

Rédigé le 02 juin 2021

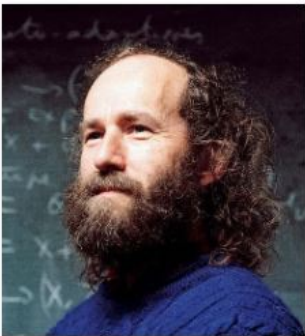


15 minutes de lecture



Actualités

Recherche fondamentale



L'arrivée à maturité de l'apprentissage automatique dans les années 2010, avec l'avènement de l'apprentissage profond, a foncièrement modifié le paysage de tous les domaines scientifiques où les données sont massivement disponibles, et atteint aujourd'hui le monde de la simulation numérique. Mais ce « *Deep Learning* » est plus qu'une méthode de régression très puissante, et doit être également considéré comme le ferment de la programmation différentiable¹, approche dont le déploiement éclairé, dans une relation étroite avec les méthodes classiques des domaines visés, ouvre de nouvelles voies d'avancées scientifiques rapides.

En effet, les systèmes complexes physiques, mécaniques, chimiques, biologiques ou artificiels sont aujourd'hui confrontés à des quantités massives de données,

- soit en entrée, générées par des capteurs bon marché qui sont déployés partout ;
- soit en sortie, générées par des simulations numériques de modèles mécanistes, qui sont aujourd'hui matures dans de nombreux domaines.

Il y a donc désormais moyen de tirer parti des deux extrémités de la chaîne : depuis l'intégration de données du monde réel dans des modèles mécanistes existants d'ODE et de PDE² jusqu'à la dérivation de modèles entièrement nouveaux, directement à partir de données réelles, en respectant les propriétés connues du système considéré³.

Ce numéro spécial illustre comment IFPEN tire parti de cette révolution, en associant son expertise passée à la créativité de ses chercheurs pour développer des solutions innovantes.

Marc Schoenauer, INRIA-Saclay
Membre du Conseil scientifique d'IFPEN

1- Combinant le *Machine Learning* et l'optimisation numérique

2- Respectivement : *Ordinary Differential Equation* et *Partial Differential Equation*

3- Par exemple : la conservation de la masse, la dissipation d'énergie, les invariances géométriques etc.



LES BRÈVES

L'utilisation de simulations numériques est aujourd'hui largement répandue dans le monde industriel afin d'aider à la conception de systèmes ou à la prédiction de phénomènes complexes. C'est le cas notamment pour la simulation des écoulements réactifs, importante pour de nombreuses applications comme les propulsions automobile et aéronautique, ou encore les procédés dans l'industrie chimique.

Ces écoulements réactifs impliquent des mélanges de constituants et de composés chimiques qui réagissent entre eux avec, suivant la nature de ces réactions, une évolution des espèces sur des échelles de temps qui peuvent varier de plusieurs ordres de grandeur.

Décrire l'évolution temporelle de ces espèces au sein de l'écoulement nécessite des méthodes numériques avancées, donc coûteuses en temps de calcul, et la résolution de ces équations constitue alors une part importante du temps total de la simulation d'un système.

L'utilisation de méthodes d'apprentissage pour accélérer les calculs de cinétique chimique est une approche qui a récemment gagné en popularité. Lors du calcul d'un système industriel, l'idée est alors de remplacer les algorithmes de résolution classiques par un modèle équivalent, issu d'un processus d'apprentissage, dont l'évaluation est plus rapide. Ce modèle est généré par l'optimisation d'un ensemble de paramètres à partir d'une base de données de solutions exactes, préalablement simulées.

Les chercheurs IFPEN ont eu recours pour cela à des réseaux de neurones, en raison de leur capacité à reproduire l'évolution d'espèces chimiques. Le travail a porté sur deux axes :

- Le premier a comparé différentes structures de réseaux de neurones pour prédire les évolutions d'espèces chimiques. C'est ainsi que des réseaux standards ont été comparés à des réseaux de neurones dits « récurrents », qui permettent de réaliser des prédictions en tenant compte d'un historique de valeurs passées, plutôt que d'une seule valeur.
- Le second s'est concentré sur la prise en compte de contraintes physico-chimiques, en particulier le fait de respecter la conservation de la masse de chaque élément chimique présent dans le mélange, ce qui n'est pas garanti avec les réseaux de neurones classiquement utilisés.

La méthodologie déployée a été évaluée sur des cas de combustion homogène d'hydrogène. Dans cette situation, les fractions massiques d'espèces chimiques ne varient pas dans l'espace, la résolution numérique se limite à des équations différentielles en temps, tel qu'illustré sur la figure. **Les résultats suivants ont été obtenus :**

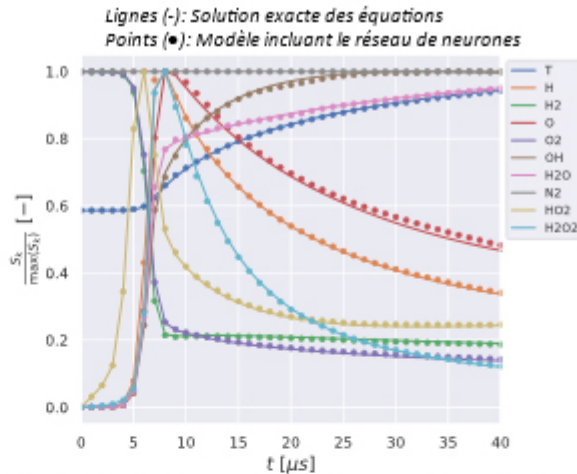
- Concernant les évolutions temporelles des espèces chimiques (figure), un très bon accord a été observé entre les solutions exactes et les solutions obtenues avec les réseaux de neurones [1]. Un gain en précision a de plus été constaté en faveur des réseaux récurrents.

- Une méthode a été mise au point pour construire des réseaux de neurones qui garantissent la conservation de la masse des éléments chimiques [2].

Equations de conservation:

$$\frac{dY_k}{dt} = \dot{\omega}_k, \quad k = 1, \dots, N_S$$

$$\frac{dC_p T}{dt} = - \sum_k \frac{h_k}{W_k} \dot{\omega}_k$$



Comparaison entre la solution exacte et la solution par réseau de neurones dans le cas d'une combustion d'hydrogène (H_2)

Modèle avec réseau de neurones:

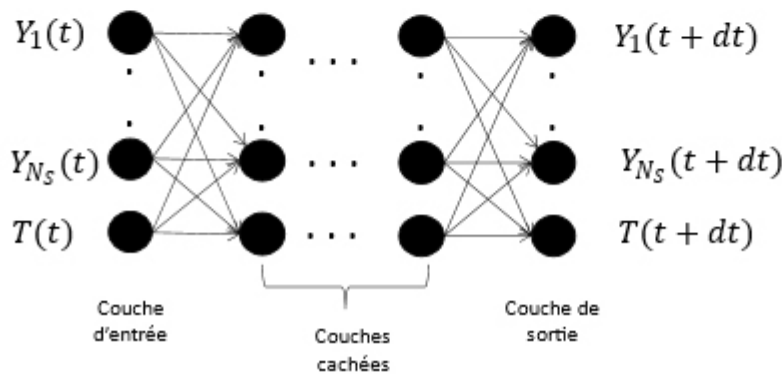


Illustration de l'approche de résolution par réseau de neurones dans le cas de la combustion de H_2

Ces travaux illustrent la capacité de réseaux de neurones à se substituer à des algorithmes de résolution de cinétique chimique. Les principales perspectives pour les méthodes développées sont les suivantes :

- Déploiement sur des cas d'intérêt pratique, moyennant la définition de bases de données d'apprentissage adaptées.
- Évaluation du gain obtenu en temps de calcul par rapport aux méthodes classiques.

Publications :

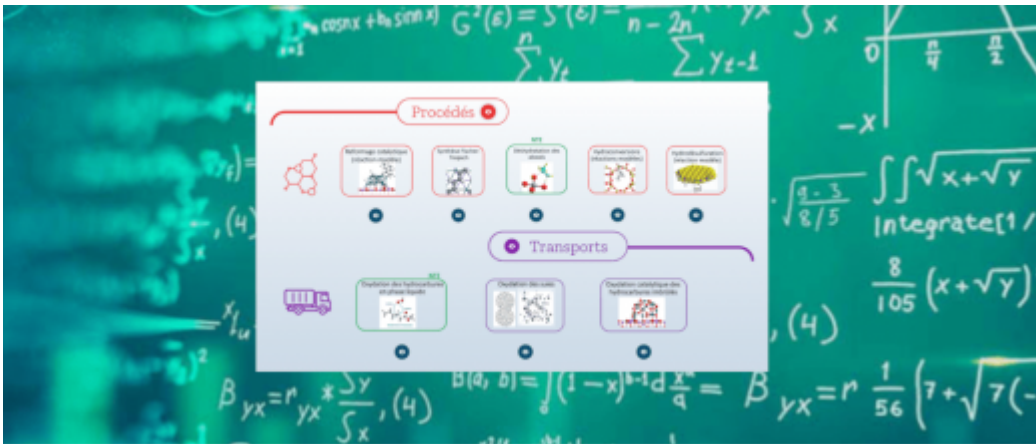
[1] M. Guirat, T. Faney, C. Mehl, **Modeling of chemical evolution equations using Long Short Term Memory Neural Networks**, publication soumise.

[2] C. Mehl, T. Faney, brevet en instruction.

Contact scientifique : cedric.mehl@ifpen.fr

>> NUMÉRO 45 DE SCIENCE@IFPEN

VOUS SEREZ AUSSI INTÉRESSÉ PAR



Recherche fondamentale

Actualités

avril 2021

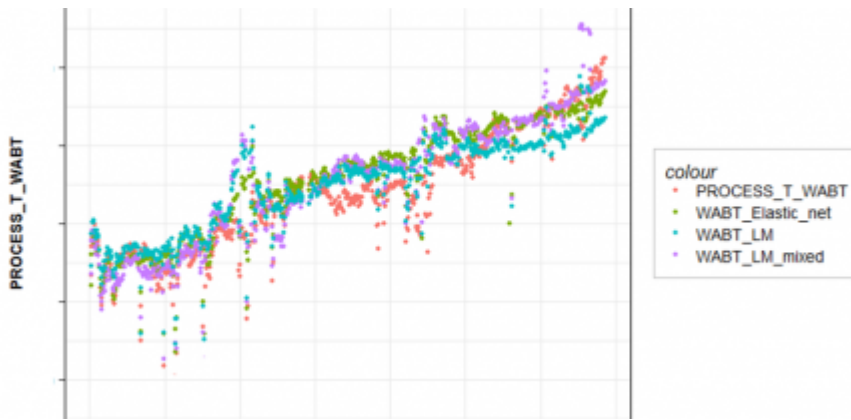
Prédire la performance depuis l'atome jusqu'au réacteur pour améliorer les procédés industriels

Sciences chimiques

Cinétique de la catalyse et des réactions

Biosciences et biotechnologies

Biocatalyse



Les modèles cinétiques font leur apprentissage

Disposer de modèles cinétiques de plus en plus précis et robustes en extrapolation pour prédire certaines propriétés^a reste un enjeu majeur des procédés comme l'hydrotraitement et l'hydr

Sciences de l'ingénieur

Mécanique des fluides

Génie chimique et génie des procédés

Modélisation et simulation des systèmes

Mathématiques et informatique

Méthodes numériques et optimisation

Accélération de calculs de cinétique chimique par méthodes d'apprentissage

Un grand nombre de simulateurs, qu'ils portent sur le dimensionnement des procédés réactionnels, sur l'évolution des réservoirs pétroliers ou de celle des dispositifs de combustion, nécessitent d'accéder à des propriétés thermodynamiques. Pour fournir ces propriétés, IFPEN a développé une bibliothèque de modules de calculs, nommée « Carnot », du nom du célèbre thermodynamicien français. Or ces calculs, en particulier ceux concernant l'équilibre entre phases (aussi appelés « flash »), sont généralement très consommateurs en ressource de calcul du fait de la complexité des systèmes considérés, et représentent dans de nombreux cas la partie la plus chronophage de la simulation.

Pour y remédier, un travail doctoral ¹ s'est attaché à développer un algorithme d'apprentissage par les données, utilisant les réseaux neuronaux, en vue de le substituer aux modèles actuels des calculs de flash [1]. Pour cela, trois réseaux neuronaux spécifiques ont été mis en place (figure 1) pour :

- prédire le nombre et le type de phases d'équilibre coexistantes ;
- initialiser les coefficients de distribution K_i ² ;
- évaluer les coefficients de fugacité φ_i ³ utilisés pour mettre à jour K_i .

Cliquer sur l'image pour l'agrandir

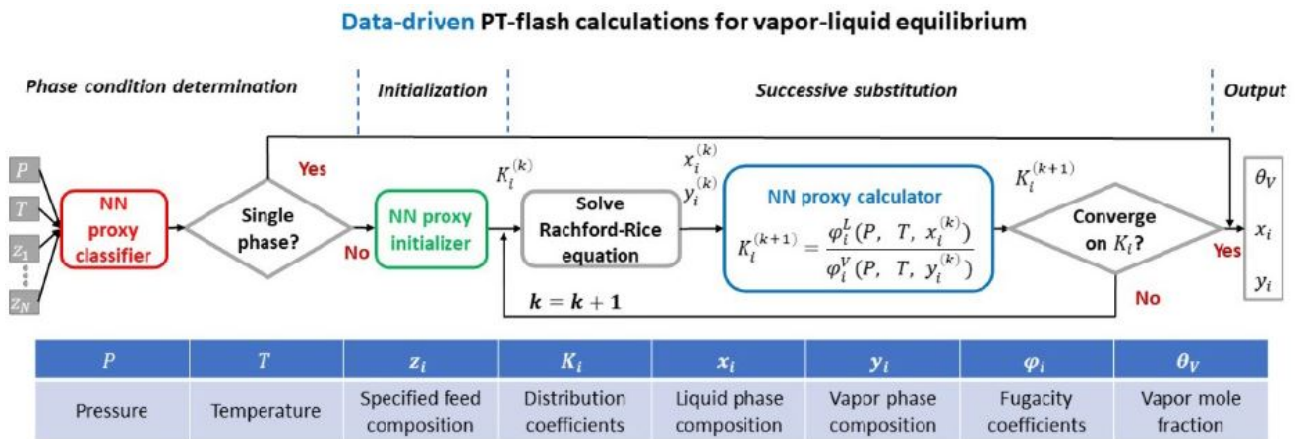


Figure 1 : Organigramme des calculs de flashes basés sur des données

La nécessité d'intensifier les calculs d'équilibre fait ressortir l'intérêt des calculs de flash basés sur les données car l'un des avantages les plus convaincants des réseaux neuronaux est de se prêter au calcul parallèle.

Notre méthodologie a été validée sur un panel d'expériences avec comme résultat une accélération des calculs d'un facteur 30 (figure 2), tout en assurant un haut degré de précision.

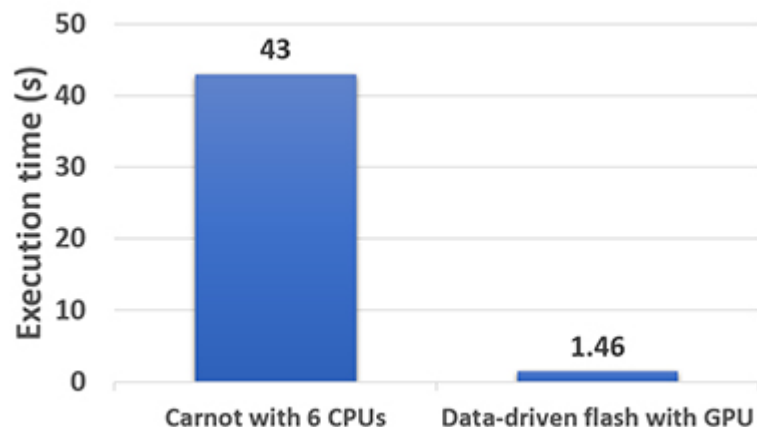


Figure 2 : Comparaison entre l'outil Carnot et le flash basé sur des données en termes de temps d'exécution pour 230 mille échantillons d'un mélange d'eau et de méthane.

Les prochaines étapes viseront à automatiser le cadre d'apprentissage pour toute composition donnée et à intégrer les modèles statistiques résultants dans Carnot afin d'évaluer les performances sur des simulations à partir de compositions de référence.

A plus long terme, l'objectif sera d'optimiser en temps réel le processus d'apprentissage dans les conditions opératoires propres à chaque cas de simulation numérique.

1- Jingang QU : « Acceleration of numerical simulations by means of deep learning - Application to thermodynamic equilibrium calculations », thèse IFPEN en cours.

2- Le coefficient de distribution du i -ème composant K_i correspond au rapport de la fraction molaire du i -ème composant entre la phase gazeuse et la phase liquide.

3- Le coefficient de fugacité du i -ème composant ϕ_i est le rapport entre la fugacité réelle et la fugacité du gaz parfait en mélange aux mêmes pression, température et composition.

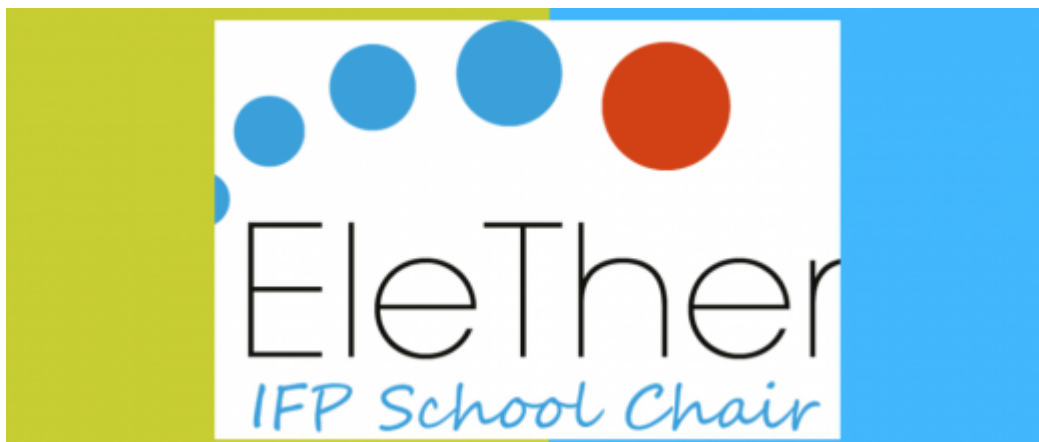
Publication :

[1] J. Qu, M. D'Heilly, P. Gallinari, J-C. de Hemptinne, T. Faney et S. Youssef, **Efficient phase equilibrium computations using learning algorithms**, ESAT 2021-31st European Symposium on Applied Thermodynamics, July 2021.

Contact scientifique : thibault.faney@ifpen.fr

>> NUMÉRO 45 DE SCIENCE@IFPEN

VOUS SEREZ AUSSI INTÉRESSÉ PAR

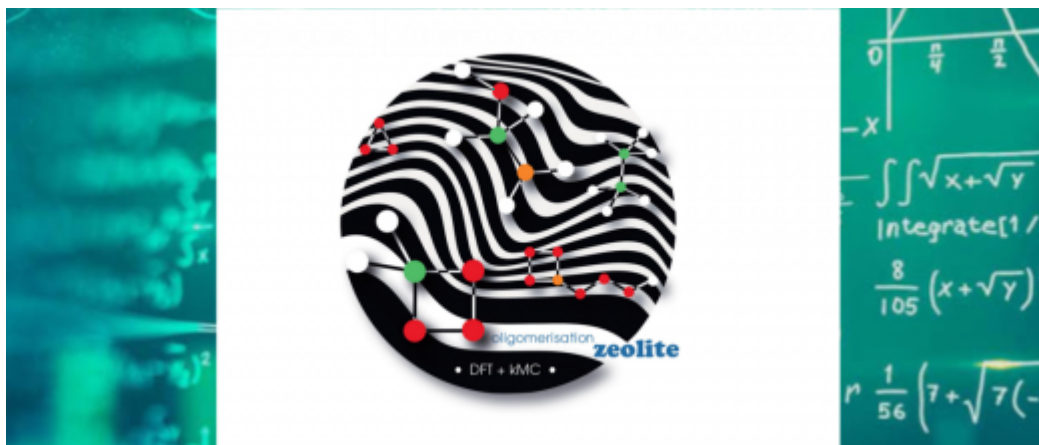


Formation et carrières

Actualités

avril 2021

Nouvelle chaire dédiée à la thermodynamique des électrolytes



Recherche fondamentale

Actualités

mars 2021

Méthodes de simulation moléculaire : mieux comprendre les premiers instants de la synthèse des zéolithes (en anglais)

Sciences chimiques

Cinétique de la catalyse et des réactions

Sciences physiques

Thermodynamique / Modélisation moléculaire

Des « flashes » plus rapides grâce à l'apprentissage profond

La conception de matériaux poreux performants est un enjeu majeur pour l'efficacité énergétique des procédés industriels : en catalyse, biocatalyse ou encore pour les opérations de séparation et de purification. Pour de telles applications, ces matériaux tirent leurs propriétés d'intérêt de leur microstructure particulière, comportant une grande quantité d'espaces vides organisés et connectés à l'échelle du nanomètre. IFPEN et Saint Gobain Research Provence (SGRP) se sont associés afin de se doter d'un outil facilitant à terme la mise au point de matériaux poreux optimisés en fonction d'usages donnés¹. Ils ont pour cela adopté une approche innovante par des jumeaux numériques, élaborés à partir de modèles de microstructures aléatoires et ajustés par des modèles numériques qui imitent des procédures expérimentales. Cette approche a ensuite été validée par comparaison avec des résultats d'essais sur des microstructures modèles.

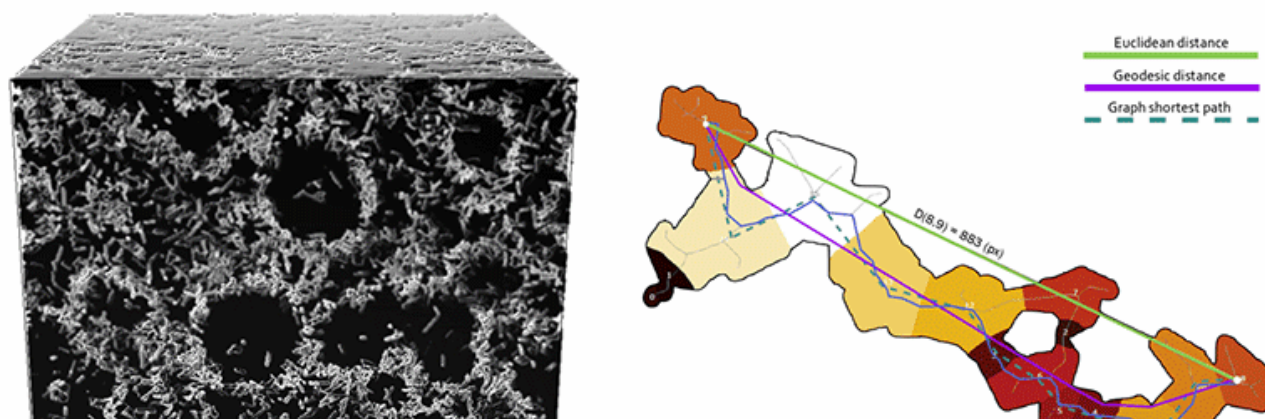
La simulation numérique des aspects expérimentaux s'exerce sur des microstructures tridimensionnelles elles-mêmes simulées [1] et repose sur une approche géométrique. Ainsi, la démarche adoptée utilise essentiellement des corrélations entre des paramètres morphologiques et des quantités physiques qui caractérisent le système considéré. C'est ce passage d'une description d'états quasi-statiques de mécanismes physico-chimiques - tels que des changements de phases à l'équilibre - à celle, purement géométrique et morphologique, des phénomènes à l'œuvre qui constitue la principale difficulté à surmonter.

La morphologie mathématique, discipline scientifique qui s'intéresse depuis longtemps à la caractérisation des propriétés texturales 2D et 3D des microstructures, s'est avérée particulièrement adaptée à la résolution de ce challenge. Pour construire le matériau numérique, des algorithmes spécifiques d'extraction des réseaux de pores [2] ont tout d'abord permis de considérer des pores aux géométries complexes et arbitraires, proches de celles rencontrées dans les matériaux réels (figure). Les opérateurs de morphologie mathématique² ont ensuite permis de simuler les phénomènes impliqués dans les techniques expérimentales de porosimétrie. Ils ont notamment permis d'estimer un opérateur d'intérêt pour ces réseaux poreux : la tortuosité (figure), propriété intimement liée aux phénomènes diffusifs puisqu'elle caractérise la facilité à traverser ces réseaux [3].

Avec ce type d'approche par jumeau numérique, les simulations d'expérimentations peuvent prendre en compte de grands volumes représentatifs, avec des arrangements multi-échelles de microstructures, et moyennant un temps de calcul raisonnable.

Pour aller plus loin encore dans l'optimisation du temps de calcul sans perte de précision sur les résultats, **l'apprentissage profond est un outil prometteur en cours d'évaluation pour établir un lien direct entre des microstructures numérisées et des résultats d'essai simulés.**

Cliquer sur l'animation pour l'agrandir



À gauche, simulation numérique d'une microstructure d'un matériau poreux.

À droite, illustration d'un opérateur de tortuosité, rapport des longueurs des chemins entre deux points par « vol d'oiseau » (distance Euclidienne) et contrainte par le réseau poreux (distance géodésique).

1- Ces travaux, débutés en 2019, ont fait l'objet du travail postdoctoral d'Alexey Novikov et de la thèse de doctorat en cours d'Adam Hammoumi.

2- Voir des exemples sur https://fr.wikipedia.org/wiki/Morphologie_math%C3%A9matique

Publications :

[1] M. Moreaud, J. Chaniot, T. Fournel, J.M. Becker, L. Sorbier. **Multi-scale stochastic morphological models for 3D complex microstructures**. 17th Workshop on Information Optics (WIO), IEEE Conference (2018).

>> <https://doi.org/10.1109/WIO.2018.8643455>

[2] A. Hammoumi, M. Moreaud, E. Jolimaitre, T. Chevalier, A. Novikov, M. Klotz. **Efficient Pore Network Extraction Method Based on the Distance Transform**. International Conference on Artificial Intelligence & Industrial Applications. Springer Ed. (2020).

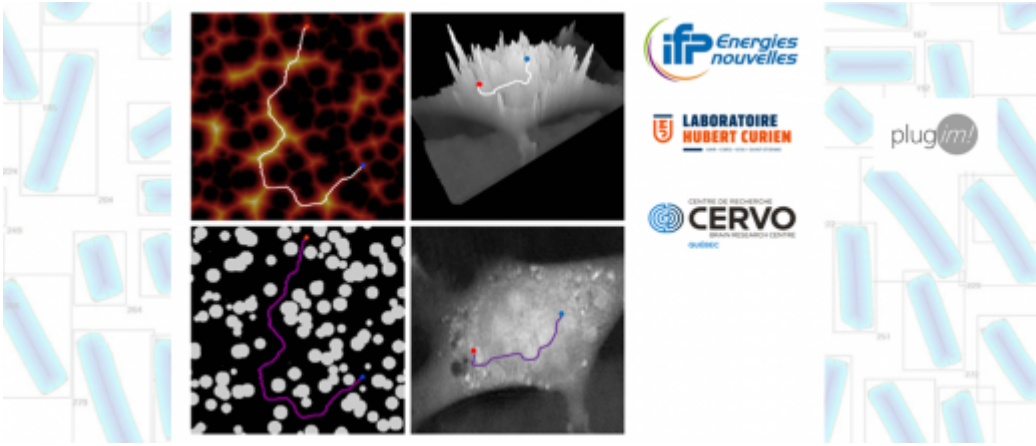
>> https://doi.org/10.1007/978-3-030-53970-2_1

[3] A. Hammoumi, M. Moreaud, E. Jolimaitre, T. Chevalier, A. Novikov, M. Klotz. **Graph-based M-tortuosity estimation**. IAPR International Conference on Discrete Geometry and Mathematical Morphology (2021).

Contact scientifique : [Maxime Moreaud](#)

>> [NUMÉRO 45 DE SCIENCE@IFPEN](#)

VOUS SEREZ AUSSI INTÉRESSÉ PAR



Recherche fondamentale

Actualités

décembre 2019

Nouveaux descripteurs de microstructures poreuses par tortuosité et accessibilité

Géosciences

Pétrophysique et transferts en milieux poreux

Analyse et caractérisation

Analyse structurale et imagerie

Mathématiques et informatique

Traitement du signal / Science des données

Conception numérique axée sur l'analyse de microstructures multi-échelles de matériaux poreux

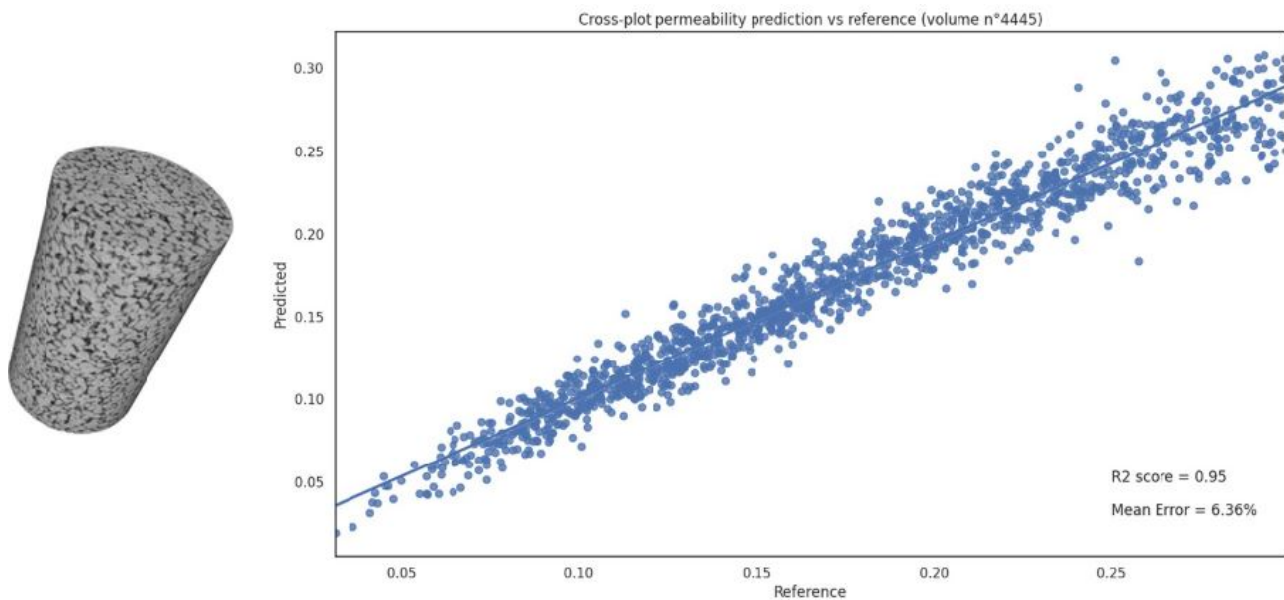
La caractérisation des réservoirs géologiques, thème historique de l'exploitation pétrolière, est aujourd'hui un socle d'intérêt pour des domaines applicatifs variés tels que le stockage de CO₂ ou d'hydrogène, ou encore la géothermie. Ces dernières années, l'utilisation conjointe de l'imagerie 3D par microtomographie (ou micro-CT¹) et de techniques de simulation avancées a permis l'émergence d'une approche digitale du calcul des propriétés pétrophysiques de roches de réservoir (*Digital Rock Physics*). Ceci représente un vrai complément voire, dans certains cas, une alternative aux mesures traditionnelles en laboratoire.

À cet effet, sur la ligne de lumière PSICHE du synchrotron SOLEIL, IFPEN a réalisé une campagne inédite d'acquisition d'images tomographiques sur une centaine d'échantillons de roche (de 1 cm de diamètre et 2 cm de long). La base de données d'images 3D ainsi générée, inédite mais très volumineuse², a été exploitée pour la prédiction des propriétés pétrophysiques.

Usuellement, les méthodes numériques employées pour calculer les propriétés physiques à partir d'images 3D³ restent très coûteuses en temps et souvent limitées par la résolution de ces dernières. Pour ce travail, les chercheurs IFPEN ont déployé une méthode alternative basée sur l'apprentissage profond (*Deep Learning*), propre à exploiter pleinement le volume massif des données acquises [1]. Cette approche ambitieuse a permis de concilier la quantité considérable de données avec des architectures neuronales, reposant sur des réseaux convolutifs⁴ 3D. Ceci a imposé l'utilisation de ressources de calcul parallèle importantes, de type processeur graphique⁵, accessible sur la machine Jean-Zay du GENCI.

Ces calculs ont mis en évidence une bonne performance de prédiction concernant la perméabilité des roches étudiées (figure), démontrant ainsi le potentiel des méthodes d'apprentissage profond en la matière.

Cliquer sur l'image pour l'agrandir



Exemple d'échantillon numérique 3D et comparaison de la prédiction en ordonnée de perméabilité par rapport à la référence expérimentale en abscisse

Pour autant il subsiste des questions portant sur la généralisation de la qualité de prédiction à d'autres roches et les travaux se poursuivent afin d'en conforter la pertinence pour cet usage.

Un premier axe de travail consiste à utiliser les méthodes d'apprentissage pour construire une cartographie, et par exemple déduire des propriétés d'intérêt, à l'échelle du pixel. **On ambitionne ainsi de prédire des champs de vitesse en tous points des volumes pour permettre des calculs de perméabilité plus précis.**

L'autre axe concerne l'utilisation d'architectures neuronales spécifiques pour améliorer la résolution des images acquises, verrou majeur pour la mise en œuvre des modèles d'apprentissage.

1- *Micro Computed Tomography*

2- 32 Go en mémoire pour chaque plug du fait d'une numérisation avec une résolution de 5,8 μm

3- Telles que la Modélisation de Réseaux de Pores (PNM) ou la Méthode de Lattice Boltzmann (LBM)

4- Réseaux neuronaux multicouches dont l'architecture des connexions est inspirée de celle du cortex visuel des mammifères

5- *Graphic Processor Unit (GPU)*

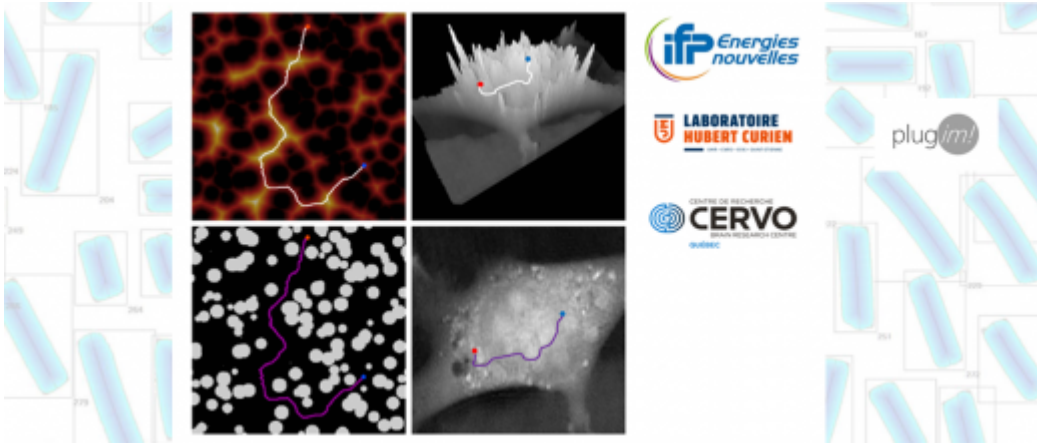
Publication :

[1] S. Youssef, G. Batot, F. Cokelaer, S. Desrozières et [M. Feraille](#), ***On the Performance of Deep Learning Methods for Rock Property Prediction from 3D Micro-CT Images***, en cours de rédaction

Contact scientifique : souhail.youssef@ifpen.fr

>> [NUMÉRO 45 DE SCIENCE@IFPEN](#)

VOUS SEREZ AUSSI INTÉRESSÉ PAR



Recherche fondamentale

Actualités

décembre 2019

Nouveaux descripteurs de microstructures poreuses par tortuosité et accessibilité

Géosciences

Pétrophysique et transferts en milieux poreux

Analyse et caractérisation

Analyse structurale et imagerie

Mathématiques et informatique

Traitement du signal / Science des données

Digital Rock Physics à IFPEN

Au cours de la dernière décennie, l'apprentissage profond (*Deep Learning*) appliqué à l'analyse d'images a connu un réel essor et une extension dans de nombreux domaines. Cependant, son potentiel reste encore sous-exploité en géologie, bien que cette discipline implique beaucoup d'interprétation visuelle. Pour contribuer à la transformation numérique des industries liées au sous-sol, les chercheurs IFPEN ont mis en œuvre l'apprentissage profond dans trois « contextes métier », impliquant chacun un type différent d'images géologiques.

Le **premier cas d'application** [1] est une classification d'images d'échantillons macroscopiques de roches avec des réseaux neuronaux convolutifs¹.

Dans un premier temps, les chercheurs ont mis en œuvre et comparé différentes architectures neuronales et stratégies d'apprentissage considérées dans la littérature scientifique comme des références pour l'analyse d'images. Ceci a permis de construire un premier outil de prédiction performant.

Dans un second temps, une approche originale mimant la réflexion du géologue a été suivie en se basant sur un arbre de modèles neuronaux organisés en cascade. Cette méthode facilite l'intégration de connaissances géologiques dans le modèle statistique et offre une meilleure possibilité d'explication des prédictions, ainsi qu'une complémentarité intéressante avec le premier modèle en palliant certaines erreurs (Figure 1).

Cliquer sur l'image pour l'agrandir

Conglomerate 98%
Flint 1%
Mica schist < 1%



Mudrock 87%
Flint 11%
Mica schist < 1%



Limestone 37%
Sandstone 32%
Mudrock 26%



Origin CNN classifier: Intrusive-looking (99%)



Chemistry CNN classifier: Felsic-looking (99%)



Banding CNN classifier: Visible (94%)



Litho-type decision tree: It may be an orthogneiss



Figure 1 : Classification automatisée d'échantillons de terrain avec des algorithmes d'intelligence artificielle.

En haut : classification directe. Sur chaque image sont affichées les trois classes les plus probables d'après le réseau neuronal. Les deux premières images sont archétypales et les probabilités favorisent nettement une seule classe. Cependant, la troisième image est plus ambiguë et les probabilités reflètent l'incertitude à laquelle un géologue humain serait confronté.

En bas : classification lithologique combinant la reconnaissance des caractéristiques pétrologiques et un arbre de décision.

Dans le **deuxième cas d'application** [2], des algorithmes de détection ont été employés pour délimiter et catégoriser des microfossiles sur des images numérisées de lames minces de roche.

Plusieurs méthodes d'apprentissage, à partir de l'état de l'art, pour la détection d'objets ont été comparées sur un premier jeu de données limité à 15 images annotées. Les résultats sur 130 autres images de lames minces ont été évalués qualitativement par des sédimentologues experts, avec mesure quantitative des précisions et des temps d'inférence². Ce travail constitue une preuve de concept pour l'identification automatisée de la paléofaune, car les modèles ont montré de bonnes capacités de détection et de catégorisation des microfossiles (Figure 2). Cependant, des différences de précision et de performance ont été soulignées, ce qui a conduit à émettre des recommandations pour leur usage dans des projets similaires.

Cliquer sur l'image pour l'agrandir

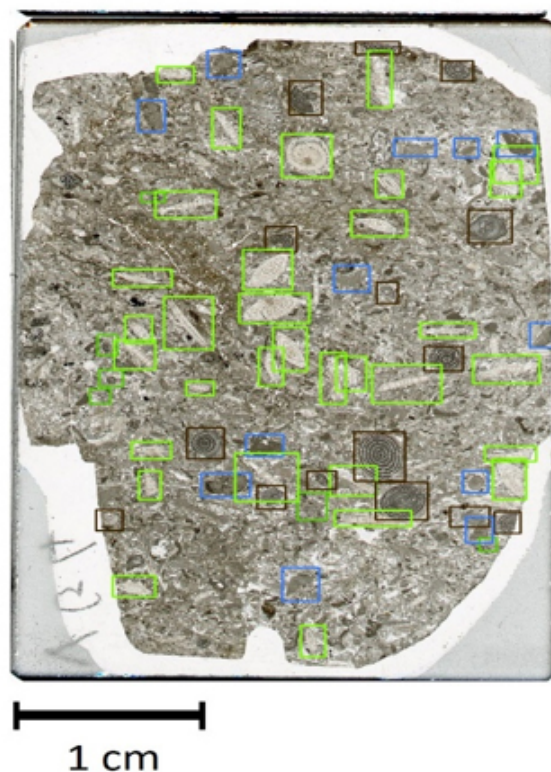


Figure 2 : Détection automatisée de microfossiles sur une lame mince de roche. Chaque rectangle généré par l'algorithme délimite une zone contenant un microfossile. Sa couleur correspond à l'espèce la plus probable selon le modèle (ex : vert pour les

nummulites, marron pour les alvéolines)

Le **troisième cas d'application** [3] est une caractérisation lithologique automatisée d'images de carottes géologiques. Les données considérées sont issues d'une campagne de forage IODP (*International Ocean Drilling Program*) dans le Golfe de Corinthe. Elles proviennent de 3 sites différents et ont été interprétées par un expert en 17 associations de faciès. Dans ce travail, différents défis et solutions potentielles ont été mis en évidence afin de gérer les situations où peu de données d'entraînement sont disponibles. En particulier, l'apprentissage par transfert³ ainsi que la calibration d'hyperparamètres⁴ se révèlent alors cruciaux pour la mise au point d'un système prédictif performant.

L'ensemble de ces travaux met en lumière tout le potentiel des méthodes d'apprentissage profond pour capturer des informations géologiques pertinentes à partir d'images, tout en soulignant le besoin de les adapter spécifiquement aux cas d'application abordés.

1- Réseaux neuronaux multicouches dont l'architecture des connexions est inspirée de celle du cortex visuel des mammifères.

2- Opération de déduction à partir d'informations implicites

3- Consistant à appliquer des connaissances obtenues en effectuant une tâche afin de résoudre un problème différent, mais qui présente des similitudes.

4- En apprentissage automatique, un hyperparamètre est une variable dont la valeur est utilisée pour contrôler le processus d'entraînement.

Publications :

[1] A. Bouziat, S. Desroziers, *M. Feraille*, J. Lecomte, R. Divies et F. Cokelaer, **Deep Learning Applications to Unstructured Geological Data: From Rock Images Characterization to Scientific Literature Mining**, First EAGE Digitalization Conference and Exhibition, Nov 2020, Volume 2020
>> <https://doi.org/10.3997/2214-4609.202032047>

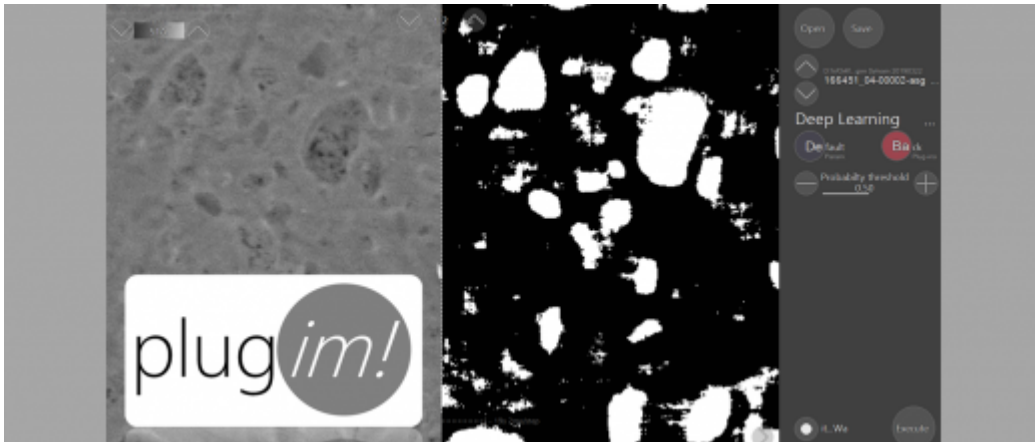
[2] A. Koroko, A. Lechevallier, *M. Feraille*, J. Lecomte, A. Bouziat et S. Desroziers, **Appraisal of several Deep Learning models for microfossil identification on thin section images**, Second EAGE Workshop on Machine Learning, Mar 2021, Volume 2021,
>> <https://doi.org/10.3997/2214-4609.202132005>

[3] A. Lechevallier, A. Bouziat et S. Desroziers, **Assisted interpretation of core images with Deep Learning workflows: lessons learnt from a practical use case**, Second EAGE Workshop on Machine Learning, Mar 2021, Volume 2021,
>> <https://doi.org/10.3997/2214-4609.202132003>

Contacts scientifiques : antoine.bouziat@ifpen.fr et sylvain.desroziers@ifpen.fr

>> NUMÉRO 45 DE SCIENCE@IFPEN

VOUS SEREZ AUSSI INTÉRESSÉ PAR



Recherche fondamentale

Actualités

juin 2019

Intégration du deep learning dans des projets d'IFPEN

Mathématiques et informatique

Traitement du signal / Science des données

Conception de logiciels

Interprétation d'images géologiques assistée par Intelligence Artificielle

L'analyse d'image est un moyen classique de caractérisation microstructurale des matériaux qui, à partir de prises de vue numériques obtenues en microscopie, permet d'obtenir des grandeurs représentatives de la texture, lesquelles impactent des propriétés globales (par exemple diffusionnelles ou mécaniques).

La segmentation sémantique réalisée sur des images de microscopie est une opération de traitement effectuée en vue de quantifier la porosité d'un matériau et son hétérogénéité. Elle vise à affecter une classe d'appartenance (niveau d'hétérogénéité de la porosité) à chaque pixel de l'image. Cependant elle est très difficile sur certains matériaux (comme les alumines employées pour la catalyse), voire impossible par une approche classique de traitement d'image, car les différences de porosité sont caractérisées par des contrastes faibles et des variations de texture complexes.

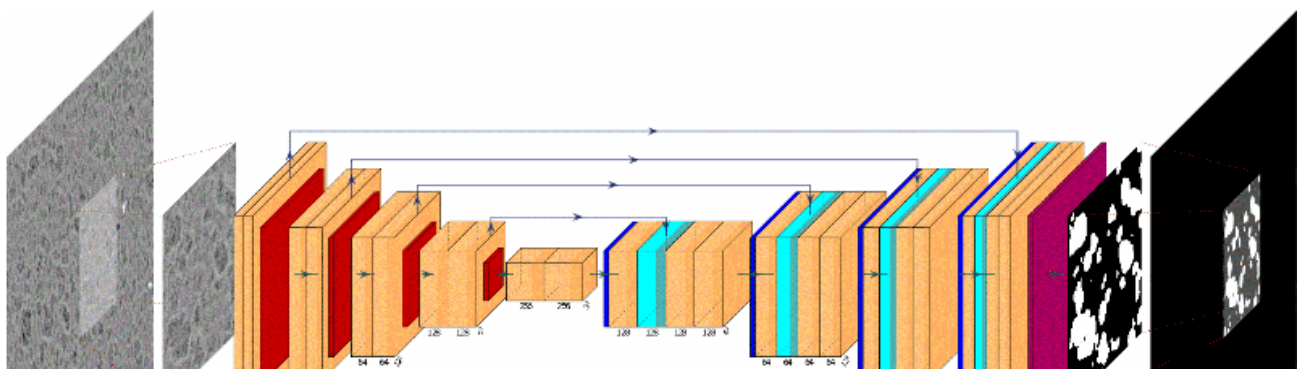
Un moyen de dépasser cette limitation est d'aborder par apprentissage profond la segmentation sémantique, en recourant à un réseau de neurones convolutifs¹. Cette méthode, ici supervisée, nécessite une base de référence construite à partir d'images microstructurales et de leurs équivalents segmentés à la main où chaque zone a vu ses pixels affectés d'une valeur binaire (0 ou 1) correspondant à son niveau de porosité (forte / faible). La création de cette base est excessivement laborieuse et ne peut s'envisager que sur un nombre limité d'images.

Lors de la phase d'apprentissage, le réseau va apprendre à transformer une image en niveaux de gris (codée sur 8 bits²) en son équivalent binaire, différenciant ainsi les formes d'hétérogénéités présentes dans la microstructure. L'apprentissage est réalisé sur des zones réduites (patches), à la fois pour augmenter le nombre de données (plusieurs patches par image) et pour faciliter l'apprentissage avec un réseau plus petit, comportant moins de paramètres à optimiser [1]. Cette manière de faire particulière, rendue nécessaire par la taille limitée de la base d'apprentissage, peut engendrer des imprécisions sur les bords des sous-parties. Une stratégie d'échantillonnage assemblant de manière stochastique les patches prédits par le réseau est alors utilisée pour pallier cet effet (figure).

Ces nouvelles opportunités d'analyses d'images par apprentissage profond, couplées aux techniques conventionnelles, fournissent de nouvelles données de compréhension inédites pour guider la fabrication des matériaux poreux. Cette méthode de segmentation a notamment été utilisée avec succès pour caractériser différents types de supports de catalyseur en alumine^[2], après l'opération de peptisation visant à conférer au réseau de pores une organisation hiérarchique³.

Dans les différentes zones d'hétérogénéité texturale observables en microscopie électronique à balayage, la porosité a par ailleurs été quantifiée par une nouvelle méthode de mesure à l'échelle locale [3]. Couplés avec l'hypothèse d'une barrière dense formée autour des zones à plus forte porosité, ces nouveaux résultats expliquent des différences effectives des propriétés de diffusion mesurées macroscopiquement sur les supports de catalyseur [2].

Cliquer sur l'animation pour l'agrandir



Animation décrivant la segmentation sémantique d'une image microscopique en différentes zones d'hétérogénéité de porosité avec un réseau de neurones convolutifs. L'image de sortie est reconstituée à partir de patches aléatoires extraits de l'image d'entrée.

- 1- Réseaux neuronaux multicouches dont l'architecture des connexions est inspirée de celle du cortex visuel des mammifères
- 2- Valeur de chaque pixel entre 0 et 255
- 3- Avec des dimensions allant de l'échelle du nanomètre à celle du millimètre

Publications :

[1] A. Hammoumi, M. Moreaud, C. Ducottet, S. Desroziers, **Adding geodesic information and stochastic patch-wise image prediction for small dataset learning**, *Neurocomputing*, 2021, ISSN 0925-2312

>> <https://doi.org/10.1016/j.neucom.2021.01.108>

[2] A. Glowska, E. Jolimaitre, L. Catita, M. Fleury, T. Chevalier, S. Humbert, A. Hammoumi, M. Moreaud, L. Sorbier, MO. Coppens, **Multi-technique characterization of hierarchically organized gamma-alumina catalyst supports**, *Under preparation*, 2021.

[3] L. Sorbier, H. Poncet, V. Lecocq, G. Maillet, M. Moula, V. Le Corre, **Local porosity measurement from scanning electron microscopy images in the backscattered electrons mode**, *Microscopy and Microanalysis*, 27(1), 20-27, 2021

>> <https://doi.org/10.1017/S1431927620024782>

Contacts scientifiques : Maxime Moreaud et elsa.jolimaitre@ifpen.fr

>> NUMERO_45_DE_SCIENCE@IFPEN

VOUS SEREZ AUSSI INTÉRESSÉ PAR



Recherche fondamentale

Événements

24 - 25 novembre 2020

Conférence Web sur la synthèse des matériaux Scale4MAT [24-25 novembre 2020]

Sciences chimiques

Synthèse organique et minérale

Sciences de l'ingénieur

Génie chimique et génie des procédés

Modélisation et simulation des systèmes

Segmentation sémantique par apprentissage profond en sciences des matériaux

Numéro 45 de Science@ifpen - Numéro spécial Science des données
02 juin 2021

Lien vers la page web :