





Septembre 2021

# Reconnaissance automatique des anomalies chromosomiques afin d'accélérer le diagnostic pronostic dans la prise en charge des cancers du sang (Part I)

Amaury, Aude, Jamal, Luigi

### **SOMMAIRE:**

Introduction

Partie I : Segmentation des images des chromosomes

Partie II: Classification des images des chromosomes

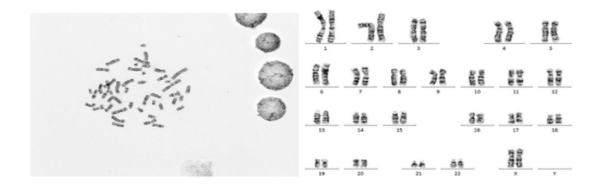
Conclusion

Bibliographie/Webographie

### Introduction:

Les chromosomes sont des éléments microscopiques constitués par la molécule d'ADN semblable à une chaîne. Ils sont à l'intérieur du noyau de chaque cellule. Ils portent des informations génétiques telles que la couleur des cheveux, la couleur des yeux et la taille. Tout être humain en bonne santé possède 23 paires de chromosomes au total, 22 paires sont constitués de chromosomes non sexuels (autosomes) et la 23ème paire correspond aux chromosomes sexuels (gonosomes).

L'analyse du nombre et de l'apparence des chromosomes fournit des informations pour dépister les troubles génétiques d'une personne causés par des anomalies génétiques. Pour pouvoir mettre en évidence ce type d'anomalies chromosomiques (par exemple une trisomie), il est donc nécessaire de classer les chromosomes afin d'établir le caryotype, puis de l'analyser.



Une image microscopique colorée au Giemsa en métaphase

Résultat du caryotypage de chromosomes appariés et ordonnés.

### Problématique:

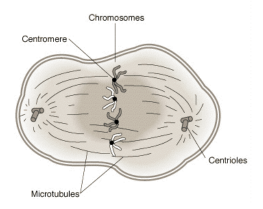
En cytogénétique, les expériences commencent généralement à partir de préparations chromosomiques fixées sur des lames de verre. Parfois, un chromosome peut tomber sur un autre, produisant des chromosomes qui se chevauchent dans l'image. Avant les ordinateurs et le traitement des images avec la photographie, les chromosomes étaient découpés à partir d'une image papier puis classés (au moins deux images papier étaient nécessaires lorsque les chromosomes se chevauchaient). Plus récemment, des méthodes de segmentation automatique ont été développées pour surmonter ce problème. La plupart du temps, ces méthodes reposent sur une analyse géométrique du contour chromosomique et nécessitent une intervention humaine en cas de chevauchement partiel. Les techniques modernes de Deep Learning ont le potentiel de fournir une solution plus fiable et entièrement automatisée.

Une solution de segmentation rapide et entièrement automatisée peut permettre d'étendre certaines expériences à un très grand nombre de chromosomes, ce qui n'était pas possible auparavant.

### Partie I : Segmentation des images des chromosomes

Ce projet est composé de deux parties, la première que nous traitons ici se charge de la segmentation et de la classification. La deuxième partie sera consacrée à la détection d'anomalies.

La métaphase correspond à un stade de la mitose (division cellulaire) durant laquelle les chromosomes sont condensés à l'équateur de la cellule avant d'être séparés dans ce qui deviendra deux cellules distinctes. Durant cette étape, les chromosomes sont donc bien visibles car c'est là qu'ils sont les plus condensés. On utilise donc cette phase pour réaliser les caryotypes.



chromosomes en métaphase

Malheureusement, les images microscopiques de chromosomes en métaphase ne sont pas directement exploitables pour réaliser un caryotype car les chromosomes y sont en vrac et peuvent présenter des chevauchements. C'est le cas avec notre dataset.

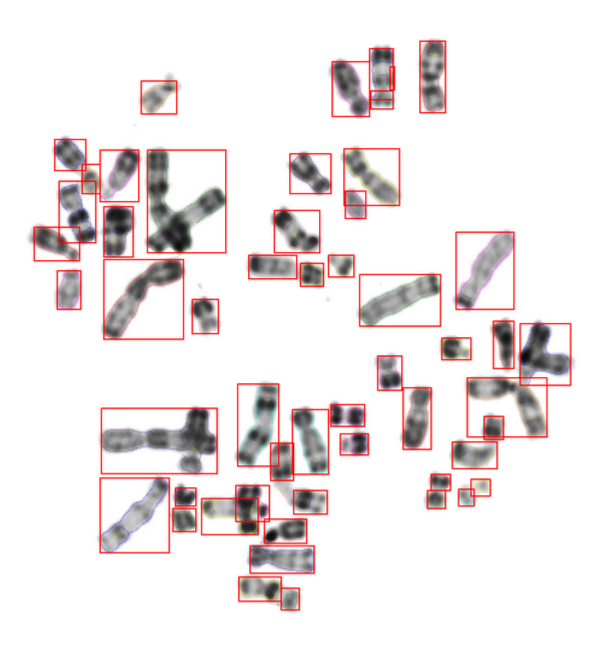
Il est donc nécessaire de séparer ces chromosomes pour pouvoir les replacer séparément sur un caryotype.

## Propriétés de régions avec skimage:

Tout d'abord, il s'agissait de récupérer les amas de chromosomes sur l'image globale. Pour cela nous avons utilisé la librairie skimage (scikit image) et son outil regionprops, qui permet de récupérer les propriétés de régions de l'image.

L'idée est d'utiliser le contraste qui existe entre le fond de l'image et les amas de chromosomes eux-mêmes. Un seuil de taille de région est fixé (pour éviter de récupérer des petites "taches" sur l'image).

Nous récupérons les coordonnées de chaque région et récupérons ainsi les paquets de chromosomes.



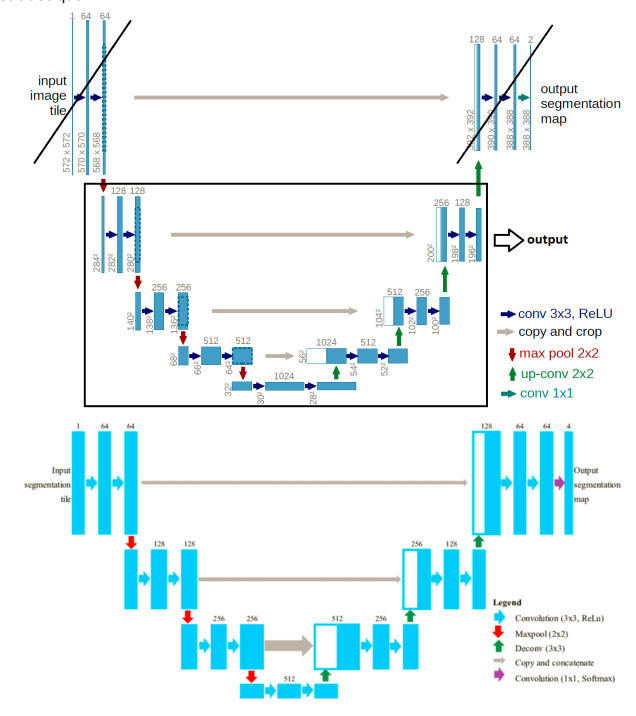
### Le réseau U-net:

Le U-net est une technique de segmentation d'images développée principalement pour l'analyse d'images médicales qui peut segmenter avec précision des images en utilisant une quantité limitée de données d'entraînement. Ces caractéristiques confèrent à U-net une très grande utilité au sein de la communauté de l'imagerie médicale et ont entraîné une large adoption de U-net comme outil principal pour les tâches de segmentation en imagerie médicale. Le succès de U-net est évident dans son utilisation généralisée dans toutes les principales modalités d'imagerie, des tomodensitogrammes et IRM aux rayons X et à la microscopie.

### Architecture U-net de base:

Les flèches représentent les différentes opérations, les cases bleues représentent la carte des caractéristiques de chaque couche et les cases grises représentent les cartes des caractéristiques recadrées du chemin de contraction.

Avant d'opter pour l'approche avec Pytorch, nous avons réalisé un premier essai de segmentation sur tensorflow à l'aide d'un U-Net raccourci par rapport au U-net classique.



Architecture U-net classique tronquée issue du papier "Overlapping Chromosome Segmentation using U-Net: Convolutional Networks with Test Time Augmentation"

L'approche était prometteuse et offrait une bonne accuracy sur le papier (95%). Dans les faits et sur les images segmentées obtenues, malgré les 95% d'accuracy, il y avait des scories de classes mal prédites aux extrémités des chromosomes et les résultats étaient visuellement inégaux. Quelques changements sur l'architecture ne permettaient pas d'améliorer sensiblement ce résultat. Nous avons émis l'hypothèse que c'était peut-être dû à un déséquilibre dans la représentation des classes car il y a beaucoup plus de pixels ayant la classe 0 correspondant au fond que de classes utiles pour les chromosomes et leur chevauchement ce qui peut nuire à l'apprentissage. Cependant, nous n'avons pas pu optimiser davantage le modèle pour avoir un meilleur résultat faute de temps et à cause de difficultés techniques pour appliquer un poids à ces classes dans le cas d'un U-net de prédiction multiclasse.

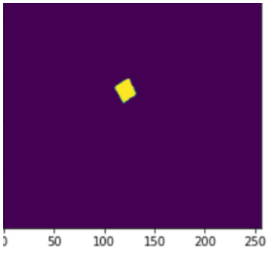
Model: "model\_4"

| Layer (type)                                                                    | Output Shape        | Param # | Connected to                                             |
|---------------------------------------------------------------------------------|---------------------|---------|----------------------------------------------------------|
| input_4 (InputLayer)                                                            | [(None, 96, 96, 1)] | 0       |                                                          |
| conv2d_24 (Conv2D)                                                              | (None, 96, 96, 64)  | 640     | input_4[0][0]                                            |
| batch_normalization_22 (BatchNo                                                 | (None, 96, 96, 64)  | 256     | conv2d_24[0][0]                                          |
| conv2d_25 (Conv2D)                                                              | (None, 96, 96, 64)  | 36928   | batch_normalization_22[0][0]                             |
| batch_normalization_23 (BatchNo                                                 | (None, 96, 96, 64)  | 256     | conv2d_25[0][0]                                          |
| max_pooling2d_5 (MaxPooling2D)                                                  | (None, 48, 48, 64)  | 0       | batch_normalization_23[0][0]                             |
| dense_1 (Dense)                                                                 | (None, 48, 48, 64)  | 4160    | max_pooling2d_5[0][0]                                    |
| conv2d_26 (Conv2D)                                                              | (None, 48, 48, 128) | 73856   | dense_1[0][0]                                            |
| batch_normalization_24 (BatchNo                                                 | (None, 48, 48, 128) | 512     | conv2d_26[0][0]                                          |
| conv2d_27 (Conv2D)                                                              | (None, 48, 48, 128) | 147584  | batch_normalization_24[0][0]                             |
| batch_normalization_25 (BatchNo                                                 | (None, 48, 48, 128) | 512     | conv2d_27[0][0]                                          |
| max_pooling2d_6 (MaxPooling2D)                                                  | (None, 24, 24, 128) | 0       | batch_normalization_25[0][0]                             |
| conv2d_28 (Conv2D)                                                              | (None, 24, 24, 256) | 295168  | max_pooling2d_6[0][0]                                    |
| batch_normalization_26 (BatchNo                                                 | (None, 24, 24, 256) | 1024    | conv2d_28[0][0]                                          |
| conv2d_29 (Conv2D)                                                              | (None, 24, 24, 256) | 590080  | batch_normalization_26[0][0]                             |
| batch_normalization_27 (BatchNo                                                 | (None, 24, 24, 256) | 1024    | conv2d_29[0][0]                                          |
| conv2d_transpose_4 (Conv2DTrans                                                 | (None, 48, 48, 128) | 131200  | batch_normalization_27[0][0]                             |
| concatenate_4 (Concatenate)                                                     | (None, 48, 48, 256) | 0       | conv2d_transpose_4[0][0]<br>batch_normalization_25[0][0] |
| conv2d_30 (Conv2D)                                                              | (None, 48, 48, 128) | 295040  | concatenate_4[0][0]                                      |
| batch_normalization_28 (BatchNo                                                 | (None, 48, 48, 128) | 512     | conv2d_30[0][0]                                          |
| conv2d_31 (Conv2D)                                                              | (None, 48, 48, 128) | 147584  | batch_normalization_28[0][0]                             |
| batch_normalization_29 (BatchNo                                                 | (None, 48, 48, 128) | 512     | conv2d_31[0][0]                                          |
| conv2d_transpose_5 (Conv2DTrans                                                 | (None, 96, 96, 128) | 65664   | batch_normalization_29[0][0]                             |
| concatenate_5 (Concatenate)                                                     | (None, 96, 96, 192) | 0       | conv2d_transpose_5[0][0]<br>batch_normalization_23[0][0] |
| conv2d_32 (Conv2D)                                                              | (None, 96, 96, 64)  | 110656  | concatenate_5[0][0]                                      |
| batch_normalization_30 (BatchNo                                                 | (None, 96, 96, 64)  | 256     | conv2d_32[0][0]                                          |
| conv2d_33 (Conv2D)                                                              | (None, 96, 96, 64)  | 36928   | batch_normalization_30[0][0]                             |
| batch_normalization_31 (BatchNo                                                 | (None, 96, 96, 64)  | 256     | conv2d_33[0][0]                                          |
| conv2d_34 (Conv2D)                                                              | (None, 96, 96, 4)   | 260     | batch_normalization_31[0][0]                             |
| Total params: 1,940,868 Trainable params: 1,938,308 Non-trainable params: 2,560 |                     |         |                                                          |

Sommaire de notre premier essai de modèle de segmentation

# Résultats:





# après reconstitution:





### Partie II: Classification des images des chromosomes

L'analyse du caryotype est importante pour le diagnostic, le traitement et pronostic de maladies telles que les malformations congénitales et les tumeurs hématologiques. L'identification des chromosomes et leurs variations de structure par rapport aux images de métaphase en bande G est un élément important du processus de caryotypage, et est également le plus difficile.

La classification automatique des chromosomes devient urgente puisque de plus en plus d'échantillons de patients sont soumis à un examen médical tel qu'une biopsie de la moelle osseuse. Avec le développement de l'intelligence artificielle, les réseaux de neurones convolutifs (CNN) ont montré de bonnes performances en reconnaissance d'images.

### A revoir par Luigi (Classification) pour le nombre de couches...

Dans cette étude, un CNN avec 6 couches convolutives, 3 couches de mise en commun, 4 couches de décrochage et 2 des couches entièrement connectées ont été entraînées à l'aide de l'ensemble de données étiquetées pour classer les chromosomes en 24 classes via la cartographie de la fonction d'activation softmax.

#### Résultats:



Le classificateur a donné une précision de 93,79 % pour l'identification des chromosomes. Le résultat a démontré que le CNN a un potentiel dans la classification des chromosomes et contribuera à la construction d'une plateforme de caryotypage automatique.

#### Conclusion

Les résultats que nous avons obtenus sont encourageants, mais nous espérons les faire évoluer à travers les résultats des travaux futurs de la communauté open source et des chercheurs.

Nous pensons également que certains points pourrait évoluer comme :

- L'ensemble de données qui peut être complété par des images de chromosomes uniques et de plus de deux chromosomes qui se chevauchent.
- L'augmentation des données (data aug.) peut également inclure des transformations telles que des rotations et des étirements.
- Des hyperparamètres supplémentaires peuvent également être explorés, tels que les poids d'échantillon, le nombre de filtres et le nombre de couches.
   L'augmentation de la taille de la convolution pourrait éventuellement améliorer la classification erronée entre les chromosomes.
- Pour le suréchantillonnage, au lieu de recadrer les couches, le décodeur peut utiliser des indices de pooling calculés dans l'étape max-pooling de l'encodeur correspondant, comme dans Segnet.

#### Webographie:

https://github.com/HKU-BAL/ChromSeg

http://www.bio8.cs.hku.hk/pdf/chromseg.pdf

http://www.bio8.cs.hku.hk/pdf/chromseg.pdf

https://www.ijser.org/paper/Chromosome-Segmentation-Using-K-Means-Cluste

<u>ring.html</u>

https://arxiv.org/pdf/1112.4164.pdf

Overlapping Chromosome Segmentation using U-Net: Convolutional Networks with Test Time Augmentation :

https://www.researchgate.net/publication/336537768\_Overlapping\_Chromosome\_Segmentation\_using\_U-Net\_Convolutional\_Networks\_with\_Test\_Time\_Augmentation