TP6 – Contours actifs

Un contour actif (ou snake) est un modèle de courbe déformable qui évolue au cours du temps pour se fixer sur les contours, ce qui peut aider l'utilisateur à segmenter les objets visibles dans une image. Ce modèle est très utilisé, notamment, en imagerie médicale (segmentation de tumeurs, etc.).

Le contour actif est représenté par une courbe paramétrique $P(s) = [x(s), y(s)]^{\top} \in \mathbb{R}^2$, où $s \in [0, 1]$ est une abscisse curviligne. Pour forcer la courbe à être fermée, on impose P(1) = P(0). Le but est d'obtenir une courbe qui « colle » aux contours d'une image de niveau de gris u, qui soit aussi courte que possible et qui oscille le moins possible. La première de ces propriétés correspond à l'attache aux données, les deux autres à des termes de régularisation, qui sont nécessaires pour garantir une certaine robustesse au bruit et aux données manquantes. Dans le modèle original proposé par Kass, Witkins et Terzopoulos en 1988, la régularité de la courbe est modélisée par l'énergie interne :

$$E_{\text{int}}(P(s)) = \frac{\alpha}{2} \|P'(s)\|^2 + \frac{\beta}{2} \|P''(s)\|^2$$
 (1)

où les paramètres $\alpha > 0$ et $\beta > 0$ sont choisis par l'utilisateur. Quant à l'adéquation aux contours, elle est modélisée par l'énergie externe, qui pénalise les faibles gradients du niveau de gris u:

$$E_{\text{ext}}(P(s)) = -\left\|\nabla u\left(P(s)\right)\right\|^{2} \tag{2}$$

L'équation d'Euler-Lagrange associée à l'énergie :

$$\int_{0}^{1} \left[E_{\text{ext}}(P(s)) + \frac{\alpha}{2} \|P'(s)\|^{2} + \frac{\beta}{2} \|P''(s)\|^{2} \right] ds \tag{3}$$

s'écrit, $\forall s \in [0, 1]$:

$$\nabla E_{\text{ext}}(P(s)) - \alpha P^{(2)}(s) + \beta P^{(4)}(s) = 0 \tag{4}$$

où $P^{(n)}$, $n \in \mathbb{N}$, désigne la dérivée d'ordre n de P. En notant $\nabla E_{\text{ext}} = [F_x, F_y]^{\top}$ les coordonnées de la force externe ∇E_{ext} , la solution de l'équation (4) est atteinte lorsque l'itération suivante converge, $\forall s \in [0, 1]$:

$$\begin{cases} x^{k+1}(s) = x^k(s) - \gamma \left[F_x(x^k(s), y^k(s)) - \alpha (x^k)^{(2)}(s) + \beta (x^k)^{(4)}(s) \right] \\ y^{k+1}(s) = y^k(s) - \gamma \left[F_y(x^k(s), y^k(s)) - \alpha (y^k)^{(2)}(s) + \beta (y^k)^{(4)}(s) \right] \end{cases}$$
(5)

où $\gamma>0$ est un paramètre fixé par l'utilisateur. Pour implémenter cette itération, les schémas de différences finies suivants sont utilisés $(h\ll 1)$:

$$\begin{cases} (P^k)^{(2)}(s) = P^k(s+h) - 2P^k(s) + P^k(s-h) \\ (P^k)^{(4)}(s) = P^k(s+2h) - 4P^k(s+h) + 6P^k(s) - 4P^k(s-h) + P^k(s-2h) \end{cases}$$
(6)

En notant la discrétisation de la courbe de la façon suivante

$$\mathbf{x} = [x(0), x(h), \dots, x(1-h)]^{\top} \quad \text{et} \quad \mathbf{y} = [y(0), y(h), \dots, y(1-h)]^{\top}$$
 (7)

et en remplaçant les opérateurs de dérivation par leurs approximations discrètes (6), l'itération (5) se réécrit :

$$\begin{cases} \mathbf{x}^{k+1} = \mathbf{A} \, \mathbf{x}^k + \mathbf{B}_x(\mathbf{x}^k, \mathbf{y}^k) \\ \mathbf{y}^{k+1} = \mathbf{A} \, \mathbf{y}^k + \mathbf{B}_y(\mathbf{x}^k, \mathbf{y}^k) \end{cases}$$
(8)

Dans (8), la matrice A est définie par :

$$\mathbf{A} = \mathbf{I} + \gamma \left(\alpha \, \mathbf{D}_2 - \beta \, \mathbf{D}_2^{\mathsf{T}} \mathbf{D}_2 \right) \tag{9}$$

où I désigne la matrice identité et \mathbf{D}_2 est l'approximation discrète suivante de la dérivée seconde (notez les cas particuliers de la première ligne et de la dernière ligne) :

$$\mathbf{D}_{2} = \begin{bmatrix} -2 & 1 & 0 & \dots & \dots & 0 & 1\\ 1 & -2 & 1 & 0 & \dots & \dots & 0\\ 0 & 1 & -2 & 1 & 0 & \dots & 0\\ \vdots & \ddots & \ddots & \ddots & \ddots & \ddots & \vdots\\ 0 & \dots & 0 & 1 & -2 & 1 & 0\\ 0 & \dots & \dots & 0 & 1 & -2 & 1\\ 1 & 0 & \dots & \dots & 0 & 1 & -2 \end{bmatrix}$$

$$(10)$$

donc $\mathbf{D}_2^{\mathsf{T}}\mathbf{D}_2$ est l'opérateur de dérivation d'ordre 4. Enfin, $\mathbf{B}_x(\mathbf{x}^k,\mathbf{y}^k)$ et $\mathbf{B}_y(\mathbf{x}^k,\mathbf{y}^k)$ sont définis par :

$$\mathbf{B}_{x}(\mathbf{x}^{k}, \mathbf{y}^{k}) = -\gamma \begin{bmatrix} F_{x}(x^{k}(0), y^{k}(0)) \\ \vdots \\ F_{x}(x^{k}(1-h), y^{k}(1-h)) \end{bmatrix} \quad \text{et} \quad \mathbf{B}_{y}(\mathbf{x}^{k}, \mathbf{y}^{k}) = -\gamma \begin{bmatrix} F_{y}(x^{k}(0), y^{k}(0)) \\ \vdots \\ F_{y}(x^{k}(1-h), y^{k}(1-h)) \end{bmatrix}$$
(11)

Pour implémenter un contour actif, il faut donc se donner une forme initiale $\mathbf{P}^0 = [\mathbf{x}^0, \mathbf{y}^0]$, puis effectuer les mises à jour (8) jusqu'à ce que l'algorithme converge.

Exercice 1 : étude de l'énergie externe

Lancez le script exercice_0, qui affiche le champ de force $\nabla E_{\mathrm{ext}} = [F_x, F_y]^{\top}$ associé à l'énergie externe (2). Pour attirer davantage le contour actif vers les contours de l'image, on peut appliquer un filtre de convolution gaussien à l'image avant de calculer son gradient, c'est-à-dire remplacer l'énergie externe (2) par :

$$E_{\text{ext}}(P(s)) = -\|\nabla (G_{\sigma,T} * u) (P(s))\|^2$$
(12)

où $G_{\sigma,T}$ est un noyau gaussien d'écart-type σ ($\sigma=5$, par exemple) et de taille $T\times T$ ($T=3\,\sigma$, par exemple).

Faites une copie du script exercice_0, de nom exercice_1, que vous modifierez de manière à afficher le champ de force externe associé à cette nouvelle énergie, en utilisant les fonctions fspecial et conv2 (l'option 'same' de conv2 force l'image résultat à avoir la même taille que l'image initiale).

Exercice 2 : implémentation du contour actif

Écrivez les fonctions matrice_A et iteration, appelées par le script exercice_2, afin de :

- 1. Calculer A définie par (9) et (10), en utilisant la fonction spdiags de Matlab (cf. TP5).
- 2. Initialiser le contour actif, en demandant à l'utilisateur de cliquer sur des points de contrôle.
- 3. Faire évoluer le contour actif selon l'itération (8).

Indication - Il est conseillé d'utiliser la fonction sub2ind de Matlab pour écrire la fonction iteration.

Le jeu de paramètres fourni devrait vous permettre d'obtenir des résultats acceptables sur l'image coins.png (image interne de Matlab). En ajustant au mieux les paramètres, essayez ensuite de détourer la tumeur sur l'image IRM.png. Vous observez que le contour actif a tendance à « traverser » le contour de l'objet. Pour améliorer les résultats, une solution consiste à faire diffuser l'énergie vers les contours.

Exercice 3: diffusion vers les contours (facultatif)

L'amélioration des résultats passe par une modification de la force externe $[F_x, F_y]^{\top}$, qui attire le contour actif vers les contours visibles dans l'image. Un bon modèle de force externe est celui de diffusion vers les contours (GVF, pour Gradient Vector Flow, cf. [Xu et Prince, 1998]), défini comme le minimiseur (« argmin ») de la fonctionnelle suivante :

$$\iint_{x,y} \left\{ \|\nabla E_{\text{ext}}^0(x,y)\|^2 \|[F_x,F_y]^\top(x,y) - \nabla E_{\text{ext}}^0(x,y)\|^2 + \mu_{\text{GVF}} \left(\|\nabla F_x(x,y)\|^2 + \|\nabla F_y(x,y)\|^2 \right) \right\} dxdy \quad (13)$$

où $\nabla E_{\rm ext}^0 = [F_x^0, F_y^0]^{\top}$ désigne la force externe sans filtrage gaussien. D'après le calcul des variations, les équations d'Euler-Lagrange associées s'écrivent, en un point (x, y) quelconque (Δ désigne le laplacien) :

$$\begin{cases}
\left\|\nabla E_{\text{ext}}^{0}(x,y)\right\|^{2} \left(F_{x}(x,y) - F_{x}^{0}(x,y)\right) - \mu_{\text{GVF}} \, \Delta F_{x}(x,y) = 0 \\
\left\|\nabla E_{\text{ext}}^{0}(x,y)\right\|^{2} \left(F_{y}(x,y) - F_{y}^{0}(x,y)\right) - \mu_{\text{GVF}} \, \Delta F_{y}(x,y) = 0
\end{cases}$$
(14)

L'itération suivante permet de résoudre les équations (14), appelées équations de diffusion généralisées :

$$\begin{cases}
F_x^{k+1}(x,y) = F_x^k(x,y) - \gamma_{\text{GVF}} \left\{ \|\nabla E_{\text{ext}}^0(x,y)\|^2 \left(F_x^k(x,y) - F_x^0(x,y) \right) - \mu_{\text{GVF}} \Delta F_x^k(x,y) \right\} \\
F_y^{k+1}(x,y) = F_y^k(x,y) - \gamma_{\text{GVF}} \left\{ \|\nabla E_{\text{ext}}^0(x,y)\|^2 \left(F_y^k(x,y) - F_y^0(x,y) \right) - \mu_{\text{GVF}} \Delta F_y^k(x,y) \right\}
\end{cases}$$
(15)

Faites une copie du script exercice_0, de nom exercice_3, que vous modifierez de manière à afficher le champ de force externe GVF, qui peut être calculé en 300 pas de l'itération (15). Utilisez la fonction de12 pour calculer le laplacien. Donnez les valeurs suivantes aux paramètres du modèle : $\mu_{\text{GVF}} = 2$ et $\gamma_{\text{GVF}} = 0,01$.

Lancez le script exercice_3 sur l'image pears.png, qui est relativement difficile à segmenter (attention, le calcul du champ de force externe est un peu long). Relancez ensuite le script exercice_2, en essayant de segmenter différents fruits : que pensez-vous des résultats? Vous pouvez maintenant tester cette méthode de segmentation sur d'autres images (par exemple IRM.png), en veillant à ajuster ses paramètres au cas par cas.