

基于 SAM 大模型的肝脏肿瘤分割软件开发

答辩人: 王恺

指导老师: 刘琨

目录

项目介绍 背景

研究方案

使用 SAM 模型进行肝脏肿瘤图像分割 SAM 的优势

项目进展

数据预处理 无微调运行 SAM 对图像分割处理结果 模型训练

后续工作

项目介绍



背景

准确分割肝脏肿瘤在医学图像领域的重要性

肝脏肿瘤作为常见的恶性肿瘤之一,其早期发现和治疗对提高患者生存率至关重要。优秀的肝脏肿瘤分割软件能够帮助医生提供更精确的分割结果,减少工作量,提高患者的存活率。

工程背景

深度学习技术在图像分割领域取得了显著进展,特别是 U-Net、V-Net 等模型目前在肝脏肿瘤分割上的应用较为广泛。然而,这些模型通常需要大量标注数据进行训练,且迁移能力有限。

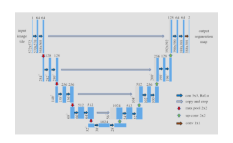


Figure 1: U-net

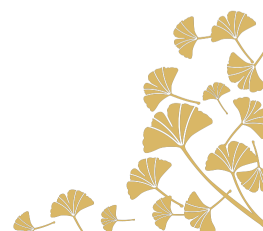
研究方案





使用 SAM 模型进行肝脏肿瘤图像分割

SAM 是一种基于 Vision Transformer 架构的图像分割模型。它通过大规模预训练学会了理解和处理各种图像特征。SAM 模型的一个关键特点是它的零样本(zero-shot)学习能力,即模型能够在没有直接在特定任务上训练的情况下,通过理解用户的提示(如文本描述、点击或框选)来执行分割任务。







SAM 的优势

- 强大的特征学习: SAM 在大量自然图像上进行预训练, 学习到了丰富的视觉特征, 这些特征对于理解医学图像中的肿瘤区域非常有用。
- 泛化能力: SAM 能够泛化到新的数据集和任务上,这意味着它可以适应不同的医学图像和肿瘤类型。
- 端到端分割: SAM 可以直接从原始图像输出分割掩码, 无需复杂的预处理或后处理步骤。
- 易于集成: SAM 的 API 和工具设计使得它容易集成到现有的医疗影像分析流程中,为研究调试和软件开发提供了便利。

项目进展





数据预处理

```
lower bound = -500
upper bound = 1000
image data pre = np.clip(image data, lower bound, upper bound)
image data pre = (image data pre - np.min(image data pre))/(np.max(image data pre)-
np.min(image data pre))*255.0
image data pre[image data==0] = 0
image data pre = np.uint8(image data pre)
将医学图像常用.nii格式转化为 NPY 图像格式
import os
import SimpleITK as sitk
import numpy as np
# 输入和输出文件夹路径
input folder = 'input folder'
```



```
output folder = 'output folder'
# 获取输入文件夹中所有的.Nii.QZ 文件
input files = [f for f in os.listdir(input folder) if f.endswith('.nii.gz')]
# 遍历每个. Nii. QZ 文件并转换为. NDZ 格式
for file name in input files:
    # 读取.Nii.gz 文件
    image = sitk.ReadImage(os.path.join(input folder, file name))
    image array = sitk.GetArrayFromImage(image)
    # 保存为.NDZ 格式
    np.savez compressed(os.path.join(output folder, file name.replace('.nii.gz',
'.npz')), image=image array)
print("Conversion completed.")
```





```
将数据集分割为训练集与测试集
import numpy as np
# 假设 data 是你的数据集。包括特征和标签
data = np.random.randn(100, 10)
labels = np.random.randint(0, 2, size=100)
# 定义训练集和测试集的比例
train ratio = 0.8
test ratio = 1 - train ratio
# 随机打乱数据集的索引
indices = np.random.permutation(data.shape[0])
# 计算训练集和测试集的样本数量
train samples = int(data.shape[0] * train ratio)
test samples = data.shape[0] - train samples
```





```
HEBEI UNIVERSITY
```

```
# 根据索引分割数据集

train_data = data[indices[:train_samples]]

train_labels = labels[indices[:train_samples]]

test_data = data[indices[train_samples:]]

test_labels = labels[indices[train_samples:]]

print("训练集样本数量:", train_data.shape[0])

print("测试集样本数量:", test_data.shape[0])
```









无微调运行 SAM 对图像分割处理结果

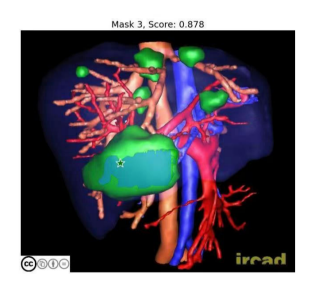


Figure 2: Mask 3 score:0.878







模型训练

设置优化损失函数

使用 Adam 优化器优化掩码器部分,设置 Dice+Cross Entropy Loss 作为损失函数。

```
optimizer = torch.optim.Adam(sam_model.mask_decoder.parameters(), lr=args.lr,
weight_decay=args.weight_decay)
seg_loss = monai.losses.DiceCELoss(sigmoid=True, squared_pred=True, reduction='mean')
```

训练模型

循环训练,通过SAM模型的掩码解码器获取预测结果,计算损失,使用优化器更新参数,最少化损失函数。

```
for epoch in range(num_epochs):
    for step, (image_embedding, gt2D, boxes) in enumerate(tqdm(train_dataloader)):
# 获取模型输出
```





```
low res masks, iou predictions = sam model.mask decoder(
    image embeddings=image embedding.to(device),
    image pe=sam model.prompt encoder.get dense pe(),
    sparse prompt embeddings=sparse embeddings,
    dense prompt embeddings=dense embeddings,
    multimask output=False,
# 计算损失并优化模型
loss = seg loss(low res masks, gt2D.to(device))
optimizer.zero grad()
loss.backward()
optimizer.step()
```

后续工作





★对模型训练结果评估

- · 肿瘤分割的精确度、召回率和 Dice 系数等性能指标。
- · SAM 模型结果与其他分割模型的视觉比较。
- 展示 SAM 大型模型的准确性和有效性的案例研究或实例。

★前端接口

- 为软件开发的前端界面。
- 界面功能,包括结果显示、交互工具和其他功能。
- 实现便捷的图像输入, 结果显示操作。
- 用户友好的设计和医疗专业人员的易用性。

☀论文撰写



感谢老师指导!