Analyse de l'étape de propagation de segmentation version git 5c6bf9c du 2018-05-04 (dernière version remontée par G. Michelin)

# Contents

1	Overview	2
	1.1 Notations	2
	1.2 Overview	2
2	4-astec.py	7
3	ASTEC/ASTEC.py	ę
	3.1 compute_volumes()	Ć
	3.2 create_seed()	Ć
	3.3 create_seeds()	10
	3.4 cell_propagation()	11
	3.5 extract_seeds()	11
	3.6 slices_dilation()	13
	3.7 to_u8()	13
	3.8 get_seeds()	
	3.9 get_back_parameters()	
	3.10 get_seeds_from_optimized_parameters()	16
	3.11 perform_ac()	
	3.12 volume_checking()	
	3.13 outer_correction()	
	3.14 segmentation_propagation_seeds_init_and_deform()	
	3.15 segmentation_propagation_from_seeds()	
		35

## 1 Overview

#### 1.1 Notations

- $S_t^{\star}$ : segmentation à t
- $S_{t+\delta t \leftarrow t}^{\star} = S_{t}^{\star} \circ \mathcal{T}_{t \leftarrow t+\delta t}$ : segmentation à t projetée dans  $I_{t+\delta t}$ . C'est une nouvelle notation par rapport à [1], mais l'image est pas mal utilisée.
- $\hat{S}_{t+1}$ : segmentation de  $I_{t+\delta t}$  par ligne de partage des eaux avec les graines  $S^e_{t+1\leftarrow t} = S^e_t \circ \mathcal{T}_{t\leftarrow t+\delta t}$
- $\hat{S}_{t+1}$ : segmentation de  $I_{t+\delta t}$  par ligne de partage des eaux avec les graines Seeds<sub>t+1</sub>. Cette image peut être amenée à changer
- $S_t^e$ : cellules de  $S_t^{\star}$  érodées (pour servir de graines)
- $S_{t+\delta t-t}^e = S_t^e \circ \mathcal{T}_{t-t+\delta t}$ : cellules de  $S_t^{\star}$  érodées (pour servir de graines) puis projetées dans  $I_{t+\delta t}$ .
- Seeds $_{t+1}$ : image des graines calculées avec les paramètres optimaux. Cette image peut être amenée à changer
- $\mathcal{T}_{t \leftarrow t + \delta t}$ : transformation non-linéaire permet tant de rééchantillonner  $I_t$  sur  $I_{t + \delta t}$

#### 1.2 Overview

L'appel se fait par le fichier 4-astec.py. C'est là que se fait la boucle sur le temps pour segmenter successivement tous les points de temps.

La segmentation d'un point de temps  $t+\delta t$  se fait par l'appel de la fonction segmentation\_propagation() (section 3.16, page 35) avec en paramètres les images fusionnées,  $I_t$  et  $I_{t+\delta t}$  ainsi que la segmentation à t,  $S_t^{\star}$ .

La plupart des paramètres (longueurs, volumes) sont en unité voxelique. segmentation\_propagation() (section 3.16, page 35) fait les opérations suivantes

- non\_linear\_registration() de ASTEC/CommunFunctions/cpp\_wrapping.py qui calcule la transformation non-linéaire  $\mathcal{T}_{t\leftarrow t+\delta t}$ , à partir des images fusionnées
- segmentation\_propagation\_seeds\_init\_and\_deform() (section 3.14, page 31), qui calcule  $S_t^e$  et  $S_{t+\delta t\leftarrow t}^e$

$$S_{t+\delta t \leftarrow t}^e = S_t^e \circ \mathcal{T}_{t \leftarrow t+\delta t}$$

soit les graines projetées (cellules de  $S_t^{\star}$  érodées puis transformées dans  $I_{t+\delta t}$ ) [1, section 2.3.3.4]

- apply\_trsf() de ASTEC/CommunFunctions/cpp\_wrapping.py qui calcule  $S^{\star}_{t+\delta t \leftarrow t} = S^{\star}_{t} \circ \mathcal{T}_{t \leftarrow t+\delta t}$ , soit la segmentation à t projetée à  $t+\delta t$
- Une autre image d'intensité  $I_{t+\delta t}$  peut être calculée avec le rehaussement de membrane
- segmentation\_propagation\_from\_seeds(), (section 3.15, page 31) avec en paramètres l'image de segmentation à t,  $S_t^{\star}$ , l'image d'intensité à  $t + \delta t$  sur un octet,  $I_{t+\delta t}$ ,  $S_{t+1\leftarrow t}^e = S_t^e \circ \mathcal{T}_{t\leftarrow t+\delta t}$ , soit les graines projetées (cellules de  $S_t^{\star}$  érodées puis transformées dans  $I_{t+\delta t}$ ). La transformation pourrait se faire en dehors de la fonction.
  - Calcul de  $\tilde{S}_{t+1}$  (une première segmentation de  $I_{t+\delta t}$ ) par ligne de partage des eaux avec les graines  $S^e_{t+1\leftarrow t} = S^e_t \circ \mathcal{T}_{t\leftarrow t+\delta t}$
  - get\_seeds() (section 3.8, page 13). Pour chaque cellule, et pour un ensemble de valeurs de  $h \in [h_{min}, h_{max}]$  (avec un pas de 2, paramètre en dur), get\_seeds() calcule (avec cell\_propagation()) le nombre de h-minima qui sont strictement inclus dans la cellule c de  $\tilde{S}_{t+1}$  (Count $^h(c)$  de [1, section 2.3.3.5, page 71]). Cette opération de sélection des h-minima strictement inclus dans la cellule c de  $\tilde{S}_{t+1}$  est faite plusieurs fois, on peut donc la mutualiser.

- get\_back\_parameters() (section 3.9, page 15), qui détermine pour chaque cellule, selon les nombres de h-minima inclus, le nombre optimal de graines à considérer et les valeurs de paramètres  $(h, \sigma)$ , associés (on prend le plus grand h donnant ce nombre de graines). Pour cela, on compte le nombre de fois qu'un nombre de h-minima est atteint, soit les grandeurs

$$N_n(c) = \operatorname{Card}\{h|\operatorname{Count}^h(c) = n\}$$
  $N_{n+}(c) = \operatorname{Card}\{h|\operatorname{Count}^h(c) \ge n\}$ 

et on calcule le score

$$s(c) = N_{2+}(c).N_2(c)$$

qui permet de déterminer le nombre optimal de graines #seeds<sub>opt</sub> (cf Alg. 1)

```
1 if N_1(c) > 0 or N_2(c) > 0 then
       if N_{2^{+}}(c).N_{2}(c) \geq \tau then
          // Rq: [1, page 72] utilise une inégalité stricte
          // \tau est fixé à 25
          \#seeds_{opt} = 2
 3
       else if N_1(c) > 0 then
 4
          \#seeds_{opt} = 1
 5
 6
          \#seeds_{opt} = 2
 7
9 else if N_3(c) > 0 then
       \#seeds_{opt} = 3
10
11 else
       // cas où N_1(c) = N_2(c) = N_3(c) = 0
12
       \#seeds_{opt} = 0
13 end
```

Algorithm 1: Choix du nombre de graines

#### Quelques remarques:

- \* Le score dépend du nombre de h utilisés pour le calcul des graines, donc de  $h_{min}$ , de  $h_{max}$  et du pas entre 2 h successifs.
- \* Le nombre de h-minima est une fonction décroissante en fonction de h (qui est borné inférieurement par 1), donc on peut utiliser des longueurs d'intervalle plutôt que des dénombrements, et ainsi s'abstraire de  $h_{min}$  et du pas entre 2 h. Reste la dépendance par rapport à  $h_{max}$
- get\_seeds\_from\_optimized\_parameters() (section 3.10, page 16), qui va construire une image de graines Seeds<sub>t+1</sub> à partir des nombres de graines calculés par get\_back\_parameters(), et l'image de segmentation correspondante  $\hat{S}_{t+1}$ 
  - \* Pour les cellules qui ont des graines (#seeds ≠ 0, cf Alg. 1), on récupère les h-minima (pour les paramètres optimaux trouvés) inclus dans la cellule (on les recalcule donc avec extract\_seeds() (section 3.5, page 11), qui numérote aussi les composantes). Rq: si #seeds = 3 on ne garde que les 2 premières composantes numérotées, ce qui me semble bizarre comme choix.
  - \* Pour le fond, on récupère (avec cell\_propagation()) les  $h_{max}$ -minima strictement inclus dans le fond. Plutôt que de garder plusieurs numéros/labels pour ces graines, on pourrait toutes les mettre à 1, cela supprimerait des opérations (eg renumérotation de la segmentation) car ces graines ne seront pas remises en cause plus tard.
  - \* Pour les cellules sans graines (#seeds = 0, cf Alg. 1, cas où  $N_1(c) = N_2(c) = N_3(c) = 0$ ), on regarde leur volume dans  $\tilde{S}_{t+1}$ . S'il est assez grand (supérieur à 100 voxels), on récupère la projection de la cellule mère érodée comme graine ( $S_{t+\delta t \leftarrow t}^e = S_t^e \circ \mathcal{T}_{t \leftarrow t + \delta t}$ )

Un appel à l'algorithme de ligne de partage des eaux permet de calculer l'image de segmentation  $\hat{S}_{t+1}$  à partir des graines Seeds<sub>t+1</sub>. Cet appel pourrait être sorti de la fonction.

- volume\_checking() (section 3.12, page 21). C'est une fonction assez complexe. Elle vise à corriger les erreurs faites à l'étape précédente. C'est plus ou moins bien décrit dans [1, section 2.3.3.6, page 73]. Une des préoccupations est que les tests (informatiques) sont mal faits, ce qui peut (en théorie) faire que des cas échappent aux traitements (ce qui est peut être voulu), ou que des cas soient traités deux fois (ce qui serait bizarre).
  - \* On classe les cellules (ou les couples (mère, fille(s))) selon les variations de volume entre la mère (calculé dans  $S_t^{\star}$  ou issu du linéage), et le volume des filles (calculé dans  $\hat{S}_{t+1}$ ).
    - · bigger contient les couples (mère, fille(s)) avec une augmentation de volume de plus de 10%
    - · lower contient les couples (mère, fille(s)) avec une diminution de volume de plus de 10%
    - to\_look\_at contient les couples (mère, fille(s)) avec une diminution de volume de plus de 50% (c'est donc un sous-ensemble de lower)
    - too\_little contient les couples (mère, fille) où la fille a un volume de moins de 1000 voxels
  - \* Traitement de to\_look\_at (cf Alg. 2, [1, point (1), section 2.3.3.6, page 73]).
    - · On recalcule le nombre de graines optimales  $\#seeds_{opt}$ , comme dans l'Alg. 1, pour les cas  $N_1(c) > 0$  or  $N_2(c) > 0$ , sauf que l'on garde le plus petit h donnant le nombre de graines  $\#seeds_{opt}$  (c'était le plus grand dans get\_back\_parameters()).
    - · On peut maintenant avoir trois graines (liste to\_fuse\_3 qui sera traitée plus tard).
    - · la gestion des correspondances (filiation) est mal faite : des graines sont re-numérotées, mais les filiations précédentes ne sont pas effacées.
  - \* Traitement de too\_little. On enlève la graine correspondant à la fille de volume trop petit dans Seeds $_{t+1}$ . Si c'est la seule fille, la mère n'a donc plus de descendance.
  - \* S'il y a eu des changements précédemment, on recalcule une image de segmentation  $\hat{S}_{t+1}$  et les volumes des cellules de  $\hat{S}_{t+1}$ . Sinon, on pourrait sortir de la fonction, ce qui n'est pas fait.
  - \* Recalcul de la liste lower (le seuil de 10% est en dur et non réglable par une variable). A priori, il faudrait recalculer aussi les autres listes.
  - \* Traitement de lower.
    - · On fait la différence entre la cellule mère de  $S_{t+\delta t \leftarrow t}^{\star}$  et les cellules filles de  $\hat{S}_{t+1}$ , et on regarde si le label majoritaire dans cette différence est le fond. Si c'est le fond, on va mettre le couple (mère, fille(s)) dans une liste exterior\_correction, sinon on ne fait rien.
    - · Traitement de exterior\_correction [1, début du point (2), section 2.3.3.6, page 73] avec les morphosnakes dans des sous-images (perform\_ac(), section 3.11, page 20), c'est ce qui peut prendre du temps.
    - Dans perform\_ac(), on calcule une norme de gradient (vient de cpp\_wrapping.py), puis  $g(I) = \frac{1}{\sqrt{1+\alpha|\nabla G_{\sigma}*I|}}$  comme dans [2, Eq. (24)]. Toutefois, cette équation est faite pour avoir une image de potentiel avec de faibles valeurs pour les contours (ie les membranes). Elle n'est donc pas adaptée pour nos images (une inversion des valeurs de l'image pourrait être plus adéquate).
    - · Réincorporation des résultats dans  $\hat{S}_{t+1}$ . Attention, s'il y avait plusieurs filles (une division), elles sont fusionnées et la filiation ne donne plus qu'une fille.
  - \* Traitement de to\_fuse\_3. On élimine la plus petite des 3 cellules et on l'affecte à celle des 2 autres avec laquelle elle partage le plus de frontière.

```
1 if N_1(c) > 0 or N_2(c) > 0 then
      if N_{2^{+}}(c).N_{2}(c) \geq \tau then
         \#seeds_{opt} = 2
 3
      else if N_1(c) > 0 then
 4
         \#seeds_{opt} = 1
 5
 6
      else
 7
         \#seeds_{opt} = 2
      end
 8
      if \#seeds_{opt} = 1 and N_2(c) > 0 then
          // si on avait 1 graine optimale, mais des h donnant 2 graines
          // on (re)calcule les graines (\#seeds) pour le premier h qui donne 2 graines
          // et on ne garde que les graines incluses dans la cellule
10
          if \#seeds = 2 and ... then
             // la seconde partie de la condition me semble bizarre, et serait fausse
                 tout le temps ...
             // C'est censé détecter le cas où sur les 2 graines, l'une est en dehors de
                 la cellule dans \hat{S}_{t+1}
             on passe à 2 graines
11
12
      if (\#seeds_{opt} = 1 \text{ or } \#seeds_{opt} = 2) \text{ and } \exists n \geq 3 | N_n(c) > 0 \text{ then }
          // cette condition peut être vérifiée en même temps que la précédente
          // si on a par exemple \#seeds_{opt} = 1, N_2(c) > 0 et N_3(c) > 0
          // une cellule peut être traitée 2 fois ...
         on récupère les h_{min}-minima (il y en a donc au moins 3)
13
      else if \#seeds_{opt} = 1 then
14
          // On a donc \forall n \geq 3 | N_n(c) = 0
          // cette condition peut être vérifiée en même temps que la première
          // si on a par exemple \#seeds_{opt} = 1 et N_2(c) > 0
          on récupère la graine correspondante de S^e_{t+\delta t \leftarrow t} // graine "projetée", censée être plus
15
             grande
16 else if N_3(c) > 0 then
      // C'est le cas où il n'y a pas de h donnant 1 ou 2 graines. On avait auparavant
          pris les 2 premières graines.
      on permet d'avoir 3 graines, et on en fusionnera 2 plus tard
17
```

Algorithm 2: Traitement de to\_look\_at dans volume\_checking().

- outer\_correction() ([1, fin du point (2), section 2.3.3.6, page 73]) (section 3.13, page 30) On réalise une ouverture morphologique sur le masque de l'embryon (un ouvert est toujours inclus dans l'objet de départ) et on enlève, pour les cellules filles de exterior\_correction, les points enlevés par l'ouverture.

## 2 4-astec.py

```
[...]
  115 ### Building paths from nomenclature.py and parameters file
  117 path_fuse_exp = replaceFlags(path_fuse_exp, p)
  118 print "Fused data will be searched in directory %s"%replaceFlags(path_fuse_exp,
  120 assert os.path.isdir(path_fuse_exp), "Provided fuse directory '%s' not found"
  121
                                          %path_fuse_exp
  122 path_fuse_exp_files = replaceFlags(path_fuse_exp_files, p)
  124 path_seg = replaceFlags(path_seg, p)
  125 path_seg_exp = replaceFlags(path_seg_exp, p)
  126 path_seg_exp_files = replaceFlags(path_seg_exp_files, p)
  127 path_seg_exp_lineage = replaceFlags(path_seg_exp_lineage, p)
  128 path_seg_exp_lineage_test = replaceFlags(path_seg_exp_lineage_test, p)
  129 path_seg_exp_reconstruct=replaceFlags(path_seg_exp_reconstruct,p)
  130 path_seg_exp_reconstruct_files=replaceFlags(path_seg_exp_reconstruct_files,p)
  131 if not p.astec_keep_reconstruct_files:
          path_seg_exp_reconstruct_files = None
  133 path_log_file = replaceFlags(path_seg_logfile, p)
[...]
  179 ### Segmentation Propagation Stuff ###
  181
  182 # ASTEC segmentation propagation
  184 # Read the lineage tree (in case it was previously created)
  185 lin_tree_information=read_lineage_tree(path_seg_exp_lineage)
  186
  187 begin=p.begin+p.raw_delay
  188 end=p.end+p.raw_delay
  190 ####SAFETY CHECK AFTER RELAUNCH
[...]
  228 ### PROCESS PROPAGATION SEGMENTATION
  229 for t in range(begin, end):
  230
          time_segment=t+p.delta #Time point of Segmentation
  231
          print 'Starting the segmentation at ' + str(time_segment)
  232
          fused_file_ref=replaceTIME(path_fuse_exp_files, t) #Previous image file
  233
          fused_file=replaceTIME(path_fuse_exp_files, time_segment) #To be segmented
  234
          segmentation_file_ref=replaceTIME(path_seg_exp_files, t) #Prev. seg file
  235
          segmentation_file=replaceTIME(path_seg_exp_files, time_segment) #Output seg
  236
          reconstruct_file=None
  237
  238
          if p.astec_keep_reconstruct_files:
  239
              reconstruct_file=replaceTIME(path_seg_exp_reconstruct_files, \
  240
                                          time_segment)
  241
          # TEMPORARY FOLDER
  242
          temporary_folder=replaceTIME(os.path.join(path_seg_exp,'TEMP_'+FLAG_TIME),\
```

```
243
                                    t)
244
        os.system("mkdir -p " + temporary_folder ) # Make temporary folder
245
246
        vf_file=replaceTimes( \
247
                os.path.join( \
248
                temporary_folder,'VF_t'+FLAG_TIMEREF+'_on_t'+FLAG_TIMEFLO+'.inr' \
                ), {FLAG_TIMEREF:t,FLAG_TIMEFLO:time_segment})
249
250
        h_min_files=replaceTIME(os.path.join(temporary_folder, \)
251
                                'h_min_t$TIME_h$HMIN_s$SIGMA.inr'),time_segment)
252
        seed_file=replaceTIME(os.path.join(temporary_folder,'Seed_t$TIME.inr'),t)
253
        print vf_file
254
        print h_min_files
255
        print seed_file
256
        #PROCESS PROGATION SEGMENTATION
257
258
        seg_from_opt_h, lin_tree_information=segmentation_propagation( \
259
            t,fused_file_ref,segmentation_file_ref, fused_file, \
260
            seed_file, vf_file, h_min_files, \
261
           p.astec_h_min_min, p.astec_h_min_max, p.astec_sigma1, \
262
            lin_tree_information, p.delta, p.astec_nb_proc, \
263
            membrane_reconstruction_method=p.astec_membrane_reconstruction_method,\
264
            fusion_u8_method=p.astec_fusion_u8_method, \
265
            flag_hybridation=p.astec_flag_hybridation, \
            RadiusOpening=p.astec_RadiusOpening, Thau=p.astec_Thau, \
266
            MinVolume=p.astec_MinVolume, \
267
268
            VolumeRatioBigger=p.astec_VolumeRatioBigger, \
269
            VolumeRatioSmaller=p.astec_VolumeRatioSmaller, \
270
            MorphosnakeIterations=p.astec_MorphosnakeIterations, \
            NIterations=p.astec_NIterations, DeltaVoxels=p.astec_DeltaVoxels, \
271
272
            rayon_dil=p.astec_rayon_dil, \
273
            sigma_membrane=p.astec_sigma_membrane, \
274
            manual=p.astec_manual, \
275
            manual_sigma=p.astec_manual_sigma, \
276
           hard_thresholding=p.astec_hard_thresholding, \
277
            hard_threshold=p.astec_hard_threshold, \
278
            sensitivity=p.astec_sensitivity, \
279
            sigma_TV=p.astec_sigma_TV, \
280
            sigma_LF=p.astec_sigma_LF, \
281
            sample=p.astec_sample, \
           keep_membrane=False, keep_all=False, nb_proc_ACE=p.astec_nb_proc_ace,\
282
283
            min_percentile=p.astec_min_percentile, \
284
           max_percentile=p.astec_max_percentile, \
            min_method=p.astec_min_method, max_method=p.astec_max_method,\
285
286
            sigma_hybridation=p.astec_sigma_hybridation, \
287
            path_u8_images=reconstruct_file, \
288
            verbose=True)
```

Appel à segmentation\_propagation(), cf section 3.16, page 35

- $\bullet$  t : temps pour l'image de référence, on va segmenter l'image suivante, ie t+1
- fused\_file\_ref : nom de l'image d'intensite (fusionnée) à t,  $I_t$
- segmentation\_file\_ref : nom de l'image de segmentation à  $t, S_t^{\star}$

```
• fused_file : nom de l'image d'intensite (fusionnée) à t+1, I_{t+1}
  • seed_file : nom de l'image des graines
  • vf_file : nom de la transformation non-linéaire \mathcal{T}_{t\leftarrow t+1}
  • h_min_files : nom générique des images de h_{min} (paramétré par TIME, HMIN, et SIGMA)
   290
           #SAVE OUTPUT
   291
           print 'Write the segmentation in ' + segmentation_file
   292
           imsave(segmentation_file, seg_from_opt_h)
   293
           #Save the current lineage tree
   294
           write_lineage_tree(path_seg_exp_lineage,lin_tree_information)
           os.system("rm -rf " + temporary_folder ) #delete temporary folder
   295
   296
   297 print 'ASTEC SEGMENTATION DONE'
   298
   299 ### PROCESS LINEAGE TREE FILE VERIFICATION
   300 print 'PROCESS LINEAGE TREE VERIFICATION'
   301 image_dict_seg=imageDict(path_seg_exp_files.replace(FLAG_TIME,"*"))
   302 report=pkl_lineage_test(lin_tree_information, image_dict_seg, \
                                 file_out=path_seg_exp_lineage_test)
   303
   304 print report
   305 print 'LINEAGE TREE FILE VERIFICATION DONE'
3
    ASTEC/ASTEC.py
3.1 compute_volumes()
    14 def compute_volumes(im, labels = None, real = True):
    15
    16
           Return a dictionary, { label: volume }
    17
           im : SpatialImage (label image)
           labels: list of labels for which to compute the volumes (if None, all volumes are computed)
    19
    20
           labels = np.unique(im)
    21
           volume = nd.sum(np.ones_like(im), im, index=np.int16(labels))
    22
    23
           return dict(zip(labels, volume))
3.2 create_seed()
    26 def create_seed(parameters):
    27
    28
           Erodes the label i in the binary image tmp
    29
           tmp : binary SpatialImage
    30
           max_size_cell : size max allow for a cell (here put at np.inf)
    31
           size_cell : size of the cell to erode
    32
           iterations : maximum number of iterations for normal cells
    33
           out_iterations : maximum number of iterations for exterior
    34
           bb : bounding box if tmp in the global image (necessary when computing in parallel)
    35
           i : label of the cell to erode
    36
    37
           tmp, max_size_cell, size_cell, iterations, out_iterations, bb, i=parameters
```

```
38
       nb_iter=iterations
39
       if i==1:
40
           nb_iter=out_iterations
41
           opened=nd.binary_erosion(tmp, iterations=nb_iter)
42
           while len(nd.find_objects(opened))!=1 and nb_iter>=0:
43
               nb_iter-=1
44
               opened=nd.binary_erosion(tmp, iterations=nb_iter)
45
       else:
46
           opened=nd.binary_erosion(tmp, iterations=nb_iter)
47
           while len(nd.find_objects(opened))!=1 and nb_iter>=0:
48
               nb_iter-=1
49
               opened=nd.binary_erosion(tmp, iterations=nb_iter)
50
       if max_size_cell<size_cell:</pre>
51
           num=1
52
       else:
53
           num=i
54
       return opened, num, bb
```

## 3.3 create\_seeds()

85

pool.terminate()

Retourne une SpatialImage où les cellules de taille supérieure à min\_size\_cell (1000) sont érodées d'au plus 10 itérations pour les cellules et 25 pour le fond.

```
57 def create_seeds(seg, max_size_cell=np.inf, min_size_cell=1000, iterations=10, out_iterations=25
58
59
       Erodes all the labels in the segmented image seg
       seg : Segmentation to erode (SpatialImage)
60
       max_size_cell : size maximum of a cell in number of voxels
61
62
       min_size_cell : size minimum of a cell in number of voxels
       iterations: maximum number of iterations for normal cells
63
       out_iterations : maximum number of iterations for exterior
64
65
       nb_proc : number maximum of processors allowed to be used
66
67
       from multiprocessing import Process, Queue, Pool
68
       bboxes=nd.find_objects(seg)
69
       seeds=np.zeros_like(seg)
70
       a=np.unique(seg)
71
       pool=Pool(processes=nb_proc)
72
       count=0
73
       mapping=[]
74
       for i in a:
75
           tmp=seg[bboxes[i-1]]==i
76
           size_cell=np.sum(tmp)
77
           if size_cell>min_size_cell:
78
               count+=1
79
               mapping.append((tmp, \
80
                               max_size_cell, size_cell, \
                               iterations, out_iterations, \
81
82
                               bboxes[i-1], i))
83
       outputs=pool.map(create_seed, mapping)
84
       pool.close()
```

```
86    for seed, num, bb in outputs:
87        seeds[bb][seed]=num
88    return SpatialImage(seeds, voxelsize=seg.voxelsize)
```

#### 3.4 cell\_propagation()

Appelé par get\_seeds() (section 3.8, page 13) et get\_seeds\_from\_optimized\_parameters() (section 3.10, page 16)

Pour une sous-image contenant une cellule et une sous-image correspondant contenant des minima étiquetés, sélectionne les minima strictement inclus dans la cellule, et renvoie leur nombre total. Cette procédure est similaire à extract\_seeds() (section 3.5, page 11), toutefois extract\_seeds() renvoie un nombre de graines d'au plus 3, et en sélectionne au plus 2.

```
92 def cell_propagation(parameters):
    93
    94
           Return the seeds in seeds_not_prop stricly included in cell c in seg_c
    95
           seg_c : segmented image (SpatialImage)
    96
           c : label of the cell to process
    97
           seeds_not_prop : image of seeds (SpatialImage)
    98
    99
           seg_c, c, seeds_not_prop=parameters
   • seg_c: une sous-image où la cellule est à c et le reste à 1.
   • c : le label de la cellule
   • seeds_not_prop : la sous-image des h-minima étiquetés
           if len(np.unique(seg_c))!=2: # DON'T MESS WITH THE SEEDS ! YOU NEED ONE AND ONLY ONE !!
   100
   101
                return
   102
           seg_out=None
   103
           labels=list(np.unique(seeds_not_prop[seg_c==c]))
on récupère les labels qui sont dans la cellule
   104
           #if 0 in labels:
   105
           labels.remove(0) #TODO Check if 0 is inside labels list
   106
           final labels=[]
           for 1 in labels:
   107
                if (seg_c[seeds_not_prop==1]==c).all():
on vérifie que le h-minimum du label est entièrement dans la cellule
   109
                    final_labels.append(1)
   110
           nb=len(final_labels)
```

Retourne None, le nombre de h-minima, la liste des labels des h-minima, le label de la cellule

return seg\_out, nb, final\_labels, c

## 3.5 extract\_seeds()

111

Appelé par get\_seeds\_from\_optimized\_parameters() (section 3.10, page 16) et volume\_checking() (section 3.12, page 21). Cette procédure est similaire à cell\_propagation() (section 3.4, page 11). Cependant extract\_seeds() renvoie le nombre total de graines dans la cellule d'au plus 3, en en sélectionnant au plus 2, alors que cell\_propagation() les dénombre toutes.

113 def extract\_seeds(seg\_c, c, path\_seeds\_not\_prop=None, bb=None, accept\_3\_seeds=False):

Appelé par get\_seeds\_from\_optimized\_parameters (section 3.10, page 16). Il y a des similarités avec cell\_propagation()

- $\bullet$  seg\_c : sous-image où la cellule est à c et le reste à 1
- c : label de la cellule
- path\_seeds\_not\_prop : sous-image des h-minima, s'appelait seeds\_ex lors de l'appel. Les h-minima ontété étiquetés par find\_local\_minima()

```
11 11 11
114
115
        Return the seeds from seeds_not_prop stricly included in cell c from seg_c (the labels of th
        seg_c : segmented image (SpatialImage)
116
117
        c : label of the cell to process
        seeds_not_prop : image of seeds (can be the path to the image or the SpatialImage)
118
        bb : if seeds_not_prop is a path then bb is the bounding box of c in seeds_not_prop
119
120
        accept_3_seeds : True if 3 seeds can be accepted as a possible choice
121
        11 11 11
122
        if type(path_seeds_not_prop)!=SpatialImage:
123
            seeds_not_prop_out=imread(path_seeds_not_prop)
124
            seeds_not_prop=seeds_not_prop_out[bb]
125
        else: ## Then path_seeds_not_prop is the actual image we want to work with
126
            from copy import deepcopy
127
            seeds_not_prop=deepcopy(path_seeds_not_prop)
128
        labels=list(np.unique(seeds_not_prop[seg_c==c]))
```

## Récupère les labels des graines qui intersectent la cellule

```
129    labels.remove(0)
130    final_labels=[]
131    for l in labels:
132        if (seg_c[seeds_not_prop==l]==c).all():
133             final_labels.append(1)
```

#### Test si le label est entièrement inclus dans la cellule

```
if len(final_labels)==1:
134
            return (1, (seeds_not_prop==final_labels[0]).astype(np.uint8))
135
136
        elif len(final_labels) == 2:
            return (2, ((seeds_not_prop==final_labels[0]) +
137
                        2*(seeds_not_prop==final_labels[1])).astype(np.uint8))
138
        elif len(final_labels) == 3 and not accept_3_seeds: # "too much seeds in the second extraction"
139
            return (3, ((seeds_not_prop==final_labels[0]) +
140
141
                        2*(seeds_not_prop==final_labels[1])).astype(np.uint8))
```

accept\_3\_seeds est à False par défaut, et ne peut pas être modifié lors de l'appel d'extract\_seeds() par get\_seeds\_from\_optimized\_parameters, donc en cas de 3 graines, on ne numérote que les 2 premières, mais on renvoie un nombre de 3 graines quand même.

Les lignes ci-après ne sont utiliées que par  $volume\_checking()$ . C'est le cas où il y a eu une grosse diminution de volume (plus de 50%) entre la mère et les filles, et qu'il n'existe pas de h donnant 1 ou 2 graines.

```
elif len(final_labels)=3 and accept_3_seeds: #"accept 3 seeds !"

return (3, ((seeds_not_prop==final_labels[0]) +

2*(seeds_not_prop==final_labels[1]) +

3*(seeds_not_prop==final_labels[2])).astype(np.uint8))
```

Retourne le nombre de labels, ainsi qu'une sous-image avec les graines étiquettées à partir de 1.

```
3.6
      slices_dilation()
   147 def __slices_dilation(slices, maximum=[np.inf, np.inf, np.inf]):
           return tuple([slice(max(0, s.start-1), min(s.stop+1, maximum[i])) for i, s in enumerate(slice)
   148
   149
   150 def slices_dilation(slices, maximum=[np.inf, np.inf, np.inf], iterations=1):
   151
            for i in range(iterations):
   152
                slices=_slices_dilation(slices, maximum)
   153
           return slices
3.7 \text{ to}_u8()
   156 def to_u8(im, lt=0):
   157
   158
            Return a SpatialImage in unsigned int
   159
            im : SpatialImage
           lt : if the smallest value in the intensity image can be "predicted"
   160
   161
   162
           from copy import deepcopy
   163
            imcp=deepcopy(im)
           tmp=imcp[:,:,imcp.shape[2]/3]
   164
   165
           fper=np.percentile(tmp[tmp>=lt], 1)
   166
           nper=np.percentile(tmp[tmp>=lt], 99)
   167
            imcp[imcp<fper]=fper</pre>
   168
            imcp[imcp>nper]=nper
   169
           #im-=fper
   170
           np.subtract(imcp, fper, out=imcp, casting='unsafe')
           return SpatialImage(np.uint8(np.linspace(0, 255, nper-fper+1), casting='unsafe')[imcp], voxe
   171
3.8
      get_seeds()
Appelé par segmentation_propagation_from_seeds(), section 3.15
   Compte les h-minima strictement inclus dans la cellule pour un ensemble de valeurs de h
   174 def get_seeds(seg, h_min_min,h_min_max, sigma, cells, fused_file, path_h_min, bounding_boxes, nb
Appel à get_seeds(), cf section 3.8, page 13.
   • seg : image de segmentation \hat{S}_{t+1}. S'appelait segmentation lors de l'appel
   • h_{\min}: plus petite valeur de h pour le calcul des h-minima
   • h_min_max : plus grande valeur de h pour le calcul des h-minima
   \bullet sigma : \sigma pour le lissage gaussien avant le calcul des h-minima
   • cells : liste des cellules
   • fused_file : image originale I_{t+1}
   • path_h_min : nom générique pour les images de h-minima
   • bounding_boxes : boites englobantes des cellules
            11 11 11
   175
   176
           Return the number of seeds found for each cell in seg for different h_min values (from h_min
   177
           seg : Segmented image (SpatialImage)
           h_min_max : starting maximum value of h_min
   178
```

sigma : sigma of the gaussian smoothing (in voxels)

cells : cells contained in seg

179

180

```
181
        fused_file : path (?) towards the fused image on which to perform the local minima detection
182
        path_h_min : format of h minima file names
183
        bounding_boxes : bounding boxes of the cells in seg (to fasten the computation)
        verbose : verbose mode (False or True)
184
185
186
        from multiprocessing import Pool
        nb_cells={}
187
188
        treated=[]
        parameters={}
189
190
        mask=None
191
        temp_path_h_min=path_h_min.replace('$HMIN',str(h_min_max))
192
        if not os.path.exists(temp_path_h_min):
193
            seeds_not_prop, mask=find_local_minima(temp_path_h_min, fused_file, h_min_max, sigma=sig
194
        else:
195
            seeds_not_prop=imread(temp_path_h_min)
```

find\_local\_minima() fait successivement un lissage gaussien, un calcul des h-minima (renvoie une image de "différence"), puis un seuillage par hysteresis avec un seuil bas de 1 et un seuil haut à h (les composantes sont étiquetées). Renvoie seeds\_not\_prop, SpatialImage résultat du seuillage par hystérésis, et mask, image de "différence" résultat du calcul des h-minima. Du fait de la relation d'ordre pour les h-minima, on peut calculer les prochains (avec h plus petit) dans cette image. find\_local\_minima() est dans ASTEC/CommunFunctions/cpp\_wrapping.py

```
196
197
        h_min=h_min_max
198
        tmp_nb=[]
        checking=True
199
200
        while (checking):
201
            mapping=[]
202
            tmp_nb=[]
203
            for c in cells:
204
                if not c in treated:
205
                     bb=slices_dilation(bounding_boxes[c], maximum=seg.shape, iterations=2)
                    seg_c=np.ones_like(seg[bb])
206
                    seg_c[seg[bb]==c]=c
207
208
                    mapping.append((seg_c, c, seeds_not_prop[bb]))
```

Pour chaque cellule c, on dilate sa boite englobante, puis on construit une sous-image où la cellule est à c et le reste à 1.

```
209
210 pool=Pool(processes=nb_proc)
211 outputs=pool.map(cell_propagation, mapping)
```

on passe à cell\_propagation() (section 3.4, page 11)

- $seg_c$ : une sous-image où la cellule est à c et le reste à 1.
- c : le label de la cellule
- $\bullet$  seeds\_not\_prop[bb] : la sous-image des h-minima étiquetés

```
212     pool.close()
213     pool.terminate()
```

cell\_propagation() retourne

```
• seg_c : None,
   • nb : le nombre de h-minima strictement inclus dans la cellule
   • labels : liste des labels de ces h-minima
   • c : le label de la cellule
   214
                for seg_c_p, nb, labels, c in outputs:
   215
                     tmp_nb.append(nb)
   216
                     nb_cells.setdefault(c, []).append(nb)
                     parameters.setdefault(c, []).append([h_min, sigma])
   217
   218
   219
                h_{min}=2
                checking=h_min>=h_min_min and (((np.array(tmp_nb)<=2) & (np.array(tmp_nb)!=0)).any() or
   220
   221
                if checking:
   222
                     temp_path_h_min=path_h_min.replace('$HMIN',str(h_min))
   223
                     if not os.path.exists(temp_path_h_min):
   224
                         seeds_not_prop, mask=find_local_minima(temp_path_h_min,fused_file, h_min, mask=m
   225
   226
                         seeds_not_prop=imread(temp_path_h_min)
                     if seeds_not_prop is None:
   227
   228
                         checking=False
   229
            return nb_cells, parameters
Retourne
   • nb_cells: liste pour chaque cellule, du nombre de h-minima strictement inclus dans la cellule de \hat{S}_{t+1}
   • parameters: liste pour chaque cellule, des paramètres de calcul des h-minima (h et \sigma)
      get_back_parameters()
Appelé par segmentation_propagation_from_seeds(), section 3.15
   232 def get_back_parameters(nb_cells, parameters, lin_tree, cells, Thau=25):
   • nb_cells: liste pour chaque cellule, du nombre de h-minima strictement inclus dans la cellule de S_{t+1}.
     C'est le Count^h(c) de [1, section 2.3.3.5, page 71].
   • paramètres : liste pour chaque cellule, des paramètres de calcul des h-minima (h et \sigma)
   • lin_tree : fichier de linéage
   • cells : liste des cellules
   • Thau : \tau pour le calcul du score s(c) = N_{2+}(c).N_2(c) > \tau [1, page 72].
   233
   234
            Return the correct h-minima value for each cell
   235
            nb_cells : { cell: [#seeds, ] }: dict, key: cell, values: list of #seeds
   236
            parameters : { cell: [[h_min, sigma], ]}: dict matching nb_cells, key: cell, values: list of
   237
   238
            lin_tree_back={ v:k for k, val in lin_tree.iteritems() for v in val }
   239
            right_parameters={}
```

240

241

242

243

244

245

cells\_with\_no\_seed=[]

score=nb\_2\*nb\_3

## 2 plateau size vs noise ##

for c, s in nb\_cells.iteritems():

 $nb_2=np.sum(np.array(s)==2)$ 

nb\_3=np.sum(np.array(s)>=2)

nb\_2 et nb\_3 représentent respectivement  $N_2(c)$  et  $N_{2+}(c)$ . La règle est donc

- 1. S'il existe des h donnant 1 ou 2 graines
  - (a) si le score  $s(c) = N_{2+}(c).N_2(c)$  est plus grand ou égal que  $\tau$  (la thèse dit strictement), alors on garde 2 graines
  - (b) sinon  $(s(c) = N_{2+}(c), N_{2}(c) < \tau)$  et il existe des h donnant 1 graine, alors on garde une graine
  - (c) sinon  $(s(c) = N_{2+}(c).N_{2}(c) < \tau$  et il n'existe pas de h donnant 1 graine) on garde 2 graines
- 2. sinon (il n'existe pas de h donnant 1 ou 2 graines) et il existe des h donnant 3 graines, alors on garde 3 graines
- 3. sinon (il n'existe pas de h donnant 1 ou 2 ou 3 graines), on dit qu'il n'y a pas de graines

On récupère le premier h donnant le nombre choisi de graines. Comme les h sont parcourus par ordre décroissant, c'est donc le plus grand h donnant ce nombre de graines qui est retenu.

```
246
            if (s.count(1) or s.count(2))!=0:
247
                if score>=Thau:
248
                    h, sigma=parameters[c][np.where(np.array(s)==2)[0][0]]
249
                    nb_final=2
250
                elif s.count(1)!=0:
                    h, sigma=parameters[c][np.where(np.array(s)==1)[0][0]]
251
252
                    nb_final=1
253
                else:
                    h, sigma=parameters[c][np.where(np.array(s)==2)[0][0]]
254
255
                    nb_final=2
                right_parameters[c]=[h, sigma, nb_final]
256
257
            elif s.count(3)!=0:
258
                h, sigma=parameters[c][s.index(3)]
                right_parameters[c]=[h, sigma, 3]
259
260
            else:
261
                cells_with_no_seed.append(c)
                right_parameters[c]=[0, 0, 0]
262
263
        return right_parameters, cells_with_no_seed
264
```

Retourne un tableau avec, pour chaque cellule c, les valeurs de h,  $\sigma$ , et le nombre de graines, ainsi que la liste des cellules sans graines (c'est redondant, puisque ce sont les cellules avec 0 graines).

## 3.10 get\_seeds\_from\_optimized\_parameters()

Appelé par segmentation\_propagation\_from\_seeds(), section 3.15, page 31

266 def get\_seeds\_from\_optimized\_parameters(t, seg, cells, cells\_with\_no\_seed, right\_parameters,delt

- ullett : temps pour l'image de référence, on va segmenter l'image suivante, ie t+1
- seg: image de segmentation  $S_{t+1}$ , SpatialImage. S'appelait segmentation lors de l'appel
- cells : liste des cellules
- cells\_with\_no\_seed : liste des cellules sans graines
- right\_parameters :  $(H, \sigma, \text{ nombre de graines})$  pour chaque cellule
- delta\_t:
- bounding\_boxes : boites englobantes pour les cellules
- $im\_ref : I_{t+1}$  sur un octet, SpatialImage. S'appelait  $im\_fused\_8$  lors de l'appel
- seeds :  $S_{t+1\leftarrow t}^e = S_t^e \circ \mathcal{T}_{t\leftarrow t+1}$ , soit les graines projetées (cellules de  $S_t^{\star}$  érodées puis transformées dans  $I_{t+1}$ ), SpatialImage

• parameters : liste pour chaque cellule, des paramètres de calcul des h-minima (h et  $\sigma$ )

```
267
268
        Return the seed image from the locally parametrized h-minima operator
269
        t : time
270
        seg : propagated segmentation (seg at t deformed on t+dt)
        cells : list of cells in seg
271
272
        cells_with_no_seed : list of cells with no correct parameters
273
        right_parameters : dict of the correct parameters for every cells
274
        delta_t : dt
275
        bounding_boxes : bounding boxes of the cells in seg (to fasten the computation)
276
        im_ref : Intensity image at time t+dt (on which to permorm the watershed)
277
        seeds: Propagated seeds from segmentation at time t (when no correct parameters were found)
278
        parameters : ?
279
        h_min_max : starting maximum value of h_min
        sigma : sigma of the gaussian smoothing (in voxels)
280
281
        path_h_min : format of h minima file names
282
283
        seeds_from_opt_h=np.zeros_like(seg, dtype=np.uint16)
284
        label_max=2
285
        corres={}
286
        divided_cells=[]
287
        h_min_information={}
288
        sigma_information={}
289
        sigma_done=[]
290
        h_min_done=[]
291
        seeds_images={}
292
        for c in cells:
293
         print 'get_seeds_from_optimized_parameters on '+str(c)
294
            if c in cells_with_no_seed:
295
                continue
296
            if not seeds_images.has_key((right_parameters[c][0], right_parameters[c][1])):
                path_seeds_not_prop=path_h_min.replace('$HMIN',str(right_parameters[c][0])).replace(
297
                seeds_images[(right_parameters[c][0], right_parameters[c][1])]=imread(path_seeds_not
298
299
            bb=slices_dilation(bounding_boxes[c], maximum=seg.shape, iterations=2)
            seg_c=np.ones_like(seg[bb])
300
301
            seg_c[seg[bb] == c] = c
302
            seeds_ex=seeds_images[(right_parameters[c][0], right_parameters[c][1])][bb]
```

Pour chaque cellule (qui a des graines), on dilate sa boite englobante, et on crée une sous-image,  $seg_c$ , où la cellule est à c et le reste à 1. On récupère aussi la sous-image correspondante,  $seeds_ex$ , des h-minima correspondant aux paramètres de la cellule. C'est tout-à-fait similaire à ce qui était fait dans  $get_seeds()$  (section 3.8, page 13).

```
nb, seeds_c=extract_seeds(seg_c, c, seeds_ex)
```

Appel à extract\_seeds() (section 3.5, page 11)

- $seg_c$ : sous-image où la cellule est à c et le reste à 1
- c : label de la cellule
- seeds\_ex : sous-image des h-minima

extract\_seeds() (re)calcule les graines strictement incluses dans la cellule c et renvoie une sous-image des graines numérotées à partir de 1

- nb : le nombre de graines
- seeds\_c : sous-image des graines numérotées à partir de 1

Toutefois, le nombre de graines ne peut être que dans [1,2,3] et il ne peut y avoir au plus que 2 graines numérotées. C'est pour ça que le cas nb==3 est identique au cas nb==2 ci-dessous.

```
304
            if nb==1:
305
                corres[c]=[label_max]
                h_min_information[(t+delta_t)*10**4+label_max]=right_parameters[c][0]
306
307
                sigma_information[(t+delta_t)*10**4+label_max]=right_parameters[c][1]
308
                seeds_from_opt_h[bb]+=seeds_c*label_max
309
                label_max+=1
310
            elif nb==2:
                corres[c]=[label_max, label_max+1]
311
312
                divided_cells.append((label_max, label_max+1))
313
                seeds_from_opt_h[bb][seeds_c==1]=label_max
314
                h_min_information[(t+delta_t)*10**4+label_max]=right_parameters[c][0]
                sigma_information[(t+delta_t)*10**4+label_max]=right_parameters[c][1]
315
316
                label_max+=1
317
                seeds_from_opt_h[bb][seeds_c==2]=label_max
                h_min_information[(t+delta_t)*10**4+label_max]=right_parameters[c][0]
318
319
                sigma_information[(t+delta_t)*10**4+label_max]=right_parameters[c][1]
                label_max+=1
320
321
            elif nb==3:
322
                corres[c]=[label_max, label_max+1]
                divided_cells.append((label_max, label_max+1))
323
324
                seeds_from_opt_h[bb][seeds_c==1]=label_max
                h_min_information[(t+delta_t)*10**4+label_max]=right_parameters[c][0]
325
326
                sigma_information[(t+delta_t)*10**4+label_max]=right_parameters[c][1]
327
                label_max+=1
328
                seeds_from_opt_h[bb][seeds_c==2]=label_max
329
                h_min_information[(t+delta_t)*10**4+label_max]=right_parameters[c][0]
                sigma_information[(t+delta_t)*10**4+label_max]=right_parameters[c][1]
330
                label_max+=1
331
```

A la fin de cette etape, seeds\_from\_opt\_h contient les graines numerotees (la numérotation commence à 2, voir l'initialisation de label\_max) des cellules qui ont des graines (donc pas celles de la liste cells\_with\_no\_seeds).

```
332
333 print 'Create Background seed'
334
        c=1
335
        seg_c=np.ones_like(seg)
336
        seg_c[seg!=c]=0
337
        sigma_out=sigma
        key_min = (h_min_max, sigma_out)
338
339
        for k in seeds_images.iterkeys():
340
         if k[0] < key_min[0]:
341
         key_min = k
```

Pour la grain du fond, on récupère dans  $seg_c$  la "cellule" fond de  $\tilde{S}_{t+1}$  ( $seg_c$  a donc des 1 pour le fond et des 0 ailleurs), segmentation par ligne de partage des eaux de  $I_{t+1}$  avec les graines  $S_{t+1\leftarrow t}^e = S_t^e \circ \mathcal{T}_{t\leftarrow t+1}$ . On lui affecte des paramètres fictifs  $(h_{max}, \sigma)$ .

```
342
343     print 'Cell propagation'
344     seeds_not_prop=seeds_images[key_min]
345     parameters=(seg_c, c,seeds_not_prop)
346     seg_c_p, nb, labels, c=cell_propagation(parameters)
```

On appelle cell\_propagation() (section 3.4, page 11) avec les graines issues du calcul des  $h_{max}$ -minima. cell\_propagation() retourne None, le nombre de h-minima, la liste des labels des h-minima, le label de la cellule

```
347    corres[1]=[]
348    exterior_corres=[]
349    for l in labels:
350     seeds_from_opt_h=seeds_from_opt_h.astype(np.uint16)
```

On caste seeds\_from\_opt\_h en uint16, mais il avait été construit dans ce type : seeds\_from\_opt\_h=np.zeros\_like(seg, d

On a récupéré ici toutes les graines correspondant au fond dans l'image des  $h_{max}$ -minima. Autre choix, on aurait pu toutes les mettre à 1.

```
354
355 print 'Cells with not Seed'
356 for c in cells_with_no_seed:
357 if np.sum(seg==c)>Volum_Min_No_Seed:
358 seeds_from_opt_h[seeds==c]=label_max
359 h_min_information[(t+delta_t)*10**4+label_max]=right_parameters[c][0]
360 corres[c]=[label_max]
361 label_max+=1
```

Pour les cellules "sans graines", on regarde si leur volume (dans  $S_{t+1}$ ) est suffisamment grand (supérieur à 100). Si oui, on récupère alors la graine correspondante dans  $S_{t+1\leftarrow t}^e = S_t^e \circ \mathcal{T}_{t\leftarrow t+1}$  (cellules de  $S_t^{\star}$  érodées puis transformées).

```
362

363 print 'Watershed '

364 seg_from_opt_h=watershed(SpatialImage(seeds_from_opt_h, voxelsize=seeds_from_opt_h.voxelsize
```

Ligne de partage des eaux dans  $I_{t+1}$ 

```
365    for l in exterior_corres:
366         seg_from_opt_h[seg_from_opt_h==1]=1
367    corres[1]=[1]
```

On met les cellules correspondant au fond à 1. Cela n'aurait pas été nécessaire si toutes les graines du fond avaient été mises à 1.

```
return seeds_from_opt_h, seg_from_opt_h, corres, exterior_corres, h_min_information, sigma_i:
```

#### Retourne

• seeds\_from\_opt\_h : une SpatialImage contenant les graines

```
• seg_from_opt_h: une SpatialImage contenant la segmentation
```

- corres : un tableau contenant les filiations
- exterior\_corres: une liste contenant la filiation pour le fond (inutile?)
- h\_min\_information : une liste contenant les valeurs de h utilises pour chaque cellule
- sigma\_information : une liste contenant les valeurs de  $\sigma$  utilises pour chaque cellule
- divided\_cells : une liste contenant les couples de cellules soeurs
- label\_max : le plus grand label utilis (+1)

## 3.11 perform\_ac()

Appelé par volume\_checking() (section 3.12, page 21).

```
373 """

374 Return the shape resulting of morphosnake operation on image I using image S as an initialis

375 m: label of the cell to work on

376 daughters: list of the daughters of cell m (to keep track when working in parallel)
```

377 bb: bounding boxe of m

372 def perform\_ac(parameters):

378 I : intensity image to perform active contours on (SpatialImage)

379 S : segmented image to perform active contours from (SpatialImage, must contain the label m)

380 """

381 382

- m : label de la cellule mère
- daughters : labels des cellules filles
- bb : boite englobante de la cellule mère transformée et dilatée (15 fois)
- I : sous-image de l'image originale définie par la boite englobante (ce n'est pas nécessairement une image sur 2 octets). S'appelait im\_ref\_tmp
- S : sous-image de  $S_t^{\star}$  transformée dans  $I_{t+1}$ , soit  $S_t^{\star} \circ \mathcal{T}_{t \leftarrow t+1}$ . S'appelait seg\_ref\_tmp
- MorphosnakeIterations: MorphosnakeIterations=10
- NIterations : NIterations=200
- DeltaVoxels: DeltaVoxels=10\*\*3

```
m, daughters, bb, I, S,MorphosnakeIterations,NIterations,DeltaVoxels=parameters
import os
from scipy import ndimage as nd
import morphsnakes
cell num=m
```

#### On érode le complémentaire de la mère?

```
Sb=nd.binary_erosion(S!=cell_num, iterations=MorphosnakeIterations, border_value=1)#[:,:,sl]
image_input='tmp_'+str(cell_num)+'.inr'
gradient_output='tmp_out_'+str(cell_num)+'.inr'
imsave(image_input, I)
```

On calcule une norme de gradient (vient de cpp\_wrapping.py), puis on calcule

$$g(I) = \frac{1}{\sqrt{1 + \alpha |\nabla G_{\sigma} * I|}}$$

c'est l'eq. (24) de [2]. Toutefois, le design de cette fonction g() est d'être faible aux contours. Si on considère que l'image des membranes est une image de norme de gradient, il aurait suffi de l'inverser.

```
392
        gradient_norm(image_input,gradient_output)
393
        gI = imread(gradient_output)
394
        os.system('rm -f '+image_input+' '+gradient_output)
395
        gI=1./np.sqrt(1+100*gI)
396
397
        macwe = morphsnakes.MorphGAC(gI, smoothing=3, threshold=1, balloon=1)
398
399
        macwe.levelset = Sb
400
        bef=np.ones_like(Sb)
401
        from copy import deepcopy
402
        for i in xrange(NIterations):
403
            beff=deepcopy(bef)
404
            bef=deepcopy(macwe.levelset)
405
            macwe.step()
            if np.sum(bef!=macwe.levelset) < DeltaVoxels or np.sum(beff!=macwe.levelset) < DeltaVoxels:
406
407
                break
408
        out=macwe.levelset
409
        tmp=nd.binary_fill_holes(out)
410
        cell_out=(out.astype(np.bool) ^ tmp)
411
        return m, daughters, bb, cell_out
```

## 3.12 volume\_checking()

Appelé par segmentation\_propagation\_from\_seeds() (section 3.15, page 31)

```
414 def volume_checking(t,delta_t,seg, seeds_from_opt_h, seg_from_opt_h, corres, divided_cells, boundable label_max, exterior_corres, parameters, h_min_information, sigma_information, segmentation_f nb_proc=26,Thau= 25,MinVolume=1000,VolumeRatioBigger=0.5,VolumeRatioSmaller=0.1,MorphosnakeI
```

- $\bullet$  t : temps pour l'image de référence, on va segmenter l'image suivante, ie t+1
- delta\_t:
- seg : image de segmentation  $\tilde{S}_{t+1}$ , SpatialImage. S'appelait segmentation lors de l'appel. C'est la segmentation de  $I_{t+1}$  avec les graines projetées  $S_{t+1\leftarrow t}^e = S_t^e \circ \mathcal{T}_{t\leftarrow t+1}$ ,
- seeds\_from\_opt\_h: une SpatialImage contenant les graines (obtenues avec les paramètres optimaux pour chaque cellule)
- seg\_from\_opt\_h: une SpatialImage contenant la segmentation obtenue avec les graines de seeds\_from\_opt\_h
- corres : un tableau contenant les filiations de chaque cellule de la segmentation à t
- divided\_cells : une liste contenant les couples de cellules soeurs
- bounding\_boxes : boites englobantes pour les cellules
- right\_parameters :  $(h, \sigma, nombre de graines)$  optimaux pour chaque cellule
- $im\_ref : I_{t+1}$  sur un octet, SpatialImage. S'appelait  $im\_fused\_8$  lors de l'appel
- im\_ref16 :  $I_{t+1}$  sur un ou deux octet, SpatialImage. Peut être identique à im\_ref. S'appelait im\_fused lors de l'appel.
- seeds :  $S^e_{t+1\leftarrow t} = S^e_t \circ \mathcal{T}_{t\leftarrow t+1}$ , soit les graines projetées (cellules de  $S^\star_t$  érodées puis transformées dans  $I_{t+1}$ ) SpatialImage
- nb\_cells: liste pour chaque cellule, du nombre de h-minima strictement inclus dans la cellule de  $\tilde{S}_{t+1}$ . C'est le Count h(c) de [1, section 2.3.3.5, page 71].
- label\_max : le plus grand label utilis pour les graines (+1)
- exterior\_corres : une liste contenant la filiation (les labels des graines) pour le fond (inutile ?)
- paramèters : liste pour chaque cellule, de tous les paramètres de calcul des h-minima (h et  $\sigma$ )
- h\_min\_information : une liste contenant les valeurs de h utilises pour chaque cellule

```
• sigma_information : une liste contenant les valeurs de \sigma utilises pour chaque cellule
• segmentation_file_ref : nom de l'image de segmentation à t, S_t^{\star}
• segmentation_file_trsf: nom de l'image de segmentation S_t^* transformée dans I_{t+1}, soit S_t^* \circ \mathcal{T}_{t-t+1}.
 S'appelait path_seg_trsf lors de l'appel.
• path_h_min : nom générique pour les images de h-minima
ullet volumes_t_1 : liste des volumes des cellules à t
        11 11 11
417
418
        Return corrected final segmentation based on conservation of volume in time
419
        seg : propagated segmentation (seg at t deformed on t+dt) (SpatialImage)
420
        seeds_from_opt_h : optimized seeds (SpatialImage)
421
        seg_from_opt_h : segmented image from seeds_from_opt_h (SpatialImage)
422
        corres : mapping of cells at time t to cells at t+dt in seg_from_opt_h
423
        divided_cells : list of cells that have divided between t and t+dt
424
        bounding_boxes : bounding boxes of the cells in seg (to fasten the computation)
425
        right_parameters : list of parameters used to create seeds_from_opt_h
426
        im_ref : image to segment at time t+dt 8 bits (SpatialImage)
427
        im_ref16 : image to segment at time t+dt in 16 bits (SpatialImage)
428
        seeds : Propagated seeds from segmentation at time t
429
        nb_cells : { cell: [#seeds, ] }: dict, key: cell, values: list of #seeds
430
        label_max : maximum label in seg_from_opt_h
431
        exterior_corres : list of cells that have been corrected for issue in exterior
432
        parameters : { cell: [[h_min, sigma], ]}: dict matching nb_cells, key: cell, values: list of
433
        h_min_information : { cell: h_min}: dict associating to each cells the h_min that allowed it
434
        sigma_information : { cell: sigma}: dict associating to each cells the sigma that allowed it
435
        segmentation_file_ref : path to the segmentation at time t
436
        segmentation_file_trsf : path to the segmentation at time t resampled at t+1
437
        vf_file : path to the vector field that register t into t+dt
438
        path_h_min : format of h-minima files
439
        volumes_t_1 : cell volumes at t (provient de la lecture du lin\'eage)
440
441
442
        # seg_origin : original segmentation (SpatialImage)
443
444
        seg_origin=imread(segmentation_file_ref)
445
446
        volumes_from_opt_h=compute_volumes(seg_from_opt_h)
447
        if volumes_t_1=={}:
448
            volumes=compute_volumes(seg_origin)
449
        else:
450
            volumes=volumes_t_1
• volumes_from_opt_h: volumes des cellules de la segmentation seg_from_opt_h à t+1
• volumes : volumes des cellules de la segmentation segmentation_file_ref à t (a priori provient de
 la lecture du linéage lors de l'appel : volumes_t_1).
451
452
        bigger=[]
        lower=[]
453
```

```
454
        to_look_at=[]
        too_little=[]
455
456
        for mother_c, sisters_c in corres.iteritems():
            if mother_c!=1:
457
458
                 volume_ratio=1-(volumes[mother_c]/np.sum([volumes_from_opt_h.get(s, 1) for s in sist
                 if not (-VolumeRatioSmaller<volume_ratio<VolumeRatioSmaller):</pre>
459
                     if (volume_ratio>0) and (volumes_from_opt_h.get(s, 1)!=1):
460
461
                         bigger.append((mother_c, sisters_c))
462
                     elif volumes_from_opt_h.get(s, 1)!=1 :
463
                         lower.append((mother_c, sisters_c))
464
                     if volume_ratio<-VolumeRatioBigger:</pre>
                         to_look_at.append(mother_c)
465
                 else :
466
                     for s in sisters_c:
467
                         if volumes_from_opt_h[s] < MinVolume:</pre>
468
469
                              too_little.append((mother_c, s))
```

Calcule  $volume_{ratio} = 1 - vol(mother) / \sum vol(daughter)$ 

- 1. Si  $vol(mother)/\sum vol(daughter) \ge 1 + VRS$  ou  $1 VRS > vol(mother)/\sum vol(daughter)$  (variation de volume de plus de 10%)
  - (a) Si  $\sum vol(daughter) > vol(mother)$ , on met le couple (mère, liste des filles) dans bigger
  - (b) sinon (si  $\sum vol(daughter) \leq vol(mother)$ ), on met le couple (mère, liste des filles) dans lower
  - (c) Si  $vol(mother)/\sum vol(daughter) \ge 1 + VRB$  (variation de volume de plus de 50%), on ajoute la mère dans to\_look\_at
- 2. sinon, si une cellule fille s a un trop petit volume (< 1000), alors on ajoute le couple (mère, fille) dans too\_little

#### Notes:

- Les mères dans to\_look\_at sont aussi dans lower
- Le cas  $vol(mother)/\sum vol(daughter) \le 1 + VRB$  n'est pas considéré

```
470 to_fuse_3=[]
472 change_happen=False
```

to\_look\_at contient la liste des cellules de  $S_t^{\star}$  dont les filles ont une grande diminution de volume (plus de 50%). nb\_cells contient le nombre de graines (de h-minima) pour les différentes valeurs de h. nb\_cells a été calculé par get\_seeds() (section 3.8, page 13).

```
473
        for c in to_look_at:
474
            s=nb_cells[c]
475
            nb_2=np.sum(np.array(s)==2)
476
            nb_3=np.sum(np.array(s)>=2)
            score=nb_2*nb_3
477
478
            if (s.count(1) or s.count(2))!=0:
479
                if score>=Thau:
480
                    h, sigma=parameters[c][np.where(np.array(s)==2)[0][-1]]
481
                    nb_final=2
                elif s.count(1)!=0:
482
                    h, sigma=parameters[c][np.where(np.array(s)==1)[0][-1]]
483
```

```
484 nb_final=1
485 else:
486 h, sigma=parameters[c][np.where(np.array(s)==2)[0][-1]]
487 nb_final=2
488 right_parameters[c]=[h, sigma, nb_final]
```

On recalcule le score  $s(c) = N_{2+}(c).N_2(c) > \tau$  (déjà calculé dans get\_back\_parameters() (section 3.9, page 15). Les premières lignes (479 à 488) sont identiques aux lignes (247 à 256) de get\_back\_parameters(), excepté que c'est le plus petit h qui donne ce nombre de graines qui est retenu (plutôt que le plus grand – l'indice [-1] au lieu de [0])

- 1. Si le score donne une graine ( $nb_final = 1$ ) et il existe des h qui donnent 2 graines, on récupère le premier h qui donne 2 graines et on passe donc à 2 graines (mais il y a un test bizarre)
- 2. Si le score donne une ou deux graine(s) (nb\_final = 1 or nb\_final = 2) et il existe un h qui donne plus de 2 graines, on récupère les paramètres liés au plus petit h (parameters [c] [-1]), donc forcément plus de 2 graines. Notons que le cas où nb\_final = 1 et qu'il y a des h qui donnent 2 et plus graines est traité 2 fois.

```
489 if nb_final==1 and s.count(2)!=0:
490 h, sigma=parameters[c][s.index(2)]
```

Premier cas : la sélection optimale donne 1 graine, et il existe des h qui donnent 2 graines, on récupère le premier h qui donne 2 graines, donc le plus grand d'entre eux.

```
path_seeds_not_prop=path_h_min.replace('$HMIN',str(h)).replace('$SIGMA',str(sigm bb=slices_dilation(bounding_boxes[c], maximum=seg.shape, iterations=2)

seg_c=np.ones_like(seg[bb])

seg_c[seg[bb]==c]=c

nb, seeds_c=extract_seeds(seg_c, c, path_seeds_not_prop, bb)
```

Comme dans  $get_seeds_from_optimized_parameters()$  (section 3.10, page 16), on crée une sous-image,  $seg_c$ , où la cellule est à c et le reste à 1.  $extract_seeds()$  renvoie le nombre de graines ainsi qu'une sous-image avec ces graines étiquetées.

```
496 if nb==2 and (seg_from_opt_h[bb][seeds_c!=0]==0).any(): #If we can found 2 seeds
```

On vérifie que l'on a bien 2 graines (ce doit être le cas, ce sont les mêmes opérations que pour get\_seeds(), et que seg\_from\_opt\_h[bb] [seeds\_c!=0]==0).any(): on prend la sous-image seg\_from\_opt\_h[bb], on la masque par [seeds\_c!=0], on a donc un tableau avec la liste des labels de seg\_from\_opt\_h[bb] "endessous" des graines de seeds\_c et on regarde s'il y a des points à 0, ce qui est a priori nécessairement faux, puisque les labels vont de 1 (le fond) à label\_max-1 ...

Sans doute il aurait fallu tester avec  $seeds_from_opt_h$ , auquel cas on aurait bien testé l'apparition d'une nouvelle graine (par rapport à une graine (avec un h grand) qui se divise en 2 graines (avec un h petit).

Si oui, on efface dans les graines seeeds\_from\_opt\_h la graine précédente (corres[c][0]) et on y ajoute les 2 nouvelles graines. On met à jour l'information des paramètres dans h\_min\_information et sigma\_information. Notons qu'il aurait fallu y enlever les informations liées à corres[c][0].

```
ex: del h_min_information[(t+delta_t)*10**4+corres[c][0]]
```

```
change_happen=True

seeds_from_opt_h[seeds_from_opt_h==corres[c][0]]=0

corres[c]=[label_max, label_max+1]

divided_cells.append((label_max, label_max+1))

seeds_from_opt_h[bb][seeds_c==1]=label_max
```

```
502
                        h_min_information[(t+delta_t)*10**4+label_max]=h
503
                        sigma_information[(t+delta_t)*10**4+label_max]=sigma
504
                        label_max+=1
                        seeds_from_opt_h[bb][seeds_c==2]=label_max
505
506
                        h_min_information[(t+delta_t)*10**4+label_max]=h
                        sigma_information[(t+delta_t)*10**4+label_max]=sigma
507
508
                        label max+=1
509
                if (nb_final==1 or nb_final==2) and (np.array(s)>2).any():
510
                    h, sigma=parameters[c][-1]
```

Second cas : la sélection optimale donne 1 graine ou 2 graines, et il existe des h qui donnent plus de 2 graines, on récupère le dernier h (le plus petit testé, donc  $h_{min}$ ) qui donne forcément plus de graines.

Les cas où l'ensemble des h donne 1, 2 et plus graines est vérifié par les 2 conditions, et est donc traité 2 fois ?!

```
path_seeds_not_prop=path_h_min.replace('$HMIN',str(h)).replace('$SIGMA',str(sigm seeds_image=imread(path_seeds_not_prop)  
bb=slices_dilation(bounding_boxes[c], maximum=seg.shape, iterations=2)  
seg_c=np.zeros_like(seg_from_opt_h[bb])  
for daughter in corres[c]:  
seg_c[seg_from_opt_h[bb]==daughter]=1
```

On crée une sous-image  $seg_c$  de 0 pour la cellule c dans laquelle on met à 1 les cellules filles de c (rappel, il y a une diminution de volume de plus de 50% entre la mère et les filles)

On crée une sous-image  $seeds_c$  de 0 pour la cellule c dans laquelle on met à

- 1 : l'intersection des cellules filles de c (marquées dans  $seg_c$ ) et des  $h_{min}$ -minima
- 2 : l'intersection de la cellule c de  $S_{t+1}$  et des  $h_{min}$ -minima (qui ne sont pas dans les cellules filles). Ces points sont donc des graines en-dehors des cellules filles.

```
if 2 in seeds_c:
```

Si il existe des graines en dehors des cellules filles (donc des graines permettant de "récupérer" plus de matière), on efface dans les graines seeeds\_from\_opt\_h les graines des filles précédentes (corres[c]) et on y ajoute les 2 ensembles de nouvelles graines. On met à jour l'information des paramètres dans h\_min\_information et sigma\_information. Notons qu'il aurait fallu y enlever les informations liées à corres[c].

```
ex: del h_min_information[(t+delta_t)*10**4+corres[c][0]]
```

Par ailleurs, on a forcément plus de 3 graines : les graines à l'intérieur des cellules filles auront un label, et celles à l'extérieur un autre. La division cellulaire est réalisée ainsi (alors qu'il pouvait déjà y avoir une division cellulaire (cas nb\_final == 2)!)

```
change_happen=True
for daughter in corres[c]:
    seeds_from_opt_h[seeds_from_opt_h==daughter]=0
corres[c]=[label_max, label_max+1]
divided_cells.append((label_max, label_max+1))
seeds_from_opt_h[bb][seeds_c==1]=label_max
h_min_information[(t+delta_t)*10**4+label_max]=h
```

On est donc dans le cas où (np.array(s)>2).any() est faux, donc il n'y a que une ou deux graines. S'il y a deux graines, cela a déjà été traité dans le premier test (ligne 489). On efface alors la graine de seeds\_from\_opt\_h et on la remplace par la graine projetée de seeds  $(S_{t+1\leftarrow t}^e = S_t^e \circ \mathcal{T}_{t\leftarrow t+1})$ 

```
change_happen=True
seeds_from_opt_h[seeds_from_opt_h==corres[c][0]]=0
seeds_from_opt_h[seeds==c]=corres[c][0]
seeds_from_opt_h[seeds==c]=corres[c][0]
label_max+=1
sign elif s.count(3)!=0:
```

cas où il y a 0 ou trois graines (ou plus) dans tous les h-minima (s'il y a 0 ou 4 graines ou plus, cela chappe au test).

```
h, sigma=parameters[c][s.index(3)]
```

Premier cas : on récupère le premier 3 qui donne 2 graines, donc le plus grand d'entre eux. Si les premiers h ne donnent pas 0 graines, c'est donc  $h_{max}$ .

```
path_seeds_not_prop=path_h_min.replace('$HMIN',str(h)).replace('$SIGMA',str(sigma));
542 bb=slices_dilation(bounding_boxes[c], maximum=seg.shape, iterations=2)
543 seg_c=np.ones_like(seg[bb])
544 seg_c[seg[bb]==c]=c

\text{begin{verbatim}}
540 h, sigma=parameters[c][s.index(3)]
```

Appel à extract\_seeds() (section 3.5, page 11), avec accept\_3\_seeds=True. On va donc numéroter les 3 graines.

```
545
                nb, seeds_c=extract_seeds(seg_c, c, path_seeds_not_prop, bb, accept_3_seeds=True)
546
                change_happen=True
                #addition to correct 0-boolean error when len(corres[c])>1
547
548
                for ci in range(len(corres[c])):
                    seeds_from_opt_h[seeds_from_opt_h==corres[c][ci]]=0
549
550
                #seeds_from_opt_h[seeds_from_opt_h==corres[c]]=0
551
                divided_cells.append((label_max, label_max+1))
                seeds_from_opt_h[bb][seeds_c==1]=label_max
552
553
                h_min_information[(t+delta_t)*10**4+label_max]=h
554
                sigma_information[(t+delta_t)*10**4+label_max]=sigma
555
                label_max+=1
556
                seeds_from_opt_h[bb][seeds_c==2]=label_max
                h_min_information[(t+delta_t)*10**4+label_max]=h
557
                {\tt sigma\_information[(t+delta\_t)*10**4+label\_max]=sigma}
558
559
                label_max+=1
560
                seeds_from_opt_h[bb][seeds_c==3]=label_max
561
                h_min_information[(t+delta_t)*10**4+label_max]=h
562
                sigma_information[(t+delta_t)*10**4+label_max]=sigma
```

to\_fuse\_3 contient donc les couples (mère, triplets de labels des filles) lorsqu'il y a 3 soeurs.

566 567

On traite les cas où une fille a un trop petit volume. On enlève cette fille des graines de seeds\_from\_opt\_h. Si c'était la seule fille, on enlève le mère de la table des correspondances.

```
568
        if too_little!=[]:
569
            for c in too_little:
570
                 #for d in corres[c]:
                 seeds_from_opt_h[seeds_from_opt_h==c[1]]=0
571
572
                 tmp=corres[c[0]]
573
                 tmp.remove(c[1])
                 if tmp==[]:
574
575
                     corres.pop(c[0])
576
                 else:
577
                     corres[c[0]]=tmp
578
                 change_happen=True
579
```

S'il y a eu des changements dans les graines, on recalcule une image de segmentation. Sinon on pourrait arreter là.

bigger n'a pas été utilisé, lower non plus, et va être recalculé.

```
if change_happen:
seg_from_opt_h=watershed(SpatialImage(seeds_from_opt_h,voxelsize=seeds_from_opt_h.voxels
for l in exterior_corres:
seg_from_opt_h[seg_from_opt_h==1]=1
set
volumes_from_opt_h=compute_volumes(seg_from_opt_h)
```

On recalcule lower (on rappelle que les cellules présentes dans to\_look\_at étaient aussi dans lower, il y a donc eu des changements dans la liste (s'il y a eu des changements dans les graines).

A priori, cela est inutile s'il n'y a pas eu de changements.

Note: il aurait fallu utiliser VolumeRatioSmaller et non 0.1

On regarde donc s'il y a des diminutions de volumes de plus de 10%.

```
595    exterior_correction=[]
596    if lower!=[]:
```

```
from copy import deepcopy

598  #tmp=apply_trsf(segmentation_file_ref, vf_file, nearest=True, lazy=False)

599  tmp=imread(segmentation_file_trsf)

segmentation_file_trsf: S_t^{\star} transformée dans I_{t+1}, soit S_t^{\star} \circ \mathcal{T}_{t \leftarrow t+1}.

600  old_bb=nd.find_objects(tmp)

601  for mother_c, sisters_c in lower:
```

- cell\_before : sous-image booléenne écrivant la cellule c dans  $S_t^{\star}$
- $\bullet$  cell\_after : sous-image booléenne écrivant les cellules filles de c dans la nouvelle segmentation seg\_from\_opt\_h
- lost : masque de la sous-image de seg\_from\_opt\_h masquée par le XOR de cell\_before et cell\_after, c'est donc à la fois ce qui a été perdu et ce qui a été gagné [Rq: sur ma machine, le XOR se comporte comme un OR ...]

```
602
                cell_before=tmp[old_bb[mother_c-1]]==mother_c
603
                cell_after=np.zeros_like(cell_before)
604
                for c in sisters_c:
605
                    cell_after+=seg_from_opt_h[old_bb[mother_c-1]]==c
                lost=seg_from_opt_h[old_bb[mother_c-1]][cell_after^cell_before]
606
607
                max_share=0
608
                share_lab=0
609
                size={}
```

lost contient les labels de la différence. On cherche donc à vérifier si le plus grand label est le fond, ce qui suppose que c'est le fond qui a gagné sur la cellule.

On vérifie que 1 (le fond) est bien le label le plus représenté dans la partie perdue. On vérifie aussi que le fond était présent dans la boite englobante de la cellule mere deformée (il aurait fallu vérifier que le fond était adjacent à la cellule mère). Si oui, on va lancer des corrections.

```
615
                if share_lab==1 and 1 in tmp[old_bb[mother_c-1]]:
616
                    exterior_correction.append((mother_c, sisters_c))
617
            from multiprocessing import Pool
618
            pool=Pool(processes=nb_proc)
619
            mapping=[]
            for m, daughters in exterior_correction:
620
621
                bb=slices_dilation(old_bb[m-1], maximum=im_ref.shape, iterations=15)
                im_ref_tmp=deepcopy(im_ref16[bb])
622
623
                seg_ref_tmp=deepcopy(tmp[bb])
624
                mapping.append((m, daughters, bb, im_ref_tmp, seg_ref_tmp, MorphosnakeIterations, NIte
```

Appel à perform\_ac(), cf section 3.11, page 20.

- m : label de la cellule mère
- daughters : labels des cellules filles
- bb : boite englobante de la cellule mère transformée et dilatée (15 fois)

- im\_ref\_tmp : sous-image de l'image originale définie par la boite englobante (ce n'est pas nécessairement une image sur 2 octets)
- seg\_ref\_tmp : sous-image de  $S_t^*$  transformée dans  $I_{t+1}$ , soit  $S_t^* \circ \mathcal{T}_{t \leftarrow t+1}$
- MorphosnakeIterations: MorphosnakeIterations=10
- NIterations : NIterations=200
- DeltaVoxels : DeltaVoxels=10\*\*3

On récupère ensuite le résultat du morphosnake. S'il y a plusieurs cellules filles, on n'en garde qu'une (la division n'est plus considérée). Note : si le morphosnake est appliqué deux cellules adjacentes, les parties communes dans le fond atteintes par les 2 morphosnakes seront attribuées à la première qui sera traitée.

Le cas de 3 cellules filles n'est pas considéré.

```
625
            outputs=pool.map(perform_ac, mapping)
626
            pool.close()
627
            pool.terminate()
628
            for m, daughters, bb, cell_out in outputs:
629
                 seg_from_opt_h[bb] [seg_from_opt_h[bb] == 1 & cell_out] = daughters [0]
630
                 if len(daughters)==2:
                     seg_from_opt_h[bb][seg_from_opt_h[bb] == daughters[1]] = daughters[0]
631
632
                     if tuple(daughters) in divided_cells:
633
                         divided_cells.remove(tuple(daughters))
634
                 corres[m] = [daughters[0]]
```

Traitement de to\_fuse\_3 : couples (mère, triplets de labels des filles) lorsqu'il y a 3 soeurs. On élimine le plus petit label et on l'attribue au label avec lequel il a la plus grande frontière.

```
635
        for c, tf in to_fuse_3:
636
            bb=slices_dilation(bounding_boxes[c], maximum=seg.shape, iterations=2)
637
            seg_c=np.ones_like(seg_from_opt_h[bb])
638
            seg_c[seg_from_opt_h[bb]==tf[0]]=tf[0]
639
            seg_c[seg_from_opt_h[bb] == tf[1]] = tf[1]
            seg_c[seg_from_opt_h[bb] == tf[2]] = tf[2]
640
641
            v1=np.sum(seg_c==tf[0])
            v2=np.sum(seg_c==tf[1])
642
643
            v3=np.sum(seg_c==tf[2])
644
            vol_cells_to_f=[v1, v2, v3]
645
            cell_to_f=np.argmin(vol_cells_to_f)
            tmp=nd.binary_dilation(seg_c==tf[cell_to_f])
646
            p1=tf[np.argsort(vol_cells_to_f)[1]]
647
648
            p2=tf[np.argsort(vol_cells_to_f)[2]]
649
            im_tmp=np.zeros_like(seg_c)
650
            im_tmp[seg_c==p1]=p1
            im_tmp[seg_c==p2]=p2
651
652
            im_tmp[tmp==False]=0
653
            p1_share=np.sum(im_tmp==p1)
654
            p2_share=np.sum(im_tmp==p2)
655
            if p1_share>p2_share:
                seg_from_opt_h[seg_from_opt_h==tf[cell_to_f]]=p1
656
657
            else:
                seg_from_opt_h[seg_from_opt_h==tf[cell_to_f]]=p2
658
659
            corres[c]=[p1, p2]
660
            divided_cells.append((p1, p2))
661
662
        return seg_from_opt_h, bigger, lower, to_look_at, too_little, corres, exterior_correction
```

- seg\_from\_opt\_h : image de segmentation
- bigger : liste des couples (mère, filles) où les filles ont un volume plus grand (de plus de 10%) de celui de la mère
- lower : liste des couples (mère, filles) où les filles ont un volume plus petit (de plus de 10%) de celui de la mère
- to\_look\_at : liste des couples initiaux (mère, filles) où les filles avaient un volume plus petit (de plus de 50%) de celui de la mère. A priori, les filles ont été recalculées, donc cette liste n'est plus à jour.
- too\_little : liste des couples initiaux (mère, fille) où la fille avait un petit volume (inférieur à 1000 voxels). Ces filles ont a priori disparu.
- corres: table des correspondances (mère, filles), il peut y rester des incohérences.
- exterior\_correction : liste des couples (mère, filles) où les filles ont un volume plus petit (de plus de 10%) de celui de la mère, et proches du fond, sur lesquels on lancera le morphosnake.

#### 3.13 outer\_correction()

Appelé par segmentation\_propagation\_seeds\_init\_and\_deform() (section 3.15, page 31).

```
665 def outer_correction(seg_from_opt_h, exterior_correction,segmentation_file_ref,RadiusOpening=20)
666 """
667 Return an eroded segmentation correcting for potential errors in the morphsnake
668 seg_from_opt_h : segmentated image (SpatialImage)
669 exterior_correction : list of cells that have been corrected using morphsnake algorithm
```

- seg\_from\_opt\_h : image de segmentation
- exterior\_correction : liste des couples (mère, filles) où les filles ont un volume plus petit (de plus de 10%) de celui de la mère, et proches du fond, sur lesquels on a lancé le morphosnake.
- segmentation\_file\_ref : nom de l'image de segmentation à t,  $S_t^{\star}$
- RadiusOpening: RadiusOpening= 20

```
670 """
671 if exterior_correction!=[]:
672 image_input=segmentation_file_ref.replace('.inr','.seg_from_opt_h.inr')
673 imsave(image_input, SpatialImage(seg_from_opt_h!=1, voxelsize=seg_from_opt_h.voxelsize).
674 image_output=segmentation_file_ref.replace('.inr','.seg_out_h.inr')
```

Ouverture morphologique (érosion puis dilatation) du masque de l'embryon, cela va lisser les cellules touchant le fond par l'extérieur.

```
675 morpho(image_input,image_output,' -ope -R '+str(RadiusOpening))
676 opened=imread(image_output)
677 cells_to_correct=[i for j in exterior_correction for i in j[1]]
678 os.system('rm -f '+image_input+' '+image_output)
```

XOR entre le masque de l'embryon et son ouverture (qui y est inclus). La différence se trouve donc uniquement dans les cellules de seg\_from\_opt\_h.

Plutôt que de faire une boucle sur les cellules, on pourrait juste les cellules à corriger de seg\_from\_opt\_h par le masque de l'ouverture ?

```
for c in cells_to_correct:

seg_from_opt_h[((seg_from_opt_h==c) & to_remove).astype(np.bool)]=1

return seg_from_opt_h
```

## 3.14 segmentation\_propagation\_seeds\_init\_and\_deform()

686 def segmentation\_propagation\_seeds\_init\_and\_deform(t, segmentation\_ref, fused\_file, seeds\_file,

- t : temps pour l'image de référence, on va segmenter l'image suivante, ie t+1
- segmentation\_ref : image (ie SpatialImage) de segmentation à  $t, S_t^*$
- fused\_file : nom de l'image d'intensite (fusionnée) à t+1,  $I_{t+1}$
- vf\_file : nom de la transformation non-linéaire  $\mathcal{T}_{t\leftarrow t+1}$
- delta\_t : pas de temps, l'image à segmenter est  $I_{t+\delta t}$ , généralement  $\delta t=1$

```
687 """
688 Steps 2 to 3 of segmentation propagation:
689 create seeds from reference segmentation, then resample it by transformation application
690 -> generation of seeds_file containing the image of seeds which will be used for segmentation
691 """
```

692 print 'Create The Seeds from '+str(t)

693

694 seeds\_ref=create\_seeds(segmentation\_ref, max\_size\_cell=np.inf)

Appel à create\_seeds(), cf section 3.3, page 10. seeds\_ref est la SpatialImage  $S_t^e$  [1, section 2.3.3.4] où les cellules de taille supérieure à min\_size\_cell (1000) sont érodées d'au plus 10 itérations pour les cellules et 25 pour le fond.

La dernière ligne calcule  $S_{t+1\leftarrow t}^e = S_t^e \circ \mathcal{T}_{t\leftarrow t+1}$  [1, section 2.3.3.4].

## 3.15 segmentation\_propagation\_from\_seeds()

702 def segmentation\_propagation\_from\_seeds(t, segmentation\_file\_ref, fused\_file, fused\_file\_u8, s 703 RadiusOpening=20,Thau=25,MinVolume=1000,VolumeRatioBigger=0.5,VolumeRatioSmaller=0.1,Morphose 704 verbose=False):

- t : temps pour l'image de référence, on va segmenter l'image suivante, ie t+1
- segmentation\_file\_ref : nom de l'image de segmentation à  $t, S_t^{\star}$
- fused\_file : ce peut être l'image originale  $I_{t+1}$  ou l'image à segmenter sur 1 octet. S'appelait graylevel\_file lors de l'appel
- fused\_file\_u8 : c'est l'image à segmenter sur 1 octet. S'appelait graylevel\_file\_u8 lors de l'appel
- seeds\_file : nom de l'image  $S_{t+1\leftarrow t}^e = S_t^e \circ \mathcal{T}_{t\leftarrow t+1}$ , soit les graines projetées (cellules de  $S_t^{\star}$  érodées puis transformées dans  $I_{t+1}$ )
- path\_seg\_trsf: nom de l'image de segmentation  $S_t^\star$  transformée dans  $I_{t+1}$ , soit  $S_t^\star \circ \mathcal{T}_{t\leftarrow t+1}$
- path\_h\_min : nom générique des images de  $h_{min}$  (paramétré par TIME, HMIN, et SIGMA),

```
705 """

706 Steps 4 to 9 of segmentation propagation:

707 - initial watershed

708 - computation of h-minima (get_seeds method)
```

709 - optimal h selection for each cell (get\_back\_parameters method)

```
710
            - build a seeds image from previous information and new segmentation by watershed (get_seeds
            - morphosnake if needed (called from volume_checking method)
   711
   712
            - last corrections with a morphological opening (outer_correction method)
            Returns seg_from_opt_h, lin_tree_information
   713
   714
                seg_from_opt_h : SpatialImage of the segmentation at t+delta_t
   715
                lin_tree_information : updated lineage tree
            11 11 11
   716
   717
            from copy import deepcopy
   718
            lin_tree=lin_tree_information.get('lin_tree', {})
   719
            tmp=lin_tree_information.get('volumes_information', {})
   720
            volumes_t_1=\{k\%10**4: v \text{ for } k, v \text{ in tmp.iteritems() if } k/10**4 == t\}
   721
            h_min_information={}
   722
   723
   724
            print 'Perform watershed with the seeds from method "segmentation_propagation_seeds_init_and
   725
            im_fused=imread(fused_file)
   726
            im_fused_8=imread(fused_file_u8)
   727
   728
   729
   730
            segmentation=watershed(seeds_file, im_fused_8, temporary_folder=os.path.dirname(path_seg_trs
Calcule la segmentation S_{t+1} par ligne de partage des eaux de I_{t+1} avec les graines S_{t+1\leftarrow t}^e = S_t^e \circ \mathcal{T}_{t\leftarrow t+1}.
segmentation est une SpatialImage
   731
            seeds=imread(seeds_file)
   732
            if delSeedsASAP:
   733
                cmd='rm %s'%seeds_file
   734
                if verbose:
   735
                     print cmd
   736
                os.system(cmd)
   737
            cells=list(np.unique(segmentation))
   738
            cells.remove(1)
            bounding_boxes=dict(zip(range(1, max(cells)+1), nd.find_objects(segmentation)))
   739
Calcul des bounding boxes pour les cellules
   740
            treated=[]
   741
   742
            print 'Estimation of the local h-minimas at '+str(t+delta_t)
   743
            nb_cells, parameters=get_seeds(segmentation, h_min_min,h_min_max, sigma, cells, fused_file,
Appel à get_seeds(), cf section 3.8, page 13.
   • segmentation : image de segmentation \tilde{S}_{t+1}
   • h_{\min}: plus petite valeur de h pour le calcul des h-minima
   • h_min_max : plus grande valeur de h pour le calcul des h-minima
   \bullet sigma : \sigma pour le lissage gaussien avant le calcul des h-minima
   • cells : liste des cellules
   • fused_file : image originale I_{t+1}
   • path_h_min : nom générique pour les images de h-minima
```

Retourne

• bounding\_boxes : boites englobantes des cellules

- nb\_cells: liste pour chaque cellule, du nombre de h-minima strictement inclus dans la cellule de  $\tilde{S}_{t+1}$ . C'est le Count $^h(c)$  de [1, section 2.3.3.5, page 71].
- parameters: liste pour chaque cellule, des paramètres de calcul des h-minima (h et  $\sigma$ )

744

right\_parameters, cells\_with\_no\_seed=get\_back\_parameters(nb\_cells, parameters, lin\_tree, cel

Appel à get\_back\_parameters(), cf section 3.9, page 15.

- nb\_cells: liste pour chaque cellule, du nombre de h-minima strictement inclus dans la cellule de  $\tilde{S}_{t+1}$ . C'est le Count<sup>h</sup>(c) de [1, section 2.3.3.5, page 71].
- $\bullet$  paramètres : liste pour chaque cellule, de tous les paramètres de calcul des h-minima (h et  $\sigma$ )
- lin\_tree : fichier de linéage
- cells : liste des cellules
- Thau :  $\tau$  pour le calcul du score  $s(c) = N_{2+}(c).N_2(c) > \tau$  [1, page 72].

Retourne un tableau avec, pour chaque cellule c, les valeurs de h,  $\sigma$ , et le nombre de graines, ainsi que la liste des cellules sans graines (c'est redondant, puisque ce sont les cellules avec 0 graines).

746

Appel à get\_seeds\_from\_optimized\_parameters(), cf section 3.10, page 16.

- ullet t : temps pour l'image de référence, on va segmenter l'image suivante, ie t+1
- segmentation: image de segmentation  $S_{t+1}$ , SpatialImage
- cells : liste des cellules
- cells\_with\_no\_seed : liste des cellules sans graines
- right\_parameters :  $(h, \sigma, nombre de graines)$  optimaux pour chaque cellule
- delta\_t:
- bounding\_boxes : boites englobantes pour les cellules
- $im_fused_8 : I_{t+1} sur un octet, SpatialImage$
- seeds :  $S_{t+1\leftarrow t}^e = S_t^e \circ \mathcal{T}_{t\leftarrow t+1}$ , soit les graines projetées (cellules de  $S_t^\star$  érodées puis transformées dans  $I_{t+1}$ ), SpatialImage
- parameters: liste pour chaque cellule, des paramètres de calcul des h-minima (h et  $\sigma$ )

```
print 'Applying volume correction '+str(t+delta_t)

seeds_from_opt_h, seg_from_opt_h, corres, exterior_corres, h_min_information, sigma_informat

right_parameters, delta_t, bounding_boxes, im_fused_8, seeds, parameters, h_min_max, pat
```

#### Retourne

- seeds\_from\_opt\_h : une SpatialImage contenant les graines
- seg\_from\_opt\_h : une SpatialImage contenant la segmentation
- corres: un tableau contenant les filiations
- exterior\_corres : une liste contenant la filiation pour le fond (inutile ?)
- $\bullet$  h\_min\_information : une liste contenant les valeurs de h utilises pour chaque cellule
- sigma\_information : une liste contenant les valeurs de  $\sigma$  utilises pour chaque cellule
- divided\_cells : une liste contenant les couples de cellules soeurs
- label\_max : le plus grand label utilis (+1)

750

751 print 'Perform volume checking '+str(t+delta\_t)

Appel à volume\_checking(), cf section 3.12, page 21.

- t : temps pour l'image de référence, on va segmenter l'image suivante, ie t+1
- delta\_t:
- segmentation : image de segmentation  $\hat{S}_{t+1}$ , SpatialImage
- seeds\_from\_opt\_h: une SpatialImage contenant les graines (obtenues avec les paramètres optimaux pour chaque cellule)
- seg\_from\_opt\_h: une SpatialImage contenant la segmentation obtenue avec les graines de seeds\_from\_opt\_h
- corres : un tableau contenant les filiations de chaque cellule de la segmentation à t
- divided\_cells : une liste contenant les couples de cellules soeurs
- bounding\_boxes : boites englobantes pour les cellules
- right\_parameters :  $(h, \sigma, \text{ nombre de graines})$  optimaux pour chaque cellule
- im\_fused\_8 :  $I_{t+1}$  sur un octet, SpatialImage
- $im_fused : I_{t+1}$  sur un ou deux octet, SpatialImage
- seeds :  $S_{t+1\leftarrow t}^e = S_t^e \circ \mathcal{T}_{t\leftarrow t+1}$ , soit les graines projetées (cellules de  $S_t^{\star}$  érodées puis transformées dans  $I_{t+1}$ ) SpatialImage
- nb\_cells: liste pour chaque cellule, du nombre de h-minima strictement inclus dans la cellule de  $\tilde{S}_{t+1}$ . C'est le Count h(c) de [1, section 2.3.3.5, page 71].
- label\_max : le plus grand label utilis pour les graines (+1)
- exterior\_corres : une liste contenant la filiation (les labels des graines) pour le fond (inutile ?)
- paramètres : liste pour chaque cellule, de tous les paramètres de calcul des h-minima (h et  $\sigma$ )
- h\_min\_information : une liste contenant les valeurs de h utilises pour chaque cellule
- sigma\_information : une liste contenant les valeurs de  $\sigma$  utilises pour chaque cellule
- segmentation\_file\_ref : nom de l'image de segmentation à  $t, S_t^{\star}$
- path\_seg\_trsf : om de l'image de segmentation  $S_t^{\star}$  transformée dans  $I_{t+1}$ , soit  $S_t^{\star} \circ \mathcal{T}_{t \leftarrow t+1}$
- path\_h\_min : nom générique pour les images de h-minima
- volumes\_t\_1 : liste des volumes des cellules à t (provient de la lecture du linéage)
- ...

```
seg_from_opt_h, bigger, lower, to_look_at, too_little, corres, exterior_correction = volume_
im_fused_8, im_fused, seeds, nb_cells, label_max, exterior_corres, parameters, h_min_inf
nb_proc=nb_proc,Thau=Thau, MinVolume=MinVolume,VolumeRatioBigger=VolumeRatioBigger,Volum
```

### volume\_checking() retourne

- seg\_from\_opt\_h : image de segmentation
- bigger : liste des couples (mère, filles) où les filles ont un volume plus grand (de plus de 10%) de celui de la mère
- lower : liste des couples (mère, filles) où les filles ont un volume plus petit (de plus de 10%) de celui de la mère
- to\_look\_at : liste des couples initiaux (mère, filles) où les filles avaient un volume plus petit (de plus de 50%) de celui de la mère. A priori, les filles ont été recalculées, donc cette liste n'est plus à jour.
- too\_little : liste des couples initiaux (mère, fille) où la fille avait un petit volume (inférieur à 1000 voxels). Ces filles ont a priori disparu.
- corres: table des correspondances (mère, filles), il peut y rester des incohérences.
- exterior\_correction : liste des couples (mère, filles) où les filles ont un volume plus petit (de plus de 10%) de celui de la mère, et proches du fond, sur lesquels on lancera le morphosnake.

```
755
756 print 'Perform Outer Correction '+str(t+delta_t)
```

Appel à outer\_correction() (section 3.13, page 30)

• seg\_from\_opt\_h : image de segmentation

- exterior\_correction : liste des couples (mère, filles) où les filles ont un volume plus petit (de plus de 10%) de celui de la mère, et proches du fond, sur lesquels on a lancé le morphosnake.
- segmentation\_file\_ref : nom de l'image de segmentation à t,  $S_t^{\star}$  (le nom sert juste pour créer des noms d'images intermédiaires qui seront effacées)
- RadiusOpening: RadiusOpening= 20

```
seg_from_opt_h = outer_correction(seg_from_opt_h, exterior_correction,segmentation_file_ref,
757
758
759
        print 'Compute Volumes'+str(t+delta_t)
        volumes=compute_volumes(seg_from_opt_h)
760
761
        volumes_information={}
762
        for k, v in volumes.iteritems():
763
            volumes_information[(t+delta_t)*10**4+k]=v
        for m, d in corres.iteritems():
764
765
            if m!=1:
766
                daughters=[]
767
                for c in d:
768
                    if c in volumes:
                        daughters.append(c+(t+delta_t)*10**4)
769
770
                    else:
771
                        print str(c) +' is not segmented'
772
                if len(daughters)>0:
773
                    lin_tree[m+t*10**4] = daughters
774
        lin_tree_information['lin_tree']=lin_tree
        lin_tree_information.setdefault('volumes_information', {}).update(volumes_information)
775
        lin_tree_information.setdefault('h_mins_information', {}).update(h_min_information)
776
        lin_tree_information.setdefault('sigmas_information', {}).update(sigma_information)
777
778
779
        return seg_from_opt_h, lin_tree_information
```

## 3.16 segmentation\_propagation()

```
782 def segmentation_propagation(t, fused_file_ref, segmentation_file_ref, fused_file , seeds_file,v
783 membrane_reconstruction_method=None, fusion_u8_method=0, flag_hybridation=False,
784 RadiusOpening=20,Thau=25,MinVolume=1000,VolumeRatioBigger=0.5,VolumeRatioSmaller=0.1,Morphost
785 rayon_dil=3.6, sigma_membrane=0.9, manual=False, manual_sigma=7, hard_thresholding=False, ha
786 keep_membrane=False, keep_all=False, path_u8_images=None, nb_proc_ACE=7,
787 min_percentile=0.01, max_percentile=0.99, min_method='cellinterior', max_method='cellborder'
788 verbose=False):
```

- $\bullet$  t : temps pour l'image de référence, on va segmenter l'image suivante, ie t+1
- fused\_file\_ref : nom de l'image d'intensite (fusionnée) à t,  $I_t$
- segmentation\_file\_ref : nom de l'image de segmentation à  $t, S_t^{\star}$
- fused\_file : nom de l'image d'intensite (fusionnée) à t+1,  $I_{t+1}$
- seeds\_file : nom de l'image des graines (s'appelait seed\_file lors de l'appel)
- vf\_file : nom de la transformation non-linéaire  $\mathcal{T}_{t\leftarrow t+1}$
- path\_h\_min : nom générique des images de  $h_{min}$  (paramétré par TIME, HMIN, et SIGMA), s'appelait h\_min\_files lors de l'appel

```
, , ,
789
790
        Return the propagated segmentation at time t+dt and the updated lineage tree and cell inform
791
792
        fused_file_ref : path format to fused images
793
        segmentation_file_ref : path format to segmentated seeds_images
794
        fused_file : fused image at t+dt
795
        vf_file : path format to transformation
796
        path_h_min : path format to h-minima files
797
        h_{\min} : maximum value of the h_{\min} value for h_{\min} operator
798
        sigma : sigma value in voxels for gaussian filtering
799
        lin_tree_information : dictionary containing the lineage tree dictionary, volume information
800
        delta_t : value of dt (in number of time point)
801
        nb_proc : number maximum of processors to allocate
802
803
        # Modules choice
804
805
        membrane_reconstruction_method : if not set or set to 0, the input fused_file is not process
806
                                         if set to 1, the GLACE reconstruction method is going to be
807
                                         if set to 2, the GACE reconstruction method is going to be
808
809
        fusion_u8_method : select method to convert fused_file into a 8 bits images for the segmenta
810
                           if set to 0 (default), calling the historical "to_u8" method
811
                           if set to 1, calling the mc_adhocFuse function which enhances the fused in
812
                           knowing the semgnetation propagation from previous time point
813
814
        flag_hybridation : if set to True and if the membrane_reconstruction_method parameter is pro
815
                           then the reconstructed gray level image
                           used for semgentation_propragation_from_seeds is goind to be ahybridation
816
817
                           fused_file and the result of image reconstruction by the specified method
818
819
        path_u8_images : default is None. If provided, saves a copy of the u8 image used for watersh
820
821
822
823
        # Glace Parameters (if membrane_reconstruction_method is set to 1 or 2):
824
        # membrane_renforcement
825
        sigma_membrane=0.9 # membrane enhancement parameter (in real units, a
826
                            # priori 0.9 um is a good choice for data like
827
                            # Patrick/Ralph/Aquila)
828
        # anisotropicHist /!\ critical step
829
        sensitivity=0.99
                            # membrane binarization parameter, /!\ if failure,
830
                            # one should enter in "manual" mode of the function
                            # anisotropicHist via activation of 'manual' option
831
832
833
        manual=False
                            # By default, this parameter is set to False. If
834
                            # failure, (meaning that thresholds are very bad,
835
                            # meaning that the binarized image is very bad),
836
                            # set this parameter to True and relaunch the
837
                            # computation on the test image. If the method fails
838
                            # again, "play" with the value of manual_sigma...
839
                            # and good luck.
```

```
840
        manual_sigma=15
                            # Axial histograms fitting initialization parameter
841
                            # for the computation of membrane image binarization
842
                            # axial thresholds (this parameter is used iif
843
                            # manual = True).
844
                            # One may need to test different values of
845
                            # manual_sigma. We suggest to test values between 5 and
                            # 25 in case of initial failure. Good luck.
846
847
848
        hard_thresholding=False
                                  # If the previous membrane threshold method
849
                                  # failed, one can force the thresholding with a
850
                                  # "hard" threshold applied on the whole image.
851
                                  # To do so, this option must be set to True.
852
        hard_threshold=1.0
                                  # If hard_thresholding = True, the enhanced
853
                                  # membranes image is thresholded using this
854
                                  # parameter (value 1 seems to be ok for
855
                                  # time-point t001 of Aquila embryo for example).
856
857
        # Tensor voting framework
858
        sigma_TV=3.6
                        # parameter which defines the voting scale for membrane
859
                        # structures propagation by tensor voting method (real
860
                        # coordinates).
861
                        # This parameter shoud be set between 3 um (little cells)
862
                        # and 4.5 um(big gaps in the binarized membrane image)
863
                        # Smoothing parameter for reconstructed image (in real
        sigma_LF=0.9
                        \# coordinates). It seems that the default value = 0.9 um
864
865
                        # is ok for classic use.
866
        sample=0.2
                        # Parameter for tensor voting computation speed
867
                        # optimisation (do not touch if not bewared)
868
                        # dilatation ray for propagated ROI from time t to t+1
        rayon_dil=3.6
869
                        # (default: 3.6, in real coordinates)
870
871
        nb_proc_ACE=7
                        # number of processors for ACE (7 is recommanded)
872
        , , ,
873
874
        segmentation_ref=imread(segmentation_file_ref);
875
876
877
        print 'Compute Vector Fields from '+str(t)+' to '+str(t+delta_t)
878
        non_linear_registration(fused_file_ref,\
879
                            fused_file, \
880
                            vf_file.replace('.inr','_affine.inr'), \
881
                            vf_file.replace('.inr','_affine.trsf'),\
                            vf_file.replace('.inr','_vector.inr'),\
882
883
                            vf_file);
```

Calcul de la transformation non-linéaire  $\mathcal{T}_{t\leftarrow t+1}$ . non\_linear\_registration() est dans ASTEC/CommunFunctions/cpp\_wrappi

```
884
885 cmd='rm -f '+vf_file.replace('.inr','_affine.inr')+' '+vf_file.replace('.inr','_affine.trsf')
886 if verbose:
887 print cmd
```

```
888
           os.system(cmd)
   889
   890
           segmentation_propagation_seeds_init_and_deform(t, segmentation_ref, fused_file, seeds_file,
Appel à segmentation_propagation_seeds_init_and_deform(), cf section 3.14, page 31. seeds_file est
le nom de l'image S_{t+1\leftarrow t}^e = S_t^e \circ \mathcal{T}_{t\leftarrow t+1} [1, section 2.3.3.4], soit les graines projetées (cellules de S_t^* érodées
puis transformées dans I_{t+1}).
   891
   892
   893
           # graylevel image construction for segmentation propagation
   894
   895
           # defining temporary file paths
           graylevel_file=vf_file.replace('.inr','_graylevel.inr')
   896
                                                                                 # The first input gray level
   897
           graylevel_file_u8=vf_file.replace('.inr','_graylevel_u8.inr')
                                                                                 # The second input gray leve
   898
           fused_file_u8=vf_file.replace('.inr','_fuse_u8.inr')
                                                                                 # Temporary file
   899
           path_seg_trsf=vf_file.replace('.inr','_seg_trsf.inr')
                                                                                 # Temporary file
   900
   901
           # segmentation propagation
   902
           apply_trsf(segmentation_file_ref, path_trsf=vf_file, path_output=path_seg_trsf, template=fus
path_seg_trsf est le nom de l'image de segmentation S_t^{\star} transformée dans I_{t+1}, soit S_t^{\star} \circ \mathcal{T}_{t \leftarrow t+1}
   903
   904
           # transformation file deletion
           cmd='rm -f '+vf_file
   905
   906
           if verbose:
   907
                print cmd
   908
           os.system(cmd)
   909
   910
   911
           # fused file u8 vconversion if needed
   912
           if flag_hybridation or not membrane_reconstruction_method:
   913
                if fusion_u8_method==1:
   914
                    mc_adhocFuse(fused_file, path_seg_trsf, fused_file_u8, min_percentile=min_percentile
   915
                                  min_method=min_method, max_method=max_method, sigma=sigma_hybridation,
   916
                else:
   917
                    imsave(fused_file_u8, to_u8(imread(fused_file)))
   918
   919
           # Switch membrane_reconstruction_method
   920
            if not membrane_reconstruction_method:
   921
                copy(fused_file_u8, graylevel_file_u8, verbose=verbose)
                copy(fused_file, graylevel_file, verbose=verbose)
   922
   923
           if membrane_reconstruction_method == 1:
   924
                # GLACE reconstruction
                GLACE_from_resampled_segmentation(fused_file, path_seg_trsf, labels_of_interest='all', b
   925
   926
                path_output=graylevel_file, rayon_dil=rayon_dil,
   927
                sigma_membrane=sigma_membrane, manual=manual, manual_sigma=manual_sigma, hard_thresholdi
   928
                hard_threshold=hard_threshold, sensitivity=sensitivity, sigma_TV=sigma_TV, sigma_LF=sigm
   929
                keep_membrane=keep_membrane, keep_all=keep_all, nb_proc=nb_proc_ACE, verbose=verbose)
   930
           if membrane_reconstruction_method == 2:
   931
                # GACE reconstruction
```

out=GACE(fused\_file, binary\_input=False, path\_output=graylevel\_file,

932

```
933
                 sigma_membrane=sigma_membrane, manual=manual, manual_sigma=manual_sigma, hard_thresholdi
   934
                hard_threshold=hard_threshold, sensitivity=sensitivity, sigma_TV=sigma_TV, sigma_LF=sigm
   935
                keep_membrane=keep_membrane, keep_all=keep_all, verbose=verbose)
   936
   937
   938
            # reconstructed image and fused image hybridation if needed
   939
   940
            if membrane_reconstruction_method:
   941
                 if flag_hybridation:
                     Arit(fused_file_u8, graylevel_file, graylevel_file, Mode='max', Type='-o 1', verbose
   942
   943
                 copy(graylevel_file, graylevel_file_u8, verbose=verbose)
   944
   945
            # temporary images deletion
   946
            if os.path.exists(fused_file_u8):
   947
                 cmd='rm -f '+fused_file_u8
   948
                 if verbose:
   949
                     print cmd
   950
                os.system(cmd)
   951
   952
            # u8 image copy if asked
   953
            if path_u8_images:
                 copy(graylevel_file_u8, path_u8_images, verbose=verbose)
   954
   955
   956
            # segmentation propagation stuff from seeds
   957
            seg_from_opt_h, lin_tree_information = segmentation_propagation_from_seeds(t, segmentation_f
   958
                                                                                                  path_h_min, h_min
   959
                                                                                                  RadiusOpening=Rad
   960
                                                                                                  VolumeRatioSmalle
   961
                                                                                                  NIterations=NIter
   962
                                                                                                  delSeedsASAP=True
Appel à segmentation_propagation_from_seeds(), cf section 3.15, page 31.
   ullet t : temps pour l'image de référence, on va segmenter l'image suivante, ie t+1
   • segmentation_file_ref : nom de l'image de segmentation à t, S_t^{\star}
   • graylevel_file : ce peut être l'image originale I_{t+1} ou l'image à segmenter sur 1 octet
   • graylevel_file_u8 : c'est l'image à segmenter sur 1 octet
   • seeds_file : nom de l'image S^e_{t+1\leftarrow t} = S^e_t \circ \mathcal{T}_{t\leftarrow t+1}, soit les graines projetées (cellules de S^*_t érodées
     puis transformées dans I_{t+1})
   • path_seg_trsf : nom de l'image de segmentation S_t^{\star} transformée dans I_{t+1}, soit S_t^{\star} \circ \mathcal{T}_{t \leftarrow t+1}
```

```
963
964
        # temporary images deletion
        if os.path.exists(path_seg_trsf):
965
966
            cmd='rm -f '+path_seg_trsf
967
            if verbose:
968
                print cmd
969
            os.system(cmd)
970
971
        if os.path.exists(graylevel_file):
972
            cmd='rm -f '+graylevel_file
```

• path\_h\_min : nom générique des images de  $h_{min}$  (paramétré par TIME, HMIN, et SIGMA),

```
973
            if verbose:
                print cmd
974
            os.system(cmd)
975
976
        if os.path.exists(graylevel_file_u8):
977
978
            cmd='rm -f '+graylevel_file_u8
979
            if verbose:
                print cmd
980
981
            os.system(cmd)
982
983
        return seg_from_opt_h, lin_tree_information
```

## References

- [1] Léo Guignard. Quantitative analysis of animal morphogenesis: from high-throughput laser imaging to 4D virtual embryo in ascidians. Theses, Université Montpellier, December 2015.
- [2] P. Màrquez-Neila, L. Baumela, and L. Alvarez. A morphological approach to curvature-based evolution of curves and surfaces. *IEEE Transactions on Pattern Analysis and Machine Intelligence*, 36(1):2–17, Jan 2014.