# Calculs sur des graphes en M/R et Spark

#### Camelia Constantin – LIP6

Prénom.Nom@lip6.fr

scala> val broadcastVar = sc.broadcast(Array(1, 2, 3)) broadcastVar: org.apache.spark.broadcast.Broadcast[Array[Int]] = Broadcast(0)

scala> broadcastVar.value res0: Array[Int] = Array(1, 2, 3)

#### Variables broadcast

- créées avec SparkContext.broadcast(valeurInitiale)
- broadcastVar doit être utilisée à la place de Array(1, 2, 3) (la variable sera envoyée aux nœuds une seule fois).
- accessibles à l'intérieur des tâches avec la méthode .value (la première tâche à accéder la variable obtient sa valeur)
- la variable ne doit pas être modifiée après broadcast (la variable serait modifiée sur un seul nœud) afin que tous les nœuds aient la même valeur 3

### Variables Broadcast

Les opérations sur les RDD prennent comme arguments des fonctions (fermetures)

→ les fermetures et les variables qu'elles utilisent sont représentées par des objets Java qui sont sérialisés et envoyés avec tes tâches aux workers

Dans certains cas, des variables de grande taille doivent être accessibles et partagées entre plusieurs tâches ou entre plusieurs opérations

- => Variables broadcast
- on garde une copie d'une variable en lecture seule sur chaque machine
- on n'envoie pas une copie de la variable avec chaque tâche
- algorithmes efficaces de distribution des variables broadcast afin de réduire le coût de communication
- => peuvent être utilisées pour donner à chaque nœud une copie des données de grande

# **Exemple: Join**

// Créer une RDD avec des pairs (URL, noms)

val pageNames = sc.textFile("pages.txt").map(...)

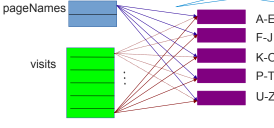
// Créer une RDD avec des pairs (URL, visites)

val visits = sc.textFile("visits.txt").map(...)

val joined = visits.join(pageNames)

A-E

et visits



« Map tasks» « Reduce tasks»

On déplace à la fois pageNames

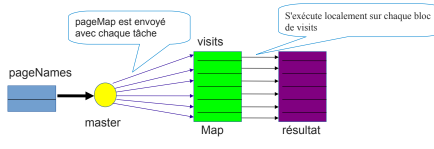
### Si l'une des deux tables est de petite taille

```
val pageNames = sc.textFile("pages.txt").map(...)
```

val pageMap = pageNames.collect().toMap()//les stocker comme un tableau associatif d'objets sur le driver

```
val visits = sc.textFile("visits.txt").map(...)
```

val joined = visits.map( $v \Rightarrow (v._1, (pageMap(v._1), v._2)))$ 



Tasks « Map »

Tasks « Reduce » 5

### Accumulateurs

Souvent on a besoin d'agréger plusieurs valeurs pendant l'exécution

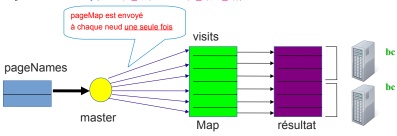
- → Accumulateurs
- Variables qui généralisent les compteurs en M/R et peuvent être incrémentées avec une opération associative
- Utilisés pour implanter des compteurs et sommes efficacement en parallèle

Les accumulateurs existants en Spark sont de type *numérique* et *collections mutables* (qui peuvent changer pendant l'exécution du programme)

On peut également définir des accumulateurs d'un type utilisateur

### Meilleure version avec broadcast

```
val pageNames = sc.textFile("pages.txt").map(...)
val pageMap = pageNames.collect().toMap()
val bc = sc.broadcast(pageMap) //est de type Broadcast[Map[...]]
val visits = sc.textFile("visits.txt").map(...)
val joined = visits.map(v => (v_1, (bc.value(v_1), v_2)))
```



Tasks « Map »

Tasks « Reduce » 6

### Exemple

- Les tâches peuvent le modifier en utilisant add ou +, ne peuvent pas lire sa
- Seulement le programme driver peut lire les valeurs d'un accumulateur en utilisant la méthode .value() (une Exception est générée si les tâches essaient de le lire)

```
scala> val accum = sc.accumulator(0, "My Accumulator")
accum: spark.Accumulator[Int] = 0
scala> sc.parallelize(Array(1, 2, 3, 4)).foreach(x => accum += x)
...
10/09/29 18:41:08 INFO SparkContext: Tasks finished in 0.317106 s
scala> accum.value
res2: Int = 10
```

Methode accumulator de SparkContext :
public <T>Accumulator<T> accumulator(T initialValue,String name,AccumulatorParam<T>
param)
param)

## Autre exemple

```
val badRecords = sc.accumulator(0)
val badBytes = sc.accumulator(0.0)

records.filter(r => {
    if (isBad(r)) {
        badRecords += 1
        badBytes += r.size
        false
        } else {
            true
        }
    }).save(...)
printf("Total bad records: %d, avg size: %f\n", badRecords.value, badBytes.value / badRecords.value)
```

9

# Partitionnement de données

 Essayer de réduire le coût de communication en contrôlant le partitionnement des RDD entre les nœuds

#### **Partitionnement**

- Défini pour des pairs (clé, valeur), divise les données en utilisant une fonction applicable sur la clé
- Le partitionnement a un coût => seulement pour des données qui sont re-utilisées plusieurs fois dans des opérations basées sur des clés (eg. join)

### Accumulateurs d'un type utilisateur

Définir un objet qui hérite de l'interface *AccumulatorParam[T]* (T est le type utilisateur) et implanter les méthodes

- zero (« valeur zéro » pour le nouveau type)
- *addInPlace* pour additionner deux valeurs

```
Exemple: pour une classe Vector avec des valeurs réelles

class Vector(val data: Array[Double]) {...}

object VectorAP extends AccumulatorParam[Vector] {

def zero(v: Vector) = new Vector(new Array(v.data.size)) //créé un vecteur de la taille donnée et initialise

//les entrées à 0

def addInPlace(v1: Vector, v2: Vector) = {

for (i ← 0 to v1.data.size-1) v1.data(i) += v2.data(i)

return v1

}
```

On peut utiliser maintenant :

sc.accumulator(new Vector(new Array(1,1)), "My Accumulator", VectorAP)

# Exemple

```
val sc = new SparkContext(...)

//charger les informations une seule fois à partir d'un fichier Hadoop SequenceFile

//UserInfo : liste de sujets qui représentent l'intérêt de l'utilisateur

val userData = sc.sequenceFile[UserID, UserInfo]("hdfs://...").persist()

//méthode appelée périodiquement pour obtenir le log des actions de l'utilisateur pendant les 5 dernières minutes

//LinkInfo : information sur les liens visités par l'utilisateur

def processNewLogs(logFileName: String) {

val events = sc.sequenceFile[UserID, LinkInfo](logFileName)

val joined = userData,join(events) // RDD (UserID, (UserInfo, LinkInfo))

val ofTTopicVisits = joined.filter {

case (userId, (userInfo, linkInfo)) =>

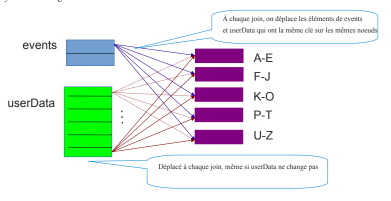
!userInfo.topics.contains(linkInfo.topic)

}.count() // Combien d'utilisateurs ont visité un lien qui n'appartient pas à un sujet de leur intérêt

println("Number of visits to non-subscribed topics: " + oftTopicVisits)

}
```

- les entrées de userData sont distribuées en fonction du bloc HDFS où elles ont été trouvées (Spark ne connaît pas l'emplacement de l'entrée correspondante à un certain UserID). Utilisée pour toutes les exécutions de 'processNewLogs, ne change pas
- events: RDD locale à processNewLogs, utilisée une seule fois, change à chaque exécution de processNewLogs



# Créer des partitions

- PartitionBy: retourne une nouvelle RDD (ne modifie pas celle qui existe)
- Utiliser persist() après partitionBy pour ne pas exécuter le partitionnement à chaque accès
- Le nombre de partitions détermine le nombre de tasks qui vont exécuter les opérations en parallèle sur la nouvelle RDD (doit être ≥ au nombre de coeurs du cluster)

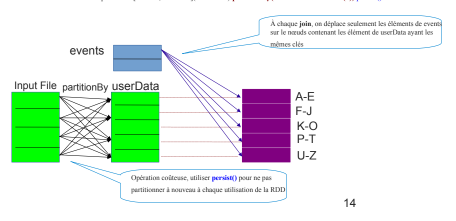
#### Déjà existants en Spark :

- HashPartitioner(nbPartitions: Int) :
  - les données dont les clés ont la même valeur % nbPartitions apparaissent dans la même partition
- RangePartitioner(nbPartitions: Int, rdd: RDD[\_<: Product2[K, V]], ascending: Boolean = true):
  - les données avec les clés dans la même plage de valeurs apparaissent dans la même partition

### Solution : utiliser le partitionnement

- · créer 5 partitions pour userData
- · pas besoin de partitionner events

val userData = sc.sequenceFile[UserID, UserInfo]("hdfs://...").partitionBy(new HashPartitioner(5)).persist()



## Partitionnement

Chaque RDD a un objet Partitioner qui est optionnel

Pour chaque opération qui implique un déplacement de données :

- Pour une RDD qui a un Partitioner, l'opération prend en compte ce Partitioner, les valeurs pour chaque clé sont calculées d'abord localement sur chaque machine et seulement le résultat est envoyé au master
- Appliquée à deux RDD, elle prend en compte le Partitioner d'une des deux RDD, s'il existe (les données de cette RDD ne seront pas déplacées). Aucune donnée n'est déplacée si :
  - Les deux RDD ont le même Partitioner et sont distribuées sur les mêmes machines ou l'une d'entre elles n'est pas encore calculée
- Spark utilise par défaut HashPartitioner (nb partitions=degré de parallélisme)

### Connaître le partitionnement existent

On utilise la méthode .partitioner sur une RDD

```
scala> val a = sc.parallelize(List((1, 1), (2, 2)))
scala> val b = sc.parallelize(List((1, 1), (2, 2)))
scala> val joined = a.join(b)

scala> a.partitioner
res0: Option[Partitioner] = None

scala> joined.partitioner
res1: Option[Partitioner] = Some(HashPartitioner@286d41c0)
```

17

### 

### Utilisation du partitionnement

#### Opérations qui utilisent le partitionnement

 cogroup, groupWith, join, leftOuterJoin, rightOuterJoin, groupByKey, reduceByKey, combineByKey, and lookup.

#### Opérations qui changent le partitionnement

- cogroup, groupWith, join, leftOuterJoin, rightOuterJoin, groupByKey, reduceByKey, combineByKey, partitionBy, sort
- si la RDD à laquelle on l'applique a un Partitioner : mapValue, flatMapValue, filter
- L'objet Partitioner est créé automatiquement sur les RDD créées par des opérations qui partitionnent les données. Pour les opérations binaires on obtient :
  - le même Partitioner que l'un des deux opérandes ayant un Partitioner
  - le Partitioner du premier opérande
  - si aucun opérande n'est partitionné : HashPartitioner

Toute autre opération produit des résultats sans Partitioner

18

### Définir son propre partitionnement

Extension de la classe *Partitioner*, écrire les méthodes :

- NumPartitions : retourne le nombre de partitions
- getPartition : retourne la partition d'une clé donnée (entre 0 et NumPartitions)
- equals : utile pour décider si deux RDD sont partitionnées de la même manière

#### Exemple : regrouper les pages du même domaine dans la même partition

# Algorithmes de calcul sur les graphes

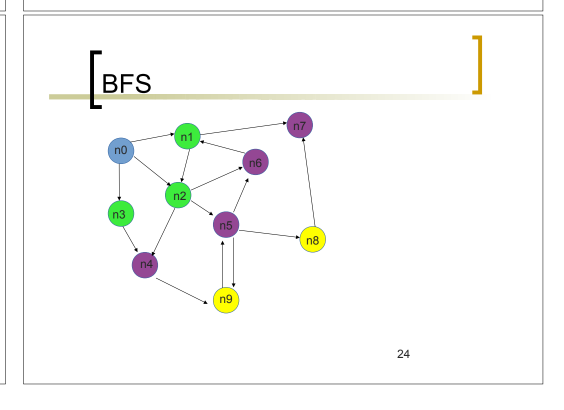
Plus court chemin

22

# Problème

- Trouver la longueur du plus court chemin à partir d'un nœud donné s vers les autres nœuds
- Centralisé: l'algorithme de Dijkstra
- MapReduce: BFS en parallèle à partir du nœud initial s Intuition (pour un graphe non pondéré):
  - Pour tous les voisins p de s :

DISTANCE(p) = 1



# Algorithme

#### Données:

- Clé : nœud n
- Valeur : distance d à partir de s, liste de voisins AdjacencyList => node N
- Initialisation : d= ∞pour tous les nœuds sauf s

```
1: class Mapper
      method Map(nid n, node N)
         d \leftarrow N.\text{Distance}
          Emit(nid n, N)
                                                             ▶ Pass along graph structure
         for all nodeid m \in N. Adjacency List do
             Emit(nid m, d + 1)
                                                     ▷ Emit distances to reachable nodes
1: class Reducer
      method Reduce(nid m, [d_1, d_2, \ldots])
          d_{min} \leftarrow \infty
         M \leftarrow \emptyset
         for all d \in \text{counts } [d_1, d_2, \ldots] do
             if IsNode(d) then
                 M \leftarrow d
                                                               ⊳ Recover graph structure
             else if d < d_{min} then
                                                               ▶ Look for shorter distance
                 d_{min} \leftarrow d
          M.Distance \leftarrow d_{mir}
                                                               ▶ Update shortest distance
         Emit(nid m, node M)
                                                                                           _5
```

# PageRank

### BFS

- Plusieurs itérations sont nécessaires pour explorer tout le graphe( à chaque itération on découvre de nouveaux nœuds)
- Lorsqu'un nœud est trouvé pour la première fois on obtient la plus courte distance (pas vrai pour des graphes pondérés où les arcs peuvent avoir des poids différents)
- Arrêt de l'algorithme : lorsque la distance de tous les nœuds est différente de ∞ (on suppose que le graphe est connecté). Nombre d'itérations : le diamètre du graphe
- Comparaison:
  - BFS: À chaque itération calcule les distances vers tous les nœuds =>beaucoup de calculs inutiles, pas de structure globale
  - Dijkstra: plus efficace, à chaque fois qu'un nœud est exploré son plus court chemin a déjà été trouvé, nécessite une struggure globale

# PageRank: principe

Liens hypertexte = recommandations



Y! recommande N



#### Principe

- Les pages avec beaucoup de recommandations sont plus importantes
- Importance aussi de *qui* donne la recommandation

être recommandé par Yahoo! est mieux que par X

la recommandation compte moins si Yahoo! recommande beaucoup de pages → l'importance d'une page dépend du nombre et de la qualité (importance de celui qui recommande) de ses liens entrants

## PageRank simplifié

Recommandation donnée par Y! à N:

$$\frac{PR\left( \text{ }Y!\right)}{\mid out\left( \text{ }Y!\right)\mid} \qquad \text{ où } \qquad \begin{bmatrix} PR\left( \text{ }Y!\right) = l'importance de Y!\\ \mid out\left( \text{ }Y!\right)\mid = nombre de liens sortants de Y!\end{bmatrix}$$

Importance de Netscape est la somme de ses recommandations

$$PR(N) = \sum \frac{PR(P)}{Iout(P)}$$
 P = pages qui recommandent N

29

31

# Calcul des valeurs PR

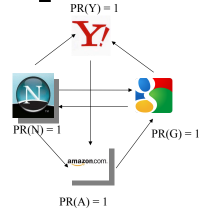
Résolution système linéaire

- 4 équations avec 4 inconnues
- pas de solution unique
- → ajouter la contrainte PR(A)+PR(Y)+PR(N)+PR(G) = 1 pour assurer l'unicité

#### Observation:

 système linéaire de grandes dimensions, beaucoup de pages sans liens sortants => les méthodes de calcul directes (ex. méthode de Gauss) sont plus coûteuses que les méthodes itératives





PR(A) = PR(N)/3 + PR(Y)

PR(Y) = PR(N) / 3 + PR(G) / 2

PR(N) = PR(G)/2

PR(G) = PR(A) + PR(N)/3

30

### Représentation matricielle

On considère *n* pages, pour chaque page i, on note:

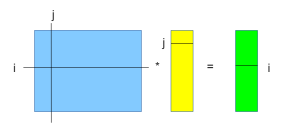
• out(i) est l'ensemble de pages j référencées par i

 $M(m_{ij})$  est la matrice d'adjacence associée au graphe du Web

- $m_{ij}$ : fraction de l'importance de j qui est donnée à i  $(m_{ij} = 1/|out(j)|, si j a des liens sortants, <math>p_{ij} = 0$  dans le cas contraire)
- ligne i = fractions d'importance reçues par i
- colonne j = distribution de l'importance de j (pour les pages j avec des liens sortants, la somme des éléments sur les colonnes est 1)

 $PR(PR_1, PR_2,...,PR_n)$  est le vecteur des inconnues (importance)  $PR_i$  est l'importance de la page i

$$\text{Mise à jour de PR}_{_{i}} \colon \quad PR_{_{i}} \! = \! \sum \frac{PR_{_{j}}}{\mid out(j) \mid}$$



$$PR_i = \sum_{i} m_{ij} * PR_j$$

33

# Algorithme de calcul itératif

- Un graphe avec n nœuds
- Initialisation :  $PR^0 = [1,...,1]$
- À chaque itération k, recalculer PR(k)

$$PR^{(k)} = M * PR^{(k-1)}$$

Arrêt du calcul (convergence) :

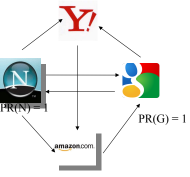
$$\frac{\sum |\operatorname{PR}_{i}^{k} - \operatorname{PR}_{i}^{(k-1)}|}{\|\operatorname{PR}^{k}\|_{1}} < \varepsilon, \varepsilon \in (0,1)$$

Le vecteur PR obtenu à la convergence satisfait la condition :

$$PR = M * PR$$

35

# Exemple PR(Y!) = 1



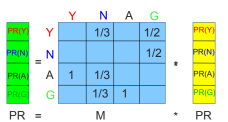
PR(A) = 1

PR(A) = PR(N)/3 + PR(Y)

PR(Y) = PR(N)/3 + PR(G)/2

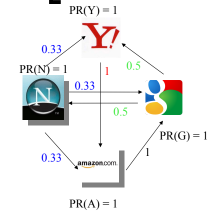
PR(N) = PR(G)/2

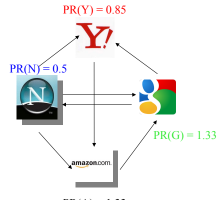
PR(G) = PR(A) + PR(N)/3



34

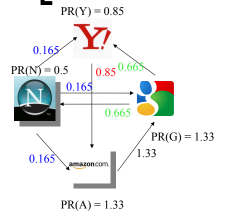
# Exemple – Itération 1

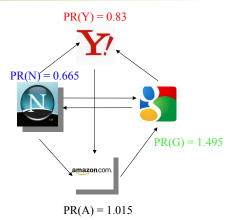




PR(A) = 1.33

# Exemple – Itération 2





37

39

# PageRank en MapReduce

method MAP(nodeid n)

$$p \leftarrow d * \frac{PR(n)}{|out(n)|}$$

for all nodeid m in out(n) do

EMIT(m, p)

method REDUCE(nodeid m, [p<sub>1</sub>, p<sub>2</sub>...])

$$s \leftarrow (1-d)$$

for all p in  $[p_1, p_2, \ldots]$  do

$$s \leftarrow s + p$$

$$PR(m) \leftarrow s$$

# Algorithme itératif complet

Un graphe avec n nœuds

Initialisation :  $PR^0 = [1,...,1] = I_n$ 

À chaque itération k, recalculer PR(k)

$$PR^{(k)} = d*M * PR^{(k-1)} + (1-d)I$$

(ou équivalent : 
$$\forall i: PR_i^k = d*\sum \frac{PR_j}{|out(i)|} + |1-d|$$
)

arrêt lorsque : 
$$\frac{\sum |PR_i^k - PR_i^{k-1}|}{\|PR^k\|} < \varepsilon, \varepsilon \in [0, 1]$$

le facteur de décroissance d (valeur habituelle 0.85) est utilisé pour assurer

l'unicité du vecteur PR calculé et la convergence du calcul itératif

38

### Calcul de PageRank en M/R

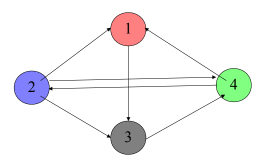
#### Map

- Un Map task travaille sur une portion de la matrice M et du vecteur PR<sup>(k-1)</sup> et produit une partie de PR<sup>(k)</sup>
- La fonction Map s'applique à un seul élément mij (1/|out(j)|) de la matrice M et produit la paire (i, d\*mij\*PRj) =>tous les termes de la somme qui permet de calculer le nouveau PRi auront la même clé
- On utilise également un combiner pour agréger localement les valeurs produites par le même Map task

=> Définir des stratégies de partitionnement de la matrice et des vecteurs qui tiennent compte de la capacité mémoire des nœuds de calcul exécutant les tasks

#### Reduce

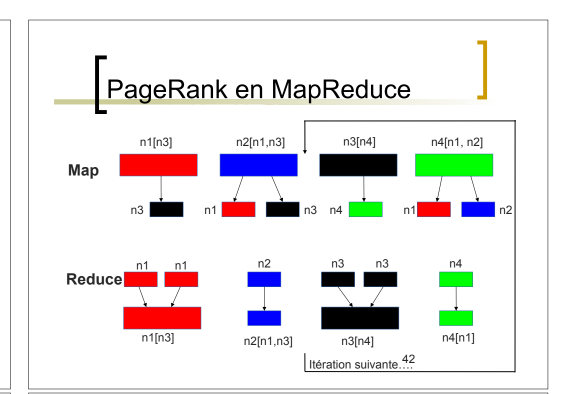
 La fonction Reduce aditionne les termes avec la même clé i, et produit la paire (i, PRi)

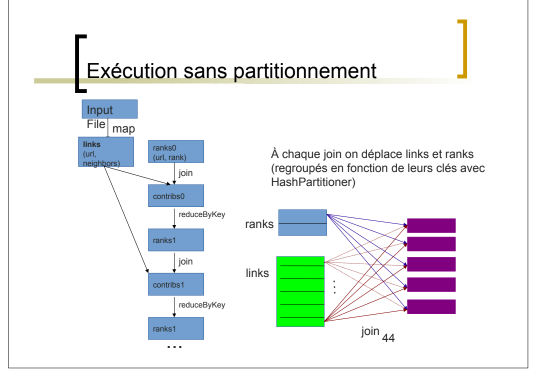


41

# Exemple : PageRank sous Spark

- Le score de chaque page est initialisé à 1
- À chaque itération, une page p envoie le score rank(p)/|out(p)| à ses voisins
- Le score de chaque page q est calculé comme étant 0.15+0.85\*contibs(q)





# Exécution avec le partitionnement existant dans Spark

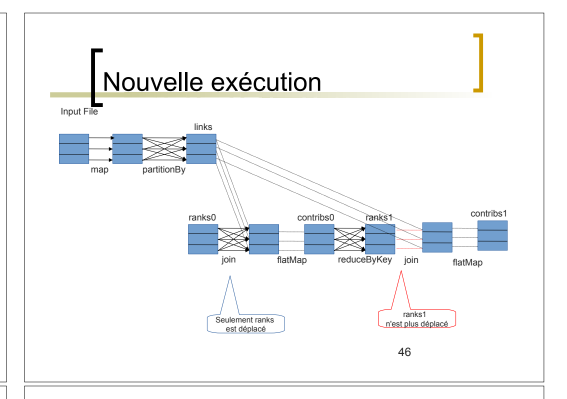
#### Partitionner links:

## Encodage de la matrice

- Matrice creuse (beaucoup d'entrées sont 0)
- Stocker les entrées non nulles (listes d'adjacence)
- L'espace de stockage est proportionnel au nombre d'arcs
- Pour chaque nœud on stocke également le nombre de liens sortants
- Le vecteur PR est également de grandes dimensions (prop. au nombre de noeuds)

	1	2	3	4
1	0	1/3	0	1/2
2	0	0	0	1/2
3	1	1/3	0	0
4	0	1/3	1	0

	Nœud source	degré	Nœuds destination
	1	1	3
	2	3	1, 3, 4
<b>→</b>	3	1	4
	4	2	1, 2



### Partitionnement en bandes

B Map tasks

#### Mai

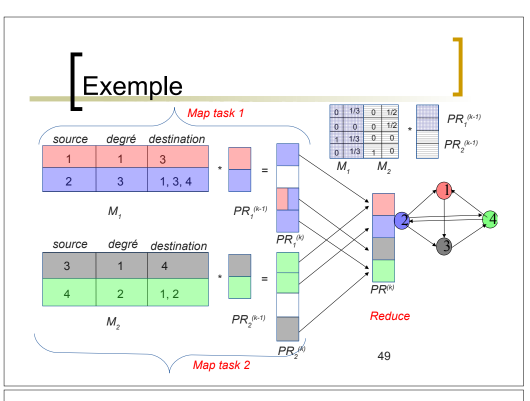
- La matrice M est partitionnée en B bandes verticales (une bande correspond à un ensemble de nœuds source)
- Le vecteur PR<sup>(k-1)</sup> est partitionné en **B** bandes horizontales
- => chaque task reçoit une bande M, de M et la bande correspondante de PR (k-1)
- Chaque task produit une version locale du vecteur PR<sup>k</sup> (de même taille que le vecteur PR<sup>k</sup>): PR<sub>k</sub><sup>k</sup>=((1,PR<sub>k</sub><sup>k</sup>(1)), ..., (n,PR<sub>k</sub><sup>k</sup>(n))

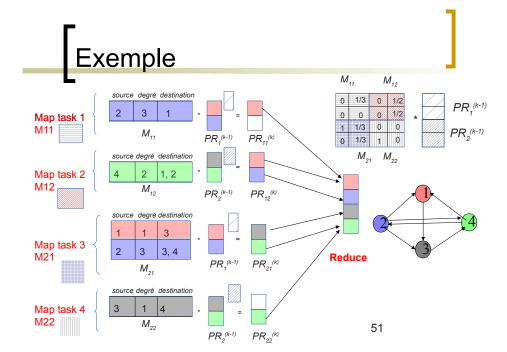
#### Reduce

Aggrégation somme des vecteurs PR, k en fonction des clés

**Avantage de cette méthode :** on stocke seulement une partie(bande) de M et de PR<sup>(k-1)</sup> dans la mémoire locale d'un nœud de calcul

**Inconvénient :** on doit stocker le vecteur PR<sub>b</sub> entièrement( possiblement de même taille que PR<sup>k</sup>) => problème si pas assez de mémoire





### Partitionnement en blocks

B\*B Map tasks

#### Map

- La matrice M est partitionnée en **B\*B** blocks
- Le vecteur PR<sup>(k-1)</sup> est partitionné en **B** bandes horizontales
- => chaque task reçoit un block M<sub>ib</sub> de M et une bande de PR<sub>b</sub><sup>(k-1)</sup> (*PR<sub>b</sub>*<sup>(k-1)</sup> est transmise B fois : à chaque task qui reçoit un block M<sub>ib</sub>, pour i de 1 à B)
- Chaque task produit une version locale du vecteur PR<sup>k</sup>.:

$$PR_{ib}^{k} = ((1, PR_{ib}^{k}(1)), ..., (i, PR_{ib}^{k}(i))$$

Reduce : somme des vecteurs PR, k en fonction des clés

**Avantage de cette méthode :** on stocke seulement une partie(block) de M et de  $PR^{(k-1)}$  dans la mémoire locale d'un nœud de calcul, ainsi qu'une partie du vecteur final =>tout peut être stocké en mémoire

**Inconvénient :** chaque bande  $PR_b^{(k-1)}$  du vecteur  $PR^{(k-1)}$  doit être répliquée plusieurs fois

50

# Quelques problèmes liés au score PR

#### Mesure de popularité générique

 ne tient pas compte de la sémantique des informations associées aux entités classées (documents, utilisateurs ..), le sujet de la requête, les préférences de l'utilisateur → versions de PR améliorées

#### Une seule mesure d'importance

• autres méthodes : HITS

#### Influencé par des liens de spam

• Liens artificiels crées pour influencer le score PR → solutions pour détecter ces liens et corriger les scôtes

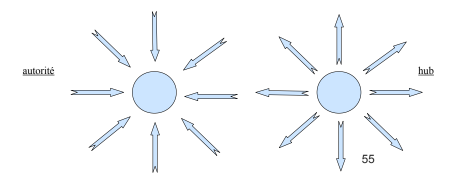
# [ ]

### HITS

53

### Quelques définitions

- Une autorité est une page qui fournit des informations importantes et fiables sur un sujet donné (comme dans PageRank)
- Un hub est une page qui contient une collection de liens vers des autorités sur un sujet donné



### HITS

- HITS = Hyperlink Induced Topic Search
- Une autre technique d'utilisation du graphe du Web pour le classement
- Part de l'idée qu'il existe 2 rôles pour une page: hub et autorité
- Chaque page peut être un hub, une autorité, ou les 2
- On donne par conséquent 2 scores (scores de hub et d'autorité) à chaque page au lieu d'un seul
- Les scores sont calculés *au moment* de la requête

54

### Idée de l'algorithme

Les bonnes pages de hubs ont des liens vers les pages d'autorité les plus intéressantes

(ex.: le fan de Star Wars aura de nombreux liens vers des pages sur des sites importants dédiés au film)

Les pages d'autorité importantes sont pointées par des hubs importants

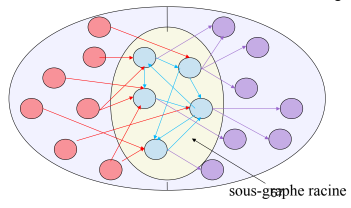
(ex: le site officiel de l'université est « pointé » par les sites des différents masters et des universités collaborant)

=> relation de renforcement mutuel

### Trouver les autorités et hubs

on construit d'abord un sous-graphe du web centré sur le sujet souhaité (en fonction de la requête)

ensuite on calcule les scores de hubs et d'autorités dans ce sous-graphe



### Calcul des scores

#### Algorithme itératif:

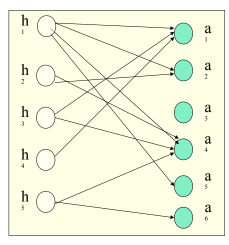
- pour chaque page p on maintient un score de hub h(p) et un score d'autorité a(p)
- à chaque itération on calcule d'abord les scores d'autorité à partir des scores de hub précédents:

$$a(p)^k = \sum_{q \text{ pointe vers } p} h(q)^{k-1}$$

• avec ce nouveau score on calcule les scores de hub :

$$h(p)^k = \sum_{p \text{ pointe vers } q} a(q)^k$$

Exemple



#### Score de hub:

h1 = a1 + a2 + a4 + a5h4 = a1donc h1 meilleur hub

#### Score d'autorité:

a2 = h1 + h2a4 = h1 + h2 + h3 + h5donc a4 meilleure autorité

58

# Calcul des scores (suite)

à chaque itération, lorsque tous les scores ont été calculés, on les normalise (on peut utiliser n'importe quelle norme, on veut les valeurs relatives):

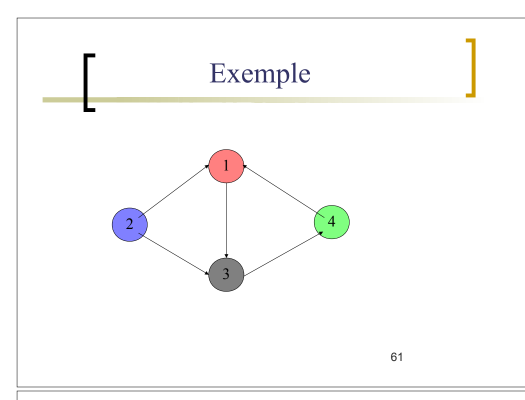
$$a(p)^{k} = \frac{a(p)^{k}}{\sqrt{\sum (a(p')^{k})^{2}}} \qquad h(p)^{k} = \frac{h(p)^{k}}{\sqrt{\sum (h(p')^{k})^{2}}}$$

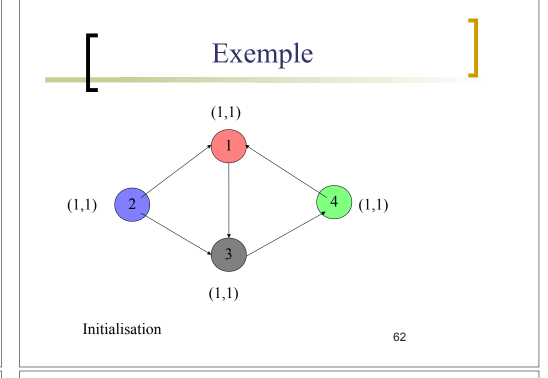
$$h(p)^k = \frac{h(p)^k}{\sqrt{\sum (h(p')^k)}}$$

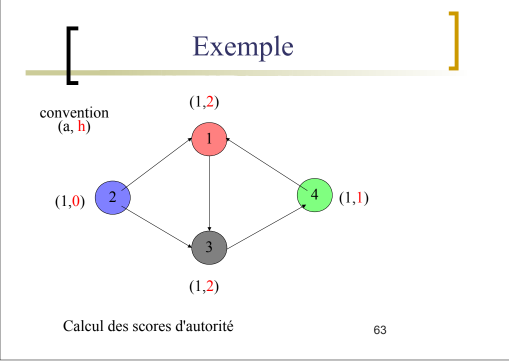
test de convergence pour un seuil de tolérance  $\varepsilon$ :

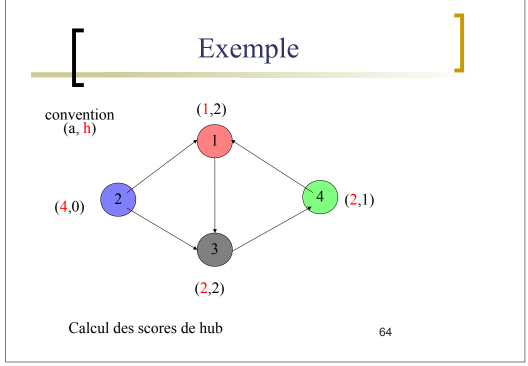
$$\sum \left(h_i^k - h_i^{(k-1)}\right)^2 < \varepsilon \qquad \sum \left(a_i^k - a_i^{(k-1)}\right)^2 < \varepsilon$$

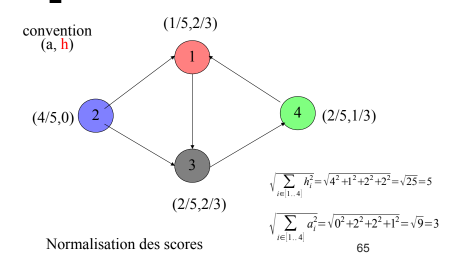
60











### Algorithme séquentiel

$$a^{0} := \left(\frac{1}{\sqrt{n}}, \dots, \frac{1}{\sqrt{n}}\right) \in \mathbb{R}^{n}$$

$$h^{0} = \left(\frac{1}{\sqrt{N}}, \dots, \frac{1}{\sqrt{N}}\right) \in \mathbb{R}^{n}$$

$$k := 1$$

$$do \quad \forall p:$$

$$a(p)^{k} = \sum_{\substack{q \text{ pointe vers } q \\ a(p)^{k} = \frac{a(p)^{k}}{\sqrt{\sum_{k} \left(a(p')^{k}\right)^{2}}}} a(q)^{k}$$

$$a(p)^{k} = \frac{a(p)^{k}}{\sqrt{\sum_{k} \left(a(p')^{k}\right)^{2}}}$$

$$h(p)^{k} = \frac{h(p)^{k}}{\sqrt{\sum_{k} \left(h(p')^{k}\right)^{2}}}$$
while 
$$\sum_{k} \left(h_{i}^{k} - h_{i}^{k-1}\right)^{2} > \varepsilon$$

Algorithme parallèle

... à réaliser en TME à partir de l'algorithme de PageRank

# Compter les triangles

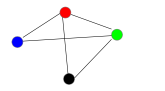
### Pourquoi compter les triangles?

#### Coefficient de clustérisation :

- Pour un graphe non dirigé G=(V,E)
- cc(v) = fraction des voisins de v qui sont eux-mêmes des voisins

$$= \frac{|\{(u, w) \in E | u \in \Gamma(v) \land w \in \Gamma(v)\}|}{\binom{d_v}{2}}$$

est le nombre total d'arcs possibles entre les voisins de v

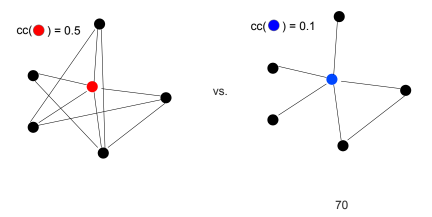


- cc( ) = 1/1
- cc( ) = 2/3
- $cc(\bullet) = 1/1$
- cc( ) = 2/3

69

## Coefficient de clustérisation

Montre la densité de la connectivité autour d'un noeud



# Comment compter les triangles ?

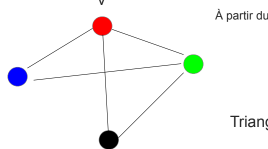
Algorithme séquentiel (graphe non dirigé) :

Triangles  $\leftarrow 0$ foreach v in V foreach u,w in Adjacency(v) if (u,w) in E Triangles += 1/2 return (Triangles / 3)

Complexité de l'algorithme :  $O(\sum d_v^2)$ 

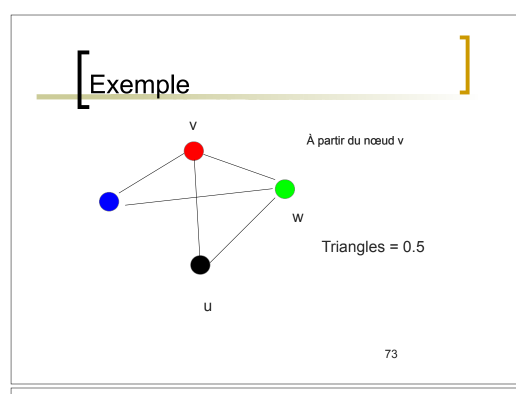
Chaque triangle est compté 3 fois (une fois par noeud)

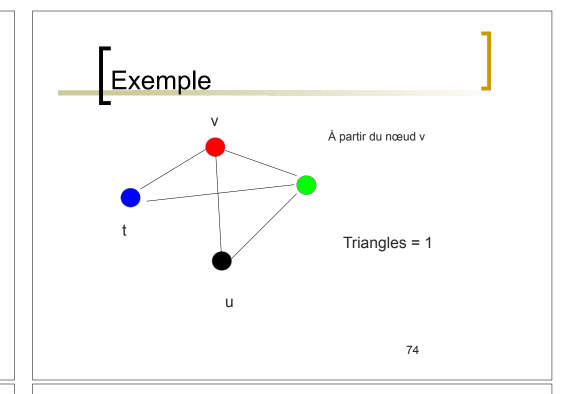
Exemple

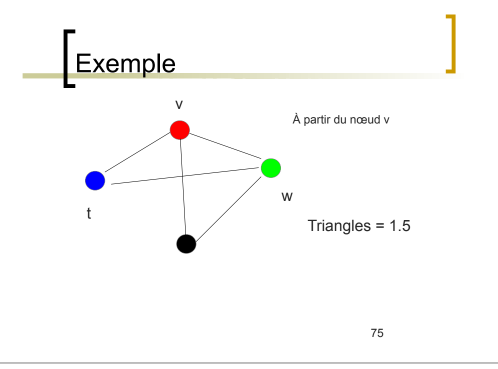


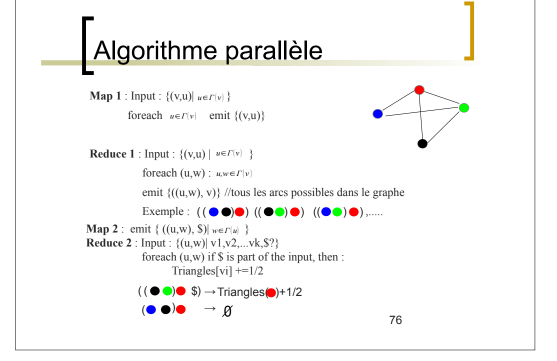
À partir du nœud v

Triangles = 0









# Adaptation de l'algorithme

On génère tous les chemins à vérifier en parallèle, le temps d'exécution est  $\max_{v \in V} \sum d_v^2 =$  pour les nœuds avec beaucoup de voisins (millions) les reducer tasks correspondants peuvent être très lents

#### Amélioration:

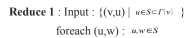
- ordonner les nœuds par leur degré (pour ceux qui ont le même degré par leur identifiant)
- compter chaque triangle une seule fois, à partir du nœud minimum
- complexité :  $O(m^{3/2})$  (m = nombre d'arcs dans le graphe)

77

# Algorithme parallèle

```
Map 1 : Input : \{(v,u)| u \in \Gamma(v)\}
if u > v then emit \{(v,u)\}
```





if  $w \ge u$  then emit  $\{((u,w),\,v)\}$ 

Exemple:  $(( \bullet \bullet) \bullet) (( \bullet \bullet) \bullet) (( \bullet \bullet) \bullet)$ 

**Map 2**: emit {  $((u,w), \$) | w \in \Gamma(u)$  }

**Reduce 2**: Input :  $\{(u,w)|\ v1,v2,...vk,\$?\}$ 

for each (u,w) if  $\$  is part of the input, then : Triangles[vi] ++

Exemple :  $(( \bullet \bullet) \bullet \$) \rightarrow Triangles(\bullet)++$ 

**→** 

79

# Algorithme amélioré

```
Algorithme séquentiel :

Triangles ← 0

foreach v in V

foreach u,w in Adjacency(v)

if u > v && w > u

if (u,w) in E

Triangles++

Return Triangles
```

78

### Références

https://www.safaribooksonline.com/library/view/learning-spark/9781449359034/ach04.html http://ampcamp.berkeley.edu/wp-content/uploads/2012/06/matei-zaharia-amp-camp-2012-advanced-spark.pd https://www.cs.berkeley.edu/~matei/papers/2012/nsdi spark.pdf

Mining of Massive Datasets (Chapitre 5): http://infolab.stanford.edu/~ullman/mmds/bookL.pdf