Estimación de la temperatura con la ecuacion del Bio-Calor usando DeepONet

Francisco Damián Escobar Candelaria Yofre Hernán García Gómez

2025-04-21

Tabla de contenidos

Re	esumen	3			
1	Introducción	4			
ı	Redes neuronales	5			
2	Physic Informed Neural Networks (PINNs) 2.1 Comparación con Redes Neuronales Tradicionales	6			
3	DeepONet	7			
II	Ecuación del Bio-Calor	8			
4	Forma de la ecuación 4.1 Versión reducida (adimensionalizada)				
5	Modelado del Bio-Calor en Hipertermia 5.1 Aplicaciones recientes de la ecuación del bio-calor	12			
Ш	Estudio de caso	13			
6	Metodología6.1 Aportaciones del modelo	16 16 16 17 17			
7	Predicciones del modelo	18			
Re	Referencias 31				

Resumen

Aquí irá el resumen de la tesis.

1 Introducción

Part I Redes neuronales

2 Physic Informed Neural Networks (PINNs)

Las Physics-Informed Neural Networks (PINNs) son un enfoque innovador que combina redes neuronales con ecuaciones diferenciales gobernantes para resolver problemas complejos de física (Blechschmidt y Ernst 2021). A diferencia de métodos tradicionales, las PINNs incorporan directamente las ecuaciones físicas en su función de pérdida mediante diferenciación automática, lo que permite minimizar simultáneamente el error en los datos y el residual de las PDEs (Karniadakis et al. 2021). Esta característica las hace particularmente valiosas en escenarios con datos limitados, donde el conocimiento físico actúa como un regularizador efectivo . La capacidad de aproximación de las PINNs se fundamenta en el teorema de aproximación universal de las redes neuronales, adaptado para incorporar restricciones físicas a través de términos de penalización en la función de optimización (Karniadakis et al. 2021).

2.1 Comparación con Redes Neuronales Tradicionales

Mientras que las redes neuronales tradicionales dependen exclusivamente de grandes volúmenes de datos etiquetados para su entrenamiento (Karniadakis et al. 2021), las PINNs integran el conocimiento físico como parte esencial de su arquitectura (Blechschmidt y Ernst 2021). Esta diferencia clave permite a las PINNs generar soluciones físicamente consistentes incluso con datos escasos, evitando el sobreajuste común en enfoques puramente basados en datos. Otra ventaja significativa de las PINNs es su naturaleza mesh-free, que contrasta con los métodos numéricos tradicionales como FEM o FDM que requieren discretización espacial. Sin embargo, el entrenamiento de PINNs puede ser más desafiante debido a la necesidad de optimizar múltiples objetivos simultáneamente (ajuste a datos y cumplimiento de leyes físicas) (Blechschmidt y Ernst 2021; Karniadakis et al. 2021).

3 DeepONet

Part II Ecuación del Bio-Calor

La ecuación del bio-calor, formulada por Pennes (1948), surgió de su estudio pionero "Analysis of Tissue and Arterial Blood Temperatures in the Resting Human Forearm". Publicado en el Journal of Applied Physiology, este trabajo fue el primero en cuantificar la interacción entre la temperatura arterial y tisular en humanos. Pennes combinó principios termodinámicos con mediciones experimentales en el antebrazo, estableciendo un modelo matemático que relacionaba el flujo sanguíneo, la producción metabólica de calor y la conducción térmica en tejidos.

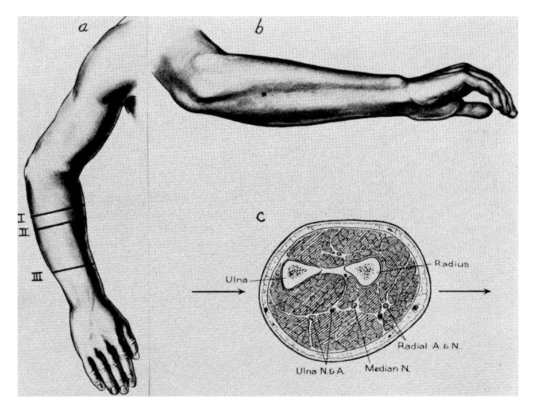


Figura 3.1: a)Posición del brazo derecho (vista superior). La linea horizontal II indica el nivel de la figura c).\ b)Posición del brazo derecho (vista lateral).\ c)Sección transverla anatómica del antebrazo en el nivel II. Fuente:Pennes (1948)

El modelo de Pennes simplificó la complejidad biológica al asumir un flujo sanguíneo uniforme y una transferencia de calor proporcional a la diferencia entre la temperatura arterial y la tisular. Aunque posteriores investigaciones refinaron sus supuestos, su ecuación sigue siendo un referente en bioingeniería térmica. Su trabajo no solo sentó las bases para aplicaciones clínicas, como la hipertermia oncológica, sino que también inspiró avances en el estudio de la termorregulación humana y el diseño de dispositivos médicos.

4 Forma de la ecuación

La ecuación diferencial de bio-calor de Pennes (1948) modela la transferencia de calor en tejidos biológicos, integrando efectos de conducción, perfusión sanguínea y metabolismo. Su forma general es:

$$\rho c \frac{\partial T}{\partial t} = k_{\text{eff}} \frac{\partial^2 T}{\partial x^2} - \rho_b c_b \omega_b (T - T_a) + Q, \quad x \in \Omega, \ t \in [0, t_f]$$
 (4.1)

Donde:

- T: Temperatura del tejido (°C).
- ρ , c: Densidad (kg/m³) y calor específico (J/kg · °C) del tejido.
- k_{eff} : Conductividad térmica efectiva (W/m · °C).
- ρ_b, c_b : Densidad y calor específico de la sangre.
- ω_b : Tasa de perfusión sanguínea (1/s).
- T_a : Temperatura arterial (°C).
- $Q = q_m + q_p$: Fuente de calor (W/m^3) , incluye metabolismo (q_m) y aporte externo (q_p) .

4.1 Versión reducida (adimensionalizada)

Mediante escalamiento:

$$T' = T - T_a \qquad \theta = \frac{T'}{T_M - T_a} \qquad X = \frac{x}{L_0} \qquad \tau = \frac{t}{t_f} \tag{4.2} \label{eq:4.2}$$

se obtiene:

$$\partial_{\tau}\theta = a_1 \partial_{XX}\theta - a_2 W\theta + a_3 \tag{4.3}$$

- $\begin{array}{l} \textbf{Parámetros adimensionales:}\\ \textbf{-} \ a_1 = \frac{t_f}{\alpha L_0^2} \ (\text{difusividad térmica} \ \alpha = \frac{k_{\text{eff}}}{\rho c}).\\ \textbf{-} \ a_2 = \frac{t_f c_b}{\rho c}.\\ \textbf{-} \ a_3 = \frac{t_f Q}{\rho c (T_M T_a)}.\\ \textbf{-} \ W = \rho_b \omega_b \text{: Tasa volumétrica de perfusión } (\text{kg/m}^3 \cdot \text{s}). \end{array}$

4.2 Condiciones de uso adecuadas

- 1. **Tejidos homogéneos**: Aproximación válida para regiones con propiedades térmicas uniformes.
- 2. **Perfusión sanguínea constante**: Supone flujo sanguíneo estable en el dominio.
- 3. **Aplicaciones clínicas**: Hipertermia, crioterapia y modelado térmico en terapias oncológicas.

4.3 Tabla de nomenclatura

Símbolo	Descripción	Unidades
\overline{T}	Temperatura del tejido	$^{\circ}\mathrm{C}$
ho	Densidad del tejido	${ m kg/m^3}$
c	Calor específico del tejido	$J/kg \cdot {}^{\circ}C$
$k_{ m eff}$	Conductividad térmica	W/m · °C
ω_b	Tasa de perfusión sanguínea	1/s
Q	Fuente de calor (metabolismo + externa)	W/m^3
L_0	Longitud característica del dominio	\mathbf{m}
t_f	Tiempo final de simulación	S

5 Modelado del Bio-Calor en Hipertermia

La ecuación del bio-calor, formulada por Pennes (1948), permite modelar la distribución de temperatura en tejidos biológicos considerando el flujo sanguíneo, la conductividad térmica y fuentes internas o externas de calor. Su modelación es fundamental en la física médica para predecir el comportamiento térmico durante tratamientos como la hipertermia. Además, constituye una herramienta poderosa en el desarrollo de simulaciones computacionales aplicadas al diseño y control de terapias térmicas en tejidos vivos.

5.1 Aplicaciones recientes de la ecuación del bio-calor

Quintero et al. (2017) desarrollan un modelo basado en ecuaciones diferenciales parciales que integra la ecuación del bio-calor y la ley de Arrhenius para estimar el daño térmico en tratamientos de hipertermia superficial. Utilizan el método de líneas para resolver el sistema y plantean un problema de optimización que busca maximizar el daño al tejido tumoral minimizando el daño colateral. Su trabajo demuestra cómo la modelación matemática puede guiar estrategias terapéuticas más seguras y eficaces.

Dutta y Rangarajan (2018) presentan una solución analítica cerrada en dos dimensiones para la ecuación del bio-calor, considerando modelos de conducción tanto de tipo Fourier como no-Fourier. Mediante el uso de la transformada de Laplace, analizan la influencia de parámetros fisiológicos como la perfusión sanguínea y el tiempo de relajación térmica sobre la evolución de la temperatura. Su investigación aporta una base teórica sólida para comprender la propagación térmica en tejidos vivos durante la hipertermia terapéutica.

Yang et al. (2014) propone una estrategia numérica para resolver problemas inversos de conducción térmica en tejidos biológicos multicapa, utilizando un enfoque en diferencias finitas y el concepto de tiempo futuro. El estudio se enfoca en predecir las condiciones de frontera necesarias para generar distribuciones de temperatura deseadas. La implementación de este método permite estimar parámetros relevantes en tiempo real, lo cual resulta esencial para el control térmico preciso en procedimientos médicos no invasivos como la hipertermia localizada.

Part III Estudio de caso

La Organización Mundial de la Salud (2022) en su página web define Cáncer como:

«Cáncer» es un término genérico utilizado para designar un amplio grupo de enfermedades que pueden afectar a cualquier parte del organismo; también se habla de «tumores malignos» o «neoplasias malignas». Una característica definitoria del cáncer es la multiplicación rápida de células anormales que se extienden más allá de sus límites habituales y pueden invadir partes adyacentes del cuerpo o propagarse a otros órganos, en un proceso que se denomina «metástasis». La extensión de las metástasis es la principal causa de muerte por la enfermedad.

Por su parte Instituto Nacional del Cáncer (2021) aporta lo siguiente:

Es posible que el cáncer comience en cualquier parte del cuerpo humano, formado por billones de células. En condiciones normales, las células humanas se forman y se multiplican (mediante un proceso que se llama división celular) para formar células nuevas a medida que el cuerpo las necesita. Cuando las células envejecen o se dañan, mueren y las células nuevas las reemplazan. A veces el proceso no sigue este orden y las células anormales o células dañadas se forman y se multiplican cuando no deberían. Estas células tal vez formen tumores, que son bultos de tejido. Los tumores son cancerosos (malignos) o no cancerosos (benignos).

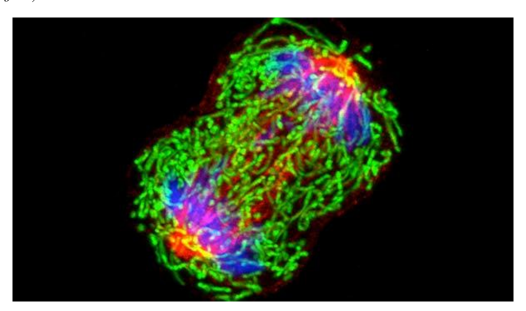


Figura 5.1: Una célula de cáncer de seno que se multiplica, Instituto Nacional del Cáncer (2021).

Ésta enfermedad es la principal causa de muerte a nivel mundial, solo en 2020 arrebató casi 10 millones de vidas y según datos de Organización Mundial de la Salud (2022) los cánceres más comunes en 2020 fueron:

- De mama (2.26 millones de casos)
- De pulmón (2.21 millones de casos)
- De colon (1.93 millones de casos)
- De próstata (1.41 millones de casos)
- De piel (distinto del melanoma) (1.20 millones de casos)
- Gástrico (1.09 millones de casos)

Es ante este panorama que distintos tratamientos surgen con el objetivo de erradicar la enfermedad siempre que se tenga una detección oportuna. Uno de dichos tratamientos es la hipertermia, según en el National Cancer Institute (2021) es un método que consiste en calentar el tejido corporal hasta los 39-45 °C para ayudar a erradicar células cancerígenas con pequeñas o nulas lesiones en el tejido sano. La hipertermia también es llamada terapia térmica o termoterapia.

Uno de los principales retos de este tratamiento es la creación de un modelo óptimo que se adecue al comportamiento de la transferencia de calor que se hace a los tejidos con el fin de dañar únicamente el área en el que se encuentran las célular cancerígenas, es por ello que los modelos de integencia artificial y más precisamente las PINN's (aqui irá una cita) surgen como posible solución a este reto.

El presente estudio utilizó como punto de partida el trabajo realizado por Alessio Borgi (2023) para modelar el calentamiento del tejido corporal usando la ecuación del Bio-Calor en dos dimensiones.

6 Metodología

En esta sección se describe el enfoque metodológico utilizado para evaluar la efectividad de una PINN utilizando una arquitectura DeepONet con el objetivo de resolver la ecuacion del Bio-Calor. El proceso metodológico se divide en las siguientes etapas:

6.1 Aportaciones del modelo

Ya que se parte del trabajo de Alessio Borgi (2023), se examinó que dos de los puntos a mejorar de la red neuronal que plantearon son:

- 1. Desarrollar nuevas arquitecturas para la red neuronal y explorar nuevas configuraciones
- 2. Combinar las fortalezas de los algoritmos de optimización Adam y L-BFGS para mejorar la velocidad de convergencia y la precisión

Tenindo los anteriores puntos en cuenta, se procedió a abordarlos e implementarlos dentro del diseño del modelo.

6.2 Diseño del modelo

El lenguaje seleccionado fué Python, a su vez el código se basa enteramente en la librería Deepxde creada por Lu et al. (2021) la cual está directamente enfocada a resolver ecuaciones diferenciales, se usó además como backend tensorflow_compat_v1 siendo su elección debida únicamente a la familiarización previa que se tenía con ella. Finalmente el entorno donde se programó y optimizó el código fué en Google Colab ya que la potencia de cómputo ofrecida por la plataforma era necesaria para ejecutar el modelo.

6.3 Implementación del modelo

Una vez creado el código que resuelve la ecuación del Bio-Calor, se ajustaron los hiperparámetros tales como cantidad de épocas de entrenamiento, el ratio de aprendizaje, la función de activación y el inicializador en base al trabajo de Alessio Borgi (2023).

6.4 Evaluación del modelo

Se llevó a cabo una evaluación del modelo al darle como entrada un conjunto de datos que no había visto y posteriormente obtener como salida sus predicciones, con ellas se elaboraron gráficas claras y detalladas de su pronóstico en el intervalo de tiempo y espacio especificados.

6.5 Comparación de resultados

Los resultados obtenidos de la evaluación del modelo fueron comparados con los del trabajo de Alessio Borgi (2023) para determinar su eficacia predictiva relativa. Se analizaron las fortalezas y debilidades del modelo en función de su desempeño en la predicción de las variables de interés.

6.6 Análisis y conclusión

Finalmente, se realizó un análisis detallado de los resultados obtenidos para extraer conclusiones significativas. Se proporcionaron recomendaciones basadas en los hallazgos del estudio, lo que permitió establecer un marco para interpretaciones analíticas profundas y recomendaciones bien fundamentadas en la sección de conclusiones del estudio.

Este enfoque metodológico proporcionó una base sólida para los resultados obtenidos, asegurando la integridad y la calidad del análisis realizado en el estudio.

7 Predicciones del modelo

Conforme se ha referido previamente, se creó el modelo utilizando Deepxde como base. Resulta relevante descatacar que se empleó la versión 1.10.1 de dicha librería. A continuación se presenta el código fuente de la red neuronal

```
import deepxde as dde
import numpy as np
import tensorflow as tf
# Constants and Parameters
# Backend and seed
dde.backend.set_default_backend("tensorflow.compat.v1")
dde.config.set_random_seed(123)
# Physical parameters
heat_coefficient = 1.0
p = 1050
c = 3639
keff = 5
tf = 1800
L0 = 0.05
cb = 3825
Q = 0
TM = 45
Ta = 37
alpha = p * c / keff
# Dimensionless coefficients
a1 = tf / (alpha * L0**2)
a2 = tf * cb / (p * c)
a3 = (tf * Q) / (p * c * (TM - Ta))
# Domain boundaries
x_initial, x_boundary = 0.0, 1.0
y_initial, y_boundary = 0.0, 1.0
t_initial, t_final = 0.0, 1.0
```

```
# Dataset configuration
pts_dom = 10
pts_bc = 20
pts_ic = 60
num_test = 25
# Sensor grid and function space
num_sensors = 4
size_cov_matrix = 40
# Network architecture
width_net = 20
len_net = 3
AF = "elu"
k_initializer = "Glorot normal"
# Training parameters
num_iterations = 2000
learning_rate = 2e-3
decay_rate = 0.05
decay_steps = 1000
# Geometry and Time Domain
spatial_domain = dde.geometry.Rectangle([x_initial, y_initial],
                                         [x_boundary, y_boundary])
time_domain = dde.geometry.TimeDomain(t_initial, t_final)
geomtime = dde.geometry.GeometryXTime(spatial_domain, time_domain)
# PDE and Conditions
def initial_condition(X):
    return 0
def heat_equation(func, u, coords):
    u_t = dde.grad.jacobian(u, func, i=0, j=2)
    u_x = dde.grad.hessian(u, func, i=0, j=0)
    u_yy = dde.grad.hessian(u, func, i=1, j=1)
    return a1 * u_t - (u_x + u_y) + a2 * u
def zero_value(X):
```

```
return 0
def time_value(X):
   return X[:, 2]
def is_on_vertex(x):
   vertices = np.array([[x_initial, y_initial],
                         [x_boundary, y_initial],
                         [x_initial, y_boundary],
                         [x_boundary, y_boundary]])
   return any(np.allclose(x, v) for v in vertices)
def is_initial(X, on_initial):
   return on_initial and np.isclose(X[2], t_initial)
def left_boundary(X, on_boundary):
   spatial = X[0:2]
   t = X[2]
   return (
        on_boundary
        and np.isclose(spatial[0], x_initial)
        and not np.isclose(t, t_initial)
        and not is_on_vertex(spatial)
   )
def right_boundary(X, on_boundary):
   spatial = X[0:2]
   t = X[2]
   return (
        on_boundary
        and np.isclose(spatial[0], x_boundary)
        and not np.isclose(t, t_initial)
        and not is_on_vertex(spatial)
   )
def up_low_boundary(X, on_boundary):
   spatial = X[0:2]
   t = X[2]
   return (on_boundary
   and (np.isclose(spatial[1], y_initial)
   or np.isclose(spatial[1], y_boundary))
   and not np.isclose(t, t_initial)
   and not is_on_vertex(spatial)
   )
```

```
# Initial and boundary conditions
ic = dde.icbc.IC(geomtime, initial_condition, is_initial)
left_bc = dde.icbc.DirichletBC(geomtime,
                                zero_value, left_boundary)
right_bc = dde.icbc.NeumannBC(geomtime,
                                time_value, right_boundary)
up_low_bc = dde.icbc.NeumannBC(geomtime,
                                zero_value, up_low_boundary)
# Dataset Construction
pde_data = dde.data.TimePDE(
    geomtime,
    heat_equation,
    [ic, left_bc, right_bc, up_low_bc],
    num_domain=pts_dom,
    num_boundary=pts_bc,
    num_initial=pts_ic
)
# Sensor Points and Function Space
side = np.linspace(x_initial, x_boundary, num_sensors + 1)
x, y = np.meshgrid(side, side, indexing='xy')
sensor_pts = np.stack([x.ravel(), y.ravel()], axis=1)
fs = dde.data.function_spaces.GRF2D(N=size_cov_matrix,
                                    interp="linear")
data = dde.data.PDEOperatorCartesianProd(
    pde_data,
    fs,
    sensor_pts,
    num_function=(num_sensors + 1)**2,
    function_variables=[0, 1],
    num_test=num_test
)
# Network Definition
```

```
branch_layers = [(num_sensors + 1)**2] + len_net * [width_net]
trunk_layers = [3] + len_net * [width_net]
net = dde.nn.DeepONetCartesianProd(
    branch_layers,
    trunk_layers,
    activation=AF,
    kernel_initializer=k_initializer
)
# Model Compilation and Training
model = dde.Model(data, net)
model.compile("adam", lr=learning_rate, decay=("inverse time", decay_steps, decay_rate))
losshistory, train_state = model.train(iterations=num_iterations)
# Fine-tuning with LBFGS optimizer
model.compile("L-BFGS")
losshistory, train_state = model.train()
2025-05-19 23:48:10.558682: I tensorflow/tsl/cuda/cudart_stub.cc:28] Could not find cuda d
2025-05-19 23:48:10.610332: I tensorflow/tsl/cuda/cudart_stub.cc:28] Could not find cuda d
2025-05-19 23:48:10.611088: I tensorflow/core/platform/cpu_feature_guard.cc:182] This Tens
critical operations.
To enable the following instructions: AVX2 FMA, in other operations, rebuild TensorFlow wi
2025-05-19\ 23:48:11.410503:\ \texttt{W}\ \texttt{tensorflow/compiler/tf2tensorrt/utils/py\_utils.cc:38}\ \texttt{TF-compiler/tf2tensorrt/utils/py\_utils.cc:38}\ \texttt{TF-compiler/tf2tensorrt/utils/py\_utils.cc:38}
TRT Warning: Could not find TensorRT
Using backend: tensorflow.compat.v1
Other supported backends: tensorflow, pytorch, jax, paddle.
paddle supports more examples now and is recommended.
WARNING:tensorflow:From /home/damian/.local/lib/python3.8/site-packages/tensorflow/python/
Instructions for updating:
non-resource variables are not supported in the long term
Setting the default backend to "tensorflow.compat.v1". You can change it in the ~/.deepxde
Compiling model...
Building DeepONetCartesianProd...
'build' took 0.099548 s
```

/home/damian/.local/lib/python3.8/site-packages/deepxde/nn/tensorflow_compat_v1/deeponet.p

[`]tf.layers.dense` is deprecated and will be removed in a future version. Please use `tf.ke

```
/home/damian/.local/lib/python3.8/site-packages/deepxde/nn/tensorflow_compat_v1/deeponet.p
`tf.layers.dense` is deprecated and will be removed in a future version. Please use `tf.ke
/home/damian/.local/lib/python3.8/site-packages/deepxde/nn/tensorflow_compat_v1/deeponet.p
`tf.layers.dense` is deprecated and will be removed in a future version. Please use `tf.ke
'compile' took 14.625464 s
2025-05-19 23:48:27.572878: I tensorflow/compiler/mlir/mlir_graph_optimization_pass.cc:375
Training model...
Step
          Train loss
                                                                 Test loss
          [2.57e+00, 4.03e-01, 4.13e-01, 6.71e-01, 1.05e+00]
                                                                 [1.57e+00, 1.57e-
01, 3.45e-01, 5.19e-01, 3.07e-01]
          [3.97e-03, 3.15e-03, 3.81e-04, 2.63e-02, 1.86e-04]
                                                                 [6.39e-
1000
03, 3.24e-03, 9.14e-04, 2.74e-02, 4.08e-04]
                                                [1.23e-03, 1.01e-03, 1.47e-04, 2.58e-02, 7.37e-05]
                                                                 [4.01e-
03, 1.03e-03, 6.52e-04, 2.66e-02, 1.18e-04]
                                                Best model at step 2000:
  train loss: 2.83e-02
  test loss: 3.24e-02
  test metric: []
'train' took 23.455316 s
Compiling model...
'compile' took 33.974093 s
Training model...
Step
          Train loss
                                                                 Test loss
          [1.23e-03, 1.01e-03, 1.47e-04, 2.58e-02, 7.37e-05]
                                                                 [4.01e-
03, 1.03e-03, 6.52e-04, 2.66e-02, 1.18e-04]
INFO:tensorflow:Optimization terminated with:
  Message: CONVERGENCE: REL_REDUCTION_OF_F_<=_FACTR*EPSMCH
  Objective function value: 0.028235
  Number of iterations: 4
  Number of functions evaluations: 41
          [1.21e-03, 1.01e-03, 1.11e-04, 2.58e-02, 7.36e-05]
                                                                 [3.90e-
```

03, 1.03e-03, 5.92e-04, 2.66e-02, 1.17e-04]

```
Best model at step 2041:
train loss: 2.82e-02
test loss: 3.22e-02
test metric: []
'train' took 10.903910 s
```

El historial de perdida para el entrenamiento obtenido es el siguiente:

El historial de perdida para el conjunto de prueba es el siguiente:

A continuación, los valores predichos por la red neuronal a tiempos t(s) de $0.0,\,0.25,\,0.50,\,0.75$ y 1.0.

```
import matplotlib.pyplot as plt
from mpl_toolkits.mplot3d import Axes3D
import matplotlib.gridspec as gridspec
# Times at which to evaluate the model
times = [0.0, 0.25, 0.5, 0.75, 1.0]
# Generate a grid of (x, y) points
num_points = 25
x = np.linspace(0, 1, num_points)
y = np.linspace(0, 1, num_points)
X, Y = np.meshgrid(x, y)
# Create a figure and a GridSpec layout.
# We reserve one row at the bottom for the colorbar.
ncols = len(times)
fig = plt.figure(figsize=((5 * ncols) +1, 6))
gs = gridspec.GridSpec(2, ncols, height_ratios=[10, 1], hspace=0.3)
# Create a list to store the surface plots for the color bar.
surf_list = []
for i, t_val in enumerate(times):
    # Create trunk input for the model: shape (num_points^2, 3)
    points = np.vstack((X.flatten(), Y.flatten(), t_val * np.ones_like(X.flatten()))).T
    # Create branch input: for your constant zero initial condition,
    # just use an array of zeros with shape (1, num_sensors)
    branch_input = np.zeros((1, sensor_pts.shape[0]))
    # Predict
```

```
import plotly.graph_objects as go
# Nombres de las componentes del loss
loss_labels = [
    "PDE residual loss",
    "Initial-condition loss",
    "Left-boundary (Dirichlet) loss",
    "Right-boundary (Neumann) loss",
    "Top/Bottom-boundary (Neumann) loss"
]
# Extraer pasos y pérdida de entrenamiento
steps = losshistory.steps
train_loss = np.array(losshistory.loss_train)
# Crear figura
fig = go.Figure()
for i in range(train_loss.shape[1]):
    fig.add_trace(go.Scatter(
        x=steps,
        y=train_loss[:, i],
        mode='lines',
        name=loss_labels[i]
    ))
fig.update_layout(
    title="Training Loss history",
    xaxis=dict(title="Iteration", tickformat=".1e"),
    yaxis=dict(title="Loss", type="log", tickformat=".1e"),
    template="plotly_white",
    legend=dict(x=0.99, y=0.99),
    font=dict(size=14)
# fig.show()
```

Figura 7.1



Figura 7.2: Gráfica de la perdida en el entrenamiento.

```
import plotly.graph_objects as go
# Nombres de las componentes del loss
loss_labels = [
    "PDE residual loss",
    "Initial-condition loss",
    "Left-boundary (Dirichlet) loss",
    "Right-boundary (Neumann) loss",
    "Top/Bottom-boundary (Neumann) loss"
]
# Extraer pasos y pérdida de entrenamiento
steps = losshistory.steps
test_loss = np.array(losshistory.loss_test)
# Crear figura
fig = go.Figure()
for i in range(test_loss.shape[1]):
    fig.add_trace(go.Scatter(
        x=steps,
        y=test_loss[:, i],
        mode='lines',
        name=loss_labels[i]
    ))
fig.update_layout(
    title="Test Loss history",
    xaxis=dict(title="Iteration", tickformat=".1e"),
    yaxis=dict(title="Loss", type="log", tickformat=".1e"),
    template="plotly_white",
    legend=dict(x=0.99, y=0.99),
    font=dict(size=14)
# fig.show()
```

Figura 7.3



Figura 7.4: Gráfica de la perdida en el conjunto de prueba.

```
predicted = model.predict((branch_input, points))
    predicted = predicted.flatten()
    # Reshape to 2D
    Z = predicted.reshape(X.shape)
    # 3D subplot
    ax = fig.add_subplot(gs[0, i], projection="3d")
    # Plot surface
    surf = ax.plot_surface(
        Y, X, Z,
        rstride=1, cstride=1,
        cmap="viridis",
        edgecolor="none",
        antialiased=True
    surf_list.append(surf)
    ax.set_title(f"Time = {t_val:.2f} s")
    ax.set_xlabel("Y")
    ax.set_ylabel("X")
    ax.set_zlabel("T[K]")
# Create a single color bar below all subplots
# We take the mappable from the last subplot (or average from one)
cbar_ax = fig.add_subplot(gs[1, :])
# Use the mappable from the last subplot; orientation horizontal.
fig.colorbar(surf_list[-1], cax=cbar_ax, orientation="horizontal")
#plt.tight_layout()
plt.show()
```

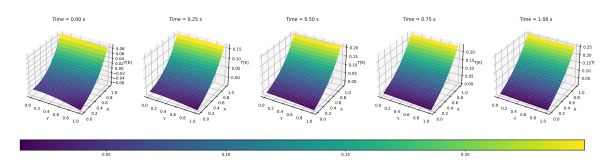


Figura 7.5: Predicciones de la red neuronal a distintos tiempos.

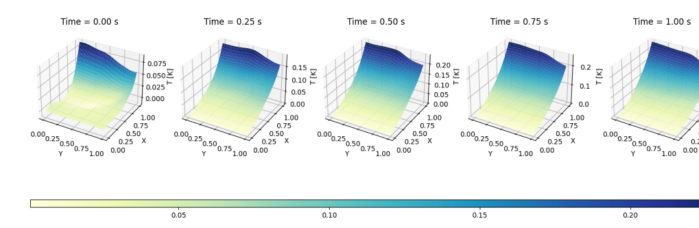


Figura 7.6: Resultados reportados por Alessio Borgi (2023) en el caso 2D.

Referencias

- Alessio Borgi, Alessandro De Luca, Eugenio Bugli. 2023. «BioHeat PINNs: Temperature Estimation with Bio-Heat Equation using Physics-Informed Neural Networks». https://github.com/alessioborgi/BioHeat_PINNs/tree/main?tab=readme-ov-file#bioheat-pinns-temperature-estimation-with-bio-heat-equation-using-physics-informed-neural-networks.
- Blechschmidt, Jan, y Oliver G. Ernst. 2021. «Three ways to solve partial differential equations with neural networks—A review». *GAMM-Mitteilungen* 44 (2): e202100006. https://doi.org/10.1002/gamm.202100006.
- Dutta, Abhijit, y Gopal Rangarajan. 2018. «Diffusion in pharmaceutical systems: modelling and applications». *Journal of Pharmacy and Pharmacology* 70 (5): 581-98. https://doi.org/10.1111/jphp.12885.
- Instituto Nacional del Cáncer. 2021. «¿Qué es el cáncer?» https://www.cancer.gov/espanol/cancer/naturaleza/que-es.
- Karniadakis, George Em, Ioannis G. Kevrekidis, Lu Lu, Paris Perdikaris, Sifan Wang, y Liu Yang. 2021. «Physics-informed machine learning». *Nature Reviews Physics* 3 (6): 422-40. https://doi.org/10.1038/s42254-021-00314-5.
- Lu, Lu, Xuhui Meng, Zhiping Mao, y George Em Karniadakis. 2021. «DeepXDE: A deep learning library for solving differential equations». SIAM Review 63 (1): 208-28. https://doi.org/10.1137/19M1274067.
- National Cancer Institute. 2021. «Hyperthermia to Treat Cancer». https://www.cancer.gov/about-cancer/treatment/types/hyperthermia.
- Organización Mundial de la Salud. 2022. «Cáncer». https://www.who.int/es/news-room/fact-sheets/detail/cancer.
- Pennes, H. H. 1948. «Analysis of Tissue and Arterial Blood Temperatures in the Resting Human Forearm». *Journal of Applied Physiology* 1 (2): 93-122. https://doi.org/10.1152/jappl.1948.1.2.93.
- Quintero, Luis A., Mauricio Peñuela, Armando Zambrano, y Edwin Rodríguez. 2017. «Optimización del proceso de preparación de soluciones madre de antibióticos en un servicio farmacéutico hospitalario». Revista Cubana de Farmacia 50 (2): 448-65. https://www.medigraphic.com/cgi-bin/new/resumen.cgi?IDARTICULO=75483.
- Yang, Lihong, Xin Wu, Qian Wan, Jian Kong, Rui Liu, y Xiaoxi Liu. 2014. «Pharmaceutical preparation of antibiotics: a review on formulation and technique». *Asian Journal of Pharmaceutical Sciences* 9 (3): 145-53. https://doi.org/10.1016/j.ajps.2014.04.001.