

Wydział Podstawowych Problemów Techniki

**PRACA DYPLOMOWA**

**Zastosowanie sieci neuronowych do automatycznej segmentacji tkanki nowotworowej na obrazach histopatologicznych**

**Autor: Jakub Siembida nr alb. 236728**

**Opiekun: dr inż. Witold Dyrka**

Sieć neuronowa, obraz histopatologiczny, rak płuc

Aplikacja komputerowa oznaczająca miejsca obecności komórek nowotworowych płuc na obrazach histopatologicznych typu whole-slide-image przy pomocy sieci neuronowej trenowanej na zbiorze danych ACDC-Lung HP

1. Cel i zakres pracy

Nowotwory stanowią poważny problem społeczny. W ostatnich latach obserwuje się wzrost zachorowalności na te choroby. Stanowią one drugą najczęstszą przyczynę zgonów na świecie. Najczęściej diagnozowanymi przypadkami nowotworu są raki płuc. Stanowią one około 20% wszystkich zdiagnozowanych przypadków. Wpływ na tak dużą zachorowalność mają m.in. zły stan powietrza, czy palenie tytoniu. Ze względu na trudną diagnostykę, są to również najbardziej letalne nowotwory. Powodem tak dużej śmiertelności jest również nieodpowiedni dobór terapii[1][2].

W przeciągu ostatnich lat nastąpił duży wzrost zainteresowania sztuczną inteligencją, w szczególności sieciami neuronowymi. Dzięki nim możliwa jest implementacja zadań, które dla człowieka wydają się proste, lecz dla komputera są skomplikowane, np. rozpoznawanie twarzy, głosu, gra w szachy. Dzięki wykorzystaniu algorytmu uczenia maszynowego możliwe jest poprawne analizowanie przez sieć danych, które zostały po raz pierwszy tej sieci podane[3].

Zainteresowanie analizą danych medycznych przy pomocy algorytmów sztucznej inteligencji wzrasta z roku na rok. Spowodowane jest to m.in. brakiem dostatecznej liczby specjalistów z danej dziedziny, lub czasem trwania analizy danych przez lekarza. Opracowywane są coraz to nowsze algorytmy pozwalające na uzyskanie dokładniejszej oceny obrazów medycznych, pomiarów (np. EEG, EKG), porównywalnych z oceną specjalisty w danej dziedzinie, w krótszym czasie[4].

Celem niniejszej pracy jest stworzenie oprogramowania wspomagającego ocenę obrazów histopatologicznych płuc zapisanych jako obrazy całego preparatu histopatologicznego (ang. whole slide image, WSI)[XXXXXXXXXXXXXXXXXX][YYYYYYYY], wykorzystującego konwolucyjną sieć neuronową oznaczającą tkankę nowotworową na obrazie. Jako zestaw danych został wybrany zbiór udostępniony wraz z ACDC-Lung HP challenge[5]. Wybrano ten zestaw, gdyż składa się on z całych skanów skrawków płuc, dzięki czemu nie jest narzucony wymiar obrazu. Jako język programowania wybrano język Python 3.7, który dzięki zastosowaniu zewnętrznych modułów stanowi na dzień dzisiejszy jeden z najlepszych języków programowania do implementacji sieci neuronowej.

1. Nowotwór płuc

W ostatnich latach zanotowano znaczny wzrost zapadalności na nowotwory płuc. Według statystyk WHO z 2018r. stanowią drugą najczęstszą przyczynę zgonów na świecie. Najczęściej diagnozowanym i zarazem najbardziej śmiertelnym nowotworem jest rak płuc[1].

Rakiem płuc nazywamy nowotwór wywodzący się z tkanki nabłonkowej wyścielającej drogi oddechowe[ŹRÓDŁO]. Czynnikami sprzyjającymi powstawaniu zmian nowotworowych w płucach są m.in. palenie tytoniu, ekspozycja na duże dawki promieniowania, obecność azbestu w płucach[2]. W obrębie raka płuc wyróżnia się dwa typy: drobno- i niedrobnokomórkowy. Pierwszy z wymienionych rozwija się agresywniej, przez co wyleczenie pacjenta cierpiącego na ten rodzaj raka jest trudniejsze[6].

Nowotwór niedrobnokomórkowy płuc jest dzielony na trzy linie komórek rakowych: rak gruczołowy, płaskonabłonkowy oraz wielkokomórkowy. Pierwsza z wymienionych charakteryzuje się tworzeniem struktur podobnych do gruczołów, widocznych na obrazowaniu histopatologicznym oraz obecnością śluzu. Rak płaskonabłonkowy jest silnie związany z paleniem tytoniu, cechuje się występowaniem stanów przedrakowych, takich jak zmiana kształtu komórek i ich funkcji. Rak wielkokomórkowy kształtem przypomina komórki pozostałych dwóch linii komórek rakowych, lecz nie współdzieli ich cech. Komórki tej linii rakowej są zdecydowanie większe od komórek pozostałych dwóch linii[2].

1. Kliniczna diagnostyka raka płuc

Diagnostyka raka płuc polega na wykryciu obecności komórek nowotworowych w tkankach pacjenta. Ważną cechą diagnostyczną jest stopień rozsiania nowotworu w tkance. Aby dobrać odpowiedni typ leczenia, należy przeprowadzić badanie histopatologiczne. Jest to inwazyjna metoda polegająca na poborze tkanki i jej analizy przez lekarza histopatologa. Pozwala ona na dokładne rozpoznanie choroby nowotworowej poprzez przypisanie konkretnej linii rakowej, której obecność jest stwierdzona w próbce. Pozwala to dostosować terapię do potrzeb pacjenta zmniejszając ekspozycje na toksyczne właściwości cytostatyków[7][8][11].

Pobór tkanek do badań może odbyć się na drodze biopsji przezskórnej lub zabiegu chirurgicznego. Pierwsza z metod została zaprezentowana na rysunku 3.1. Polega ona na nakłuciu guza igłą biopsyjną i poborze tkanki. Podczas zabiegu wykonywane jest obrazowanie CT w celu umożliwienia lokalizacji guza w płucu. Druga z metod jest używana w momencie, gdy pacjent kwalifikuje się do operacji. Polega na torakotomii(otwarciu ściany klatki piersiowej) i wycięciu chorej tkanki[9].

# Diagram showing a percutaneous lung biopsy

# Rys. 3.1. Wizualizacja biopsji przezskórnej guza płuc. Źródło: [9]

Świeżo pobrane tkanki należy wybarwić przed analizą histopatologiczną. Zastosowanie barwienia ma za zadanie ułatwić lekarzowi rozpoznawanie struktur komórkowych, bądź całych komórek. Najczęściej stosowanym barwieniem jest barwienie hematoksyliną i eozyną. Pierwszy z wymienionych związków chemicznych jest utleniany przy pomocy tlenu z powietrza przy obecności światła (hematoksylina Boehmera), lub tlenku rtęci(II)(hematoksylina Harrisa) do hemateiny. Barwi ona w obecności jonów glinu jądro komórkowe i siateczkę śródplazmatyczną szorstką na kolor niebieski. Eozyna natomiast wybarwia cytoplazmę i włókna kolagenowe na kolor czerwony[10][11].

1. Sieci neuronowe
   1. Sieć neuronowa a mózg ludzki

W ostatnich latach można dostrzec duże zainteresowanie dziedziną sztucznej inteligencji. Jest to spowodowane chęcią automatyzacji procesów, mające na celu wspomaganie pracy człowieka, osiągnięcie powtarzalności wyników i zaoszczędzenie czasu. Jednym z działów sztucznej inteligencji są sieci neuronowe, które swoją strukturą niekiedy przypominają system połączeń neuronów i przesyłanie sygnału w mózgu ludzkim[12].

Na rysunku 4.1.1. przedstawiono porównanie komórki nerwowej z modelem matematycznym stanowiącym podstawową jednostkę sieci neuronowej. Każda ze struktur otrzymuje sygnały wejściowe od dendrytów (będących danymi wejściowymi do sieci lub wzmocnieniami neuronów z poprzedniej warstwy) i tworzy sygnał wyjściowy wysyłany aksonem. W modelu matematycznym każdy dendryt ma przypisaną do siebie wagę *wx*, powodującą wzmocnienie (*wx > 0*) lub osłabienie (*wx < 0*) sygnału. Sygnały od poszczególnych dendrytów są łączone wybraną operacją matematyczną. Wartość sygnału wyjściowego zależy od funkcji aktywacji, mapującej liczby z dziedziny liczb rzeczywistych na oczekiwany przedział (najczęściej [0, ∞) lub [0, 1])[12].

# 

# Rys. 4.1.1. Porównanie komórki nerwowej człowieka z modelem matematycznym neuronu sieci neuronowej. [12]

* 1. Zasada działania sieci

Aby zrozumieć jak działa sieć neuronowa, należy zastanowić się jak wygląda przesyłanie informacji między warstwami oraz algorytm nauki sieci.

Poprzez naukę sieci rozumie się ustawienie parametrów sieci (np. wag) na podstawie przekazywanych do sieci danych wejściowych oraz danych wzorcowych[12][13]. W celu nauki modelu tworzy się zestaw danych składający się z dwóch podzbiorów – zbiór danych do nauczania (na których sieć jest uczona), oraz zbiór danych testowych (na których przeprowadzana jest walidacja). Każdy ze zbiorów zawiera pary dane wejściowe – dane wzorcowe, reprezentujące oczekiwany wynik. Celem nauczania sieci jest ustawienie jej parametrów w taki sposób, aby podobieństwo między predykcją sieci, a danymi wzorcowymi było jak największe, oraz aby dla nigdy nie przetwarzanych przez sieć danych uzyskać jak najdokładniejsza, zgodną z rzeczywistością predykcję[3][12][13].

Pierwsza warstwa neuronów, na podstawie otrzymanych danych wejściowych, wytwarza sygnały (na podstawie algorytmu opisanego w rozdziale 5.1.), które są przekazywane do kolejnej warstwy jako sygnał wejściowy. Proces jest powtarzany do momentu osiągnięcia ostatniej warstwy. W tym miejscu predykcja sieci jest porównywana z danymi wzorcowymi przy pomocy określonej funkcji. Wynik porównania jest mnożony przez współczynnik uczenia, będący liczbą z zakresu [0, 1], determinującą szybkość zmian. Wyznaczana jest pochodna powyższego iloczynu jest dodawana do wag warstwy wcześniejszej. Powyższy proces jest powtarzany dla całego zestawu danych[3].

4.3. Rodzaje sieci neuronowych

Sieci neuronowe można klasyfikować na wiele sposobów. Najpopularniejszymi podziałami są podział ze względu na kierunkowość przepływu danych, rodzaj dokonywanych operacji[13]. W powyższym podrozdziale zostaną opisane trzy główne typy sieci- wielowarstwowy perceptron, sieć konwolucyjna i sieć rekurencyjna.

Najprostszym typem sieci jest wielowarstwowy perceptron. Składa się on z warstwy wejściowej, warstwy wyjściowej i przynajmniej jednej warstwy ukrytej (znajdującej się pomiędzy warstwą wejściową, a warstwą wyjściową). Neurony sąsiadujących warstw są połączone na zasadzie każdy z każdym, tzn. neuron *ai* należący do warstwy A jest połączony   
z każdym neuronem z warstwy B, natomiast każdy neuron *bj* należący B otrzymuje sygnał od każdego neuronu z warstwy A (Rys. 4.3.1.)[13].

# 

# Rys. 4.3.1. Dwa modele sieci typu wielowarstwowy perceptron- z jedną ukrytą warstwą (po lewej), z dwiema ukrytymi warstwami (po prawej). [13]

Zasadniczą wadą wielowarstwowego perceptronu jest ignorowanie wzajemnego położenia danych, które często jest istotnym czynnikiem definiującym dane wejściowe (np. podczas analizy funkcji matematycznych, obrazu). W takich sytuacjach zdecydowanie lepszym wyborem jest konwolucyjny model sieci neuronowej. Zasada przejścia danych z jednej warstwy do drugiej opiera się na operacji splotu – z tego powodu sąsiadujące warstwy nie są w pełni połączone- tylko pewien region warstwy A jest połączony z neuronem warstwy B (Rys. 4.3.2.)[13]. Funkcja splotu osiąga lokalne maksimum w sytuacji, gdy dane wejściowe są podobne do struktury wag (wektora w przypadku funkcji, macierzy w przypadku obrazu)[3][13]. W tym typie sieci wykorzystywana jest tez operacja poolingu, polegająca na mapowaniu grupy wzmocnień neuronów warstwy A na wzmocnienie jednego neuronu warstwy B. Najczęściej stosowanym typem poolingu jest pooling maksymalny, który jako wzmocnienie neuronu następnej warstwy wybiera wartość maksymalną z grupy wzmocnień z warstwy aktualnej[3][13][14].

# 

# Rys. 4.3.2. Operacja splotu macierzą 3x3 na macierzy 4x4.[14]

Oba omówione wcześniej modele nie są najlepszym wyborem w przypadku danych, gdzie informacja o poprzedniku jest niezbędna do poprawnej predykcji danych następcy. W takich sytuacjach najlepiej sprawdza się rekurencyjna sieć neuronowa, która poprzez pętlę sprzężenia zwrotnego w swojej architekturze przechowuje informację o poprzednim przejściu danych przez sieć (Rys. 4.3.3.).

# 3. Graph of a recurrent neural network.Â

# Rys. 4.3.3. Przykładowy model sieci rekurencyjnej.[15]

1. zbiór danych

Zbiorem danych wykorzystanych w niniejszej pracy jest zbiór udostępniony wraz z konkursem „ACDC- Lung HP” na stronie www.grand-challenges.org. Celem konkursu było stworzenie algorytmu lub sieci segmentującej skrawki histologiczne płuc[<https://acdc-lunghp.grand-challenge.org/>].

Zbiór danych został stworzony na podstawie próbek pobranych od 33 pacjentów, w wieku 30-90 lat, leczonych w Pierwszym Szpitalu w Changshy, w Chinach, na oddziale Onkologii płucnej. Próbki zawierały komórki nowotworowe gruczolakoraka płuc, raka płaskonabłonkowego oraz drobnokomórkowego. Pacjenci zostali zdiagnozowani klinicznie pod kątem choroby nowotworowej płuc, nie stosowano u nich radioterapii przed pobraniem próbek, nie byli poddawani transplantacji. Kryteriami odrzucającymi pacjentów były m.in. obecność dwóch, lub więcej pierwotnych linii komórek rakowych płuc, obecność przerzutów innego typu nowotworu do płuc, zdiagnozowana trwale obniżona odporność u pacjenta[[https://arxiv.org/ftp/arxiv/papers/1803 /1803.05471.pdf](https://arxiv.org/ftp/arxiv/papers/1803%20/1803.05471.pdf)].

* 1. Opis ilościowy zbioru danych

Dane zostały udostępnione jako 150 skanów skrawków do uczenia, oraz 50 skrawków do walidacji. Na każdy skrawek zbioru służącego do nauki składają się dwa pliki: o rozszerzeniu .tif (ang. tagged image format)[ <https://filext.com/list/t>] zawierające całe skany histologiczne oraz .xml (ang. extensible markup language)[<https://filext.com/list/x>] zawierające oznaczenia miejsc występowania tkanki nowotworowej na obrazie. Zbiór do walidacji zawierał jedynie obrazy skrawków histologicznych. Skany zostały zapisane przy użyciu zautomatyzowanego mikroskopu Olympus VS120[[https://arxiv.org/ftp/arxiv/papers/1803 /1803.05471.pdf](https://arxiv.org/ftp/arxiv/papers/1803%20/1803.05471.pdf)].

Każdy skan histologiczny składa się z wielu pomniejszych skanów[<https://acdc-lunghp.grand-challenge.org/>dataset], które ułożone w kolejności zapisu oddają rzeczywistą geometrię próbki. Zapisano kilka przybliżeń próbki w jednym pliku .tif. Pozwala to na wyświetlenie obrazu w rzeczywistej skali, jak i w skali komórkowej.

* 1. Opis jakościowy zbioru danych

Wśród obrazów preparatów histologicznych można wyróżnić dwie grupy: zawierającą jeden duży skrawek oraz zawierającą kilka skanów tej samej tkanki. W drugiej grupie kluczowym jest wybranie tylko tego skanu, który został oznaczony. W przeciwnym razie dany fragment zostanie wycięty tylokrotnie, ile takich samych skanów jest obecnych na obrazie. W efekcie otrzymamy kilka obrazów tego samego fragmentu wycinka, lecz tylko jeden z nich będzie poprawnie oznaczony. Zaistnienie takiej sytuacji może realnie wpłynąć na jakość predykcji sieci[<https://acdc-lunghp.grand-challenge.org/DATA/>].

Kolejnym aspektem jest stosunek powierzchni tkanki do powierzchni całego obrazu. W pierwszej grupie tkanka wypełnia obraz w dużym procencie, co przekłada się na dużą liczbę danych do uczenia sieci pozyskanych z jednego slajdu. W drugiej grupie procent tkanki na obrazie jest zdecydowanie mniejszy- większość obrazu wypełnia białe tło. Powoduje to mniejsza ilość pozyskanych danych w porównaniu do grupy pierwszej. [TODO warto pokazać]

Slajdy preparatów histologicznych zawierają liczne zabrudzenia, czy artefakty. Wśród nich wymienić można m.in. plamy mieszaniny barwiącej w miejscach, gdzie nie znajduje się tkanka, makroskopowe oznaczenia na obrazach, liczne, drobne fragmenty tkanek, czy nachodzenie na siebie dwóch warstw preparatu. Są to typowe artefakty powstające podczas pracy przy preparatach histologicznych płuc[https://www.leicabiosyste ms.com/fileadmin/acad emy/Artifacts\_Handbook.pdf]. [TODO może pokazać?]

1. Narzędzia
   1. Język programowania Python

Jako wiodący język programowania projektu został wybrany Python w wersji 3.7.3. Jest to język obiektowy, zajmujący czwarte miejsce w rankingu najczęściej używanych języków programowania oraz drugie miejsce w rankingu najbardziej lubianych języków przez programistów[<https://insights.stackoverflow.com/survey/2019>].

Główną przewagą Pythona nad innymi wysokopoziomowymi językami, takimi jak Java, C#, jest fakt, iż programy o identycznej funkcjonalności napisane w innych językach statystycznie zawierają więcej linii kodu źródłowego. Powoduje to, iż utrzymanie programu napisanego w Pythonie jest łatwiejsze od oprogramowania napisanego np. w Javie[ŹRÓDŁO]. Kolejną zaletą tego języka jest obecność dobrze przetestowanych, intuicyjnych w użyciu zewnętrznych modułów do m.in. analizy danych, obróbki zdjęć, czy uczenia maszynowego[<https://www.python.org/about/apps/>].

[TODO może trochę więcej]

* 1. ASAP- Automated Slide Analysis Platform

Wraz z zestawem danych dołączone zostało oprogramowanie napisane w języku C++, w którym histopatolodzy oznaczali zmiany nowotworowe – Automated Slide Analysis Platform[<https://github.com/computationalpathologygroup/ASAP>]. Pozwala ono na otwarcie slajdów preparatów histologicznych oraz wczytanie i nałożenie na obraz oznaczeń. Dostarczono również fasadę API powyższego programu w języku Python pozwalającą na odczyt slajdu, fragmentu slajdu, czy adnotacji w kodzie programu oraz na generowanie masek prawdy na podstawie adnotacji[<https://acdc-lunghp.grand-challenge.org/>]. Pozwala to na dowolność przy doborze wielkości analizowanych obrazów i zastosowanie własnej obróbki danych.

* 1. Keras i Tensorflow

Jako główne narzędzie do tworzenia sieci neuronowej użyto biblioteki Keras. Jest to jedna z najpopularniejszych bibliotek do tworzenia, nauki i walidacji konwolucyjnych i rekurencyjnych modeli sieci neuronowych w języku Python. Zaletą tej biblioteki jest możliwość użycia jednego z kilku modułów matematycznych, które wykonują obliczenia niezbędne do nauki, czy walidacji sieci. Tworzenie modelów odbywa się w kodzie Pythona, bez udziału plików konfiguracyjnych. Keras zapewnia prostotę tworzenia modelu. Ilość kodu potrzebna do zaimplementowania danej sieci w tej bibliotece jest niewielka w porównaniu do pozostałych bibliotek[<https://keras.io/>].

Tensorflow to moduł matematyczny implementujący podstawowe operacje niezbędne do stworzenia modelu sieci neuronowej, napisany w języku Python. Jest często stosowany jako backend biblioteki Keras, lecz może służyć również jako niezależne środowisko do tworzenia modeli sieci, które oferuje większą kontrolę nad modelem, umożliwia projektowanie bardziej złożonych procesów nauki. Dzięki zastosowaniu rozszerzenia Tensorboard możliwa jest wizualizacja procesu uczenia na wykresach, jak i śledzenie zmian parametrów uczenia. Tensorflow jest używany przez wiele międzynarodowych firm, takich jak Google, Intel, Airbus[<https://www.tensorflow.org/about>,<https://www.tensorflow.org/tensorboard/get_started>].

* 1. Pozostałe użyte biblioteki

Podstawową biblioteką matematyczną, użytą na potrzeby projektu, w celu obróbki danych przechowywanych w wielowymiarowych tablicach jest NumPy. Umożliwia ona łatwe zarządzanie tablicami wielowymiarowymi. Biblioteka ta zawiera również zoptymalizowaną czasowo implementację podstawowych operacji algebry liniowej, rachunku różniczkowego i statystyki. Dostarczanie danych przechowywanych w tablicach NumPy jest wspierane przez wiele popularnych bibliotek do edycji obrazów, obróbki danych tabelarycznych, czy uczenia maszynowego[<https://numpy.org/>, <https://pandas.pydata.org/pandas-docs/stable/getting_started/overview.html>, <https://scikit-image.org/>, <https://matplotlib.org/users/installing.html>].

Jako narzędzia do wizualizacji i obróbki obrazów wybrano Pyplot z biblioteki Matplotlib oraz Scikit-image. Pierwszy z wymienionych służy głównie do wyświetlania obrazów zapisanych w wielowymiarowej tablicy NumPy. Biblioteka ta umożliwia także generowanie wykresów punktowych, histogramów. Możliwe jest przedstawienie kilku wykresów, czy obrazów w jednym oknie, co znacząco wpływa na komfort analizy danych. Biblioteka Scikit-image zapewnia implementację podstawowych operacji wykorzystywanych do obróbki zdjęć, czy miar podobieństwa obrazów[<https://scikit-image.org/>].

1. Przygotowanie zbioru danych

Zbiór danych został dostarczony w postaci całych skanów histologicznych wraz z opisem fragmentów tkanek, uznawanych za nowotworowe, w pliku XML[<https://acdc-lunghp.grand-challenge.org/>]. Pozwala to na dobór dowolnej szerokości obrazów, do których całe skany histologiczne zostaną przycięte i sposobu pozyskiwania danych.

Pierwszym podjętym krokiem była konwersja XML-owych oznaczeń na jednokanałowe obrazy. Każdej komórce z zaznaczonego obszaru przypisano wartość 1, a pozostałym komórkom wartość 0. W wyniku otrzymano czarno-białą, jednokanałową maskę. Konwersji dokonano przy pomocy dedykowanego przez dostawcę zbioru danych oprogramowania.

* 1. Algorytm selekcjonujący tkankę

Krokiem milowym w obróbce zbioru danych było napisanie algorytmu selekcjonującego fragment pełnego skanu histologicznego zawierającego oznakowaną przez histopatologa tkankę. W niektórych skanach stosunek tkanki do tła na obrazie był niewielki. W innych natomiast występowały dwie kopie tej samej tkanki, z czego tylko jedna była oznaczona. Próba selekcji danych podczas obróbki powodowałaby wykorzystanie pamięci i czasu procesora do przetwarzania danych, które w dużym procencie nie kwalifikowały się do wykorzystania do nauki sieci. [PROP może schemat blokowy, ale to raczej zbyt skomplikowane; TODO policz złożoność] Algorytm można podzielić na dwa odrębne zagadnienia:

* odnalezienie współrzędnych ramki zawierającej wszystkie adnotacje
* rozszerzenie współrzędnych z pierwszego podpunktu w taki sposób, aby zawierały całą oznaczoną tkankę.

W pierwszym podpunkcie jako dana wejściowa podawana jest maska. W wyniku otrzymujemy wektor zawierający cztery współrzędne, za pomocą których można definiować punkty peryferyjne oznaczeń. Wczytywany jest pierwszy wiersz. Co tysięczny piksel jest porównywany do 1- gdy porównanie zwróci *True*, porównywane są współrzędne obecnie przetwarzanego piksela z współrzędnymi z poprzednich iteracji- zmniejszane są współrzędne początkowe jeżeli współrzędne iterowanej komórki są mniejsze, zwiększane współrzędne końcowe, gdy przetwarzany piksel znajduje się w komórce o większych indeksach. Wszystkie w/w czynności są powtarzane dla co tysięcznego wiersza. Gdy współrzędne wynikowe zostały zainicjalizowane, a w obrębie całego rzędu nie znaleziono ani jednej białej komórki, zwracany jest wektor współrzędnych. W drugim podpunkcie idea algorytmu jest bardzo podobna. Daną wejściową jest otrzymany z wcześniejszej części algorytmu wektor współrzędnych i cały skan histologiczny. Każda współrzędna jest rozszerzana o 1024 (od początkowej 1024 jest odejmowane, do końcowej- dodawane). Jest to powtarzane tak długo, jak średnia arytmetyczna z kanałów danego piksela jest różna od 255 (gdy piksel nie jest koloru białego). Gdy pierwsza biała komórka zostanie znaleziona, współrzędna jest cofana o iterację. Wykonywane jest wyszukiwanie binarne pierwszego piksela o kolorze białym. Pozwala ono na odnalezienie wystąpienia białej komórki z dokładnością do jednego piksela. Zapisywany jest indeks. Całość jest powtarzana dla każdej współrzędnej. Wynikiem funkcji jest wektor zawierający koordynaty najbardziej wysuniętych punktów na oznakowanym obrazie histologicznym.

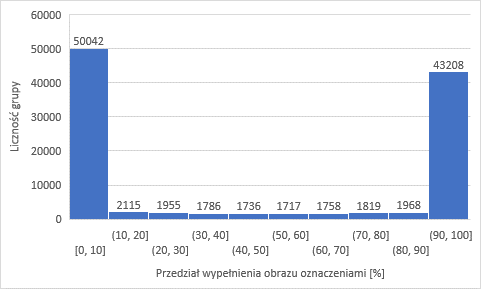
Celem pierwszej części algorytmu jest identyfikacja oznakowanej kopii obrazu. Nie zawsze pierwszy obraz, iterując od góry, jest tym oznakowanym. Dzięki temu jedynie adnotowane przez histopatologa próbki są obecne w zbiorze danych. Krok iteracji równy 1000 ma za zadanie przyspieszyć przetwarzanie obrazu. Pełne skany histologiczne cechują się wymiarami rzędu 105 pikseli[<https://arxiv.org/ftp/arxiv/papers/1901/1901.04619.pdf>]. Druga część rozszerza okno o tkankę zdrową (nieoznakowaną). Gdyby ten krok pominąć, obraz nie obejmowałby całego, zaadnotowanego fragmentu tkanki, oraz powierzchnia zaznaczona jako występowanie komórek nowotworowych mogła by przeważać nad powierzchnią oznaczającą brak tej cechy (zdrowa tkanka i obszary niebędące tkanką)[ [/HalfAKingdomForAGoodDataset.pdf?](https://s3.amazonaws.com/academia.edu.documents/55924527/HalfAKingdomForAGoodDataset.pdf?response-content-disposition=inline%3B%20filename%3DNetwork_Intrusion_Detection_Half_a_Kingd.pdf&X-Amz-Algorithm=AWS4-HMAC-SHA256&X-Amz-Credential=AKIAIWOWYYGZ2Y53UL3A%2F20191212%2Fus-east-1%2Fs3%2Faws4_request&X-Amz-Date=20191212T134855Z&X-Amz-Expires=3600&X-Amz-SignedHeaders=host&X-Amz-Signature=ed4723155c8b155ad250377ef0432c31bb23fd4bf956c0d073979d166e9adbb7)]. Wynik działania algorytmu przedstawiono na rycinie [NUMER].

[TODO wrzuć wycięte i screen z asapa]

Ostatnim krokiem było pocięcie obrazów na mniejsze, o zadanej szerokości, równej 256 pikseli. Wyeliminowano pozostałe fragmenty białego tła uśredniając obraz i zapisując tylko te obrazy, dla których średnia wynosiła mniej, niż 240. Eliminowało to także te fragmenty, w których większość pikseli była biała, a tylko niewielka część była fragmentami tkanek.

* 1. Selekcja zbioru danych

Po wykonaniu operacji opisanych w poprzednich podrozdziałach otrzymano 108 104 obrazy o wymiarach 256x256 pikseli wraz z odpowiadającymi im maskami. W celu wizualizacji rozkładu wypełnienia maski oznaczeniami sporządzono histogram procentu powierzchni zaznaczonej, przedstawiony na wykresie [NUMER]. Z łatwością można zauważyć, iż przedziały 0-10% oraz 90-100% są najliczniejsze. W nich znajduje się większość masek.

 [logscale]

[PODPIS]

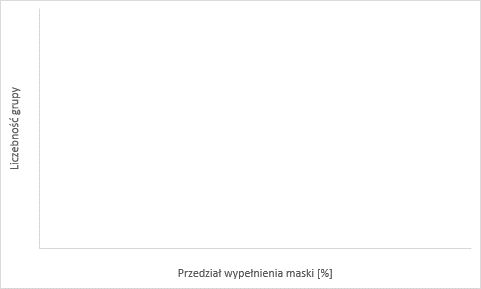
Tabela [NUMER] przedstawia liczność każdej z grup oraz procent całego zbioru danych, jaki dana grupa stanowi.

[PODPIS]

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Przedział | liczebność [-] | procent całego zbioru [%] |
| [0-10%] | 50042 | 46.29 |
| (10-20%] | 2115 | 1.96 |
| (20-30%] | 1955 | 1.81 |
| (30-40%] | 1786 | 1.65 |
| (40-50%] | 1736 | 1.61 |
| (50-60%] | 1717 | 1.59 |
| (60-70%] | 1758 | 1.63 |
| (70-80%] | 1819 | 1.68 |
| (80-90%] | 1968 | 1.82 |
| (90-100%] | 43208 | 39.97 |

Najbardziej liczebnym przedziałem jest przedział 0-10% stanowiącym 46.29% wszystkich obrazów, a drugim najliczniejszym- 90-100%, składającym się z około 40% próbek. Żaden z pozostałych zbiorów nie stanowi więcej, jak 2% objętości danych. Najmniej liczną grupą są próbki będące zaadnotowane w 50-60%.

Duża dysproporcja między liczebnością poszczególnych grup może mieć realny wpływ na proces nauki sieci[HalfAKingdomForAGoodDataset]. W celu zrównania rozkładu wypełnienia próbek, wydzielono dwie dodatkowe grupy: pierwsza zawiera obrazy pozbawione adnotacji, a druga- obrazy w pełni zaadnotowane. Wykres [NUMER] przedstawia histogram zbioru danych z wyłączeniem próbek w pełni zaadnotowanych i pozbawionych adnotacji.



Wykres $6578 [PODPIS]

Po wyizolowaniu dwóch wyżej zdefiniowanych grup, najliczniejszymi przedziałami wciąż są przedziały 0-10% oraz 90-100%. Z każdej z 12 grup wyselekcjonowano 1717 losowych obrazów wraz z adnotacjami, co daje łącznie 20 604 próbki.

1. Model
   1. U-Net

Jednym z kluczowych aspektów projektowania sieci neuronowej jest wybór architektury. Dobór nieodpowiedniej struktury sieci może mieć znaczący wpływ na jakość predykcji[François Chollet - Deep Learning with Python (2018)]. Jako, iż zadaniem projektowanej sieci jest segmentacja obrazów, jako model sieci wybrano architekturę U-Net. Jest to w pełni konwolucyjny model sieci zaproponowany w 2015 roku przez Olafa Ronnebergera, Philippa Fischera i Thomasa Broxa z uniwersytetu w Freiburg w celu segmentacji obrazów medycznych[<https://arxiv.org/pdf/1505.04597.pdf>, <https://towardsdatascience.com/review-u-net-biomedical-image-segmentation-d02bf06ca760>]. Jego nazwa została zainspirowana pierwszym, graficznym przedstawieniem modelu, przypominającym literę „U”. Został on użyty po raz pierwszy do segmentacji struktur komórek nerwowych na obrazach mikroskopii elektronowej oraz do oznaczania zmian próchnicznych zębów na obrazach rentgenowskich osiągając lepsze wyniki od innych architektur[<https://arxiv.org/pdf/1505.04597.pdf>, <https://lmb.informatik.uni-freiburg.de/people/ronneber/isbi2015/>].

# Obraz zawierający zrzut ekranu, mapa Opis wygenerowany automatycznie

# Rys. 6.1. Przykładowy schemat modelu sieci typu U-Net. Źródło: [<https://arxiv.org/pdf/1505.04597.pdf>] Adaptacja

Przykładowy schemat modelu sieci został przedstawiony na rycinie 6.1. Jest to architektura typu auto-enkoder. Warunkami koniecznymi do klasyfikacji sieci do tej grupy jest zastosowanie kompresji danych poprzez zmniejszanie rozmiaru kolejnych warstw (na lewo od zielonej linii), dekompresja danych poprzez ponowne zwiększanie rozmiarów warstw (na prawo od zielonej linii) oraz podobieństwo między danymi wejściowym, a danymi wyjściowymi sieci. Podczas procesu kompresji, selekcjonowane są najistotniejsze informacje, pozwalające na spełnienie zaprojektowanego zadania (klasyfikacji, detekcji, czy segmentacji)[ <http://web.stanford.edu/class/cs294a/sparseAutoencoder_2011new.pdf>, [file:///C:/Users/Jakub%20Siembida/Downloads/deeplearningwithtensorflow.pdf](file:///C:\Users\Jakub%20Siembida\Downloads\deeplearningwithtensorflow.pdf)].

Model U-Net jest w pełni konwolucyjny. Oznacza to, iż nie występuje w nim ani jedna w pełni połączona warstwa neuronów, a główną operacją wykonywaną na danych jest operacja splotu. Dane wejściowe podawane są w tensorze reprezentującym obraz. Przy pomocy dwóch operacji splotu macierzą 3x3 selekcjonowane są wybrane cechy i następnie przy pomocy operacji poolingu maksymalnego macierzą 2x2 z krokiem 2 obraz jest zmniejszany czterokrotnie. W ten sposób pozyskiwane są szczegółowe informacje o występowaniu cechy kosztem zatracenie informacji o jej położeniu na obrazie. Po zmniejszeniu szerokości do żądanej wielkości, wykonywana jest operacja próbkowania w górę, polegająca na przetworzeniu jednej komórki w obrazie zadanym na cztery komórki w obrazie wynikowym, co powoduje czterokrotne zwiększenie rozmiaru obrazu. Dodatkowo- wykonywana jest operacja splotu macierzą 2x2 powodującą dwukrotne zmniejszenie liczby filtrów. Cechą wyróżniającą architekturę U-Net od innych, głębokich auto-enkoderów jest operacja dołączenia warstwy pochodzącej z procesu detekcji. Celem tego zabiegu jest ponowne pozyskanie informacji o położeniu danej cechy na obrazie. Następnie wykonywane są dwie operacje splotu macierzą 3x3. Kroki opisane od próbkowania w górę są powtarzane dokładnie tyle razy, ile razy została wykonana operacja maksymalnego poolingu. Na sam koniec wykonywana jest operacja splotu przy wykorzystaniu jednej wartości w celu przetworzenia filtrów obrazu zadanego do ilości filtrów wymaganych do spełnienia zadania[<https://arxiv.org/pdf/1505.04597.pdf>, <https://towardsdatascience.com/review-u-net-biomedical-image-segmentation-d02bf06ca760>].

# Wykres 6.1. Zależność szerokości warstwy oraz ilości filtrów od indeksu warstwy w modelu przedstawionym na rycinie 6.1. Twórczość własna.

Na wykresie 6.1. przedstawiono zależności ilości filtrów oraz szerokości warstwy od jej indeksu w modelu. Opisane zależności są przeciwnie monotoniczne. Wraz ze wzrostem numeru warstwy ilość filtrów rośnie, a szerokość warstwy maleje. Obie charakterystyki osiągają ekstremum dla indeksu równemu połowie indeksu maksymalnego. Po osiągnięciu warstwy o indeksie 15, szerokość warstwy jest proporcjonalna do indeksu warstwy, a ilość filtrów- przeciwnie proporcjonalna. Charakterystyka ilości filtrów od indeksów warstwy dla przedstawionego modelu jest symetryczna, a zależność szerokości warstwy od pozycji warstwy jest asymetryczna. Powodem tego jest fakt, iż obraz wejściowy jest większy, niż obraz wyjściowy z powodu zastosowania operacji splotu

W architekturze U-Net można wyróżnić dwie grupy operacji- pierwszą opisującą proces dwukrotnego zmniejszenia szerokości obrazu oraz dwukrotnego zwiększenia liczby filtrów, oraz drugą, opisującą proces dwukrotnego zwiększenia szerokości obrazu i dwukrotnego zredukowania liczby filtrów.

* 1. Zaproponowany model sieci

Zastosowano gotową implementację szkieletu modelu udostępnioną przez użytkownika zhixuhao na licencji MIT na portalu Github. Wykorzystano dwie funkcje: o nazwach „down” i „up”. Implementacja pierwszej z nich zawiera operacje niezbędne do dwukrotnego zmniejszenia szerokości obrazka i dwukrotnego zwiększenia ilości filtrów, a drugiej- do uzyskania przeciwstawnego efektu. Zastosowanie tych dwóch funkcji upraszcza tworzenie modeli o różnej głębokości.

Architektura użyta w niniejszej pracy nieznacznie różni się od zaprezentowanej w poprzednim rozdziale. Jako dane wejściowe do sieci wybrano obrazy o wymiarach 256x256px, kodowane w 3 kanałach. Zdecydowano się na zastosowanie splotu macierzą 3x3 z jednostkową wyściółką zer w celu zachowania szerokości warstwy. Pozwoliło to na uzyskanie predykcji w postaci obrazu o takiej samej wielkości, jak obraz wejściowy przy równej liczbie operacji poolingu i próbkowania w górę.

Na wykresie 7.2. przedstawiono zależności ilości filtrów i szerokości warstwy w zależności od jej położenia w zaproponowanym modelu. W przeciwieństwie do charakterystyk zilustrowanych na wykresie 7.1., zarówno jedna jak i druga zależność jest symetryczna względem środkowego indeksu. Spowodowane jest to zastosowaniem splotu macierzą 3x3 z jednostkowym paddingiem zerami, który gwarantuje zachowanie szerokości obrazu w trakcie operacji splotu. [TODO narysuj schemat sieci]

# Wykres 7.2. Zależność szerokości warstwy i ilości filtrów od indeksu warstwy w modelu sieci użytej w niniejszej pracy. Twórczość własna.

* 1. Metryki

Aby móc oceniać jakościowo poziom wyuczenia sieci, wprowadza się pojęcie metryki. Jest to funkcja dwóch zmiennych- wartości oczekiwanych i predykcji sieci, zwracająca skalar reprezentujący jakość dopasowania[[/pythonmachinelearningbyexample.pdf](file:///C:\Users\Jakub%20Siembida\Downloads\pythonmachinelearningbyexample.pdf), [/deeplearningforcomputervision.pdf](file:///C:\Users\Jakub%20Siembida\Downloads\deeplearningforcomputervision.pdf)].

Jedną z metryk stosowanych do porównywania segmentacji obrazów jest współczynnik Sørensena-Dice’a[ACDC LUNG HP]. Dla dwóch zbiorów X i Y jest zdefiniowany jako:

gdzie |X| i |Y| są liczbami kardynalnymi zbiorów X i Y, a |X | jest liczbą kardynalną zbioru wspólnych elementów X i Y. Wartość tej metryki silnie zależy od ilości elementów występujących w obu zbiorach- im więcej wspólnych elementów jest posiadają oba zbiory, tym wartość metryki jest większa. Antydziedziną współczynnika Sørensena-Dice’a jest przedział [0, 1]. Metryka ta jest też często zapisywana w procentach[ŹRÓDŁO, to z wiki].

W celu porównania danych boolowskich, współczynnik Sørensena-Dice’a opisywany jest zależnoscią:

gdzie TP to ilość porównań pozytywnie dodatnich (część wspólna zbiorów), FP to liczba porównań fałszywie pozytywnych (elementy zbioru porównywanego niewystępujące w zbiorze odniesienia), a FN to liczba pozostałych porównań[ŹRÓDŁO, to z wiki].

Inną metryką szeroko stosowaną do porównywania jakości segmentacji obrazów jest odległość Hausdorffa. Nie analizuje ona powierzchni, jak metryka Sørensena-Dice’a, lecz obwiednie kształtów. Algorytm wyznaczenia odległości Hausdorffa dla dwóch zbiorów punktów leżących na obwiedniach kształtów można opisać w kilku punktach:

1. wyznaczenie dla każdego punktu ze zbioru X odległości do najbliższego punktu ze zbioru Y (najmniejszej odległości z obwiedni X do obwiedni Y)
2. odnalezienie największej z najmniejszych odległości ze zbioru X do zbioru Y
3. wyznaczenie dla każdego punktu ze zbioru Y odległości do najbliższego punktu ze zbioru X (najmniejszej odległości z obwiedni Y do obwiedni X)
4. odnalezienie największej z najmniejszych odległości ze zbioru Y do zbioru X
5. wynikiem jest większa z wartości z punktów 2. i 4.

# 

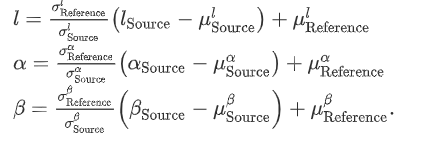
# Rys. 213123. Sposób wyznaczania odległości Hausdorffa dla dwóch zbiorów X i Y. Źródło: [<https://en.wikipedia.org/wiki/Hausdorff_distance#/media/File:Hausdorff_distance_sample.svg>]

Matematyczna definicja tej metryki dla dwóch zbiorów X i Y jest opisana równaniem 3671223, a wizualizacja wyznaczonych największych z najmniejszych odległości od obwiedni do obwiedni została przedstawiona na rycinie 213123. Wyznaczenie maksymalnej z minimalnych odległości punktu *x* należącego do zbioru X do zbioru Y jest równoznaczne ze znalezieniem promienia okręgu, który byłby styczny do obwiedni zbioru Y, lecz nie przecinałby jej[ <https://en.wikipedia.org/wiki/Hausdorff_distance>].

* 1. Preprocessing

Preprocessing to szereg operacji wykonywanych na danych przed ich udostępnieniem sieci neuronowej w celu zwiększenia jakości predykcji, czy wspomagania procesu uczenia[Źródło]. Do stworzenia modelu na potrzeby niniejszej pracy użyto transformację koloru Reinharda oraz filtr HED.

Intensywność wybarwienia próbek hematoksyliną i eozyną jest zależna m.in. od stężenia barwników i czasu ekspozycji[<https://www.leicabiosystems.com/knowledge-pathway/he-basics-part-4-troubleshooting-he/>]. Powoduje to, iż uzyskanie dwóch identycznie wybarwionych próbek jest trudne[[http://nsh.org/si tes/default/files/Guidelines \_For\_Hematoxylin\_and\_Eos in\_Staining.pdf](http://nsh.org/si%20tes/default/files/Guidelines%20_For_Hematoxylin_and_Eos%20in_Staining.pdf)]. W celu znormalizowania odcieni barw zastosowano transformację koloru Reinharda. Pozwala ona na zmodyfikowanie koloru obrazu na podstawie obrazu odniesienia. Dane z obu obrazów są konwertowane do przestrzeni barw *lαβ*, która minimalizuje korelacje między poszczególnymi kanałami. Kolejnym krokiem jest wyznaczenie wartości średniej i odchylenia standardowego obu obrazów. Wartości kanałów *lαβ* obrazu wynikowego opisują zależności przedstawione na równaniu [NUMER].

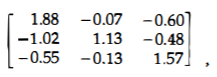


[TODO przerobić na równania] Źródło: [https://www.scienc edirect.com/s cience/articl e/pii/S089571770600032X#fd1]

Ryciny 123-23123 przedstawiają przykłady transformacji koloru na reprezentantach próbek histopatologicznych ze zbioru danych użytego w niniejszej pracy.

[TODO zdjęcia 3-4 próbek, wyżej może być opis]

Informacja o wybarwionych strukturach biologicznych jest rozproszona pomiędzy trzema kanałami w kodowaniu RGB. W celu ułatwienia nauki, wykonano konwersję obrazu z przestrzeni barw RGB do przestrzeni HED. Konwersja powoduje zmianę kanałów kolorów na kanały przechowujące informacje o występowaniu trzech podstawowych barwników histopatologicznych- hematoksyliny, eozyny i diaminobenzydyny[https://pdfs.semanticscho lar.org/e0a0/dc42714dd8add295cb43c15110d86af95cf9.pdf, https://scikit-image.org /docs/0 .14.x/a pi/skimage.color.html#skimage.color.rgb2hed]. Przejście z jednego systemu barw do drugiego zachodzi na drodze konwolucji obrazu z macierzą:

przerób to

Kolumny reprezentują kolejne kanały systemu RGB, a wiersze- systemu HED. Macierz ta jest ortogonalna do znormalizowanej macierzy gęstości optycznych poszczególnych kanałów.

Na rycinach 5678-231 przedtsawiono wynik konwersji obrazów histopatologicznych do przestrzeni barw HED. [TODO opisz wskazując na zdjęcia]

[TODO 4-5 obrazów]

Ryciny 2313-12312 przedstawiają zastosowanie obu metod preprocessingu na obrazach histopatologicznych. ##Tak jest, porównaj ze zdjDzięki zastosowaniu transformacji kolorów wszystkich próbek do jednolitej palety barw, informacje o barwieniu są podobne dla tych samych struktur biologicznych na róznych obrazach. ##

[TODO 4-5 obrazków]

* 1. Eksperymentalne dobieranie parametrów sieci

W celu maksymalizacji jakości predykcji sieci funkcja aktywacji i krotność zmniejszenia szerokości obrazka zostały dobrane eksperymentalnie. W tym celu wylosowano 900 zdjęć ze zbioru danych, służących do nauki sieci, oraz 100 zdjęć do walidacji. Parametry próby kontrolnej zostały przedstawione w tabeli [NUMER].

[TODO tabela z parametrami]

* + 1. Dobór głębokości sieci [TODO to gdzieś wcześniej warto, w sensie miara]

Jednym z istotnych parametrów sieci, którego zmiana może mieć znaczący wpływ na proces nauki, jest głębokość sieci. Miarą tej cechy jest ilość warstw pośrednich w modelu sieci[[file:///C:/Users/Jakub%20Siembida/Downloads/pythondeeplearning.pdf](file:///C:\Users\Jakub%20Siembida\Downloads\pythondeeplearning.pdf)]. Na potrzeby porównania głębokości architektur typu U-Net w niniejszej pracy zdefiniowano jednak inną miarę, której matematyczny zapis przedstawia równanie 8.5.1.

## Wzór 8.5.1. [TODO opis]

gdzie *a* to szerokość obrazu podanego, a *b* to najmniejsza szerokość warstwy występującą w danym modelu. Ułamek reprezentuje największą krotność zmniejszenia obrazu, a zastosowanie logarytmu przy podstawie 2 umożliwia określenie ilokrotnie zastosowano operację dwukrotnego zmniejszenia obrazu.

Głębsze architektury typu U-Net składają się z powtarzających się operacji. Na wykresie 8.5.1. zwizualizowano zależność głębokości sieci według zaproponowanej wyżej miary od ilości warstw pośrednich w modelu w celu znalezienia korelacji. Opisana zależność jest liniowa. Oznacza to, że z każdym dwukrotnym zmniejszeniem obrazu, ilość warstw zwiększa się o 8. Dla głębokości równej 0, model składa się z dwóch warstw pośrednich, wykonujących operację splotu. Otrzymane równanie prostej umożliwia wyznaczenie ilości warstw w zaprezentowanej w niniejszej pracy architekturze U-Net na podstawie wyznaczonej w tym rozdziale miary.

OPIS WYKRESU, TODO tabelka z danymi albo etykiety

Tabela [NUMER] przedstawia porównanie wyników predykcji sieci, opisanych metryką Sorensena Dice’a, różniących się głębokością, uczonych przez 50 epok. Na wykresie [Numer] została przedstawiona zależność średniej miary Sorensena Dice’a od głębokości modelu.

[PODPIS TABELKI]

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Głębokość [-] | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 |
| Wyniki cząstkowe | 68.80% | 72.61% | 73.89% | 76.45% | 74.58% |
| 68.64% | 67.83% | 72.45% | 77.87% | 67.77% |
| 65.69% | 66.93% | 73.36% | 73.88% | 67.55% |
| 69.61% | 63.19% | 73.16% | 69.31% | 66.55% |
| Średnia | **68.19%** | **67.64%** | **73.22%** | **74.25%** | **69.11%** |
| Odchylenie standardowe | 0.0172 | 0.0387 | 0.006 | 0.0379 | 0.0368 |

[PODPIS WYKRESU] [TODO punktowy ]

Analizując wartości metryki Sorensena Dice’a dla poszczególnych prób, można zauważyć spore różnice między kolejnymi próbami (rzędu kilku punktów procentowych). Oznacza to, iż uczenie kilku modeli o takich samych parametrach nie jest w 100% powtarzalne- dla każdej epoki zbiór uczący jest mieszany. Powoduje to, iż każdy uruchomiony model po minięciu jednej epoki będzie miał inny zestaw wag.

Na podstawie charakterystyki krzywej można zauważyć, iż wraz ze wzrostem głębokości do 4 wzrasta również dokładność predykcji sieci. Dla głębokości 2 uzyskano lokalne minimum. Jest to najprawdopodobniej spowodowane losowym podawaniem obrazów do nauki. Kolejnym powodem może być mała ilość prób przeprowadzonych do wyznaczenia każdego z wyników. Należałoby zwiększyć ilość przeprowadzonych prób w celu dokładniejszej weryfikacji. Sieć o głębokości 5 również osiągnęła niższy wynik, niż sieć o głębokości 4 lub 3. Powodem tego jest sama złożoność sieci. Model o głębokości 5 według miary zaproponowanej w niniejszej pracy zawiera aż 42 warstwy pośrednie. Każda dodatkowa warstwa w modelu zwiększa możliwości sieci (np. ilość cech możliwych do zidentyfikowania), lecz wymaga większej ilości epok, aby dobrze wytrenować model[[file:///C:/U sers/Jakub%20S iembida/Downloads/pythondeeplearning.pdf](file:///C:/U%20sers/Jakub%20S%20iembida/Downloads/pythondeeplearning.pdf), ].

* + 1. Dobór funkcji aktywacji

Poprzez pojęcie funkcja aktywacji rozumie się operację matematyczną wykonywaną na danych przed ich przejściem do kolejnej warstwy w celu odfiltrowania odpowiednich informacji, lub mapowania wartości na żądany przedział [[/Downloads/pyt honmachinelearningbyexample.pdf](file:///C:\Users\Jakub%20Siembida\Downloads\pythonmachinelearningbyexample.pdf), [Downloads/pythondeeplearning.pdf](file:///C:\Users\Jakub%20Siembida\Downloads\pythondeeplearning.pdf), Downloads/deeple arningwithtensorflow.pdf]. Celem przeprowadzanego eksperymentu było wyłonienie funkcji aktywacji, dzięki której wytrenowana sieć osiągnie najlepszy wynik. Z racji na fakt, iż architektura U-Net jest w pełni konwolucyjna[unet paper], do eksperymentów użyto aktywatorów zdefiniowanych dla operacji splotu: funkcji ReLU, PReLU oraz softplus.

Prostownik (ang. ReLU, Rectified Linear Unit)[ [https://www.eaiib.agh.edu.pl/ files/3 175/Zwonarz\_Praca\_doktorska\_calosc.pdf](https://www.eaiib.agh.edu.pl/%20files/3%20175/Zwonarz_Praca_doktorska_calosc.pdf)] jest funkcją, która dla argumentów ujemnych zwraca 0, a dla pozostałych argumentów zwraca wartość argumentu. Wzór [NUMER] przedstawia zapis matematyczny tej formuły.

ReLU nie jest różniczkowalna na całym przedziale. Jej pochodna dla wartości dodatnich wynosi 1, a dla wartości ujemnych 0. Dla wartości *x = 0* pochodna nie istnieje. Z racji na fakt, iż pochodna funkcji aktywacji jest używana w procesie uczenia maszynowego, programiści często używają wartości z przedziału [0, 1] jako odpowiednik pochodnej w zerze dla ReLU[[/pythondeeplearning.pdf](file:///C:\Users\Jakub%20Siembida\Downloads\pythondeeplearning.pdf)]. Wadą całkowitego wygaszania ujemnych wartości jest problem „martwego ReLU” (ang. „dying ReLU” problem). Jest to sytuacja, w której przeważający procent wag ReLU jest ujemny, co powoduje, iż dla każdej danej wejściowej neuron zwróci wartość 0. Skutkuje to pomijaniem tych neuronów w procesie nauki, co w rezultacie wydłuża czas niezbędny do nauki sieci[<https://arxiv.org/pdf/1903.06733.pdf>].

Sparametryzowany prostownik (ang. PReLU, Parameterized ReLU) to funkcja aktywacji, która dla nieujemnej liczby zwraca ją samą, a dla ujemnej- jej przekształcenie liniowe. Jej formuła została przedstawiona we wzorze [NUMER].

Dzięki zastosowaniu dodatniego współczynnika kierunkowego prostej, gradient PReLU dla ujemnych liczb wynosi *-a*, co pozwala przeciwdziałać problemowi „martwego ReLU”[ <https://arxiv.org/pdf/1903.06733.pdf>].

Funkcja softplus, w przeciwieństwie do dwóch wyżej przedstawionych funkcji aktywacji, jest ciągła i różniczkowalna w dziedzinie liczb rzeczywistych. Jej antydziedziną jest przedział (0, +∞). Wzór [NUMER] przedstawia formułę funkcji softplus.

Wykres [Numer] przedstawia graficzną wizualizację charakterystyk funkcji aktywacji w przedziale [-5, 5].

[podpis wykresu]

Asymptotami funkcji softplus są proste definiujące funkcję ReLU. Dla dużych wartości dodatnich argumentu wynik działania każdej z funkcji jest tożsamy, a dla dużych ujemnych wartości- funkcje softplus i ReLU zwracają tożsame wartości.

Tabela [NUMER] przedstawia wartości metryki Sorensena Dice’a dla sieci neuronowych o głębokości 4, różniących się funkcjami aktywacji, uczonych przez 50 epok na 900 obrazach, walidowanych na 100 obrazach. Na wykresie [NUMER] zostały przedstawione średnie metryki Sorensena Dice’a dla poszczególnych funkcji aktywacji. Parametrowi *a* funkcji PReLU przypisano wartość 0.01.

Tabela [NUMER] [TODO podpis tabelki]

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Funkcja aktywacji | softplus | PReLU | ReLU |
| Wyniki cząstkowe | 76.45% | 76.33% | 69.15% |
| 77.87% | 71.95% | 62.70% |
| 73.38% | 69.79% | 72.35% |
| Średnia | **75.90%** | **72.69%** | **68.07%** |
| Odchylenie standardowe | 0.023 | 0.033 | 0.049 |

Wykres [NUMER]. [TODO podpis wykresu]

Najlepsze wyniki sieci osiągnięto dla funkcji softplus, a najmniejszą dokładnością cechowały się sieci o funkcji aktywacji ReLU. Powodem sukcesu pierwszej z funkcji może być jej różniczkowalność w całym zbiorze liczb rzeczywistych, oraz fakt, iż softplus, w przeciwieństwie do dwóch pozostałych funkcji, nie ma stałego gradientu. Mniejszy wynik dla funkcji ReLU może być spowodowany problemem „martwego ReLU”. Istotnym czynnikiem, mogącym mieć wpływ na wynik, jest obecność stałego gradientu, wynoszącego 0 dla liczb ujemnych, oraz 1 dla liczb nieujemnych. Siei neuronowe używające funkcji aktywacji PReLU uzyskały większą średnią metryk Sorensena Dice’a od funkcji ReLU. Obecność gradientu o wartości -0.01 dla ujemnych liczb mogła przeciwdziałać problemowi martwych neuronów powodując aktualizację wartości wag tych neuronów, które przy użyciu funkcji ReLU nie były by uczone.

* + 1. Dobór preprocessingu

Najpopularniejsze techniki preprocessingu zostały opisane w podrozdziale 8.4. Tabela [NUMER] przedstawia metryki Sorensena Dice’a dla modeli sieci neuronowych typu U-Net o głębokości 4, funkcji aktywacji softplus, uczonych przez 50 epok na 900 obrazach, walidowanych na 100 obrazach, na których zastosowano różne techniki preprocessingu. Na wykresie [NUMER] zwizualizowano średnie metryk Sorensena Dice’a dla poszczególnych technik preprocessingu.

Tabela [NUMER]. [TODO opis][na czerwono brakujące wartości, wpisałem cokolwiek]

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Preprocessing | Reinhard | Blur | HED | Reihard  + Blur | Reihard  + HED | Reihard + HED  + Blur |
| Wyniki cząstkowe | 70.23% | 0 | 0 | 0 | 57.48% | 53.29% |
| 70.23% | 0 | 0 | 0 | 57.48% | 53.29% |
| 70.23% | 0 | 0 | 0 | 57.48% | 53.29% |
| Średnia | 70.23% | 0 | 0 | 0 | 57.48% | 53.29% |
| Odchylenie standardowe | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |

Wykres [NUMER]. [TODO opis]

[TODO opis najlepszego preprocessingu] [TODO opis najgorszego preprocessingu (możliwe, że HED)]. [ciężko to na sucho opisać, przeważnie duży rozrzut wartości i nie wiem, czy te 70% dla reinharda to jedna z niższych, czy wyższych wartości, nie wiem jak będą wyglądały wartości dla brakujących prób; to skończę jak przynajmniej po 1 powtórzeniu dla każdego preprocessingu otrzymam]

1. Wyniki

Na podstawie przeprowadzonych eksperymentów, wybrano te parametry, dla których sieci neuronowe uzyskiwały najlepsze wyniki. Jako głębokość sieci wybrano głębokość równą 4, jako funkcję aktywacji- softplus, a jako rodzaj preprocessingu- transfer koloru Reinharda.

Model uczono na tych samych obrazach, na których przeprowadzano eksperymenty w celu dobrania parametrów sieci.

Wykres [NUMER] przedstawia zmiany metryki Sorensena Dice’a na przestrzeni kolejnych epok dla uczonego modelu sieci.

[TODO wykres z gotowego modelu, nie mogę tu dać hausdorfa go zgrzyta z kerasem]

Podczas pierwszych [LICZBA] epok można zauważyć znaczący spadek wartości metryki. Zjawisko to w literaturze nazywane jest chłodnym startem (ang. „cold start”). Powodem tego jest stochastyczny proces uczenia maszynowego. Duża liczba obrazów podobnych do siebie pod kątem rozpoznawanej cechy, przykładowo obrazów, na których cecha nie występuje, spowoduje, iż pierwsze zmiany wag ukierunkują sieć do ignorowania istotnych do prawidłowego rozpoznania cech. W wyniku tego obrazy, które już tę cechę posiadają, będą błędnie segmentowane w dużym procencie, skutkując niską wartością metryki[ deeplearningwithtensorflow.pdf][TODO we wnioskach transfer learning].

W tabeli [NUMER] przedstawiono wartości metryki Sorensena Dice’a oraz metryki Hausdorff’a dla trenowanego modelu.

[TODO podpis tabelki]

[TODO tabelka]

[TODO opis danych]

Ryciny [NUMER - NUMER] przedstawiają wyniki predykcji sieci dla przykładowych obrazów. W tabeli [NUMER] zamieszczono wynik metryki Sorensena Dice’a oraz metryki Hausdorfa dla zbioru wartości oczekiwanych i otrzymanych.

[TODO 4-5 obrazów]

[TODO opis]

1. Wnioski

Stworzenie modelu sieci o wysokiej dokładności predykcji nie jest prostym zadaniem. Należy wziąć pod uwagę wiele czynników, takich jak architektura modelu, jej głębokość, rodzaj funkcji aktywacji aby zmaksymalizować jakość segmentacji.

Zbiór danych w postaci całych skanów histologicznych pozwala na dowolny dobór wielkości danych wejściowych, oraz ilości próbek, na które skany zostaną pocięte. Wiąże się to jednak z koniecznością opracowania metod do ich obróbki, których opracowanie jest czasochłonne. Istotnym elementem systemu generowania zbioru danych dla sieci neuronowej jest algorytm selekcjonujący fragmenty skanu histologicznego posiadającego jedynie zaadnotowany skrawek. Precyzyjne wyznaczenie położenia oznakowanej tkanki na slajdzie zapobiega to obecności nieoznaczonych przez histopatologa fragmentów. Akceptowanie obrazów, których średnia po wszystkich kanałach jest mniejsza, niż 240 pozwoliło wykluczyć ze zbioru uczącego próbek składających się głównie z m.in. białego tła, drobnych, rozproszonych skrawków komórek oraz plam po hematoksylinie i eozynie. Znacznym ulepszeniem metodologii tworzenia zbioru danych na podstawie całych skanów histologicznych mógłby się okazać algorytm wykrywający niedoskonałości barwienia hematoksyliną i eozyną, takich jak fragmenty komórek, czy nakładania się dwóch warstw tkanki na siebie.

Transformacja koloru Reinharda umożliwia wyrównanie różnic w wybarwieniu próbek hematoksyliną i eozyną. Istotną kwestią jest dobór obrazu, z którego transfer koloru ma następować- próbka powinna być dobrze wybarwiona, pozbawiona skaz, oraz powinna zawierać zarówno elementy barwione hematoksyliną, jak i eozyną.

Filtr medianowy umożliwia na wygładzenie wyraźnych krawędzi na obrazie. Metryka Sorensena Dice’a dla sieci uczonej na obrazach, na których zastosowano ten rodzaj preprocessingu uzyskała większą wartość w stosunku do modelu uczonego na nieptrzetwarzanych obrazach.

Użycie przestrzeni barw HED do zapisu obrazów spowodowało zmniejszenie jakości predykcji sieci. Powodem tego jest fakt, iż przedział liczb poszczególnych kanałów po konwersji z przestrzeni RGB do przestrzeni HED dla obrazów ze zbioru danych użytego w niniejszej pracy był rzędu 10-4. Przeskalowanie go do przedziału [0, 255] dla każdego obrazu indywidualnie nie przyniosło poprawy jakości predykcji. Należało by zastosować inną moduł umożliwiający konwersję w celu sprawdzenia, czy powodem pogorszenia jakości predykcji jest użyta implementacja konwersji RGB do HED.

Głębokość sieci umożliwia wyuczenie się przez modelu rozpoznawania większej ilości cech. Wraz z każdą dodaną do modelu warstwą zwiększa się również ilość wag. Zastosowanie głębszego modelu wymaga jednak większej ilości epok, aby w pełni wykorzystać dodatkowe zmienne modelu.

Funkcja aktywacji użyta w modelu jest istotnym parametrem sieci. Zastosowanie ReLU powodowało pojawienie się problemu „martwgo ReLU”, który powodował niewrażliwość części neuronów na zmianę podawanych wartości. Użycie sparametryzowanego prostownika pozwoliło na zredukowanie problemu „martwego ReLU”. Funkcją aktywacji, która osiągnęła najlepszy wynik, jest softplus, posiadająca pochodną dla każdego argumentu ze zbioru liczb rzeczywistych. Gradient tej funkcji zmienia się wraz z argumentem, w przeciwieństwie do dwóch pozostałych funkcji aktywacji.

Zastosowanie uczenia transferowego mogłoby rozwiązać problem chłodnego startu. Metoda ta polega na zainicjalizowaniu wag modelu przed nauką przy pomocy wag pochodzących z modelu o tej samej architekturze, uczonego na innym zbiorze danych, pomijając wagi ostatnich kilku warstw. Sieć poddana uczeniu transferowemu osiąga lepsze wyniki, niż sieć o takich samych parametrach, uczona tradycyjnie przy takiej samej liczbie epok[oads/masteringmachinelearningalgorithms.pdf].

# 

Literatura

[1] https://www.who.int/news-room/fact-sheets/detail/cancer (dostęp z dnia 20.05.2019)

[2] http://onkologia.org.pl/nowotwory-pluca-oplucnej-tchawicy/ (dostęp z dnia 20.05.2019)

[3] François Chollet - Deep Learning with Python (2018)

[4] https://grand-challenge.org/ (dostęp z dnia 05.06.2019)

[XXXXXXXXXXXXXXXX] <http://www.script.home.pl/pbkom/roczniki/pdf2011/pbk%2011-3/s475-490.pdf>

[YYYYYYYYYYYYYYYY] <https://docplayer.pl/25857891-Statystyczna-analiza-obrazow-morfologicznych-i-jej-mozliwosci-zastosowania-w-mikroskopii-wirtualnej.html>

[5] https://acdc-lunghp.grand-challenge.org/ (dostęp z dnia 05.06.2019)

[6]https://www.cancer.org/cancer/lung-cancer/prevention-and-early-detection/risk-factors.html (dostęp z dnia 20.05.2019)

[7] https://www.researchgate.net/profile/Lauren\_Collins2/publication/6576120\_Lung\_Cancer  
\_Diagnosis\_and\_Management/links/00b4952d3f9c7b8434000000/Lung-Cancer-Diagnosis-and-Management.pdf (dostęp z dnia 24.05.2019)

[8] https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC2797332/ (dostęp z dnia 24.05.2019)

[9] https://www.cancerresearchuk.org/about-cancer/lung-cancer/getting-diagnosed/tests-diagnose/biopsy-through-skin (dostęp z dnia 25.05.2019)

[10] http://www.kolchem.pl/instrukcje/he\_instrukcja.pdf (dostęp z dnia 01.06.2019)

[11] https://www.histology.leeds.ac.uk/what-is-histology/H\_and\_E.php?fbclid=IwAR1yA3pw0\_M\_yTGU9SjaXdOLclvIPC5j1gh6D7b2B903tyPk5fKDAOtBrww (dostęp z dnia 01.06.2019)

[12] http://cs231n.github.io/neural-networks-1/ (dostęp z dnia 20.05.2019)

[13] Nikhil Ketkar - Deep Learning with Python - A Hands-on Introduction - 1E (2017)

[14] Vincent Dumoulin, Francesco Visin - A guide to convolution arithmetic for deep learning (2018)

[15]https://www.researchgate.net/figure/Graph-of-a-recurrent-neural-network\_fig3\_234055140 (dostęp z dnia 21.05.2019)

<https://towardsdatascience.com/review-u-net-biomedical-image-segmentation-d02bf06ca760> unet