# Module ADC : Classification supervisée Devoir maison – Seconde partie

#### Simon Besson-Girard Nicolas Wattiez

vendredi 19 décembre 2014

**Avant toutes choses,** certaines commandes requièrent l'import de librairies. Pour ce faire, faites les commandes suivantes dans l'invité de commande R :

```
> install.packages("kernlab")
> install.packages("ROCR")
> install.packages("plotrix")
> library(MASS)
> library(kernlab)
> library(ROCR)
> library(plotrix)
```

Pour une raison qui nous est inconnue, il est déconseillé de copier-coller tout le script (fichier .R attaché) en une seule fois. Des erreurs de compilation pourraient apparaître. Il est recommandé d'utiliser la fonction source("script.R").

### 1 Utilisation des machines à vecteurs supports

5.1. Fonction SVM.accuracy.wrt.C(d) qui trace, pour un ensemble d'apprentisage d, le taux d'erreur en validation croisée des SVMs sur un jeu de données en fonction du paramètre C:

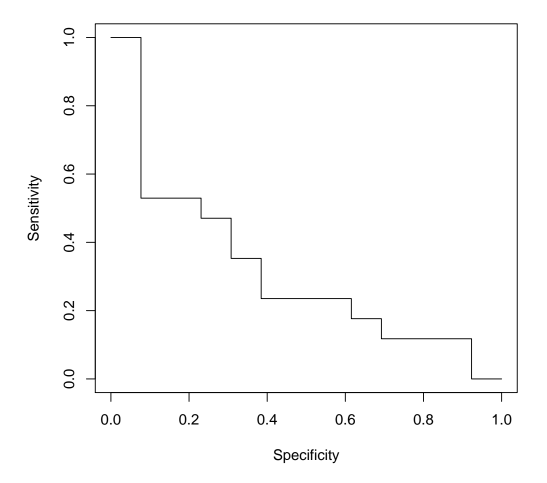
Commentaire des résultats :

Plus le nombre de paramètres des vecteurs (dimensions) augmente, plus la méthode SVM est efficace. En effet, elle produit toujours le même taux d'erreur, quelque soit la valeur du paramètre C choisie, mis à part proche des faibles valeurs.

```
> selectC <- function(d) {
          C.values \leftarrow sapply(c(seq(-10,10,le=40)), function (x) 2^x)
          svm.cross <- sapply(C.values,function(x) cross(ksvm(Y~.,data=d,type='C-svc',</pre>
+
                            kernel='vanilladot',C=x,cross=20)) )
          svm.error <- sapply(C.values,function(x) error(ksvm(Y~.,data=d,type='C-svc',</pre>
                            kernel='vanilladot',C=x,cross=20)) )
          tab <- as.data.frame(cbind(C.values,svm.cross,svm.error))</pre>
          #sur l'ensemble où l'erreur à l'apprentissage est nul, on cherche le minimum
           #d'erreur de validation croisée
          return(tab$C.values[tab$C.values>1][tab$svm.error==0][tab$svm.cross==min(svm.cross)][1])
+ }
> resultat.selectC <- selectC(generateDifficultDatasetAlt(100,30))</pre>
> resultat.selectC
[1] 29.27901
5.3. Détermination du taux d'erreur moyen de SVMs sur les données générées et comparaison avec l'algorithme
mediatorHyperplane:
> compare.SVM.mH <- function(nbjeux, fonctionquigenere, dimension, taillejeu) {
          f <- function() {</pre>
+
                   d <- fonctionquigenere(dimension,taillejeu)</pre>
                   C.value <- selectC(d)</pre>
                   error.SVM <- mean(sapply(C.values,function(x) cross(ksvm(Y~.,data=d,type='C-svc',kernel=
                   error.mediatorHyperplane <- error.wrt.n(dimension,taillejeu,fonctionquigenere)[1]
                   return(c(error.SVM,error.mediatorHyperplane))
          movennes <- replicate(nbjeux,f())
          return(list(
                   error.SVM = mean(moyennes[1,]),
                   error.mediatorHyperplane = (mean(moyennes[2,]))
          ))
+ }
> resultat.compareSVM.mH <- compare.SVM.mH(3,generateDifficultDatasetAlt,100,30)
> resultat.compareSVM.mH
Tracé de la courbe ROC:
> CrossValidation.SVM <- function(f=predict,d=generateDifficultDatasetAlt(100,30),N=5) {
      n \leftarrow dim(d)[1]
+
      permutation <- sample(1:n)</pre>
      d <- d[permutation,]</pre>
      fold <- function(i) {</pre>
          a \leftarrow round(n * (i - 1) / N + 1)
          b \leftarrow round(n * i / N)
          test.idx <- a:b
          train_set <- d[- test.idx,]</pre>
          test_set <- d[test.idx,]</pre>
          C.value <- selectC(train_set)</pre>
          svm<-ksvm(Y~.,data=train_set,type='C-svc',kernel='vanilladot',C=C.value)</pre>
          f(svm,test_set,type='decision')
      }
```

5.2. Fonction selectC(d) qui choisit une valeur de C pour un ensemble d'apprentissage d :

preds <- unlist(lapply(1:N,fold))</pre>



**5.4.** Représentation graphique du comportement des deux algorithmes sur un ensemble d'apprentissage généré par generateDifficultDataset :

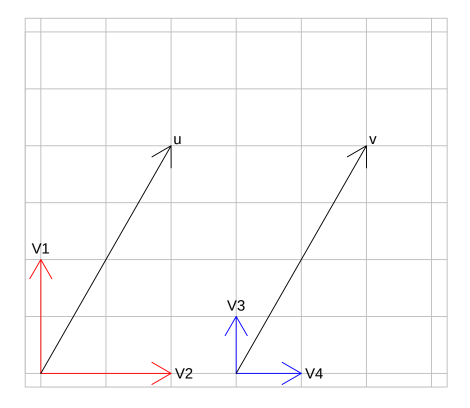
Explication intuitive de pourquoi l'un s'en sort mieux que l'autre :

#### 2 Classification de tissus tumoraux basée sur l'expression génique

6.1. Fonction read.prostate.dataset pour charger les données de prostate.txt dans R :

```
> read.prostate.dataset <- function(nomfichier) {
          prostate <- read.table(nomfichier)</pre>
          colnames(prostate)[1] <- "Y"</pre>
          for (i in 1:nrow(prostate)) {if (prostate[i,1]==0) {prostate[i,1] <- -1} }</pre>
          return(prostate)
+ }
6.2. Modification de read.prostate.dataset pour qu'elle normalise les données en entrée :
> read.prostate.dataset <- function(nomfichier) {
          prostate <- read.table(nomfichier)</pre>
          colnames(prostate)[1] <- "Y"</pre>
          for (i in 1:nrow(prostate)) {if (prostate[i,1] == 0) {prostate[i,1] <- -1} }
          prostate.moyenne <- sapply((1:ncol(prostate)),function(x) mean(prostate[,x]) )</pre>
          prostate.ecart.type <- sapply((1:ncol(prostate)),function(x) sd(prostate[,x]) )</pre>
          for (c in 2:ncol(prostate)) {for (l in 1:nrow(prostate)) {
                   prostate[1,c] <- (prostate[1,c]-prostate.moyenne[c])/prostate.ecart.type[c]}</pre>
          return(prostate)
```

**6.3.** Montrons ce qui se passe lorsque l'on calcule le produit scalaire de deux vecteurs lorsque les 2 coordonnées ne sont pas à la même échelle :



Déduction de pourquoi il est impératif de normaliser les données avant de travailler avec :

Soit  $R_1$  le référentiel composé par les vecteurs  $V_1$  et  $V_2$ ,  $R_2$  le référentiel composé par les vecteurs  $V_3$  et  $V_4$ ,  $\vec{u}$  et  $\vec{v}$  deux vecteurs.

Si l'on regarde les coordonnées de  $\vec{u}$  et  $\vec{v}$  exprimée dans  $R_1$ , on obtient :

- $-\vec{u} = (1,2)$
- $-\vec{v} = (1,2)$

Le produit scalaire de ces deux vecteurs est alors égale à 5. Si par contre on exprime  $\vec{v}$  dans  $R_2$ , ce qui donne  $\vec{v} = (2,4)$ , et qu'on calcule leur produit scalaire, on obtient 10. On constate donc que le produit de deux vecteurs ne possédant pas la même norme n'est pas égale au moins dans certains cas.

**6.4.** Application des deux méthodes de classification (hyperplan médiateur et SVMs) sur le jeu de données "prostate" :

> as.vector(t(pred.prostate.mediatorHyperplane <- mediatorHyperplane(prostate)\$pred(prostate)))</pre>

Discussion des résultats obtenus :

## 3 Bonus: algorithme k-NN

**7.1.** Algorithme des k plus proches voisins :

>

>

**7.2.** Comparaison de ses performances aux SVMS :

>