astrosegstem

February 11, 2024

1 Introducción al procesado de imágenes de para la segmentación de nebulosas.

Este tutorial es una introducción a las técnicas de procesado de imágenes digitales e inteligencia artificial (IA) aplicadas al problema de segmentación de nebulosas.

Los campos de procesado de imágenes, IA y astronomía son muy amplios y no es posible abarcar todas las técnicas en un tutorial de introducción. Pero se ha intentado que los ejemplos seleccionados sean representativos y permitan obtener una base para realizar posteriormente estudios más detallados si se desea.

El lenguage de programación Python es muy utilizado en distintos campos. En particular para temas de procesado de imágenes es interesante porque permite utilizar directamente muchas técnicas, sin necesidad de programarlo todo de cero.

Una de las dificultades para la aplicación de la IA es entender cómo funcionan las técnicas y cómo se pueden combinar para tratar un problema determinado. En general será necesario seleccionar técnicas adecuadas, realizar adaptaciones o estudiar distintas configuraciones para el problema específico que se necesite resolver.

Para entender cómo se pueden aplicar en la práctica es interesante realizar modificaciones en los ejemplos de código que se indican a continuación, por ejemplo cambiando algún parámetro y estudiando cómo afecta al resultado. También es recomendable consultar información en internet o libros especializados. En general el proceso de búsqueda y análisis de información es una parte importante en cualquier proyecto de investigación y desarrollo.

1.1 Inicialización del entorno de programación.

Algunas técnicas pueden utilizar internamente números aleatorios (realmente son números pseudoaleatorios).

Como consecuencia al ejecutar varias veces una prueba se pueden obtener resultados distintos.

En ocasiones esto no supone un problema, por ejemplo si se están realizando pruebas interactivamente para entender cómo funciona una técnica.

Pero en cualquier caso es importante conocer este efecto.

Para obtener resultados reproducibles se puede inicializar el entorno de programación como se indica en el siguiente ejemplo.

1.2 Imágenes digitales.

Para trabajar con imágenes en un ordenador es útil representarlas como una estructura rectangular de elementos dispuestos en filas y columnas.

Cada elemento es un píxel que representa un punto de la imagen.

Un píxel tendrá asociado uno o más valores numéricos que indican algún parámetro de interés.

Las imágenes que consideramos tienen un único valor asociado a cada píxel que se puede interpretar como la intensidad.

Al visualizar una imagen los píxeles con valor 0 se corresponderán con el color negro, y valores mayores indicarán una mayor intensidad.

```
[168]: # Para entender la representación y manipulación de imágenes es interesante...

**realizar pruebas con estructuras sencillas.*

# Por ejemplo para representar una imagen de 3x3 píxeles enteros se puede...

**inicializar un array bidimensional de Numpy.*

a = np.zeros((3,3), dtype = int)

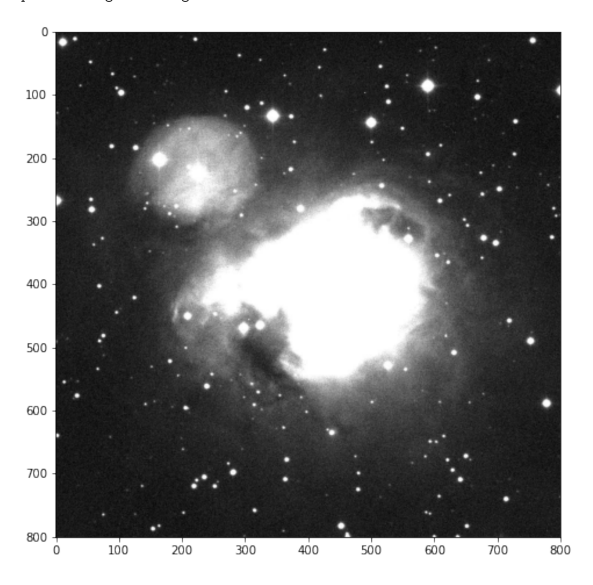
# Podemos comprobar que la variable a que representa la imagen se ha...

**inicializado correctamente.*

a
```

```
[169]: # Para establecer el valor 1 en el píxel de la segunda fila y última columna se
        ⇒puede aplicar este comando.
       # La fila superior se corresponde con el valor 0 del primer índice, y la_{\sf L}
       columna izquierda se corresponde con el índice 0 del segundo índice.
       a[1, 2] = 1
       # Podemos comprobar que el píxel se ha actualizado correctamente.
[169]: array([[0, 0, 0],
              [0, 0, 1],
              [0, 0, 0]
[170]: # Para leer una imagen almacenada en un fichero se puede usar el paquete
       ⇔imageio.
       import imageio
       im = imageio.imread('stem1.jpg')
       # En general las imágenes pueden representarse con más de 2 dimensiones, para
        ⇔representar distintos colores.
       # En este caso trabajamos con imágenes de niveles de gris, por lo que solo⊔
        ⇔necesitamos dos dimensiones.
       # De esta forma se simplifica el procesado posterior y se usa menos memoria.
       # En este caso no sería un problema importante porque no es una imagenu
        →excesivamente grande, pero en general conviene no usar más recursos de los⊔
        ⇔necesarios.
       im = im[:,:,0]
[171]: # Para comprobar las dimensiones de la imagen se puede usar este comando.
       im.shape
[171]: (801, 801)
[172]: # En este punto ya tenemos una representación de la imagen que podemos usan
       ⇒para analizarla o procesarla con distintas técnicas.
       # Para visualizar la imagen que acabamos de leer se pueden usar el paquete⊔
        \hookrightarrow matplotlib.
       from matplotlib import pyplot as plt
       plt.figure(figsize=(8,8))
       # Este comando es útil para que la visualización sea en blanco y negro.
       plt.gray()
       # Visualiza la imagen.
       plt.imshow(im)
```

[172]: <matplotlib.image.AxesImage at 0x18cc348d900>



1.3 Máscaras de imágenes.

Para analizar los resultados de una técnica de procesado se pueden emplear máscaras.

Una máscara de una imagen indica la salida deseada para cada píxel.

Para nuestro caso las máscaras son imágenes de las mismas dimensiones que la imagen original.

El valor de cada píxel de la máscara indica si es una zona de nebulosa.

```
# Se puede leer la máscara y visualizarla, de forma similar a lo que se hau hecho previamente con la imagen original.

mask = imageio.imread('mask_stem1.jpg')

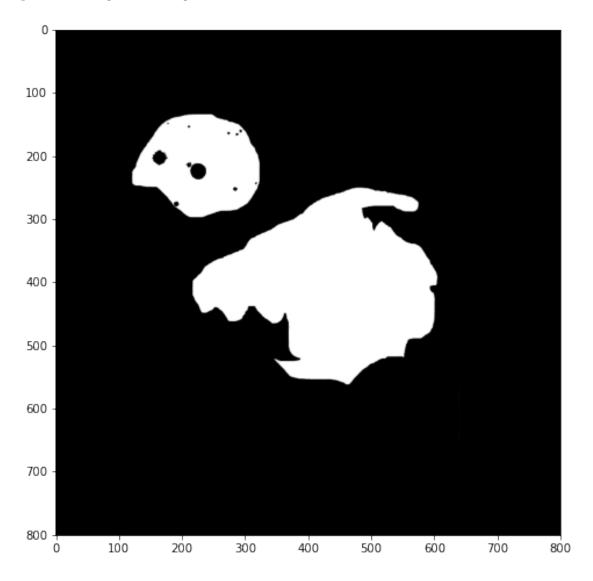
mask = mask[:,:,0]

plt.figure(figsize=(8,8))

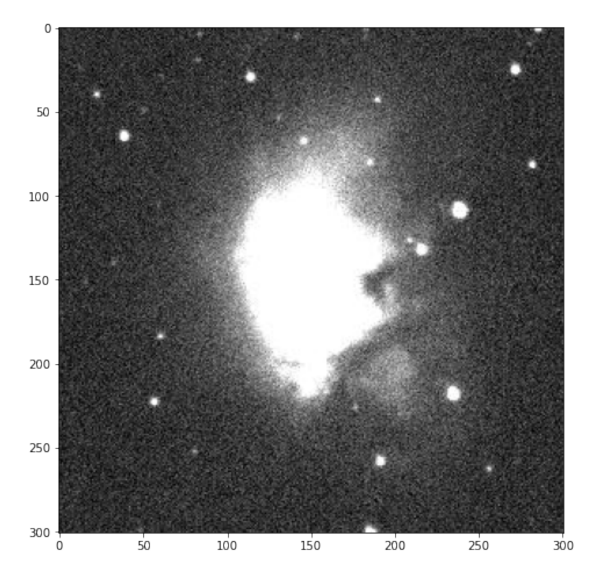
plt.gray()

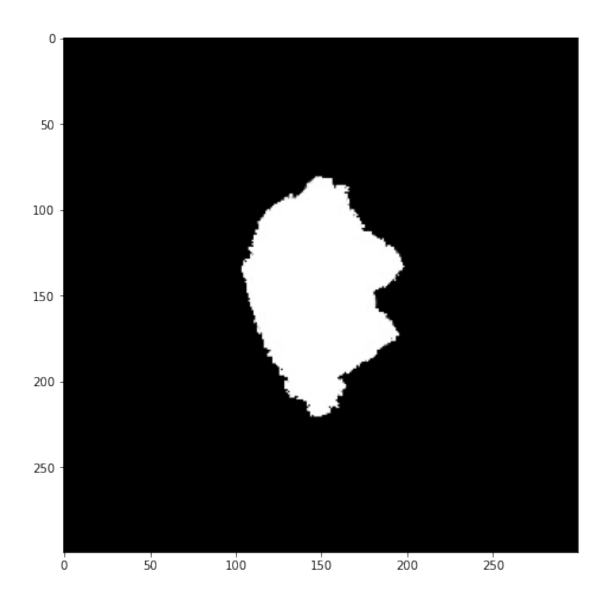
plt.imshow(mask)
```

[173]: <matplotlib.image.AxesImage at 0x18cc347a500>



[174]: <matplotlib.image.AxesImage at 0x18ca8d05930>





1.4 Técnicas de agrupamiento de datos.

Las técnicas de agrupamiento (clustering) tratan de encontrar una partición de un conjunto de datos de forma que los elementos de un mismo grupo sean más similares que los elementos de grupos distintos. Esto permite resumir un conjunto de datos, y puede facilitar algunos procesos de visualización o análisis posteriores con otras técnicas.

1.5 K-Means

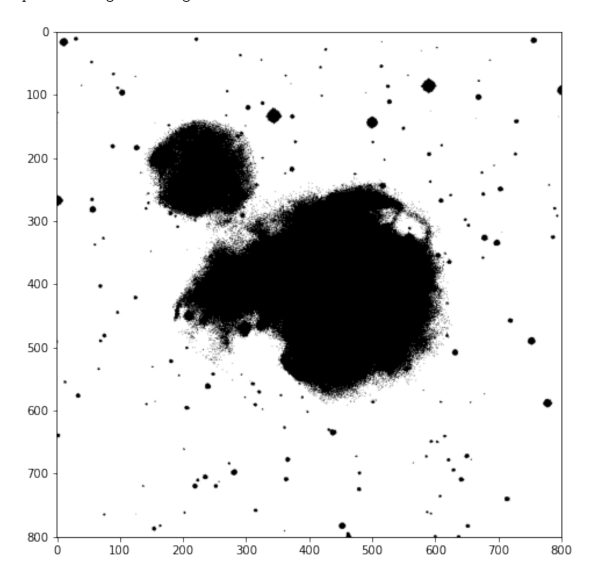
Existen técnicas de agrupamiento muy diversas. Una de las más conocidas es la denominada k-means. Se trata de un algoritmo clásico y es interesante conocerlo ya que es muy utilizado y se ha empleado como base de muchos algoritmos más complejos. Para aplicar el algoritmo se selecciona el número de grupos a utilizar y un prototipo (elemento representativo) de cada grupo. A continuación se realiza un proceso iterativo en el que se van asignando datos al grupo más próximo, se recalcula el prototipo de cada grupo, y se repite el proceso hasta que se estabiliza.

El algoritmo es muy general y se puede aplicar también en otros contextos, además del procesado de imágenes.

En este caso aplicaremos el algoritmo a los píxeles de imágenes de niveles de gris, por lo que el prototipo de cada grupo será el valor de un píxel. El número de grupos podemos establecerlo manualmente, realizando pruebas con distintos valores. Existen algoritmos más complejos que tratan de automatizar el proceso, pero es interesante familiarizarse inicialmente con las versiones más simples de los algoritmos, para centrar el estudio en los aspectos fundamentales.

```
[176]: # El paquete scikit-learn es útil para realizar diversos análisis de datos.
       # Por ejemplo se puede usar para aplicar el algoritmo k-Means.
       from sklearn.cluster import KMeans
       # Convertimos la imagen en un array de valores.
       im_array = im.reshape(im.shape[0] * im.shape[1], 1)
       # Ejecutamos el algoritmo con 2 clusters.
       # El parámetro max_iter indica el número máximo de iteraciones.
       # El parámetro random state es útil para que los resultados sean reproducibles.
       # Este proceso puede tardar un poco dependiendo de los parámetros que se<sub>l</sub>
        ⇒indiquen.
       kmeans = KMeans(n_clusters=2, max_iter=10, random_state=0).fit(im_array)
[177]: # Podemos ver los prototipos de los grupos. Habrá un prototipo por cada grupo.
       kmeans.cluster centers
[177]: array([[219.54897259],
              [ 44.04878067]])
[178]: # Obtenemos la imagen segmentada aplicando el algoritmo a cada píxel de la
        ⇒imagen.
       im segm array = kmeans.predict(im array)
       # Cambiamos las dimensiones de los datos segmentados para que se correspondan
        ⇔con la imagen inicial.
       im_segm = im_segm_array.reshape(im.shape[0], im.shape[1])
       # Podemos visualizar la imagen segmentada.
       plt.figure(figsize=(8,8))
       plt.gray()
       plt.imshow(im_segm)
```

[178]: <matplotlib.image.AxesImage at 0x18cc0663130>



```
[179]: # Al analizar visualmente los resultados se puede observar algunos efectos.

# 
# Se puede apreciar que algunas zonas de nebulosas se han detectado

correctamente como pertenecientes a un mismo grupo.

# En general las zonas del fondo se han asociado correctamente a un mismo grupo.

# Pero algunas zonas de nebulosas se han asignado al grupo del fondo.

# 
# Es interesante experimentar variando el número de grupos y haciendo pruebas

con distintas imágenes para tratar de entender

# cómo afectan a la salida del algoritmo. También puede ser interesante variar

cola inicialización de los grupos
```

```
# o hacer pruebas aplicando el algoritmo a una región más pequeña de la imagen.

# Si se prueba con varios grupos hay que tener en cuenta que la imagen.

segmentada es una división de los píxeles en grupos,

# pero no se puede asumir ninguna relación específica entre distintos grupos.

# Por ejemplo si se usan 3 grupos, es posible que los grupos 1 y 3 seu

correspondan con zonas más oscuras que el grupo 2.

# Si se visualiza como una imagen puede parecer engañoso porque el color deu

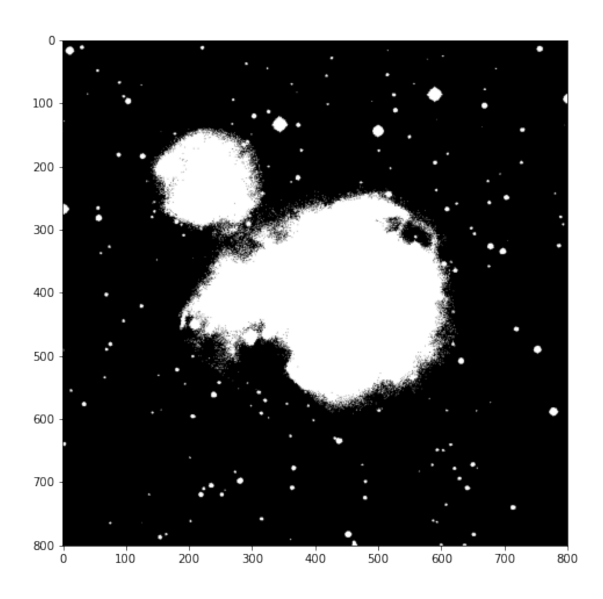
cada grupo no reflejará nada especial,

# no se puede asumir por ejemplo que un color más claro o más oscuro seu

corresponde con zonas de fondo o de nebulosas.
```

```
[180]: # Ordenamos los grupos en función del valor del representante.
       # Este proceso puede ser interesante para que la visualización sea más fácil de \Box
       ⇒interpretar, sobre todo si hay bastantes grupos.
       # No es necesario entender todos los detalles de este proceso, simplemente es l
       →un paso auxiliar en el proceso de los datos.
       # Se puede seguir la lógica general del tutorial sin necesidad de analizar en l
       ⇔detalle este paso.
       indices_grupos = np.argsort(kmeans.cluster_centers_.flatten())
       indice_nuevo = max(indices_grupos) + 1
       for indice original in indices grupos:
           im_segm[im_segm == indice_original] = indice_nuevo
           indice nuevo += 1
       # Podemos visualizar la imagen segmentada en blanco y negro.
       plt.figure(figsize=(8,8))
       plt.gray()
       plt.imshow(im_segm)
```

[180]: <matplotlib.image.AxesImage at 0x18cc00846a0>



```
[181]: # También podemos visualizarla la imagen segmentada en color.

# Se pueden utilizar distintos mapas de color.

# Por ejemplo para aplicar el mapa jet de matplotlib se puede usar el siguiente

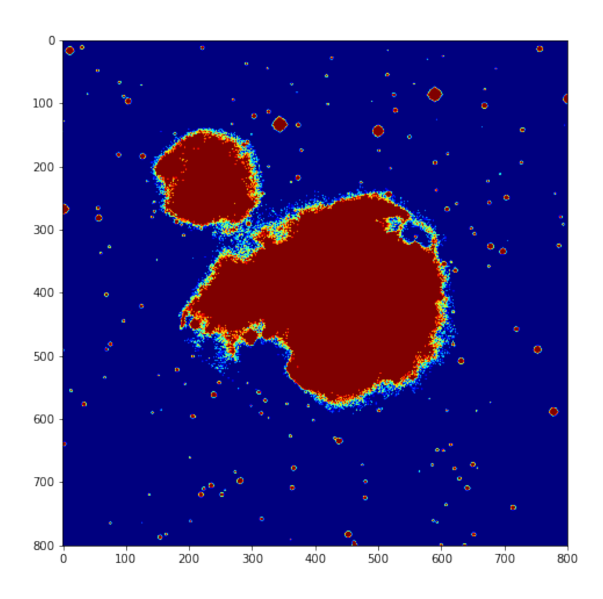
comando.

plt.figure(figsize=(8,8))

plt.jet()

plt.imshow(im_segm)
```

[181]: <matplotlib.image.AxesImage at 0x18cc00442e0>



1.6 FCM

El algoritmo Fuzzy C-Means (FCM) está basado en el K-Means.

A diferencia del K-Means, se consideran grados de pertenencia difusos.

Es decir, el grado de pertenencia a un cluster se representa con un valor real entre 0 y 1, en lugar de usar un valor binario $(0 \ o \ 1)$.

[182]: # El paquete scikit-fuzzy es útil para realizar diversos análisis de lógica⊔

⇔difusa.

Por ejemplo se puede usar para aplicar el algoritmo FCM.

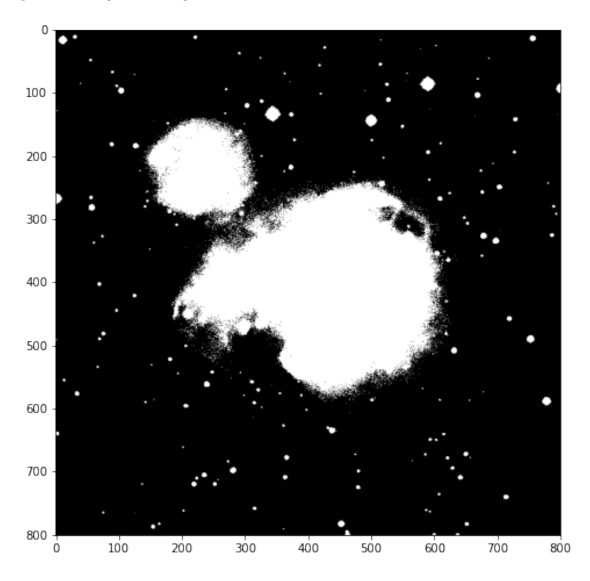
import skfuzzy as fuzz

```
# El parámetro data indica los datos a procesar.
       # Usamos la variable im array que ya tiene los datos, pero se aplica el método_{\sqcup}
        →reshape() para que el formato sea el esperado (cada columna representa un
        \rightarrow valor).
       # El parámetro c indica el número de clusters.
       # El parámetro maxiter indica el número máximo de iteraciones.
       # El parámetro seed es útil para que los resultados sean reproducibles.
       # Se puede consultar documentación específica en https://scikit-fuzzy.
        ⇒readthedocs.io/en/latest/api/skfuzzy.cluster.html
       cntr, u, u0, d, jm, p, fpc = fuzz.cluster.cmeans(data=im_array.reshape(1,u
        ⇔len(im array)), c=2, m=2, error=0.005, maxiter=10, seed=0)
[183]: # Podemos ver los prototipos de los grupos. Habrá un prototipo por cada grupo.
       cntr
[183]: array([[ 40.97545082],
              [219.92266627]])
[184]: # Podemos ver los grados de pertenencia de un píxel a cada cluster.
       # Por ejemplo las perenencias para los primeros 5 píxel se pueden ver con el_{f \sqcup}
        ⇔siquiente comando.
       # La variable u tiene una fila por cada cluster y una columna por cada píxel.
       # El primer parámetro indica que seleccionamos todas las filas.
       # El segundo parámetro indica que seleccionamos los 5 primeros píxeles (del 	extstyle 0_{	extstyle 1}
        \hookrightarrow al 4).
       u[:, 0:5]
[184]: array([[9.99970608e-01, 9.71853556e-01, 9.93875846e-01, 9.93327722e-01,
               9.91736492e-01],
              [2.93918033e-05, 2.81464441e-02, 6.12415396e-03, 6.67227772e-03,
               8.26350818e-03]])
[185]: | # Para visualizar la imagen segmentada aplicamos una serie de pasos.
       # Este proceso es similar al aplicado anteriormente para el k-Means, pero_{\sqcup}
        →adaptado al formato de salida del FCM.
       # En primer lugar asociamos a cada píxel el cluster para el que tiene una mayor
        ⇔pertenencia.
       clusters_array = np.argmax(u, axis=0)
       # Cambiamos las dimensiones de los datos segmentados para que se corresponda_{f U}
        ⇔con la imagen inicial.
       im_segm = clusters_array.reshape(im.shape[0], im.shape[1])
       # Podemos visualizar la imagen segmentada. Por ejemplo para mostrarla en coloru
        ⇔se pueden usar los siquientes comandos.
```

Aplicamos el algoritmo FCM.

```
plt.figure(figsize=(8,8))
plt.gray()
plt.imshow(im_segm)
```

[185]: <matplotlib.image.AxesImage at 0x18cc9bd0b50>

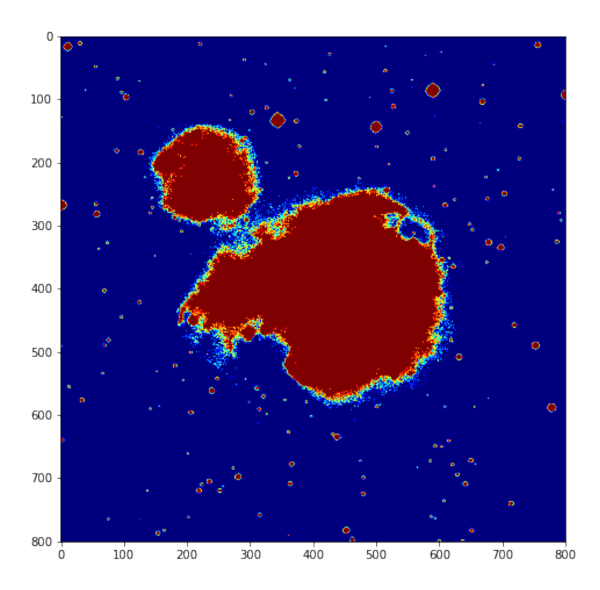


[186]: # Ordenamos los grupos en función del valor del representante, de forma similaru
a la realizada para el k-Means.

Este proceso puede ser interesante para que la visualización sea más fácil deu
interpretar, sobre todo si hay bastantes grupos.

No es necesario entender todos los detalles de este proceso, simplemente esu
un paso auxiliar en el proceso de los datos.

[186]: <matplotlib.image.AxesImage at 0x18cc9c9c100>



1.7 Preprocesado.

En las etapas iniciales del procesamiento de imágenes (preprocesado) se puede considerar la aplicación de distintas técnicas para realizar modificaciones en las imágenes que faciliten su análisis.

Pueden ser útiles si las imágenes presentan algún ruido (valores no deseados de la imagen, que no indican ninguna característica real que interese medir).

En particular las imágenes de nebulosas presentan un fondo con puntos brillantes de pequeño tamaño que puede interesar eliminar para facilitar el proceso de segmentación de nebulosas.

Existen distintos tipos de filtros y cada filtro puede tener distintos parámetros.

Su utilidad dependerá del tipo de aplicación y del resto de técnicas empleadas, si se usan como parte de una secuencia de procesados.

No siempre es necesario aplicar un filtro, pero es interesante entender cómo funcionan y saber aplicarlos.

Se pueden considerar técnicas muy generales, aplicables en distintos contextos.

Como se ha mencionado es habitual aplicarlos en las etapas de preprocesado, pero también se podrían aplicar en etapas intermedias del procesado.

Es importante tener en cuenta que al aplicar un filtro se puede distorsionar en parte la imagen, y puede afectar a píxeles que tienen un valor real (no afactado por el ruido), por lo que se deben ajustar los parámetros del filtro según el tipo de aplicación.

1.8 Filtro gaussiano.

El filtro gaussiano puede ser útil para reducir el ruido en imágenes que tienen zonas con valores alejados de la media.

Al aplicar el filtro se genera una imagen de las mismas dimensiones que la original.

Cada píxel de la imagen de salida se obtiene como un promedio de los píxeles de una ventana centrada en el píxel (por ejemplo una región de 3x3 píxeles),

multiplicando el valor de cada píxel por el correspondiente píxel de una función gaussiana.

Si se considera una ventana muy amplia se puede degradar la resolución espacial, por lo que en general no interesa usar valores excesivamente altos.

```
[187]: # El paquete scipy es útil para realizar diversos procesados matemáticos de forma eficiente.

# Por ejemplo se puede usar para aplicar el filtro de mediana a una imagen.

from scipy import ndimage

# El parámetro sigma indica la desviación típica del kernel gaussiano.

# Es interesante probar distintos valores y estudiar cómo afecta a la imagen de salida.

# Es posible considerar regiones rectangulares con un tamaño distinto para las ofilas y columnas,

# pero en la práctica lo más habitual es considerar regiones cuadradas, como en este ejemplo.

im_filt = ndimage.gaussian_filter(im, sigma=11)

# En este punto ya se tiene la imagen filtrada.

# Pero, como se mencionó anteriormente, algunos píxeles de la imagen de entrada no se corresponden con una señal real.
```

```
# Al aplicar el filtro es posible que algunos de esos píxeles se hayanumodificado.

# Dependiendo de la aplicación puede no ser un problema, por ejemplo si elusifiltro se aplica para facilitar un análisis visual.

# Pero para asegurar que sigan teniendo el valor 0 se puede aplicar elusiguiente comando.

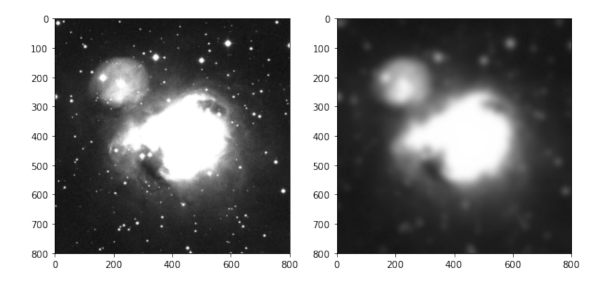
# También se podría ignorar esos píxeles al aplicar el filtro pero complicaríaumo poco el código, y en este caso no es necesario.

im_filt[im == 0] = 0
```

```
[188]: # Podemos visualizar la imagen filtrada.
      from matplotlib import pyplot as plt
      # Este comando es útil para que la visualización sea en blanco y negro.
      plt.gray()
      # Para facilitar la comparación entre la imagen original y la imagen filtradau
        →podemos mostrar las dos imágenes.
      fig, (ax1, ax2) = plt.subplots(1, 2, figsize=(10,10))
      # Visualiza la imagen original.
      ax1.imshow(im)
      # Visualiza la imagen filtrada.
      # Es interesante comparar el fondo de la imagen original y la imagen filtrada.
      # En general un filtro no podra reducir todo el ruido sin distorsionar el resto⊔
       →de la imagen, por lo que se debe buscar un equilibrio
       # ajustando los parámetros del filtro. En este caso se puede probar con
       →distintos valores del parámetro sigma del kernel gaussiano.
      ax2.imshow(im filt)
```

[188]: <matplotlib.image.AxesImage at 0x18cc2f84880>

<Figure size 432x288 with 0 Axes>



1.9 Procesado morfológico.

Existen diversas técnicas de procesado morfológico de imágenes.

En general se basan en operaciones sobre conjuntos de elementos de la imagen.

Se pueden aplicar en diversas tareas de preprocesado o postprocesado de imágenes.

En este apartado se utilizarán técnicas de procesado morfológico para tratar de detectar las zonas brillantes de pequeño tamaño.

Esto puede ser útil para facilitar etapas posteriores de segmentación. Por ejemplo si se detectan de forma adecuada la mayoría de estas zonas, se podrían eliminar de la imagen y el algoritmo de segmentación podría funcionar mejor directamente, sin necesidad de hacer ningún ajuste especial.

```
# Obtenemos la representación de un disco de radio 1.

# Puede ser interesante hacer pruebas con otros valores del radio del discou para ver cómo afecta al resultado.

selem = skimage.morphology.disk(radius = 1)

# Realizamos una operación de apertura binaria de la imagen empleando el discou obtenido anteriormente.

# Esta operación puede ser útil para distintas tareas de procesado de imágenes.

# En este caso la usaremos para tratar de detectar zonas brillantes de pequeñou tamaño.

# Se puede consultar información sobre esta operación en https://en.wikipedia.

org/wiki/Opening_%28morphology%29

im_zonas_claras_peq = scipy.ndimage.binary_opening(input=im_zonas_claras_peq,ustructure=selem)
```

```
[190]: # Podemos visualizar la imagen preprocesada de zonas brillantes de pequeñou tamaño.

from matplotlib import pyplot as plt

# Este comando es útil para que la visualización sea en blanco y negro.

plt.gray()

# Para facilitar la comparación entre la imagen original y la imagen filtradau podemos mostrar las dos imágenes.

fig, (ax1, ax2) = plt.subplots(1, 2, figsize=(10,10))

# Visualiza la imagen original.

ax1.imshow(im)

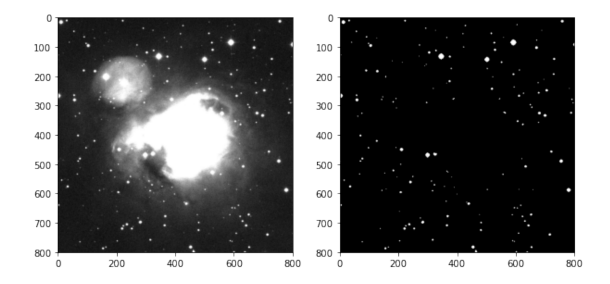
# Visualiza la imagen preprocesada de zonas brillantes de pequeño tamaño.

# Es interesante comprobar que se han detectado razonablemente bien los puntosu pbrillantes de pequeño tamaño.

ax2.imshow(im_zonas_claras_peq)
```

[190]: <matplotlib.image.AxesImage at 0x18cbb4880d0>

<Figure size 432x288 with 0 Axes>

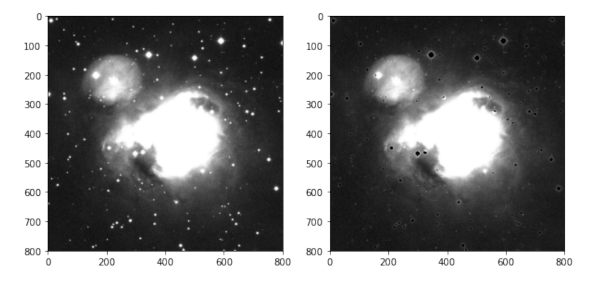


```
[191]: # Una vez detectadas las zonas brillantes de pequeño tamaño, se puede utilizar
       ⇔esta imagen para realizar procesos adicionales,
      # como eliminar esas zonas o realizar alqún tipo de análisis específico.
      # En este caso usaremos la imagen para eliminar dichas zonas de la imagenu
       ⇔original.
      im_preprocesada = np.copy(im)
      im_preprocesada[im_zonas_claras_peq] = 0
      # Este comando es útil para que la visualización sea en blanco y negro.
      plt.gray()
      # Para facilitar la comparación entre la imagen original y la imagen filtrada
       ⇔podemos mostrar las dos imágenes.
      fig, (ax1, ax2) = plt.subplots(1, 2, figsize=(10,10))
      # Visualiza la imagen original.
      ax1.imshow(im)
      # Visualiza la imagen preprocesada.
      \# Como se explicó anteriormente, al aplicar cualquier técnica de procesado_{\sqcup}
       →pueden aparecer efectos no deseados en algunas regiones,
      →aplicación concreta.
      # Puede ser interesante realizar pruebas con otra imagen y probar con distintos_{\sqcup}
       ⇔parámetros,.
      # También puede ser instructivo probar las técnicas de segmentación explicadas,
       →anteriormente aplicándolas a la imagen preprocesada
```

y comprobar cómo afecta a los resultados de la segmentación. ax2.imshow(im_preprocesada)

[191]: <matplotlib.image.AxesImage at 0x18cbb4254e0>

<Figure size 432x288 with 0 Axes>



1.10 Evaluación de resultados.

Para evaluar el resultado de las técnicas de segmentación se pueden emplear distintas métricas.

En este tutorial se emplearán métricas de discrepancia empírica, que son muy utilizadas en diversos problemeas de procesado de imágenes. Estas métricas permiten obtener valores numéricos comparando una imagen segmentada con una imagen de referencia denominada máscara. Estos valores numéricos se pueden utilizar para comparar los resultados de distintas técnicas o de una misma técnica ejecutada con distintos parámetros.

La elección de las métricas puede depender del problema concreto, pero en general es interesante calcular varias, ya que la segmentación es un proceso complejo y puede ser difícil resumir el resultado con una única métrica.

En nuestro caso las máscaras son binarias. Es decir, se distingue entre dos valores que representan las zonas de fondo y las de nebulosas.

Para comparar la salida de un algoritmo de segmentación es necesario tenerlo en cuenta, para obtener una representación comparable.

Por ejemplo, en el caso de algoritmos de agrupamiento, si el número de grupos es mayor que 2 no habrá una correspondencia directa con los valores de las máscaras.

Incluso aunque solo se usen dos grupos, podría suceder que las etiquetas asignadas a cada grupo no coincidan con las etiquetas usadas en las máscaras. Esto se debe a que en general las técnicas de agrupamiento o clustering tratan de dividir la imagen en regiones homogéneas, pero sin asumir ningún significado específico para cada región.

Es posible usar distintas técnicas para realizar la evaluación. Por ejemplo, en este caso se puede seleccionar el cluster o clusters con valores medios más altos y considerar que se corresponden con las zonas de nebulosas.

A continuación se muestra un ejemplo para ilustrar el proceso de evaluación de resultados.

Es interesante realizar pruebas utilizando otra imagen, o variando algún parámetro en las técnicas de agrupamiento, para ver cómo afecta a los resultados. También es interesante comprobar si los resultados numéricos de la métrica que se esté analizando se corresponden con la interpretación visual que podamos hacer de la segmentación.

```
[193]: # Obtenemos una imagen binaria a partir de la imagen segmentada.
         # En este ejemplo se considera que los elementos de la imagen segmentada con
          ⇔valor mayor representan zonas de nebulosas.
         # Dependiendo de la técnica de segmentación, de los parámetros usados y de las
          ⇔técnicas de preprocesado aplicadas,
         # es posible que los valores numéricos concretos de la imagen segmentada sean_
          ⇔distintos.
         # En ese caso simplemente habría que seleccionar los valores de la imagen_
          ⇔segmentada que se desee evaluar.
         # En este ejemplo, el valor np.max(im segm) representa el valor mayor de la la la este ejemplo, el valor np.max(im segm) representa el valor mayor de la la este ejemplo, el valor np.max(im segm) representa el valor mayor de la la este ejemplo, el valor np.max(im segm) representa el valor mayor de la la este ejemplo, el valor np.max(im segm) representa el valor mayor de la la este ejemplo, el valor np.max(im segm) representa el valor mayor de la la este ejemplo.
          ⇒imagen segmentada.
         im_segm_binaria = (im_segm == np.max(im_segm)).astype(int)
         # Para que la comparación de valores de la imagen binaria y la máscara se pueda
          ⇔realizar directamente
         # hacemos que el valor máximo de la máscara sea el mismo que el de la imagen
          ⇔segmentada binaria.
         # El valor mínimo en este caso es O en ambos casos por lo que no hay que,
          ⇔tratarlo de forma especial.
         # Este paso es necesario porque las máscaras tienen valores 0 y 255 en esteu
          ⇔caso.
         # En general las métricas asumen que hay una correspondencia entre los valores⊔
          →de la segmentación y de la máscara, por lo que debemos tenerlo en cuenta.
         mask = (mask > 0).astype(int)
         # Este comando es útil para que la visualización sea en blanco y negro.
         plt.gray()
```

```
# Para facilitar la comparación entre la imagen original y la imagen filtrada_
podemos mostrar las dos imágenes.

fig, (ax1, ax2, ax3) = plt.subplots(1, 3, figsize=(14,14))

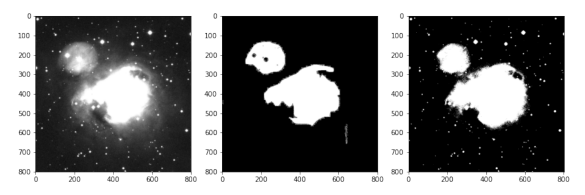
# Visualiza la imagen.
ax1.imshow(im)

# Visualiza la máscara.
ax2.imshow(mask)

# Visualiza la imagen segmentada binaria.
ax3.imshow(im_segm_binaria)
```

[193]: <matplotlib.image.AxesImage at 0x18c76e8a110>

<Figure size 432x288 with 0 Axes>



[194]: # El paquete metrics de sklearn es útil para calcular distintas métricas deu evaluación.

Es interesante consultar la documentación del paquete (https://scikit-learn.

org/stable/modules/model_evaluation.html).

from sklearn import metrics

La métrica accuracy indica la proporción de píxeles segmentadosu

ocorrectamente, según la máscara.

print(metrics.accuracy_score((mask > 0).astype(int).flatten(), im_segm_binaria.

oflatten()))

0.9497070609303914

[195]: # Las matrices de confusión también son muy utilizadas para evaluar el⊔ ⇔resultado de algoritmos de segmentación.

Verdaderos negativos (TN): 517667 Falsos positivos (FP): 23397 Falsos negativos (FN): 8871 Verdaderos positivos (TP): 91666

1.11 Aprendizaje profundo.

Los sistemas de aprendizaje profundo (deep learning) asumen que los datos son generados mediante la composición de factores y tratan de construir de forma automática una jerarquía de representaciones.

La profundidad de un sistema de aprendizaje indica el número de niveles. Si es suficientemente alto se considera un sistema de aprendizaje profundo. No hay un valor exacto para definirlo, puede depender de la aplicación concreta o de los autores, pero en cualquier caso son sistemas con varios niveles.

El concepto de aprendizaje profundo es muy general y puede aplicarse a distintas técnicas, en particular a las redes neuronales.

Estas técnicas han experimentado un desarrollo importante en los últimos años y se han aplicado con éxito en distintos campos, por ejemplo en tareas de procesado de imágenes.

1.12 Redes neuronales artificiales.

Las redes neuronales son modelos de aprendizaje que incluyen varios elementos de procesado interconectados.

Algunas ideas o arquitecturas de procesado están inspirados en parte en la organización de neuronas biológicas.

Pero en general las aplicaciones de redes neuronales artificales no necesariamente tratan de replicar de forma precisa un mecanismo biológico.

Por ejemplo es posible realizar modificaciones en las arquitecturas de las redes neuronales artificiales para tratar de resolver un problema concreto, aunque dicho problema no tenga una representación biológica conocida. Las redes neuronales son sistemas muy fexibles y pueden presentar problemas de sobreentrenamiento.

El sobreentrenamiento está relacionado con un ajuste excesivo a los datos concretos de entrenamiento, incluidas variaciones aleatorias no extrapolables a nuevos datos.

Se pueden aplicar diversas técnicas de regularización para tratar de reducir este problema y mejorar la capacidad de generalización ante nuevos datos no usados en el proceso de entrenamiento.

El proceso de regularización se puede interpretar como un mecanismo similar al olvido gradual que ocurre en sistemas bioógicos, en el que se eliminan los patrones menos relevantes que podrían considerarse como ruido.

Existen distintos tipos de redes neuronales, por ejemplo las redes neuronales convolucionales y los autocodificadores.

1.13 Redes neuronales convolucionales.

Las redes neuronales convolucionales se pueden aplicar directamente a los datos crudos de entrada, que en el caso que estamos tratando serían los píxeles de la imagen a procesar.

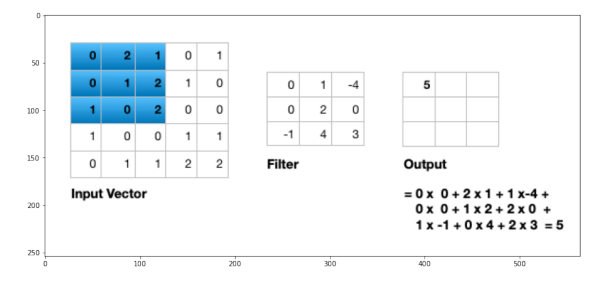
Esto constituye una ventaja importante con respecto a otras técnicas que necesitan una representación más elaborada de los datos de entrada. En algunos campos es posible procesar específicamente los datos para usar alguna representación conocida, pero suele ser un proceso costoso en tiempo y no siempre está claro qué representaciones son las más adecuadas para un determinado problema.

Otra ventaja de las redes neuronales convolucionales es la reducción en el número de parámetros necesarios, en comparación con otras redes neuronales tradicionales en las que cada elemento de una capa está conectado con todos los elementos de la capa siguiente.

Las redes neuronales convolucionales aprovechan las relaciones espaciales entre píxeles próximos, utilizando operaciones de convolución que se aplican con los mismos pesos en cada región de la imagen.

ejemplos Sepuede información $\mathbf{d}\mathbf{e}$ operaciones de ver \mathbf{y} volución ejemplo https://training.galaxyproject.org/trainingpor $\mathbf{e}\mathbf{n}$ material/topics/statistics/tutorials/CNN/slides-plain.html, como la siguiente imagen que ilustra un paso de una convolución. En el ejemplo se aplica un filtro convolucional de 3x3 elementos a una región de la entrada del mismo tamaño. La zona resaltada de la imagen de entrada se multiplica por el elemento correspondiente del filtro, y finalmente se suman los valores para obtener el dato de salida correspondiente. Esta operación se repetiría para otras regiones de la imagen de entrada. En general puede haber varios filtros y varios elementos de entrada pero la idea general es similar a la indicada.

[196]: <matplotlib.image.AxesImage at 0x18ca57f56c0>



1.14 Autocodificadores.

Los autocodificadores (autoencoders) son redes neuronales que se pueden aplicar a diversas tareas de aprendizaje no supervisado.

La capa de entrada y la capa de salida de un autocodificador tienen las mismas dimensiones.

Los autocodificadores tratan de replicar la entrada en la capa de salida.

Si se aplica directamente no tendría utilidad porque no se obtiene nada nuevo, pero la idea es usar alguna capa intermedia con restricciones que impidan que los datos se copien directamente a la salida.

De esta forma es posible obtener representaciones de los datos de entrada (en las capas intermedias) que tengan alguna característica de interés para una aplicación. Por ejemplo si las capas intermedias tienen menos elementos que las capas de entrada

y salida se puede obtener una representación más compacta de los datos. Esta representación se podría utilizar por ejemplo para entrenar una técnica de clasificación supervisada o para buscar imágenes similares en una base de datos.

Debido a las restricciones aplicadas, en general no será posible obtener una salidad exactactamente igual a la entrada.

En dominios en los que hay muchos datos no etiquetados puede ser interesante aplicar técnicas de este tipo porque pueden obtener representaciones de los datos sin necesidad de realizar un preprocesado manual previo de todos los datos.

1.15 Autocodificadores convolucionales.

Los autocodificadores convolucionales tienen una arquitectura similar a la de otros autocodificadores, pero incluyen capas convolucionales.

Pueden ser interesantes en problemas de procesado de imágenes, por ejemplo para filtrado de ruido o para obtener representaciones compactas de una imagen.

En estos sistemas el codificador es una red neuronal convolucional, que suele reducir las dimensiones de la imagen al ir pasando por las capas de la red.

El descodificador es una red similar pero que aplica procesos inversos, aumentando las dimensiones de la imagen para que la salida tenga las mismas dimensiones que la entrada.

En un apartado posterior se incluye un ejemplo de una red de este tipo.

Es interesante conocerla porque es relativamente simple realizar pruebas y modificaciones para ver cómo afectan al resultado.

A diferencia de otras redes no es necesario utilizar máscaras para el proceso de entrenamiento o ajuste de parámetros, por lo que el código es más simple.

Una ventaja al estudiar esta red es que se pueden ilustrar conceptos generales aplicables a otros autocodificadores (no convolucionales) y a redes convolucionales generales (no autocodificadores).

1.16 Inicialización del entorno de programación para redes neuronales.

TensorFlow es una plataforma que permite realizar distintas operaciones matemáticas de forma eficiente.

En particular gestiona el cálculo del gradiente de expresiones diferenciables de forma automática.

No es necesario conocer los detalles técnicos del cálculo del gradiente para seguir los ejemplos de este tutorial, es suficiente saber que se utiliza en el proceso de ajuste de parámetros de distintos sistemas de aprendizaje automático. Indica qué ajustes realizar en los parámetros del sistema para reducir el error para un patrón de entrada concreto o un grupo de patrones (que en este caso serían imágenes).

Keras es una plataforma de aprendizaje profundo que utiliza TensorFlow.

Es posible utilizar directamente TensorFlow (sin utilizar Keras) para desarrollar sistemas de aprendizaje profundo, pero es interesante utilizar Keras porque simplifica el proceso. Keras abstrae distintos detalles de bajo nivel de TensorFlow y en general permite definir redes neuronales utilizando un código más sencillo que el que sería necesario si se usa directamente TensorFlow.

Como paso previo a la realización de pruebas de redes neuronales es importante comprobar que está disponible la plataforma TensorFlow, como se indica a continuación.

```
[197]: # Cargamos el paquete keras de tensorflow.

# Si tensorflow no está disponible en el notebook es posible que se produzca unuerror

# "ModuleNotFoundError: No module named 'tensforflow"

# En ese caso se puede ejecutar el siguiente comando (solo hay que ejecutarloues i no está disponible tensorflow, por eso se indica entre comentarios):

# !pip install tensorflow

# El proceso de instalación de tensorflow puede tardar un tiempo. Una vezu einstalado ya debe funcionar el comando para importar keras.

from tensorflow import keras
```

1.17 Ejemplo de aplicación de un autocodificador convolucional para la eliminación de ruido.

Una aplicación de los autocodificadores es la eliminación de ruido en los datos de entrada.

En este ejemplo se ilustra el uso de un autocodificador convolucional para tratar de reducir el ruido en imágenes.

Para conseguir que el codificador ignore el ruido (variaciones no deseadas) en los datos de entrada se puede utilizar la técnica Dropout.

Esta técnica consiste en la eliminación de neuronas aleatoriamente durante el proceso entrenamiento para evitar una coadaptación excesiva.

Este código está basado en parte en ejemplos del libro "Aprende Machine Learning con Scikit-Learn, Keras y TensorFlow", segunda edición, Aurélien Géron.

El libro incluye ejemplos de más tipos de autocodificadores, así como otros tipos de redes neuronales y sistemas de aprendizaje automático.

También se ha consultado el libro "Deep Learning with Python", segunda edición, Francois Chollet, que trata sistemas de aprendizaje profundo con Keras.

Para explicaciones de la teoría de las redes neuronales es interesantes el libro "Neural Networks and Deep Learning: A Textbook", Aggarwal.

También es interesante el libro https://www.deeplearningbook.org/.

Además existen muchos artículos en internet con información relacionada.

Para seguir este tutorial no es necesario consultarlos, pero pueden ser interesantes si se quiere ampliar información en algún momento.

Los detalles de los modelos, capas y parámetros de Keras se pueden consultar en https://keras.io/.

```
[198]: |# Realizaremos un procesado de la imagen por bloques, que deberán tener las_{\sqcup}
        simensiones correspondientes a las de la entrada del autocodificador.
       # Al procesar bloques de tamaño relativamente pequeño se podría aplicar
        ⇒fácilmente el autocodificador a imágenes de distintos tamaños,
       # simplemente habría que dividir las imágenes grandes en bloques del tamaño⊔
        \hookrightarrow considerado.
       # La idea del modelo de autoencoder utilizado en este ejemplo sería detectari
        →patrones o texturas en distintas regiones de la imagen que permitan reducir
        ⇔el ruido.
       # Para otras aplicaciones de procesado de imágenes podría ser interesante⊔
        sconsiderar imágenes completas, por ejemplo si se pretende asignar una única
       # etiqueta identificativa a la imagen. En ese caso se podría perder información
        ⇔si se divide la imagen en bloques.
       # En general el diseño del modelo dependerá de la aplicación concreta que sel
        ⇔está desarrollando.
       # En resumen, para el ejemplo que trataremos se puede dividir la imagen en⊔
        →bloques de tamaño fijo, que debe coincidir con el indicado para la entrada⊔
        \hookrightarrow de la red.
       # Además este proceso es interesante para ver cómo sería una etapa de_{\sqcup}
        ⇔entrenamiento con muchos datos.
       # En este caso son bloques de una misma imagen pero la idea es similar al casou
        →general de muchas imágenes.
       # De esta forma es posible realizar pruebas de forma más rápida experimentando_{\sqcup}
        ⇔con distintos parámetros y configuraciones de la red.
       # Al procesarlo por bloques también se pueden descartar fácilmente las zonasu
        \rightarrow que no tienen datos.
```

```
# Procesamos bloques cuadrados de block size x block size píxeles.
block_size = 128
# Definimos el codificador convolucional.
conv encoder = keras.models.Sequential([
    keras.layers.Reshape(target_shape=[block_size, block_size, 1],__
 →input_shape=[block_size, block_size]),
    keras.layers.Dropout(rate=0.1),
    keras.layers.Conv2D(filters=4, kernel_size=5, padding="same",_
 ⇔activation="relu"),
    keras.layers.MaxPool2D(pool_size=2),
    keras.layers.Conv2D(filters=4, kernel_size=5, padding="same",_
 ⇒activation="relu"),
    keras.layers.MaxPool2D(pool_size=2),
    keras.layers.Conv2D(filters=4, kernel_size=5, padding="same",_
 ⇒activation="relu"),
    keras.layers.MaxPool2D(pool_size=2),
    keras.layers.Conv2D(filters=4, kernel size=5, padding="same",
 ⇔activation="relu"),
    keras.layers.MaxPool2D(pool_size=2)
])
# Definimos el descodificador convolucional.
conv_decoder = keras.models.Sequential([
    keras.layers.Conv2DTranspose(filters=4, kernel_size=5, strides=2,_
 apadding="same", activation="relu", input_shape=[int(block_size/2**4),__
 \rightarrowint(block_size/2**4), 4]),
    keras.layers.Conv2DTranspose(filters=4, kernel_size=5, strides=2,__
 →padding="same", activation="relu"),
    keras.layers.Conv2DTranspose(filters=4, kernel_size=5, strides=2,_
 →padding="same", activation="relu"),
    keras.layers.Conv2DTranspose(filters=1, kernel size=5, strides=2,,,
 →padding="same", activation="sigmoid"),
    keras.layers.Reshape(target_shape=[block_size, block_size])
])
# Definimos el autocodificador convolucional, que incluye la parte delu
\hookrightarrow codificador y el descodificador.
conv_autoencoder = keras.models.Sequential([conv_encoder, conv_decoder])
# Preparamos el autoencoder para poder realizar posteriormente el proceso de _{f L}
 ⇔entrenamiento.
conv_autoencoder.compile(loss="binary_crossentropy", optimizer=keras.optimizers.
 →Adam(learning rate=0.001))
```

```
[199]: | # Leemos la imagen que se usará para entrenar el autocodificador.
       # Es interesante realizar pruebas con otras imágenes.
       # Si se dispone de un conjunto de entrenamiento se podrían usar varias imágenes_
        →para realizar el ajuste de los parámetros del autocodificador.
       # El proceso es similar al indicado en este ejemplo, pero el código sería unu
        →poco más complejo y el proceso de entremamiento podría ser más lento
       # y necesitar más recursos.
       # Para esos casos es interesante la utilización de GPUs (Graphical Processingu
        →Units) o TPUs (Tensorflow Processing Units),
       # que permiten acelerar algunos cálculos matemáticos usados internamente por
        ⇔las redes neuronales.
       # El entorno de programación con keras facilita estas optimizaciones.
       # Para este tutorial no es necesario, pero es interesante conocer esta_
        →posibilidad porque en algunos casos puede suponer una mejora considerable.
       # Para leer una imagen almacenada en un fichero se puede usar el paqueteu
        ⇒imageio.
       import imageio
       im = imageio.imread('stem1.jpg')
       # En general las imágenes pueden representarse con más de 2 dimensiones, parau
       ⇔representar distintos colores.
       # En este caso trabajamos con imágenes de niveles de gris, por lo que solo⊔
        ⇔necesitamos dos dimensiones.
       # De esta forma se simplifica el procesado posterior y se usa menos memoria.
       # En este caso no sería un problema importante porque no es una imagen_
        →excesivamente grande, pero en general conviene no usar más recursos de losu
       ⇔necesarios.
       im = im[:,:,0]
[200]: |# Obtenemos los bloques de la imagen que se usarán para el proceso de _{f L}
       ⇔entrenamiento o ajuste de parámetros.
       im_blocks = np.array([], float)
       block_start_increment = int(block_size * 0.75)
       for tmp start row in range(0, im.shape[0], block start increment):
           for tmp_start_col in range(0, im.shape[1], block_start_increment):
               end_row = min(tmp_start_row + block_size, im.shape[0])
               end_col = min(tmp_start_col + block_size, im.shape[1])
```

```
start_row = end_row - block_size
               start_col = end_col - block_size
               if (start_row < 0):</pre>
                   start_row = 0
                   end_row = im.shape[0]
               if (start_col < 0):</pre>
                   start col = 0
                   end_col = im.shape[1]
               current_im_block = np.zeros([block_size, block_size], float)
               # Escalamos los valores para que los datos de entrada se correspondan_{f U}
        ⇔con el formato de salida del autocodificador.
               # La salida del autocodificador es un valor entre 0 y 1.
               current_im_block[0:end_row - start_row, 0:end_col - start_col] = np.
        →array(im[start_row:end_row, start_col:end_col], float) / 255
               # Si el bloque actual no tiene ningún píxel con datos reales no lo_{\sqcup}
        ⇔usamos para el entrenamiento.
               # Se podría usar para entrenar pero podría afectar en parte a lo queu
        ⊶aprende la red y posiblemente distorsionaría el modelo interno del espacio⊔
        ⇔de entrada.
               # También se podría descartar cualquier bloque que tenga alqún píxel
        ⇔sin datos reales, pero se estarían desaprovechando datos reales para el⊔
        \rightarrow entrenamiento.
               # Para este ejemplo se usan todos los bloques salvo los que no tengan
        ⇔ningún dato, pero se pueden realizar pruebas
               # cambiando este paso para comprobar si afecta a los resultados de la_
        \hookrightarrow red.
               if np.max(current_im_block) == 0:
                   continue
               if np.size(im_blocks) == 0:
                   im_blocks = np.array([current_im_block], float)
               else:
                   im_blocks = np.vstack((im_blocks, [current_im_block]))
  []: # Realizamos el proceso de entrenamiento con los bloques de la imagen obtenidos.
        ⇔en el paso anterior.
       history = conv_autoencoder.fit(x=im_blocks, y=im_blocks, epochs=200)
[202]: def apply_conv_autoencoder(conv_autoencoder, im, block_size):
           im_output = np.zeros(im.shape, int)
```

```
\# Al procesar la imagen por bloques es posible que en la salida se_{\sqcup}
⇒produzcan algunos efectos en los límites entre blogues adyacentes.
   # Pueden aparecer zonas en la imagen de salida con valores bastante
→distintos a los de los píxeles próximos.
   # Para evitar este problema podemos hacer que los bloques estén solapados 👊
→al generar la imagen de salida
   # descartamos los píxeles de los bordes de cada bloque.
   # Dichos píxeles se pueden averiguar a partir de la salida del bloqueu
⇔solapado que esté centrado en esos píxeles.
  min_distance_to_block_borders = 3
  block_start_increment = int(block_size * 0.5) + 1
  for tmp_start_row in range(0, im.shape[0], block_start_increment):
      for tmp_start_col in range(0, im.shape[1], block_start_increment):
           end_row = min(tmp_start_row + block_size, im.shape[0])
           end_col = min(tmp_start_col + block_size, im.shape[1])
           start_row = end_row - block_size
           start_col = end_col - block_size
           if (start_row < 0):</pre>
               start_row = 0
               end_row = im.shape[0]
           if (start_col < 0):</pre>
               start_col = 0
               end_col = im.shape[1]
           current_im_block = np.zeros([block_size, block_size], float)
           # Escalamos los valores para que los datos de entrada se l
⇔correspondan con el formato de salida del autocodificador.
           # La salida del autocodificador es un valor entre 0 y 1.
           current_im_block[0:end_row - start_row, 0:end_col - start_col] = np.
⇒array(im[start_row:end_row, start_col:end_col], float) / 255
           current_im_block = np.array([current_im_block], float)
           current im block output = np.array(conv autoencoder.

¬predict(current_im_block, verbose=False) * 255, int)
           if min_distance_to_block_borders > 0:
```

```
current im block output[0, 0:min distance to block borders, :] ___
⇒= 0
               current_im_block_output[0, -min_distance_to_block_borders:, :]__
→= 0
               current_im_block_output[0, :, 0:min_distance_to_block_borders]__
               current_im_block_output[0, :, -min_distance_to_block_borders:]__
→= 0
           im_output[start_row:end_row, start_col:end_col] = np.

¬fmax(im_output[start_row:end_row, start_col:end_col],

current_im_block_output[0,0:end_row - start_row, 0:end_col - start_col])
   # En este punto ya se tiene la imagen de salida.
   # Pero, como se mencionó anteriormente, algunos píxeles de la imagen de l
⇔entrada pueden no corresponderse con un valor real.
   # Al aplicar la red es posible que alqunos de esos píxeles se hayan
\hookrightarrow modificado.
   # Dependiendo de la aplicación puede no ser un problema, por ejemplo si el_{\sf L}
→filtro se aplica para facilitar un análisis visual.
   # Pero para asegurar que sigan teniendo el valor 0 se puede aplicar el_{\sqcup}
⇔siquiente comando.
   im_output[im == 0] = 0
  return im_output
```

1.18 Resultados del autocodificador convolucional.

Es interesante comparar la salida del autocodificador con la imagen de entrada.

Dependiendo de los datos de entrada, y la configuración de la red neuronal (por ejemplo el número de capas) los datos de salida pueden ser más o menos similares a la imagen de entrada.

La reconstrucción no es exacta, pero se puede apreciar que se mantienen las estructuras principales.

Obtener una reconstrucción exacta no tendría utilidad, porque en ese caso ya se podría usar directamente la imagen original.

El autocodificador internamente representa la imagen de una forma más compacta, lo que puede resultar útil para distintas aplicaciones, como la reducción de ruido o para permitir que las características de interés resulten más fácilmemente separables del entorno.

Por ejemplo, en este caso se podría ver que la zona de nebulosas es más compacta. Esto podría ser útil si se aplica algún proceso posterior para extraer la región correspondiente, por ejemplo aplicando técnicas de procesado morfológico como las estudiadas anteriormente.

También se puede observar que muchas de las zonas brillantes de pequeño tamaño (que no interesa segmentar en este caso) se han eliminado en la imagen de salida, aunque no se haya aplicado ningún preprocesado específico en la imagen de entrada.

Es interesante realizar pruebas aplicando la red a una imagen preprocesada (como en ejemplos anteriores) para eliminar las zonas brillantes de pequeño tamaño, probar con otra imagen, variar algún parámetro de la red, el número de pasos (epochs) del entrenamiento, etc, y observar cómo afecta a la salida.

```
[203]: # Podemos visualizar la salida de la red neuronal.
       from matplotlib import pyplot as plt
       import skimage.morphology
       import scipy
       def show_conv_autoencoder_output(im_name, conv_autoencoder, block_size,_
        →show_intermediate_steps=False):
           im = imageio.imread(im_name)
           # En general las imágenes pueden representarse con más de 2 dimensiones, \sqcup
        ⇒para representar distintos colores.
           # En este caso trabajamos con imágenes de niveles de gris, por lo que solo⊔
        ⇔necesitamos dos dimensiones.
           # De esta forma se simplifica el procesado posterior y se usa menos memoria.
           # En este caso no sería un problema importante porque no es una imagen_{\sqcup}
        →excesivamente grande, pero en general conviene no usar más recursos de losu
        ⇔necesarios.
           im = im[:,:,0]
           # Aplica el autoencoder a la imagen para obtener la imagen segmentada.
           autoencoder_output = apply_autoencoder(conv_autoencoder, im, block_size)
           # Obtenemos una imagen binaria a partir de la salida de la red neuronal,
        ⇔seleccionando los píxeles con un valor de salida más alto.
           # Es interesante realizar pruebas con otros valores para el umbral.
           threshold = np.percentile(autoencoder_output, 90)
           im_threshold = (autoencoder_output >= threshold).astype(int)
           # Podemos aplicar técnicas de procesado morfológico como las explicadas enu
        ⇔apartados anteriores,
           # para tratar de reducir algunos efectos no deseados en la salida, comou
        →regiones pequeñas no conectadas al resto.
```

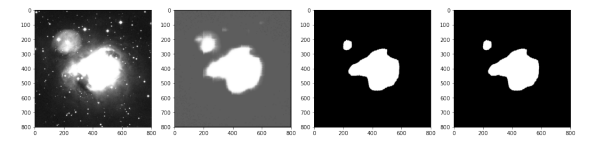
```
# En caso de utilizar muchas más imágenes para entrenar la red, esto podría∟
⇔no ser necesario.
   # pero en cualquier caso es interesante conocer la posibilidad de aplicaru
→estas técnicas también en la parte final del procesado de imágenes.
   # En este caso obtenemos la representación de un disco para aplicarlo en
→una operación de procesado morfológico.
   # Puede ser interesante hacer pruebas con otros valores del radio del discou
⇒para ver cómo afecta al resultado.
   # Es interesante realizar pruebas con distintas operaciones de procesado⊔
→morfológico y con distintos parámetros.
   # Este paso tiene por qué ser estrictamente necesario, se pueden realizar
→pruebas y seleccionar la opción que consideréis más adecuada.
   # En general puede depender del resto de opciones y parámetros que se hayan⊔
⇔aplicado previamente.
  selem = skimage.morphology.disk(radius = 3)
  im_output = scipy.ndimage.binary_opening(input=im_threshold,__
⇔structure=selem)
  # Este comando es útil para que la visualización sea en blanco y negro.
  plt.gray()
  if show_intermediate_steps:
       # Para facilitar la comparación entre la imagen original y la imagen⊔
⇔filtrada podemos mostrar las dos imágenes.
      fig, (ax1, ax2, ax3, ax4) = plt.subplots(1, 4, figsize=(18,18))
       # Visualiza la imagen.
      ax1.imshow(im)
       # Visualiza la imagen de salida de la red neuronal.
      ax2.imshow(autoencoder_output)
      del autoencoder_output
      ax3.imshow(im_threshold)
      del im_threshold
      ax4.imshow(im_output)
      del im_output
  else:
       # Para facilitar la comparación entre la imagen original y la imagen
⇔filtrada podemos mostrar las dos imágenes.
      fig, (ax1, ax2) = plt.subplots(1, 2, figsize=(14,14))
       # Visualiza la imagen.
```

```
ax1.imshow(im)
del im

ax2.imshow(im_output)
del im_output
```

[208]: # Mostramos la salida del autocodificador convolucional entrenado anteriormente.
Si se entrena con otra imagen, el resultado puede ser distinto.
Es interesante realizar pruebas entrenándolo con distintas imágenes y veruciómo afecta al resultado.
show_conv_autoencoder_output('stem1.jpg', conv_autoencoder, block_size,ushow_intermediate_steps=True)

<Figure size 432x288 with 0 Axes>



```
[206]: # Mostramos la salida del autocodificador convolucional entrenado anteriormente

aplicado a distintas imágenes.

# Se muestra la imagen original y la imagen final. Si se quiere ver los pasos

intermedios se puede indicar show_intermediate_steps=True.

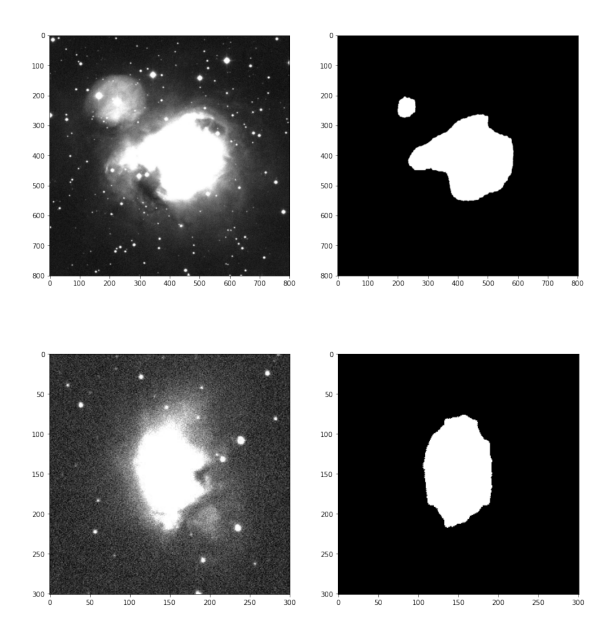
for im_name in ['stem1.jpg', 'stem2.jpg', 'im3.jpg', 'im4.jpg', 'im5.jpg', 'im6.

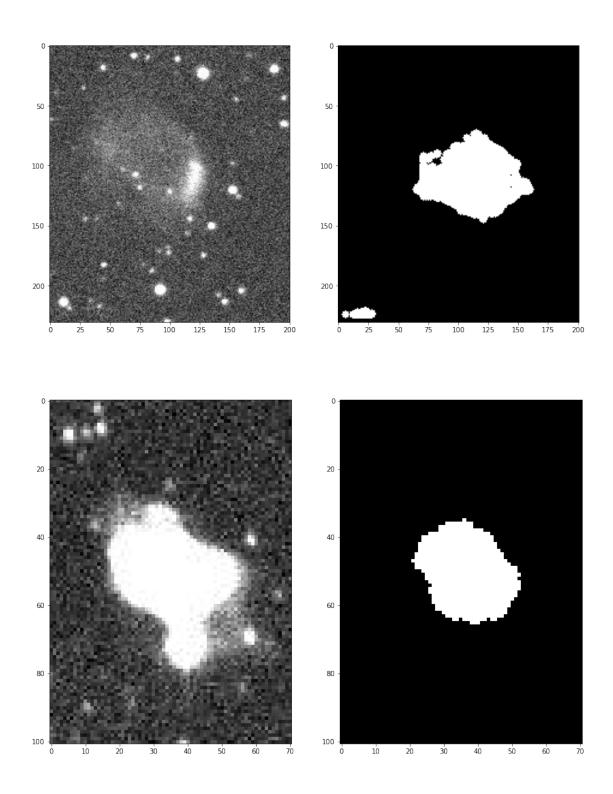
jpg', 'im7.jpg', 'im8.jpg']:

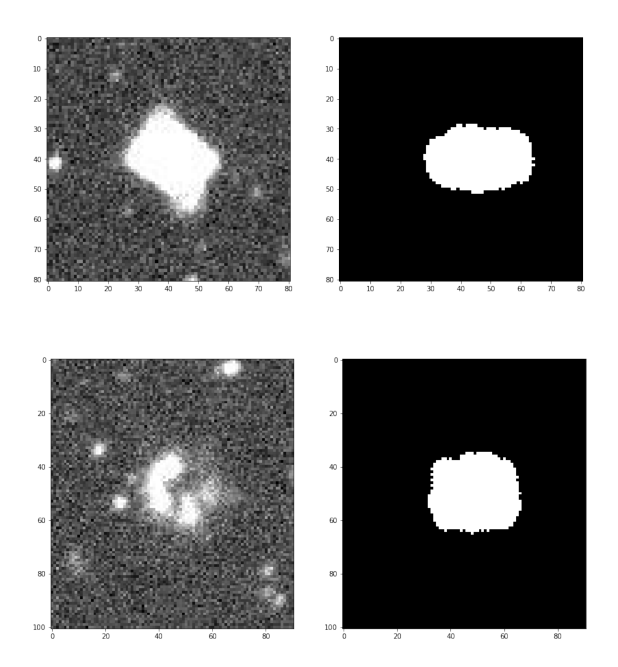
show_conv_autoencoder_output(im_name, conv_autoencoder, block_size,

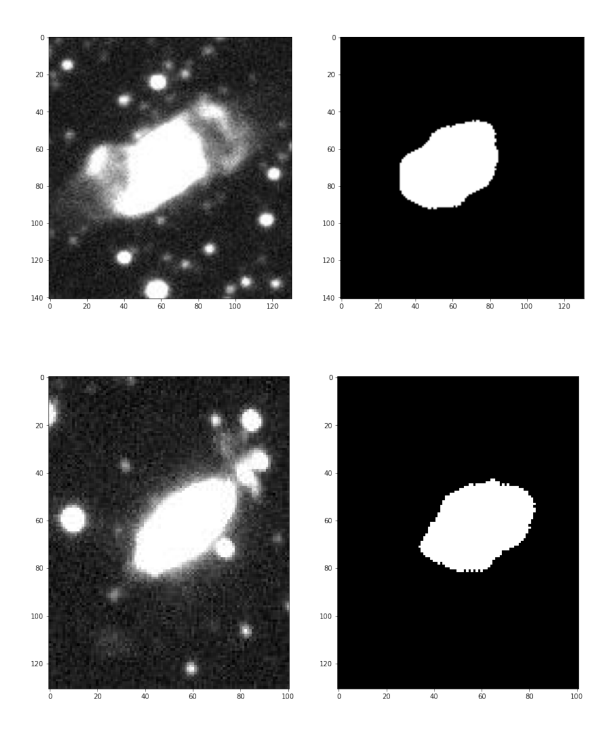
show_intermediate_steps=False)
```

<Figure size 432x288 with 0 Axes>









[]: