Big Data in Health Care

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

Sommario

Obiettivo del presente Progetto è fornire due modelli predittivi che riconoscano 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	$egin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	7
4	${\bf Modello} \ {\it unsupervised}$	8
5	Conclusioni	13

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.

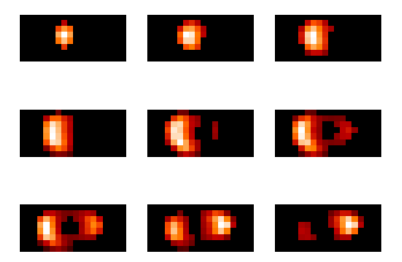


Figura 1: Esempio di immagine. Essendo una figura tridimensionale, si rappresenta la profondità con più immagini.

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]¹ 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 44×20). 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 che, prese singolarmente, hanno una significatività minore del 95%.

¹Gli autori usano i primi quattro momenti per stimare la differenza di eterogeneità di tumori alla cervicale nel tempo, a seguito di un trattamento.

Kurtosis	0.002	*
Sphericity	0.003	*
MinorAxisLength	0.003	*
Maximum	0.008	*
Maximum3DDiameter	0.011	*
MajorAxisLength	0.012	*
SurfaceArea	0.016	*
Variance	0.025	*
Coarseness	0.034	*
Skewness	0.04	*
Mean Absolute Deviation	0.051	٠
Mean	0.079	٠
Entropy	0.102	
Median	0.137	
Contrast	0.157	
Minimum	0.204	
VoxelNum	0.219	
VoxelVolume	0.219	
Flatness	0.291	
SurfaceVolumeRatio	0.878	

Tabella 2: p-value delle varibili 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.

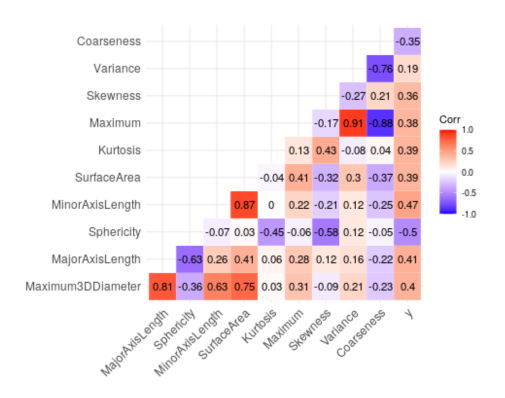


Figura 2: Correlogramma delle features estratte.

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

Nella figura 3, viene mostrata la distribuzione di densità delle variabili accettate, condizionata alla tipologia di lesione, in modo da vedere graficamente la differenza nella distribuzione.

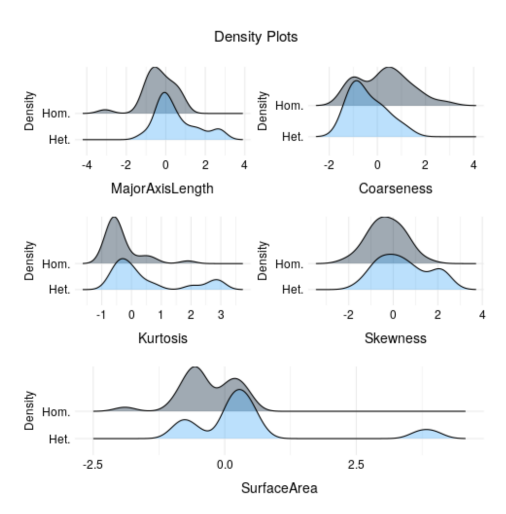


Figura 3: Density plot delle variabili scelte per tipo di lesione.

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 BIC², 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).

	Stima	p-value
(Intercept)	4.295873	0.014587
Surface Area	11.899879	0.005449
$\operatorname{Kurtosis}$	9.842963	0.008876
${\it Skewness}$	8.655905	0.007367

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

Il modello, come previsto, 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.

Le prestazioni del modello sono calcolate col sistema iterated holdout, 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	IDC_{99}
accuracy	0.878	0.042
precision	0.838	0.095
recall	0.857	0.093
f_1	0.822	0.074

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

²L'indice BIC rispetto all'indice AIC penalizza maggiormente l'inserimento di una nuova variabile con un numero ridotto di osservazioni.

La tabella 5 mostra la *confusion matrix* (del *test set*) dell'ultima iterazione: il modello ha una buona capacità predittiva.

	${ m heterogeneous}$	${ m homogeneous}$
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

Dopo aver standardizzato le variabili che hanno passato il test di Mann-Whitney (escludendo le rimanenti che si presume apportino solo rumore nella distribuzione di dati), le si utilizza per effettuare la divisone in *clusters*. Si ipotizza così che i tumori tra loro simili appartengano alla stessa classe.

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 4 componenti, che spiegano almeno il 5% della varianza della distribuzione. Così, operando su una matrice di dimensioni ridotte, si riduce 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). Dalla figura 4 infatti si evince che all'aumentare del numero di componenti considerate la percentuale di varianza spiegata dalla componente decresce: la soglia del 5% è un compromesso tra il segnale colto dal modello e la sua complessità (per i dettagli vedere la tabella 6). Le 4 componenti scelte spiegano complessivamente circa il 90% della varianza totale.

	PC1	PC2	PC3	PC4	PC5
Standard deviation	1.95	1.552	1.329	0.959	0.689
Proportion of Variance	0.38	0.241	0.177	0.092	0.047
Cumulative Proportion	0.38	0.621	0.798	0.89	0.937

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 5 suggerisce un parametro $\varepsilon \in (1.8,2)$ (con 5-NN), si opta per il valore medio: questa configurazione sarà usata per la costruzione del modello.

Nonostante le buone performance del modello (riassunte nella tabella 7), si nota che il secondo cluster C_1 contiene un numero non indifferente, pur

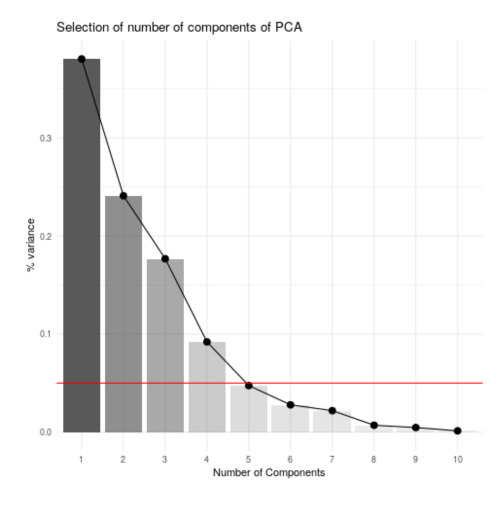


Figura 4: Andamento della varianza spiegata dal modello all'aumentare del numero di componenti della PCA.

accuracy	0.795
precision	0.556
recall	0.909
f_1	0.69

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

	${ m heterogeneous}$	${ m homogeneous}$
C_0	10	1
C_1	8	25

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

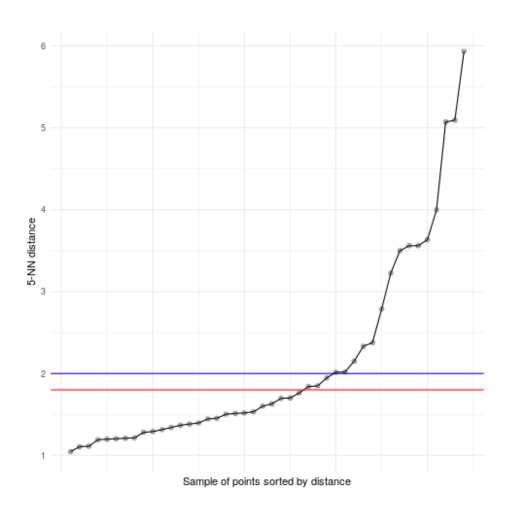


Figura 5: Scelta del valore ε per DBScan.

rimanendo ridotto, di immagini eterogenee (tabella 8). L'algoritmo è riuscito a individuare un cluster (C_0 , il cluster di elementi rigettati) ben definito, considerando la variabile risposta.

Si tenta 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 6 mostra graficamente il procedimento: si sceglie k=4 per evitare overfitting dei dati, siccome il tasso di miglioramento per k>4 decresce fortemente. La bontà del raggruppamento (intesa come capacità predittiva) è invece riassunta nella tabella 9.

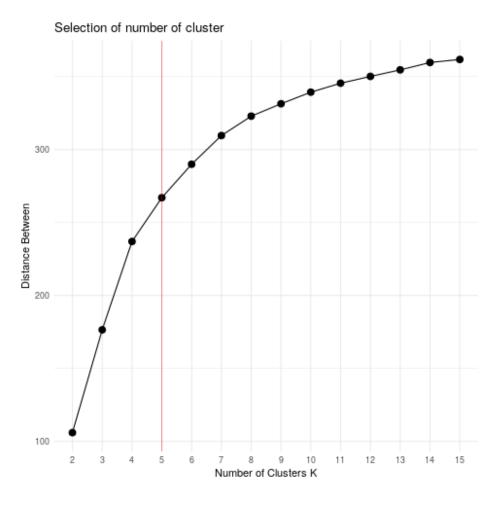


Figura 6: Variazione della distanza between all'aumentare del parametro k.

Il modello è riuscito ad individuare 3 cluster ben distinti, 2 per le prove eterogenee (C_3 e C_4) e 1 per le prove omogenee (C_1). Il cluster 2 invece ha un contenuto ambiguo, che comprende osservazioni di entrambi i gruppi. Que-

accuracy	0.818
precision	0.556
recall	1
f_1	0.714

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

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

Tabella 10: Il modello ha identificato tre *cluster* definiti $(C_1, C_3 \in C_4)$, considerando la variabile risposta;

sto si verifica anche a causa della similarità tra distribuzione delle variabili condizionati alla lesione (figura 3).

Nonostante il miglioramento di HK-Means rispetto al modello DBScan, 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.

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 maggior numero di dati per stimare i 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 o pattern non lineari, 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.