■ 분석 미리보기

	특징 데이터로 유방암 진단하기
목표	로지스틱 회귀 분석을 이용해 유방암에 영향을 미치는 특징 데이터를 분석하고 유방암 여부 를 진단하는 예측 모델을 생성한다.
핵심 개념	로지스틱 회귀, 시그모이드 함수, 성능 평가 지표, 오차 행렬, 정밀도, 재현율, F1 스코어, ROC 기반 AUC 스코어
데이터 준비	유방암 진단 데이터: 사이킷런 내장 데이터셋
데이터 탐색	1. 사이킷런 데이터셋에서 제공하는 설명 확안: b_cancer.DESCR 2. 사이킷런 데이터셋에 지정된 X 피처와 타깃 피처 결합 3. 로지스틱 화귀 분석을 위해 X 피처 값을 정규 분포 형태로 스케일링: b_cancer_scaled = scaler.fit_transform(b_cancer.data)
분석 모델 구축	사이킷런의 로지스틱 회귀 모델 구축
결과 분석	성능 평가 지표 계산: confusion_matrix, accuracy_score, precision_score, recall_score, f1_score, roc_auc_score

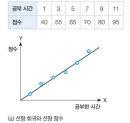
01. [로지스틱 회귀 분석] 특징 데이터로 유방암 진단하기

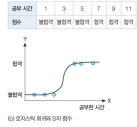
■ 목표설정

• 목표: 유방암 특징을 측정한 데이터에 로지스틱 회귀 분석을 수행하여 유방암 발생을 예측

■ 핵심 개념 이해

- 로지스틱 회귀
 - 분류에 사용하는 기법으로 선형 회귀와 달리 S자 함수를 사용하여 참(True, 1)과 거짓(False, 0)을 분류
- 시그모이드 함수
 - 로지스틱 회귀에서 사용하는 S자 함수
 - x의 값이 커지면 y의 값은 1에 근사하게 되고 x의 값이 작아지면 y의 값은 0에 근사하게 되어 S자 형태의 그래프가 됨
 - 두 개의 값을 분류하는 이진 분류에 많이 사용
 - 방정식 $y = \frac{1}{1 + e^{ax+b}}$





(a) 선형 회귀와 선형 함수 그림 11-1 선형 회귀와 로지스틱 회귀 비교

■ 핵심 개념 이해

- 로지스틱 회귀
 - 선형 회귀 모델은 실제값과 예측값의 오차에 기반한 지표를 사용
 - 로지스틱 회귀 모델은 이진 분류 결과를 평가하기 위해 오차 행렬에 기반한 성능 지표인 정밀도, 재현율, F1 스코어,
 - ROC AUC를 사용

■ 오차 행렬

- 행렬을 사용해 이진 분류의 예측 오류를 나타내는 지표
- 행은 실제 클래스의 Negative/Positive 값 / 열은 예측 클래스의 Negative/ Positive

TN: Negative가 참인 경우 TP: Positive가 참인 경우 FN: Negative가 거짓인 경우 FP: Positive가 거짓인 경우

사이킷런에서는 오차 행렬을 구하기 위해 confusion_matrix 함수를 제공



01. [로지스틱 회귀 분석] 특징 데이터로 유방암 진단하기

■ 핵심 개념 이해

- 정밀도
 - 예측이 Positive인 것(FP+TP) 중에서, 참인 것(TP)의 비율을 의미
 - 정밀도는 Positive 예측 성능을 더 정밀하게 평가하기 위한 지표로 사용
 - 사이킷런에서는 정밀도를 구하기 위해 precision_score 함수를 제공

• 정밀도 =
$$\frac{TP}{(FP+TP)}$$

■ 재현율

- 실제값이 Positive인 것(FN+TP) 중에서 참인 것(TP)의 비율을 의미
- 실제 Positive인 데이터를 정확히 예측했는지 평가하는 지표 (민감도 또는 TPR)
- 사이킷런에서는 재현율을 구하기 위해 recall_score 함수를 제공

• 재현율 =
$$\frac{TP}{(FN+TP)}$$

- F1 스코어
 - 정밀도와 재현율을 결합한 평가 지표
 - 정밀도와 재현율이 서로 트레이드 오프 관계(상충 관계)인 문제점을 고려하여 정확한 평가를 위해 많이 사용
 - 사이킷런에서는 F1 스코어를 구하기 위해 f1_score 함수를 제공

• F1 스코어 =
$$\dfrac{2}{\frac{1}{\sqrt{\pi \dot{\Phi} \dot{\Phi}} + \frac{1}{\sqrt{3} \Box \Sigma}}} = 2 \times \dfrac{\sqrt[3]{3} \Box \Sigma \times \sqrt{\pi \dot{\Phi} \dot{\Phi}}}{\sqrt[3]{3} \Box \Sigma + \sqrt{\pi \dot{\Phi} \dot{\Phi}}}$$

■ 핵심 개념 이해

- ROC 기반 AUC 스코어
 - 오차 행렬의 FPR이 변할 때 TPR이 어떻게 변하는지를 나타내는 곡선
 - » FPR: 실제 Negative인 데이터를 Positive로 거짓False으로 예측한 비율
 - » TPR: 실제 Positive인 데이터를 참True으로 예측한 비율(재현율)

•
$$FPR = \frac{FP}{(FP+TN)}$$

- ROC 기반의 AUC 값은 ROC 곡선 밑의 면적을 구한 것으로 1에 가까울수록 좋은 성능을 의미
- 사이킷런에서는 ROC 기반의 AUC를 구하기 위해 roc_auc_score 함수를 제공

01. [로지스틱 회귀 분석] 특징 데이터로 유방암 진단하기

■ 데이터 준비 및 탐색

■ 사이킷런에서 제공하는 데이터셋

표 11-1 사이킷런에서 제공하는 주요 데이터셋

데이터셋	샘플 갯수	독립 변수	종속 변수	데이터 로드 함수
보스톤 주택 가격 데이터	506	13 7 H	주택 가격	load_boston()
붓꽃(아이리스) 데이터	150	4개	붓꽃 종류: setosa, versicolor, virginica	load_iris()
당뇨병 환자 데이터	442	10개	당뇨병 수치	load_diabetes()
숫자 0~9를 손으로 쓴 흑백 데이터	1797	64개	숫자: 0~9	load_digits()
와인의 화학 성분 데이터	178	13개	와인 종류: 0, 1, 2	load_wine()
체력 검사 데이터	20	3711	체력 검사 점수	load_linnerud()
유방암 진단 데이터	569	30개	약성(malignant), 양성 (benign): 1, 0	load_breast_ cancer()

■ 데이터 준비 및 탐색

- 사이킷런의 유방암 진단 데이터셋 사용하기
 - 1. 데이터 준비하기

In [1]:	import numpy as np import pandas as pd from sklearn.datasets import load_breast_cancer
In [2]:	b_cancer = load_breast_cancer()

In [1]: 사이킷런에서 제공하는 데이터셋sklearn.datasets중에서 유방암 진단 데이터셋을 사용하기 위해 load_breast_cancer를 임포트 In [2]: 데이터셋을 로드하여 객체b_cancer를 생성

01. [로지스틱 회귀 분석] 특징 데이터로 유방암 진단하기

■ 데이터 준비 및 탐색

- 사이킷런의 유방암 진단 데이터셋 사용하기
 - 2. 데이터 탐색하기

In [3]:	ı	orint(b_ca	ncer. DE	SCR)											
In [4]:	ŀ	b_cancer_df = pd.DataFrame(b_cancer.data, columns = b_cancer.feature_names)														
In [5]:	ı	b_cancer_df['diagnosis']= b_cancer.target														
In [6]:	ŀ	_car	cer_c	f.head	0											
Out:[6]		mean radius	mean texture	mean perimeter	mean area	mean smoothness	mean compactness	mean concavity	mean concave points	mean symmetry	mean fractal dimension		worst texture	worst perimeter	worst area	worst smoothness
	0	17.99	10.38	122.80	1001.0	0.11840	0.27760	0.3001	0.14710	0.2419	0.07871		17.33	184.60	2019.0	0.1622
		20.57	17.77	132.90	1326.0	0.08474	0.07864	0.0869	0.07017	0.1812	0.05667	-	23.41	158.80	1956.0	0.1238
	2	19.69	21.25	130.00	1203.0	0.10960	0.15990	0.1974	0.12790	0.2069	0.06999		25.53	152.50	1709.0	0.1444
	2	19.69 11.42	21.25 20.38	130.00 77.58	1203.0 386.1	0.10960 0.14250	0.15990 0.28390	0.1974 0.2414	0.12790 0.10520	0.2069 0.2597	0.06999		25.53 26.50	152.50 98.87	1709.0 567.7	0.1444

In [3]: 데이터셋에 대한 설명을 확인

In [4]: 데이터셋 객체의 data 배열b_cancer_data, 즉 독립 변수 X가 되는 피처를 DataFrame 자료형으로 변환하여 b_cancer_df를 생성

In [5]: 유방암 유무 class로 사용할 diagnosis 컬럼을 b_cancer_df에 추가하고 데이터셋 객체의 target 컬럼b_cancertarget을 저장

In [6]: b_cancer_df의 데이터 샘플 5개를 출력b_cancer_df.head()하여 확인

■ 데이터 준비 및 탐색

- 사이킷런의 유방암 진단 데이터셋 사용하기
 - 3. 데이터셋의 크기와 독립 변수 X가 되는 피처에 대한 정보를 확인

Out:[7] 유명은 집단 데이터넷 크기: (569, 31) In [8]: b_cancer_df.head() Out:[8] Registrate Se entries, 10 to 588 Data columns; to 588 Data columns (total 31 columns); the sent actus 59 non-rull float64 mean seture 590 non-rull float64 mean seture 590 non-rull float64 mean seture 590 non-rull float64 mean concavity 590 non-rull float64 mean symmetry 560 non-rull float64 mean symmetry 560 non-rull float64 mean symmetry 560 non-rull float64 redux error 560 non-rull float64 texture error 560 non-rull float64 perimeter error 590 non-rull float64 perimeter error 590 non-rull float64 area error 560 non-rull float64	In [7]:	print('유방암 진단 데이터셋 크기: ', b_cancer_df.shape)
Cut:[8] class 'pandas.core frame DataFrame's Rangelndex: 569 entries, 0 to 568 Data columns (total 31 columns): mean radius 569 non-null float64 mean resture 569 non-null float64 mean perimeter 569 non-null float64 mean area 569 non-null float64 mean area 569 non-null float64 mean semochness: 569 non-null float64 mean concavity 569 non-null float64 mean concavity 569 non-null float64 mean concavity 569 non-null float64 mean concave points 569 non-null float64 mean symmetry 569 non-null float64 mean fractal dimension 569 non-null float64 radius error 569 non-null float64 texture error 569 non-null float64 radius error 560 non-null float64	Out:[7]	유방암 진단 데이터셋 크기: (569, 31)
Rangelindex: 569 entries, 0 to 588 Data columns (total 31 columns): mean radius 569 non-null float64 mean texture 569 non-null float64 mean sexture 569 non-null float64 mean area 569 non-null float64 mean smoothness: 569 non-null float64 mean compactness: 569 non-null float64 mean concavity 569 non-null float64 mean concavity 569 non-null float64 mean concave points: 569 non-null float64 mean symmetry 569 non-null float64 mean float64 mean fractal dimension 569 non-null float64 radius error 569 non-null float64 texture error 569 non-null float64 texture error 569 non-null float64 sexture error 569 non-null float64 area error 569 non-null float64 area error 569 non-null float64	In [8]:	b_cancer_df.head()
	Out:[8]	Rangelnder. 509 entries. 0 to 589. Data columns (total 31 columns): mean radius 569 non-null float64 mean texture 569 non-null float64 mean preimter 569 non-null float64 mean smoothers 569 non-null float64 mean compactures 569 non-null float64 mean concavely 569 non-null float64 mean concave points 569 non-null float64 mean formative 569 non-null float64 mean fractal dimension 569 non-null float64 mean fractal dimension 569 non-null float64 touture error 569 non-null float64 touture error 569 non-null float64 perimeter error 569 non-null float64 area error 569 non-null float64 area error 569 non-null float64 area error 569 non-null float64

In [7]: b_cancer_df.shape를 사용하여 데이터셋의 행의 개수(데이터 샘플 개수)와 열의 개수(변수 개수)를 확인 행의 개수가 569이므로 데이터 샘플이 569개, 열의 개수가 31이므로 변수가 31개 있음

In [8]: b_cancer_df에 대한 정보를 확인b_cancer_dtinfo() / 30개의 피처(독립 변수 X) 이름과 1개의 종속 변수 이름을 확인 가능 diagnosis는 악성이면 1, 양성이면 0의 값이므로 유방암 여부에 대한 이진 분류의 class로 사용할 종속 변수가 됨

01. [로지스틱 회귀 분석] 특징 데이터로 유방암 진단하기

■ 데이터 준비 및 탐색

- 사이킷런의 유방암 진단 데이터셋 사용하기
 - 4. 로지스틱 회귀 분석에 피처로 사용할 데이터를 평균이 0, 분산이 1이 되는 정규 분포 형태로 맞춤

In [9]:	from sklearn.preprocessing import StandardScaler scaler = StandardScaler()
In [10]:	b_cancer_scaled = scaler.fit_transform(b_cancer.data)
In [11]:	print(b_cancer.data[0])
Out:[11]	[1.799e+01 1.038e+01 1.228e+02 1.001e+03 1.184e-01 2.776e-01 3.001e-01 1.471e-01 2.419e-01 7.871e-02 1.095e+00 9.053e-01 8.589e+00 1.534e+02 6.399e-03 4.904e-02 5.373e-02 1.587e-02 3.003e-02 6.193e-03 2.538e+01 1.733e+01 1.846e+02 2.019e+03 1.622e-01 6.656e-01 7.119e-01 2.654e-01 4.601e-01 1.189e-01]
In [12]:	print(b_cancer_scaled[0])
Out:[12]	[1.09706398 -2.07333501 1.26993369 0.9843749 1.56846633 3.28351467 2.65287398 2.53247522 2.21757501 2.25574699 2.48973399 -0.56526506 2.83303087 2.48975756 -0.21400165 1.31686157 0.72402616 0.66081994 1.14875667 0.90708308 1.88668963 -1.35929347 2.30360062 2.00123749 1.30768627 2.61666502 2.10952635 2.29607613 2.75062224 1.93701461]

In [9]: 사이킷런의 전처리 패키지에 있는 정규 분포 스케일러를 임포트하고 사용할 객체scaler를 생성

In [10]: 피처로 사용할 데이터b_cancer.data에 대해 정규 분포 스케일링을 수행scaler.fit_transform()하여 b_cancer_scaled에 저장

In [11]~[12]: 정규 분포 스케일링 후에 값이 조정된 것을 확인

■ 분석 모델 구축 및 결과 분석

1. 로지스틱 회귀를 이용하여 분석 모델 구축하기

In [13]:	from sklearn.linear_model import LogisticRegression from sklearn.model_selection import train_test_split
In [14]:	#X, Y 설정하기 Y = b_cancer_df['diagnosis'] X = b_cancer_scaled
In [15]:	#훈련용 데이터와 평가용 데이터 분할하기 X_train, X_test, Y_train, Y_test = train_test_split(X, Y, test_size = 0.3, random_state = 0)
In [16]:	#로지스틱 회귀 분석·(1) 모델 생성 Ir_b_cancer = LogisticRegression()
In [17]:	# <i>로지스틱 회귀 분석· (2) 모델 훈련</i> Ir_b_cancer.fit(X_train, Y_train)
Out:[17]	LogisticRegression()
In [18]:	#로지스틱 회귀 분석: (3) 평가 데이터에 대한 예측 수행 -> 예측 결과 Y_predict 구하기 Y_predict = lr_b_cancer. predict (X_test)

In [13]: 필요한 모듈을 임포트

In [14]: diagnosis를 Y, 정규 분포로 스케일링한 b_cancer_scaled를 X로 설정

In [15]: 전체 데이터 샘플 569개를 학습 데이터:평가 데이터=7:3으로 분할test_size=0.3함

In [16]: 로지스틱 회귀 분석 모델 객체ir_b_cancer를 생성

In [17]: 학습 데이터x_train, Y_train로 모델 학습을 수행fit()함

In [18]: 학습이 끝난 모델에 대해 평가 데이터 XX_test를 가지고 예측을 수행predict()하여 예측값 YY_predict를 구함

01. [로지스틱 회귀 분석] 특징 데이터로 유방암 진단하기

■ 분석 모델 구축 및 결과 분석

- 로지스틱 회귀를 이용하여 분석 모델 구축하기
 - 주피터 노트북 버전 확인
 - 실습하는 아나콘다의 주피터 노트북 버전에 따라 실행 결과가 조금 다르게 나타날 수 있음
 - 노트북 화면 상단의 [Help]- [About] 메뉴에서 확인



그림 11-3 주피터 노트북 버전 확인

■ 분석 모델 구축 및 결과 분석

2. 생성한 모델의 성능 확인하기

In [19]:	from skleam.metrics import confusion_matrix, accuracy_score from skleam.metrics import precision_score, recall_score, f1_score, roc_auc_score
In [20]:	#오차 행렬 confusion_matrix(Y_test, Y_predict)
Out:[20]	array([[60, 3], [1, 107]], dtype = int64)
In [21]:	acccuracy = accuracy_score(Y_test, Y_predict) precision = precision_score(Y_test, Y_predict) recall = recall_score(Y_test, Y_predict) f1 = f1_score(Y_test, Y_predict) roc_auc = roc_auc_score(Y_test, Y_predict)
In [22]:	print('정확도: {0:.3f), 정밀도: {1:.3f), 재현율: {2:.3f), F1: {3:.3f):format(acccuracy,precision,recall,f1))
Out:[22]	정확도: 0.977, 정밀도: 0.973, 재현율: 0.991, F1: 0.982
In [23]:	print('ROC_AUC: {0:.3f}'.format(roc_auc))
Out:[23]	ROC_AUC: 0.972

In [19]: 필요한 모듈을 임포트

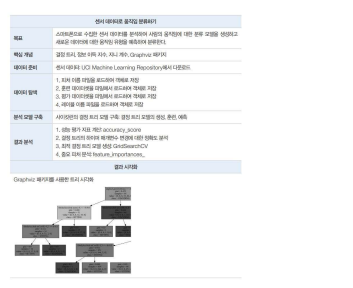
 $\ln [20]$: 평가를 위해 7:3으로 분할한 171개의 test 데이터에 대해 이진 분류의 성능 평가 기본이 되는 오차 행렬을 구함

실행 결과를 보면 TN이 60개, FP가 3개, FN이 1개, TP가 107개인 오차 행렬이 구해짐 In [21]: 성능 평가 지표인 정확도, 정밀도, 재현율, F1 스코어, ROC-AUC 스코어를 구함

In [22]~[23]: 성능 평가 지표를 출력하여 확인

02. [결정 트리 분석 + 산점도/선형 회귀 그래프] 센서 데이터로 움직임 분류하기

■ 분석 미리보기



■ 목표 설정

• 목표: 스마트폰에서 수집한 센서 데이터를 분석하여 사람의 움직임을 분류 하는 모델을 생성 새로운 데이터에 대해 움직임 유형을 예측해서 분류

■ 핵심 개념 이해

■ 결정 트리

- 머신러닝 알고리즘 중에서 직관적으로 이해하기 쉬운 것으로 다중 분류에 많이 사용
- 데이터 안에서 if/else 기반으로 규칙을 찾아 학습하여 트리 구조의 분류 규칙을 만듬
- 결정 트리의 구조는 규칙 조건(if)을 나타내는 규칙 노드와 분류가 결정된 클래스 값이 표시된 리프 노드로 구성
- 데이터의 균일도를 계산하는 대표 적인 방법으로 정보 이득 지수와 지니 계수가 있음



02. [결정 트리 분석 + 산점도/선형 회귀 그래프] 센서 데이터로 움직임 분류하기

■ 핵심 개념 이해

- 정보 이득 지수
 - 정보 이득은 엔트로피 개념을 기반으로 함
 - » 엔트로피: 데이터 집합의 혼잡도를 의미
 - » 데이터 집합에 다른 데이터 = 균일도가 떨어짐 \to 혼잡도가 높아지므로 엔트로피가 높아짐
 - » 데이터 집합에 같은 데이터 = 균일도가 높아짐 \to 혼잡도가 떨어지므로 엔트로피가 낮아짐
 - 정보 이득 지수: 혼잡도가 줄어들어 얻게 되는 이득을 의미하는 것으로, '1-엔트로피'로 계산
 - 결정 트리: 정보 이득 지수가 높은 피처를 분할 기준으로 사용

■ 지니 계수

- 소득의 불균형 정도를 나타내는 것인데 머신러닝에서 지니 계수는 데이터의 순도를 나타내기 위해 사용
- 결정 트리에서는 지니 계수가 높을수록 순도가 낮은 데이터 집합을 의미
- 지니 계수가 0이면 완전 순수한 데이터 집합을 의미

■ 핵심 개념 이해

- DecisionTreeClassifie
 - 사이킷런에서 제공하는 결정 트리 분류 모델

표 11-2 DecisionTreeClassifier의 주요 매개변수 매개변수 min_samples_split 노드를 분할하기 위한 최소 샘플 데이터 개수(default: 2) 리프 노드가 되기 위한 최소 샘플 데이터 개수 최적의 분할을 위해 고려할 최대 피처 개수 · None: 모든 피처 사용 max_features int: 사용할 피처 개수를 설정
 float: 사용할 피처 개수를 퍼센트로 설정 • sqrt: √(전체 피치 개수)를 계산하여 설정 • auto: sqrt와 동일 • log: log₂(전체 피처 개수)를 계산하여 설정 트리의 최대 깊이 max_depth 리프 노드에 들어가는 샘플 데이터의 최대 개수 max_leaf_nodes

- Graphviz
 - 패키지 결정 트리 시각화에 사용하는 패키지
 - 다이어그램을 그리기 위해 AT&T에서 개발한 그래프 시각화 오픈 소스 프로그램

02. [결정 트리 분석 + 산점도/선형 회귀 그래프] 센서 데이터로 움직임 분류하기

■ 데이터 준비

- 1. 센서 데이터 다운로드하기
 - 1. UCI Machine Learning Repository에 접속하여 'human activity recognition'을 검색



그림 11-5 UCI Machine Learning Repository 사이트에서 'human activity recognition' 검색

■ 데이터 준비

- 1. 센서 데이터 다운로드하기
 - 2. 검색 결과 목록에서 'Human Activity Recognition Using Smartphones Data Set'을 클릭

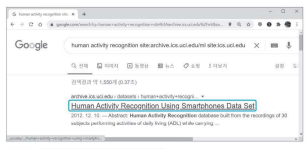
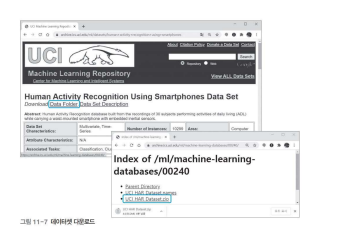


그림 11-6 검색 목록에서 다운로드할 데이터셋 선택

02. [결정 트리 분석 + 산점도/선형 회귀 그래프] 센서 데이터로 움직임 분류하기

■ 데이터 준비

- 1. 센서 데이터 다운로드하기
 - 3. 'Human Activity Recognition Using Smartphones Data Set' 페이지가 나타나면 'Data Folder'를 클릭하고, 나타난 페이지 에서 'UCI HAR Dataset.zip'을 클릭하여 다운로드



■ 데이터 준비

- 1. 센서 데이터 다운로드하기
 - 'My_Python 폴더에 11장 data 폴더를 만든 뒤 다운로드한 'UCI HAR Dataset.zip' 파일을 옮기고 폴더 이름을 'UCI_HAR_Dataset'으로 변경(하위 폴더의 이름도 함께 변경)



그림 11-8 다운로드한 데이터셋의 이름 변경

02. [결정 트리 분석 + 산점도/선형 회귀 그래프] 센서 데이터로 움직임 분류하기

■ 데이터 탐색

- 훈련용과 테스트용 데이터셋 확인하기
 - 다운로드한 데이터에 대한 설명은 README.txt 파일에 나와있음
 - activity_labels.txt를 보면 WALKING, WALKING_UPSTAIRS, WALKING_ DOWNSTAIRS, SITTING, STANDING, LAYING과 같은 6가지 움직임이 있는 것을 확인
 - 결정 트리 모델을 사용해서 이 6가지 움직임을 분류



그림 11-9 다운로드한 파일 확인

■ 데이터 탐색

- 훈련용과 테스트용 데이터셋 확인하기
 - 1. 주피터 노트북에서 '11장_결정트리분석'으로 노트북 페이지를 추가하고 입력

In [1]:	import numpy as np import pandas as pd
	pdversion
Out:[1]	'0.24.2'

In [1]: 필요한 모듈을 임포트하고 설치되어 있는 pandas 버전을 확인

- 오류체크 (ValueError)
 - 확인한 pandas 버전이 0.24.2보다 높은 경우 'ValueError : Duplicate names are not allowed.'라는 오류가 발생
 - features_name에 중복된 이름이 있는데 pandas 최신 버전에서는 이를 금지하고 있어서 발생
 - 다음 명령어를 입력하여 컬럼 이름 중복을 허용하는 하위 버전으로 pandas를 다시 설치

!pip install pandas = = 0.24.2

02. [결정 트리 분석 + 산점도/선형 회귀 그래프] 센서 데이터로 움직임 분류하기

■ 데이터 탐색

- 훈련용과 테스트용 데이터셋 확인하기
 - 1. 주피터 노트북에서 '11장_결정트리분석'으로 노트북 페이지를 추가하고 입력

#피처 이름 파일 읽어오기 feature name df = pd.read csv("./11장 data/UCI HAR Dataset/UCI HAR					
Dataset/features.txt', sep = '\s+',					
header = None. names = l'index'.					
'feature name'], engine = 'python')					
ioniai y origina pyriony					
feature_name_df.head()					
index feature_name					
0 1 tBodyAco-mean()-X					
1 2 tBodyAcc-mean()-Y					
2 3 tBodyAcc-mean()-Z					
3 4 tBodyAcc-std()-X					
4 5 tBodyAcc-std()-Y					
feature_name_df.shape					
(561, 2)					
#index 제거하고, feature name만 리스트로 저장					
feature_name = feature_name_df.iloc[:, 1].values.tolist()					
feature_name[:5]					
['tBodyAcc-mean()-X',					
'tBodyAcc-mean()-Y',					
'tBodyAcc-mean()-Z',					
'tBodyAcc-std()-X',					
'tBodyAcc-std()-Y']					

In [2]~[5]: 피처 이름이 있는 features.txt 파일을 열어서 내용을 확인 561개 피처가 있는데 feature_name만 추출해서 리스트로 저장

■ 데이터 탐색

- 훈련용과 테스트용 데이터셋 확인하기
 - 2. X_train, X_test, Y_train, Y_test 데이터 파일도 분석에 사용할 수 있도록 준비

In [7]:	X_train = pd.read_csv(',/11&_data/UCL_HAR_Dataset/UCL_HAR_Dataset/ train/X_train.txt', sep="Ws+", names = feature_ name, engine = 'python') X_test = pd.read_csv(',/11&_data/UCL_HAR_Dataset/UCL_HAR_Dataset/ test/X_test.txt', sep="Ws+", names = feature_ name, engine = 'python') Y_train = pd.read_csv(',/11&_data/UCL_HAR_Dataset/UCL_HAR_Dataset/ train/y_train.txt', sep="Ws+", header = None, names = ['action'], engine = 'python') Y_test = pd.read_csv(',/11&_data/UCL_HAR_Dataset/UCL_HAR_Dataset/ test/y_test.txt', sep = "Ws+", header = None, names = ['action'], engine = 'python')
Out:[7]	C:\(\psi\)Users\(\psi\)Kmj\\\Anaconda3\(\psi\)li\(\psi\)site-packages\(\psi\)pandas\(\psi\)io\(\psi\)parsers.py.702: User\(\psi\)arning: Duplicate names specified. This will raise an error in the future. return_read(filepath_or_buffer, kwds)
In [8]:	X_train.shape, Y_train.shape, X_test.shape, Y_test.shape
Out:[8]	((7352, 561), (7352, 1), (2947, 561), (2947, 1)

In [7]~[8]: train 폴더와 test 폴더에는 훈련용 X/Y 데이터와 테스트용 X/Y 데이터가 txt 파일로 들어 있음 파일을 읽어서 저장하고 크기를 확인하면x_train.shape, Y_train.shape, X_test. shape, Y_test.shape 훈련용 데이터는 7,352개, 테스트용 데이터는 2,947개로 구성된 것을 확인 가능

02. [결정 트리 분석 + 산점도/선형 회귀 그래프] 센서 데이터로 움직임 분류하기

■ 데이터 탐색

- 훈련용과 테스트용 데이터셋 확인하기
 - 2. X_train, X_test, Y_train, Y_test 데이터 파일도 분석에 사용할 수 있도록 준비

In [9]:	X_train.info()									
Out:[9]	<class 'pandas.core.frame.dataframe'=""> RangeIndex: 7352 entries, 0 to 7351 Columns: 551 entries, tBodyAcc-mean()-X to angle(Z,gravityMean) dtypes: float64(561) memory usage: 31.5 MB</class>									
In [10]:	X_train.head()									
Out:[10]	Bodylace B									
	0 0.288585 -0.020294 -0.132905 -0.995279 -0.983111 -0.913526 -0.995112 -0.983185 -0.923527 -0.9347240.074323									
	1 0.278419 -0.016411 -0.123520 -0.996245 -0.975300 -0.960322 -0.998807 -0.974914 -0.957888 -0.943968 0.158075									
	2 0.279653 -0.019487 -0.113462 -0.965390 -0.967187 -0.978944 -0.996520 -0.963688 -0.977489 -0.938992 0.414503									
	3 0.279174 -0.026201 -0.125283 -0.996091 -0.985403 -0.990676 -0.997099 -0.982750 -0.986302 -0.838962 0.404673									
	4 0.278629 -0.016570 -0.115362 -0.998139 -0.990817 -0.990482 -0.993321 -0.979872 -0.990441 -0.942489 0.087753									
	5 rows × 561 columns									
In [11]:	print(Y_train['action'].value_counts())									
Out:[11]	6 1407									
Out.[11]	5 1374									
	4 1286									
	1 1226									
	· ·									
	2 1073									
	3 986									
	Name: action, dtype: int64									

In [9]~[10]: 훈련용 X 데이터는 feature_name에서 확인했던 561개 피처로 구성되어 있음 In [11]: Y 데이터는 6가지 움직임에 대한 레이블(분류할 class)값으로 되어있으므로, 각 레이블의 데이터 개수value_counts()를 확인

■ 데이터 탐색

- 훈련용과 테스트용 데이터셋 확인하기
 - 2. X_train, X_test, Y_train, Y_test 데이터 파일도 분석에 사용할 수 있도록 준비

In [12]:	label_name_df = pd_read_csv(',/118'_data/UCL_HAR_Dataset/UCL_HAR_Dataset/activity_labels.txt', sep = "Ws+", header = None, names = ['index', 'label'], engine = 'python')
In [13]:	#index 제거하고, feature_name만 리스트로 저장 label_name = label_name_df.iloc[;, 1].values.tolist()
In [14]:	label_name
Out:[14]	['WALKING', UPSTAIRS', 'WALKING_DOWNSTAIRS', 'SITTING', 'STANDING', 'LAYING']

In [12]: 레이블 이름이 있는 파일인 activity_labels.txt에서 label_name만 추출해 리스트로 저장

02. [결정 트리 분석 + 산점도/선형 회귀 그래프] 센서 데이터로 움직임 분류하기

■ 분석 모델 구축 및 결과 분석

- 1. 결정 트리 분류 분석 모델 구축하기
 - 6개 움직임을 분류하기 위한 결정 트리 모델을 구축

In [15]:	from sklearn.tree import DecisionTreeClassifier					
In [16]:	#결정 트리 분류 분석: 모델 생성 dt_HAR = DecisionTreeClassifier(random_state=156)					
In [17]:	#결정 트리 분류 분석: 모델 훈련 dt_HAR fit (X_train, Y_train)					
Out:[17]	DecisionTreeClassifier(class_weight = None, criterion = 'gini', max_depth = None,max_features = None, max_leaf_nodes = None, min_impurity_decrease = 0.0, min_impurity_split = None, min_samples_leaf = 1, min_samples_split = 2, min_weight_fraction_leaf = 0.0, presort = False, random_state = 156, splitter = 'best')					
In [18]:	#결정 트리 분류 분석: 평가 데이터에 예측 수행 -> 예측 결과로 Y_predict 구하기 Y_predict = dt_HAR.predict(X_test)					

In [15]: 사이킷런을 사용하여 결정 트리 분류 분석을 하기 위해 sklearn.tree 패키지에 있는 DecisionTreeClassifier 모듈을 임포트

In [16]: 훈련용 데이터와 테스트용 데이터는 이미 준비되어 있으므로 모델 생성 작업을 수행

In [17]: 모델 훈련을 수행, 훈련이 끝나고 출력된 결정 트리 모델의 매개변수에서 riterion = 'gini'는 분할 기준으로 지니 계수를 사용한다는 의미

In [18]: 평가 데이터로 예측을 수행하고 예측값을 Y_predict에 저장

■ 분석 모델 구축 및 결과 분석

- 2. 결정 트리 분류 분석 모델 구축하기
 - 1. 결과 분석하기 생성된 결정 트리 모델의 분류 정확도 성능을 확인

In [19]:	from sklearn.metrics import accuracy_score					
In [20]:	accuracy = accuracy_score(Y_test, Y_predict) print('결정 트리 예측 정확도: {0:.4f}'.format(accuracy))					
Out:[20]	결정 트리 예측 정확도: 0.8548					
In [21]:	print('결정 트리의 현재 하이퍼 매개변수: ₩n', dt_HAR.get_params())					
Out:[21]	결정 트리의 현재 하이퍼 매개변수: {'ccp_alpha': 0.0, 'class_weight': None, 'criterion': 'gini', 'max_ depth': None, 'max_features': None, 'max_leaf_nodes': None, 'min_ impurity_decrease': 0.0, 'min_impurity_split': None, 'min_samples_ leaf': 1, 'min_samples_split': 2, 'min_weight_fraction_leaf': 0.0, 'presort': 'deprecated', 'random_state': 156, 'splitter': 'best')					

In [19]: 정확도 측정을 위해 accuracy_score 모듈을 임포트

In~[20]: 테스트용 데이터의 Y_test 값과 결정 트리 모델에서 예측한 Y_predict의 오차를 기반으로 계산한 정확도 점수를 확인

In [21]: 결정 트리 모델 학습을 통해 자동 설정되어 있는 하이퍼 매개변수를 확인

- 결정 트리 모델의 하이퍼 매개변수를 수정하면 정확도를 높일 수 있음

02. [결정 트리 분석 + 산점도/선형 회귀 그래프] 센서 데이터로 움직임 분류하기

■ 분석 모델 구축 및 결과 분석

- 2. 결정 트리 분류 분석 모델 구축하기
 - 2. 정확도를 검사하여 최적의 하이퍼 매개변수를 찾는 작업을 해주는 GridSearchCV 모듈을 사용

In [22]:	from sklearn.model_selection import GridSearchCV
In [23]:	params = { 'max_depth': [6, 8, 10, 12, 16, 20, 24] } grid_cv = GridSearchCV(dt_HAR, param_grid = params, scoring =
	grid_cv.fit(X_train, Y_train)
Out:[23]	GridSearchCV(cv = 5, estimator = DecisionTreeClassifier(random_state = 156), param_grid = ('max_depth': [6, 8, 10, 12, 16, 20, 24]}, return_train_score = True, scoring = 'accuracy')

In [22]: GridSearchCV 모듈을 임포트

In [23]: GridSearchCV를 사용하여 결정 트리의 하이퍼 매개변수 중에서 트리의 깊이를 6, 8, 10, 12, 16, 20, 24로 변경하면서 결정 트리 모델 7개를 생성하여 모델 학습grid_cvfift()을 수행

■ 분석 모델 구축 및 결과 분석

- 2. 결정 트리 분류 분석 모델 구축하기
 - 2. 정확도를 검사하여 최적의 하이퍼 매개변수를 찾는 작업을 해주는 GridSearchCV 모듈을 사용

In [24]:	cv_results_df = pd.DataFrame(grid_cv.cv_results_) cv_results_df[['param_max_depth', 'mean_test_score', mean_train_score']]					
Out:[24]	param_	max_depth	mean_test_score	mean_train_score		
Out.[24]	0	6	0.850791	0.944879		
	1	8	0.851069	0.982692		
	2	10	0.851209	0.993403		
	3	12	0.844135	0.997212		
	4	16	0.861344	0.000000		
	5	20	0.850800	0.999966		
	6	24	0.849440	1.000000		
In [25]:	print('최고 평균 정확도: {0:.4f}, 최적 하이퍼 매개변수: {1}'.format(grid_ cv.best_score_, grid_cv.best_params_))					
Out:[25]	최고 평균 정확도: 0.8513, 최적 하이퍼 매개변수: {'max_depth': 16}					

In [24]: GridSearchCV를 사용하여 생성한 7개 모델의 param_max_depth, mean_test_ score, mean_train_score를 확인 In [25]: 7개 모델 중에서 최고 평균 정확도와 그때의 최적 max_depth를 출력하여 확인

02. [결정 트리 분석 + 산점도/선형 회귀 그래프] 센서 데이터로 움직임 분류하기

■ 분석 모델 구축 및 결과 분석

- 2. 결정 트리 분류 분석 모델 구축하기
 - 3. max_depth와 함께 min_samples_split을 조정

```
In [26]:

params = {
    'max_depth': [8, 16, 20],
    'min_samples_split': [8, 16, 24]
}

grid_cv = GridSearchCV(dt_HAR, param_grid = params, scoring =
    'accuracy', cv = 5, return_train_score = True)
grid_cv.fit(X_train, Y_train)

Out:[26]

GridSearchCV(cv = 5, estimator = DecisionTreeClassifier(random_state = 156), param_grid = {max_depth': [8, 16, 20],
    'min_samples_split': [8, 16, 24], return_train_score
    = True, scoring = 'accuracy')
```

In [26]: max_depth를 8, 16, 20으로, min_samples_split를 8, 16, 24로 변경하면서 결정 트리 모델을 생성하여 모델 학습grd_cvfit()을 수행

■ 분석 모델 구축 및 결과 분석

- 2. 결정 트리 분류 분석 모델 구축하기
 - 3. max_depth와 함께 min_samples_split을 조정

In [27]:	cv_results_df = pd.DataFrame(grid_cv.cv_results_) cv_results_df[['param_max_depth', 'param_min_samples_split', 'mean_ test_score', 'mean_train_score']]						
Out:[27]	param_	param_max_depth param_min_samples_split mean_test_score mean_train_score					
	0	8	8	0.852023	0.981468		
	1	8	16	0.854879	0.979836		
	2	8	24	0.851342	0.978237		
	3	16	8	0.844136	0.994457		
	4	16	16	0.847127	0.990479		
	5	16	24	0.849439	0.986772		
	6	20	8	0.846040	0.994491		
	7	20	16	0.848624	0.990479		
	8	20	24	0.849167	0.986772		
In [28]:	print('최고 평균 정확도: (0:4f), 최적 하이퍼 매개변수: (1)'. format(grid_cv.best_score_ grid_cv.best_params_))						
Out:[28]	최고 평균 정확도: 0.8549, 최적 하이퍼 매개변수: {'max_depth': 8, 'min_ samples_split': 16}						

In [27]: GridSearchCV를 사용하여 생성한 9개 모델의 param_max_depth, min_samples_split, mean_test_score, mean_train_score를 확인

In [28]: GridSearchCV를 사용하여 생성한 모델 중에서 최고 평균 정확도와 최적 하이퍼 매개변수를 출력하여 확인

02. [결정 트리 분석 + 산점도/선형 회귀 그래프] 센서 데이터로 움직임 분류하기

■ 분석 모델 구축 및 결과 분석

- 2. 결정 트리 분류 분석 모델 구축하기
 - 4. 최적 모델grid_cv.best_estimator_을 사용하여 테스트 데이터에 대한 예측을 수행

In [27]:

best_dt_HAR = grid_cv_best_estimator,
best_Y_predict = best_dt_HAR.predict(X_test)
best_accuracy = accuracy_score(Y_test, best_Y_predict)
print('best 결정 트리 예측 정확도: (0.4f):format(best_accuracy))

Out:[27]
best 결정 트리 예측 정확도: 0.8717

In [29]: GridSearchCV의 객체인 grid_cv의 best_estimator_ 속성에 저장되어 있는 최적 모델best_dt_HAR에 대하여 테스트 데이터x_test에 대한 예측predict()을 수행하고 정확도를 출력하여 확인

■ 분석 모델 구축 및 결과 분석

- 2. 결정 트리 분류 분석 모델 구축하기
 - 5. feature_importances_ 속성을 사용하여 각 피처의 중요도를 알아내고 중요도가 높은 10개 피처를 찾아 그래프로 표시

In [30]:	import seaborn as sns import matplotlib.pyplot as plt
In [31]:	feature_importance_values = best_dt_HAR.feature_importances_ feature_importance_values_s = pd.Series(feature_importance_values, index = X_train.columns)
In [32]:	feature_top10 = feature_importance_values_s.sort_values(ascending = False)[:10]
In [33]:	plt.figure(figsize = (10, 5)) plt.title("feature Top 10") sns.barplot(x = feature_top10, y = feature_top10.index) plt.show()

In [30]: 중요 피처를 그래프로 나타내기 위한 모듈을 임포트

In [31]: 최적 결정 트리 모델best_dt_HAR의 feature_importances_를 객체에 저장하고 막대 그래프로 그리기 위해 Series 자료형으로 변환하여 저장

In [32]: 중요도 값을 오름차순 정렬하여 상위 10개만 feature_top10에 저장

In [33]: 중요 피처 10개를 막대 그래프로 나타냄

02. [결정 트리 분석 + 산점도/선형 회귀 그래프] 센서 데이터로 움직임 분류하기

■ 분석 모델 구축 및 결과 분석

- 2. 결정 트리 분류 분석 모델 구축하기
 - 5. feature_importances_ 속성을 사용하여 각 피처의 중요도를 알아내고 중요도가 높은 10개 피처를 찾아 그래프로 표시

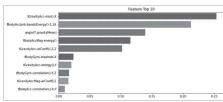


그림 11-10 중요도 값 상위 10개 피처로 나타낸 막대 그래프

■ 결과 시각화

- 1. 결정 트리 모델의 트리 구조를 그림으로 시각화하기
 - 1. Graphviz 패키지는 별도의 설치 작업이 필요 사이트에서 graphviz-install-2.44.1-win64.exe를 다운로드하여 설치

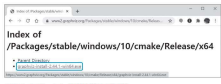


그림 11-11 Graphviz 패키지 다운로드 후 설치

02. [결정 트리 분석 + 산점도/선형 회귀 그래프] 센서 데이터로 움직임 분류하기

■ 결과 시각화

- 1. 결정 트리 모델의 트리 구조를 그림으로 시각화하기
 - 2. 설치 경로를 환경 변수에 설정하고 Graphviz 패키지를 파이썬으로 사용하기 위해 파이썬 래퍼 모듈인 graphviz를 설치

In [34]:	#https://www2.graphviz.org/Packages/stable/windows/10/cmake/Release/x64/ ##graphviz-install-2.44.1-win64.exe를 다운로드하여 설치하기 import os ###설치 경로(C/Program Files/Graphviz 2.44.1/bin)를 PATH에 추가하기					
	**## さん お生(こ)Program Files/Graphive 2.44.1/bill) = FATH (I ナフリア) os.environ["PATH"] += os.pathsep + 'C:/Program Files/Graphviz 2.44.1/bin'					
In [35]:	!pip install graphviz					
In [36]:	from sklearn.tree import export_graphviz					
	#export_graphviz()의 호출 결과로 out_file로 시청된 tree.dot 파일 생성 export_graphviz(best_dt_HAR, out_file = "tree.dot", class_names = label_ name, feature_names = feature_name, impurity = True, filled = True)					
In [37]:	import graphviz					
	#위에서 생성된 tree.dot 파일을 Graphviz가 읽어서 시각화 with open("tree.dot") as f: dot_graph = fread() graphviz.Source(dot_graph)					

In [34]: Graphviz 2.44.1을 설치한 경로를 환경 변수로 설정

In [35]: Graphviz를 사용하기 위해 파이썬 래퍼 모듈을 설치

In [36]: Graphviz 인터페이스 모듈인 export_graphviz를 임포트, 결정 트리 모델best_dt_HAR의 트리 구조 정보를 dot 파일로 생성

In [37]: dot 파일을 읽어서 트리 구조를 그림으로 나타냄

■ 결과 시각화

- 1. 결정 트리 모델의 트리 구조를 그림으로 시각화하기
 - 시각화된 트리 그래프를 보면 561개 피처를 사용하여 depth가 8인 결정 트리를 작성한 것을 확인

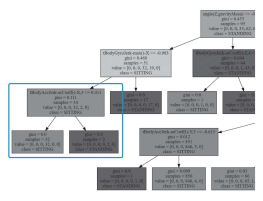


그림 11-12 결정 트리 모델을 시각화한 트리 구조 그래프