PONTIFÍCIA UNIVERSIDADE CATÓLICA DE MINAS GERAIS NÚCLEO DE EDUCAÇÃO A DISTÂNCIA

Pós-graduação Lato Sensu em Inteligência Artificial e Aprendizado de Máquina

Fellipe Augusto Oliveira Santos Lopes

APLICAÇÃO DE TÉCNICAS DE APRENDIZADO DE MÁQUINA PARA CLASSIFICAÇÃO INTERNACIONAL DE DOENÇAS

Fellipe Augusto Oliveira Santos Lopes

APLICAÇÃO DE TÉCNICAS DE APRENDIZADO DE MÁQUINA PARA CLASSIFICAÇÃO INTERNACIONAL DE DOENÇAS

Trabalho de Conclusão de Curso apresentado ao Curso de Especialização em Inteligência Artificial e Aprendizado de Máquina como requisito parcial à obtenção do título de especialista.

SUMÁRIO

1. Introdução	4
1.1. Contextualização	4
1.2. O problema proposto	4
2. Coleta de Dados	6
3. Processamento/Tratamento de Dados	8
4. Análise e Exploração dos Dados	11
5. Criação de Modelos de Machine Learning	14
6. Apresentação dos Resultados	18
7. Links	22

1. Introdução

O Hospital das Clínicas de Marília (HC-FAMEMA) é uma autarquia do estado de São Paulo formado basicamente pelo Hospital das Clínicas unidade I (HC I), Hospital da Mulher (HC II), Hospital São Francisco (HC III) e o ambulatório de especialidades Mário Covas.

Além disso, integra a Rede Regional de Atenção a Saúde (RRAS – 10) do Departamento Regional de Saúde de Marília, estado de São Paulo, englobando 5 microrregiões de saúde: Marília, Assis, Ourinhos, Tupã e Adamantina.

1.1. Contextualização

O Pronto Atendimento (PA) do HC-FAMEMA recebe pacientes que precisam de cuidados imediatos. Quando o paciente chega, é realizado o processo de triagem que consiste em uma avaliação geral e a partir dessa encaminhar para a especialidade de acordo com as queixas e sintomas relatados e observados.

Dentro desse contexto, dependo do caso, o médico poderá solicitar exames com o intuito de auxiliar o diagnóstico e determinar a Classificação Internacional de Doenças (CID).

Por outro lado, esses profissionais contam com o prontuário eletrônico, desenvolvido pelo Departamento de Tecnologia da Informação (DTI) do próprio HC-FAMEMA. Através desse, é possível gerir as principais informações do paciente, inclusive solicitar e visualizar resultados de exames e informar o CID do atendimento.

1.2. O problema proposto

Primeiramente, o cenário atual parte do principio que o paciente já passou pelo processo de triagem e dessa maneira sabe-se qual especialidade vai tomar conta do seu caso. Alguns exemplos de especialidades médicas são: cardiologista, clínico geral, ortopedista dentre outros.

Baseado em conhecimento de domínio, o médico determina o CID principal e ocasionalmente os CIDs secundários a partir, mas não somente, do resultado do exame de sangue.

Acontece que, em certos momentos, como no caso de uma epidemia de dengue, o PA fica sobrecarregado o que acarreta em escassez de profissionais e aumenta o tempo de atendimento aos novos pacientes entrantes.

A princípio, seria interessante aplicar técnicas de aprendizado supervisionado para verificar a possibilidade de classificar apenas o CID principal utilizando os dados contidos no resultado do exame de sangue, nesse caso, o hemograma completo.

Em virtude disso, espera-se que o processo de diagnóstico de doenças seja acelerado e direcionado. Dessa forma, o médico poderá iniciar mais rapidamente o tratamento e os procedimentos necessários ao paciente.

Para tanto, foram fornecidos os dados dos últimos cincos anos referentes a resultados de hemogramas de pacientes atendidos no PA e com a devida classificação de CIDs.

2. Coleta de Dados

Antes de tudo, é importante frisar que a coleta dos dados foi autorizada pela coordenação do DTI, os dados foram extraídos do banco de dados principal do prontuário eletrônico e disponibilizados no formato csv através da plataforma de comunicação adotada, o Microsoft Teams.

Os dados foram entregues separadamente, seguindo as três separações lógicas em relação ao domínio do problema, sendo essas: atendimento, resultado do exame e CID, descritos nas próximas tabelas.

Tabela 1 – Estrutura dos dados do atendimento

Nome da coluna/campo	Descrição	Tipo
SEQ_REQUISICAO	Identificador: número sequencial da requisição de exame no atendimento.	Int64
SEQ_REQUISICAO_ITEM	Identificador: número	Int64
	sequencial do item da requisição de exame.	
DAT_NASCIMENTO	Data de nascimento do paciente.	Object
FLG_SEXO	Sexo do paciente poderá assumir os valores: M, F e I.	Object
FLG_GESTANTE	Paciente em período gestacional. Possíveis valores S ou N. Exclusivo do sexo feminino.	Object
SEQ_CID	Identificador: número sequencial do CID.	Int64

Tabela 2 - Estrutura dos dados do resultado de exame

Nome da coluna/campo	Descrição	Tipo
SEQ_REQUISICAO	Identificador: número	Int64
	sequencial da requisição de	
	exame.	
SEQ_REQUISICAO_ITEM	Identificador: número	Int64
	sequencial do item da	
	requisição de exame.	
SEQ_EXAME_DETALHE	Identificador: número	Int64
	sequencial do nome do campo	
	do detalhe do exame.	
NOM_EXAME_DETALHE	Nome do campo do detalhe do	Int64
	exame.	
DES_UNIDADE_MEDIDA	Unidade de medida associado	Object
	ao valor do detalhe do exame.	
VLR_RESULTADO	Valor do detalhe do resultado	Object
	do exame.	

Fonte: elaborado pelo autor.

Tabela 3 – Estrutura dos dados do CID

Nome da coluna/campo	Descrição	Tipo
SEQ_CID	Identificador: sequencial do	Int64
	CID.	
COD_CID	Código do CID.	Object
NOM_CID	Nome do CID.	Object
DES_CAPITULO	Descrição do capítulo que o	Object
	CID pertence.	
COD_ABRAGENCIA	Código de abrangência que o	Object
	CID pertence.	

3. Processamento/Tratamento de Dados

Primeiramente, é importante salientar que os dados fornecidos tem origem de um banco de dados relacional e de natureza transacional, por consequência são considerados brutos e necessita-se de tratamento e pré-processamento antes da aplicação das técnicas de aprendizado supervisionado.

A tabela 4 demonstra a quantidade de registros e os respectivos arquivos para cada entidade.

Entidade Total de registros Arquivos

Atendimento 60.647 atendimentos_5_anos.csv

Resultado de exame 9.076.191 resultados_exames_detalhes_5_anos_l.csv
resultados_exames_detalhes_5_anos_ll.csv
resultados_exames_detalhes_5_anos_lll.csv
CID 12.367 cids.csv

Tabela 4 - Entidades

Fonte: elaborado pelo autor.

A relação entre atendimento e CID é um para um, dessa maneira suas colunas foram unidas, através da operação de join, em um dataframe que foi exportado com o nome de arquivo atendimentos.csv. Além disso, criou-se a coluna GRU-PO_CID derivada de COD_CID, para obter um nível maior de granularidade.

Cada linha em resultado de exame representa somente uma característica do hemograma, além disso, esse possui 24 características que o descreve e isso justifica o número alto de quantidade de registros.

Nesse cenário, sabe-se que cada atendimento possui apenas um hemograma e assim, para efeito de consistência, foi realizado uma operação de inner join. Dessa forma, garante-se que realmente um atendimento tem um exame e vice-versa.

A coluna que descreve o nome de determinada característica do hemograma é a NOM_EXAME_DETALHE, retirou-se de seus valores diversos pontos que serviam somente para alinhamento de impressão.

Essa coluna tinha os seguintes valores distintos: Eritrócitos, Hemoglobina, Hematócrito, VCM, CHBCM, HBCM, comentários, Leucócitos, Mielócitos, Metamielócitos, Bastonetes, Segmentados, Eosinófilos, Linfócitos típicos, Linfócitos atípicos, Monócitos, total, OBS 1, OBS 2, OBS 3 e Plaquetas.

De acordo com a imagem 1, percebeu-se que o valor informado de cada característica encontrava-se na mesma linha só que na coluna VLR_RESULTADO.

Imagem 1 – Exames detalhes

In [31]:	resultados_df[['NOM_EXAME_DETALHE','VLR_RESULTADO']].head()					
Out[31]:		NOM_EXAME_DETALHE	VLR_RESULTADO			
	SEQ_REQUISICAO_ITEM					
	6112349	Eritrocitos	2,26			
	6112349	Hemoglobina	7,2			
	6112349	Hematocrito	21,40			
	6112349	VCM	94,70			
	6112349	CHbCM	33,80			

Fonte: elaborado pelo autor.

Esses dados foram transpostos em um novo dataframe em que cada característica virou uma coluna com seus respectivos valores, imagem 2.

Imagem 2 - Dados transpostos

	illiagelli 2 – Dados transpostos										
Eritrocitos	Hemoglobina	Hematocrito	VCM	CHbCM	HbCM	Comentarios	LEUCOCITOS	Mielocitos	Metamielocitos	Bastonetes !	
2,26	7,2	21,40	94,70	33,80	32,50	Normocitica, normocromica	7980	0	0	0	
5,45	16,40	46,00	84,40	35,70	30,10	Normocitica, normocromica	7640	0	0	0	
4,48	14,20	41,00	91,52	34,63	31,7	NEUTROFILOS: Ausencia de alteracoes degenerati	8.750	00	00	02	
5,03	15,90	42,90	85,29	37,06	31,61	NEUTROFILOS: Ausencia de alteracoes degenerati	10.850	00	00	00	
3,58	10,20	31,20	87,15	32,69	28,49	Leve microcitose.	8.590	00	00	00	

Fonte: elaborado pelo autor.

Todas as colunas textuais (comentários, OBS 1, OBS 2 e OBS3) foram deletadas, pois não se aplicou técnicas de linguagem natural, em contrapartida, manteve-se as que continham informação numérica em sua maioria.

A imagem 3 mostra a quantidade de valores ausentes encontrados no novo conjunto de dados.

Imagem 3 - Dados ausentes

Eritrocitos	6
Hemoglobina	6
Hematocrito	6
VCM	5
сньсм	5
ньсм	5
LEUCOCITOS	8
Mielocitos	1142
Metamielocitos	1108
Bastonetes	836
Segmentados	7
Eosinofilos	140
Basofilos	808
Linfocitos Tipicos	11
Linfocitos Atipicos	1085
Monocitos	10
Total	209
Plaquetas	10

Fonte: elaborado pelo autor.

Por tratar-se de informações sobre os componentes do sangue de pacientes e que estão de alguma forma associadas ao seu estado clínico, optou-se por apagar os dados ausentes ao invés de alimentá-los por meio de uma estimativa. Além disso, não havia correlações significativas entre essas variáveis explicativas para usar a abordagem de preenchimento por regressão linear.

Depois disso, removeu-se diversos caracteres não numéricos que faziam parte de seus valores, assim como as vírgulas substituídas por pontos, entretanto, na coluna LEUCOCITOS tanto as vírgulas quanto os pontos foram retirados.

Após todo esse tratamento executou-se a conversão dessas colunas de object para float e esses dados foram salvos no arquivo detalhes_resultados_pre_processados.csv.

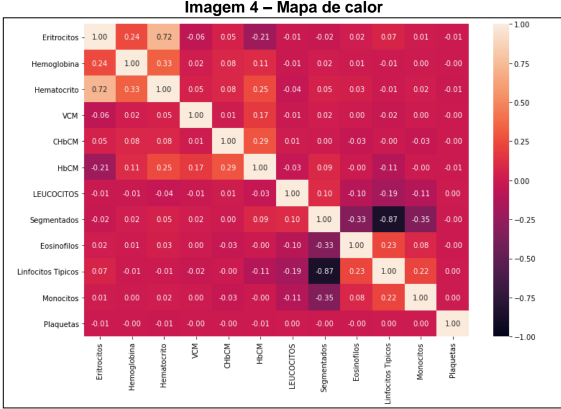
4. Análise e Exploração dos Dados

Em primeiro lugar, empregou-se uma análise descritiva sobre as variáveis explicativas, que representam as características do resultado do hemograma.

Por consequência, observou-se a alta ocorrência de zeros, em aproximadamente 75% dos Mielócitos, Metamielócitos e Linfócitos Atípicos; 50% dos Bastonetes e Basófilos. Além disso, verificou-se que cerca de 75% da variável total estava preenchida com valores 100.

Por causa dessa alta concentração de observações em regiões específicas dessas variáveis, conforme citado anteriormente, decidiu-se por eliminá-las do conjunto de dados, pois apresentaram baixa variabilidade.

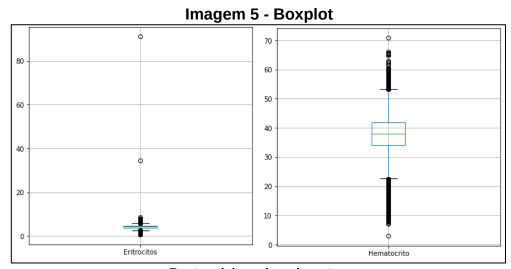
Em outro aspecto, a análise de correlação de Pearson revelou que a maioria das variáveis são independentes, sendo que, apenas o Eritrócitos versus Hematócrito apresentaram uma correlação forte positiva e Linfócitos Típicos versus Segmentados uma correlação forte negativa, conforme destacado no mapa de calor abaixo.



Apesar desses dois pares de variáveis retratarem alta dependência entre si, esses foram mantidos, pois mais pra frente aplicou-se uma técnica de seleção de features com o intuito de indicar as melhores variáveis explicativas para treinamento de modelos de aprendizado supervisionado.

Em relação aos valores que se diferenciam drasticamente dos outros, os outliers, todas as variáveis demonstraram valores com essa característica. Isso significa que alterações na saúde do paciente tende a refletir em grandes alterações de seus componentes sanguíneos tanto para mais quanto para menos.

O boxplot a seguir, expressa a presença de outliers nos Eritrócitos e Hematócritos.



Fonte: elaborado pelo autor.

É importante salientar que removeu-se apenas os outliers isolados, em outras palavras, no caso dos Eritrócitos retirou-se os pontos 91 e 34,5, essa abordagem foi adotada em todas as variáveis. Dessa maneira, manteve-se a variabilidade dos componentes sanguíneos quando houve comprometimento da saúde do paciente de modo que também valores exorbitantes foram excluídos.

Depois disso, constatou-se que no conjunto de dados havia códigos de abrangências de CIDs fora do escopo de doenças, sendo assim, filtrou-se apenas as abrangências: A00-B99, D50-D89, E00-E90, G00-G99, J00-J99, K00-K93, M00-M99, I00-I99.

Além disso, houve outra consistência realizada, verificou-se que todos os atendimentos tinham resultados de hemograma e vice-versa.

Preferiu-se agrupar os dados de acordo com o GRUPO_CID, dessa vez para averiguar a quantidade de registros em cada um, a imagem 6 destaca os códigos de grupos de CIDs que obtiveram quantidade superior a 200 observações.

Imagem 6 - Total por grupos de CID

				•		
J18	1848	J44	506	I10	259	
Z00	1538	E10	455	M79	244	
164	1300	A90	372	182	240	
A09	760	K85	319	D64	240	
J15	704	170	318	J45	222	
K92	593	G40	311	E87	209	
150	580	K59	303	J00	203	
K80	532	J06	271	M54	201	
						_

Name: GRUPO_CID, dtype: int64

Fonte: elaborado pelo autor.

De acordo com a investigação nos dados, descobriu-se que o código do grupo Z00 tem 1538 registros, esse refere-se ao exame geral e investigação de pessoas sem queixas ou diagnóstico relatado. Dessa maneira, a seguinte hipótese surgiu: seria possível determinar qualquer outro grupo de CID, que classifica uma doença, somente com observações desse grupo em conjunto com Z00?

Para confirmar essa hipótese o Z00 serviu de apoio para determinar que não houvesse algo de errado com o paciente. E a partir disso, cada grupo de CID foi preparado para ser confrontado com Z00, para tanto criou-se uma coluna para cada um com valores entre 0 e 1 para indicar respectivamente inexistência e existência desses no atendimento.

Na sequência, algumas colunas irrelevantes ao problema foram descartadas, sendo essas: SEQ_REQUISICAO, FLG_SEXO, DAT_NASCIMENTO, FLG_GESTANTE, SEQ_CID, COD_ABRANGENCIA, DES_CAPITULO, COD_CID, NOM_CID, SEQ_REQUISICAO_ITEM. Para finalizar, gerou-se outro arquivo, o input.csv, para entrada de dados nos modelos de aprendizado de máquina da próxima sessão.

5. Criação de Modelos de Machine Learning

Antes de tudo é necessário esclarecer em alto nível que o seguinte fluxo foi adotado: filtragem das amostras, separação de dados em treino e teste, seleção de features, normalização de dados, criação do conjunto de validação nos dados de treino, reamostragem para equilíbrio das classes de treinamento, busca otimizada de hiperparâmetros, escolha dos melhores modelos e por último os cálculos de métricas para avaliação nos dados de treino e teste.

Cada amostragem foi diferenciada em relação a cada grupo de CID, sendo que cada uma recebeu também as observações pertencentes ao grupo de CID de exame de rotina (Z00), conforme evidenciado na imagem 7.

Imagem 7 – Separação de amostras

Fonte: elaborado pelo autor.

De acordo com a imagem 8, 70% dos dados foram destinados aleatoriamente ao conjunto de treino enquanto que os 30% restante para teste.

Imagem 8 – Separação dados de treino e teste

```
X_train, X_test, y_train, y_test = train_test_split(x, y, test_size=.3, random_state=42)
```

Fonte: elaborado pelo autor.

Depois disso, aplicou-se o modelo de árvore de decisão em conjunto com a busca de hiperparâmetros com a finalidade de selecionar variáveis que melhor explicam a ocorrência de determinado grupo de CID. O modelo foi instanciado com o hiperparâmetro de balanceamento de classes, pois todas as amostras de grupos de CID apresentaram o problema de desbalanceamento.

Para seleção de variáveis, buscou-se por árvores com profundidade de 1 até 10, que tivessem de 30 até 180 observações em cada nó de decisão e com critério de separação gini ou entropia.

Ao final, a melhor árvore de decisão, juntamente com os hiperparâmetros descobertos, foi treinada, testada e avaliada por métricas que foram salvas para posterior comparação em relação a outras técnicas de aprendizagem supervisionada.

A figura 9 demonstra os passos até então descritos para o algoritmo de árvore de decisão.

Imagem 9 - Árvore de decisão

```
max_{depth} = np.array([1,2,3,4,5,6,7,8,9,10])
criterio = np.array(('gini','entropy'))
min_samples_leaf = np.array([30,60,90,120,150,180])
valores_grid = {'max_depth':max_depth,'criterion': criterio,'min_samples_leaf': min_samples_leaf}
modelo simples = DecisionTreeClassifier(class_weight='balanced')
grid_decision_tree = GridSearchCV(estimator = modelo_simples,param_grid=valores_grid,cv=3,scoring='f1',n_jobs=-1)
grid_decision_tree.fit(X_train,y_train)
melhor_modelo = grid_decision_tree.best_estimator_
select_model = SelectFromModel(melhor_modelo, prefit=True)
features_selecionadas = list(x.columns[select_model.get_support()])
X_train_sel = X_train[features_selecionadas]
X_test_sel = X_test[features_selecionadas]
(f1 train, precision train,
 recall_train,f1_test,
 precision test,
 recall_test) = executar_treinamento_teste(melhor_modelo,
                                                X_train_sel,
                                                X_test_sel,
                                                y test)
```

Fonte: elaborado pelo autor.

Como citado outrora, já que existiu o problema de desbalanceamento de classes é importante destacar as métricas calculadas e apropriadas para avaliação dos modelos, sendo essas: precisão, recuperação e pontuação F1.

Ainda nesse âmbito, vale à ressalva que os modelos de Naive Bayes, KNN e redes neurais foram treinados e avaliados com o objetivo de comparar suas pontuações F1, incluído o modelo seleção de variáveis, a árvore de decisão.

Antes disso, precisou-se normalizar os dados utilizando a técnica de escala em relação os valores mínimos e máximos. É importante frisar que não optou-se pela padronização dos valores, pois nem todas as variáveis tinham distribuição normal. Ainda sobre esse assunto, isso foi necessário, senão os modelos sofreriam com a diferença de grandezas dos valores entre as variáveis.

Em outro aspecto, para não ocasionar o problema de vazamento de dados e assim impactando o desempenho da validação cruzada realizada dentro da busca por hiperparâmetros, houve a personalização das partições do conjunto de dados de treinamento.

Conforme ilustrado na imagem 10, primeiramente subdividiu-se 20% dos dados de treinamento para validação e posteriormente aplicou-se a técnica de reamostragem Smote apenas nos 80% restantes de treinamento, para aumentar o número de exemplos do grupo do CID minoritário. Dessa forma, garantiu-se o treinamento em dados balanceados à medida que a validação fosse realizada com grupos distribuídos semelhantemente ao mundo real.

Imagem 10 – Validação cruzada pré-definida

Fonte: elaborado pelo autor.

A figura acima deixou claro também a procura dos hiperparâmetros do KNN, sendo o número de vizinhos mais próximos entre 2 até 10, utilizando às formulas de distâncias Minkowski ou Chebyshev. Além disso, o parâmetro p diz a respeito ao grau de elevação da distância na formula de Minkowski, especificamente quando p = 1 equivale à distância de Manhattan e p = 2 refere-se à distância Euclidiana.

O modelo de Naive Bayes, nesse caso o GaussianNB, foi treinado sem a busca otimizada de hiperparâmetros, conforme ilustrado na imagem 11.

Imagem 11 - Naive Bayes

```
manipulador_amostragem = SMOTE(sampling_strategy=1,random_state=42)
X_train_sample,y_train_sample = manipulador_amostragem.fit_resample(X_train_norm, y_train)

melhor_modelo = GaussianNB()

(f1_train,
    precision_train,
    recall_train,
    f1_test,precision_test,
    recall_test) = executar_treinamento_teste(melhor_modelo,X_train_sample,y_train_sample,X_test_norm,y_test)
```

A imagem 12, mostra que a rede neural, MPLClassifier, teve a busca de hiperparâmetros configurada entre 1 até 5 camadas escondidas de 10 neurônios cada e com as funções de ativação, logistic, relu e tanh.

Imagem 12 - Redes neurais

Fonte: elaborado pelo autor.

Depois dos cálculos das métricas de avaliação de cada modelo para cada grupo de CID, essas foram salvas em um dicionário de scores, imagem 13.

Imagem 13 – Dicionário de scores

```
scores['ALGORITMO'].append('NN')
scores[nome_coluna_classes].append(grupo_cid)
scores['F1_TREINO'].append(f1_train)
scores['PRECISION_TREINO'].append(precision_train)
scores['RECALL_TREINO'].append(recall_train)
scores['F1_TESTE'].append(f1_test)
scores['PRECISION_TESTE'].append(precision_test)
scores['RECALL_TESTE'].append(recall_test)
scores['RECALL_TESTE'].append(recall_test)
```

6. Apresentação dos Resultados

Após terem sido computadas todas as métricas de avaliação para cada grupo de CID versus Z00 para os melhores modelos dos quatros algoritmos de aprendizado supervisionado, apenas três ficaram com a pontuação F1 acima de 0,70 nos dados de teste. A imagem 14 mostra a classificação das pontuações F1 nos dados de teste.

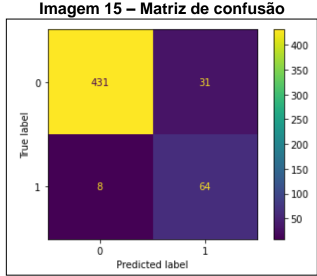
Imagem 14 - Pontuações F1

FEATURES SELECIONAD		E4 TDEINO	ALGORITMO	
TEATURES_SELECIONAD	ri_icaic	ri_incino	ALGORITMO	GRUPO_CID
[Hemoglobi	0.766467	0.764543	ARVORE DE DECISÃO	D64
[Eritrocitos, CHbCM, LEUCOCITOS, Eosinofilos, Linfocitos Tipicos, Monocit	0.739195	0.729116	NN	J18
[Eritrocitos, VCM, LEUCOCITOS, Segmentados, Plaquet	0.707547	0.819312	NAIVE BAYES	A90
[Eritrocit	0.622517	0.704799	NN	K92
[Eritrocitos, Hemoglobina, Hematocrito, VCM, CHbCM, Segmentados, Eosinofilos, Linfocitos Tipicos, Monocit Plaquet	0.611111	0.670213	ARVORE DE DECISÃO	J15
[Eritrocitos, VCM, CHbCM, HbCM, Segmentados, Eosinofilos, Linfocitos Tipicos, Monocitos, Plaquet	0.600390	0.712230	NN	A09
[Eritrocitos, Hemoglobina, Hematocrito, CHbCM, LEUCOCITOS, Segmentados, Eosinofilos, Linfocitos Tipic Plaquet	0.588506	0.642151	NN	164
[Eritrocitos, Hemoglobina, Hematocrito, LEUCOCITOS, Segmentados, Eosinofilos, Linfocitos Tipicos, Monocit	0.562500	0.728485	NN	J44
[Eritrocitos, Hemoglobina, Hematocrito, VCM, CHbCM, HbCM, LEUCOCITOS, Eosinofilos, Linfocitos Tipic Monocitos, Plaquet	0.524038	0.626219	ARVORE DE DECISÃO	150
[Hemoglobina, VCM, CHbCM, Linfocitos Tipic	0.488889	0.676129	NAIVE BAYES	K85

Fonte: elaborado pelo autor.

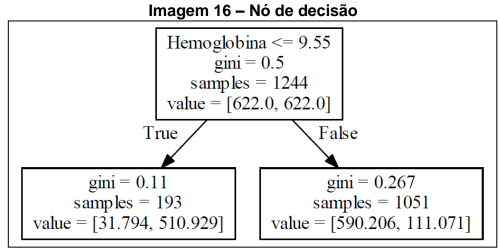
É importante salientar que 5 dos 10 primeiros modelos são de redes neurais (NN), entretanto apenas em J18 - Pneumonia por micro-organismo não especificada, que obteve-se pontuação maior que 0,70.

Apesar da primeira colocação, a árvore de decisão com D64 – Outras anemias, classificou que 8 pacientes estavam saudáveis sendo que tinham anemia, por outro lado, classificou 31 pacientes com anemia sendo que estavam saudáveis, conforme ilustrado na matriz de confusão na imagem 15.



Fonte: elaborado pelo autor.

De acordo com a imagem 16, o modelo aprendeu que se o paciente estivesse com hemoglobina menor ou igual a 9,55 g/dl seria classificado com anemia, ao contrário disso, estaria saudável.



Fonte: elaborado pelo autor.

Todavia o desempenho dos modelos treinados não foi aceitável, pois houve o risco de alguns pacientes não receberem o tratamento adequado quando deveriam e vice-versa.

Para contornar essa situação, ao invés de tentar prever diretamente a doença, seria melhor apresentar a probabilidade de o paciente pertencer a determinado grupo de CID. Dessa forma, a imagem 17, deixa claro que se a Hemoglobina for menor ou igual ao limiar esperado, maior será a probabilidade de possuir anemia.

Imagem 17 - Probabilidade de anemia

	Hemoglobina	Probabilidade Saudável	Probabilidade Anemia
0	4.5	0.058582	0.941418
1	5.7	0.058582	0.941418
2	6.9	0.058582	0.941418
3	11.6	0.841616	0.158384
4	13.9	0.841616	0.158384

Fonte: elaborado pelo autor.

De acordo com os resultados na imagem 18, percebeu-se que o modelo de rede neural utilizado para pneumonia é mais complexo e difícil de interpretar.

Imagem 18 – Probabilidade de pneumonia

	Eritrocitos	CHbCM	LEUCOCITOS	Eosinofilos	Linfocitos Tipicos	Monocitos	Probabilidade Saudável	Probabilidade Pneumonia
0	6.18	30.90	10070.0	0.0	3.0	2.0	0.111111	0.888889
1	4.28	31.90	9450.0	0.1	14.7	12.9	0.333333	0.666667
2	4.39	33.50	10800.0	0.0	12.0	6.0	0.000000	1.000000
3	4.29	34.33	11100.0	1.0	16.0	6.0	0.222222	0.777778
4	5.14	33.70	7500.0	3.0	39.0	5.0	0.888889	0.111111

Fonte: elaborado pelo autor.

A imagem 19 demonstra as probabilidades dos pacientes estarem com dengue, relacionado ao código de grupo de CID A90.

Imagem 19 - Probabilidade de dengue

	Eritrocitos	VCM	LEUCOCITOS	Segmentados	Plaquetas	Probabilidade Saudável	Probabilidade Dengue
568	4.79	77.24	4300.0	30.0	35000.0	0.001030	0.998970
569	4.29	78.00	5800.0	58.0	242000.0	0.654389	0.345611
570	3.72	91.67	8600.0	63.0	194000.0	0.969668	0.030332
571	3.74	92.00	5100.0	40.0	69000.0	0.136195	0.863805
572	4.21	90.02	18400.0	78.0	168000.0	0.999857	0.000143

Fonte: elaborado pelo autor.

Como resultado, esse relatório técnico demonstrou que não seria possível prever diretamente, com desempenho aceitável, o grupo de CID com base somente no resultado do hemograma, sendo assim, rejeitou-se a hipótese levantada na sessão 4.

Entretanto, contribuiu-se com a entrega de três modelos capazes de informar quais são as probabilidades de o paciente estar com anemia, pneumonia ou dengue baseado nos dados históricos fornecidos.

Para trabalhos futuros espera-se aumentar o desempenho desses modelos coletando mais exemplos de casos dessas doenças e aprofundar mais a busca de hiperparâmetros. Além disso, analisar e explorar textos sobre os sintomas e históricos de pacientes através do processamento de linguagem natural.

7. Links

A tabela 5 contêm os links dos repositórios com os notebooks e conjuntos de dados utilizados e gerados por esse trabalho.

Tabela 5 - Links

Repositório	Descrição
Dados fornecidos pelo DTI do	www.kaggle.com/dataset/f59f3dc3440b5df0ed24bc81b2af42678c
HC-FAMEMA.	<u>1b973e714c2efac2a26faeff415441</u>
Jupyters notebooks em Python.	https://github.com/faosl/previsao_doencas