Práctica 2

M2.851 – Tipología y ciclo de vida de los datos Bloque 3 – Limpieza y análisis de los datos By Alberto Caro

1.- Descripción del dataset

En esta práctica he utilizado dos *dataset* con las cuales he practicado y aprendido las operaciones de limpieza y análisis de los datos en el contexto de aprendizaje de máquina (ML). Utilicé el lenguaje de programación *python* en el ambiente de desarrollo *Anconda Navigator 3*.

- DataSet → diabetes.csv (https://www.kaggle.com/uciml/pima-indians-diabetes-database/diabetes.csv)
- **Descripción** → Este conjunto de datos es de autoría del Instituto Nacional de Diabetes y Enfermedades Digestivas y Renales de India. El objetivo de este dataset es predecir si un paciente padece de diabetes basándose en los atributos de estudio y algunas medidas de diagnóstico aplicadas a los datos. El dataset fue obtenido de pacientes mujeres de 21 años de edad o mayores de origen indio (Pima). Los conjuntos de datos se componen de varias variables predictoras y una variable de salida, *Outcome*. Las variables predictoras incluyen número de embarazos, su IMC, nivel de insulina, edad, etc.
- Importancia → El estudio de las causas de la diabetes es un tema de mucho interés que promueve mucha innovación e investigación a nivel mundial. El encontrar una cura a esta mortal enfermedad es un gran desafío que todavía mantiene a la comunidad médica trabajando para lograr encontrar una solución.
- DataSet → diabetes.csv (https://www.kaggle.com/uciml/iris). La utilicé solo con fines didácticos para explicar algunas operaciones de análisis de datos. No la detallo pues es un dataset clásico en ML.

Una primera mirada del dataset diabetes.csv.

In [12]:	df =	pd.DataFra	me(df)							
In [13]:	df									
Out[13]:		Pregnancies	Glucose	BloodPressure	SkinThickness	Insulin	ВМІ	DiabetesPedigreeFunction	Age	Outcome
	0	6	148	72	35	0	33.6	0.627	50	1
	1	1	85	66	29	0	26.6	0.351	31	0
	2	8	183	64	0	0	23.3	0.672	32	1
	3	1	89	66	23	94	28.1	0.167	21	0
	4	0	137	40	35	168	43.1	2.288	33	1
	763	10	101	76	48	180	32.9	0.171	63	0
	764	2	122	70	27	0	36.8	0.340	27	0
	765	5	121	72	23	112	26.2	0.245	30	0
	766	1	126	60	0	0	30.1	0.349	47	1
	767	1	93	70	31	0	30.4	0.315	23	0

La estructura del dataset es la siguiente:

```
In [11]:
         df.info()
         <class 'pandas.core.frame.DataFrame'>
         RangeIndex: 768 entries, 0 to 767
         Data columns (total 9 columns):
              Column
          #
                                         Non-Null Count
                                                         Dtype
              Pregnancies
                                         768 non-null
                                                         int64
          0
          1
              Glucose
                                         768 non-null
                                                         int64
              BloodPressure
                                         768 non-null
                                                         int64
          2
          3
              SkinThickness
                                         768 non-null
                                                         int64
                                         768 non-null
                                                         int64
          4
              Insulin
          5
              BMI
                                         768 non-null
                                                         float64
              DiabetesPedigreeFunction
          6
                                        768 non-null
                                                         float64
          7
                                         768 non-null
                                                         int64
              Age
              Outcome
                                         768 non-null
                                                         int64
         dtypes: float64(2), int64(7)
         memory usage: 54.1 KB
```

Vamos a cambiar los nombres de las columnas para que sea más facil interpretar el dataset.

```
In [24]: ds = pd.read_csv('diabetes.csv')
In [25]: df = pd.DataFrame(ds)
In [27]: df.columns=['Partos','Glucosa','Presion','Piel','Insulina','IMC','Pedi','Edad','Clase']
In [28]: df
Out[28]:
                Partos Glucosa Presion Piel Insulina IMC
                                                           Pedi Edad Clase
             0
                    6
                                    72
                                         35
                                                  0 33.6
                                                          0.627
                                                                   50
                                                                           1
                                                  0 26.6 0.351
             1
                    1
                            85
                                    66
                                         29
                                                                   31
                                                                           0
             2
                                    64
                                                   0 23.3 0.672
             3
                    1
                            89
                                                 94 28.1 0.167
                                                                   21
                                                                          0
                                    66
                                         23
                    0
                           137
                                    40
                                         35
                                                 168 43.1 2.288
                                                                   33
                                                                           1
             ...
           763
                    10
                           101
                                    76
                                         48
                                                 180 32.9 0.171
                                                                   63
                                                                          0
           764
                    2
                           122
                                    70
                                         27
                                                  0 36.8 0.340
                                                                   27
                                                                           0
                    5
           765
                           121
                                    72
                                         23
                                                 112 26.2 0.245
                                                                   30
                                                                          0
           766
                    1
                           126
                                    60
                                          0
                                                   0 30.1 0.349
                                                                   47
                                                                           1
           767
                            93
                                         31
                                                  0 30.4 0.315
                                                                   23
                                                                          0
                                    70
```

768 rows × 9 columns

Descripción de los campos del dataset:

- **Partos** → Números de embarazos
- Glucosa → Concentración de glucosa en plasma a 2 horas en una prueba de tolerancia a la glucosa oral
- **Presión** → Presión arterial diastólica (mm Hg)
- Piel → Espesor del pliegue cutáneo del tríceps (mm)
- Insulina → Insulina sérica de 2 horas (mu U / ml)
- IMC \rightarrow Indice de masa corporal (peso en kg / (altura en m) 2)
- **Pedi** → Función del pedigrí de la diabetes
- Edad → Edad (años) del paciente
- Clase \rightarrow Variable de clase (0: Sin diabetes o 1: Con diabetes)

En total este dataset contiene 768 registros de 9 campos cada uno \rightarrow (768, 9). El campo *Clase* es el *OutCome*.

Veremos una breve descripción estadistica del dataset.

```
In [30]: from pandas import set_option
In [32]:
           set option('display.width', 100)
           set_option('precision', 2)
In [33]: df.describe()
Out[33]:
                    Partos
                            Glucosa
                                      Presion
                                                  Piel
                                                        Insulina
                                                                    IMC
                                                                           Pedi
                                                                                   Edad
                                                                                          Clase
             count
                    768.00
                              768.00
                                        768.00
                                                768.00
                                                         768.00
                                                                 768.00
                                                                         768.00
                                                                                  768.00
                                                                                          768.00
                      3.85
                              120.89
                                         69.11
                                                 20.54
                                                          79.80
                                                                  31.99
                                                                            0.47
                                                                                   33.24
                                                                                            0.35
             mean
                      3.37
                               31.97
                                         19.36
                                                          115.24
                                                                    7.88
                                                                            0.33
                                                                                   11.76
                                                                                            0.48
               std
                                                 15.95
              min
                      0.00
                                0.00
                                         0.00
                                                  0.00
                                                           0.00
                                                                    0.00
                                                                            0.08
                                                                                   21.00
                                                                                            0.00
              25%
                               99.00
                                         62.00
                                                           0.00
                                                                  27.30
                                                                            0.24
                                                                                            0.00
                      1.00
                                                  0.00
                                                                                   24.00
              50%
                      3.00
                              117.00
                                         72.00
                                                 23.00
                                                          30.50
                                                                  32.00
                                                                            0.37
                                                                                   29.00
                                                                                            0.00
                              140.25
                                                         127.25
              75%
                      6.00
                                         80.00
                                                 32.00
                                                                  36.60
                                                                            0.63
                                                                                   41.00
                                                                                            1.00
                     17.00
                              199.00
                                        122.00
                                                 99.00
                                                         846.00
                                                                  67.10
                                                                            2.42
                                                                                   81.00
                                                                                            1.00
              max
```

El cuadro anterior nos muestra los descriptores estadisticos que resumen la tendencia central, dispersion y forma de la distribución del dataset.

No considera los valores nulos (NaN). Trabaja solo con valores numéricos. No considera tampoco valores categóricos.

```
    Count → El conteo de ocurrencia de cada descriptor.
    Mean → La media de cada descriptor.
    Std → La desviación detandar de cada descriptor.
    Min → Los valores mínimos de cada descriptor
    25% → Cuartil Q1 de cada descriptor.
    50% → Cuartil Q2 de cada descriptor.
    75% → Cuartil Q3 de cada descriptor.
    Max → Los valores máximos de cada descriptor.
```

Por ejemplo, los cuartiles son muy útiles también para detectar Outliers.

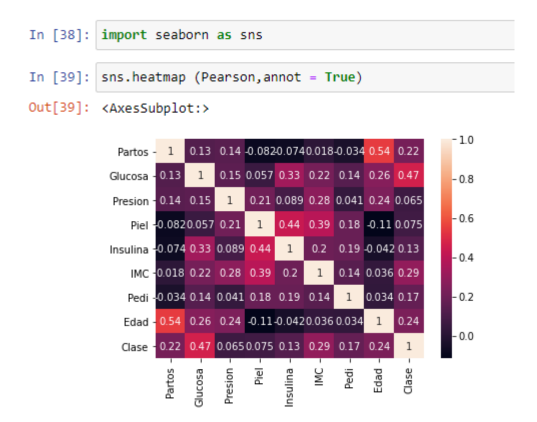
2.- Integración y selección de los datos del dataframe

En este dataset vamos a utilizar todos los descriptores pues ya han sido filtrado y no son muchas las filas con las que disponemos. Sin embargo vamos a verificar cómo se distribuyen las clases.

La operación anterior nos indica que del total de filas (768), 500 de ellas son de la Clase $0 \rightarrow$ Sin diabetes y 268 de ellas son de la Clase $1 \rightarrow$ Con diabetes. Practicamente la Clase 0 es el doble de la Clase 1. Vamos tambien a obtener el coeficiente de correlación el cual nos muestra cómo se relacionan los descriptores entre si. Se utilizará el coeficiente de correlación de **Pearson**. Estamos asumiendo que los datos son normales. Más adelante veremos si eso es verdad.

In [37]: Pearson	
Out[37]:	
Partos Glucosa Presion Piel Insulina IMC Pedi Eda	Clase
Partos 1.00 0.13 0.14 -0.08 -0.07 0.02 -0.03 0.5	0.22
Glucosa 0.13 1.00 0.15 0.06 0.33 0.22 0.14 0.2	0.47
Presion 0.14 0.15 1.00 0.21 0.09 0.28 0.04 0.2	0.07
Piel -0.08 0.06 0.21 1.00 0.44 0.39 0.18 -0.1	0.07
Insulina -0.07 0.33 0.09 0.44 1.00 0.20 0.19 -0.0	0.13
IMC 0.02 0.22 0.28 0.39 0.20 1.00 0.14 0.0	0.29
Pedi -0.03 0.14 0.04 0.18 0.19 0.14 1.00 0.0	0.17
Edad 0.54 0.26 0.24 -0.11 -0.04 0.04 0.03 1.0	0.24
Clase 0.22 0.47 0.07 0.07 0.13 0.29 0.17 0.2	1.00

Podemos mostrar la correlación de una manera más clara mediante un mapa de calor.



La correlación nos aporta información muy útil pues nos indica como se relacionan los descriptores entre si. Si la correlación es positiva y cercana a 1.0 significa que los descriptores están fuertemente relacionados y el aumento de uno implica el aumento del otro y vice versa. Cuando la correlación es negativa, el aumento de un descriptor implica la disminución del otro. La diagonal siempre es 1.0 pues representa la correlación del descriptor consigo mismo.

3.- Limpieza de los datos

Se suele limpiar los datos cuando estos presentan errores o incosistencias dentro del dataset. Es común además, normalizar el dataset para evitar que los descriptores que poseen valores muy elevados "arrastren" a los que tienen valores más cercano a su media y los resultados obtenidos no sean representativos. Existen varias técnicas para trabajar con datos vacíos o nulos. Se puede reemplazar estos valores con la media, mediana, valores dentro de una ventana, eliminarlos, etc. En este dataset los siguientes descriptores poseen valores de cero (0).

In [33]: Out[33]:	df.des	cribe()							
Out[33]:		Partos	Glucosa	Presion	Piel	Insulina	IMC	Pedi	Edad	Clase
	count	768.00	768.00	768.00	768.00	768.00	768.00	768.00	768.00	768.00
	mean	3.85	120.89	69.11	20.54	79.80	31.99	0.47	33.24	0.35
	std	3.37	31.97	19.36	15.95	115.24	7.88	0.33	11.76	0.48
	min	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.08	21.00	0.00

Los cuales no tendrían sentido, pues no existen pacientes que tengan estos niveles en los descriptores anteriores. Es muy probable que sean errores por omisión o por incompletitud. Vamos a reemplazarlos por NaN

que son más manejables y fáciles de reemplazar en un DataFrame de pandas.

```
In [40]: df_aux = df.copy(deep = True)
          df_aux[['Glucosa','Presion','Piel','Insulina','IMC']] =
          df aux[['Glucosa','Presion','Piel','Insulina','IMC']].replace(0,np.NaN)
In [41]: df_aux
Out[41]:
                Partos Glucosa Presion Piel Insulina IMC Pedi Edad Clase
             0
                    6
                                        35.0
                                                     33.6
                                                          0.63
                                                                  50
                                                                          1
                          148.0
                                   72.0
                                                NaN
                                   66.0 29.0
                                                     26.6 0.35
             1
                    1
                          85.0
                                                NaN
                                                                  31
                                                                          0
                    8
                         183.0
                                   64.0 NaN
                                                NaN
                                                     23.3 0.67
                                                                  32
             3
                    1
                          89.0
                                   66.0 23.0
                                                94.0 28.1
                                                         0.17
                                                                  21
                                                                          0
                         137.0
                                   40.0
                                        35.0
                                                           2.29
                    0
                                               168.0 43.1
                                                                  33
                                                                          1
```

768 rows × 9 columns

10

2

5

1

101.0

122.0

121.0

126.0

93.0

76.0

70.0 27.0

72.0 23.0

60.0 NaN

70.0 31.0

48.0

180.0 32.9

NaN 36.8 0.34

112.0 26.2 0.24

NaN 30.1 0.35

NaN 30.4 0.32

0.17

63

27

30

47

23

0

0

0

1

0

Podemos obtener un estadístico de este reemplazo.

... 763

764

765

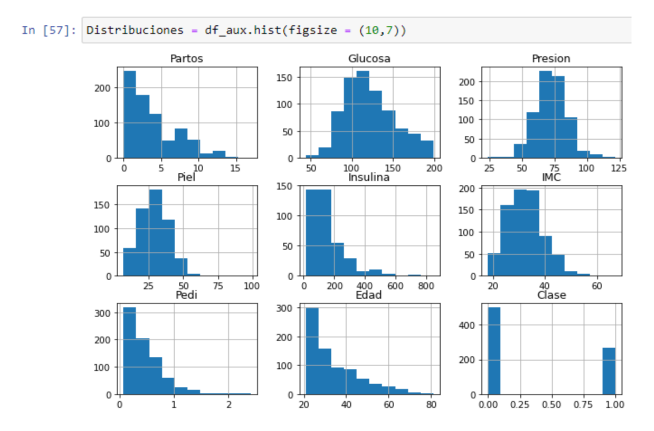
766

767

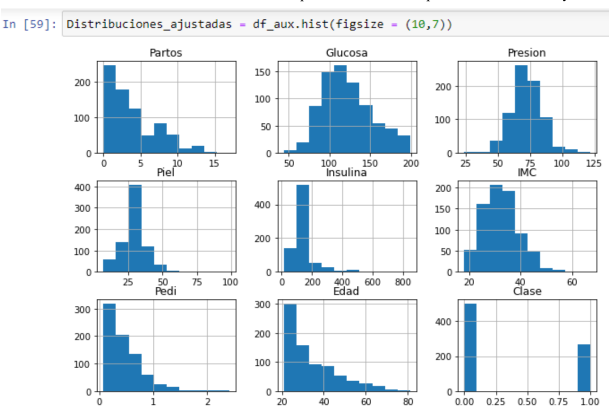
```
In [50]: Resumen NaN = df aux.isnull().sum()
In [51]: Resumen NaN
Out[51]: Partos
                        0
         Glucosa
                        5
         Presion
                       35
         Piel
                      227
         Insulina
                      374
         IMC
                       11
         Pedi
                        0
         Edad
                        0
         Clase
                        0
         dtype: int64
```

Este resumen nos servirá para poder analizar la distribución de los datos de los descriptores que poseen valores **NaN** para reemplazarlos más adelante por algún estadístico más adecuado.

Ahora obtenemos el histograma de cada uno de los descriptores para ver sus distribuciónes sobre los datos.



Ahora obtenemos las nuevas distribuciones de los descriptores con NaN reemplazados con su media y mediana.



Estas nuevas distribuciones se obtuvieron de la siguiente manera.

```
In [58]: df_aux['Glucosa'].fillna(df_aux['Glucosa'].mean(), inplace = True)
    df_aux['Presion'].fillna(df_aux['Presion'].mean(), inplace = True)
    df_aux['Piel'].fillna(df_aux['Piel'].median(), inplace = True)
    df_aux['Insulina'].fillna(df_aux['Insulina'].median(), inplace = True)
    df_aux['IMC'].fillna(df_aux['IMC'].median(), inplace = True)
```

Ahora los drescriptores señalados que tenían valores **NaN** fueron reemplazados por su descriptor estadístico de tendencia central como la media y mediana los cuales son más idones y representativos para cada una de sus distribuciones. En el siguiente dataframe se resumen los nuevos valores.

60]: df	_au	IX								
50]:		Partos	Glucosa	Presion	Piel	Insulina	IMC	Pedi	Edad	Clase
	0	6	148.0	72.0	35.0	125.0	33.6	0.63	50	1
	1	1	85.0	66.0	29.0	125.0	26.6	0.35	31	0
	2	8	183.0	64.0	29.0	125.0	23.3	0.67	32	1
	3	1	89.0	66.0	23.0	94.0	28.1	0.17	21	0
	4	0	137.0	40.0	35.0	168.0	43.1	2.29	33	1
70	63	10	101.0	76.0	48.0	180.0	32.9	0.17	63	0
70	64	2	122.0	70.0	27.0	125.0	36.8	0.34	27	0
70	65	5	121.0	72.0	23.0	112.0	26.2	0.24	30	0
70	66	1	126.0	60.0	29.0	125.0	30.1	0.35	47	1
70	67	1	93.0	70.0	31.0	125.0	30.4	0.32	23	0

768 rows x 9 columns

Estas operaciones podrían ser consideradas como una forma de manejar los valores extremos u *Outliers*, pues valores de cero (0) sobre Glucosa, Presión, Piel, Insulina e IMC son extraños.

Podemos apreciar de mejor manera el dataset si hacemos un analisis de sus datos mediante la gráfica de su función de densidad. Una función de densidad de una variable aleatoria continua describe la probabilidad relativa de que esa variable tome un valor determinado. La función de densidad nos da una panorámica general y estadistica de como se distribuyen los datos a estudiar.

```
In [91]: # Grafiquemos la función de densidad para este DataSet
# DataFrame -> Array Numpy, dejamos fuera columna de Clase
aDF = df_aux.values[:,:-1]
```

```
In [92]:
           aDF
Out[92]: array([[
                                148.
                                            72.
                                                                          0.627,
                                                                                    50.
                        6.
                                                              33.6
                                                                                           ],
                        1.
                                 85.
                                            66.
                                                              26.6
                                                                          0.351,
                                                                                    31.
                                                                                           ],
                                                                          0.672,
                        8.
                                183.
                                            64.
                                                              23.3
                                                                                    32.
                        5.
                                            72.
                                                                          0.245,
                                                                                    30.
                                121.
                                                              26.2
                                                                                           ],
                        1.
                                126.
                                            60.
                                                              30.1
                                                                          0.349,
                                                                                    47.
                                                                                           ],
                                                                                   23.
                                                                                           11)
                                 93.
                                                              30.4
                                                                          0.315,
                                            70.
```

Si calculamos la función de densidad sobre el dataset actual obtenemos el siguiente gráfico

```
In [94]:
           aDF = pd.DataFrame(aDF)
           aDF.plot(kind='density')
Out[94]: <AxesSubplot:ylabel='Density'>
              1.75
              1.50
              1.25
           1.00
0.75
              0.50
              0.25
              0.00
                       -250
                                      250
                                             500
                                                    750
                                0
                                                          1000
                                                                 1250
```

Donde claramente no se aprecia muy bien, pues los datos estás sesgados por los valores más altos del descriptor. Por lo tanto, debemos normalizar los datos para que estén en la misma escala.

```
In [98]: # La funcion de densidad no se aprecia correctamente pues
# el DataFrame no está normalizado.
# Normalizemos los datos y veamos que sucede.

from sklearn import preprocessing

aDF = df_aux.values[:,:-1]
normal = preprocessing.MinMaxScaler()
aScaler = normal.fit_transform(aDF)
```

Ahora que el dataset está normalizado entonces obtenemos la función de densidad para cada descriptor.

```
# Ahora el data frame está normalizado entre (0,1)
In [99]:
         aScaler
Out[99]: array([[0.35294118, 0.67096774, 0.48979592, ..., 0.31492843, 0.23441503,
                  0.48333333],
                 [0.05882353, 0.26451613, 0.42857143, ..., 0.17177914, 0.11656704,
                  0.16666667],
                 [0.47058824, 0.89677419, 0.40816327, ..., 0.10429448, 0.25362938,
                  0.18333333],
                 [0.29411765, 0.49677419, 0.48979592, ..., 0.16359918, 0.07130658,
                  0.15
                 [0.05882353, 0.52903226, 0.36734694, ..., 0.24335378, 0.11571307,
                  0.43333333],
                 [0.05882353, 0.31612903, 0.46938776, ..., 0.24948875, 0.10119556,
                  0.03333333]])
            In [101]:
                       aDF = pd.DataFrame(aScaler)
                       aDF.plot(kind='density')
            Out[101]: <AxesSubplot:ylabel='Density'>
                                                                       0
                                                                       1
                          8
                                                                        2
                                                                       3
                                                                       4
                          6
                                                                        5
                        Density
4
                                                                        6
                          2
                                 -0.25
                                      0.00
                                            0.25
                                                 0.50
                                                      0.75
                                                            1.00
```

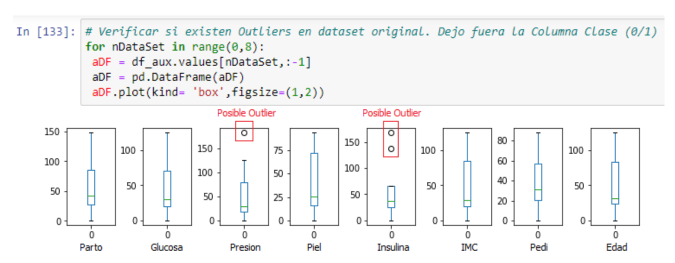
Como se aprecia el gráfico anterior, ahora cada descriptor muestra su propia función de densidad, la cual nos ayuda a ver si la muestra de cada uno de ellos proviene de una población normal.

Donde los valores siguientes representan: $0 \to \text{Parto}$, $1 \to \text{Glucosa}$, $2 \to \text{Presion}$, $3 \to \text{Piel}$, $4 \to \text{Insulina}$, $5 \to \text{IMC}$, $6 \to \text{PEDI y } 7 \to \text{Edad}$.

En la siguiente gráfica se muestran las funciones de densidad para cada descriptor de manera por separado.

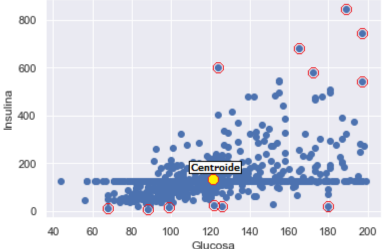
```
In [104]:
           aDF = pd.DataFrame(aScaler)
           aDF.plot(kind='density',subplots=True, layout=(3,4), sharex=False)
Out[104]: array([[<AxesSubplot:ylabel='Density'>, <AxesSubplot:ylabel='Density'>,
                    <AxesSubplot:ylabel='Density'>, <AxesSubplot:ylabel='Density'>],
                   [<AxesSubplot:ylabel='Density'>, <AxesSubplot:ylabel='Density'>,
                     <AxesSubplot:ylabel='Density'>, <AxesSubplot:ylabel='Density'>],
                   [<AxesSubplot:ylabel='Density'>, <AxesSubplot:ylabel='Density'>,
                    <AxesSubplot:ylabel='Density'>, <AxesSubplot:ylabel='Density'>]],
                  dtype=object)
                                     Density
                         Density
                                                  Density
                                                               3
            Density
                           1
              1
               0
                                                  Density
                                                               7
                         Density
            Density
                                      DentSity
                                                     2
              5
```

Otra forma de visualizar rapidamente los valores extremos es mediante la utilización de diagramas de bloque.



Aunque los *Outliers* del descriptor **Presión** e **Insulina** se reflejan en el diagrama de bloques, existen otros que se asumen valores correctos (los valores de cero) los cuales obviamente son valores fuera de rango, pues nadie tiene presión sanguinea cero (estaría muerto).

Existe otra forma también de analizar graficamente posibles valores extremos (*Outlier*). Es mediante la gráfica del tipo *scatter* en pandas. En esta gráfica se relacional espacialmente dos descriptores los cuales presentan alguna distribución interesante. En caso de *scatter* sobre los descriptores de (**Glucosa,Insulina**) por ejemplo, algunos de los nodos resaltados en rojos son candidatos a ser considerados *Outliers*, por encontrase bastante lejos del centroide de la distribución analizada. Esto se puede apreciar en la siguiente gráfica.



Claramente, los nodos rojos cerca de valores de cero (0) son valores extremos, pues nadie tiene gluocosa e insulina en esos niveles, a no ser que sea una persona muy enferma. Esta técnica tambien se puede lograr aplicando el algoritmo no supervisado de Kmeans, pues se pueden apreciar como se distribuyen los datos espacialmente según los centroides (parámetro de k).

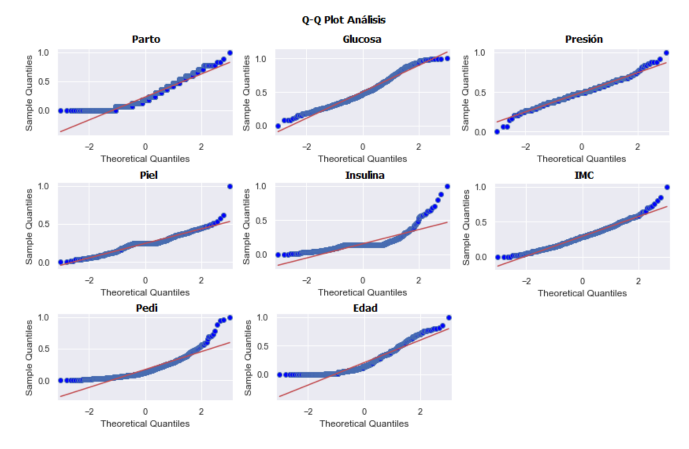
4.- Análisis de los datos

Respecto de la selección de los grupos de datos a analizar se trabajará sobre el dataset normalizado para evitar sesgos en los descriptores. Para la comprobación de la normalidad se probarán tres técnicas mediante las pruebas de graficación de cuantiles teóricos (Q-Q Plot), Shapiro-Wilk y D' Agostino K-Squared.

- Cuantiles teóricos (Q-Q Plot) → Aqui las muestras se dividen en grupos, llamados cuantiles. Cada punto de datos de la muestra se empareja con un miembro similar de la distribución con la que comparamos en la misma distribución de acumulación. Los puntos resultantes se trazan como un diagrama de dispersión.
- Shapiro-Wilk → Este es es un ejemplo de test de hipótesis para saber si una distribución sigue la forma de otra distribución. *Shapiro-Wilk* es una prueba bastante buena para comprobar la normalidad de una variable. Se suele utilizar con muestras de datos pequeñas tal como el dataset que estamos utilizando.
- D' Agostino K-Squared → En esta prueba se calcula la curtosis y asimetría a partir de los datos para determinar si la distribución de datos se aparta de la distribución normal.

Al plicar **Q-Q Plot** sobre el dataset se obtiene lo siguiente.

```
In [193]: # Como probar si una distribución de datos es normal
    from numpy.random import seed, randn
    from statsmodels.graphics.gofplots import qqplot
    # Configuro la semilla aleatoria
    seed(1993)
    for nDe in range(8): # son 8 los descriptores que hay que analizar
        aDF = pd.DataFrame(aScaler) # DataSet Normalizado
        aData = aDF.values[0::,nDe]
        with plt.rc_context():
            plt.rc("figure", figsize=(4,2))
            qqplot(aData,line='s')
    plt.show()
```



En este análisis se puede observar que los descriptores de *Glucosa*, *Presión Piel* e *IMC* siguen una distribución normal pues la gran mayoría de sus puntos se distribuyen sobre la línea roja. Sin embargo, los descriptores de *Parto, Insulina, Pedi* y *Edad* podrían no provenir de una muestra normal.

Sin embargo, debido a que muchos puntos al inicio consideran el valor cero o muy cercano a el, los descriptores de *Pedi* y *Edad* podrian ser considerados normales, descontando obviamente los valores extremos que son candidatos a ser *Outlier*.

Al aplicar las otras pruebas de Shapiro-Wilk y D' Agostino K-Squared resultaron que el dataset no es normal.

```
In [210]: # Prueba de Shapiro-Wilk
    from numpy.random import seed, randn
    from scipy.stats import shapiro

seed(1993)
    for nDe in range(8): # son 8 los descriptores que hay que analizar
        aDF = pd.DataFrame(aScaler)
        aData = aDF.values[0::,nDe]
        # Prueba de Shapiro-Wilk
        stat, p = shapiro(aData)
        print('Estadisticos = %.3f, p = %.3f' % (stat,p))
        # Interpretación
        alpha = 0.05
        if p > alpha:
            print('La muestra parece Gaussiana (no se rechaza la hipótesis nula H0')
        else:
            print('La muestra no parece Gaussiana(se rechaza la hipótesis nula H0')
```

```
In [207]: # Prueba de D' Agostino K-Squared
from numpy.random import seed, randn
from scipy.stats import normaltest

for nDe in range(8): # son 8 los descriptores que hay que analizar
    aData = df_aux.values[0::,nDe]
    # Prueba de D' Agostino K-Squared
    stat, p = normaltest(aData)
    print('Estadisticos = %.3f, p = %.3f' % (stat,p))
    # Interpretación
    alpha = 0.05
    if p > alpha:
        print('La muestra parece Gaussiana (no se rechaza la hipótesis nula H0')
    else:
        print('La muestra no parece Gaussiana (se rechaza la hipótesis nula H0')
```

Respecto de la homogeneidad (homocedasticidad) se considera que la varianza es constante en los diferentes niveles de un factor, es decir, entre diferentes grupos. En los modelos de regresión lineal, esta condición de homocedasticidad suele hacer referencia a los errores (residuos) del modelo, es decir, que la varianza de los errores es constante en todas las predicciones.

En este caso, no se debe aplicar el analisis de varianza (homogeneidad) debido a que no hay garantía que la muestra provenga de una población con distribución normal. De hecho de los tres test anteriores, dos de ellos concluyeron que el dataset no sigue una distribución normal.

Sin embargo para aplicar lo aprendido en el **Bloque 3** voy a utilizar un dataset muy utilizado para fines didacticos que sigue una distribución normal y que permitirá hacer el análisis de homogeneida de la varianza para aplicar lo aprendido. El dataset se puede obtener de https://www.kaggle.com/uciml/iris. Se trata de un estudio de tres tipos diferentes de plantas del tipo iris, las cuales se pueden clasificar como setosa, versicolor y virginica. Es un dataset de 150 regristros donde cada una de las plantas aparece cicnuenta veces. Veamos su descripción con un pandas.

```
In [231]: iris = pd.read csv('iris.csv')
In [232]: iris = pd.DataFrame(iris)
In [235]: iris.info()
          <class 'pandas.core.frame.DataFrame'>
          RangeIndex: 150 entries, 0 to 149
          Data columns (total 6 columns):
               Column
                               Non-Null Count
                                               Dtype
           0
               Ιd
                               150 non-null
                                               int64
               SepalLengthCm 150 non-null
                                               float64
           1
               SepalWidthCm
                                               float64
           2
                               150 non-null
           3
               PetalLengthCm
                              150 non-null
                                               float64
           4
               PetalWidthCm
                               150 non-null
                                               float64
               Species
                               150 non-null
                                               int64
           5
          dtypes: float64(4), int64(2)
          memory usage: 7.2 KB
```

Eliminaremos el descriptor 'Id' para mayor comodidad en el procesamiento y ahora el dataset queda asi.

```
iris.drop('Id',axis=1)
In [238]:
Out[238]:
                    SepalLengthCm SepalWidthCm PetalLengthCm
                                                                       PetalWidthCm Species
                 0
                                5.1
                                                 3.5
                                                                  1.4
                                                                                  0.2
                                                                                             0
                                                                                  0.2
                 1
                                 4.9
                                                 3.0
                                                                  1.4
                                                                                             0
                 2
                                 4.7
                                                 3.2
                                                                                  0.2
                                                                  1.3
                 3
                                                                                  0.2
                                 4.6
                                                 3.1
                                                                  1.5
                                                                                             0
                                 5.0
                                                 3.6
                                                                  1.4
                                                                                  0.2
                ...
               145
                                 6.7
                                                 3.0
                                                                  5.2
                                                                                  2.3
                                                                                             2
               146
                                6.3
                                                 2.5
                                                                  5.0
                                                                                  1.9
                                                                                             2
                                                                                             2
               147
                                 6.5
                                                 3.0
                                                                  5.2
                                                                                  2.0
               148
                                 6.2
                                                 3.4
                                                                  5.4
                                                                                  2.3
                                                                                             2
```

150 rows x 5 columns

5.9

149

Donde el descriptor 'Species' corresponde al tipo de planta iris: $0 \to \text{setosa}$, $1 \to \text{versicolor y } 2 \to \text{virginica}$. Los otros descriptores son los atributos de cada una de estas plantas los cuales permitiran clasificar su tipo.

3.0

5.1

2

1.8

Para hacer la prueba de la homegeneidad de la varianza crearemos dos DataFrame. También realizaremos

algunas operaciones de filtrado.

```
In [259]: setosa = iris[iris.Species == 0] # DataFrame planta iris->sotosa
          versicolor = iris[iris.Species == 1] # DataFrame planta iris->versicolor
In [263]: setosa.head()
```

Out[263]:

	SepalLengthCm	SepalWidthCm	PetalLengthCm	PetalWidthCm	Species
0	5.1	3.5	1.4	0.2	0
1	4.9	3.0	1.4	0.2	0
2	4.7	3.2	1.3	0.2	0
3	4.6	3.1	1.5	0.2	0
4	5.0	3.6	1.4	0.2	0

Out[265]:

	SepalLengthCm	SepalWidthCm	PetalLengthCm	PetalWidthCm	Species
50	7.0	3.2	4.7	1.4	1
51	6.4	3.2	4.5	1.5	1
52	6.9	3.1	4.9	1.5	1
53	5.5	2.3	4.0	1.3	1
54	6.5	2.8	4.6	1.5	1

Queremos determinar si existen diferencias significativas en el ancho del sépalo (SepalWidthCm) entre las plantas setosa y versicolor. Para ello, vamos a agrupar por especies (Clases = Species = 0,1,2).

In [267]:	iris.gr	oupby('Speci	es')['Sep	alWid	thCm'].des	crib
Out[267]:		count	mean	std	min	25%	50%	75%	max
	Species								
	0	50.0	3.42	0.38	2.3	3.12	3.4	3.68	4.4
	1	50.0	2.77	0.31	2.0	2.52	2.8	3.00	3.4
	2	50.0	2.97	0.32	2.2	2.80	3.0	3.18	3.8

Ahora haremos la prueba de homogeneidad de las varianzas. Se utilizará la prueba de Levene. El resultado se muestra a continuación.

```
In [270]: from scipy import stats
In [271]: stats.levene(setosa['SepalWidthCm'],versicolor['SepalWidthCm'])
Out[271]: LeveneResult(statistic=0.6635459332943233, pvalue=0.41728596812962016)
```

El cual nos muestra que la prueba no es significativa, es decir, no hay diferencias significativas en las varianzas de ambas muestras de setosa y versicolor. Es decir, la hipótesis nula no se rechaza (H₀).

Podemos además hacer otras pruebas de normalidad mediante el test de Shapiro.

```
In [273]: stats.shapiro(setosa['SepalWidthCm'])
Out[273]: ShapiroResult(statistic=0.968691885471344, pvalue=0.20465604960918427)
In [274]: stats.shapiro(versicolor['SepalWidthCm'])
Out[274]: ShapiroResult(statistic=0.9741330742835999, pvalue=0.33798879384994507)
```

El cual nos indica que ninguna de las variables anteriores viola el principicio de normalidad.

Ahora extraeremos información util de los dos dataset presentados en esta práctica. Comenzaremos con el datset de iris por ser un clásico y que me ha permitido practicar lo aprendido en esta práctica. Una de las operaciones más utilizadas en machine learning es la clasificación y regresión. Vamos a utilizar el método de **KNN** para clasificar y predecir la pertenencia de una muestra a sus clases de setosa, versicolor o virginica.

Utilizamos KNN (k=1 vecino). Si bien es cierto esto es una mala idea pues estamos considerando todos los primeros vecinos más cercanos, seguro produce overfitting (sobre entrenamiento). Sin embargo lo hacemos para

comprobar que las predicciones de todo el dataset (X) tiene un 100% de clasificación. Ahora probaremos con KNN (K=5 vecinos).

```
In [301]: # Ahora probamos cin KNN (k=5) vecinos
     iris_knn = KNeighborsClassifier(n_neighbors = 5).fit(X,y)
In [302]: iris knn
Out[302]: KNeighborsClassifier()
In [303]: iris_knn.score(X,y)
Out[303]: 0.966666666666667
In [304]: y pred=iris knn.predict(X)
In [305]: y_pred
In [322]: # Vamos a utilizar PCA para hacer una reducción a 2D de los descriptores
      from sklearn.decomposition import PCA
In [323]: X 2D = PCA(2).fit transform(X)
In [327]: fig,ax = plt.subplots(1,2,figsize=(8,2))
      ax[0].scatter(X_2D[:,0], X_2D[:,1], c=y, cmap=plt.cm.Paired)
      ax[0].set title('Data Set Original')
      ax[1].scatter(X_2D[:,0], X_2D[:,1], c=y_pred, cmap=plt.cm.Paired)
      ax[1].set title('Data Set Prediccion')
      plt.show()
            Data Set Original
                             Data Set Prediccion
               0
          -2
                            -2
```

Aquí se puede apreciar que **KNN** hizo una predicción al 100%, pues etiquetó correctamente las clases de los descriptores. Pero hizimos trampa pues hay overfitting. Es decir, el clasificador sobre aprendió las caracteristicas de este dataset y no puede generalizar correctamente con nuevos dataset de test. Lo que vamos haver ahora, es

hacer lo suguerido en las lecturas. Vamos a separar el dataset en entrenamiento y de test para luego aplicar el clasificador con los datos de prueba.

Ahora tenemos separados los dataset para entrenamiento y pruebas.

```
In [337]: X_train.shape, X_test.shape
Out[337]: ((112, 4), (38, 4))
```

Ahora si probamos KNN(k=5) veamos como clasifica los dataset de prueba.

Ahora tenemos los scores de croos-validation de data Train y Test. Los resultados son muy robustos, 95% y 100% cada uno de ellos.

Ahora, habiendo realizado algunas operaciones de análisis de datos sobre el dataset de iris, trabajaremos sobre el dataset de diabetes.

```
In [349]: #DataFrame diabetes original sin normalizar
                   aData = df aux
       In [356]: aData.head()
       Out[356]:
                       Partos Glucosa Presion Piel Insulina IMC
                                                                 Pedi Edad Clase
                    0
                                148.0
                                         72.0 35.0
                                                      125.0
                                                            33.6
                                                                  0.63
                                                                         50
                                                                                 1
                    1
                           1
                                 85.0
                                         66.0 29.0
                                                      125.0 26.6
                                                                  0.35
                                                                         31
                                                                                 0
                    2
                                183.0
                                                      125.0 23.3
                                         64.0 29.0
                                                                 0.67
                                                                         32
                                 89.0
                    3
                                         66.0 23.0
                                                       94.0
                                                            28.1
                                                                  0.17
                                                                         21
                                                                                 0
                                 137.0
                                          40.0 35.0
                                                      168.0 43.1
                                                                 2.29
                                                                         33
 In [351]: X = df aux.values[:,:-1] # Separamos los descriptores
 In [352]: y = df_aux.values[:,8] # Separamos las Clases
 In [359]: X
 Out[359]: array([[
                      6.
                           , 148.
                                        72.
                                                      33.6 ,
                                                                 0.627,
                                                                         50.
                                                                               ],
                           , 85.
                                        66.
                                                      26.6 ,
                                                                 0.351,
                                                                         31.
                      1.
                                                                               ],
                                                      23.3 ,
                                                                 0.672,
                      8.
                           , 183.
                                        64.
                                                      26.2 ,
                                                                 0.245,
                           , 121.
                                        72.
                                                                               ],
                      1.
                           , 126.
                                        60.
                                                      30.1 ,
                                                                 0.349,
                                                                         47.
                                                      30.4 ,
                              93.
                                        70.
                                                                 0.315,
                                                                         23.
                                                                               11)
                     1.
 In [355]: y[0::10] # mostramos solo las 10 primeras clases...
 Out[355]: array([1., 0., 0., 0., 0., 0., 1., 0., 0., 1., 1., 1., 1., 0., 0., 0.,
                   1., 0., 0., 0., 0., 1., 1., 0., 0., 0., 1., 1., 0., 1., 0., 0., 0.,
                   0., 0., 1., 1., 0., 0., 1., 0., 0., 1., 0., 0., 0., 1., 0., 0.,
                   1., 0., 0., 1., 0., 1., 0., 1., 1., 0., 0., 0., 1., 0., 0., 0., 0.,
                   0., 0., 0., 0., 0., 1., 1., 1., 0.])
Ahora separamos el data set de diabetes en dataset de entrenamiento y de test.
In [360]: X_train, X_test, y_train, y_test = train_test_split(X,y)
In [361]: X train.shape, X test.shape
Out[361]: ((576, 8), (192, 8))
```

```
In [362]: diabetes_knn = KNeighborsClassifier(n_neighbors=3).fit(X_train, y_train)
          y pred = diabetes knn.predict(X test)
          y_train_pred = diabetes_knn.predict(X_train)
In [365]: y_pred
Out[365]: array([0., 0., 1., 0., 0., 1., 1., 0., 1., 0., 1., 0., 0., 1., 0., 1.,
                 1., 0., 1., 1., 1., 0., 0., 0., 1., 1., 0., 1., 1., 0., 0., 0., 1.,
                 1., 0., 0., 0., 0., 1., 1., 0., 0., 1., 0., 0., 1., 0., 0., 0., 0.,
                 1., 0., 0., 1., 1., 0., 1., 1., 1., 0., 0., 0., 0., 1., 0., 0., 0.,
                 0., 1., 1., 0., 1., 0., 1., 0., 0., 1., 0., 0., 1., 0., 0., 0., 0.,
                 0., 0., 1., 0., 0., 1., 0., 0., 0., 0., 0., 0., 0., 1., 0., 0., 0.,
                 0., 0., 1., 0., 0., 0., 1., 0., 0., 0., 0., 1., 0., 0., 0., 1., 1.,
                 1., 0., 0., 0., 1., 1., 0., 0., 0., 0., 0., 0., 1., 0., 0., 1., 0.,
                 0., 0., 1., 0., 1., 1., 0., 1., 1., 0., 0., 0., 0., 0., 1., 0., 1.,
                 0., 0., 0., 0., 1., 0., 0., 0., 0., 0., 0., 0., 0., 1., 1., 0., 0.,
                 0., 1., 1., 0., 0.])
Obtenemos el siguiente rendimiento.
                 In [366]: diabetes_knn.score(X_train, y_train)
                 Out[366]: 0.8385416666666666
                 In [367]: diabetes knn.score(X test, y test)
                 Out[367]: 0.7291666666666666
 In [366]: diabetes_knn.score(X_train, y_train)
 Out[366]: 0.8385416666666666
 In [367]: diabetes_knn.score(X_test, y_test)
 Out[367]: 0.729166666666666
 In [370]: print(metrics.classification_report(y_test, y_pred, target_names=['No Diabetes', 'Diabetes']))
                     precision
                               recall f1-score
                                               support
          No Diabetes
                         0.78
                                 0.81
                                         0.79
                                                  123
            Diabetes
                         0.63
                                 0.58
                                         0.61
                                                   69
                                         0.73
                                                  192
             accuracy
            macro avg
                         0.71
                                 0.70
                                         0.70
                                                   192
         weighted avg
                         0.72
                                 0.73
                                         0.73
                                                   192
```

En este resumen se aprecian las métricas de precision, recall y F1-score para las pruebas anteriores

Este resumen nos muestra que el dataset (dabietes.csv) analizado posee dos clases \rightarrow Diabetes y No Diabetes. El dataset de **test** está compuesto por 192 filas (123 \rightarrow No Diabetes y 69 \rightarrow Diabetes). La *precision* nos indica cuantos filas están correctamente clasificadas dentro de su clase \rightarrow 78% \rightarrow (0.78 x 123) \rightarrow 96 filas para No Diabetes y 63% \rightarrow (0.63 x 69) \rightarrow 44 filas para Diabetes. El *recall* nos indica cuantos elementos de esta clase se encuentran en el numero total de elemenstos de su clase. F1-score es la media armónica entre *precision y recall*. Y support es el número de ocurrencias de la clase en el dataset. Así en esta prueba de clasificación, hemos obtenido un score de un 83% de precisión en el entrenamiento y un 73% de precisión en el test.

Si aplicamos Kmean, obtenemos lo siguiente.

```
In [374]: X_train, X_test, y_train, y_test = train_test_split(X,y)
     kmeans = KMeans(n clusters=2, random state=0).fit(X train)
In [375]:
In [378]:
     x pred = kmeans.predict(X test)
     #y pred = kmeans.predict(X test)
In [379]:
     x pred
0, 0, 0, 0, 0, 0, 1, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 1, 0, 0, 0, 0,
         In [380]: print(metrics.classification_report(x_pred, y_pred, target_names=['No Diabetes', 'Diabetes']))
           precision
                 recall f1-score
                          support
     No Diabetes
             0.95
                  0.67
                      0.78
                           182
      Diabetes
             0.05
                  0.30
                      0.08
                            10
      accuracy
                      0.65
                           192
      macro avg
             0.50
                  0.49
                      0.43
                           192
    weighted avg
             0.90
                  0.65
                      0.75
                           192
```

Y para terminar, se calcula la regresión lineal y sus métricas de *mse* y *r2score*.

```
In [381]: from sklearn.linear model import LinearRegression
In [397]: model = LinearRegression()
          model.fit(X_train,y_train)
Out[397]: LinearRegression()
In [403]:
          prediccion = model.predict(X test)
In [399]: prediccion[0:5] # los 5 primeros...
Out[399]: array([0.86988647, 0.2725784 , 0.35930825, 0.62239398, 0.34165801])
In [386]: from sklearn.metrics import mean squared error as mse
          from sklearn.metrics import r2 score
In [407]: # Calculo de estadisticos
          print(mse(y_test,prediccion)) # Error Medio Cuadratico
                                       # R2 score
          r2_score(y_test,prediccion)
          0.1348961071320479
Out[407]: 0.40201898829776184
```

El error medio cuadrático es bajo pero el coeficiente de determinación es casi un 40% lo cual nos dice que las predicciones para este modelo no son tan robustas.

Otros análisis de rendimientos y sus métricas

Se van analizar los rendimientos de los modelos de KNN, Naive Bayes y Arboles de Decisión.

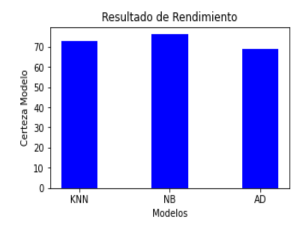
```
In [1]: import pandas as pd
In [28]: import numpy as np
    from numpy import set_printoptions
In [6]: sNames = ['preg','plas','pres','skin','test','mass','pedi','age','class']
In [10]: df = pd.read_csv('diabetes.csv',names=sNames)
In [12]: # Obtenemos Los data como array
    data = df.values
```

```
In [37]: # Dejamos fuera los nombres de las columnas
        X = data[1:,0:8]
        len(X)
Out[37]: 768
In [46]: # Dejamos fuera el nonbre de la columna class
        Y= data[1:,8]
        len(Y)
Out[46]: 768
In [41]: # Preparamos una reescalamiento de los datos entre [0-1] tecnica MinMaxScaler(.)
        from sklearn.preprocessing import MinMaxScaler
        Escala = MinMaxScaler(feature_range=(0,1))
In [48]: # Calculamos la nueva escala
        NewEscala = Escala.fit_transform(X)
In [43]: set_printoptions(precision=3)
 In [49]: print(NewEscala)
           [[0.353 0.744 0.59 ... 0.501 0.234 0.483]
            [0.059 0.427 0.541 ... 0.396 0.117 0.167]
            [0.471 0.92 0.525 ... 0.347 0.254 0.183]
            [0.294 0.608 0.59 ... 0.39 0.071 0.15 ]
            [0.059 0.633 0.492 ... 0.449 0.116 0.433]
            [0.059 0.467 0.574 ... 0.453 0.101 0.033]]
 In [57]: # Obtenemos otra escala -> Standarizar -> media = 0 y desv. stand = 1
          from sklearn.preprocessing import StandardScaler
          Escala_N = StandardScaler().fit(X)
 In [59]: NewEscala N = Escala N.transform(X)
 In [60]: NewEscala N
 Out[60]: array([[ 0.64 , 0.848, 0.15 , ..., 0.204, 0.468, 1.426],
                  [-0.845, -1.123, -0.161, ..., -0.684, -0.365, -0.191],
                  [ 1.234, 1.944, -0.264, ..., -1.103, 0.604, -0.106],
                  [ 0.343, 0.003, 0.15 , ..., -0.735, -0.685, -0.276],
                  [-0.845, 0.16, -0.471, ..., -0.24, -0.371, 1.171],
                  [-0.845, -0.873, 0.046, ..., -0.202, -0.474, -0.871]])
```

```
In [61]: # Obtenemos otra escala -> Normalizacion
          from sklearn.preprocessing import Normalizer
          Escala G = Normalizer().fit(X)
In [62]: NewEscala_G = Escala_G.transform(X)
In [63]: NewEscala G
Out[63]: array([[0.034, 0.828, 0.403, ..., 0.188, 0.004, 0.28],
                 [0.008, 0.716, 0.556, ..., 0.224, 0.003, 0.261],
                 [0.04, 0.924, 0.323, ..., 0.118, 0.003, 0.162],
                 ...,
                 [0.027, 0.651, 0.388, ..., 0.141, 0.001, 0.161],
                 [0.007, 0.838, 0.399, ..., 0.2 , 0.002, 0.313],
                 [0.008, 0.736, 0.554, ..., 0.241, 0.002, 0.182]])
In [100]: X_train,X_test,Y_train,Y_test = train_test_split(X,Y,test_size= 0.25)
In [102]: from sklearn.model_selection import KFold,cross_val_score
In [104]: # Aplicamos Clasificador KNN
          from sklearn.neighbors import KNeighborsClassifier
 In [105]: nFolder = 10
 In [107]: kFold = KFold(n_splits=10)
 In [108]: model = KNeighborsClassifier()
 In [109]: res = cross_val_score(model,X,Y,cv=kFold)
 In [110]: res
 Out[110]: array([0.636, 0.831, 0.701, 0.636, 0.714, 0.753, 0.74 , 0.805, 0.684,
                  0.763])
 In [111]: res.mean()
 Out[111]: 0.7265550239234451
 In [112]: # Un 73% aprox de certeza en la clasificacion
```

```
In [113]: # Aplicamos Clasificador Naive Bayes
          from sklearn.naive bayes import GaussianNB
In [114]: kFold = KFold(n_splits=10)
In [115]: model = GaussianNB()
In [116]: res = cross_val_score(model,X,Y,cv=kFold)
In [117]: res
Out[117]: array([0.675, 0.805, 0.753, 0.714, 0.727, 0.766, 0.805, 0.818, 0.737,
                 0.75 ])
In [118]: res.mean()
Out[118]: 0.7551777170198223
In [119]: # un 76 % aprox de certeza en la clasificacion
In [120]: # Aplicamos Clasificador Arbol Decision
          from sklearn.tree import DecisionTreeClassifier
In [121]: kFold = KFold(n_splits=10)
In [122]: model = DecisionTreeClassifier()
In [123]: res = cross_val_score(model,X,Y,cv=kFold)
In [124]: res
Out[124]: array([0.61 , 0.779, 0.675, 0.571, 0.649, 0.74 , 0.74 , 0.805, 0.671,
                 0.711])
In [125]: res.mean()
Out[125]: 0.6953007518796992
In [126]: # un 69 % aprox de certeza en la clasificacion
```

```
In [132]: #Graficando los rendimientos
         from matplotlib import pyplot as plt
In [147]:
In [153]: # Graficando el Rendimiento de los modelos
          # KNN -> Vecinos mas cercanos
          # NB -> Naive Bayes
          # AD -> Arboles de Decision
          aModelos = {'KNN':73, 'NB':76, 'AD':69}
          sNam = list(aModelos.keys())
          sVal = list(aModelos.values())
          fig = plt.figure(figsize = (5,3))
          # Grafico de Barras..
          plt.bar(sNam,sVal,color='blue',width = 0.4)
          plt.xlabel("Modelos")
          plt.ylabel("Certeza Modelo")
          plt.title("Resultado de Rendimiento")
          plt.show()
```



In [149]: # El mejor resultado lo obtuvo Naive Bayes con este setdata de diabetes.csv

Conclusiones

En este trabajo se ha puesto en práctica lo planteado en el bloque 3 (limpieza y análisis de los datos) donde se han utilizado las dataset de prueba diabetes.csv e iris.csv. Se han programado y aplicado las fases de limpieza, filtrado y selección de datos para trabajar con ellos de manera más adecuada. En el datset de diabetes se intentó encontrar alguna relación de depencia y su correlación entre sus descriptores para hecer algunas predicciones y obtener sus clases utilizando la librería de sklearn de python. Además, se resaltó el hecho que la normalidad de los datos es crucial para hacer un robusto análisis junto con un correcto manejo de los valores extremos. En el caso del dataset de iris.csv su utilización fue más bien pedagógica y didactica para poder aplicar algunas operaciones de analisis de varianza y normalidad. El resultado de la aplicación de las operaciones de regresión y clasificación nos demuuestran que es posible hacer algunas generalizaciones con estos dataset pero que el proceso de normalización, manejo de valores extremos y limpieza son cruciales y afectan los resultados fuertemente. Además de utilizar correctamente el tipo de los datos para los análisis pues los resultados pueden ser diferentes si los datos son del tipo continuos o categóricos. La normalidad de los datos tambien es importante pues por ejemplo la técnica de KNN es muy sensible a las magnitudes de los descriptores en cambio en otros métodos basados en arboles de decisión no es relevante. En resumen, creo que falta mucho por aprender y probar sobre este apasionante tema de data science.

Referencias

- Material de lectura bloque 3: Limpieza y análisis de los datos Machine Learning: SkLearn Python
- Internet

ANEXO

Mi trabajo (códigos)

```
# By Alberto Caro
# Practica 2
import numpy as np
import pandas as pd
ds = pd.read csv('diabetes.csv')
df = pd.DataFrame(ds)
df.columns=['Partos','Glucosa','Presion','Piel','Insulina','IMC','Pedi','Edad','Clase']
df.describe()
from pandas import set option
set option('display.width', 100)
set option('precision', 2)
df.describe()
Clases = df.groupby('Clase').size()
Pearson = df.corr(method='pearson')
import seaborn as sns
sns.heatmap (Pearson,annot = True)
df aux = df.copy(deep = True)
df aux[['Glucosa','Presion','Piel','Insulina','IMC']] =
df aux[['Glucosa', 'Presion', 'Piel', 'Insulina', 'IMC']].replace(0,np.NaN)
df aux
Resumen NaN = df aux.isnull().sum()
Distribuciones = df aux.hist(figsize = (10,7))
df aux['Glucosa'].fillna(df aux['Glucosa'].mean(), inplace = True)
df aux['Presion'].fillna(df aux['Presion'].mean(), inplace = True)
df aux['Piel'].fillna(df aux['Piel'].median(), inplace = True)
df aux['Insulina'].fillna(df aux['Insulina'].median(), inplace = True)
df aux['IMC'].fillna(df aux['IMC'].median(), inplace = True)
Distribuciones ajustadas = df aux.hist(figsize = (10,7))
# Grafiquemos la función de densidad para este DataSet
# DataFrame -> Array Numpy, dejamos fuera columna de Clase
aDF = df aux.values[:,:-1]
aDF = pd.DataFrame(aDF)
aDF.plot(kind='density')
```

```
# La funcion de densidad no se aprecia correctamente pues
# el DataFrame no está normalizado.
# Normalizemos los datos y veamos que sucede.
from sklearn import preprocessing
aDF = df aux.values[:,:-1]
normal = preprocessing.MinMaxScaler()
aScaler = normal.fit transform(aDF)
aDF = pd.DataFrame(aScaler)
aDF.plot(kind='density',subplots=True, layout=(3,4), sharex=False)
# Verificar si existen Outliers en dataset original. Dejo fuera la Columna Clase (0/1)
for nDataSet in range(0,8):
aDF = df aux.values[nDataSet::,:-1]
aDF = pd.DataFrame(aDF)
aDF.plot(kind='box',figsize=(20,10))
import seaborn
seaborn.set()
plt.scatter(df aux['Glucosa'],df aux['Insulina'])
plt.xlabel('Glucosa')
plt.ylabel('Insulina')
import seaborn
seaborn.set()
plt.scatter(df aux['Glucosa'],df aux['Presion'])
plt.xlabel('Glucosa')
plt.ylabel('Presion')
# Como probar si una distribución de datos es normal
from numpy.random import seed, randn
from statsmodels.graphics.gofplots import applot
# Configuro la semilla aleatoria
seed(1993)
# Genero 100 muestras
data = randn(100)
# Represento el Q-Q plot
qqplot(data,line='s')
plt.show()
\#aData = df \ aux.values[0::,:-1]
aData = df aux.values[0::,0] # DataSet Original sin normalización - Descriptor 0 -> Parto
aData
# Como probar si una distribución de datos es normal
from numpy.random import seed, randn
from statsmodels.graphics.gofplots import qqplot
# Configuro la semilla aleatoria
seed(1993)
for nDe in range(8): # son 8 los descriptores que hay que analizar
```

```
aDF = pd.DataFrame(aScaler) # DataSet Normalizado
  aData = aDF.values[0::,nDe]
  with plt.rc context():
     plt.rc("figure", figsize=(4,2))
     qqplot(aData,line='s')
plt.show()
# Prueba de Shapiro-Wilk
from numpy.random import seed, randn
from scipy.stats import shapiro
seed(1993)
for nDe in range(8): # son 8 los descriptores que hay que analizar
  aDF = pd.DataFrame(aScaler)
  aData = aDF.values[0::,nDe]
  # Prueba de Shapiro-Wilk
  stat, p = shapiro(aData)
  print('Estadisticos = \%.3f, p = \%.3f' % (stat,p))
  # Interpretación
  alpha = 0.05
  if p > alpha:
    print('La muestra parece Gaussiana (no se rechaza la hipótesis nula H0')
  else:
    print('La muestra no parece Gaussiana(se rechaza la hipótesis nula H0')
# Prueba de D' Agostino K-Squared
from numpy.random import seed, randn
from scipy.stats import normaltest
for nDe in range(8): # son 8 los descriptores que hay que analizar
  aData = df aux.values[0::,nDe]
  # Prueba de D' Agostino K-Squared
  stat, p = normaltest(aData)
  print('Estadisticos = \%.3f, p = \%.3f' % (stat,p))
  # Interpretación
  alpha = 0.05
  if p > alpha:
    print('La muestra parece Gaussiana (no se rechaza la hipótesis nula H0')
    print('La muestra no parece Gaussiana (se rechaza la hipótesis nula H0')
iris = pd.read csv('iris.csv')
iris = pd.DataFrame(iris)
iris.info()
iris.drop('Id',axis=1)
# Como probar si una distribución de datos es normal
from numpy.random import seed, randn
from statsmodels.graphics.gofplots import qqplot
```

```
for nDe in range(4): # son 4 los descriptores que hay que analizar
  aData = iris.values[0::,nDe]
  with plt.rc context():
     plt.rc("figure", figsize=(4,2))
     qqplot(aData,line='s')
plt.show()
setosa = iris[iris.Species == 0] # DataFrame planta iris->sotosa
versicolor = iris[iris.Species == 1] # DataFrame planta iris->versicolor
setosa.head()
# Como probar si una distribución de datos es normal
from numpy.random import seed, randn
from statsmodels.graphics.gofplots import qqplot
aData = setosa.values[0::,1]
with plt.rc context():
   plt.rc("figure", figsize=(4,2))
   qqplot(aData,line='s')
plt.show()
iris = iris.drop('Id',axis=1)
setosa = iris[iris.Species == 0] # DataFrame planta iris->sotosa
versicolor = iris[iris.Species == 1] # DataFrame planta iris->versicolor
versicolor.head()
iris.groupby('Species')['SepalWidthCm'].describe()
from scipy import stats
stats.levene(setosa['SepalWidthCm'],versicolor['SepalWidthCm'])
stats.shapiro(versicolor['SepalWidthCm'])
df aux.info()
X = iris.values[:,:-1] # Separamos los descriptores
y = iris.values[:,4] # Separamos las Clases
len(y) # Verificamos tamaño dataset
from sklearn.neighbors import KNeighborsClassifier
from sklearn import metrics
# Vamos a probar que KNN clasifica 100% bien con todos el set de prueba
# despues haremos una prediccion con KNN (k=5)
iris knn = KNeighborsClassifier(n neighbors=1).fit(X,y)
y pred = iris knn.predict(X)
print(np.all(y pred==y))
```

```
iris knn.score(X,y)
# Ahora probamos cin KNN (k=5) vecinos
iris knn = KNeighborsClassifier(n neighbors = 5).fit(X,y)
iris knn.score(X,y)
y pred=iris knn.predict(X)
# Ahora probamos cin KNN (k=3) vecinos
iris knn = KNeighborsClassifier(n neighbors = 3).fit(X,y)
iris knn.score(X,y)
# Vamos a utilizar PCA para hacer una reducción a 2D de los descriptores
from sklearn.decomposition import PCA
X 2D = PCA(2).fit transform(X)
fig,ax = plt.subplots(1,2,figsize=(8,2))
ax[0].scatter(X 2D[:,0], X 2D[:,1], c=y, cmap=plt.cm.Paired)
ax[0].set title('Data Set Original')
ax[1].scatter(X 2D[:,0], X 2D[:,1], c=y pred, cmap=plt.cm.Paired)
ax[1].set title('Data Set Prediccion')
plt.show()
from sklearn.model selection import train test split
X train, X test, y train, y test = train test split(X,y)
X train[0:5], X test[0:5], y train[0:5], y test[0:5]
X train.shape, X test.shape
iris knn = KNeighborsClassifier(n neighbors=5).fit(X train,y train)
y pred = iris knn.predict(X test)
y train pred = iris knn.predict(X train)
# n neighbors=5, Training cross-validation score
iris knn.score(X train,y train)
# n neighbors=5 Test cross-validation score
iris knn.score(X test,y test)
#DataFrame diabetes original sin normalizar
aData = df aux
aData.head()
X = df aux.values[:,:-1] # Separamos los descriptores
y = df aux.values[:,8] # Separamos las Clases
y[0::10] # mostramos solo las 10 primeras clases...
X train, X test, y train, y test = train test split(X,y)
```

```
X train.shape, X test.shape
diabetes knn = KNeighborsClassifier(n neighbors=3).fit(X train, y train)
y pred = diabetes knn.predict(X test)
y train pred = diabetes knn.predict(X train)
diabetes knn.score(X train, y train)
diabetes knn.score(X test, y test)
print(metrics.classification report(y test, y pred, target names=['No Diabetes', 'Diabetes']))
X train, X test, y train, y test = train test split(X,y)
kmeans = KMeans(n clusters=2, random state=0).fit(X train)
x pred = kmeans.predict(X test)
print(metrics.classification report(x pred, y pred, target names=['No Diabetes', 'Diabetes']))
from sklearn.linear model import LinearRegression
model = LinearRegression()
model.fit(X train,y train)
prediccion = model.predict(X test)
prediccion[0:5] # los 5 primeros...
from sklearn.metrics import mean squared error as mse
from sklearn.metrics import r2 score
# Calculo de estadisticos
print(mse(y test,prediccion)) # Error Medio Cuadratico
r2 score(y test,prediccion) #R2 score
```