

AKADEMIA GÓRNICZO-HUTNICZA IM. STANISŁAWA STASZICA W KRAKOWIE WYDZIAŁ ELEKTROTECHNIKI, AUTOMATYKI, INFORMATYKI I INŻYNIERII BIOMEDYCZNEJ

KATEDRA AUTOMATYKI I ROBOTYKI

Praca dyplomowa inżynierska

Klasyfikacja elementów morfometrycznych krwi przy pomocy głębokich sieci neuronowych.

Classification of blood morphometric elements using deep neural networks.

Autor: Ilona Tomkowicz

Kierunek studiów: Automatyka i Robotyka

Opiekun pracy: dr hab. inż. Joanna Jaworek-Korjakowska, prof. AGH

Uprzedzony o odpowiedzialności karnej na podstawie art. 115 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 4 lutego 1994 r. o prawie autorskim i prawach pokrewnych (t.j. Dz.U. z 2006 r. Nr 90, poz. 631 z późn. zm.): "Kto przywłaszcza sobie autorstwo albo wprowadza w błąd co do autorstwa całości lub części cudzego utworu albo artystycznego wykonania, podlega grzywnie, karze ograniczenia wolności albo pozbawienia wolności do lat 3. Tej samej karze podlega, kto rozpowszechnia bez podania nazwiska lub pseudonimu twórcy cudzy utwór w wersji oryginalnej albo w postaci opracowania, artystycznego wykonania albo publicznie zniekształca taki utwór, artystyczne wykonanie, fonogram, wideogram lub nadanie.", a także uprzedzony o odpowiedzialności dyscyplinarnej na podstawie art. 211 ust. 1 ustawy z dnia 27 lipca 2005 r. Prawo o szkolnictwie wyższym (t.j. Dz. U. z 2012 r. poz. 572, z późn. zm.): "Za naruszenie przepisów obowiązujących w uczelni oraz za czyny uchybiające godności studenta student ponosi odpowiedzialność dyscyplinarną przed komisją dyscyplinarną albo przed sądem koleżeńskim samorządu studenckiego, zwanym dalej «sądem koleżeńskim».", oświadczam, że niniejszą pracę dyplomową wykonałem(-am) osobiście i samodzielnie i że nie korzystałem(-am) ze źródeł innych niż wymienione w pracy.

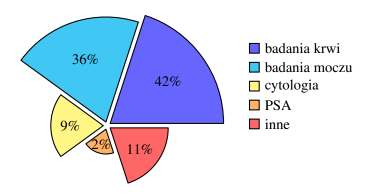
Spis treści

1.	Wpr	owadzenie				
	1.1.	Motyv	wacja pracy	8		
	1.2.	Cel i z	zrealizowane zadania	8		
	1.3.	Zawai	tość pracy	9		
2.	Anal	aliza problemu badawczego				
	2.1.	Aspek	t medyczny - analiza elementów krwi	11		
	2.2.	2.2. Głębokie sieci neuronowe				
		2.2.1.	Początki sieci konwolucyjnych	13		
		2.2.2.	Warstwy sieci konwolucyjnych	13		
		2.2.3.	Analiza parametrów sieci konwolucyjnej	14		
		2.2.4.	Uczenie	15		
		2.2.5.	Sieci pretrenowane - opcjonalnie	16		
	2.3.	Algor	ytmy klasyfikacji elementów morfologicznych	17		
3.	Syste	em do k	dasyfikacji elementów morfologicznych	19		
	3.1.	Przyg	otowanie danych	19		
	3.2.	Powię	kszanie zbioru - opcjonalne, na razie nie używam	19		
	3.3.	Dobói	parametrów	20		
		3.3.1.	Ograniczenie overfittingu	20		
4.	Anal	liza wyı	ników	21		
5.	Pods	sumowa	nie	23		
	5 1	Kioru	nki dalezwah hadań	23		

6 SPIS TREŚCI

1. Wprowadzenie

Morfologia krwi (ang. *complete blood count*) jest jednym z najczęściej przeprowadzanych badań. Dostarcza ona informację o komórkach krwi pacjenta, w tym liczbę komórek każdego typu krwinek i wartość stężenia hemoglobiny. Zgodnie z zaleceniami powinno się wykonywać je przynajmniej raz do roku w celach profilaktycznych. Jest to też jedno z pierwszych badań stosowanych w diagnistyce schorzeń. Według reportu GUS 42% osób decydujących się na badanie labolatoryjne wybiera właśnie badanie krwi [1].



Biorąc pod uwagę stan ludności i ograniczoną liczbę personelu medycznego w szpitalach maualne wykonywanie tego typu badań jest problematyczne i zajmuje dużo czasu. Celem pracy jest zbudowanie narzędzia do automatycznej klasyfikacji białych krwinek opartego na głęboko uczonych konwolucyjnych sieciach neuronowych. Na wejściu do sieci wprowadzane są zdjęcia pojedynczych krwinek, wykonane pod mikroskopem. W tym celu została wykorzystana baza danych na licencji MIT, zawierająca cztery klasy krwinek najliczniej występujące w składzie krwi. Każde zdjęcie jest oryginalnie przyporządkowane do odpowiedniej klasy, zgodnie z widniejącym na nim elementem morfologicznym.

Przed użyciem bazę podzielono na rozłączne zbiory: uczący, weryfikacyjny i testowy. Za pomocą zbiorów uczącego i weryfiacyjnego przetrenowano i nastrojono klasyfikator. Dzięki danym ze zbioru testowego zawierającego zdjęcia nigdy nie wprowadzane na wejście sieci sprawdzono skuteczność zastosowanej metody.

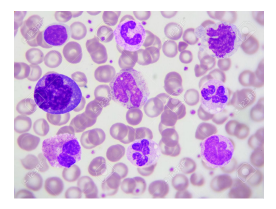
Oczekiwanym wynikiem pracy jest zbudowanie sieci neuronowej określającej z jak najlepszą doładnością jaki typ krwinki znajduje się na zdjęciu, a następnie modyfikacja zarówno parametrów sieci jak i danych wejściowych w celu zbadania wpływu zmian na działanie modelu.

8 1.1. Motywacja pracy

Program został napisany w języku Python, który jest dobrze przystosowany do przetwarzania, analizy i modelowania danych. Do implementacji sieci użyta została biblioteka Keras, która jest wysokopoziomowym API biblioteki TensorFlow.

1.1. Motywacja pracy

W celu prawidłowego zdiagnozowania chorób często konieczne jest zbadanie liczby krwinek białych danego typu. Obecnie proces ten jest wykonywany manualnie za pomocą hemocymetru lub automatycznie z użyciem np. technologii VCS, pomiarem impedancji czy pomiarami z użyciem laseru.



Rys. 1.1. Widok krwinek badanych pod mikroskopem [2].

Ciekawą alternatywą dla tych metod byłoby zastosowanie automatycznego zliczania komórek opartego na klasyfikacji przynależności do danego typu na podstawie analizy obrazów przez sieć neuronową. Byłaby to metoda nie wymagająca ingerencji czynnika ludzkiego, jak to ma miejsce w przypadku badania manualnego, a jednocześnie tańsza niż stosowane pomiary automatyczne. Zmniejszenie liczby ręcznych procesów i nadmiaru próbek podczas rutynowych badań w zwolniłoby miejsce dla innych ważnych zadań, zwiększyło wydajność i poprawiło jakość analiz. W pełni zautomatyzowany proces zmniejszyłby indywidualne ryzyko błędów.

Bazą do zbudowania takiego narzędzia byłaby sieć rozpoznająca typ krwinki na zdjęciu i właśnie tą częścią zajmuje się niniejszy projekt. W pracy zdecydowano się na sieć konwolucyjną głęboko uczoną i w zależności od parametrów zbadano precyzyjność jej działania. W tym celu przetestowano wiele kombinacji doboru składowych modelu, a poniżej opisano kilka najciekawszych przypadków.

1.2. Cel i zrealizowane zadania

Aby zbudować narzędzie do klasyfikacji krwinek białych najpierw przeprowadzono analizę przydatności takiego rozwiązania na rynku oraz sprawdzono jakie metody są obecnie wykorzystywane w badaniach krwi. Analiza wykazała zasadność stworzenia tego typu automatyzacji.

Następnym krokiem było zapoznanie się ze stanem obecnej wiedzy na temat sieci neuronowych głęboko uczonych oraz sieci konwolucyjnych i przegląd dostępnych rozwiązań podobnych problemów.

1.3. Zawartość pracy 9

Po wyciągnięciu wniosków z zebranych informacji przystąpiono do planowania i implementacji modelu sieci. Wybrano model osiągający najlepsze wyniki i przystąpiono do badania wpływu doboru jego parametrów na dokładność klasyfikacji.

Wynikiem końcowym pracy jest klayfikator osiągający X% skuteczność na zbiorze testowym oraz wnioski wyciągnięte z badań nad zależnością skuteczności od doboru hiperparametrów.

1.3. Zawartość pracy

W rodziale 2 przedstawiono teoretyczną analizę problemu badawczego wraz z kilkoma przykładowymi rozwiązaniami zadania klasyfikacji wizyjnej na podstawie najnowszych publikacji.

Rozdział 3 zawiera opis implementacji programu i zastosowanych metod, zaś rozdział 4 zestawienie i analizę uzyskanych wyników, po którym następuje podsumowanie przeprowadzonego badania.

10 1.3. Zawartość pracy

2. Analiza problemu badawczego

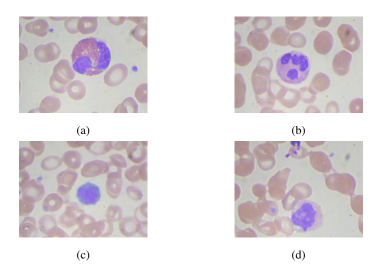
2.1. Aspekt medyczny - analiza elementów krwi

Krwinki białe, będące komórkami systemu odpornościowego, w zależności od funkcji pełnionej w organiźmie można podzielić na pięć grup, z których cztery mają znaczny udział procentowy w składzie krwi.

Tabela 2.1

Nazwa	Neutrofil	Eozynofil	Limfocyt	Monocyt
Udział %[3]	54-62	1-6	25-33	2-10
Średnica μ m [3]	10–12	10–12	7-15	15-30

Baza wykorzystana w pracy zawiera zdjęcia w każdej z tych kategorii. Najważniejsze cechy, po których można rozpoznać daną klasę to wielkość komórki, kształt oraz typ jądra komórkowego. Neurofile mają jądra podzielone na segmenty, eozynofile jądra dwupłatowe, limfocyty są okrągłe z kulistymi jądrami, a monocyty z elipsodalnymi [4]. Poniżej przedstawiono przykładowe zjęcia pochodzące z bazy.



Rys. 2.1. Zdjęcia przedstawiające (a) eozynofil, (b) neurofil, (c) limfocyt, (d) monocyt.

2.2. Głębokie sieci neuronowe

Sieć neuronowa jest to układ przetwarzania danych, składający się z warstw sztucznych neuronów, połączonych synapsami o konkretnych wagach. Neurony wykonują pewne operacje matematyczne na wejściowych danych, a wynik przesyłany jest do kolejnego rzędu neuronów lub do wyjścia układu. Funkcję, realizowaną przez całą sieć można zapisać wzorem [5]:

$$Y = W_k X \tag{2.1}$$

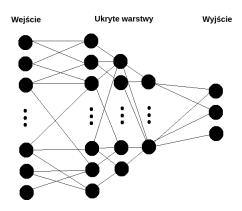
gdzie,

 W_k – macierz współczynników wagowych połączeń między neuronami. Ma wymiar $[k \ x \ n]$, gdzie k - liczba warstw, n - liczba neuronów w jednej warstwie,

X – wektor danych wejściowych,

Y – wektor sygnałów wyjściowych.

Celem trenowania sieci neuronowej jest dobranie wartości w macierzy W_k tak, aby odwzorowała wektor X w wektor Y.



Rys. 2.2. Wizualizacja przykładowej struktury sieci neurnowej.

Typy sieci neuronowych ze względu na kierunek przepływu danych:

- Jednokierunkowa (ang. feedfoward) dane w sieci przepływają tylko w kierunku od wejścia do wyjścia. Do tego typu należą sieci konwolucyjne.
- Rekurencyjna przepływ danych między dwoma połączonymi neuronami odbywa się w dowolnym kierunku.

DOKONCZYĆ to, co w komentarzu

I. Tomkowicz Klasyfikacja elementów morfometrycznych krwi przy pomocy głębokich sieci neuronowych.

2.2.1. Początki sieci konwolucyjnych

Konwolucyjne sieci neuronowe (ang. convolutional neural networks, CNN) są typem sieci neuronowej głęboko uczonej. Najczęściej używana w rozpoznawaniu obrazów, ze względu na inwariancję względem translacji oraz zdolność uczenia się wzorców lokalnych [6]. Dane wejściowe są w postaci tensora trójwymiarowego, a operacja konwolucji (oznaczona gwiazdką), która zachodzi w sieci może być opisana równaniem [7]:

$$S(i,j) = (I * K)(i,j) = \sum_{m} \sum_{n} I(m,n)K(i-m,j-n).$$
 (2.2)

gdzie,

I - dane wejściowe,

K – jądro (ang. kernel),

S – wyjście, mapa cech (ang. feature map).

DOKONCZYĆ to, co w komentarzu

2.2.2. Warstwy sieci konwolucyjnych

Neurony w sieci są pogrupowane w warstwy. Typowe obliczenia w warstwie CNN składają się z trzech etapów. W pierwszym przeprowadzane jest kilka równoległych konwolucji, których wyniki nazywamy liniowymi aktywacjami. W kolejnym etapie, nazywanym detekcyjnym, każda aktywacja liniowa poddawana jest działaniu nieliniowej funkcji aktywacji. Na koniec używana jest funkcja redukująca (ang. *pooling function*) [7].

Poniżej przykładowe działanie konwolucji dla obrazu o głębokości 3 (np. RGB) z zastosowaniem filtru 3x3 z krokiem równym 2, co znaczy że filtr jest stosowany co 2 piksele. Zmniejsza to rozmiar ramki do 3x3. Wyjściem tej operacji jest mapa cech (ang. *feature map*). Z każdym filtrem (inaczej jądrem, (ang. *kernel*) powiązana jest wartość błędu (ang. *bias*). Nie zastosowano dopełniania macierzy zerowymi wierszami i kolumnami na brzegach (ang. *padding - same*), więc z tego powodu także następuje redukcja rozmiaru - do 2x2.

Po przejściu przez konwolucję macierz poddawana jest funkcji aktywacyjnej. Jej celem jest obliczenie ważonej sumy macierzy, dodanie do niej wartości błędu i zdecydowanie czy dana wartość pownna być uznana za aktywną czyli braną pod uwagę w dalszym działaniu.

Funkcja redukcyjna zastępuje wartość wyjściową w danym węźle pewną warością obliczoną na podstawie wyjść sąsiednich neuronów. W ten sposób zmiejszana jest ilość próbek, a także parametrów sieci, co zmniejsza nakład obliczeniowy i redukuje overfitting. Przykład zasosowania funkcji redkcyjnej typu max pooling:

Dzięki tej operacji uzyskuje się niezmienność wyjścia względem małych translacji wejścia.

I. Tomkowicz Klasyfikacja elementów morfometrycznych krwi przy pomocy głębokich sieci neuronowych.

Tabela 2.2

wejście: (5x5x3)	filtr: (3x3x3)	wynik: (2x2x3)	wyjście: (2x2x1)
x[:,:,1]	f1[:,:,1]	a1[:,:,1]	y[:,:,1]
1 2 3 1 1	1 0 -1	1 4	4 12
0 1 4 0 2	1 0 -1	4 4	9 11
1 2 0 2 0	1 0 -1		
4 0 4 0 0			
0 1 1 0 1			
x[:,:,2]	f1[:,:,2]	a1[:,:,2]	
0 2 1 0 3	1 -1 1	-1 4	
0 0 2 1 0	-1 0 -1	1 2	
1 1 2 0 0	1 -1 1		
2 0 1 0 0			
3 1 0 0 1			
x[:,:,3]	f1[:,:,3]	a1[:,:,3]	
3 0 4 1 0	0 1 0	4 4	
0 1 2 0 2	1 1 1	4 5	
2 3 1 0 2	-1 1 0		
0 1 2 4 1			
3 1 3 1 0			

Na warstwy konwolucyjne nakładane są warstwy gęsto połączone (ang. *dense layers*), służące do klasyfikacji. Na ich wejściu wymagane są dane jednowymiarowe, a wyjściem konwolucji są dane trójwymiarowe. Z tego powodu łączy się je warstwą spłaszczającą (ang. *flatten layer*), która transformuje macierze cech w wektor cech.

Ostatnia warstwa w pełni połączona powinna mieć wymiar równy liczbie klas, do których jest klasyfikowany zbiór danych oraz odpowiednią funkcję aktywacyjną. Dla klasyfikacji binarnej używana jest S-funkcja, a do niebinarnej funkcja softmax.

2.2.3. Analiza parametrów sieci konwolucyjnej

Parametermi, które można regulować w sieci są rozmiar filtru, liczba filtrów, krok filtracji, dopełnianie zerami, dobór funkcji aktywacyjnej i redukcyjnej. Parametry te mają wpływ na skuteczność działania sieci i mimo, że w przypadku funkcji da się powiedzieć które formuły mają większe prawdopodobieństwo powodzenia, to jednak nie ma ścisłych reguł ich doboru.

Przykładowe funkcje aktywacyje:

I. Tomkowicz Klasyfikacja elementów morfometrycznych krwi przy pomocy głębokich sieci neuronowych.

Tabela 2.3

macierz wejściowa wynik

- progowanie

$$Y < th, A = 0$$

$$Y \ge th, A = 1$$

gdzie,

Y – wynik sumy ważonej i błędu,

th - próg aktywacji,

A – aktywacja.

- funkcja liniowa

$$A = cY$$

gdzie,

c – stała,

- S-funkcja

$$A = \frac{1}{1 + e^{-Y}}$$

- ReLu

$$A = max(0, Y)$$

Przykładowymi funkcjami reducyjnymi są: maksimum, minimum, średnia, norma L^2 , średnia ważona odległością od centralego piksela. Najczęściej stosowana jest jednak funkcja maksimum, gdyż daje najlepsze efekty [8].

2.2.4. Uczenie

Proces uczenia sieci neuronowej dzieli się na epoki. Liczba epok jest regulowalnym parametrem i od przyjętej wartości zależy jakość działania modelu. Zbyt mała liczba epok skutkuje niedotrenowaniem

I. Tomkowicz Klasyfikacja elementów morfometrycznych krwi przy pomocy głębokich sieci neuronowych.

(model mógłby klasyfikować lepiej), a zbyt duża przetrenowaniem (model zna zbiór na którym trenował bardzo dobrze, ale słabo radzi sobie z nowymi zbiorami). Poniżej przedstawiono kolejne procesy zachodzące podczas jednej epoki.

Początkowo ustalane są wagi sieci W_k i błędów b_k przez inicjalizację małymi liczbami losowymi. W pierwszej części treningu odbywa się propagacja w przód (ang. *forward popagation*), która polega na przejściu przez sieć w kierunku od wejścia do wyjścia i obliczeniu liniowego kroku:

$$y_1 = X_0 W_1 + b_1 \tag{2.3}$$

gdzie,

X₁ – macierz wejściowa,

 W_1 – macierz wag,

 b_1 – błąd (ang. bias),

 y_1 – pierwszy liniowy krok.

Następnie zbiór liniowych kroków przechodzi przez funkcje aktywacyjne, wprowadzając do modelu cechy nieliniowe i pozwalając na reprezentację bardziej skomplikowanych odwzorowań.

Po zakończonej propagacji w przód następuje etap propagacji wstecznej (ang. *backward propagation*), mający na celu poprawę wartości wag. Na podstwie funkcji błędu - różnicy między wyjściem z modelu (predykcją), a oczekiwanym wyjściem - szacuje się jakość rozwiązania. Używając pochodnej funkcji błędu względem wag minimalizuje się błąd metodą najszybszego spadku. Krok spadku jest determinowany przez parametr nazywany tempem uczenia (ang. *learning rate*).

Najczęsciej nie wszystkie dane przepływają przez sieć jednocześnie. W przypadku dużych zbiorów danych dzieli się je na mniejsze podzbiory (ang. *batches*), które przepływają kolejno przez sieć. Liczebność tego typu podzbioru jest parametrem modelu i wpływa na jakość klasyfikacji. Liczba iteracji definiuje ile podzbiorów ma przejść przez sieć od wejścia do wyjścia układu i spowrotem, aby epoka została uznana za skończoną.

2.2.5. Sieci pretrenowane - opcjonalnie

Trening sieci neuronowej jest procesem czasochłonnym. Co więcej, wymaga zgromadzenia odpowiedniej ilości opisanych danych, co bywa problematyczne. Z tego powodu zaczęto szukać metod, dzięki którym będzie można ten proces uprościć i stosować te same narzędzia do różnych problemów. Przenoszenie uczenia (ang. *transfer learning*) jest stosowane w sieciach neronowych przez użycie pretrenowanych modeli. Tego typu model jest trenowany na dużym zbiorze danych i zawierającym nawet kilka milionów próbek i kilkadziesiąt tysięcy klas.

Korzystając z faktu, że coraz głębsze warstwy sieci uczą się i rozpoznają coraz bardziej skomplikowane i szczegółowe wzorce na obrazie można zedytować raz przetrenowany model do przeznaczenia ogólnego. Należy zamrozić początkowe warstwy - rozpoznające generyczne wzorce - aby nie nadpisać

I. Tomkowicz Klasyfikacja elementów morfometrycznych krwi przy pomocy głębokich sieci neuronowych.

ich wag oraz na nich dołożyć kolejne warstwy mające za zadanie nauczenie się szczegółów typowych dla konkretnego zbioru zdjęć. Dzięki temu można użyć pretrenowanego modelu do rozpoznawania kształtów w bazie zdjęć niezwiązanych wcale z oryginalnym zbiorem, na którym został przetrenowany.

2.3. Algorytmy klasyfikacji elementów morfologicznych

3. System do klasyfikacji elementów morfologicznych

3.1. Przygotowanie danych

Ramki wczytane bezpośrednio z bazy źródłowej do programu są w formacie RGB. Piksele oryginalnych obrazów mogą przyjmować wartości z zakresu od 0-255. Dla lepszego działania sieci neuronowej zaleca się normalizację wartości pikseli do małego zakresu, najlepiej 0-1 oraz ustandaryzowanie tak, aby można było traktować dane wejściowe jako rozkład Gaussa o średniej 0 i odchyleniu standadowym 1 [9].

$$z = \frac{x - \mu}{\sigma} \tag{3.1}$$

gdzie,

x – oryginalna wartość piksela,

 μ – średnia z wartości pikseli w ramce,

 σ – odchylenie standardowe wartości pikseli w ramce,

z – wartość piksela po ustandaryzowaniu.

3.2. Powiększanie zbioru - opcjonalne, na razie nie używam

W przypadku małych zbiorów danych, rozumianych jako zbiór liczący kilka tysięcy elementów często stosowaną praktyką jest poszerzanie zboru danych (ang. data augmentation). Ma ona na celu bezpośrednio powiększenie ilości danych wprowadzanych do modelu, a pośrednio polepszenie rezultatów klasyfikacji. Jednym z korzystnych efektów tego działania jest redukcja zjawiska nadmiernego dopasowania (ang. overfiting). Objawia się ona zmniejszeniem różnicy między błędem zbioru, na którym się trenuje model a błędem zbioru, na którym model jest testowany. Szczególnie dużą poprawę w tym aspekcie obserwuje się właśnie dla sieci typu CNN [10].

Jednym ze sposobów transformacji jest elastczna deformacja w przestrzenii danych (*ang. data-space elastic deformation*). Obrazy w oryginalnym zbiorze danych zostają poddane losowym transformacjom, z założeniem, że zachowane zostają informacje o przynależności do danej klasy. Daje najlepsze rezultaty w porównaniu do poszerzania w przestrzenii cech (*ang. feature-space augmentation*) [10]. Definiuje ona

20 3.3. Dobór parametrów

znormalizowany obszar losowego przemieszczenia u(x, y), który dla każdego piksela w obrazie (x, y) definiuje wektor przemieszczenia R_w [10]:

$$R_w = R_0 + \alpha u \tag{3.2}$$

gdzie,

 R_w – lokalizacja piksela w obrazie wyjściowym,

 R_0 – lokalizacja piksela w oryginalnym obrazie,

 α – wielkość przesunięcia w pikselach.

Nie jest wskazane używanie zbioru powiększonego z użyciem dużych transformacji. Dla bazy MNIST przesunięcia większe niż $\alpha >= 8$ pikseli skutkuje w pewnej części przypadków utratą informacje o przynależności do danej klasy. Jest to definiowane jako brak zdolności do rozpoznania i zaklasfikowania danej ramki przez człowieka [10].

W przypadku rozpoznawania typów komórek augmentacja z zastosowaną zmianą skali może skutkować pogorszeniem dokładności klasyfikacji, gdyż na każdy rodzaj komórki ma swoją typową wielkość. Skorzystanie z tej cechy do nauczenia się rozpoznawania elementów z pewnością podnosi poziom precyzji działania algorytmu. Zaburzenie tej cechy przez manipulację skalą zdjęcia będzie skutkować utraceniem tej informacji. Zbiór danych zostanie powiększony, jednak stanie się to kosztem utraty pewnych pomocnych danych.

3.3. Dobór parametrów

3.3.1. Ograniczenie overfittingu

CNN są sieciami posiadającymi poza warstwami konwolucyjnymi i redukcyjnymi warstwy w pełni połączone (ang. *fully-connected network*). Charakteryzują się one tym, że każdy neuron posiada połączenie z dowolnym innym neuronem w poprzedniej warstwie. To sprawia, że są podatne na zjawisko nadmiernego dopasowania.

I. Tomkowicz Klasyfikacja elementów morfometrycznych krwi przy pomocy głębokich sieci neuronowych.

4. Analiza wyników

5. Podsumowanie

5.1. Kierunki dalszych badań

Bibliografia

- [1] Departament Badań Społecznych Główny Urząd Statystyczny w Krakowie. "Zdrowie i ochrona zdrowia w 2016 r". W: 2019.
- [2] Jarun Ontakrai. https://www.123rf.com/photo_82668549_white-blood-cells-in-in-blood-smear-analyze-by-microscope.html.
- [3] Paul R. Wheater, H. George Burkitt i Victor G. Daniels. "Functional histology: A text and colour atlas". W: 1979.
- [4] Alberts B i in. "Leukocyte also known as macrophages functions and percentage breakdown". W: Edinburgh: Churchill Livingstone, 2002.
- [5] Tadeusiewicz R. "Sieci neuronowe". W: Kraków, Wykład plenarny XXXII Zjazdu Fizyków Polskich, 1993.
- [6] François Chollet. "Deep Learning with Python". W: 2017.
- [7] "Deep learning". W: The MIT Press, 2016.
- [8] Dominik Scherer, Andreas C. Müller i Sven Behnke. "Evaluation of Pooling Operations in Convolutional Architectures for Object Recognition". W: *ICANN*. 2010.
- [9] E. Kreyszig. "Advanced Engineering Mathematics". W: 1979.
- [10] Sebastien C. Wong i in. "Understanding Data Augmentation for Classification: When to Warp?"
 W: 2016.