Taller de Análisis de datos - Problema de clasificación 0

Jésica Charaf e Ignacio Spiousas

24 de noviembre de 2023

Problema de clasificación 0

El archivo Distrofia-info contiene una descripción de la Distrofia Muscular de Duchenne (DMD), para cuyo diagnóstico se realizó un estudio cuyos resultados están en el archivo Distrofia-Data. La primera fila es:

38 1 1 1 1007 22 6 0 079 52.0 83.5 10.9 176

Las primeras 5 columnas no sirven. "22" es la edad, "6" el mes, "0" no sirve, "079" el año, y las últimas cuatro son CK, H, PK y LD. El objetivo es proponer una regla para detectar la DMD usando las cuatro variables observadas (enzimas), y estimar su error de clasificación. Se plantean algunas preguntas:

- a) CK y H son más baratas de medir que PK y LD. ¿Cuánto aumenta el error si se prescinde de estas últimas?
- b) ¿Tiene sentido incluir la edad entre los predictores?
- c) La sensibilidad y la especificidad son respectivamente las probabilidades de identificar correctamente a sujetos enfermos y sanos. ¿Cómo elegir el balance entre ambas?
- d) Se sabe que la probabilidad de que una mujer sea portadora es 1/3200. ¿Tiene alguna utilidad ese dato?

Resolución

Análisis exploratorio

El conjunto de datos contiene 209 observaciones dentro de las cuales 134 corresponden a la clase no portadora y 75 a las clase portadora. Las variables involucradas son:

- Edad
- Mes
- Año
- CK
- H PK
- LD

Para empezar, inspeccionamos los datos y detectamos observaciones con valores faltantes registrados como "-9999" dentro de las variables PK y LD. Estos valores fueron reemplazados por el promedio por clase de los valores registrados en cada variable.

En la figura 1 pueden verse los boxplots de las edades según cada clase y podemos ver que, aparentemente, no hay representatividad de edades más grandes en la muestra no portadora, lo cual parece estar vinculado a cómo se tomó la muestra y no necesariamente a que haya una relación directa entre la edad y la pertenencia a alguna de las clases. Esta heterogeneidad podría enmascarar el efecto de los marcadores en el diagnóstico por la edad y es por este motivo que no incluiremos esta variable como predictora.

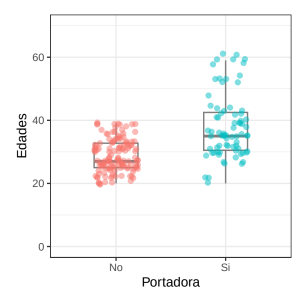


Figure 1: Boxplots de las edades según la condición de portadora junto con las observaciones individuales.

Una vez limpiados los datos, consideramos las 4 columnas que indican los valores detectados de ciertos marcadores (CK, H, PK y LD) y una columna con los valores "Sí" o "No" que indica si la persona es portadora o no.

En la figura 2 se observa la medición de cada marcador dependiendo de si la persona es o no portadora. A simple vista podemos ver que, en promedio (barra gris), la medición de los cuatro marcadores es superior cuando la persona es portadora. Sin embargo, pareciera que H es el que separa menos eficientemente ambos grupos.

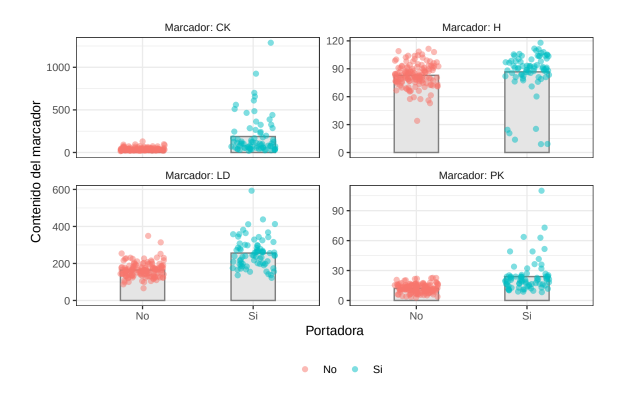


Figure 2: Dependencia de la medición de cada marcador con la condición de portadora de la persona. Los puntos indican los datos individuales mientras que la barra gris indica el promedio para cada categoría.

El objetivo del presente trabajo consiste en entrenar un modelo que prediga si la persona es portadora o no a partir de las cuatro mediciones de marcadores. Para esto vamos a evaluar un número de modelos de clasificación: Regresión logística, K vecinos vercanos y Random Forest. Luego de elegir qué modelo es el más conveniente para el problema y ajustar sus hiperparámetros y parámetros evaluaremos su capacidad de predicción en un set de testeo.

Elección del método de clasificación

Para analizar los distintos métodos de clasificación, separamos la muestra en un set de entrenamiento (dos tercios de los datos) y un set de testeo (un tercio de los datos) de forma estratificada según la clase, utilizando la función initial_split de {rsample}.

La métrica a utilizar para evaluar el modelo depende del caso en particular de estudio y del tipo de error que consideremos que es más grave cometer o se priorice evitar. En nuestro caso vamos a considerar la medida F1 score teniendo en cuenta que provee un balance entre recall y precision.

K vecinos cercanos

El primer modelo que vamos a ajustar es el de K vecinos cercanos. Para esto consideramos una grilla de valores de k (cantidad de vecinos) entre 1 y 20. Para evaluar cuál es la cantidad de vecinos más conveniente realizamos validación cruzada separando la muestra de entrenamiento en 10 folds estratificando según la clase. Estos folds son generados utilizando la función vfold_cv del paquete $\{rsample\}$.

Para implementar este modelo utilizaremos las funcionalidades del paquete {tidymodels}.

De esta manera, para cada valor de k, calculamos el promedio de los F1 obtenidos en cada fold y seleccionamos el valor de k que maximice dicho promedio. Con este criterio, el valor de k obtenido es 9 con un valor de

F1 de 0.91. En la figura 3 podemos ver los valores promedios de los F1 en función de la cantidad de vecinos utilizados.

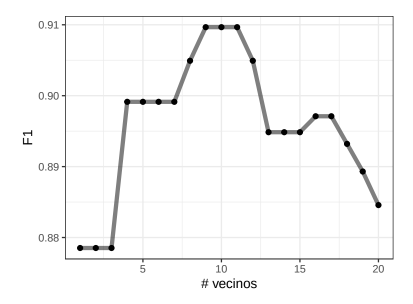


Figure 3: Dependencia de F1 con la cantidad de vecinos para el modelo de vecinos cercanos.

Regresión logística

Para continuar, otro enfoque que exploramos es el de regresión logísica considerando una familia de modelos lineales generalizados con regularización Lasso.

En este caso, tomamos una grilla de 50 valores de λ equiespaciados en escala logarítmica entre 10^{-3} y 10^{0} y, a la vez, consideramos distintos valores de umbral de clasificación p entre 0.2 y 0.8^{1} con paso 0.1.

Al igual que antes, realizamos validación cruzada tomando 10 folds y evaluando para cada valor de λ y de p los resultados del F1 obtenido a partir del ajuste del modelo lineal generalizado correspondiente asignándole pesos $1-\frac{\# casos \ de \ la \ clase}{\# casos \ totales}$ a las observaciones correspondientes a cada clase.

El valor máximo obtenido para el F1 es 0.923 y se alcanza para un umbral de p=0.3 y un $\lambda=0.02223$.

Random forest

Como última alternativa vamos a considerar un modelo basado en árboles a partir de la técnica de random forest. En este caso también utilizaremos validación cruzada para hallar la combinación de parámetros que maximice F1. Los hiperparámetros que sobre los cuales vamos a optimizar son:

- el número de variables que se consideran en cada split del árbol aleatorio, que puede tomar valores enteros de 1 a 4 (mtry), y
- el número mínimo de observaciones requeridas para que una hoja se bifurque, que puede tomar valores enteros mayores a 1 (min_n).

De este modo, calcularemos el promedio de los F1 que se obtienen a partir del ajuste de random forest en los distintos folds para cada combinación de $mtry y min_n$ sobre una grilla que considera valores enteros y rangos $1 \le mtry \le 4$ y $1 \le min_n \le 40$.

Para implementar este modelo, y al igual que en el caso de K vecinos cercanos, utilizaremos las funcionalidades del paquete {tidymodels}.

¹Resulta razonable que el óptimo no esté en valores muy chicos ni muy grandes.

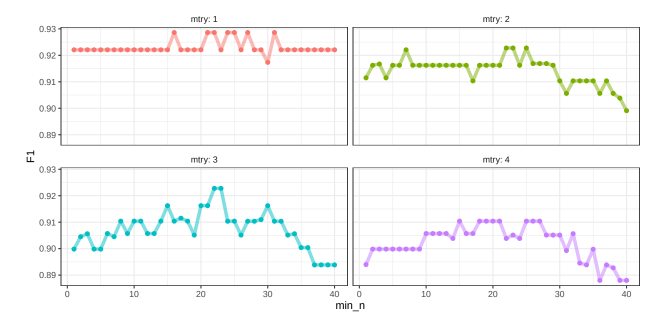


Figure 4: Dependencia del F1 obtenido por validación cruzada con los parámetros de random forest.

En la figura 4 se pueden ver los resultados del F1 en función de los parámetros de la grilla. Si bien no pareciera haber una clara dependencia con min_n, sí observamos una relación con mtry donde se obtienen valores de F1 más altos para mtry igual a 1 y que decrecen para valores más grandes. El valor máximo obtenido para el F1 es 0.929 y se alcanza para mtry igual a 1 y min_n igual a 16.

Evaluación del modelo elegido en los datos de testeo

En nuestro caso, los mejores modelos de cada tipo tuvieron un desempeño similar. Es por eso que seleccionaremos el modelo que consideramos más simple e interpretable, es decir, GLM con regularización LASSO y parámetros p=0.3 y $\lambda=0.02223$.

A continuación, vamos a ajustar el modelo seleccionado con todos los datos de entrenamiento y evaluar su performance sobre los datos de testeo. La matriz de confusión que se obtiene es la siguiente:

	0	1
0	43	8
1	2	17

A partir de esta matriz, el valor de F1 correspondiente es de 0.896. A su vez, estimamos el error de clasificación y el resultado obtenido es 0.143.

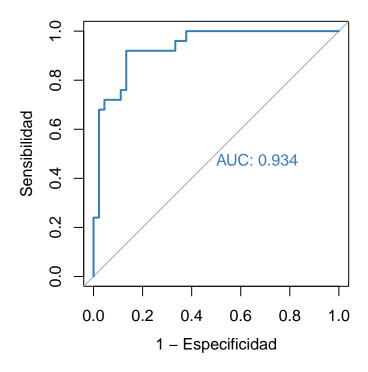


Figure 5: Curva ROC del modelo seleccionado con los datos de testeo.

Para analizar el balance entre sensibilidad y especificidad del método elegido, graficamos la curva ROC asociada (figura 5) y calculamos el AUC cuyo valor es 0.934. Como el valor obtenido del AUC es cercano a 1, podemos decir que el mecanismo de clasificación seleccionado tiene un buen desempeño para distinguir entre las clases.

Análisis del modelo GLM usando únicamente las covariables CK y H

Como en el problema se indica que CK y H son más baratas de medir que PK y LD, vamos a estudiar el modelo de regresión logística con regularización LASSO considerando únicamente como variables predictoras a CK y H.

Para eso, primero volvemos a explorar cuáles son los parámetros que maximizan el promedio del F1 barriendo una grilla de valores de λ y p y utilizando el método de validación cruzada, al igual que lo realizado cuando teníamos las cuatro variables predictoras. El valor máximo de F1 es 0.873 y se alcanza para p=0.3 y $\lambda=0.035565$.

Luego, ajustamos el modelo con los parámetros óptimos con toda la muestra de entrenamiento y evaluamos sobre la muestra de testeo el F1 obteniendo un resultado de 0.874 El valor del error de clasificación para los datos de testeo con dos variables es 0.186. La matriz de confusión de este nuevo modelo es:

	0	1
0	45	13
1	0	12

Conclusiones

En el trabajo exploramos distintos métodos para detectar la DMD y, en base al análisis realizado, optamos por el modelo GLM con regularización Lasso. Para tomar esta decisión nos basamos en que la métrica evaluada dio considerablemente bien y el desempeño obtenido es similar al resto de los métodos y nos permite tener una mayor interpretabilidad.

A la vez, indagamos sobre el impacto que tiene prescindir de las variables PK y LD y, si bien se observa que las métricas empeoran un poco, consideramos que si el costo de medición de las mismas es mucho mayor se podría contemplar utilizar el modelo sin incluirlas.

Por último, en relación al dato sobre la probabilidad de que una mujer sea portadora (1/3200), creemos que esta información podría ser relevante en caso de que por algún motivo querramos tener un control sobre la cantidad de falsos positivos (por ejemplo, si el paciente tuviera que realizar un tratamiento costoso o de grande impacto en su salud). Esto se debe a que al ser tan baja la probabilidad de que una mujer sea portadora, la cantidad de falsos positivos será considerablemente mayor que la cantidad de falsos negativos.