# Big Data in Health Care

Federico Moiraghi - 799735 & Pranav Kasela - 846965  ${\rm A.A.~2019/2020}$ 

#### Sommario

Obiettivo del presente Progetto è di fornire due modelli predittivi che riescano a riconoscere i tumori omogenei da quelli eterogenei. Infatti l'eterogeneità del tumore rappresenta una difficoltà aggiuntiva nella fase di trattamento, rendendolo maggiormente resistente alle cure. Il primo modello, supervised, sarà facilmente interpretabile da un esperto di dominio, in modo tale da supportare le sue decisioni senza sostituirsi completamente ad esso. Tale modello sarà poi confrontato con uno unsupervised, che sottolinea le analogie tra i singoli casi.

# Indice

1	Introduzione	2
2	Estrazione delle $features$	3
3	$egin{array}{c} egin{array}{c} \egin{array}{c} \egin{array}{c} \egin{array}{c} \egin{array}$	4
4	${\bf Modello}  {\it unsupervised}$	6
5	Conclusioni	11

#### 1 Introduzione

Si è deciso di sviluppare il presente Progetto coi linguaggi di programmazione Python ed R, data la forte crescita del loro uso sia in ambiente accademico che produttivo. Il primo è usato soprattutto per l'estrazione delle features dalle immagini, grazie alla libreria pyradiomics che offre numerosi algoritmi, mentre il secondo per l'analisi dei dati, data l'ampia scelta di modelli di machine learning.

Caricate le immagini (si ha un esempio con figura 1), si nota che queste rappresentano la lesione già segmentata. Non si ritiene dunque necessaria alcuna forma particolare di *pre-processing* sull'immagine.

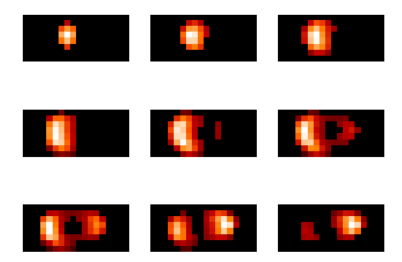


Figura 1: Esempio di immagine. Essendo una figura tridimensionale, si rappresenta la profondità con più immagini.

Mentre le dimensioni dei *voxel* sono fisse per tutti i file, l'immagine è ritagliata sulla lesione in modo specifico, tralasciando le parti adiacenti: le dimensioni variano in base alla dimensione della lesione stessa.

	voxel size
x	2.734
у	2.734
z	2.734

Dunque sarà importante estrarre delle features che non dipendano dalla dimensione dell'immagine ma tengano conto di possibili variazioni. Questo approccio comporta una serie di vantaggi, primo tra tutti la modularità del workflow: è possibile così prevedere la variabile risposta avendo a disposizione sia un'immagine già segmentata sia effettuando la segmentazione on-the-fly tramite semplici algoritmi a soglia, riducendo potenzialmente il tempo della diagnosi.

# 2 Estrazione delle features

L'estrazione delle features mappa le immagini in uno spazio di dimensionalità molto minore e di dimensioni fisse, rendendo più semplice l'analisi dato il numero esiguo di dati a disposizione. Infatti, un qualsiasi algoritmo di machine learning ha bisogno di un numero significativo di dati per "apprendere" in modo data-driven cosa utilizzare nell'analisi.

Per selezionare le features da utilizzare, si è preso spunto da [1]<sup>1</sup> e [2]: si usano features estratte direttamente dall'immagine, quali superficie della lesione o la sua sfericità, accompagnate da indici statistici più semplici quali i momenti di ordine dal primo fino al quarto (media, varianza, asimmetria e curtosi) dei valori dei singoli voxel (tabella 1).

VoxelNum	Maximum3DDiameter	MajorAxisLength	Sphericity
-1.337	-4.107	-3.071	1.116
-0.036	0.727	0.35	-0.381
0.458	0.118	-0.106	0.956
0.192	0.745	0.71	-0.546
-0.654	0.14	0.664	-0.124
-0.329	-0.508	-0.692	0.607

Tabella 1: Esempio di features estratte per le singole immagini.

Tuttavia il numero di features estratte è ancora elevato rispetto al numero di dati a disposizione (la matrice di input ha dimensioni  $44 \times 24$ ). Si effettua dunque una prima selezione delle features tramite il test di Mann-Whitney, equivalente non parametrico del t-test (i risultati sono riassunti nella tabella 2), per escludere le variabili la cui significatività, prese singolarmente, è minore del 5%.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Gli autori usano i primi quattro momenti per stimare la differenza di eterogeneità di tumori alla cervicale nel tempo, a seguito di un trattamento.

Maximum3DDiameter	0.011
MajorAxisLength	0.012
Sphericity	0.003
MinorAxisLength	0.003
SurfaceArea	0.016
Kurtosis	0.002
Maximum	0.008
Skewness	0.04
Variance	0.025
Contrast	0.02
$\rm ngtdm_{\rm Coarseness}$	0.034

Tabella 2: p-value delle varibili accetate dal test di Mann-Whitney.

Effettuata questa prima cernita, si riduce ulteriormente il numero di features, in modo tale da evitare multi-collinearità tra le variabili, rispettando così le premesse del modello lineare.

Dal correlogramma (figura 2) si deduce quali variabili escludere (Maximum, Variance, Maximum3DDiameter, MinorAxisLength, Contrast e Sphericity): la matrice risultante ha una dimensionalità ridotta  $(44 \times 5)$ , adeguata per la costruzione del modello.

## 3 Modello *supervised*

Essendo la variabile risposta binaria (tumore omogeneo o eterogeneo, rispettivamente 0 o 1), e volendo costruire un modello facilmente interpretabile per un esperto di dominio, si effettua una semplice regressione logistica.

La selezione delle *features* è effettuata tramite procedimento *stepwise* usando l'indice BIC<sup>2</sup>, con possibilità di re-immissione. Il numero di variabili significative si riduce quindi a tre: SurfaceArea, Kurtosis e Skewness (riassunti nella tabella 3 coi rispettivi p-value).

Il modello, come ci si aspettava, sottolinea la correlazione tra la superficie della lesione e la sua eterogeneità: un tumore eterogeneo, infatti, ha spesso una forma irregolare e dunque una superficie maggiore. Inoltre si nota come anche curtosi e asimmetria positiva siano relazionate con la probabilità di eterogeneità: se un tumore è composto da componenti più "ghiotte" (e dunque aggressive), i rispettivi voxel risultano maggiormente visibili e quindi entrambi gli indici aumentano.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>L'indice BIC rispetto all'indice AIC penalizza maggiormente l'inserimento di una nuova variabile con un numero ridotto di osservazioni.

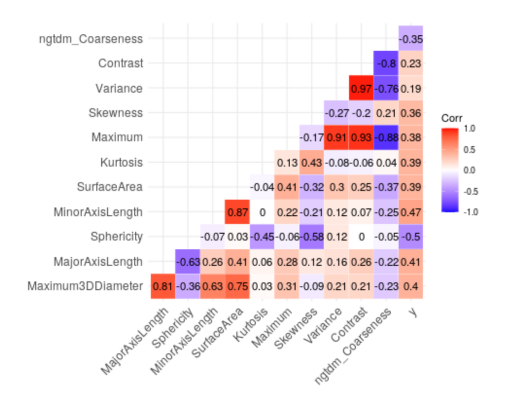


Figura 2: Correlogramma delle features estratte.

	Stima	p-value
(Intercept)	4.295873	0.014587
Surface Area	11.899879	0.005449
Kurtosis	9.842963	0.008876
Skewness	8.655905	0.007367

Tabella 3: Stima dei coefficienti del modello e loro significatività.

Le prestazioni del modello sono calcolate col sistema cross validation, effettuando 30 iterazioni casuali dividendo i dati 80% train set e 20% test set, così da avere stime robuste dei parametri e un intervallo di confidenza sufficientemente ristretto. La media degli indici di bontà è riportata nella tabella 4 assieme al rispettivo intervallo di confidenza al 99%.

	average	$\mathrm{IDC}_{99}$
accuracy	0.878	0.038
precision	0.838	0.085
$\operatorname{recall}$	0.857	0.083
$\mathrm{f}_1$	0.822	0.066

Tabella 4: Performance del modello supervisionato con intervallo di confidenza al 99%.

Si calcola quindi anche la matrice di confusione (tabella 5), e si nota che sono stati commessi solamente due errori catalogando come omogenei due tumori eterogenei.

	heterogeneous	homogeneous
prediction: heterogeneous	3	0
prediction: homogeneous	2	4

Tabella 5: Matrice di confusione del modello di regressione logistica per il test set; sulle righe le previsioni e sulle colonne i valori reali.

#### 4 Modello unsupervised

Considerando tutti i dati (quindi più informazione possibile), standardizzati, si effettua una divisione in *clusters* con l'ipotesi che sia possibile raggruppare le due tipologie di tumore.

Le immagini di tumori quindi sono collocate in uno spazio vettoriale in base al risultato della *Principal Component Analysis* (PCA): si selezionano così le prime 6 componenti, che assieme spiegano circa il 95% della varianza totale della distribuzione. Così, oltre a operare su una matrice di dimensioni ridotte, si riduce anche la quantità di rumore data dall'elevato numero di variabili (a cui si esclude la variabile risposta y, usata poi per calcolare la bontà del modello) spesso inutili. Dalla figura 3 infatti si vede che all'aumentare del numero di componenti considerate, la percentuale di varianza colta aumenta con un tasso decrescente: la soglia del 95% è un compromesso tra il segnale colto dal modello e la sua complessità (per i dettagli vedere la tabella 6).

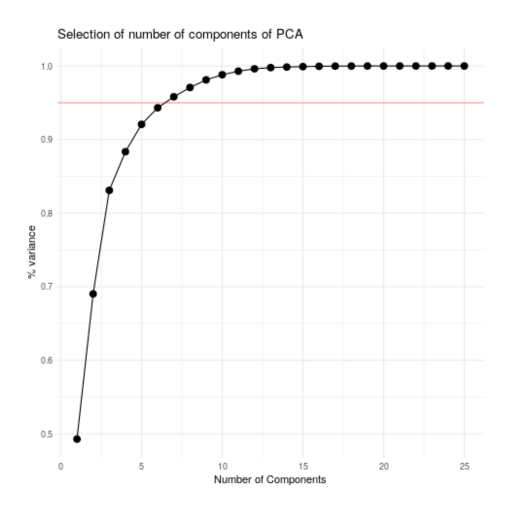


Figura 3: Andamento della varianza spiegata dal modello all'aumentare del numero di componenti della PCA.

	PC1	PC2	PC3	PC4	PC5	PC6
Standard deviation	3.454	2.188	1.824	1.122	0.941	0.728
Proportion of Variance	0.497	0.199	0.139	0.052	0.037	0.022
Cumulative Proportion	0.497	0.696	0.835	0.887	0.924	0.946

Tabella 6: Alcune statistiche sulle prime componenti principali.

Nello spazio della PCA si effettua un raggruppamento usando l'algoritmo DBScan, basato sulla densità delle osservazioni. La figura 4 suggerisce un parametro  $\varepsilon=3.5$  (con 5-NN): questa configurazione sarà usata per la costruzione del modello.

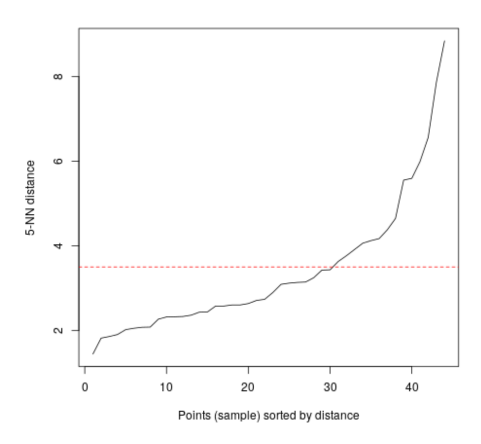


Figura 4: Scelta del valore  $\varepsilon$  per DBScan.

Nonostante le buone performance del modello (riassunte nella tabella 7), si nota che il secondo cluster  $C_1$  contiene un numero non indifferente di immagini omogenee. Infatti l'algoritmo è riuscito a individuare un solo cluster  $(C_0)$  ben definito, considerando la variabile risposta.

Si tenta quindi un altro approccio, con l'algoritmo HK-means, versione gerarchica del ben più noto K-means. L'algoritmo è quindi testato con un numero di cluster k da 2 a 15, calcolando per ciascuno la distanza nei gruppi (distance between). La figura 5 mostra graficamente il procedimento: si sceglie k=4 per evitare overfitting dei dati, e siccome il tasso di aumento

accuracy	0.227
precision	0.5
recall	0.265
$f_1$	0.346

Tabella 7: Indici di bontà per la clusterizzazione con DBScan.

	${ m heterogeneous}$	${ m homogeneous}$
$C_0$	9	1
$C_1$	9	25

Tabella 8: Distribuzione delle immagini all'interno dei clusters.

per k > 4 decresce fortemente. La bontà del raggruppamento invece (intesa come capacità predittiva) è riassunta nella tabella 9.

accuracy	0.727
precision	0.333
recall	1
$f_1$	0.5

Tabella 9: Indici di bontà per HK-Means con k = 4.

Nonostante le buone prestazioni, a confronto col modello DBScan non si hanno forti miglioramenti: infatti il modello precedente ha una capacità predittiva maggiore e una complessità minore. Nonostante questo, la capacità predittiva dei modelli unsupervised, paragonati a quello supervised presentato precedentemente, è nettamente inferiore. Inoltre, lavorando nello spazio delle componenti principali, l'interpretabilità del modello risulta difficile anche per un esperto di dominio.

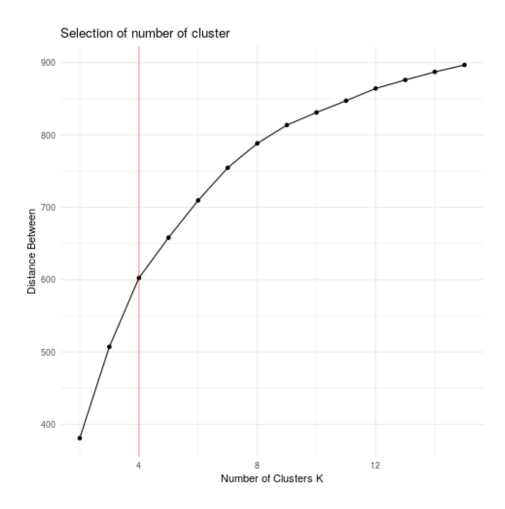


Figura 5: Variazione della distanza between all'aumentare del parametro k.

	heterogeneous	homogeneous
$C_1$	8	18
$C_2$	4	8
$C_3$	4	0
$C_4$	2	0

Tabella 10: Il modello ha identificato due *cluster* definiti ( $C_3$  e  $C_4$ ), considerando la variabile risposta; mentre la maggior parte delle osservazioni è compresa nei primi due *cluster* ( $C_1$  e  $C_2$ ).

#### 5 Conclusioni

Con questo Progetto si è costruito un modello statistico supervised efficace e facilmente interpretabile da un esperto di dominio per prevedere l'eterogeneità del tumore. Per costruirlo è stato sufficiente estrapolare dalle immagini segmentate delle semplici features, veloci da calcolare e facili da interpretare. Si è quindi confrontato questo modello con uno unsupervised, confermando la superiorità del primo sia per bontà di previsione sia per facilità di interpretazione.

Per migliorare il modello si potrebbe, a livello teorico, usare un numero maggiore di dati per la stima dei parametri e per selezionare le features da includere; tuttavia questo non è sempre possibile in ambito medico, data la forte difficoltà e l'alto costo nell'ottenere una più grande quantità di dati. Inoltre, con un numero maggiore di dati, è possibile utilizzare modelli più complessi che considerino anche interazioni tra le variabili, senza rischiare di perdere capacità di generalizzazione.

### Riferimenti bibliografici

- [1] Stephen Bowen, William Yuh, Daniel Hippe, Wei Wu, Savannah Partridge, Saba Elias, Guang Jia, Zhibin Huang, George Sandison, Dennis Nelson, Michael Knopp, Simon Lo, Paul Kinahan, and Nina Mayr. Tumor radiomic heterogeneity: Multiparametric functional imaging to characterize variability and predict response following cervical cancer radiation therapy. Journal of Magnetic Resonance Imaging, 47, 10 2017.
- [2] Francesca Gallivanone, Matteo Interlenghi, Daniela D'Ambrosio, Giuseppe Trifirò, and Isabella Castiglioni. Parameters influencing pet imaging features: a phantom study with irregular and heterogeneous synthetic lesions. Contrast Media & Molecular Imaging, 2018:1–12, 2018.