción de dimensionalidad puede mejorar el rendimiento de los modelos de aprendizaje automático, al reducir el ruido en los datos y mejorar la generalización.

Menor **Simplicidad** complejidad Mejor Mejor generalización visualización



El siguiente dataset, corresponde a mediciones de propiedades químicas de vinos procedentes de 3 cultivos distintos de un área específica de Italia. El dataset, contiene los resultados de 178 mediciones de 13 variables químicas medidas para cada muestra. A continuación, una muestra:

Proline 1065
1065
1050
1185
1480
735
1450

Alcohol

Alcohol

Malic

Malic acid

Ash

Ash

 ${\tt Alcalinity}$ 

Alcalinity of ash

Magnesium

Magnesium

Phenols

Total phenols

Flavanoids

Flavanoids

Nonflavanoids

Nonflavanoid phenols

Proanthocyanins

Proanthocyanins

Color

Color intensity.

Hue

Hue

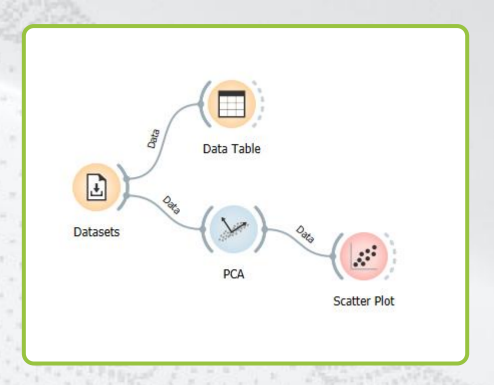
Dilution

D280/OD315 of diluted wines.

Proline

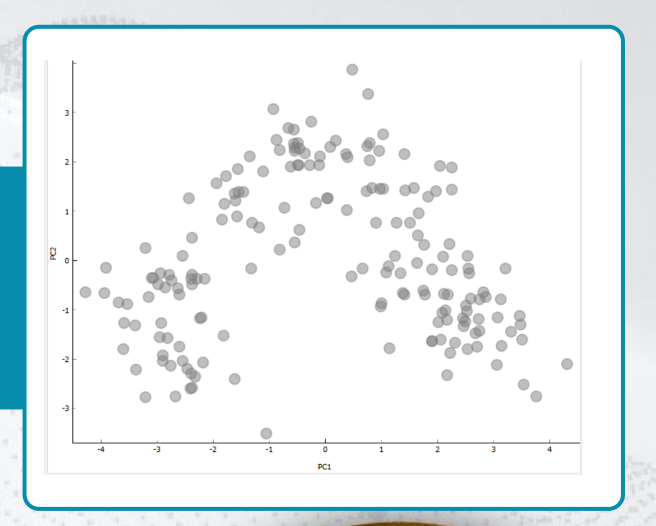
Proline

- Bajo el supuesto que cada cultivo tuvo un tratamiento homogéneo pero característico, es posible pensar que cada cultivo tenga mediciones similares. De esta forma, se podría agrupar dichos datos y determinar la cantidad de cultivos y a qué cultivo pertenece cada medición.
- El principal problema, es que 13 features son difíciles de explorar. Es por esto, que primero realizaremos una tarea de Reducción de Dimensionalidad de los datos. La idea es disminuir la dimensionalidad tratando de perder la menor información manteniendo la esencia de los datos. Perderemos algo de exactitud, pero ganaremos en visualización. Lo anterior, es muy simple de realizar en Orange.



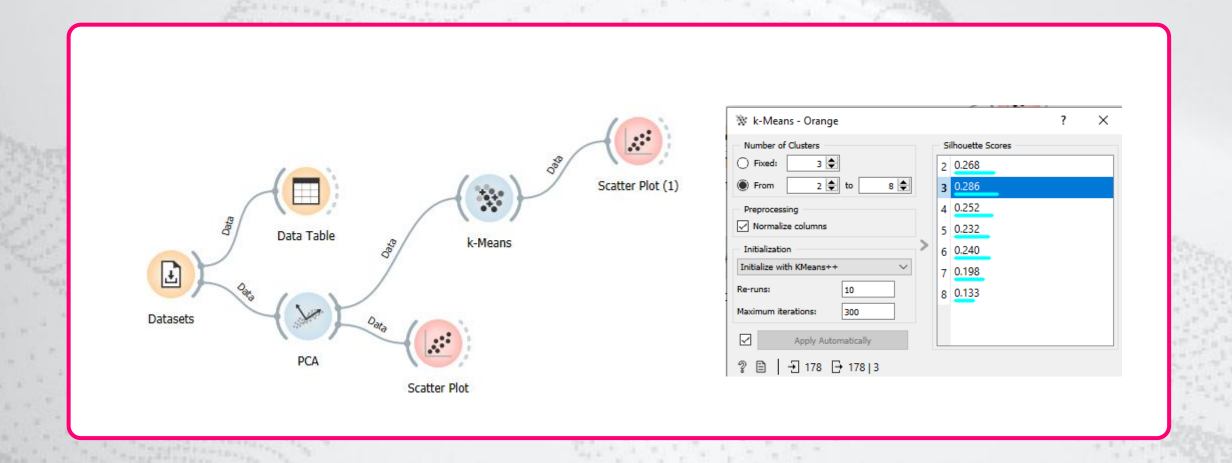


El siguiente diagrama, nos muestra nuestro set de datos original de 13 dimensiones, proyectado en un espacio de sólo 2 dimensiones (componentes principales). Nótese que se aprecian grupos de datos similares, es decir, datos próximos unos de otros.





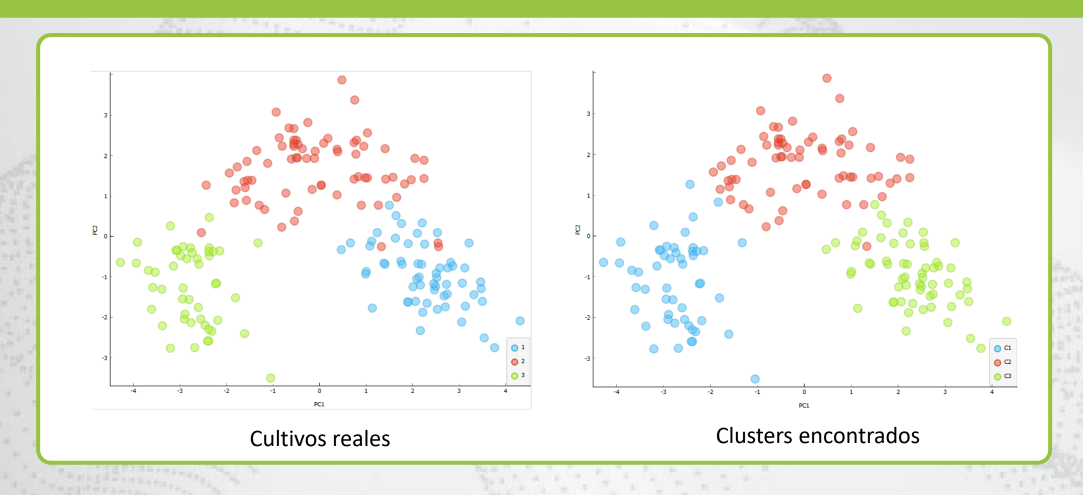
Ahora ejecutaremos una tarea de clusterización, para que el algoritmo pueda encontrar cuáles son los grupos o clusters con instancias consideradas similares. Para esto, incorporaremos un algoritmo clusterizador llamado K-Means, dejaremos que haga su trabajo y veremos el resultado.



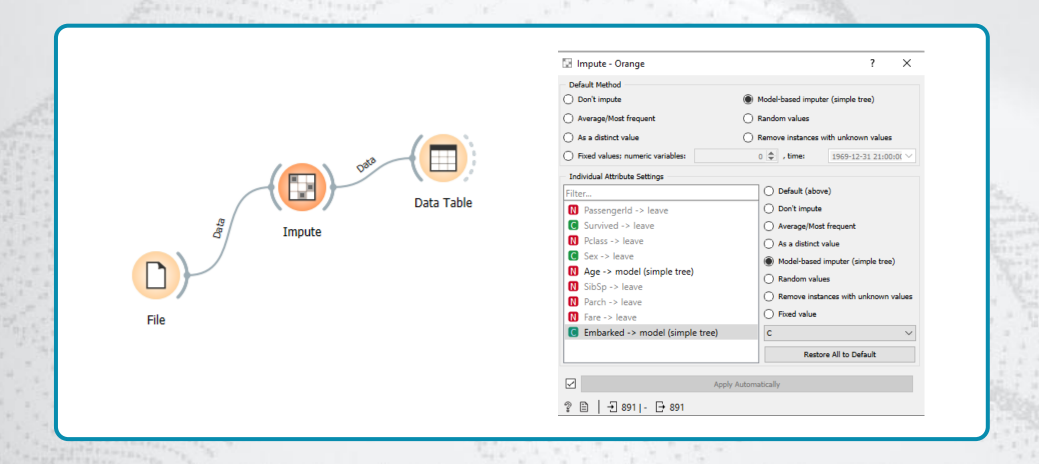
Ahora visualizaremos los clusters encontrados por K-Means. Nótese que fueron identificados 3 clusters, por lo tanto, podríamos pensar que los datos corresponden a 3 cultivos distintos. Cada cultivo estaría representado en un cluster identificado con un color distintivo.



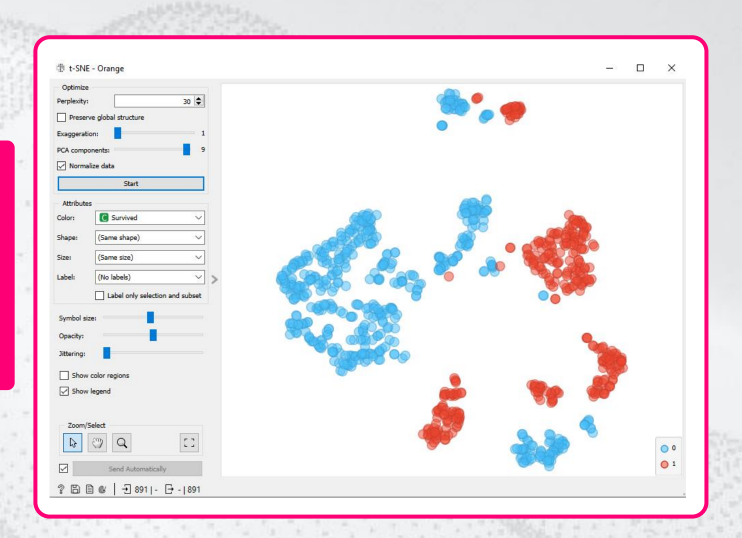
Pues bien, en aprendizaje no supervisado, no podemos comparar contra las etiquetas reales puesto que éstas no son conocidas. Sin embargo, en el dataset utilizado sí se poseían las etiquetas de cada cultivo, por lo tanto, vamos a comparar qué tan certero fue el procedimiento no supervisado con la realidad. Como se aprecia, hay una gran similitud entre los clusters encontrados de forma no supervisada y los valores reales.



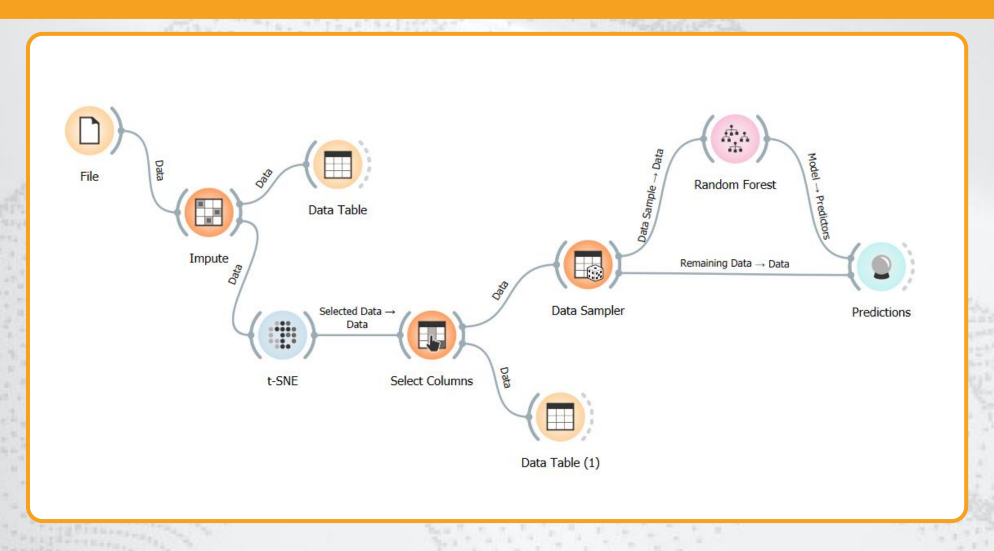
Ahora haremos un poco de aprendizaje no supervisado sobre el dataset del Titanic. Para eso, vamos a leer el archivo de Titanic que hemos trabajado en los módulos anteriores. Realizaremos algunas imputaciones en las columnas de Age y Embarked con el imputador algorítmico.



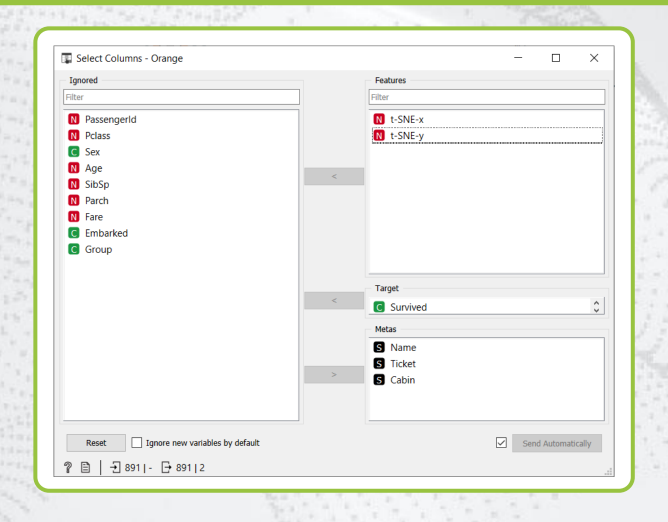
Realizaremos un proceso de disminución de dimensionalidad con el algoritmo t-SNE y visualizaremos los datos en un espacio de dos dimensiones. En esta caso, al hacer la proyección a dos dimensiones, se puede ver que ahora es más fácil diferenciar a los sobrevivientes de los no sobrevivientes.



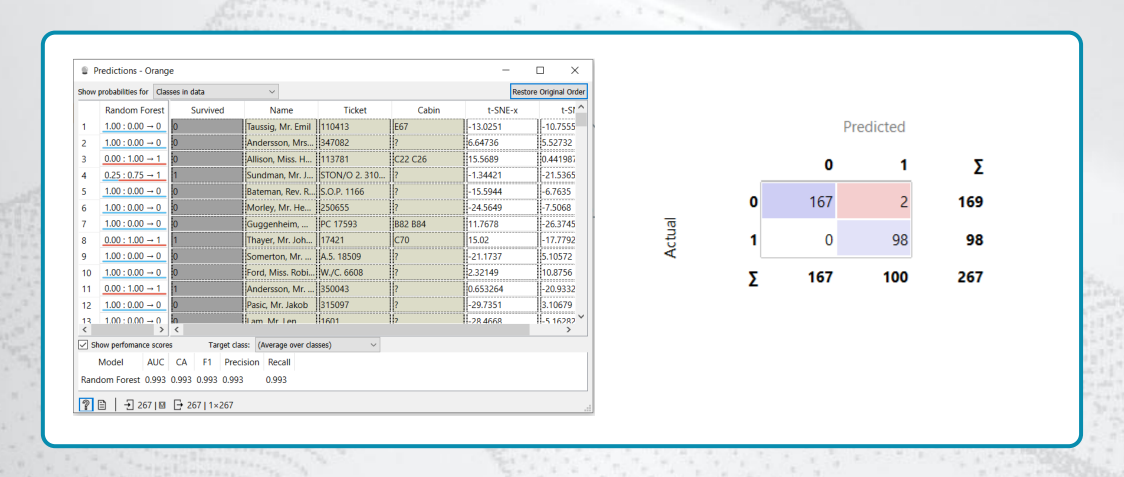
Lo que haremos ahora, será aplicar una tarea de clasificación con un algoritmo de aprendizaje supervisado de acuerdo al siguiente flujo.



Nótese que agregamos un paso de selección de columnas en donde hemos dejado para el modelo supervisado los valores en el nuevo espacio de dos dimensiones reducido por t-SNE. La variable objetivo sigue siendo Survived.



Estos son los resultados obtenidos luego de incorporar la tarea no supervisada de reducción de dimensionalidad. Accuracy=99,3%

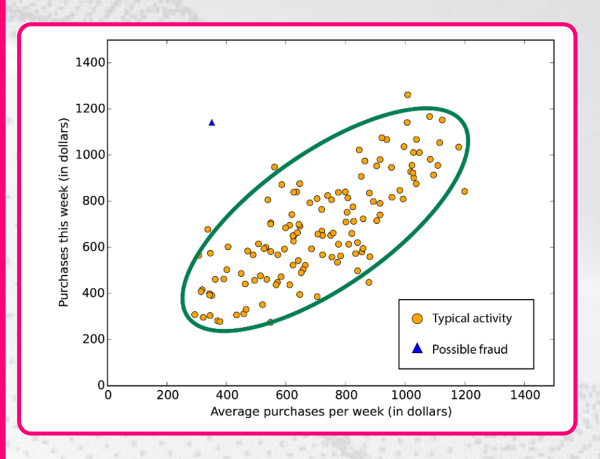


La detección de anomalías es un proceso de identificación de patrones inusuales o atípicos en datos, que difieren significativamente de la mayoría de los demás datos en un conjunto. Las anomalías también se conocen como "outliers" o valores atípicos.

La detección de anomalías es un campo importante en la minería de datos y el aprendizaje automático, y se utiliza en diversas aplicaciones, como la detección de fraudes en transacciones financieras, el monitoreo de sistemas informáticos para detectar intrusiones, la detección de fallas en equipos industriales y la vigilancia de la salud en pacientes para identificar patologías.

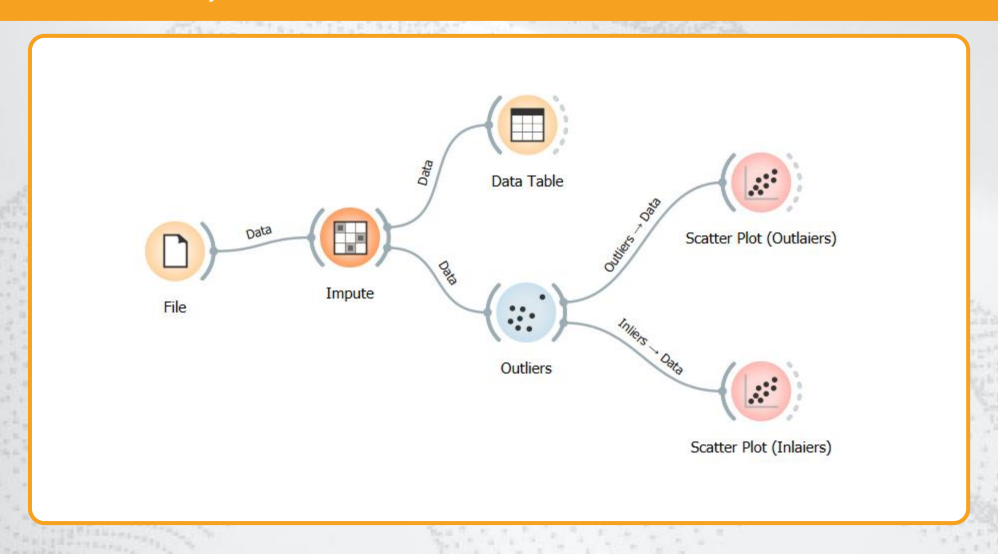
Los métodos de detección de anomalías pueden ser supervisados o no supervisados. En el enfoque no supervisado, se busca identificar patrones inusuales sin la ayuda de etiquetas de clase previas. En el enfoque supervisado, se entrena un modelo con ejemplos etiquetados de datos normales y luego, se utilizan estos modelos para identificar datos anómalos.

# Detección de Anomalías



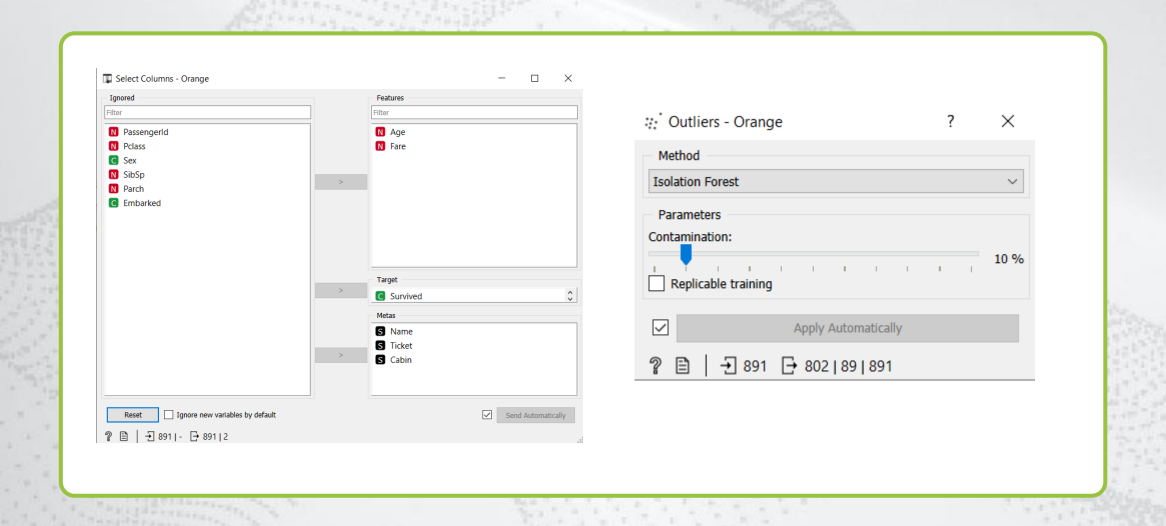
# Detección de anomalías

Ahora, analizaremos el dataset Titanic para detectar outlaiers en los datos. A continuación, se presenta el flujo en donde se ha realizado una tarea de detección de outlaiers.



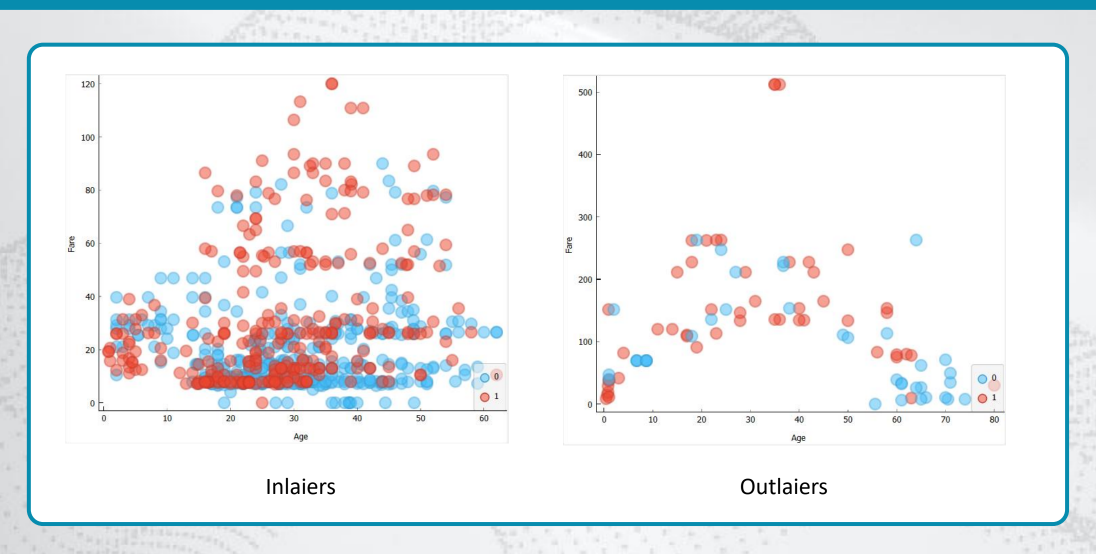
## Detección de Anomalías

Para este ejemplo, hemos seleccionado sólo las columnas Age y Fare. Y se ha utilizado el algoritmo Isolation Forest para la detección de anomalías.



# Detección de anomalías

Acá se puede apreciar los puntos que son considerados inlaiers y los que son considerados outlaiers de acuerdo al algoritmo.





# Gracias

