

خوشه‌بندی و شناسایی کردن سرطان پستان توسط تصاویر حرارتی به کمک ترکیب شبکه عصبی SVM و SOM

حسین قیومی زاده^۱: دانشجو دکتری مهندسی پزشکی دانشگاه حکیم سبزواری
علی دروگر مقدم: دانشجو کارشناسی ارشد مهندسی پزشکی دانشگاه حکیم سبزواری، عضو مرکز تحقیقات فناوری‌های نوین پزشکی دانشگاه علوم پزشکی سبزوار

جواد حدادی: دانشیار گروه مهندسی پزشکی دانشگاه حکیم سبزواری، عضو مرکز تحقیقات فناوری‌های نوین پزشکی دانشگاه علوم پزشکی سبزوار
محمد محمدزاده: استادیار فیزیولوژی مرکز تحقیقات سلولی-مولکولی، گروه فیزیولوژی دانشگاه علوم پزشکی سبزوار
امید رحمانی سریاست: دانشجوی دکتری مهندسی برق-الکترونیک دانشگاه حکیم سبزواری

چکیده

مقدمه: تصویربرداری مادون قرمز یک روش تصویربرداری غیرتهاجمی است که به عنوان یک ابزار تشخیصی به کار می‌رود. این تحقیق تلاشی برای طبقه‌بندی کردن سرطان پستان به وسیله استخراج اطلاعات کمی و کیفی از تصاویر حرارتی و استخراج بهترین پارامترهای تشخیصی از میان کل پارامترهای موجود به کمک شبکه‌های عصبی خود سازمانده در جهت شناسایی سرطان پستان است.

موارد و روش‌ها: در روش پیشنهادی ابتدا از طریق شبکه‌های عصبی خود سازمانده به طبقه‌بندی کردن یک تصویر حرارتی می‌پردازیم و نواحی مشکوک را استخراج نموده سپس دوباره نواحی جداسازی شده را با الگوریتم دوم از شبکه SOM که دارای ساختار متفاوت با الگوریتم اول است به طبقه‌بندی نمودن نواحی جداسازی شده قبلی می‌پردازیم تا نهایتاً به دو کلاس طبقه‌بندی نماییم سپس وزن‌ها یا به عبارتی موازک ایجاد شده این دو کلاس به عنوان ویژگی‌های تشخیص به ماشین بردار پشتیبان SVM داده خواهد شد تا نمونه‌های سرطانی از غیرسرطانی تفکیک گردد.

نتایج: به وسیله الگوریتم پیشنهادی توانستیم به شناسایی سرطان پستان از روی تصاویر حرارتی دست یابیم مقدار کارایی (Performance) خروجی شبکه‌های ماشین بردار پشتیبان با نتایج ماموگرافی برابر $1/73$ است که نتیجه قابل ملاحظه‌ای صورت پذیرفته است.

بحث و نتیجه‌گیری: نتایج این تحقیق بیانگر آن است که مدل ترکیبی قادر است بهترین پارامتر تشخیصی را از روی تصاویر حرارتی استخراج نموده سپس توسط این پارامترها به کلاس بندی و جداسازی تصاویر سرطانی از غیر سرطانی با دقت بالا پرداخت.

واژه‌های کلیدی: تصاویر حرارتی، سرطان پستان، شبکه‌های عصبی خود سازمانده SOM، ماشین بردار پشتیبان SVM.

^۱ نشانی نویسنده پاسخگو: خراسان رضوی، سبزوار، توحید شهر، پردیس دانشگاه حکیم سبزواری، دانشکده برق و کامپیوتر، گروه مهندسی پزشکی، کد پستی: ۹۶۱۷۹۷۶۴۸۷.
نشانی الکترونیک: h.ghayoumizadeh@gmail.com

مقدمه

در(۲۲) نویسنده‌گان تمرکز خودشان را بر روی تصویربرداری حرارتی از بافت خوش خیم پستان معطوف کردند و نتایج خود را با تصاویر میکروسکوپی مقایسه و آنالیز نموده‌اند. در این کار در واقع تفاوت حرارتی بافت‌های خوش خیم و بد خیم با یکدیگر مقایسه شده و در نتیجه تحقیق بر امکان تصویربرداری حرارتی به عنوان یک عامل تشخیصی مهم تأکید می‌نمایند.

در(۲۳) به تشخیص سرطان سینه در مراحل اولیه بر اساس تصاویر مادون قرمز پرداخته شده است، سپس برخی از روش‌ها، پروتکل‌ها و شبیه سازی‌های عددی و یا توسعه یافته انجام بر روی تصاویر اعمال شده است. دو مسئله مهم در این مقاله توسعه یک پروتکل استاندارد برای به دست آوردن تصاویر سینه‌های حرارتی از جمله طراحی، ساخت و نصب و راه اندازی دستگاه‌های مکانیکی و دوم محاسبات عددی پروفایل درجه حرارت پستان است که با عدم قطعیت از ارزش‌های واقعی از پارامترهای ترمومتری از بافت‌ها ایجاد می‌شود. سپس یک روش برای تخمین خواص حرارتی بر اساس این تصاویر ارائه شده است.

اطلاعات لازم برای این پژوهش از یک تحقیق عملی در شهر سبزوار در دانشگاه حکیم سبزواری و با همکاری دانشگاه علوم پزشکی سبزوار به دست آمده است. این تحقیق روی اطلاعات جمع آوری شده از تصاویر حرارتی ۲۰۰ زن که شامل ۱۵ مورد ضایعه غیر طبیعی در ناحیه پستان در محدوده سنی ۱۸ تا ۳۵ سال، انجام شده است. پس هدف در این کار طبقه بندی نمودن تصاویر بر مبنای حرارت نواحی مشکوک است، که هم ارز با نواحی پر حرارت خواهد بود.

در کارهای قبلی(۸ و ۹) توسط نویسنده‌گان همین مقاله یکی از مشکلاتی که ارایه شد نواحی مشکوک و پرحرارتی بود که در مکان‌هایی به جز پستان پدیدار می‌شدند، در صورتی که سیستم‌های کامپیوتری و هوشمند می‌خواستند آنها را آنالیز کنند با مشکلاتی در جداسازی نواحی سرطانی و همچنین در تشخیص مواجه خواهند می‌شدند. پس در این کار با ارایه سیستمی هوشمندانه‌تر و دقیق‌تر سعی در رفع عیوب خواهد شد. در روش پیشنهادی ابتدا از طریق شبکه‌های عصبی خود سازمانده به طبقه بندی نمودن یک تصویر حرارتی می‌پردازیم و نواحی مشکوک را

تصویربرداری مادون قرمز یک روش تصویربرداری غیرتهاجمی است که به عنوان یک ابزار تشخیصی به کار می‌رود. منشأ اصلی اشده‌های مادون قرمز گرمای برخاسته از بدن‌های مختلف است که دمای آنها از صفر مطلق بیشتر است. بنابراین ترمومتر از یک بیمار توزیع گرما در بدن را فراهم می‌کند. با توجه به نسبت‌های متابولیسمی بالا و پیشرفت عروق angiogenesis، سلول‌های سرطانی نسبت به سلول‌های طبیعی اطرافشان، دمای بیشتری دارند(۶ و ۷). بنابراین می‌توان در تصاویر مادون قرمز، سلول‌های سرطانی را به صورت کانون‌های بحرانی نشان داد.

سرطان پستان در کشورمان رتبه دوم را پس از سرطان ریه و رتبه نخست را در بین سرطان زنان دارد و یک پنجم علت مرگ زنان در اثر سرطان، مربوط به این نوع از سرطان است(۱). سرطان پستان شایع‌ترین سرطان در بین زنان است. طبق برآورد سال ۲۰۰۰ سالانه یک میلیون بیمار جدید به شمار بیماران سرطان پستان در جهان افزوده می‌شود. مقدار این افزایش در حدود ۲٪ و مرگ و میر ناشی از آن در سرتاسر دنیا سالانه ۴۲۰۰۰ مورد است(۲ و ۳). تشخیص به موقع سرطان پستان یکی از مهم‌ترین مسائلی است که محققان همیشه در پی آن بوده‌اند. با توجه به هزینه‌های بالای درمان و گسترش بیماری بین بانوان، شناسایی به موقع این عارضه، گام مهمی در کاهش عوارض اجتماعی و سلامتی جامعه خواهد بود(۴ و ۵).

در(۲۴) نویسنده‌گان به بررسی آسیب‌های مانند کیستها و نئوپلاسم خوش خیم پرداخته‌اند. که در نتیجه‌گیری، دمانگاری مادون قرمز را به عنوان یک روش امیدوار کننده به تشخیص زود هنگام آسیب‌های پستان می‌پردازند که می‌تواند به صورت غربالگری پستان در ادبیات پزشکی یافت شود.

در(۹) نویسنده با استخراج ویژگی حرارتی از تصاویر اگرچه توانسته است به شناسایی سرطان پستان اقدام نماید اما مشکلی که در مقاله وجود دارد نواحی مشکوک و پرحرارتی بود که در مکان‌هایی به جز پستان پدیدار می‌شد، در صورتی که سیستم‌های کامپیوتری و هوشمند می‌خواستند آنها را آنالیز کنند با مشکلاتی در جداسازی نواحی سرطانی و همچنین در تشخیص مواجه می‌شدند.

هندسی معنی دار به نواحی مختلف مرتبط هستند(۱۳). نقشه خود سازماندهی(SOM) یک شبکه عصبی بدون نظارت است که از نورون های عصبی در یک ساختار گردید منظم با ابعاد پایین تشکیل شده است. هر نورون دارای یک بردار وزن n بعدی است که در آن n برابر با ابعاد بردارهای ورودی است. بردارهای وزن(سیناپسها) لایه ورودی را به لایه خروجی(که نقشه یا لایه رقابتی نامیده می شود) متصل می کنند. نورون ها توسط یکتابع همسایگی به یکدیگر متصل شده اند. هر بردار ورودی، بر اساس بیشترین شباهت، نورونی در لایه خروجی را که سلول برنده خوانده می شود، فعال می کند. شباهت معمولاً بر اساس فاصله اقلیدسی بین دو بردار اندازه گیری می شود (۱۴).

$$D_j = \sum_{i=1}^n \|W_{i,j} - x_i\|^2 \quad (1)$$

که در آن x_i این بردار ورودی بوده، j بردار وزنی است که ورودی i را به نورون خروجی j متصل می کند و D_j حاصل جمع فاصله اقلیدسی بین نمونه ورودی x_i و بردار وزن ارتباطی آن به j این سلول خروجی است که یک واحد نقشه نامیده می شود. مهم ترین تفاوت الگوریتم آموزشی SOM با سایر الگوریتم های اندازه گیری برداری ۱ این است که علاوه بر وزن ارتباطی واحد دارای بیشترین انتباق(سلول عصبی برنده)، وزن های سلول های همسایه سلول برنده نیز به روزرسانی می شوند. مشاهدات نزدیک به هم در فضای ورودی، دو واحد نزدیک به هم در نقشه را فعال می سازند. مرحله آموزش تا زمانی که بردارهای وزن به حالت پایداری برسند و دیگر تغییر نکنند، ادامه می یابد.

$$W_{i,j}^{new} = W_{i,j}^{old} + h_{i,j}(x_i - W_{i,j}^{old}) \quad (2)$$

که i . x نمونه ورودی، W_i بردار وزن قبلی بین بردار ورودی x_i و بردار وزن ارتباطی به سلول عصبی خروجی j است. j تابع همسایگی و W_i , j new وزن به روزرسانی شده بین سلول ورودی i و سلول خروجی j است. در این مرحله لازم است بر روی داده ها پیش پردازشی صورت پذیرد. داده هایی که برای طبقه بندی نمودن یک تصویر حرارتی وارد شبکه عصبی

استخراج نموده سپس دوباره نواحی جداسازی شده را با الگوریتم دوم از شبکه SOM که دارای ساختار متفاوت با الگوریتم اول است به طبقه بندی نمودن نواحی جداسازی شده قبلی می پردازیم وزن ها یا به عبارتی مراکز ایجاد شده به عنوان ویژگی های تشخیص به شبکه های ماشین بردار SVM داده خواهد شد.

پردازش تصویر:

در فرایند تشخیصی روش ارایه شده لازم است مراحلی از جمله خوشبندی، پیش پردازش تصاویر و جداسازی نواحی سلطانی صورت پذیرد که در ذیل به ترتیب به آنها اشاره می شود.

خوشبندی را می توان به عنوان مهم ترین مسئله در یادگیری بدون نظر نظارت در نظر گرفت. خوشبندی با یافتن یک ساختار درون یک مجموعه از داده های بدون برچسب در گیر است. خوش بندی به مجموعه ای از داده ها گفته می شود که به هم شباهت داشته باشند. در خوشبندی سعی می شود تا داده ها به خوش هایی تقسیم شوند که شباهت بین داده های درون هر خوش حداکثر و شباهت بین داده های درون خوش های متفاوت حداقل شود. از آنجا که خوشبندی یک روش یادگیری بدون نظر نظارت محاسب می شود، در موارد بسیاری از جمله داده کاوی، در تقسیم بندی تصاویر و غیره می تواند کاربرد داشته باشد (۱۰-۱۲).

در طبقه بندی الگو به شرایطی بر می خوریم که در آن اطلاعاتی که شبکه درباره پاسخ صحیح در اختیار ما قرار می دهد، نمی توانست ما را به یکی از پاسخ ها راهنمایی کند. در این شبکه ها در بعضی موارد، پاسخ شبکه شامل اطلاعاتی بیشتر از حد نیاز بود، به گونه ای که نمی توانستیم این اطلاعات اضافی را برای رسیدن به پاسخ مورد نظر استفاده کنیم. با این پیش زمینه و با توجه به روش پیشنهادی شبکه های عصبی خود سازمانده می تواند در جهت خوش بندی تصاویر استفاده کیم.

مدلی که برای شبکه عصبی در مقاله استفاده شده شبکه خود سازمانده است. در شبکه خود سازمانده، از روش یادگیری رقابتی برای آموزش استفاده می شود و مبتنی بر مشخصه های خاصی از مغز انسان توسعه یافته است. سلول ها در مغز انسان در نواحی مختلف طوری سازمان دهی شده اند که در نواحی حسی مختلف، با نقشه های محاسباتی مرتب و معنی دار ارائه می شوند. برای نمونه، ورودی های حسی لامسه، شنوایی و ... با یک ترتیب

¹ vector quantization

می‌دهیم نکته قابل توجه این است که چون در تشخیص سرطان به نواحی قرمز تمرکز ما معطوف خواهد شد پس باید در شبکه عصبی به داده‌های R_{IJ} وزن بیشتری دهیم، پس رنگ‌های قرمز باید وزن بیشتری داشته باشند(۱۵). در این شبکه‌ها فرض می‌شود که سیگنال‌های ورودی n تایی در m خوشه قرار می‌گیرند و خوشه‌ها دارای آرایش یک بعدی یا دو بعدی منظم هستند. بردار وزن برای هر خوشه، بردار نمونه الگوهای ورودی پیوند یافته با آن خوشه است. در کاربرد مورد نظر ما، آموزش از طریق کمینه کردن فاصله اقلیدسی بین نمونه‌های ورودی و نمونه‌های اولیه نقشه که توسطتابع همسایگی j و hi , وزن دهی می‌شوند، انجام می‌گیرد. بنابراین، معیاری که باید کمینه شود به صورت زیر تعریف می‌شود(۱۶):

$$E_{SOM} = \frac{1}{N} \sum_{k=1}^N \sum_{j=1}^M h_{j,N(x^{(k)})} \|w_j - x^{(k)}\|^2 \quad (5)$$

که در رابطه فوق، N تعداد نمونه‌های داده، M تعداد واحدهای نقشه، $N(x_k)$ سلول عصبی با نزدیکترین فاصله نسبت به نمونه داده $(N(x_k))$ است و h تابع همسایگی گوسی است که به صورت رابطه(۵-۴) تعریف می‌شود:

$$h_{i,j}(t) = \exp\left(-\frac{\|r_j - r_i\|^2}{2\sigma_t^2}\right) \quad (6)$$

که در آن فاصله بین واحد نقشه j و نمونه ورودی i بوده و σ_t شاعر همسایگی در زمان t است که به صورت زیر تعریف می‌شود:

$$\sigma(t) = \sigma_0 \exp(-$$

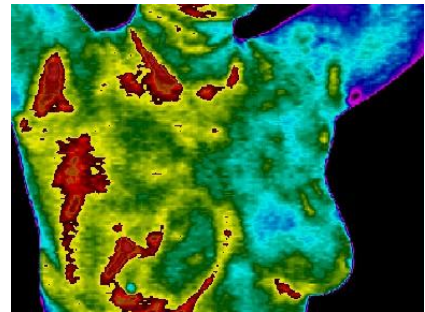
(7)

که t شماره تکرار آموزش، T حداکثر تعداد تکرار یا طول آموزش است. فاصله بین X_k و بردارهای وزن همه سلول‌های عصبی نقشه محاسبه می‌شوند. سلول $(N(x_k))$ که کمترین فاصله را با نمونه ورودی X_k داشته باشد، در مرحله رقابت، برنده خواهد شد:

$$(1-1) N(x_k) = \arg \min_{1 \leq j \leq m} \|W_j -$$

(8)

می‌نماییم شامل ۵ فاکتور است. اگر شدت روشنایی پیکسل‌های تصویر حرارتی مانند تصویر $f(x,y)$ باشد به نوعی u , X , موقعیت مکانی پیکسل‌هارا تشکیل دهنده g را می‌تواند طبق رابطه ۱ به عنوان ورودی وارد شبکه som نماییم.



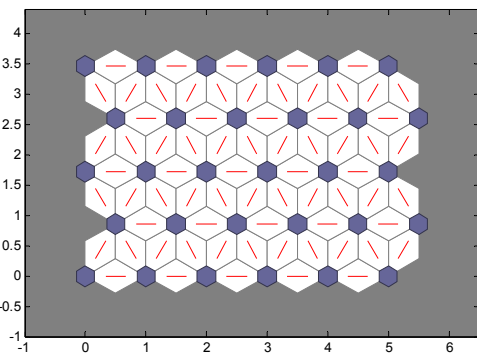
شکل ۱: تصویر حرارتی گرفته شده از بیمار که بنا بر اختلاف دمای سطحی بدن دارای رنگ‌های متفاوتی از R,G,B است.

$$\begin{aligned} & \overrightarrow{W1 * X_i} \\ & \left[\begin{array}{c} \overrightarrow{W2 * Y_J} \\ \overrightarrow{W3 * R_{IJ}} \\ \overrightarrow{W4 * G_{IJ}} \\ \overrightarrow{W5 * B_{IJ}} \end{array} \right] \\ & G = \end{aligned} \quad (3)$$

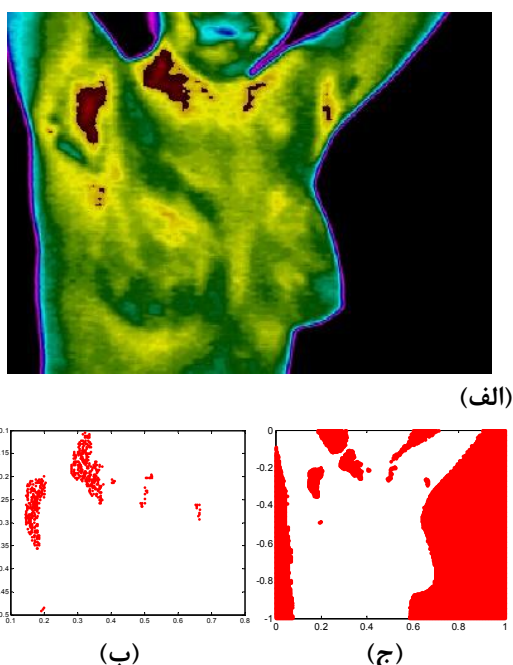
$\overrightarrow{B_{IJ}}$ و $\overrightarrow{G_{IJ}}$ و $\overrightarrow{R_{IJ}}$ تیز شدت روشنایی پیکسل مورد نظر در سه بعدی رنگی است. $\overrightarrow{X_i}$ موقعیت پیکسل در جهت عمودی و $\overrightarrow{Y_J}$ موقعیت در جهت افقی می‌باشد اما این نکته قابل ذکر است که این دو موقعیت با توجه به سایز تصاویر حرارتی متغیر هستند پس بهتر است نرمالیزه گردد. برای نرمال کردن داده‌ها با توجه به ماتریس کواریانس حاصل متوجه خواهیم شد که داده‌ها ارتباط مستقیمی با یکدیگر نخواهند داشت پس برای نرمالیزه کردن داده‌ها می‌توان از رابطه ۲ استفاده نمود:

$$\widehat{x} = \frac{x_i - \mu}{\sigma} \quad (4)$$

علو و میانگین و انحراف معیار هر بعد از داده‌ها است، W ها مقادیر وزن‌هایی است که به هر بعد از داده‌ها



شکل ۲: توبولوژی شبکه استفاده شده نورون‌ها در som که به صورت ماتریسی شش ضلعی است.



شکل ۳: (الف) تصویر اولیه حرارتی از فرد بیمار که دارای نواحی قرمز و مشکوک است اما فرد دارای سرطان نیست.
ب) جداسازی اولیه نواحی مشکوک توسط som
ج) تطبیق و هم ارز نمودن تصویر اولیه حرارتی با تصویر جداسازی شده توسط som همراه با ایجاد بزرگنمایی تصویری.

جداسازی نواحی سرطانی:

با دقیق و بررسی در نواحی جداسازی شده توسط som متوجه خواهیم شد برخی از نواحی دارای حرارت بالایی هستند مانند نواحی شاهرگ گردن، اما طبیعتاً این امر عادی است پس روشی که در این مرحله به نظر می‌رسد جداسازی دوباره این نواحی است. روش و ایده‌ای که برای حل این مسله مطرح می‌شود این است که از شبکه خود سازمانده استفاده نماییم اما این بار به این صورت که مرکز

شعاع همسایگی در شروع، مقدار بزرگی است و با افزایش زمان الگوریتم آموزش، در هر بار تکرار، کاهش می‌یابد. بعد از مرحله رقابت، SOM باید بردار وزن سلول برند N(Xk) و همه سلول‌های همسایه آن را که در شعاع همسایگی RN(Xk) قرار گرفته‌اند را به روزرسانی کند.

$$W_{\cdot j} \in R^{N(X_k)} \quad \text{آنگاه:}$$

$$\begin{aligned} w_j(t+1) = \\ w_j(t) + \alpha(t) h_{j,N(x_k)}(t)_k \left(x(t) - \\ w_j(t) \right) \end{aligned} \quad (9)$$

در غیر این صورت:

$$w_j(t+1) = \\ w_j(t) \quad (10)$$

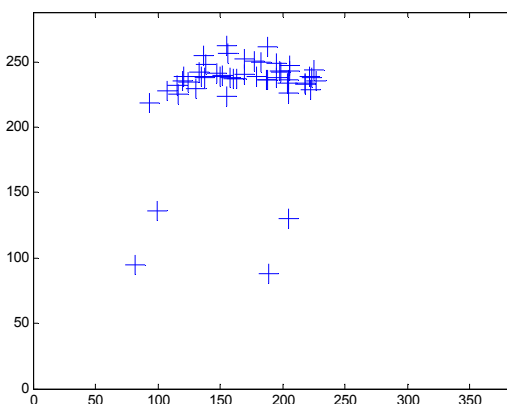
که در روابط بالا، $h_{j,N(x_k)}(t)_k$ تابع همسایگی در زمان t و عامل خطی آموزش در زمان t است که به صورت زیر تعریف می‌شود:

$$\alpha(t) = \alpha_0 \exp\left(-\frac{t}{T}\right) \quad (11)$$

در رابطه فوق α_0 نرخ اولیه آموزش، t شماره تکرار الگوریتم آموزش و T حداقل تکرار یا طول آموزش است. مرحله آموزش تا زمان پایداری بردارهای وزن تکرار می‌شود یعنی تا زمانی که دیگر تغییری در وزن ورودی‌ها دیده نشود. بعد از مرحله آموزش، شبکه عصبی نقشه خودسازماندهی، قادر خواهد بود n نمونه داده را در قالب m واحد نقشه (خوشه)، خوشه‌بندی کند.

توبولوژی شبکه SOM که استفاده شده است از نوع exagonal است تعداد نورون‌های که برای این شبکه در نظر گرفته شده به صورت ماتریسی ۶ در ۵ است. توبولوژی که حاصل خواهد شد مانند شکل ۲ است.

اگر یک نمونه تصویر را وارد شبکه som نماییم و خروجی شبکه را نمایش دهیم به صورت شکل ۳ خواهد بود.



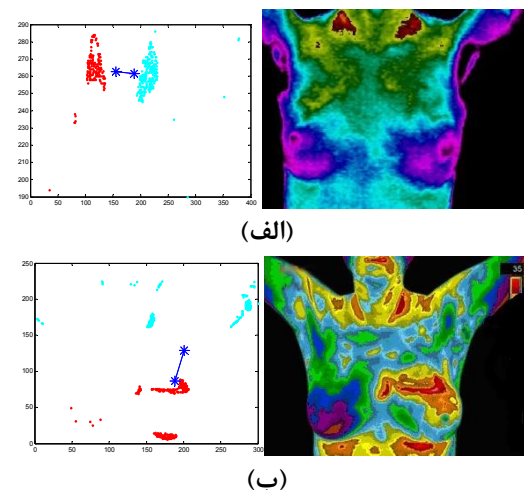
شکل ۴: رسم تمام مراکز کلاس‌هایی که از طریق شبکه عصبی خود سازمانده خوشبندی شده است و شامل موارد سرطانی و غیر سرطانی بوده که نمونه‌های سرطانی بهوضوح قابل تفکیک و مشاهده هستند.

هر ناحیه جداسازی شده را استخراج نماییم تا نواحی از یکدیگر تفکیک شوند تا در مرحله تشخیص بتوانیم با توجه به مراکز جداسازی شده به تشخیص بپردازیم (۱۷). توپولوژی شبکه SOM که این بار برای استفاده شده است از نوع grid است تعداد نورون‌های که برای این شبکه در نظر گرفته شده به صورت ماتریسی ۲ در ۱ است. اگر مراکز کلاس‌های تصاویر حرارتی مختلف را به دست آوریم مانند شکل ۳ به نکاتی پی خواهیم برد در نمونه شکل ۳: الف که فرد غیر سرطانی است مراکز کلاس‌های که توسط شبکه عصبی خود سازمانده ایجاد شده در نواحی شاهرگ است اما در نمونه سرطانی که مراکز کلاس قرار گرفته در ناحیه پستان صورت پذیرفته پس این مراکز کلاس می‌تواند به عنوان یک ویژگی مهم در تفکیک فرد سرطانی از فرد غیر سرطانی انتخاب گردد.

شناسایی سرطان:

در مرحله قبل ویژگی‌هایی که استخراج شد یعنی مراکز کلاس‌ها می‌تواند به عنوان ویژگی برای شناسایی استفاده گردد. حال می‌توانیم از این ویژگی‌ها برای شناسایی استفاده نماییم. برای این کار از الگوریتم ماشین بردار پشتیبان^۲ کمک می‌گیریم. ماشین‌های بردار پشتیبان را می‌توان از موثرترین روش‌های آموزشی آماری برای دسته بندی داده‌ها به حساب آورد. این روش بر پایه پیدا کردن بردارهای پشتیبان جهت شناسایی مرزهای تصمیم گیری بین کلاس‌های مختلف مبتنی است. از آنجایی که روش ماشین بردار پشتیبان بر اساس پیدا کردن ماشین‌های خطی در فضای ویژگی با ابعاد بالا ولی به صورت غیرخطی مرتبط با فضای داده‌های ورودی عمل می‌کند. به عنوان یکی از روش‌های سریع در دسته‌بندی داده‌ها کاربرد فراوان دارد. علاوه بر این استفاده از این روش برای تشخیص میکروکلسیفیکاسیون‌ها در تصاویر ماموگرافی کاربرد گسترده‌ای دارد (۱۸).

ایده اصلی یک طبقه بندی ماشین بردار پشتیبان در شکل (۵) مشخص شده است. این شکل ساده‌ترین حالت را نشان می‌دهد که در آن بردارهای داده که با علامت ۰، X نشان داده شده‌اند را می‌توان توسط یک فوق صفحه از هم جدا کرد. در چنین حالتی می‌توان فوق صفحه‌های بسیاری برای جداسازی دو کلاس تعیین نمود. در بین تمام این فوق صفحه‌ها، طبقه بندی ماشین بردار پشتیبان،



شکل ۳: به دست آوردن مراکز کلاس‌های جداسازی شده که در مرحله خوشبندی تصاویر حاصل شده است. در نمونه الف فرد غیرسرطانی است که مراکز کلاس‌های جداسازی شده در ناحیه شاهرگ ایجاد شده اما در نمونه ب که فرد سرطانی است مراکز کلاس در ناحیه پستان ایجاد شده است.

اگر تمام تصاویر را در این فرایند قرار دهیم و تمام مراکز کلاس‌هایی که از تصاویر به دست می‌آید رسم نماییم تصویری همانند شکل ۴ به دست خواهیم آورد. که با دقت در شکل متوجه می‌شویم چهار مرکز کلاس در ناحیه جدا از مراکزی که غیرسرطانی است ایجاد شده‌اند.

² Support Vector Machines (SVM)

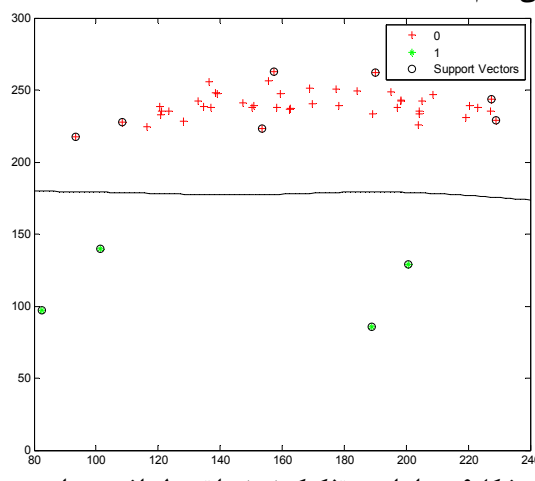
پشتیبان تنها کسر کوچکی از داده‌های آموزشی به عنوان بردارهای پشتیبان تعیین می‌گردد. توابع کرنل نقش مرکزی و اصلی را در نکاشت کردن منحنی بردار وروی ب فضای ویژگی با ابعاد بالاتر، برای به دست آوردن تفکیک پذیری بیشتر بازی می‌کنند، در این مقاله از کرنل گوسی شعاعی RBF استفاده شده است که به فرم زیر است(۲۱):

$$K(x, y) = \exp\left(-\frac{\|x - y\|^2}{2\sigma^2}\right)$$

(۱۳)

که $\sigma > 0$ ثابتی است که عرض کرنل را تعریف می‌کند، در این مقاله عرض کرنل را 0.06 در نظر گرفتیم، این کرنل شرایط mercer را برآورده می‌سازد و یکی از پرکابردترین کرنل‌ها برای ماشین بردار پشتیبان است.

در این مرحله مرکز کلاس‌هایی که به وسیله شبکه عصبی som بدست آورده‌ایم را توسط ماشین بردار پشتیبان (svm) به دو گروه سلطانی و غیر سلطانی جداسازی می‌کنیم.



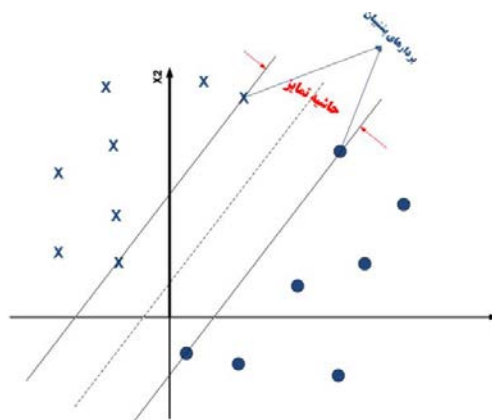
شکل ۶: جداسازی و تفکیک نمونه‌ها توسط ماشین بردار پشتیبان که در آن نمونه‌های سلطانی با رنگ سبز و نمونه‌های غیر سلطانی به رنگ قرمز مشخص شده‌اند.

همان‌گونه که در شکل ۶ مشخص است، ماشین بردار پشتیبان توانسته نمونه‌ها را از یکدیگر تفکیک نماید.

آزمایشات:

برای ارزیابی مدل از پایگاه ایجاد شده کمک گرفته شده که شامل ۲۰۰ مورد است. که در این پایگاه سعی شده تصاویر با رعایت تمام استانداردهای لازم برای ایجاد یک تصویر مناسب حرارتی اعمال شده است. معیارهای ما

فوق صفحه‌ای را تعیین می‌کند که بیشترین حاشیه را داشته باشد. چنین عملی با استفاده از روش مینیمم کردن ریسک عملیاتی ممکن است(۱۹).



شکل ۵- مدل ساده شده از کلاسیفایر ماشین بردار پشتیبان خطی

اما در حالت کلی‌تر زمانی که داده‌ها به صورت خطی قابل تفکیک نباشند از یک تبدیل غیرخطی برای نگاشت کردن بردار داده X به یک فضای با ابعاد بالاتر(فضای ویژگی) استفاده می‌شود. برای اینکه انتقال به فضای با ابعاد بالاتر باعث خطای over-fitting نشود، ماشین بردار پشتیبان از تابع کرنل استفاده می‌کند که در این کرنل، نگاشت غیر خطی تلویحاً جاسازی شده است. با توجه به تئوری cover، تابعی که شرایط کرنل بودن را مهیا کند، شرایط mercer را برقرار می‌سازد.(۲۰).

کلاسیفایر ماشین بردار پشتیبان دارای فرم ذیل است:

$$g(x) = \sum_{i=1}^{L_S} \alpha_i d_i K(x_i, x) + \alpha_0$$

(۱۲)

که در آن K تابع کرنل و x_i معرف بردار پشتیبان است که داده‌های آموزشی به دست می‌آید. و L_S معرف تعداد بردارهای پشتیبان و d_i معرف شماره کلاس x_i مربوطه است و در نهایت α_i ها اعداد ثابتی هستند که در مرحله آموزشی به دست می‌آیند. با توجه به تعریف، بردارهای پشتیبان المان‌هایی از داده‌های آموزشی هستند که دقیقاً بر روی و یا داخل مرزهای تصمیم‌گیری طبقه بندی قرار می‌گیرند. به عبارتی دیگر این بردارها شامل نمونه‌هایی هستند که دسته‌بندی آنها از بقیه نمونه‌ها مشکل‌تر است. باید به این نکته توجه شود که در یک مسئله ماشین بردار

جمعیت زنان سالم حتی قبل از آنکه هر نوع علائمی در پستان تظاهر کند بتوان با انجام آزمایشات و معاینه تغییرات غیر طبیعی را کشف نمود و تصمیمات لازم جهت درمان به کار گرفت. یکی از روش‌های معاینه که می‌تواند بدون ضرر برای خود شخص بیمار باشد استفاده از فناوری دوربین‌های حرارتی است، که در صورتی که بخواهیم این تکنیک را در جهت غربالگری استفاده نماییم باید به موازات آن بر روی هوش مصنوعی و تشخیص‌های هوشمندانه که دارای نقص کمتر هستند بیشتر تحقیق نمود. با توجه به این موارد این تحقیق می‌کوشد که با استخراج بهترین ویژگی‌های تشخیصی از تصویر حرارتی به کمک شبکه‌های عصبی SOM و طبقه بندی نمودن این ویژگی‌ها به وسیله ماشین بردار پشتیبان به این مهم دست یابد. به طوری که مقدار کارایی خروجی ماشین بردار پشتیبان با نتایج ماموگرافی برابر ۱.۷۳ است که نتیجه قابل ملاحظه‌ای صورت پذیرفته است.

در صورتی که قرار باشد محدودیت‌های طرح مورد ارزیابی قرار گیرد می‌توان به مواردی از جمله: امکان دسترسی به دوربین‌های حرارتی پیشرفت که به ویژه برای موارد پزشکی طراحی شده‌اند، ایجاد آرامش و دور نمودن استرس از بیمار یا هر گونه عاملی که سبب افزایش غیر عادی دمای بدن گردد، ایجاد نمودن یک پایگاه داده کلی و جامع که شامل تمام موارد خاص مربوط به سرطان پستان که در فرایند آموزش در قسمت هوش مصنوعی، سیستم دچار مشکل نگردد، اشاره نمود. برای پیشنهادات آینده که محققان بتوانند این تحقیق را ادامه دهند مقایسه همزمان فرآیند تشخیصی با استفاده از روش‌های از جمله PET-CT یا سونوگرافی و همچنین تلفیق و ترکیب این روش‌ها با تکنیک حرارتی که در مقاله مورد ارزیابی قرار گرفت، می‌باشد.

برای ارزیابی مدل میزان دقต، حساسیت و ویژگی تشخیصی برای این پایگاه است. نتایج حاصل از پایگاه در جدول ۱ قابل مشاهده است.

جدول ۱: نتایج به دست آمده از حساسیت و ویژگی در دو پایگاه داده تصاویر حرارتی

پایگاه داده	
TN	۱۸۱
TP	۱۴
FN	۴
FP	۱
SEN	٪ ۹۳
SPE	٪ ۹۷

بحث

سرطان سینه، رشد مهار نشده سلول‌های غیر طبیعی است که در نواحی مختلف سینه ایجاد می‌شود. این اتفاق ممکن است در بافت‌های مختلف مانند مجاريی که شیر را انتقال می‌دهند، در بافت تولید کننده شیر و در بافت غیر غددی رخ دهد. سرطان سینه پس از سرطان پوست دومین سرطان شایع در زنان است. هر ساله تعداد زیادی از مبتلایان به سرطان سینه تشخیص داده می‌شوند و تعدادی نیز جان خود را از دست می‌دهند. خطر ابتلا به سرطان سینه با افزایش سن بیشتر می‌شود. سرطان پستان در صورتی که به موقع تشخیص داده شود به راحتی قابل درمان است. دلایل قطعی و مسلم سرطان سینه ناشناخته است اما تحقیقات نشان می‌دهد که با بالا رفتن سن در زنان خطر ابتلا هم بیشتر می‌شود. این بیماری در زنان کمتر از سی و پنج سال بسیار کم دیده می‌شود و بیشتر در زنان بالای پنجاه سال دیده شده است. با توجه به موارد ذکر شده غربالگری سرطان پستان از اهمیت ویژگی‌های برخوردار است، غربالگری به این معنی است که در

References

- Anderson WF, Pfeiffer RM, Dores GM, Sherman ME. Comparison of age distribution patterns for different histopathologic types of breast carcinoma. *Cancer Epidemiol Biomarkers Prev*. 2006; 15(10):1899-905.
- Nogaret JM. Breast cancer screening Rev Med Brux 2006; 27(4): S215-7.
- Piasini P, Parkin DM, Ferlay J. Estimates of the world wide mortality from eighteen major cancers in 1985 , implications for prevention

- and projection of future burden. *Int J Cancer* 1993; 55:891-903.
4. Ge J, Sahiner B, Hadjiiski LM, et al. Computer aided detection of clusters of micro calcifications on full field digital mammograms. *Med Phys* 2006; 33(8): 2975-88.
 5. Markey MK, Lo JY, Floyd CE. Differences between Computer-aided Diagnosis of Breast Masses and that of Calcifications. *Radiology* 2002; 223: 489-93.
 6. Hay GA. Medical Image: Formation, Perception and Measurement. The Institute of Physics and John Wiley & Sons, 1976.
 7. Watmough DJ. The role of thermographic imaging in breast screening, discussion by c r hill. In *Medical Images: formation, perception and measurement* 7th L H Gray Conference: Medical Images 1976, 142-58.
 8. H.Ghayoumi Zadeh, I.Abspur Kazerouni, J.Haddadnia. Distinguish Breast Cancer Based On Thermal Features in Infrared Images. *Canadian Journal on Image Processing and Computer Vision* 2011; 2(6).
 9. حسین قیومی زاده، ایمان عباسپور کازرونی، جواد حدادنیا، مریم هاشمیان. شناسایی سرطان پستان براساس الگوی حرارتی در تصاویر مادون قرمز. *فصلنامه بیماری‌های پستان ایران* ۱۳۹۰، ۴(۲۰) و ۱۱(۴).
 10. Tubiana-Hulin M, Hacène1 K, Martin PM, Spyros F. Prognostic factor clustering in breast cancer: Biology or chronology. *European Journal of Cancer* 1995; 31(2): 282-3.
 11. Soria D, Garibaldi JM, Ambrogi F, Green AR, Powe D, Rakha E, Macmillan RD, Blamey RW, Ball G, Lisboa PJ, Etchells TA, Boracchi P, Biganzoli E, Ellis IO. A methodology to identify consensus classes from clustering algorithms applied to immunohistochemical data from breast cancer patients. *Computers in Biology and Medicine* 2010; 40(3): 318-30.
 12. Li C, Liu L, Jiang W. Objective function of semi-supervised fuzzy c-means clustering algorithm. In *IEEE International Conference on Industrial Informatics* 2008; 737-42.
 13. Riber S, Dramicanin M, Dramicanin T, Matija L. Classification of breast cancer luminescence data using self organizing mapping nerual network. *FME Transactions* 2006; 34: 87-91.
 14. Yang L, Ouyang Z, Shi Y. A Modified Clustering Method Based on Self-Organizing Maps and Its Applications. *Proceedings of the International Conference on Computational Science, ICCS 2012*; 9: 1371-9.
 15. Scheidta S, Ramseya M, Lancaster N. Radiometric normalization and image mosaic generation of ASTER thermal infrared data: An application to extensive sand sheets and dune fields. *Remote Sensing of Environment* 2008; 112(3): 920-33.
 16. Yeo NC, Lee KH, Venkatesh YV, Ong SH. Colour image segmentation using the self-organizing map and adaptive resonance theory. *Image and Vision Computing* 2005; 23(12): 1060-79.
 17. Tan TZ, Quek C, Ng GS, Ng EYK. A novel cognitive interpretation of breast cancer thermography with complementary learning fuzzy neural memory structure. *Expert Systems with Applications* 2007; 33 (3): 652-66.
 18. Sattlecker M, Baker R, Stone N, Bessant C. Support vector machine ensembles for breast cancer type prediction from mid-FTIR micro-calcification spectra. *Chemometrics and Intelligent Laboratory Systems* 2011; 107 (2): 363-70.
 19. Haykin S. *Neural Networks: A Comprehensive Foundation*. Second edition, Prentice-Hall 1999.
 20. Vapnik V. *Statistical Learning Theory*. Wiley 1998.
 21. Fatih Akay M. Support vector machines combined with feature selection for breast cancer diagnosis. *Expert Systems with Applications* 2009; 36 (2): 3240-7.
 22. Soria D, Garibaldi JM, Ambrogi F, Green AR, Des Powe, Rakha E, Macmillan RD, Blameyf RW, Balld G, Lisboae PJG, Etchellse TA, Boracchic P, Biganzolic E, Ellisb IO. Diagnosing benign and malignant lesions in breast tissue sections by using IR-microspectroscopy. *Computers in Biology and Medicine* 2010; 40(3): 318-30.
 23. Bezerra LA, Oliveira MM, Rolim TL, Conci A, Santos FGS, Lyra PRM, Lima

- RCF. Estimation of breast tumor thermal properties using infrared images. *Signal Processing*. Available online 12 June 2012.
- from an image processing viewpoint: A survey. *Signal processing*. Available online 29 August 2012.
24. Borchart TB, Conci A, Lim RCF, Resmini R, Sanchez A. Breast thermography