Computational Document

체질량지수(BMI) - R마크다운(.rmd)

true

2019-11-16

비즈니스 설명

캐글, "500 Person Gender-Height-Weight-Body Mass Index - Height and Weight random generated, Body Mass Index Calculated"에서 데이터를 바탕으로 고객에게 체중과 키 정보만 제공하면 체질량 지수(Body Mass Index , BMI)를 예측하는 모형을 개발하여 고객이 궁금해하는 서비스를 개발하고자 한다.

체질량 지수(體質量指數, Body Mass Index, BMI)는 인간의 비만도를 나타내는 지수로, 체중과 키의 관계로 계산된다. 키가 t 미터, 체중이 w 킬로그램일 때, BMI는 다음이 수식으로 표현된다. (키의 단위가 센티미터가 아닌 미터임에 유의해야 한다.)

$$BMI = \frac{w}{t^2}$$

체질량지수 (BMI지수)로 과체중 혹은 비만을 판정하는 한국 사례 ¹

 구분	BMI 지수
고도 비만	40 이상
중등도 비만 (2단계 비만)	35 - 39.9
경도 비만 (1단계 비만)	30 - 34.9
과체중	25 - 29.9
정상	18.5 - 24.9
거체중	18.5 미만

데이터

캐글, "500 Person Gender-Height-Weight-Body Mass Index - Height and Weight random generated, Body Mass Index Calculated"에서 데이터를 바탕으로 고객에게 체중과 키 및 라벨 데이터 **index**가 준비되어 있어 키와 몸무게를 통해 BMI 예측한다.

데이터 사전

Gender: Male / FemaleHeight: Number (cm)Weight: Number (Kg)

• Index:

- 0: Extremely Weak

- 1: Weak

¹위키백과, "체질량 지수" (2019-04-22 접근함)

```
2: Normal3: Overweight4: Obesity5: Extreme Obesity
```

데이터 가져오기

캐글에서 내려받은 원본 데이터를 살펴본다.

```
library(tidyverse)

bmi_dat <- read_csv("https://raw.githubusercontent.com/statkclee/author_carpentry_kr/gh-pages/data/500_glimpse(bmi_dat)

Observations: 500
Variables: 4
$ Gender <chr> "Male", "Male", "Female", "Female", "Male", "Male", "Ma...
$ Height <dbl> 174, 189, 185, 195, 149, 189, 147, 154, 174, 169, 195, ...
$ Weight <dbl> 96, 87, 110, 104, 61, 104, 92, 111, 90, 103, 81, 80, 10...
$ Index <dbl> 4, 2, 4, 3, 3, 3, 5, 5, 3, 4, 2, 4, 3, 2, 2, 5, 5, 5...

bmi_dat %>%
DT::datatable()
```

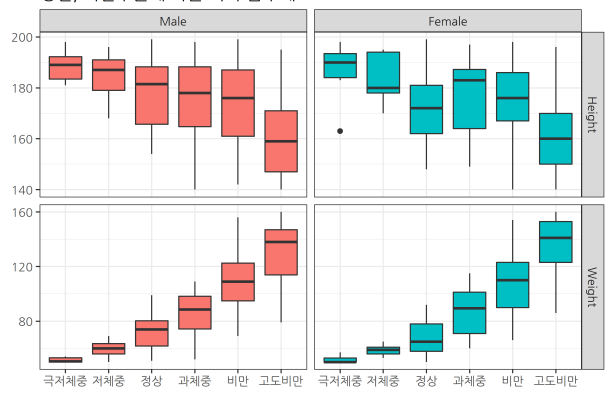
탐색적 데이터 분석

요약 통계

```
bmi_df <- bmi_dat %>%
  mutate(Index = factor(Index, levels = c(0,1,2,3,4,5), labels = c(" ", " ", " ", " ", " ",
         Gender = factor(Gender, levels = c("Male", "Female")))
bmi_df %>%
  group_by(Index) %>%
  summarise( = mean(Height),
               = mean(Weight))
# A tibble: 6 x 3
  Index
  <fct>
            <dbl>
                     <dbl>
1
       188.
               51.7
2
        185.
                 59.4
3
          174.
                  69.1
4
                 86.9
        176.
5
         174.
                 108.
6
       161.
              133.
```

시각화

성별, 비만구분에 따른 키와 몸무게



예측모형 - BMI 예측

BMI 그룹 $= f(\text{성별}, \text{키}, \text{몸무게}) + \epsilon$

BMI 그룹: "극저체중", "저체중", "정상", "과체중", "비만", "고도비만"

```
# 0. -----
library(caret)
library(doSNOW)
```

```
set.seed(777)
# 1.
# bmi df
# 2.
# 3.
        _____
## 3.1.
num_cores <- parallel:::detectCores()</pre>
start_time <- Sys.time()</pre>
cl <- makeCluster(num_cores, type = "SOCK")</pre>
registerDoSNOW(cl)
## 3.2. vs /
train_test_index <- createDataPartition(bmi_df$Index, p = 0.7, list = FALSE)</pre>
train <- bmi_df[train_test_index, ]</pre>
test <- bmi_df[-train_test_index, ]</pre>
## 3.3.
cv_folds <- createMultiFolds(train$Index, k = 10, times = 5)</pre>
cv_ctrl <- trainControl(method = "cv", number = 10,</pre>
                        index = cv folds,
                        verboseIter = TRUE)
## 3.2.
### ranger
gc_ranger_model <- train(Index ~., train,</pre>
                  method = "ranger",
                  tuneLength = 7,
                  trControl = cv_ctrl)
note: only 2 unique complexity parameters in default grid. Truncating the grid to 2 .
Aggregating results
Selecting tuning parameters
Fitting mtry = 3, splitrule = extratrees, min.node.size = 1 on full training set
gc_pred_class <- predict(gc_ranger_model, newdata = test, type="raw")</pre>
bmi_conf <- confusionMatrix(gc_pred_class, test$Index)</pre>
bmi_conf$table
          Reference
Prediction
                 0 0
                             0 0
            3
                   5 0
                               0 0
                    1 16 1 0
              0
                                               0
                   0 3 16
                                    0
```

```
0 0 1 3 38 5
0 0 0 0 1 54

cat(" : ", scales::percent(bmi_conf$overall[["Accuracy"]]))

: 89.8%

stopCluster(cl)
```

BMI 예측

```
bmi_test_dat <- tribble(
    ~"Gender", ~"Height", ~"Weight",
    "Male", 149, 61,
    "Female", 172, 67
)

predict(gc_ranger_model, newdata = bmi_test_dat, type="raw")</pre>
```

[1] Levels: