



ORIGINAL RESEARCH PAPER

**Detecting car insurance fraud using improved clustering with genetic algorithm**

B. Yousefimehr, M. Ghatee\*, S. Moradi, Y. Tafakor, S. Tavakoli

Department of Computer Science, Faculty of Mathematics and Computer Science, Amirkabir University of Technology (Tehran Polytechnic), Tehran, Iran.

---

ARTICLE INFO

**Article History:**

Received 04 August 2024

Revised 11 November 2024

Accepted 07 December 2024

---

**Keywords:**

Artificial intelligence  
Car insurance  
Clustering  
Fraud detection  
Genetic algorithm

---

ABSTRACT

**BACKGROUND AND OBJECTIVES:** Clustering is one of the basic techniques in data mining and machine learning, which is used to divide a set of data into homogeneous subsets. There are different methods for clustering, each of which has its own strengths and weaknesses. One of the main challenges in clustering is finding the optimal number of clusters and optimal allocation of data to these clusters. Genetic algorithm, as an optimization method based on natural evolution, has a high ability to solve complex problems and search for large solution spaces and can be used as an effective tool in clustering. The purpose of this article is to investigate the efficiency and accuracy of genetic algorithm in data classification and compare it with traditional clustering methods for classification. In order to evaluate the performance of this algorithm, several insurance data sets are used and the obtained results are analyzed with different criteria such as accuracy. Also, different parameters of the genetic algorithm are examined and their effects on the final performance of the algorithm are studied in order to determine the most optimal settings for data classification.

**METHODS:** In this research, to form chromosomes, at first, the number of clusters was determined. Considering that each cluster center had as many features as the number of features in the data set, the length of each chromosome was determined by multiplying the number of clusters by the number of features. New and diverse methods were used for Crossover, Mutation and Survival processes. Also, the evaluation criterion similar to the K-means algorithm was chosen to optimize the clustering performance. This innovative approach led to improving the accuracy and efficiency of the classification process.

**FINDINGS:** By applying the method described in this article to three insurance data sets for fraud detection, we have interesting results with 12% improvement in F1 and 10% increase in accuracy in the first data set, 1% improvement in F1 and 1% improvement in accuracy in the first data set. Second and finally, 1% improvement in F1 and 2% improvement in the accuracy of the third data set compared to the K-means method and other methods have been achieved. Due to the 2-mode data in this data set, the problem is solved for two clusters using the algorithm and the best label for each cluster is selected according to the real labels of the data and the result is presented as the results of classification problems. Additionally, significant improvements in metrics such as ARI and other clustering evaluation criteria have been achieved, and remarkable progress has been made compared to the standard genetic algorithm.

**CONCLUSION:** Genetic Algorithm is able to solve complex problems without definite solution and can perform better in data clustering than traditional methods such as K-means. By combining probabilities and randomness, this approach provides the possibility to examine more points as cluster centers and improve clustering performance. The results show that this method works better than the famous methods in some cases and provides a suitable structure for data clustering.

\*Corresponding Author:

Email: [ghatee@aut.ac.ir](mailto:ghatee@aut.ac.ir)

Phone: +9821 64542531

ORCID: [0000-0002-9558-8286](http://orcid.org/0000-0002-9558-8286)

DOI: [10.22056/ijir.2025.02.02](https://doi.org/10.22056/ijir.2025.02.02)

---

This is an open access article under the CC BY license (<http://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>).





مقاله علمی

تشخیص تقلب در بیمه خودرو با استفاده از خوشبندی بهبودیافته با الگوریتم زنگنه

بهنام یوسفی مهر، مهدی قطعی<sup>\*</sup>، سینا مرادی، یاسمین تفکر، ساجد توکلی

گروه علوم کامپیوتر، دانشکده ریاضی و علوم کامپیوتر، دانشگاه صنعتی امیرکبیر (پلی تکنیک تهران)، تهران، ایران.

چکیده:

**پیشینه و اهداف:** خوشبندی یکی از روش‌های اساسی در داده‌کاوی و یادگیری ماشین است که برای تقسیم مجموعه‌ای از داده‌ها به زیرمجموعه‌های همگن به کار می‌رود. روش‌های مختلفی برای انجام خوشبندی وجود دارد که هریک نقاط قوت و ضعف خاص خود را دارند. یکی از چالش‌های اصلی در خوشبندی، یافتن تعداد خوشبندی‌های بهینه و تخصیص بهینه داده‌ها به این خوشبندی است. الگوریتم زنگنه، به عنوان روش بهینه‌سازی مبتنی بر تکامل طبیعی، توانایی بالای در حل مسائل پیچیده و جستجوی فضای جواب‌های بزرگ دارد و می‌تواند به عنوان یک ابزار مؤثر در خوشبندی به کار رود. هدف این مقاله، بررسی کارایی و دقت الگوریتم زنگنه در کلاس‌بندی داده‌ها و مقایسه آن با روش‌های سنتی خوشبندی برای کلاس‌بندی است. به منظور ارزیابی عملکرد این الگوریتم، چندین مجموعه داده بیمه استفاده شده و نتایج بدست آمده با معیارهای مختلفی مانند دقت تحلیل می‌شوند. همچنین، پارامترهای مختلف الگوریتم زنگنه بررسی شده و تأثیر آن‌ها بر عملکرد نهایی الگوریتم مطالعه می‌شود تا بهینه‌ترین تنظیمات برای کلاس‌بندی داده‌ها تعیین شود.

**روش‌شناسی:** در این پژوهش، به منظور تشکیل کروموزوم‌ها، ابتدا تعداد خوشبندی‌ها مشخص شد. با توجه به اینکه هر مرکز خوش بدهانه تعداد ویژگی‌های مجموعه داده دارای ویژگی بود، طول هر کروموزوم به صورت حاصل ضرب تعداد خوشبندی‌ها در تعداد ویژگی‌ها تعیین شد. برای فرایندهای Mutation و Crossover و Survival از روش‌های نوین و متنوعی بهره گرفته شد. همچنین، معیار ارزیابی مشابه الگوریتم K-means انتخاب شد تا عملکرد خوشبندی بهینه‌سازی شود. این رویکرد نوازه‌انه به بهبود دقت و کارایی فرایند کلاس‌بندی منجر شد.

**یافته‌ها:** با اعمال روش توضیح داده شده در این مقاله برای تشخیص تقلب در ۳ مجموعه داده بیمه، به نتایج جالب توجهی با توجه به این پژوهش، دقت در مجموعه داده اول، ۱٪ بهبود F1 و دقت در مجموعه داده دوم و در نهایت نیز ۱٪ بهبود در F1 و ۱۰٪ بهبود در دقت مجموعه داده اول، ۱٪ بهبود F1 و دقت در مجموعه داده دوم در نهایت نیز ۱٪ بهبود در F1 و ۲٪ بهبود در دقت مجموعه داده سوم نسبت به روش K-means ۲ کلاس بودن داده‌ها در این مجموعه داده‌ها، مسئله بنازای ۲ خوش بدهانه با استفاده از الگوریتم حل شده و بهترین برچسب برای هر خوش بدهانه با توجه به برچسب‌های واقعی دادگان انتخاب شده و نتیجه به صورت نتایج حاصل از مسائل دست‌بندی ارائه شده است. همچنین بهبود چشمگیری در معیارهای همچون ARI و سایر معیارهای ارزیابی خوشبندی حاصل شده و پیشرفت چشمگیری نسبت به الگوریتم زنگنه عادی نیز حاصل شده است.

**نتیجه‌گیری:** الگوریتم زنگنه قابلیت حل مسائل پیچیده و بدون راحل قطعی را دارد و می‌تواند در خوشبندی داده‌ها عملکرد بهتری نسبت به روش‌های سنتی مانند K-means داشته باشد. این رویکرد با ترکیب احتمالات و تصادفی بودن، امكان بررسی نقاط بیشتر به عنوان مراکز خوش بدهانه و بهبود عملکرد خوشبندی را فراهم می‌کند. نتایج نشان می‌دهد که این روش در برخی موارد بهتر از روش‌های معروف عمل می‌کند و ساختار مناسبی برای خوشبندی داده‌ها ارائه می‌دهد.

اطلاعات مقاله:

تاریخ های مقاله:

تاریخ دریافت: ۱۴۰۳ مرداد ۱۴۰۳

تاریخ داوری: ۱۴۰۳ آبان ۱۴۰۳

تاریخ پذیرش: ۱۴۰۳ آذر ۱۴۰۳

کلمات کلیدی:

الگوریتم زنگنه

بیمه خودرو

تشخیص تقلب

خوشبندی

هوش مصنوعی

نویسنده مسئول:

ایمیل: [ghatee@aut.ac.ir](mailto:ghatee@aut.ac.ir)

تلفن: +۹۸۲۱ ۶۴۵۴۲۵۲۱

ORCID: 0000-0002-9558-8286

DOI: [10.22056/ijr.2025.02.02](https://doi.org/10.22056/ijr.2025.02.02)

توجه: مدت زمان بحث و انتقاد برای این مقاله تا ۱۰ زوئیه ۲۰۲۵ در وبسایت IJR در «نمایش مقاله» باز است.

**مقدمه**

روشی خوشبندی مبتنی بر مرکز (Centroids-based) (Roushani et al., 2019) بر پایه الگوریتم ژنتیک ارائه دهیم که با توجه به عملکرد مناسب در صنعت، عملکردی شبیه و نزدیک به این روش داشته باشد و همچنین با دخیل کردن احتمالات به مدل خود اجازه دهیم که حتی عملکردی بهتر از K-means داشته باشد (Hruschka et al., 2009).

در روش‌های خوشبندی مبتنی بر مرکز، چالش و مسئله اصلی پیدا کردن مناسب مرکز خوشبدهاست. روش K-means که معروف‌ترین روش در این دسته است، میانگین داده‌های درون یک خوشه را به عنوان مرکز خوشه آن در نظر می‌گیرد (Yong and Xin cheng, 2012).

اما در حالات بسیاری بهترین حالتی که می‌توان برای مرکز خوشه در نظر گرفت بدین‌صورت نیست و K-means نیز نتایج خوبی نخواهد داشت و همچنین انتخاب تصادفی مراکز اولیه خوشه‌ها که ممکن است به همگرایی بهینه محلی و نتایج ضعیف منجر شود. این الگوریتم به انتخاب اولیه مراکز حساس است و ممکن است به جای یافتن بهینه‌جهانی، به نتایج محلی بسته شود. همچنین، استفاده از فاصله اقلیدسی و فرض کروی بودن خوشه‌ها باعث ناکارآمدی در شناسایی خوشه‌های پیچیده یا همپوشان می‌شود (Ikotun et al., 2023).

همچنین معیارهای متعددی برای اندازه‌گیری فاصله نیز استفاده می‌شود، مثلاً فاصله منهدمی یا اقلیدسی (Singh et al., 2013).

حال اگر بخواهیم روشی مبتنی بر مرکز برای خوشبندی ارائه دهیم که مبتنی بر الگوریتم ژنتیک باشد، باید جواب مسئله را که همان مرکز خوشه‌هاست در قالب کروموزوم‌های دربیاوریم را ساختار مورداستفاده توسط الگوریتم ژنتیک دربیاوریم (Maulik and Bandyopadhyay, 2000) (Bhatia, 2014).

واردی مثل تابع برازنده‌گی (fitness function)، عملیات انتخاب (selection)، عملیات تقاطع (crossover) و عملیات جهش (mutation) را بروی آن تعریف کنیم (Roy and Sharma, 2010).

همچنین باید نحوه تخصیص داده‌ها به هریک از این مراکز خوشه را تعریف کنیم، سپس می‌توانیم این مسئله را با استفاده از الگوریتم ژنتیک حل کنیم و مقایسه‌ای از آن با سایر روش‌های خوشبندی داشته باشیم (Rahman and Islam, 2014).

نتایج نشان می‌دهد که ترکیب الگوریتم ژنتیک با K-means به دلیل تشابه در تابع ارزیابی، نسبت به سایر روش‌ها عملکرد بهتری دارد. استفاده از K-means در ابتدا، سرعت همگرایی را افزایش می‌دهد، در حالی که الگوریتم ژنتیک برای بهبود نتایج و کاوش گسترده‌تر استفاده می‌شود و این ترکیب در داده‌های کمیاب یا غیرقابل اعتماد، دقت و انعطاف‌پذیری بیشتری ارائه می‌دهد.

می‌توان نوآوری این مقاله را در ساختاربندی دقیق و بهبودیافته الگوریتم ژنتیک برای مسئله خوشبندی و تنظیم عملگرهای آن بهصورتی که بهترین کارایی را داشته باشد، خلاصه کرد که این نوآوری بر روی مجموعه داده‌های بیمه بررسی شده است.

**مروری بر پیشینه پژوهش**

در روش خود از ترکیب K-means و الگوریتم Lu et al. (2016)

صنعت بیمه به دلیل ماهیتش، به راحتی در معرض کلاهبرداری و تقلب قرار می‌گیرد. در بیمه خودرو، بیمه‌گر تمامی خسارت‌های را که توسط خودرو یا بار آن به اشخاص ثالث وارد می‌شود، پوشش می‌دهد (Seidi Aghili Abadi et al., 2017).

برای تشخیص کلاهبرداری می‌توان از روش‌های نظارت‌شده و بدون نظارت بهره گرفت (Yousefimehr and Ghatee, 2025). روش‌های نظارت‌شده زمانی که داده‌های برچسب‌خورده موجود باشند، کارآمدند (Ahmadlou et al., 2023). اما در صورت محدودیت یا هزینه‌بر بودن برچسب‌گذاری، روش‌های بدون نظارت مانند خوشبندی K-means و سلسه‌مراتبی برای شناسایی موارد غیرعادی کاربرد دارند (Tajaddodi Nodehi et al., 2023). در این پژوهش، فرض شده که امکان برچسب‌گذاری وجود ندارد و نیاز به یک الگوریتم بدون نظارت است.

الگوریتم ژنتیک که هالند در سال ۱۹۹۲ معرفی کرد، از فرایند تکامل زیستی و نظریه بقای اصلاح داروین الهام گرفته است. عناصر اصلی الگوریتم ژنتیک شامل نمایش کروموزوم، انتخاب براساس شایستگی، و عملگرهای زیست‌شناسی مانند انتخاب، جهش، و تبدال هستند. کروموزوم‌ها به صورت رشته‌های باینری نمایش داده شده و به طور تکراری با استفاده از عملگرهای ژنتیکی جایگزین می‌شوند (Katoch et al., 2021).

الگوریتم k-means روشی محبوب برای خوشبندی داده‌های که مجموعه داده‌ها را به k خوشه تقسیم می‌کند. ابتدا k نقطه به عنوان مراکز اولیه به صورت تصادفی انتخاب می‌شود و هر نمونه داده به نزدیک‌ترین مرکز خوشه اختصاص می‌یابد. مراکز خوشه‌ها تا زمانی که تغییرات ناچیز شوند، به روزرسانی می‌شوند. هدف اصلی الگوریتم، کمینه کردن مجموع مربعات فاصله بین نقاط داده و مراکز خوشه‌های است (Ahmed et al., 2020).

الگوریتم‌های خوشبندی سلسه‌مراتبی با ترکیب یا تقسیم گروههای موجود عمل می‌کنند و تعداد خوشه‌ها در ابتدا مشخص نمی‌شود. خوشبندی می‌تواند به دو روش از پایین به بالا یا از بالا به پایین انجام شود و نتیجه آن به صورت درخت نمایش داده می‌شود (Shetty and Singh, 2021).

لازم است توجه داشته باشیم که در مسائل یادگیری بدون ناظر، به دلیل نبود داده‌هایی برچسب‌دار، دقت و نتیجه حاصل از مدل به طور چشمگیری نسبت به مدل‌هایی که با استفاده از داده‌های برچسب‌دار کار می‌کنند، کمتر است. به همین علت در شرایطی که داده‌های بدون برچسب در اختیار داریم و می‌خواهیم که خود مدل، با توجه به ویژگی‌های داده، بتواند بدون ناظر یاد بگیرد؛ با جالش‌های متنوعی مواجهیم. مثلاً در شرایطی که با داده‌های ۲ کلاسه و خطی جاییناپذیر سروکار داشته باشیم، روش K-means قادر به خوشبندی صحیح داده‌ها در ۲ کلاس اصلی داده‌ها نیست (Jain, 2010).

با توجه به روش‌های گوناگون مسئله خوشبندی، سعی داریم

### روش‌شناسی پژوهش

در این بخش به بررسی روش پیشنهادی می‌پردازیم. **شکل ۱** عملکرد کلی روش ارائه شده را که مشابه الگوریتم ژنتیک است، نشان می‌دهد. در خوشبندی مبتنی بر مراکز، لازم بود داده‌های موجود را درون خوشه‌هایی قرار دهیم و هر خوشه را به‌گونه‌ای انتخاب کنیم که داده‌های درون آن بیشترین تراکم و نزدیکی به یکدیگر را داشته باشند (*Sonia Sharma and Shikha Rai, 2014*). برای انجام این کار، نیاز بود تا مراکز خوشه‌ها را بیابیم و هر داده را به نزدیکترین خوشه وصل کنیم. در الگوریتم ژنتیک، باید پاسخ مسئله را درون کروموزوم‌ها ذخیره می‌کردیم و تلاش می‌کردیم با استفاده از عملیات تقاطع و جهش کروموزوم‌هایی با کارایی بهتر تولید کنیم و بهترین کروموزوم را به عنوان پاسخ نهایی برگردانیم (*Katoch et al., 2021*). برای ذخیره‌سازی مراکز خوشه‌ها درون کروموزوم‌ها، هر مرکز خوشه به عنوان یک مختصات هندسی در فضای  $n$  بعدی ذخیره می‌شود که  $n$  تعداد ویژگی‌های مورد بررسی است. با داشتن  $k$  خوشه، هر کروموزوم باید  $k$  مختصات  $n$  بعدی را ذخیره کند. بنابراین، کروموزوم‌ها به صورت یک آرایه  $k \times n$  در نظر گرفته شدند که هر خانه آن یک ژن محاسبه شود. بنابراین تعداد ژن‌های لازم برای هر کروموزوم، از رابطه زیر به دست می‌آید:

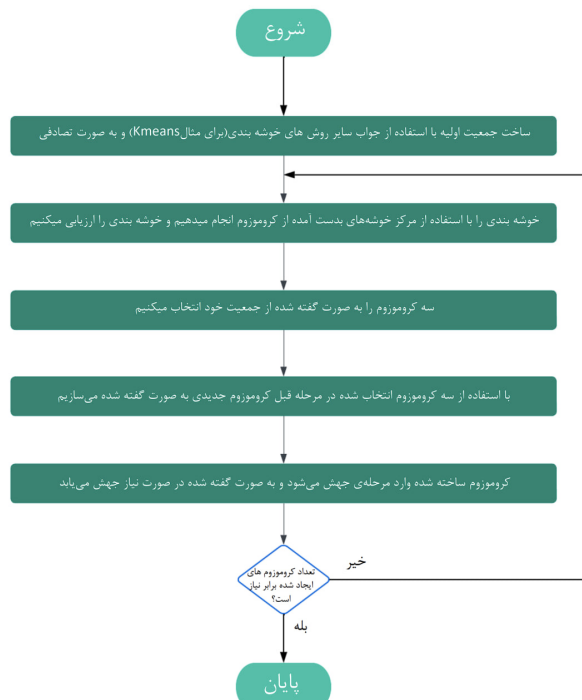
$$\text{تعداد ژن کروموزوم (Kn)} = \text{تعداد خوشه (K)} \times \text{تعداد ویژگی (n)}$$

در این پژوهش، با هدف تشخیص داده‌های تقلیلی، تعداد خوشه‌ها

ژنتیک برای حل مسئله چند فروشنده دوره‌گرد بدون تقاطع مسیرها استفاده کردند. K-means برای تقسیم‌بندی رؤوس و انتخاب شهر آغازین استفاده شده و الگوریتم ژنتیک به صورت موازی در هر زیرمجموعه اجرا می‌شود. این ترکیب هم به اهداف تعیین شده می‌رسد و هم به دلیل پردازش موازی سرعت بالایی دارد.

روش دیگری را *Babaie et al. (2016)* ارائه کرده است که برای خوشبندی و برنامه‌ریزی بودجه خانوارها، از ترکیب دو روش K-means و ژنتیک استفاده می‌کند. همین‌طور ژنتیک به عنوان یک الگوریتم فراتکاری توانسته سرعت رسیدن به جواب بهینه در الگوریتم K-means را بالا ببرد.

**Aibinu et al. (2016)** روشنی ارائه داد تا در زمان ترکیب این دو الگوریتم، کنترل جمعیت انجام شده و همین طور عملیات تقاطع، با چندین کروموزوم والد انجام شود. نتایج نشان می‌دهد که این الگوریتم روی مسیریابی ربات‌ها بسیار خوب عمل کرده است در روش *Chang et al. (2009)*، از الگوریتم ژنتیک برای خوشبندی استفاده شده که در آن هر کروموزوم نمایانگر مرکز خوشه‌های است. با تعریف بازتریبی ژن و استفاده از یک عملگر تقاطع مبتنی بر شباهت بین کروموزوم‌ها، فضای جستجو بهتر بررسی می‌شود. نتایج نشان می‌دهد این روش عملکرد بهتری نسبت به K-means داشته و انعطاف‌پذیری بالایی در حل مسائل مختلف دارد. بررسی این مقالات نشان می‌دهد که ترکیب روش خوشبندی با الگوریتم ژنتیک می‌تواند گام مثبتی برای بهبود تشخیص تقلب باشد.



شکل ۱. مراحل کلی روش ارائه شده  
Figure 1. General steps of the method

به صورت تصادفی از جمعیت فعلی برای تکثیر انتخاب شدند. سپس، نیاز بود روشی برای نحوه عملیات تقاطع معرفی کنیم تا بتوانیم با استفاده از آن از والدها فرزندانی ایجاد کنیم. روش‌های متنوعی برای تقاطع وجود دارد، مانند تقاطع تک نقطه‌ای، تقاطع چند نقطه‌ای، تقاطع یکنواخت و امثال آن (Zainuddin and Abd Samad, 2020).

عملیات تقاطع به این صورت انجام شد که هر ژن با احتمالی خاص از والد ۱، ۲ یا ۳ انتخاب می‌شد. این روش به عنوان تقاطع یکنواخت تصادفی معرفی می‌شود که هر ژن ۵۰ درصد احتمال دارد از والد ۱ (بهترین کروموزوم)، ۳۳ درصد احتمال دارد از والد ۲ (دومین بهترین کروموزوم) و ۱۲ درصد احتمال داشت از والد ۳ (یک کروموزوم تصادفی) انتخاب شود. این احتمالات به صورت تجربی تعیین شده و قابل تغییر هستند. در نهایت، روشی برای جهش نیز لازم است (De Falco et al., 2002).

ما از ترکیب روش‌های جهش تصادفی استفاده کردیم. به این صورت که ابتدا، با توجه به نرخ جهش، اگر کروموزومی وارد فرایند جهش می‌شد، هر ژن آن به صورت تصادفی دوباره با توجه به بازه‌ای که مقادیر آن ویژگی در آن قرار داشت، با عددی تصادفی از آن بازه جایگزین می‌شد.

روش دیگری که برای جهش در این گزارش استفاده شده، جهش جایگزینی است. ازانجاکه فقط دو خوشه داشتیم، یک موقعیت به صورت تصادفی در کروموزوم انتخاب شد و سپس طبق فرمول زیر، دو ژن با هم جایه‌جا شدند:

$$(i + n)\% (k * n)$$

در اینجا،  $n$  تعداد ویژگی‌ها،  $c$  جایگاه انتخابی و  $k$  تعداد خوشه‌هاست. این ترکیب از روش‌های جهش، به افزایش تنوع ژنتیکی و بهبود کلاری الگوریتم کمک می‌کرد. در این فرمول، اگر بخواهیم بعدی از مرکز خوشه را با بعدی دیگر از مرکز خوشه دیگر هم عوض کنیم، ابتدا یک موقعیت تصادفی در کروموزوم انتخاب می‌شود. سپس، برای تعویض آن با ژن متناظر در خوشه دیگر، تعداد خوشه‌ها را در تعداد ویژگی‌های مجموعه داده ضرب کرده و باقی‌مانده آن موقعیت تصادفی انتخاب شده، به علاوه تعداد بعدها را نسبت به آن محاسبه می‌کنیم تا ژن متناظر را به دست آوریم و جای دو ژن را عوض کنیم.

ابتدا جمعیت اولیه تولید و ارزش هر فرد محاسبه شد. والدین انتخاب و فرزندان از طریق ترکیب و جهش ایجاد شدند. بهترین کروموزوم به عنوان جواب نهایی انتخاب شد و نقاط به نزدیک ترین مرکز خوشه متصل شدند. کروموزوم‌ها براساس تعداد خوشه‌ها تعیین شده‌اند و با تغییر تعداد خوشه‌ها، طول آن‌ها نیز تغییر می‌کند. در این پژوهش، ساختار کروموزوم‌ها براساس تعداد خوشه‌ها تعیین شده است و با تغییر تعداد بهینه خوشه‌ها، طول کروموزوم‌ها نیز تغییر می‌کند. برای یافتن تعداد بهینه خوشه‌ها، می‌توان یک ژن خاص برای این پارامتر تعریف کرد و عملگرهای الگوریتم ژنتیک را به طور جداگانه برای آن تنظیم نمود که به دلیل مشخص بودن تعداد خوشه‌ها از قبل، این پارامتر در نظر گرفته نشده است.

به دلیل دو کلاسه بودن داده‌ها برابر با ۲ در نظر گرفته شده است. با این حال، بسته به نوع مجموعه داده و نیاز مسئله، می‌توان تعداد خوشه‌ها را تغییر و با برچسب‌های موجود در مسئله تطبیق داد.

گرچه در صورتی که از تعداد برچسب‌های نهایی هیچ اطلاعی نداشته باشیم، می‌توان خود  $K$  را نیز به عنوان پارامتر یک ژن درون کروموزوم‌ها قرار داد و بر آن اساس به ادامه کار پرداخت (Maulik and Bandyopadhyay, 2000).

با توجه به اینکه مختصات در این مسئله به صورت اعداد اعشاری است، ساختار کروموزوم‌ها به صورت آرایه‌ای از اعداد اعشاری تعریف شده. سپس، نیاز بود معیاری برای سنجش کیفیت کروموزوم‌ها شدند. سپس، نیاز بود معیاری برای سنجش کیفیت کروموزوم‌ها تعریف شود تا بتوان هر کروموزوم را رتبه‌بندی کرد. گفته شد که اگر مرکز خوشه به گونه‌ای تعیین شود که نقاط نزدیک به آن خوشه متراکم باشند، بدین معناست که خوشبندی مناسبی انجام شده است (Chiang et al., 2006).

بدین ترتیب، مراکز خوشه‌ها از کروموزوم استخراج شدند، داده‌های موجود به نزدیک ترین مرکز خوشه متصل شدند و مجموع فاصله اقلیدسی نقاط از مرکز هر خوشه محاسبه شد. بدیهی است که هرچه این مجموع فاصله اقلیدسی کمتر باشد، کروموزوم بهتر خواهد بود. بنابراین، خوب بودن کروموزوم نسبتی عکس با این مقدار دارد. در نتیجه، معکوس این مجموع فاصله از مراکز خوشه‌ها به عنوان معیار ارزندگی معرفی شد.

$$\frac{1}{\sum_{k=1}^{N_c} \sum_{j=1}^{N_k} \sqrt{\sum_{i=1}^F (C_{ki} - P_{ij})^2}} = \text{ارزندگی}$$

که  $N_c$  تعداد خوشه‌ها،  $N_k$  تعداد داده‌های درون خوشة  $F$ ،  $K$  تعداد ویژگی‌های مجموعه داده و  $C_{kj}$  مرکز خوشة  $K$  است. در استفاده از الگوریتم ژنتیک، نیاز بود تعدادی کروموزوم برای تشکیل جمعیت اولیه تولید کنیم (Poikolainen et al., 2015). روش‌های متعددی برای تولید این جمعیت وجود دارد. برای ساخت کروموزوم‌ها ابتدا بازه اعداد هر ویژگی تعیین شد و سپس یک عدد تصادفی در آن بازه برای هر ژن انتخاب گردید. به این ترتیب، جمعیت اولیه به صورت تصادفی ایجاد شد و سپس با استفاده ازتابع ارزیابی، کیفیت هر کروموزوم سنجیده و ذخیره شد.

علاوه بر این، می‌توانستیم برای محدودتر کردن بازه و استفاده از دقت روش  $K$ -means، بازه انتخاب اعداد برای ژن  $i$  را به  $[c_i, 2 \times c_i]$  محدودتر کنیم، که در اینجا  $c_i$  بعد از مرکز خوشه ارائه شده توسط  $K$ -means است. این اقدام به بهبود دقت و کارایی الگوریتم کمک می‌کرد.

علاوه بر تولید تصادفی جمعیت اولیه، می‌توان تعداد بسیار محدودی کروموزوم با استفاده از این بازه‌ها تولید کرد تا کروموزوم‌های آینده بهبود یابند و کیفیت جامعه اولیه ارتقا یابد (Kudova, 2007). پس از ساخت جمعیت اولیه، نیاز بود تعدادی والد از بین کروموزوم‌ها انتخاب شوند و فرزندانی با استفاده از آن‌ها تولید شوند (Jebardi, 2013). در بخش انتخاب والد، دو والد با بهترین ارزندگی و یک والد دیگر

**نتایج و بحث**

این مجموعه داده شامل ویژگی‌هایی مانند سن بیمه‌شده و مدت زمان عضویت در بیمه است. در Car insurance، با نرخ تقلب ۲۷ درصد، ویژگی‌های اقتصادی و خانوادگی بیمه‌شده‌گان بررسی می‌شود.

با استفاده از الگوریتم خوشبندی K-means، ژنتیک ساده، خوشبندی سلسه‌مراتبی و روش ارائه شده مجموعه داده‌ها را به دو خوش تقطیم و سپس آن‌ها را مقایسه می‌کنیم. در روش پیشنهادی با نرخ جهش ۴۰ درصد و پس از تولید ۲ هزار کروموزوم و با جامعه اولیه ۱۰۰ نفر و تولید ۵ کروموزوم از بازه مرکز خوش‌های K-means همانند توضیحات بر روی مجموعه داده‌ها اعمال شد.

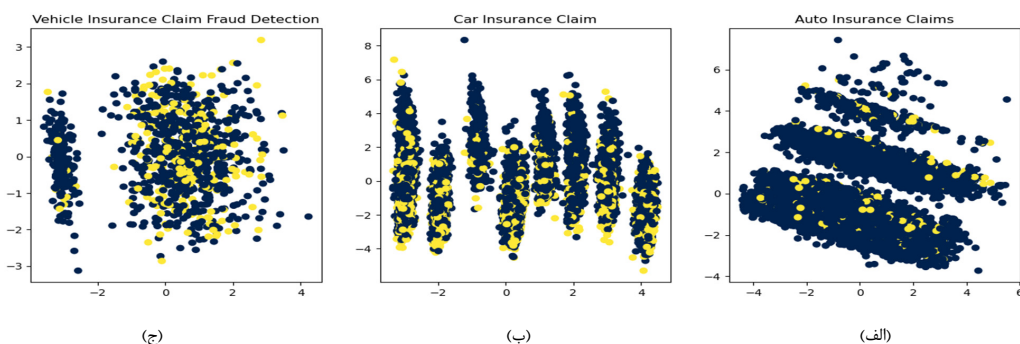
در [جدول ۲](#) مشاهده می‌کنیم که روش پیشنهادی در

هر سه مجموعه داده در معیار ARI (Adjusted Rand Index) Fowlkes–Mallows و عملکرد بهتری دارد. همچنین، در معیارهای NMI (Normalized Mutual Information) و بهبودهایی نشان می‌دهد. با اینکه هیچ‌یک از این معیارها به داده‌های کلاس تقلب توجه خاصی ندارند، پس از خوشبندی می‌توان دو حالت برچسب‌گذاری را برای خوشبندی خود در نظر گرفت و حالتی با دقت بیشتر را انتخاب کرد و سپس با استفاده از روش‌های ارزیابی مسائل دسته‌بندی با مرکز بر داده‌های تقلب آن را ارزیابی کرد. این روش ارزیابی با تمرکز بر داده‌های تقلب برای مقایسه عملکرد مدل‌ها به کار می‌رود. همچنین، معیار F1 تعريف شده روی داده‌های تقلب نشان‌دهنده عملکرد بهتر روش ارائه شده در مقایسه با دیگر روش‌هاست. نتایج حاصل را می‌توانید در [جدول ۳](#) بررسی کنید.

برای کاهش ابعاد داده‌ها از روش تحلیل مؤلفه‌های اصلی (Principal Component Analysis) استفاده شده است. کاهش ابعاد از چندین بعد به دو بعد به منظور ساده‌سازی و بصری‌سازی داده‌ها انجام گرفت تا امکان تحلیل و مشاهده الگوهای، بهویژه در تشخیص تقلب فراهم شود. با انتخاب دو مؤلفه اصلی، امکان تجسم داده‌ها در فضای دو بعدی فراهم آمد که باعث می‌شود الگوهای و روابط بین داده‌ها راحت‌تر قابل شناسایی و تفسیر باشد. در [شکل ۲](#) هر نقطه نشان‌دهنده یک نمونه از مجموعه داده است که با استفاده از مؤلفه‌های اصلی جدید ترسیم شده است.

**جدول ۱** اطلاعات مربوط به سه مجموعه داده مختلف در پژوهش را نشان می‌دهد. هر مجموعه داده شامل تعداد کل نمونه‌ها، نمونه‌های مثبت (تقلیبی) و منفی (غیرتقلیبی)، تعداد ویژگی‌ها و توضیحاتی درباره محتوا مجموعه داده است. بهطور خاص، ویژگی‌هایی هر مجموعه داده شامل اطلاعاتی مانند تاریخ، مبلغ ادعا، وضعیت بیمه‌نامه و جزئیات خودرو است که برای تحلیل تقلب و تشخیص آن استفاده شده‌اند.

این مجموعه داده‌ها اطلاعاتی برای تشخیص تقلب در درخواست‌های بیمه و سایل نقلیه فراهم می‌کنند. مجموعه داده Auto insurance شامل ویژگی‌های و سایل نقلیه، تصادفات و بیمه‌نامه‌ها و هدف آن شناسایی تقلب در درخواست‌های بیمه‌ای با نرخ تقلب ۰،۰۶ است. در مجموعه داده Vehicle insurance، نرخ تقلب ۰،۲۵ است،



شکل ۲. مصورسازی مجموعه داده‌ها با کمک کاهش بعد (نقاط زرد نمونه‌های مثبت (تقلیبی) و سایر نقاط نمونه‌های غیرتقلیبی)؛ (ج) مجموعه داده Vehicle Insurance؛ (ب) مجموعه داده Car Insurance؛ (الف) مجموعه داده Auto Insurance. Figure 2. Visualization of datasets using dimension reduction (The yellow points are positive (fraud) samples and the other points are normal samples): (a) Auto Insurance dataset; (b) Car Insurance dataset; (c) Vehicle Insurance dataset

جدول ۱. مشخصات سه مجموعه داده استفاده شده  
Table 1. Information of the three datasets used

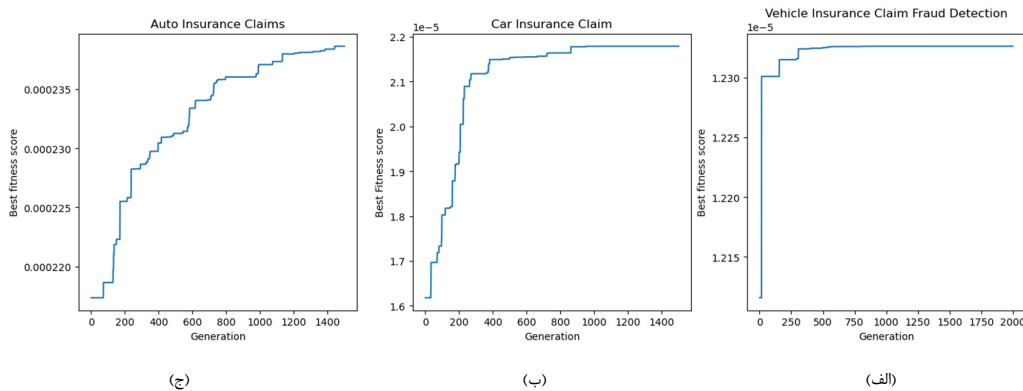
توضیحات Description	ویژگی Feature	نمونه‌های مثبت Positive samples	نمونه‌های منفی Negative samples	نمونه Sample	مجموعه داده Dataset
شامل تاریخ، مبلغ ادعا و وضعیت بیمه‌نامه است.	39	247	753	1000	Auto insurance
شامل مشخصات مشتری، جزئیات خودرو و نوع حادثه است.	27	2746	7556	10302	Car insurance
شامل ویژگی‌هایی مانند مبلغ ادعا و مشخصات بیمه‌نامه است.	32	923	14497	15420	Vehicle insurance

جدول ۲. عملکرد روش ارائه شده با استفاده از معیارهای آماری ارزیابی مسائل خوشبندی  
Table 2. The performance of the proposed method is evaluated using statistical metrics for clustering problems.

خوشبندی سلسله‌مراتبی Hierarchical clustering	ژنتیک	K-Means	K-Means + ژنتیک	معیار Metric	مجموعه داده Dataset
0.1438	0.0988	0.1426	0.0391	Silhouette	Auto insurance
-0.0672	0.0130	-0.0681	0.0269	ARI	
0.0329	0.0023	0.0358	0.0028	NMI	
0.6398	0.7782	0.6351	0.7090	Fowlkes–Mallows	
137.22	12.394	137.96	34.657	Calinski–Harabasz	
0.2083	0.1470	0.2137	0.2091	Silhouette	Car insurance
0.0108	0.0100	0.0094	0.0136	ARI	
0.0066	0.0020	0.0063	0.0094	NMI	
0.5576	0.7696	0.5565	0.5586	Fowlkes–Mallows	
2978.74	108.87	3098.97	2991.93	Calinski–Harabasz	
0.0443	0.5524	0.0590	0.0563	Silhouette	Vehicle insurance
-0.0270	0.0005	0.0002	0.0016	ARI	
0.0065	0.0000	0.0003	0.0010	NMI	
0.7256	0.9393	0.6662	0.6677	Fowlkes–Mallows	
677.91	286.59	898.10	850.97	Calinski–Harabasz	

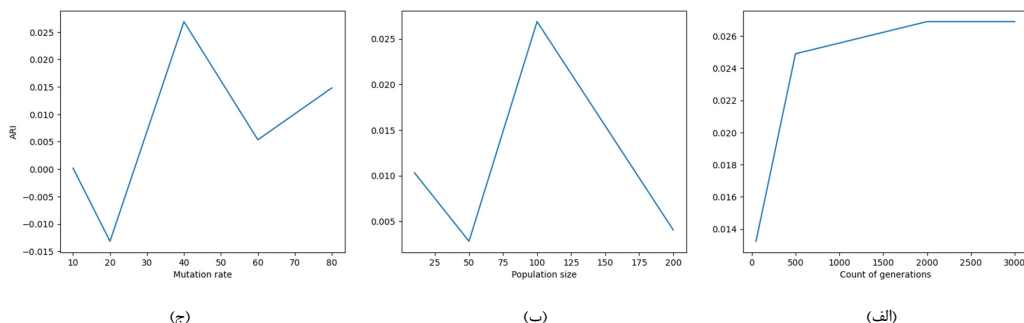
جدول ۳. نتایج حاصل از اجرای روش‌های گوناگون خوشبندی در مقایسه با روش پیشنهادی با تمرکز بر داده‌های با برچسب مثبت  
Table 3. The results of applying various clustering methods, in comparison with the proposed method, with a focus on positively labeled data.

خوشبندی سلسله‌مراتبی Hierarchical clustering	ژنتیک	K-Means	K-Means + ژنتیک	معیار Metric	مجموعه داده Dataset
0.09	0.36	0.09	0.31	صحبت (Precision)	Auto insurance
0.07	0.03	0.07	0.15	بازخوانی (Recall)	
0.08	0.06	0.08	0.20	F1	
0.60	0.75	0.60	0.70	دقت (Accuracy)	
0.31	0.39	0.31	0.32	صحبت (Precision)	
0.55	0.03	0.55	0.57	بازخوانی (Recall)	Car insurance
0.40	0.05	0.40	0.41	F1	
0.55	0.73	0.55	0.56	دقت (Accuracy)	
0.03	0.07	0.06	0.07	صحبت (Precision)	
0.15	0.00	0.52	0.53	بازخوانی (Recall)	Vehicle insurance
0.05	0.01	0.11	0.12	F1	
0.69	0.94	0.51	0.53	دقت (Accuracy)	



شکل ۳. نمودار همگرایی روش ارائه شده براساس نسبت جمعیت به بهترین امتیاز برازنده: (الف) مجموعه داده Auto Insurance؛ (ب) مجموعه داده Car Insurance؛ (ج) مجموعه داده Vehicle Insurance

Figure 3. Convergence diagram of the presented method based on the ratio of the generation to the best fitness score: (a) Auto Insurance dataset; (b) Car Insurance dataset; (c) Vehicle Insurance dataset



شکل ۴. نتیجه تغییر پارامترهای روش ارائه شده در عملکرد مدل روی مجموعه داده Auto Insurance: (الف) براςاس تعداد نسل؛ (ب) اندازه جمعیت؛ (ج) نرخ جهش.

Figure 4. The impact of changing the parameters of the proposed method on the model's performance on Auto Insurance dataset; (a) Based on Count of generation; (b) Population size; (c) Mutation rate.

برای بهینه‌سازی روش پیشنهادی، پارامترهایی که باید بادقت تنظیم شوند، شامل نرخ جهش، اندازه جمعیت اولیه و تعداد نسل‌ها هستند. این پارامترها نقش بسیار مهمی در یافتن راه حل بهینه دارند.

نرخ جهش تأثیر زیادی بر عملکرد الگوریتم و معیار ARI دارد. افزایش آن تا ۴۰ درصد باعث بهبود ARI و تنوع کروموزوم‌ها می‌شود، اما جهش بالاتر از ۴۰ درصد کارایی را کاهش می‌دهد و مانع همگرایی مناسب می‌شود (شکل ۴). نرخ‌های جهش پایین نیز می‌توانند الگوریتم را در کمینه موضعی بیندازند. اندازه جمعیت اولیه نیز اهمیت دارد؛ جمعیت کوچک جستجو را محدود می‌کند و جمعیت بزرگ‌تر از ۱۰۰ کروموزوم، هزینه محاسباتی را افزایش می‌دهد و همگرایی را کند می‌کند که اندازه بهینه جمعیت حدود ۱۰۰ کروموزوم است. تعداد نسل‌های بیشتر نیز به همگرایی کمک می‌کند و الگوریتم در ۲۰۰۰ نسل به نتایج خوبی می‌رسد، اما افزایش بیشتر تأثیر چندانی ندارد.

به طور کلی، تنظیم دقیق پارامترها برای بهینه‌سازی عملکرد الگوریتم ژنتیک ضروری است، هرچند ممکن است این پارامترها برای مسائل مختلف نیاز به تغییر داشته باشند.

در مجموعه داده اول، روش پیشنهادی توانسته است F1 را به میزان ۱۲٪ و دقت کل را ۱٪ نسبت به K-Means افزایش دهد. در مجموعه داده دوم، بهدلیل غیرخطی بودن داده‌ها، K-Means عملکرد ضعیفی داشته است، زیرا خوشبندی با دو حالت نمی‌تواند به خوبی کلاس‌ها را تفکیک کند. روش خوشبندی سلسله‌مراتبی نیز بهدلیل تفکیک بهتر داده‌های میانی، عملکرد بهتری نسبت به K-Means داشته است. با وجود این، روش پیشنهادی توانسته در معیارهای F1، دقت (Accuracy)، صحت (Precision)، صحت (Recall) ۱٪ و بازخوانی (Recall) ۳٪ بهبود داشته باشد. در مجموعه داده سوم نیز، همانند مجموعه داده دوم، بهبود محسوسی در تمامی معیارها نسبت به K-Means مشاهده شده است. همچنان، روش پیشنهادی در هر سه مجموعه داده، عملکرد بهتری نسبت به روش ژنتیک عادی داشته است.

در مورد همگرایی روش ارائه شده نمودار همگرایی سه مجموعه داده به جواب بهینه در شکل ۳ قابل مشاهده است. در هر جمعیت بهترین برازنده‌گی بین کروموزوم‌های حال حاضر جمعیت پیدا می‌شود و جواب بهینه در آن لحظه در نظر گرفته می‌شود. مشاهده می‌شود که بهمروز و با افزایش جمعیت به جواب بهتری می‌رسیم و از نقطه‌ای به بعد بهبودی رخ نداده و مدل به جوابی بهینه همگرا شده است.

## جمع‌بندی و پیشنهادها

این پژوهش با استفاده از الگوریتم ژنتیک، روشی برای یافتن مراکز خوش‌ها در مسائل خوش‌بندی ارائه می‌دهد. این روش با ترکیب جواب‌های مختلف، جواب‌های تصادفی و معیارهای ارزیابی چندگانه، به بهبود نتایج خوش‌بندی کمک می‌کند. همچنین، وارد کردن احتمالات و تصادفی بودن به الگوریتم، امکان بررسی گستره‌تر مراکز خوش‌ها را فراهم و از گیر افتادن در نقاط محدود جلوگیری می‌کند، که موجب بهبود عملکرد الگوریتم می‌شود.

همان‌طور که در بخش نتایج مشاهده شد، این روش می‌تواند بهتر از سایر روش‌های معروف مانند K-means و خوش‌بندی سلسله‌مراتبی عمل کند و همچنین می‌تواند ساختاربندی درست و قابل قبولی برای خوش‌بندی داده‌ها با استفاده از الگوریتم ژنتیک ارائه دهد.

همچنین پیشنهاد می‌شود با بهره بردن و ترکیب سایر معیارهای ارزیابی رایج در مسئله خوش‌بندی و سایر امتیازها و همچنین ترکیب و استفاده از نتایج خروجی چندین مدل همانند و سایر روش‌های مبتنی بر مرکز خوش می‌تواند نتایج و خروجی جالب‌تری را نیز به ارمغان بیاورد. همچنین می‌توان تعداد مراکز خوش را نیز به کروموزوم‌های الگوریتم اضافه کرد و آن را نیز به صورت پارامتر در نظر گرفت.

## مشارکت نویسنده‌گان

مهدی قطعی و بهنام یوسفی مهر: ارائه مفهوم و طرح پژوهش، بازنگری محتوای کیفی پژوهش؛ بهنام یوسفی مهر، سینا مرادی و یاسمین تفكر: جمع‌آوری، تحلیل و تفسیر داده‌ها؛ ساجد توکلی، سینا مرادی و یاسمین تفكر: پیش‌نویس مقاله؛ بهنام یوسفی مهر و ساجد توکلی: تحلیل، تفسیر و تحلیل آماری داده‌ها؛ مهدی قطعی: اخذ حمایت‌های مالی، اداری و فنی پژوهش.

## یادداشت ناشر

ناشر نشریه پژوهشنامه بیمه با توجه به مزهای حقوقی در نقشه‌های منتشرشده بی‌طرف باقی می‌ماند.

## منابع

- Ahmadolou, Y.; Pourebrahimi, A.; Tanha, J.; Rajabzadeh, A., (2023). Presenting a hybrid model for identifying claims of suspicious damages in agricultural insurance. *J. Insur. Res.*, 12(1): 63-78. (**16 Pages**) [In Persian].
- Ahmed, M.; Seraj, R.; Islam, S.M.S., (2020). The k-means algorithm: A comprehensive survey and performance evaluation. *Electron.*, 9(8): 1295.
- Aibinu, A.M.; Salau, H.B.; Rahman, N.A.; Nwohu, M.N.; Akachukwu, C.M., (2016). A novel clustering based genetic algorithm for route optimization. *Eng. Sci. Technol. Int. J.*, 19(4): 2022-2034. (**12 Pages**)
- Babaei, S.S.; Omid Mahdi, E.E.; Firoozan, T., (2016). A Novel Combined Approach of k-Means and Genetic Algorithm to Cluster Cultural Goods in Household Budget. In Proceedings of the 4th International Conference on Frontiers in Intelligent Computing: Theory and Applications (FICTA) 2015 Springer India.
- Bhatia, S., (2014). New improved technique for initial cluster centers of K means clustering using Genetic Algorithm. In International Conference for Convergence for Technology-2014. IEEE.
- Chang, D.X.; Zhang, X.D.; Zheng, C.W., (2009). A genetic algorithm with gene rearrangement for K-means clustering. *Pattern Recognition*, 42(7): 1210-1222 (**12 Pages**).
- Chiang, S.; Chu, S.C.; Hsin, Y.C.; Wang, M.H., (2006). Genetic distance measure for K-modes algorithm. *Int. J. Innovative Comput. Inf. Control*, 2(1): 33-40 (**7 Pages**).
- De Falco, I.; Della Cioppa, A.; Tarantino, E., (2002). Mutation-based genetic algorithm: performance evaluation. *Appl. Soft Comput.*, 1(4): 285-299 (**14 Pages**).
- Hruschka, E.R.; Campello, R.J.; Freitas, A.A., (2009). A survey of evolutionary algorithms for clustering. *IEEE Trans. Syst. Man, Cybern, Part C (applications and reviews)*, 39(2): 133-155 (**22 Pages**).
- Ikotun, A.M.; Ezugwu, A.E.; Abualigah, L.; Abuhaija, B.; Heming, J., (2023). K-means clustering algorithms: A comprehensive review, variants analysis, and advances in the era of big data. *Inf. Sci.*, 622: 178-210 (**32 Pages**).
- Jain, A.K., (2010). Data clustering: 50 years beyond K-means. *Pattern Recognit. Lett.*, 31(8): 651-666 (**15 Pages**).
- Jebari, K.; Madiafi, M., (2013). Selection methods for genetic algorithms. *Int. J. Emerging Sci.*, 3(4): 333-344 (**11 Pages**).

- Katooch, S.; Chauhan, S.S.; Kumar, V., (2021). A review on genetic algorithm: Past, present, and future. *Multimedia tools Appl.*, 80: 8091-8126 (35 Pages).
- Kudova, P., (2007). Clustering genetic algorithm. In 18th International Workshop on Database and Expert Systems Applications (DEXA 2007). IEEE.
- Lu, Z.; Zhang, K.; He, J.; Niu, Y., (2016). Applying k-means clustering and genetic algorithm for solving mtsp. In Bio-inspired Computing-Theories and Applications: 11th International Conference, BIC-TA 2016, Xi'an, China, 2017, Revised Selected Papers, Part II 11. Springer Singapore.
- Maulik, U.; Bandyopadhyay, S., (2000). Genetic algorithm-based clustering technique. *Pattern Recognit.*, 33(9): 1455-1465 (10 Pages).
- Poikolainen, I.; Neri, F.; Caraffini, F., (2015). Cluster-based population initialization for differential evolution frameworks. *Inf. Sci.*, 297: 216-235 (19 Pages).
- Rahman, M.A.; Islam, M.Z., (2014). A hybrid clustering technique combining a novel genetic algorithm with K-Means. *Knowl. Based Syst.*, 71: 345-365 (20 Pages).
- Roy, D.K.; Sharma, L.K., (2010). Genetic k-means clustering algorithm for mixed numeric and categorical data sets. *Int. J. Artif. Intell. Appl.*, 1(2): 23-28 (5 Pages).
- Seidi Aghil Abadi, Z.; Sehat, S.; Salehi, R., (2017). Investigation and analysis of fraudulent factors in the third-party civil liability car Insurance (Third-party insurance-physical damage). *J. Insur. Res.*, 7(1): 13-26. (14 pages) [In Persian].
- Shetty, P.; Singh, S., (2021). Hierarchical clustering: A survey. *Int. J. Appl. Res.*, 7(4): 178-181 (3 Pages).
- Singh, A.; Yadav, A.; Rana, A., (2013). K-means with three different distance metrics. *Int. J. Comput. Appl.*, 67(10): 13-17. (5 pages)
- Sonia, S.; Rai, S., (2012). Genetic k-means algorithm - implementation and analysis. *Int. J. Recent Tech and Eng.*, 1(2): 1-4 (4 pages).
- Tajaddodi Nodehi, M.; Hosseini Khatibani, S.; Yazdinejad, M.; Zolfi, S., (2024). Predicting people's health insurance costs using machine learning and ensemble learning methods. *J. Insur. Res.*, 13(1): 1-14 (14 pages) [In Persian].
- Yong, Y.; Xin cheng, G., (2012, July). A new minority kind of sample sampling method based on genetic algorithm and K-means cluster. In 2012 7th International Conference on Computer Science & Education (ICCSE). IEEE.
- Yousefimehr, B.; Ghatee, M., (2025). A distribution-preserving method for resampling combined with LightGBM-LSTM for sequence-wise fraud detection in credit card transactions. *Expert Syst. Appl.*, 262: 125661.
- Zainuddin, F.; Abd Samad, M.F., (2020). A review of crossover methods and problem representation of genetic algorithm in recent engineering applications. *Indones. J. Electr. Eng. Comput. Sci.*, 19(3): 759-769. (11 pages)

AUTHOR(S) BIOSKETCHES	معرفی نویسندها
<p>بهنام یوسفی مهر، دانشجوی دکتری گروه علوم کامپیوتر، دانشکده علوم ریاضی و کامپیوتر، دانشگاه صنعتی امیرکبیر (پلی‌تکنیک تهران)، تهران، ایران</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Email: <a href="mailto:behnam.y2010@aut.ac.ir">behnam.y2010@aut.ac.ir</a></li> <li>▪ ORCID: 0009-0003-0954-635X</li> <li>▪ Homepage: <a href="https://math.aut.ac.ir/">https://math.aut.ac.ir/</a></li> </ul>	مهندی قطعی، استاد گروه علوم کامپیوتر، دانشکده علوم ریاضی و کامپیوتر، دانشگاه صنعتی امیرکبیر (پلی‌تکنیک تهران)، تهران، ایران
<p>مهدی قطعی، استاد گروه علوم کامپیوتر، دانشکده علوم ریاضی و کامپیوتر، دانشگاه صنعتی امیرکبیر (پلی‌تکنیک تهران)، تهران، ایران</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Email: <a href="mailto:ghatee@aut.ac.ir">ghatee@aut.ac.ir</a></li> <li>▪ ORCID: 0000-0002-9558-8286</li> <li>▪ Homepage: <a href="https://aut.ac.ir/cv/2174/%D9%85%D9%87%D8%AF%DB%8C-%D9%82%D8%B7%D8%B9%DB%8C?slc_lang=fa&amp;&amp;cv=2174&amp;mod=scv">https://aut.ac.ir/cv/2174/%D9%85%D9%87%D8%AF%DB%8C-%D9%82%D8%B7%D8%B9%DB%8C?slc_lang=fa&amp;&amp;cv=2174&amp;mod=scv</a></li> </ul>	سینا مرادی، دانشجوی کارشناسی گروه علوم کامپیوتر، دانشکده علوم ریاضی و کامپیوتر، دانشگاه صنعتی امیرکبیر (پلی‌تکنیک تهران)، تهران، ایران
<p>سینا مرادی، دانشجوی کارشناسی گروه علوم کامپیوتر، دانشکده علوم ریاضی و کامپیوتر، دانشگاه صنعتی امیرکبیر (پلی‌تکنیک تهران)، تهران، ایران</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Email: <a href="mailto:sina.moradi@aut.ac.ir">sina.moradi@aut.ac.ir</a></li> <li>▪ ORCID: 0009-0008-1612-7627</li> <li>▪ Homepage: <a href="https://math.aut.ac.ir/">https://math.aut.ac.ir/</a></li> </ul>	یاسمین تفکر، دانشجوی کارشناسی گروه علوم کامپیوتر، دانشکده علوم ریاضی و کامپیوتر، دانشگاه صنعتی امیرکبیر (پلی‌تکنیک تهران)، تهران، ایران
<p>یاسمین تفکر، دانشجوی کارشناسی گروه علوم کامپیوتر، دانشکده علوم ریاضی و کامپیوتر، دانشگاه صنعتی امیرکبیر (پلی‌تکنیک تهران)، تهران، ایران</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Email: <a href="mailto:yasi.tafakor@aut.ac.ir">yasi.tafakor@aut.ac.ir</a></li> <li>▪ ORCID: 0009-0001-7105-6277</li> <li>▪ Homepage: <a href="https://math.aut.ac.ir/">https://math.aut.ac.ir/</a></li> </ul>	سجاد توکلی، دانشجوی کارشناسی ارشد، گروه علوم کامپیوتر، دانشکده علوم ریاضی و کامپیوتر، دانشگاه صنعتی امیرکبیر (پلی‌تکنیک تهران)، تهران، ایران
<p>سجاد توکلی، دانشجوی کارشناسی ارشد، گروه علوم کامپیوتر، دانشکده علوم ریاضی و کامپیوتر، دانشگاه صنعتی امیرکبیر (پلی‌تکنیک تهران)، تهران، ایران</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Email: <a href="mailto:sajedtavakoli@aut.ac.ir">sajedtavakoli@aut.ac.ir</a></li> <li>▪ ORCID: 0009-0009-8548-2347</li> <li>▪ Homepage: <a href="https://math.aut.ac.ir/">https://math.aut.ac.ir/</a></li> </ul>	

## HOW TO CITE THIS ARTICLE

Yousefimehr, B., Ghatee, M., Moradi, S., Tafakor, T., Tavakoli, S., (2025). Detecting car insurance fraud using improved clustering with genetic algorithm. *J. Insur. Res.*, 14(2): 109-118.

DOI: [10.22056/ijir.2025.02.02](https://doi.org/10.22056/ijir.2025.02.02)

URL: [https://ijir.irc.ac.ir/article\\_160337.html](https://ijir.irc.ac.ir/article_160337.html)