



UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI CASSINO E DEL LAZIO MERIDIONALE

Corso di Laurea Magistrale in Ingegneria Informatica

Blood Cells Detection and Classification using Deep Learning and Machine Learning

Versione 0.1

**Cannavale Achille
Colacicco Nunziamaria
La Torre Noemi**

June 29, 2025

Contents

| | | |
|----------|--|-----------|
| 1 | | 3 |
| 1.1 | Introduzione | 3 |
| 1.2 | Strumenti utilizzati | 4 |
| 1.3 | Composizione Dataset | 4 |
| 2 | Deep Learning | 6 |
| 2.1 | Trasformazioni | 6 |
| 2.2 | Personalizzazione delle Anchor Boxes | 7 |
| 2.3 | Focal Loss | 8 |
| 2.4 | Architetture del Modello | 9 |
| 2.5 | Valutazione del Modello | 9 |
| 2.6 | Title Formatting | 9 |
| 2.6.1 | Page Geometry | 10 |
| 2.7 | Image Positioning | 10 |
| 2.8 | Defined Environments | 11 |
| 2.8.1 | Writing Equations | 12 |
| 2.8.2 | Designing a Table | 13 |
| 3 | Plotting your data using PGF/TikZ | 14 |
| 3.1 | Introduction | 14 |
| 3.1.1 | A Simple 2D Plot | 15 |
| 3.1.2 | Plotting 3D plots | 16 |

Chapter 1

Contents

| | | |
|-----|--------------------------------|---|
| 1.1 | Introduzione | 3 |
| 1.2 | Strumenti utilizzati | 4 |
| 1.3 | Composizione Dataset | 4 |

1.1 Introduzione

La malaria è una delle principali malattie infettive a livello globale, con un impatto significativo sulla salute pubblica, in particolare nei paesi tropicali e subtropicali. Tra i diversi parassiti responsabili di questa patologia, il **Plasmodium vivax** rappresenta una delle specie più diffuse. La diagnosi precoce e accurata è fondamentale per un trattamento tempestivo ed efficace, e l'analisi microscopica degli strisci ematici rimane uno degli strumenti diagnostici più affidabili. In questo progetto, viene affrontato il problema della rilevazione e classificazione automatica delle cellule del sangue infettate da *P. vivax*, attraverso tecniche di machine e deep learning. Utilizzando il dataset **P. vivax malaria infected human blood smears**, che contiene oltre **1.300** immagini microscopiche annotate con più di **86.000** cellule identificate e classificate, si propone una pipeline [FOTO] che combina **Deep Learning** e **Machine Learning** per:

- individuare automaticamente le regioni di interesse (ROI) contenenti cellule
- estrarre le feature significative dalle ROI
- classificare ogni cellula in una delle categorie predefinite, tra cui cellule sane (red blood cell e leukocyte) e diversi stadi del parassita infetto (trophozoite, ring, gametocyte, schizont)

L'analisi di questo lavoro ha evidenziato una marcata sbilanciatura del dataset, aspetto che ha richiesto un'attenta progettazione delle strategie di addestramento.

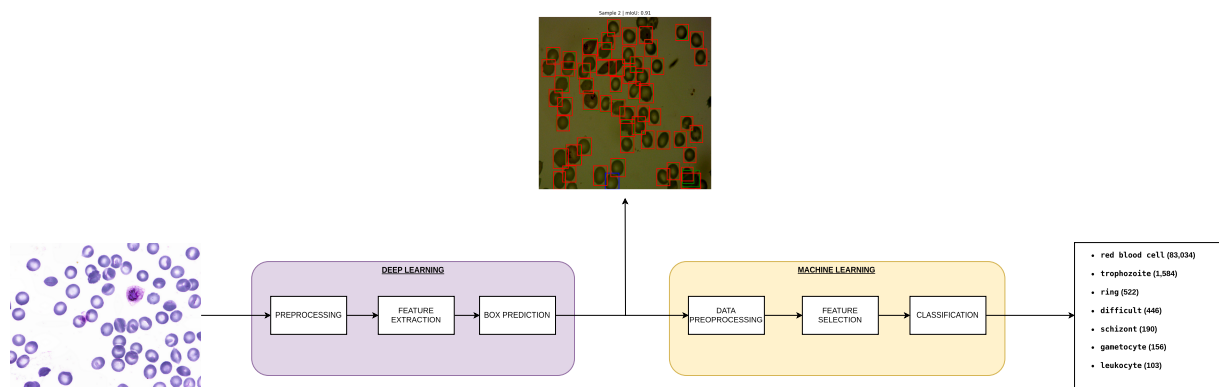


Figure 1.1: Pipeline Generale del nostro progetto, suddivisa in una fase di Deep Learning per la rilevazione delle ROI e l'estrazione delle features e una fase di Machine Learning per la classificazione delle cellule.

1.2 Strumenti utilizzati

Per lo sviluppo del progetto sono stati adottati diversi strumenti software, suddivisi in base alle funzionalità specifiche per il *deep learning*, il *machine learning* e l'analisi dei dati. La scelta di ciascuno di essi è stata guidata da criteri di efficienza, semplicità d'uso e ampia diffusione nella comunità scientifica.

- **Deep Learning:** *PyTorch*

Utilizzato per la progettazione, l'addestramento e la valutazione dei modelli di deep learning. PyTorch si distingue per la sua flessibilità e l'approccio dinamico alla costruzione delle reti neurali, risultando particolarmente adatto per attività di ricerca e prototipazione rapida.

- **Machine Learning:** *Scikit-learn*

Impiegato per l'implementazione di algoritmi di machine learning tradizionali, grazie alla sua vasta collezione di modelli predefiniti e strumenti per la valutazione delle prestazioni.

- **Strumenti Ausiliari:**

- *NumPy* e *Pandas*: utilizzati per la manipolazione, la pulizia e l'analisi dei dati, fondamentali nella fase di preprocessing e gestione dei dataset.
- *Matplotlib*: utilizzata per la visualizzazione grafica dei risultati, utile per l'analisi esplorativa e la presentazione delle performance dei modelli.

1.3 Composizione Dataset

Il dataset utilizzato per questo progetto è composto da **1.328 immagini** contenenti in totale **86.035 oggetti annotati**. Ogni oggetto rappresenta una singola cellula o elemento biologico rilevato nelle immagini microscopiche, ed è associato a una delle seguenti **sette classi**:

- red blood cell (83.034)

- trophozoite (1.584)
- ring (522)
- difficult (446)
- schizont (190)
- gametocyte (156)
- leukocyte (103)

Come si può osservare dalla distribuzione, il dataset presenta un **forte sbilanciamento tra le classi**, con la stragrande maggioranza degli oggetti appartenenti alla categoria `red blood cell`, che rappresenta da sola circa il **96,5%** del totale.

Questo sbilanciamento costituisce una **sfida rilevante per i modelli di classificazione**, in quanto tende a favorire la previsione della classe dominante a discapito delle classi minoritarie, che possono essere trascurate o predette con bassa accuratezza.

Per affrontare questo problema, durante lo sviluppo sono state considerate diverse strategie, tra cui:

- il bilanciamento del dataset,
- l'uso di tecniche di *data augmentation*,
- l'assegnazione di pesi differenti alle classi durante l'addestramento,
- e l'adozione di metriche di valutazione più robuste rispetto alla sola accuratezza, come *precision*, *recall* e *F1-score*.

Chapter 2

Deep Learning

Contents

| | | |
|-------|--|----|
| 2.1 | Trasformazioni | 6 |
| 2.2 | Personalizzazione delle Anchor Boxes | 7 |
| 2.3 | Focal Loss | 8 |
| 2.4 | Architetture del Modello | 9 |
| 2.5 | Valutazione del Modello | 9 |
| 2.6 | Title Formatting | 9 |
| 2.6.1 | Page Geometry | 10 |
| 2.7 | Image Positioning | 10 |
| 2.8 | Defined Environments | 11 |
| 2.8.1 | Writing Equations | 12 |
| 2.8.2 | Designing a Table | 13 |

2.1 Trasformazioni

Per garantire una buona generalizzazione del modello, e ridurre l'overfitting, è stata utilizzata la tecnica di *data augmentation* tramite la libreria `Albumentations`. Dopo una fase di sperimentazione, sono state selezionate le seguenti trasformazioni come le più efficaci per il nostro caso di studio:

| Trasformazione | Parametri |
|-----------------------------------|--|
| A.HorizontalFlip | p=0.5 |
| A.VerticalFlip | p=0.5 |
| A.ColorJitter | brightness=0.2, contrast=0.2, saturation=0.2, hue=0.1, p=0.3 |
| A.RandomBrightnessContrast | p=0.3 |
| A.MotionBlur | p=0.2 |
| A.GaussNoise | p=0.2 |
| A.CLAHE | p=0.2 |
| A.CoarseDropout | num holes ange=(3, 6), hole height range=(10, 20), hole width range=(10, 20), fill="random uniform", p=0.2 |
| A.Resize | 800x800 |
| A.Normalize | mean=[0.7205, 0.7203, 0.7649], std=[0.2195, 0.2277, 0.1588] |

Table 2.1: Lista delle trasformazioni utilizzate per il dataset.

In particolare, I parametri della normalizzazione sono stati calcolati dal dataset stesso:

| Parametro | Valore |
|--------------------------------|--------------------------|
| Media RGB | (0.7205, 0.7203, 0.7649) |
| Deviazione standard RGB | (0.2195, 0.2277, 0.1588) |

Table 2.2: Valori di media e deviazione standard per la normalizzazione delle immagini.

Una delle trasformazioni che ha avuto il maggiore impatto sulle prestazioni è stata la CoarseDropout, che oscura regioni rettangolari casuali dell'immagine, simulando occlusioni ottiche e migliorando la robustezza del modello in scenari reali dove gli oggetti potrebbero essere parzialmente visibili.

```
A.CoarseDropout(
    num_holes_range=(3, 6),          # Numero casuale di buchi tra 3 e 6
    hole_height_range=(10, 20),      # Altezza dei buchi tra 10 e 20 px
    hole_width_range=(10, 20),      # Larghezza dei buchi tra 10 e 20 px
    fill="random_uniform",          # Riempie i buchi con valori casuali
    p=0.2                          # Probabilità di applicazione 20%
)
```

2.2 Personalizzazione delle Anchor Boxes

Per migliorare le prestazioni del modello di object detection, abbiamo effettuato un'analisi approfondita della distribuzione delle dimensioni delle bounding box presenti nel dataset. Le anchor boxes predefinite, come quelle utilizzate nei dataset generici come COCO, non risultavano ottimali per il nostro caso specifico, in quanto le cellule da rilevare presentano dimensioni e proporzioni piuttosto omogenee e differenti rispetto agli oggetti comuni.

A tal fine, abbiamo estratto tutte le bounding box del dataset di addestramento e calcolato le dimensioni (larghezza e altezza) di ciascuna. I dati così ottenuti sono stati utilizzati come input per un algoritmo di clustering K-Means, impostato per individuare i centroidi rappresentativi delle dimensioni più ricorrenti. In particolare, è stato scelto un numero di cluster pari a 6, corrispondente al numero di anchor boxes da definire. Le nuove ancore suggerite sono state quindi utilizzate per sostituire quelle standard all'interno del modello.

Questa ottimizzazione ha permesso un miglior allineamento tra le proposte del modello e le reali dimensioni degli oggetti nel dataset, contribuendo a un incremento consistente delle metriche di accuratezza. L'impatto dell'adozione delle nuove anchor boxes è illustrato nella Tabella ??, dove si evidenzia un miglioramento del valore di mAP rispetto alla configurazione predefinita.

2.3 Focal Loss

Un aspetto cruciale di questo problema è il forte sbilanciamento del dataset: le cellule sane (globuli rossi e leucociti) sono molto più numerose rispetto alle cellule infette, che rappresentano una minoranza spesso difficile da distinguere.

Questo squilibrio comporta che durante l'addestramento i modelli tendano a privilegiare la classificazione corretta delle classi maggioritarie, a discapito di quelle minoritarie, che sono però di massima importanza per una diagnosi accurata e precoce della malaria.

Per mitigare questo problema, abbiamo adottato la *Focal Loss* (Lin et al., 2017), una funzione di perdita che estende la Cross Entropy introducendo un termine di modulazione. Tale termine riduce il peso degli esempi facili (correttamente classificati) e concentra l'apprendimento sugli esempi difficili o mal classificati, tipicamente appartenenti alle classi minoritarie. La formulazione della Focal Loss è:

$$FL(p_t) = -\alpha(1 - p_t)^\gamma \log(p_t)$$

dove p_t è la probabilità stimata per la classe corretta, α è un fattore di bilanciamento tra classi e γ , detto "focusing parameter", controlla la riduzione del peso degli esempi facili.

Nel nostro caso, i parametri $\alpha = 0.25$ e $\gamma = 3.0$ sono stati scelti per ottenere un buon equilibrio tra stabilità e miglioramento delle performance. L'uso della Focal Loss ha permesso di:

- ridurre l'impatto degli esempi di sfondo abbondanti,
- aumentare la sensibilità verso le cellule infette meno rappresentate,
- migliorare la convergenza e la capacità discriminativa del modello.

La funzione di perdita per la regressione delle bounding box è stata mantenuta invariata, affidandosi alla *Smooth L1 Loss*, che risulta efficace per la localizzazione precisa delle cellule. Questa scelta ha avuto un impatto positivo sulle metriche di accuratezza e recall, fondamentali in ambito medico per evitare falsi negativi.

2.4 Architetture del Modello

Durante lo sviluppo del progetto sono state testate diverse architetture di rete, combinando vari backbone con due principali tipologie di head: Faster R-CNN e RetinaNet. Le configurazioni provate sono le seguenti:

- **Backbone:** ResNet50 **Head:** Faster R-CNN
- **Backbone:** ResNet101 **Head:** Faster R-CNN
- **Backbone:** MobileNet **Head:** Faster R-CNN
- **Backbone:** ResNet50 **Head:** RetinaNet
- **Backbone:** ResNeXt101 **Head:** Faster R-CNN
- **Backbone:** ResNet101 **Head:** RetinaNet

L'architettura che ha fornito i migliori risultati, sia in termini di accuratezza sia di generalizzazione, è stata quella composta da **ResNeXt101** come backbone e **Faster R-CNN** come head. In Figura ?? è riportata una rappresentazione schematica della pipeline del modello. Per confronto, è utile visualizzare anche i risultati ottenuti con l'architettura meno performante (MobileNet + Faster R-CNN), mostrati in Figura ?. Questo confronto evidenzia chiaramente le differenze di accuratezza e qualità della predizione.

2.5 Valutazione del Modello

2.6 Title Formatting

ciao noemi To begin a new content, always start the content with a chapter heading. To insert the chapter with an additional `minitoc` use `\Chapter`, which produces an heading as you see at the beginning of this page, to have a heading without a `minitoc` use the standard `\chapter`.

The document relies on the user to use the **correct** title commands to keep the formatting consistent. The commands that starting with a capital letter are the overloaded commands of the standard ones. The following are the current ones:

```
\Chapter{...}
\Section{...}
\Subsection{...}
\Subsubsection{...}
```

Unless there is a specific reason, it is suggested to use the aforementioned commands. However, original LaTeX command should work as well if you want to use.

2.6.1 Page Geometry

The page geometry is set to the following settings. This is done using the standard package `\usepackage{geometry}` which is defined in the `Hebdomon.cls`.

top 2.5cm,

right 2.0cm,

bottom 2.5cm,

left 3.0cm.

2.7 Image Positioning

The image positioning could be done with the following code snippet:

```
\begin{figure}[ht]
  \centering
  \includegraphics[options]{figures/path.pdf}
  \caption{\label{fig:label} }
\end{figure}
```

Here there are a few options worth mentioning:

`figures/path` The place where the image is kept. If the image is in the same folder where the main.tex file resides, it is as simple as writing the files name. If the file is in a folder called image, just write `image/innsbruck.jpg`. Finally if the image is in a higher directory (i.e., image is in folderA/innsbruck.jpg and the main tex is in folderA/document/main.tex then the path becomes `../innsbruck.jpg`

`\caption{..}` Where you write the caption of the image. For consistency make sure every image has a caption as if the image does not need a caption, maybe it not be present to begin with.

`label{}` This is an identifier for you to use when you need to cite this Figure in a place somewhere. For example if you were to have and image with the following:

```
\begin{figure}[ht]
  \centering
  \includegraphics[width=\textwidth]{figures/path.pdf}
  \caption{A photo I found on the web.}\label{fig:innsbruck}
\end{figure}
```

Now this image is referenced as `fig:innsbruck`, which means if we write the following:

To see the image, have a look at Figure `\ref{fig:innsbruck}`

This line of command will be presented as

To see the image, have a look at Figure 1.1.

Finally you can see the image here as well.



Figure 2.1: The famous Innsbruck houses near the river Inn. This image is placed with a width value of `width=\linewidth`. This is also a good opportunity to showcase the hanging behaviour of the figure caption.

2.8 Defined Environments

`excerpt` The template relies on the excellent `tcolorbox` package for formatting the boxes within the document and for that end different styles were created.

Sometimes one needs to quote either a proverb or to create drama, for this use the `excerpt` environment with the following notation and effect.

```
\begin{excerpt}
  To be, or not to be...
\end{excerpt}
```

Compiling this code snippet would show as in the document

To be, or not to be...

`code` During the preparation of your document, it is useful to showcase some code either in the shape of all the document or a snippet of it. There are two (2) ways of doing this where the first one will be discussed here.

For example to print out a hello world in python, please use the following environment

```
\begin{code}{python}
print("Hello, World!")
\end{code}
```

Producing the following:

```
print("Hello, World!")
```

The class also come with some predefined environments to modify the behaviour/aesthetics of the document. Highlighting text is **very easy**, here is an example on how to write one.

Highlighting text is `\highlight{very easy}`, here is an example:

example Sometimes you need to showcase an example or need to highlight a certain idea. For these things the environment `Example` could be useful.

For example to show as simple example or give a slight attention to a topic you can do the following.

This is an example. This could be anything which you would like to have a certain amount of attention but not too much as to distract from the flow of the document.

highlight Or sometimes you need to give a clear break to the flow of the document and ask the reader to look at your banner. For that use `highlight`.

Hey! Pay attention as this is a highlight box.

2.8.1 Writing Equations

One of the strong suits of LaTeX compared to other editors and programs is its simplicity and ease of use methods of writing equations. Consider the following equation:

$$f(x) = x^2 + 2x + 1$$

In code form this would be written as:

```
\begin{equation*}
    f(x) = x^2 + 2x + 1
\end{equation*}
```

All equations that have their newline and centre staged are mostly written in an environment where it has a `begin` and an `end`. You may have noticed the asterisks sign just after the equation. This implies the environment is **not numbered**, meaning you won't be able to reference it. This is used to limit the numbering of equations to just the essential parts in the document and not reach 3 digits by the time you are in page 8. For a numbered equation like the following

$$f(x) = x^2 + 2x + 1 \tag{2.1}$$

You only need to do:

```
\begin{equation}\label{eq:quad}
    f(x) = x^2 + 2x + 1
\end{equation}
```

where `\label{eq:quad}` is the equation reference label. You could also make matrices as well as `amsmath` is preloaded into this template.

2.8.2 Designing a Table

Finally, no template is done without someone telling you how a table should be designed. Below is a standard table And the code used to generate it:

| Section | Scientific Method Step |
|---------------------|--|
| Introduction | states your hypothesis |
| Methods | details how you tested your hypothesis |
| Results | provides raw (i.e., uninterpreted) data collected |
| Discussion | considers whether the data you obtained support the hypothesis |

Table 2.3: A Detailed look into the scientific method.

```
\begin{table}[!ht]
  \begin{NiceTabular}{rX}[rules/color=[gray]{0.9},rules/width=1pt]
    \CodeBefore
    \rowcolors{1}{black!5}{}
    \rowcolors{3}{blue!5}{}
    \Body
    \toprule
    \textbf{Section}      & \textbf{Scientific Method Step}    & \\
    \midrule
    \textbf{Introduction} & states    hypothesis              & \\
    \textbf{Methods}      & how you tested hypothesis        & \\
    \textbf{Results}      & provides raw data collected      & \\
    \textbf{Discussion}   & whether it support the hypothesis & \\
    \bottomrule
  \end{NiceTabular}
  \caption{A Detailed look into the scientific method.}
\end{table}
```

Chapter 3

Plotting your data using PGF/TikZ

Contents

| | | |
|-------|-----------------------------|----|
| 3.1 | Introduction | 14 |
| 3.1.1 | A Simple 2D Plot | 15 |
| 3.1.2 | Plotting 3D plots | 16 |

3.1 Introduction

PGFplots and Tikz are powerful scripting languages allowing you to draw high-quality diagrams using only a programming language. PGFplots are generally used for plotting data from a wide variety of representations from simple 2D plots to complex 3D geometries. But wikipedia description put it best:

PGF/TikZ is a pair of languages for producing vector graphics (e.g., technical illustrations and drawings) from a geometric/algebraic description, with standard features including the drawing of points, lines, arrows, paths, circles, ellipses and polygons. PGF is a lower-level language, while TikZ is a set of higher-level macros that use PGF. The top-level PGF and TikZ commands are invoked as TeX macros, but in contrast with PSTricks, the PGF/TikZ graphics themselves are described in a language that resembles MetaPost.

For more info please look at the documentation [here](#). It is of course up to the user to select which graphical software to produce the necessary visual components but unless it requires complex functions/processing, it would be easier to have it in PGF/TikZ format for easy editing/maintenance.

For this manual we will be looking at the three (3) plot types you may encounter in your studies.

3.1.1 A Simple 2D Plot

2D plots are simple yet powerful to show the relation of a single parameters and its related function. Below is an example of a simple comparison of two (2) functions. The image above

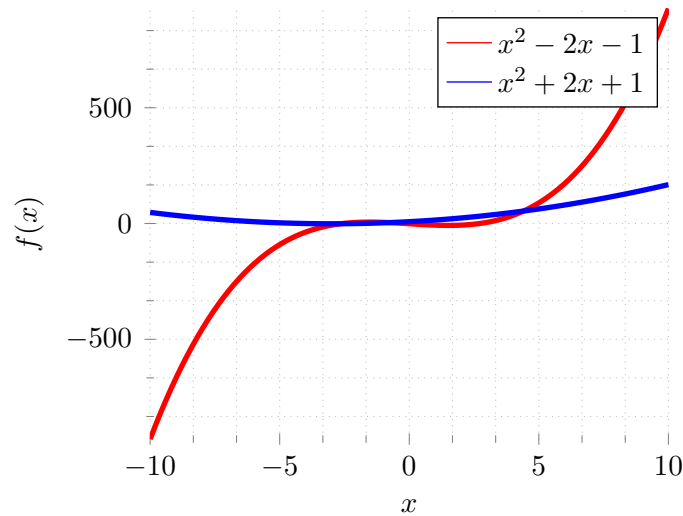


Figure 3.1: This is an example of a 2D PGF plot comparing two functions where these functions are calculated using PGF itself rather than entering/reading from data.

is generated using the following code:

```
\begin{figure}[!ht]
  \centering
  \begin{tikzpicture}
    \begin{axis}[hebdomon, xlabel = \(\x\), ylabel = {\(\f(x)\)}]
      %
      \addplot [domain=-10:10, samples=100, red]{x^3 - 7*x - 1};
      \addlegendentry{\(\x^2 - 2x - 1\)}
      %
      \addplot [domain=-10:10, samples=100, blue]{x^2 + 6*x + 8};
      %
      \addlegendentry{\(\x^2 + 2x + 1\)}
      %
    \end{axis}
  \end{tikzpicture}
  \caption{This is an example of a 2D PGF plot comparing
    two functions where these functions are calculated using
    PGF itself rather than entering/reading from data.}
\end{figure}
```

As can be seen it is relatively standard to create plots. Some aspect which need mentioning.

`\addplot` You invoke this command when you want to create a plot. In the square brackets (i.e., []) you insert your **configuration** of your plot. The most important ones are

`domain` the range in which the function will be calculated

`sample` the number of calculations will be done within the defined domain.

3.1.2 Plotting 3D plots

Plotting data with PGFplots is also quite possible and will generate great plot (as long as it is not massively complicated). For more information on the precautions on designing 3D plots, please have a look at [here](#).

Below is the prototypical plot to showcase the 3D capabilities of PGF:

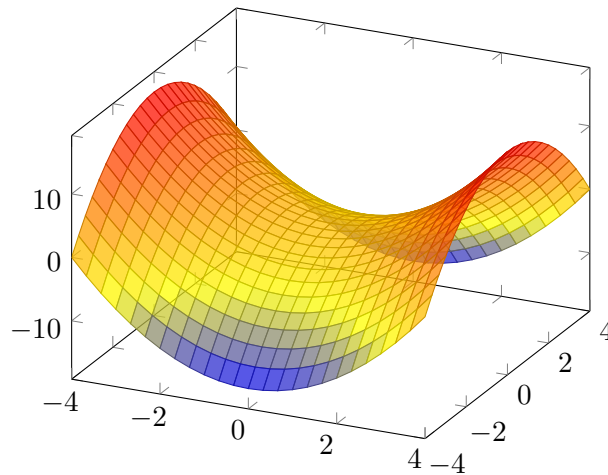


Figure 3.2: An example 3D plot done with PGFplots.

And, of course the code for generating the plot is given as follows:

```
\begin{figure}[!ht]
  \centering
  \begin{tikzpicture}
    \begin{axis}[view={25}{30},mark layer=like plot]
      \addplot3 [
        surf,
        shader=faceted,
        fill opacity=0.75,
        samples=25,
        domain=-4:4,
        y domain=-4:4,
        on layer=main,
      ] {x^2-y^2};
    \end{axis}
  \end{tikzpicture}
  \caption{An example 3D plot done with PGFplots.}
\end{figure}
```

Some options worth mentioning are as follows:

`surf` Generates a **surface** based on the 2D data it was given (in this case these are x and y).

`shader` Describes, basically how each segment should be filled.

`samples` Similar to 2D plots, tells how many data points will be measured. However, make a note that 3D is significantly more taxing on the TeX memory than 2D and making this sampling high may result in exceeding the memory limit.