



# **UNIVERSIDAD DE EXTREMADURA**

## **CENTRO UNIVERSITARIO DE MÉRIDA**

INGENIERO EN INFORMÁTICA EN TECNOLOGÍAS DE  
LA INFORMACIÓN

PROYECTO FIN DE GRADO

## **INTEGRACIÓN DE UNA HERRAMIENTA DE CÓMPUTO EVOLUTIVO CON UNA DE PROCESAMIENTO MASIVO DE INFORMACIÓN**

Autor: Daniel Lanza García

Mérida - Junio 2015



# **UNIVERSIDAD DE EXTREMADURA**

## **CENTRO UNIVERSITARIO DE MÉRIDA**

INGENIERO EN INFORMÁTICA EN TECNOLOGÍAS DE  
LA INFORMACIÓN

PROYECTO FIN DE GRADO

# **INTEGRACIÓN DE UNA HERRAMIENTA DE CÓMPUTO EVOLUTIVO CON UNA DE PROCESAMIENTO MASIVO DE INFORMACIÓN**

Autor: Daniel Lanza García

Director: Francisco Fernández de Vega

Codirector: Francisco Chávez de la O

Mérida - Junio 2015



## **Prólogo**

En las primeras líneas que describen este proyecto fin de carrera, ...

## **Agradecimientos**

Quiero dar mi mas sincero agradecimiento a A todos muchas gracias.

# Índice general

<b>1. Introducción</b>	<b>1</b>
1.1. Motivaciones . . . . .	1
1.2. Objetivos . . . . .	1
1.3. Recursos empleados . . . . .	1
1.4. Organización del documento . . . . .	1
<b>2. Análisis del sistema</b>	<b>2</b>
2.1. Algoritmos evolutivos . . . . .	2
2.1.1. Paralelización . . . . .	4
2.2. Procesamiento masivo de información . . . . .	6
2.2.1. Modelo computacional: Map/Reduce . . . . .	7
<b>3. Desarrollo del proyecto</b>	<b>8</b>
3.1. Estudio de ECJ como herramienta de cómputo evolutivo . . . . .	8
3.1.1. Proceso evolutivo . . . . .	10
3.2. Estudio de Hadoop como herramienta de procesamiento masivo de información . . . . .	10
3.2.1. El sistema de ficheros . . . . .	11
3.2.2. La capa MapReduce . . . . .	12
3.3. Diagramas de diseño . . . . .	13
3.3.1. Diagrama de contexto . . . . .	14
3.3.2. Diagrama de flujo de datos . . . . .	14
3.4. Implementación . . . . .	14
3.4.1. Aclaraciones previas . . . . .	15
3.4.2. Paso 1: Distribución del estado de la evaluación . . . . .	16
3.4.3. Paso 2: Creación de la entrada del trabajo . . . . .	17
3.4.4. Paso 3: Creación y ejecución del trabajo de MapReduce (eva- luación) . . . . .	18
3.4.5. Paso 4: Asignación de resultados . . . . .	20
3.5. Mejoras introducidas . . . . .	21
3.6. Despliegue de problemas utilizando la implementación . . . . .	21
3.6.1. MaxOne . . . . .	21
3.6.2. Parity . . . . .	23
3.7. Resultados . . . . .	26
3.7.1. Millones de individuos: Parity . . . . .	27
<b>4. En el mundo real: reconocimiento facial</b>	<b>28</b>
4.1. Descripción del problema . . . . .	28

4.2. Modificación planteada: introducir evolución y paralelismo . . . . .	29
4.2.1. Implementación . . . . .	30
4.3. Resultados . . . . .	35
<b>5. Manual de usuario</b>	<b>36</b>
5.1. Obtención . . . . .	36
5.2. Importar a entorno de desarrollo . . . . .	38
5.3. Compilación . . . . .	38
<b>6. Trabajos futuros</b>	<b>40</b>
<b>7. Conclusiones</b>	<b>41</b>
<b>8. Anexo I. Código fuente</b>	<b>42</b>



# Índice de figuras

2.1. Fases del proceso evolutivo . . . . .	4
3.1. Clases que representan el proceso evolutivo en ECJ . . . . .	9
3.2. Procesos en los diferentes nodos de un cluster Hadoop . . . . .	11
3.3. Fases de un trabajo MapReduce . . . . .	13
4.1. Arquitectura de la fase de entrenamiento . . . . .	29

# Índice de tablas

3.1. Tiempos de ejecución secuencial y multihilo . . . . .	27
--	----

# 1. INTRODUCCIÓN

---

## 1.1 Motivaciones

Muchos problemas computacionales de diferente naturaleza se intentan afrontar haciendo uso de modelos computacionales tradicionales obteniendo no muy buenos resultados, la computación evolutiva aporta un enfoque bioinspirado que en muchos casos consigue proporcionar resultados más que aceptables. Es por esto que su popularidad está en aumento, siendo aplicada esta metodología a problemas de muy diversa índole.

Con el paso de los años y la evolución de los sistemas computacionales, la computación evolutiva se ha intentado aplicar a la resolución de problemas cada vez más complejos, lo cual en la mayoría de los casos, suele conllevar el uso de más recursos como capacidad de cómputo, memoria y tiempo. Esto hace que se busquen soluciones para mejorar el uso de estos recursos.

Numerosas investigaciones se han llevado a cabo con el fin de minimizar el uso de uno de los recursos más importantes mencionados anteriormente, el tiempo. Se han diseñado algoritmos en este modelo cuya ejecución puede tomar años y que por lo tanto su tiempo de ejecución es impracticable. Varias metodologías se han aplicado para reducir el tiempo de ejecución, una de ellas es la paralelización de parte del proceso, esto puede llevarse a cabo con los procesadores de última generación los cuales poseen varios núcleos de procesamiento o también se puede conseguir con el uso de varios computadores conectados en red.

Este trabajo plantea una solución para utilizar los recursos disponibles de forma eficiente y así reducir los tiempos de ejecución, la solución que se describirá hace uso de una herramienta que explota ambas metodologías, ejecución paralela en procesadores multi-núcleo y uso de numerosas computadoras.

## 1.2 Objetivos

## 1.3 Recursos empleados

## 1.4 Organización del documento

## 2. ANÁLISIS DEL SISTEMA

---

En este capítulo nos sumergiremos en los dos campos de conocimiento que este proyecto contempla, la computación evolutiva y el procesamiento masivo de información. Ambos están adquiriendo cada vez más importancia en el mundo de la computación y la resolución de problemas no convencionales, a los que en la teoría de la complejidad computacional se les conoce como problemas de tiempo polinomial no determinista, o también conocidos como NP. La importancia de esta clase de problemas de decisión es que contiene muchos problemas de búsqueda y de optimización para los que se desea saber si existe una cierta solución o si existe una mejor solución que las conocidas.

Se cubrirán temas como porqué surgen estas metodologías, sus propósitos y de que manera intentan resolver el problema para el cual han sido desarrolladas.

### 2.1 Algoritmos evolutivos

Existen problemas computacionales que no pueden ser resueltos con técnicas tradicionales, o porque no existe una que pueda proporcionar un resultado aceptable o porque la técnica aplicada necesita de un tiempo o recursos de los que no se disponen. Así es el caso en problemas NP donde una búsqueda exhaustiva encontraría la mejor solución pero el tiempo necesario para su ejecución se hace impracticable. Para este tipo de problemas se buscan técnicas que no proporcionan siempre la mejor solución pero que intentar acercarse lo máximo posible haciendo uso de recursos razonables, a estos problemas se les conoce como problemas de optimización.

Se han desarrollado diferentes formas de afrontar estos problemas de optimización y una de ellas es la computación evolutiva, este modelo se basa en la teoría de la evolución que Charles Darwin postuló. Esta idea de aplicar la teoría Darwiniana de la evolución surgió en los años 50 y desde entonces han surgidos diferentes corrientes de investigación:

- Algoritmos genéticos, donde los individuos de la población son representados por cadenas de bits o números.
- Programación evolutiva, una variación de los algoritmos genéticos, donde lo que cambia es la representación de los individuos. En el caso de la Programación evolutiva los individuos son ternas cuyos valores representan estados de un autómata finito.

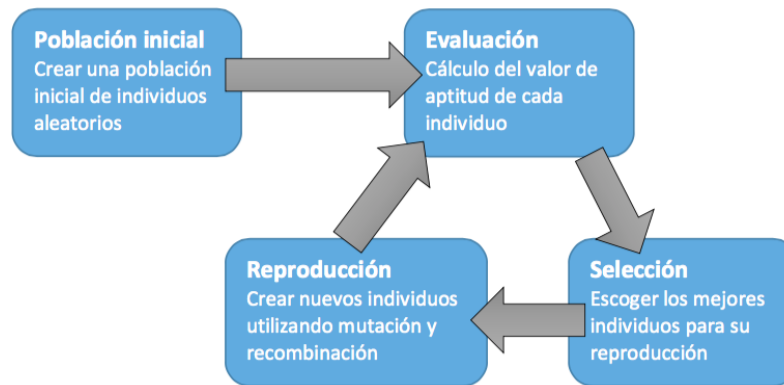
- Estrategias evolutivas, se diferencia de las demás en que la representación de cada individuo de la población consta de dos tipos de variables: las variables objeto, posibles valores que hacen que la función objetivo alcance el óptimo, y las variables estratégicas, las cuales indican de qué manera las variables objeto son afectadas por la mutación..

Este modelo por tanto, se basa generalmente en la evolución de una población y la lucha por la supervivencia. En su teoría, Darwin dictaminó que durante muchas generaciones, la variación, la selección natural y la herencia dan forma a las especies con el fin de satisfacer las demandas del entorno, con la misma idea pero con el fin de satisfacer una buena solución al problema que se plantee, surge la computación evolutiva. Podemos observar entonces, algunos elementos importantes como son:

- La población de individuos, donde cada una de ellos representa directa o indirectamente una solución al problema.
- Aptitud de los individuos, atributo que describe cuanto de cerca está este individuo (solución) de la solución óptima.
- Procedimientos de sección, es la estrategia a seguir para elegir los progenitores de la siguiente generación. Ésta normalmente elige a los individuos mas apto pero existen otras muchas técnicas.
- Procedimiento de transformación, se lleva a cabo sobre los individuos seleccionados y puede consistir en la combinación de varios individuos o en la mutación (cambios normalmente aleatorios en el individuo).

Para llevar a cabo la implementación en computadoras, se ha dividido el problema en diferentes fases y procedimientos, los cuales se ejecutan con un orden determinado, describimos a continuación de forma general como se lleva a cabo la resolución de problemas utilizando este modelo.

1. Inicialización, en esta primera fase se genera la población inicial, normalmente se genera una cantidad de individuos que es configurada y cada uno de ellos se genera de manera aleatoria, siempre respetando las restricciones que el problema imponga a la solución.
2. Evaluación, se calcula la aptitud de cada uno de los individuos de la población para poder determinar posteriormente cuales son más aptos.
3. Las fases que siguen a continuación se repiten hasta que se cumpla una de las siguientes dos condiciones: que se encuentre la solución óptima o que se alcance un límite impuesto por el programador como un número de generaciones máximo o un tiempo máximo.
  - a) Selección, siguiendo la estrategia de selección de progenitores elegida, se eligen individuos de la población. Normalmente los que sean más aptos.



**Figura 2.1:** Fases del proceso evolutivo

- b)* Procreación, utilizando los individuos seleccionados, se combinan para generar nuevos individuos, y con ellos una nueva población (generación).
- c)* Mutación, a un porcentaje de los individuos recién generados se les aplica una modificación aleatoria.
- d)* Evaluación, todos los individuos de la nueva población son evaluados.

Con el fin de entender mejor este proceso, se muestra una imagen (ver figura 2.1) donde se observan cada una de las etapas descritas anteriormente.

Varias herramientas han surgido en la comunidad para ayudar a la investigación de este modelo, en diferentes lenguajes de programación y plataformas. En nuestro caso hemos elegido ECJ que es un framework bien conocido por la comunidad, implementado en el lenguaje de programación Java y que posee una flexibilidad importante para la ejecución de problemas de muy distinta naturaleza. Más adelante (ver apartado 3.1) se describe con más detalle esta herramienta, explicando su funcionamiento e implementación.

### 2.1.1 Paralelización

Como hemos comentado anteriormente (ver apartado 1.1) este proyecto surge de la necesidad de optimizar el uso de recursos cuando se intentan resolver problemas complejos con este modelo. Con este fin, y con la posibilidad de paralizar el procesamiento de algunas de las partes del proceso, surge la viabilidad de este proyecto.

Varias partes del proceso evolutivo pueden ser paralizadas, pero no todas merecen el esfuerzo ya que el coste en algunas de ellas es mínimo. Una de las fases que suele conllevar un coste computacional alto y que su paralelización en la mayoría de problemas es sencilla, es la fase de evaluación de individuos.

Se han utilizado diferentes técnicas para este propósito //TODO(incluir referen-

cias), una de ellas es la ejecución de la evaluación de individuos haciendo uso de procesadores multinúcleo/multihilo. Esta técnica consigue buenos resultados pero se limita a las capacidades del procesador que posea la computadora donde se ejecute. Otro intento para llevar a cabo la paralelización del proceso ha sido la ejecución en diferentes máquinas, las cuales se conectan haciendo uso de una red. Este planteamiento requiere de una implementación más compleja y no suele explotar todos los recursos de forma eficiente, además de que algunas soluciones planteadas carecen de la escalabilidad deseada. También han surgido implementaciones que hacen uso de ambas técnicas, esta solución suele ser la más apropiada ya que hace un uso más eficiente del hardware disponible, aunque requiere de una implementación aún más compleja.

Con el fin de llevar a cabo la paralelización, han surgido diferentes modelos paralelos, algunos de los cuales se describen a continuación:

- Modelo maestro-esclavo, se mantiene una población donde la evaluación del fitness y/o la aplicación de los operadores genéticos se hace en paralelo. Se implementan procesos maestro-esclavo, donde el maestro almacena la población y los esclavos solicitan parte de la población al proceso maestro para evaluarla.
- Modelo de Islas, la población de individuos se divide en subpoblaciones que evolucionan independientemente. Ocasionalmente, se producen migraciones entre ellas, permitiéndoles intercambiar información genética. Con la utilización de la migración, este modelo puede explotar las diferencias en las subpoblaciones; esta variación representa una fuente de diversidad genética. Sin embargo, si un número de individuos emigran en cada generación, ocurre una mezcla global y se eliminan las diferencias locales, y si la migración es infrecuente, es probable que se produzca convergencia prematura en las subpoblaciones.
- Modelo celular, se coloca cada individuo en una matriz, donde cada uno sólo podrá buscar reproducirse con los individuos que tenga a su alrededor escogiendo al azar o al mejor adaptado. El descendiente pasará a ocupar una posición cercana. No hay islas en este modelo, pero hay efectos potenciales similares. Asumiendo que el cruce está restringido a individuos adyacentes, dos individuos separados por 20 espacios están tan aislados como si estuvieran en dos islas, este tipo de separación es conocido como aislamiento por distancia. Luego de la primera evaluación, los individuos están todavía distribuidos al azar sobre la matriz. Posteriormente, empiezan a emerger zonas como cromosomas y adaptaciones semejantes. La reproducción y selección local crea tendencias evolutivas aisladas, luego de varias generaciones, la competencia local resultará en grupos más grandes de individuos semejantes.

La implementación del paralelismo de estos y otros modelos han hecho uso de tecnologías que permitan la comunicación y distribución de los diferentes procesos que llevan a cabo el proceso evolutivo, algunas de ellas se describen a continuación:

- MPI, es un estándar que define la sintaxis y la semántica de las funciones contenidas en una biblioteca de paso de mensajes diseñada para ser usada en programas que exploten la existencia de múltiples procesadores.
- PVM, es una biblioteca para el cómputo paralelo en un sistema distribuido de computadoras. Está diseñado para permitir que una red de computadoras heterogénea comparta sus recursos de cómputo (como el procesador y la memoria RAM) con el fin de aprovechar esto para disminuir el tiempo de ejecución de un programa al distribuir la carga de trabajo en varias computadoras.
- BOINC, una plataforma de computación voluntaria de propósito general para proyectos de computación distribuida, que permite compartir los recursos de las computadoras de sus contribuyentes con otros proyectos.

El interés por explorar el uso de otras tecnologías para la paralelización de los procesos evolutivos nos ha llevado a la integración de una herramienta de cómputo evolutivo con una herramienta que tiene como principal propósito el procesamiento masivo de información, algo que conlleva la distribución y paralelización de múltiples tareas a lo largo de amplios clusters de computadores.

## 2.2 Procesamiento masivo de información

Vivimos en el momento más álgido en la generación de información, nunca antes había existido plataformas que generaran la cantidad de información que se genera hoy en día. El hecho de que del análisis de grandes cantidades de información se puedan extraer valiosos datos como estrategias de negocio, hacen que numerosas empresas y organizaciones almacenen cantidades ingentes de información para poder sacarle el máximo partido.

La generación de información se está produciendo en ámbitos muy dispares, estos pueden ser redes sociales que mantienen millones de usuarios, grandes empresas con muchos clientes, laboratorios de física con redes de millones sensores y muchos otros ejemplos que podríamos mencionar. Todos ellos queriendo extraer el máximo valor a la información que recaban.

### ■ Computación distribuida

Cuando hablamos de cantidades de información del orden de terabytes o petabytes no podemos pensar en otra cosa que no sea computación distribuida. Para una sola máquina, el tiempo que conllevaría procesar esas cantidades de datos podrían ser del orden de años.

Por tanto, la computación distribuida es la única solución con el hardware que hoy en día manejamos, que permita analizar y manejar esas cantidades de informa-



ción. Esta solución implica el uso de múltiples computadores conectados a una red común, cada uno de las cuales tiene su propio procesador, arquitectura, memoria, etc, con lo que pueden ser una composición de máquinas con diferentes configuraciones (heterogénea). En contraposición a este modelo encontramos la computación paralela en una sola máquina, que consiste en utilizar más de un hilo de procesamiento simultáneamente en un mismo procesador. Idealmente, el procesamiento paralelo permite que un programa se ejecute más rápido, en la práctica, suele ser difícil dividir un programa de forma que CPUs separadas ejecuten diferentes porciones del programa sin ninguna interacción que deteriore esa mejora de rendimiento.

### 2.2.1 Modelo computacional: Map/Reduce

En este ámbito, surge la necesidad de diseñar herramientas que puedan no solo mantener esta información, si no también que tengan la capacidad de analizarla y extraer el valor que se desea de una forma distribuida y con un modelo sencillo.

*Google*, el buscador de internet más utilizado en el mundo, ha hecho frente a este problema antes que nadie ya que desde hace años maneja cantidades de información realmente grandes, es por esto que sus investigaciones y experiencia son avanzadas. Varios años atrás hicieron pública [?] una solución para el análisis de grandes cantidades de datos de forma distribuida y con un modelo que da solución a la complejidad de dividir el problema para poder paralelizarlo, ha este modelo se le conoce como Map/Reduce. Esta publicación ha dado pie a que se implemente una herramienta que se conoce con el nombre de Hadoop [?], la cual se describe con más detalle en un capítulo posterior (ver apartado 3.2). La creación de esta herramienta y el hecho de que se hayan obtenidos buenos resultados de ella, ha provocado que surjan otras muchas herramientas a su alrededor, las cuales ayudan a diferentes tareas como el volcado de información (Sqoop), bases de datos para consulta (Impala), gestión de flujos de datos (Flume) y otras muchas.

La propuesta de computación distribuida que se hace en esta publicación, hace uso de un modelo computacional anteriormente conocido en la programación funcional. Este modelo se basa en aplicar dos funciones básicas conocidas como Map (mapeo) y Reduce (reducción). La función de mapeo consiste en aplicar una transformación o procedimiento a todos los datos, obteniendo así la entrada de la siguiente fase, reducción, la cual consiste en "resumir", aplicando la misma función a diferentes partes de la salida de la fase de mapeo, obteniendo finalmente la salida deseada. Numerosas fases de mapeo y reducción pueden ser concatenadas en el orden que se quiera con el fin de producir el resultado esperado. Este modelo es el implementado en Hadoop pero con algunas peculiaridades (ver apartado ??).

## 3. DESARROLLO DEL PROYECTO

---

En este capítulo se describirá el desarrollo del proyecto, el cual ha consistido en primer lugar en analizar las dos herramientas que se integraran, ECJ y Hadoop, con el objetivo de conocerlas en profundidad y así poder integrarlas de la mejor manera posible. Una vez analizadas ambas, se explicará el procedimiento llevado a cabo para su integración y finalmente los resultados obtenidos al ejecutar la evaluación de los individuos haciendo uso de Hadoop.

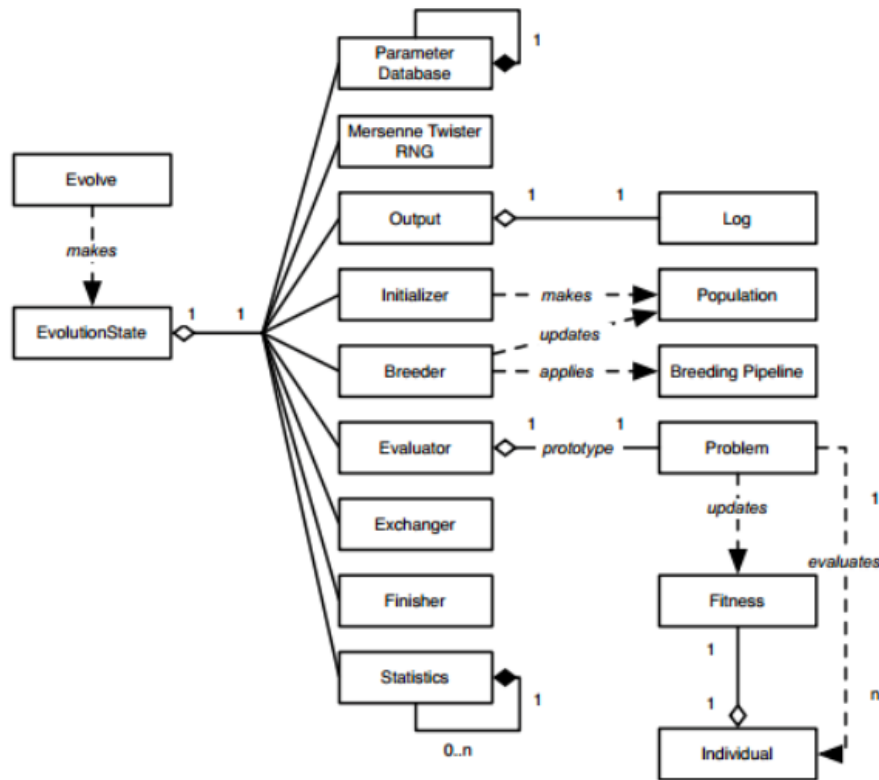
### 3.1 Estudio de ECJ como herramienta de cómputo evolutivo

Las personas que se dedican a la investigación han apreciado desde siempre disponer de herramientas que faciliten la tarea de la investigación e implementen los algoritmos que necesitan utilizar, en este sentido surgen numerosas herramientas en el campo de la computación evolutiva, una bien conocida por la comunidad es ECJ. Esta herramienta ha sido llevada a cabo por el departamento de ciencias de la computación de la universidad de George Mason, US y ahora mismo se encuentra en su versión 22.

Esta herramienta ha sido concebida para proporcionar una amplia flexibilidad que permita albergar numerosos tipos de problemas. Además, persiguiendo este mismo objetivo, ha sido desarrollada en el lenguaje de programación Java, lo que permite que pueda ser ejecutada en cualquier sistema operativo tanto Windows como Linux.

Algunas de sus características más importantes y por las cuales ha adquirido la popularidad que posee son las siguientes:

- Facilidad de analizar la ejecución con una útil implementación de logging.
- Posibilidad de generar puntos de restauración, los cuales permiten detener la ejecución y reiniciarla en otro momento.
- Ficheros de parámetros anidados, lo cual permite jerarquizar la configuración y mantener mas clara su configuración.
- Ejecución multihilo de diferentes partes del proceso, esto da la posibilidad de paralizar el proceso en procesadores que posean varias unidades de procesamiento.



**Figura 3.1:** Clases que representan el proceso evolutivo en ECJ

- Generación de números pseudoaleatorios de manera que se permite reproducir los resultados generados en anteriores ejecuciones.
- Soporte para diferentes técnicas evolutivas.
- Proceso de reproducción muy flexible representado por una jerarquía de operaciones.

Estas y otras características han hecho que ECJ se posicione como una de las herramientas favoritas para la investigación de la computación evolutiva. El hecho de su amplia utilización en la comunidad ha motivado el uso de ECJ en este trabajo ya que de este modo el público al que puede ir dirigido es más amplio y más grupos de investigación puedan beneficiarse de los resultados que de este se obtengan.

La ejecución de cualquier algoritmo en ECJ está guiada a través de los ficheros de configuración que deben ser anteriormente establecidos. Estos ficheros de configuración poseen una estructura jerárquica lo que permite que un fichero de configuración pueda incluir a otro/s y sobrescribir parámetros que hayan sido establecidos. Esta estructura permite que se pueda describir un problema con pocos parámetros ya que los que se utilicen de manera general estarán contenidos en otros que serán simplemente incluidos. En estos ficheros de configuración se incluyen numerosos parámetros que describen el comportamiento del proceso evolutivo y existen algu-

nos de ellos que son obligatorios especificar, como por ejemplo los que determinan que clase implementa cada una de las partes de la evolución.

#### 3.1.1 Proceso evolutivo

En la documentación de ECJ se facilita un diagrama (ver figura 3.1) que describe de forma clara como se implementa el proceso evolutivo en esta herramienta. Podemos observar que la clase que inicia el proceso evolutivo es *Evolve*, la cual genera un *EvolutionState* que es el contiene cada una de las clases/etapas del proceso. La mayor parte de estas clases deben ser especificadas en los ficheros de configuración, de esta manera ECJ sabe que clase implementa cada una de las partes.

Como se ha comentado anteriormente (ver apartado 2.1.1), la parte del proceso que suele ser más costosa es la evaluación de individuos, representada (ver figura 3.1) en ECJ por la clase *Evaluator*. En esta herramienta, ésta es la clase encargada de la evaluación de cada uno de los individuos de la población, lo cual suele ser lo más costoso computacionalmente y por consiguiente será la parte de ECJ donde se centre la implementación de la integración con Hadoop.

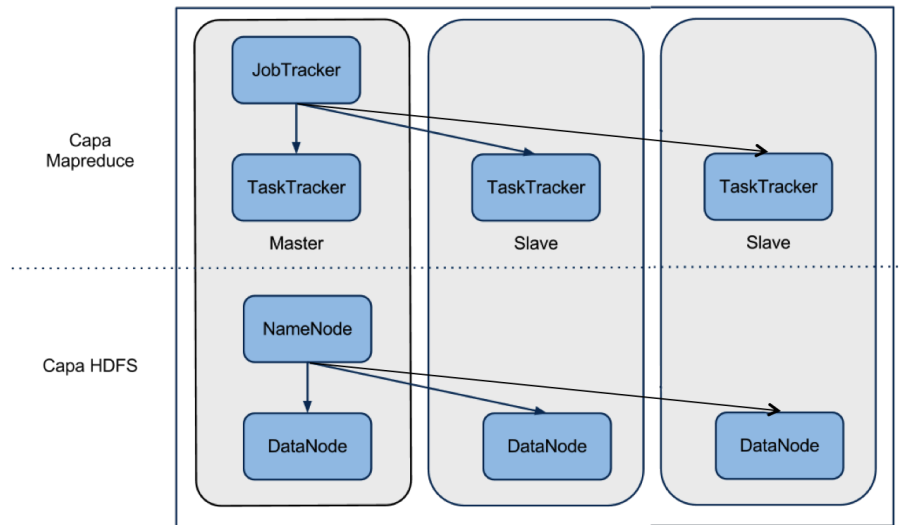
## 3.2 Estudio de Hadoop como herramienta de procesamiento masivo de información

Apache Hadoop es un framework de software que soporta aplicaciones distribuidas con capacidades de procesamiento de cantidades masivas de información. Permite a las aplicaciones trabajar con miles de nodos y petabytes de datos. Hadoop se inspiró en los documentos de Google para MapReduce [?] y Google File System (GFS) [?].

Hadoop es un proyecto de alto nivel Apache que está siendo construido y usado por una comunidad global de contribuyentes bastante amplia y activa, mediante el lenguaje de programación Java. Yahoo! ha sido el mayor contribuyente al proyecto, y usa Hadoop extensivamente en su negocio.

Hadoop requiere tener instalados en los nodos del clúster la versión 1.6 o superior del entorno de ejecución de Java (JRE) y SSH. Un clúster típico incluye un nodo maestro y múltiples nodos esclavos. El nodo maestro consiste en un proceso job-tracker (rastreador de trabajo), tasktracker (rastreador de tareas), namenode (nodo de nombres), y datanode (nodo de datos). Un esclavo o compute node (nodo de cómputo) consisten en un nodo de datos y un rastreador de tareas (ver figura 3.2).

Como se puede apreciar, Hadoop puede ser claramente dividido en dos partes, el sistema de ficheros, HDFS, y la parte que implementa la parte de procesamiento de información, la capa MapReduce.



**Figura 3.2:** Procesos en los diferentes nodos de un cluster Hadoop

### 3.2.1 El sistema de ficheros

El Hadoop Distributed File System (HDFS) es un sistema de archivos distribuido, escalable y portátil escrito en Java para el framework Hadoop. Cada nodo en una instancia Hadoop típicamente tiene un único nodo de datos; un clúster de datos forma el clúster HDFS. La situación es típica porque cada nodo no requiere un nodo de datos para estar presente.

Cada nodo sirve bloques de datos sobre la red usando un protocolo de bloqueo específico para HDFS. El sistema de archivos usa la capa TCP/IP para la comunicación; los clientes usan RPC para comunicarse entre ellos. El HDFS almacena archivos grandes, a través de múltiples máquinas. Consigue fiabilidad mediante replicado de datos a través de múltiples hosts, y no requiere almacenamiento RAID en ellos. Con el valor de replicación por defecto, 3, los datos se almacenan en 3 nodos: dos en el mismo rack, y otro en un rack distinto. Los nodos de datos pueden hablar entre ellos para reequilibrar datos, mover copias, y conservar alta la replicación de datos. HDFS no cumple totalmente con POSIX porque los requerimientos de un sistema de archivos POSIX difieren de los objetivos de una aplicación Hadoop, porque el objetivo no es tanto cumplir los estándares POSIX sino la máxima eficacia y rendimiento de datos. HDFS fue diseñado para gestionar archivos muy grandes. Algo que debe ser tenido en cuenta es que no proporciona alta disponibilidad, ya que la caída de su nodo maestro supone la caída del sistema de ficheros.

Su escalabilidad y su rendimiento se pueden llevar a cabo gracias a la falta de una de las características más comunes en un sistema de ficheros, la capacidad de modificar el contenido de los ficheros que contiene, una característica no necesaria para el propósito para el que está diseñado.

Aunque Hadoop tiene su propio sistema de ficheros, HDFS, no esta cerrado al uso de tan solo ese sistema, otros sistemas de ficheros son también compatibles como Amazon S3, CloudStore o FTP.

#### 3.2.2 La capa MapReduce

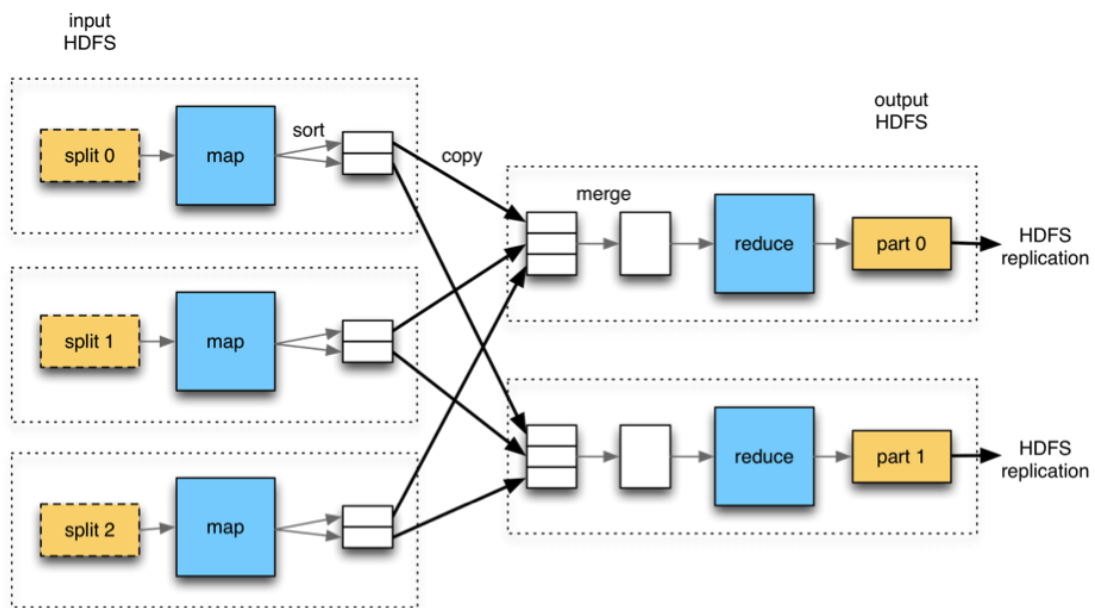
Aparte del sistema de archivos, está el motor MapReduce, que consiste en un Job Tracker (rastreador de trabajos), para el cual las aplicaciones cliente envían trabajos MapReduce.

El rastreador de trabajos (Job Tracker) impulsa el trabajo fuera a los nodos Task Tracker disponibles en el clúster, intentando mantener el trabajo tan cerca de los datos como sea posible. Con un sistema de archivos consciente del rack en el que se encuentran los datos, el Job Tracker sabe qué nodo contiene la información, y cuáles otras máquinas están cerca. Si el trabajo no puede ser almacenado en el nodo actual donde residen los datos, se da la prioridad a los nodos del mismo rack. Esto reduce el tráfico de red en la red principal backbone. Si un Task Tracker (rastreador de tareas) falla o no llega a tiempo, la parte de trabajo se reprograma. El TaskTracker en cada nodo genera un proceso separado JVM para evitar que el propio TaskTracker mismo falle si el trabajo en cuestión tiene problemas. Se envía información desde el TaskTracker al JobTracker cada pocos minutos para comprobar su estado. El estado del Job Tracker y el TaskTracker y la información obtenida se pueden ver desde un navegador web proporcionado por Jetty.

#### ■ Un trabajo MapReduce

Un trabajo MapReduce aplica dos funciones, como su nombre indica, una es una función Map (una operación a cada uno de los registros de entrada) y una función Reduce (una operación que resume la salida de la función Map) para aplicar este modelo, Hadoop divide el proceso en diferentes fases, podemos resumirlas de la siguiente manera:

1. Se divide los ficheros de entrada en tantas partes como número de tareas Map vayan a componer el trabajo.
2. Cada tarea Map lee una de las partes y aplica a cada registro de entrada una función que define el usuario. La salida de esta fase son tuplas de clave-valor.
3. La salida de cada tarea Map se organiza de forma local en el nodo que la ha ejecutado formando grupos, cada uno de ellos contiene todas las tuplas con la misma clave.
4. Se transfieren todos los grupos con la misma clave al nodo que vaya a ejecutar la tarea de Reduce, de forma que las claves se entregan de manera ordenada.



**Figura 3.3:** Fases de un trabajo MapReduce

5. Se unen todos los grupos recibidos con la misma clave creando así la entrada de la tarea de Reduce.
6. Se aplica la función de Reduce la cual recibe todas las tuplas con la misma clave y produce también tuplas de clave-valor.
7. La salida de la operación de Reduce se almacena en el sistema de ficheros.

Todo este proceso se ve resumido en el diagrama (ver figura 3.3) extraído de [?], donde se muestran cada una de estas fases.

La idea de la integración es que la entrada del trabajo de MapReduce este compuesta por todos los individuos a evaluar, de manera que la función Map sea la que evalúe cada individuo, prescindiendo de la etapa de Reduce, de manera que se escriba en el sistema de ficheros directamente la salida de la fase de Map, el resultado de la evaluación de los individuos.

### 3.3 Diagramas de diseño

//TODO: escribir introducción

### 3.3.1 Diagrama de contexto

//TODO: incluir diagrama

### 3.3.2 Diagrama de flujo de datos

//TODO: incluir imagen

## 3.4 Implementación

La herramienta de cómputo evolutivo ECJ es conocida entre otras cosas por su flexibilidad a la hora de poder desarrollar problemas en este ámbito, es por esto que la implementación que se plantea sigue la misma idea con el objetivo de que gran parte de los problemas que pueden ser implementados con esta herramienta, puedan hacer uso de la característica que se desarrolla en este trabajo de una forma sencilla.

El propósito del trabajo es distribuir el costo computacional de la fase de evaluación de un algoritmo de computación evolutiva, es por esto que lo que debemos desarrollar es un Evaluator (ver figura 3.1) el cual lleve a cabo la evaluación de los individuos.

Para poder hacer esto y que pueda ser este evaluador establecido en cualquier problema que se plantee en la herramienta, se debe crear una clase que extienda de la clase abstracta `ec.Evaluator`. Al heredar de una clase abstracta debemos implementar los métodos marcados como abstractos, los de la clase `ec.Evaluator` se muestran a continuación.

```

1      /** Evalua el fitness de una poblacion entera. */
2      public abstract void evaluatePopulation(final EvolutionState state);
3
4      /** Debe retornar true si la ejecucion del algoritmo debe detenerse
5          por algun motivo.
6          Un ejemplo es cuando se encuentra al individuo ideal */
7      public abstract boolean runComplete(final EvolutionState state);

```

En ambos métodos recibimos un objeto `EvaluationState` el cual contiene el estado de la evaluación, eso engloba también a la población o subpoblaciones que es en lo que nosotros estamos interesados ya que debemos obtener cada individuo para evaluarlo.

Abordaremos en primer lugar el método `runComplete` por su simple implementación, la cual se puede observar a continuación:



```

1 public boolean runComplete(final EvolutionState state) {
2     for (int x = 0; x < state.population.subpops.length; x++)
3         for (int y = 0; y < state.population.subpops[x].individuals.
4             length; y++)
5             if (state.population.subpops[x].individuals[y].fitness.
6                 isIdealFitness())
7                 return true;
8     return false;
9 }

```

La implementación realizada se encarga únicamente de recorrer todos los individuos de la población (lo que conlleva recorrer cada subpoblación) y comprobar si el fitness de cada uno de los individuos es ideal haciendo uso del método `isIdealFitness()`. En este caso, si alguno de los individuos posee un fitness ideal, se retorna `true` y si al recorrer todos los individuos ninguno es ideal, retornamos `false`.

### 3.4.1 Aclaraciones previas

Antes de entrar un detalle de la implementación del método `evaluatePopulation`, debemos realizar algunas consideraciones. Para realizar la evaluación de los individuos, no es solo necesario las características que definen a cada individuo (genotipo), si no también aspectos como que función de evaluación utilizar o parámetros que determinan la forma de evaluar el individuo, estos y otros aspectos necesarios están contenidos en el objeto que representa el estado de la evaluación (`EvaluationState`). Es por esto que en cada uno de los procesos que queramos evaluar los individuos, se debe tener acceso a este objeto, para tal propósito haremos uso de dos funciones clave que poseen ECJ y el sistema de ficheros de Hadoop (HDFS).

Para que todos los procesos tengan acceso al estado de la evaluación, haremos uso de la característica "puntos de restauración" que posee ECJ, esta característica permite serializar todo el estado del proceso evolutivo y enviarlo a través de la red o guardarlo en algún fichero, en principio esta característica se ideó con el fin de que se pueda detener el proceso y reanudarlo por donde iba cuando se desee pero en esta implementación se utilizará para distribuir el estado del problema entre las diferentes máquinas que llevarán a cabo la evaluación.

Por otro lado, utilizaremos una característica de HDFS denominada `cache distribuida`, esta característica permite almacenar ficheros de forma que se distribuyan por todos y cada uno de los nodos que conforman el cluster, lo cual es ideal en este caso ya que si almacenamos aquí el estado de la evolución, todos los procesos que se distribuyan podrán acceder a él.

Debemos tener en cuenta que el estado de la evaluación contiene todos los individuos de la población, lo cual no es necesario distribuir ya que cada nodo evaluará una parte de la población. Sabiendo esto, se distribuirá el estado de la evaluación sin

la población, esta será proporcionada a través de los ficheros de entrada al problema, los cuales Hadoop se encargará automáticamente de dividir y distribuir.

//TODO: Cuando cuentas cómo se ha hecho la paralelización, el lector se quedará sorprendido porque este modelo (el de facerecognition) no se contó en el capítulo previo. Cuando se hacen evaluación de fitness, a veces, cada individuo requiere múltiples evaluaciones (aunque no es el caso del MAXONE, si lo es en el caso del EVENP), y que ahí, si fuera necesario, también se puede introducir paralelización. Así, cuando llegues a este capítulo podrás referirte a lo que ya se dijo antes explicando el modelo paralelo que se propone para los algoritmos evolutivos con MAP/REDUCE. Si no es así, y es de otro modo, explicarlo bien en el capítulo previo, para luego entender aquí cómo se hace todo.

### 3.4.2 Paso 1: Distribución del estado de la evaluación

Una vez descrito el proceso necesario para la evaluación distribuida de los individuos, pasamos ahora a describir la implementación realizada del método evaluatePopulation, la cual establece varias etapas que describimos a continuación.

Con el objetivo de simplificar el desarrollo se ha implementado un cliente que lleva a cabo todas las tareas relacionadas con Hadoop:

```

1      HadoopClient hadoopClient = new HadoopClient(
2                                     hdfs_address,
3                                     hdfs_port,
4                                     jobtracker_address,
5                                     jobtracker_port);
6
7      hadoopClient.setWorkFolder(work_folder);

```

El cliente implementado se ve caracterizado por cinco aspectos, las direcciones y puertos de los procesos principales de Hadoop y el directorio sobre el que se trabajará en el sistema de ficheros (HDFS).

El primer paso que se lleva a cabo para la evaluación, es la creación y distribución del punto de restauración el cual almacena el estado de la evolución, esto se realiza en el siguiente fragmento de código:

```

1      //Extrae poblacion del estado de la evolucion
2      LinkedList<Individual[]> individuals_tmp = new LinkedList<Individual
3                                     []>();
4      for (Subpopulation subp : state.population.subpops){
5          individuals_tmp.add(subp.individuals);
6          subp.individuals = null;
7      }
8
9      //Crear punto de restauracion

```

```

9      Checkpoint.setCheckpoint(state);
10
11      //Restaurar poblacion en el estado de la evaluacion
12      int i = 0;
13      for (Individual[] individuals : individuals_tmp) {
14          state.population.subpops[i++].individuals = individuals;
15      }
16
17      //Distribuir punto de restauracion
18      hadoopClient.addCacheFile(new File("'" + state.checkpointPrefix + "." +
        state.generation + ".gz"), true, true);

```

Como se mencionaba anteriormente, la población es eliminada del punto de restauración, para ello la extraemos del estado de la evaluación, creamos el punto de restauración y posteriormente la introducimos de nuevo. Por último se distribuye el punto de restauración haciendo uso del cliente de Hadoop que utiliza la cache distribuida de HDFS para tal fin.

### 3.4.3 Paso 2: Creación de la entrada del trabajo

La población de individuos a evaluar conformará la entrada del trabajo de MapReduce, por lo que debemos escribir cada uno de los individuos en HDFS para que después el trabajo puede leerlos desde ahí. Para ello, desde el evaluador llamamos al método `createInput` del cliente de Hadoop implementado. Este método consiste en lo siguiente:

```

1      Path input_file = new Path(work_folder.concat("/input/population.seq")
2      );
3      Writer writer = getSequenceFileWriter(input_file,
4      IndividualIndexWritable.class, IndividualWritable.class);
5
6      Subpopulation[] subpops = state.population.subpops;
7      int len = subpops.length;
8      for (int pop = 0; pop < len; pop++) {
9          for (int indiv = 0; indiv < subpops[pop].individuals.length; indiv
10             ++){
11              if (!subpops[pop].individuals[indiv].evaluated){
12                  writer.append(new IndividualIndexWritable(pop, indiv),
13                      new IndividualWritable(state, subpops[pop].
14                      individuals[indiv]));
15              }
16          }
17      }
18
19      writer.close();

```

Creamos un fichero secuencial en el directorio de trabajo con el nombre "population.sql", el cual contendrá la población entera. Debemos tener en cuenta que la entrada de un trabajo de MapReduce está compuesta por tuplas de clave-valor por lo que ese será el contenido de este fichero, donde la clave está compuesta por dos números que identifican de forma inequívoca a cada individuo, la población (pop) y el número de individuo dentro de ella (indiv), y el valor será el propio individuo que estará compuesto entre otras cosas por el genotipo.

Una vez creado el fichero se recorren todas las subpoblaciones e individuos y se añaden al fichero que contiene la población. Se debe comprobar si el individuo no está evaluado, ya que pudiera provenir de una generación anterior y eso supone que ya está evaluado y no es necesario volver a evaluarlo.

### 3.4.4 Paso 3: Creación y ejecución del trabajo de MapReduce (evaluación)

Una vez distribuido el estado de la evolución y generada la entrada del problema, podemos definir el trabajo de MapReduce para lanzarlo en Hadoop. Como se ha comentado anteriormente (ver apartado 3.2.2), se usará la fase de Map y no la de reduce para la evaluación de individuos, para ello debemos definir la función que se llevará a cabo en esta fase. Se debe implementar un mapper que será una clase que extienda de la clase `org.apache.hadoop.mapreduce.Mapper` y debe implementar el método `map`. En nuestro caso, el propósito es la evaluación de los individuos por lo que la definimos de la siguiente manera:

```

1  @Override
2  protected void map(IndividualIndexWritable key, IndividualWritable
    value, Context context)
3      throws IOException, InterruptedException {
4
5      Individual ind = value.getIndividual();
6
7      //Evaluar individuo
8      SimpleProblemForm problem = ((SimpleProblemForm) state.evaluator.
        p_problem);
9      problem.evaluate(state, ind, key.getSubpopulation(), 0);
10
11     //Escribir fitness
12     context.write(key, new FitnessWritable(state, ind.fitness));
13 }

```

Como podemos observar, la clave y el valor que recibimos son los mismos que contienen nuestro fichero de entrada (`IndividualIndexWritable` y `IndividualWritable`), este método `map` será llamado por Hadoop con cada uno de los registros de los ficheros de entrada, en nuestro caso por cada individuo. Lo que hacemos es, en primer lugar, obtener el individuo desde el valor recibido, acceder al problema que

estará definido por el usuario (problem) desde el estado de la evaluación (state) y una vez adquirido el problema, evaluamos al individuo. El resultado de la evaluación (el fitness) compondrá la salida de la función map junto al identificador del individuo, que si recordamos es la clave de entrada a la función map.

Definida la función, estamos en condiciones de crear el trabajo de MapReduce e iniciarlo. Mostramos en primer lugar el procedimiento a llevar a cabo y a continuación lo explicamos.

```

1  //Creacion del trabajo
2  Job job = new Job(conf);
3  job.setJarByClass(EvaluationMapper.class);
4
5  //Configurar entrada
6  job.setInputFormatClass(SequenceFileInputFormat.class);
7  Path input_directory = new Path(work_folder.concat("/input"));
8  SequenceFileInputFormat.addInputPath(job, input_directory);
9
10 //Configurar fase Map
11 job.setMapperClass(EvaluationMapper.class);
12 job.setMapOutputKeyClass(IndividualIndexWritable.class);
13 job.setMapOutputValueClass(FitnessWritable.class);
14
15 //Configurar fase Reduce
16 job.setNumReduceTasks(0);
17
18 //Configurar salida
19 job.setOutputFormatClass(SequenceFileOutputFormat.class);
20 job.setOutputKeyClass(IndividualIndexWritable.class);
21 job.setOutputValueClass(FitnessWritable.class);
22 Path output_directory = new Path(work_folder.concat("/output"));
23 hdfs.delete(output_directory, true);
24 SequenceFileOutputFormat.setOutputPath(job, output_directory);

```

En primer lugar creamos el objeto que representa el trabajo de MapReduce, posteriormente configuramos la entrada indicando que es un fichero secuencial y el directorio de entrada. Ahora debemos definir las fases del trabajo, en primer lugar la fase Map, indicando la clase que implementa el método mostrado anteriormente (map) y en segundo lugar la fase de reduce de la cual vamos a prescindir por lo que tan solo debemos indicar que no habra ninguna tarea reduce. Por último, configuramos la salida indicando de que tipos está compuesta, los cuales coinciden con los tipos de salida del Mapper implementado, borramos el directorio de salida que contendría el resultado de la evaluación de la generación anterior y indicamos el directorio de salida.

Una vez configurado lo iniciamos de la siguiente manera:

```

1  job.waitForCompletion(true);

```

Esto enviará el trabajo al cluster que hayamos indicado en el cliente de Hadoop y evaluará todos los individuos contenidos en los ficheros de entrada.

### 3.4.5 Paso 4: Asignación de resultados

El último paso es asignarle a los individuos los resultados obtenidos de forma distribuida con el trabajo en MapReduce para continuar así de forma normal el proceso de la evolución. El trabajo ha generado en el directorio de salida un conjunto de ficheros (uno por cada proceso Mapper) que contienen la salida de la función map la cual está compuesta por tuplas del identificador del usuario y el fitness calculado.

El procedimiento para recabar los resultados se lleva a cabo en el cliente de Hadoop implementado llamando al metodo readFitness y su implementación es la siguiente:

```

1   Path output_directory = new Path(work_folder.concat("/output"));
2
3   // Obtenemos todos los ficheros que produjo el trabajo
4   FileStatus[] output_files = hdfs.listStatus(output_directory);
5
6   // Establecemos los fitness calculados
7   IndividualIndexWritable key;
8   SequenceFile.Reader reader;
9   for (FileStatus output_file : output_files) {
10      reader = new SequenceFile.Reader(conf, SequenceFile.Reader.file(
11          output_file.getPath()));
12
13      key = new IndividualIndexWritable();
14      while (reader.next(key)) {
15          Individual individual = state.population.subpops[key.
16              getSubpopulation()].individuals[key.getIndividual()];
17
18          //Establecemos el fitness
19          reader.getCurrentValue(new FitnessWritable(state, individual.
20              fitness));
21
22          //Marcamos individuo como evaluado
23          individual.evaluated = true;
24      }
25
26      reader.close();
27  }

```

En primer lugar, obtenemos una lista con todos los ficheros de salida producidos y a continuación recorremos cada uno de ellos. Leemos cada registro del fichero y asignamos al individuo correspondiente (obtenemos subpoblacion y numero de individuo desde la clave leída) el fitness extraído y finalmente marcamos cada individuo como evaluado.

## 3.5 Mejoras introducidas

## 3.6 Despliegue de problemas utilizando la implementación

Describimos en esta sección cual es el procedimiento a seguir para desplegar en ECJ dos problemas bien conocidos en el mundo de la computación evolutiva. En primer lugar describimos como ejecutar el algoritmo genético MaxOne, y en segundo lugar el algoritmo de programación genética Parity. En ambos se hace inicialmente un despliegue que no hace uso de la integración con Hadoop y finalmente se explica como de una manera sencilla puede ser configurado para que la evaluación se haga de forma distribuida en un cluster Hadoop.

### 3.6.1 MaxOne

Para probar la implementación realizada, se ha configurado un problema sencillo que hace uso de la evaluación en un cluster Hadoop. El problema configurado se conoce con el nombre MaxOne y tiene como objetivo la construcción de una cadena de 1s, cada individuo esta representado por un conjunto de 1s y 0s teniendo todos los individuos una cadena de la misma longitud. La función de fitness es tan sencilla como contar el número de 1s en la cadena, el individuo ideal será aquel que su cadena contenga solo 1s.

Si quisiéramos ejecutar este problema con ECJ, sin hacer uso de la integración con Hadoop, debemos definir dos cosas. En primer lugar una clase que representa el problema, la cual en este caso tan solo implementa la función de evaluación, y en segundo lugar el fichero de configuración de ECJ.

A continuación mostramos una posible implementación de la clase que representa el problema:

```

1 public class MaxOnes extends Problem implements SimpleProblemForm {
2     public void evaluate(final EvolutionState state, final Individual ind,
3         final int subpopulation, final int threadnum) {
4
5         int sum = 0;
6
7         BitVectorIndividual bv_ind = (BitVectorIndividual) ind;
8
9         //Contamos numero de 1s
10        for (int x = 0; x < bv_ind.genome.length; x++)
11            sum += (bv_ind.genome[x] ? 1 : 0);
12
13        //Establecemos el fitness
14        ((SimpleFitness) ind2.fitness).setFitness(state,
15            (float) (((double) sum) / bv_ind.genome.length),

```

```

14         sum == bv_ind.genome.length); // es el individuo ideal?
15
16         //Indicamos que ha sido evaluado
17         bv_ind.evaluated = true;
18     }
19 }

```

La implementación es tan básica como convertir el individuo al tipo que le corresponde, BitVectorIndividual, contar el número de bits a true, establecer el fitness indicando si es el individuo ideal o no y por último marcarlo como evaluado.

Una vez hecho esto debemos definir el fichero de configuración (con un nombre como config.params), el cual puede contener algo como lo siguiente:

```

1 //Numero de hilos a usar para evaluacion y reproduccion
2 breedthreads  = 1
3 evalthreads  = 1
4
5 //Semilla de aleatoriedad
6 seed.0       = 4357
7
8 //Clases a utilizar para cada fase del proceso de evolucion
9 state        = ec.simple.SimpleEvolutionState
10 pop          = ec.Population
11 init         = ec.simple.SimpleInitializer
12 finish       = ec.simple.SimpleFinisher
13 breed        = ec.simple.SimpleBreeder
14 eval         = ec.simple.SimpleEvaluator
15 stat         = ec.simple.SimpleStatistics
16 exch         = ec.simple.SimpleExchanger
17
18 //Numero de generaciones maximo
19 generations   = 200
20 quit-on-run-complete = true
21 checkpoint    = false
22
23 //Definimos una subpoblacion de BitVectorIndividuals de 200 bits y una
    reproduccion con seleccion por torneo de 2 individuos
24 pop.subpops   = 1
25 pop.subpop.0  = ec.Subpopulation
26 pop.subpop.0.size    = 10
27 pop.subpop.0.duplicate-retries = 0
28 pop.subpop.0.species   = ec.vector.BitVectorSpecies
29 pop.subpop.0.species.fitness = ec.simple.SimpleFitness
30 pop.subpop.0.species.ind = ec.vector.BitVectorIndividual
31 pop.subpop.0.species.genome-size = 200
32 pop.subpop.0.species.crossover-type = one
33 pop.subpop.0.species.crossover-prob = 1.0
34 pop.subpop.0.species.mutation-prob = 0.01

```



```

35 pop.subpop.0.species.pipe      = ec.vector.breed.VectorMutationPipeline
36 pop.subpop.0.species.pipe.source.0 = ec.vector.breed.
    VectorCrossoverPipeline
37 pop.subpop.0.species.pipe.source.0.source.0 = ec.select.
    TournamentSelection
38 pop.subpop.0.species.pipe.source.0.source.1 = ec.select.
    TournamentSelection
39 select.tournament.size      = 2
40
41 //Indicamos la clase que define el problema (contiene la funcion de
    evaluacion)
42 eval.problem                = ec.app.tutorial1.MaxOnes

```

Una vez definidos estamos ficheros, podríamos ejecutarlo de forma local compilando el código fuente y ejecutando el siguiente comando:

```
[usu@host src]$ java ec.Evolve -file config.params
```

De este modo ejecutaríamos el un algoritmo evolutivo de forma local el cual terminará su ejecución en cuanto encuentre a un individuo idea o alcance la generación 200.

Para este problema la ejecución es rápida, quizás un minuto o dos, ya que la función de evaluación es sencilla, y son pocos individuos, pero y si la evaluación fuera costosa o tuviéramos millones de individuos en la población? pues si disponemos de acceso a un cluster Hadoop podemos cambiar una línea y la evaluación se ejecutará de forma distribuida haciendo uso de todos los recursos disponibles del cluster de manera que el tiempo de ejecución se reduzca notablemente. Esto podríamos conseguirlo cambiando el evaluador en el fichero de configuración, anteriormente lo establecimos a `ec.simple.SimpleEvaluator` (línea 14), si lo establecemos a `ec.hadoop.HadoopEvaluator` se ejecutará haciendo uso de la implementación realizada, por lo que los individuos serán evaluados en todos los nodos del cluster Hadoop. Esta configuración ha sido probada obteniendo los mismos resultados que con la ejecución local.

### 3.6.2 Parity

En esta sección vamos a configurar un sencillo problema de programación genética conocido por la comunidad por el nombre de Parity, el objetivo de este problema de programación genética es encontrar un programa que produzca un valor de la paridad par booleana dadas  $n$  entradas booleanas independientes. Por lo general, se utilizan 6 entradas booleanas (Parity-6), y el objetivo es que coincida con el valor del bit de paridad para cada una de las entradas de  $2$  elevado a  $6 = 64$  posibles.

Si queremos ejecutar este problema es ECJ debemos definir 3 cosas, implementar una clase que defina el problema y la cual pueda evaluar los individuos, definir otra clase que represente la paridad y ayuda a la transferencia de esta entre individuos de la población y por último el fichero de parámetros de ECJ.

Comentamos en primer lugar la implementación de la clase que representa la paridad, utilizada en este caso para transferir un 0 o un 1 dependiendo de la paridad calculada.

```

1 public class ParityData extends GPData {
2     // Valor de retorno, debe ser siempre 1 o 0
3     public int x;
4
5     public void copyTo(final GPData gpd) {
6         ((ParityData) gpd).x = x;
7     }
8 }

```

La clase que representa el problema, la cual lleva a cabo la evaluación de los individuos, se muestra a continuación.

```

1 public class Parity extends GPPProblem implements SimpleProblemForm {
2     public int numBits;
3     public int totalSize;
4     public int bits; // data bits
5
6     public void setup(final EvolutionState state, final Parameter base) {
7
8         //Obtnemos el numero de bits a utilizar desde el fichero de
9         //parametros
10        numBits = state.parameters.getIntWithMax(base.push(P_NUMBITS), null
11        , 2, 31);
12
13        //Calculamos la combinacion ma'xima
14        totalSize = 1;
15        for (int x = 0; x < numBits; x++)
16            totalSize *= 2;
17    }
18
19    public void evaluate(final EvolutionState state, final Individual ind,
20        final int subpopulation, final int threadnum) {
21
22        //Aquí se almacenara el valor de paridad retornado por el programa
23        //gen'etico
24        ParityData input = (ParityData) (this.input);
25
26        int sum = 0;
27        //Recorremos cada combinacion a probar
28        for (bits = 0; bits < totalSize; bits++) {
29            //Comprobamos si es par o impar

```

```

27     int tb = 0;
28     for (int b = 0; b < numBits; b++)
29         tb += (bits >>> b) & 1;
30     tb &= 1; // now tb is 1 if we're odd, 0 if we're even
31
32     //Ejecutamos el programa genetico que representa al individuo
33     ((GPIndividual) ind).trees[0].child.eval(state, threadnum,
34         input, stack, ((GPIndividual) ind), this);
35
36     //Si coinciden sumamos 1
37     if ((input.x & 1) == tb)
38         sum++;
39
40     //Establecemos el fitness en funcion del numero de aciertos
41     KozaFitness f = ((KozaFitness) ind.fitness);
42     f.setStandardizedFitness(state, (float) (totalSize - sum));
43     f.hits = sum;
44 }
45 }

```

En esta implementación, en primer lugar se ejecuta el método setup el cual obtiene el parámetro del número de bits a utilizar en el problema y posteriormente se calcula el valor de la combinación máxima con ese número de bits. Respecto a la evaluación de los individuos en el método evaluate, en primer lugar se crea un objeto que representa el valor devuelto por el programa genético, posteriormente se recorren todos los valores posibles y por cada uno se calcula la paridad del valor y se ejecuta el genético, si ambos coinciden en el valor devuelto se incrementa el contador (sum). Finalmente se establece el fitness del individuo en función del número de aciertos.

Tras definir las dos clases anteriores, lo único que queda es el fichero de parámetros, a el cual podemos nombrar parity.params y cuyo contenido puede ser el siguiente:

```

1 # Heredamos parametros basicos desde otro fichero
2 parent.0 = ../../gp/koza/koza.params
3
4 # Definimos todas las funciones a utilizar
5 gp.fs.size = 1
6 gp.fs.0.name = f0
7 gp.fs.0.func.0 = ec.app.parity.func.And
8 gp.fs.0.func.0.nc = nc2
9 gp.fs.0.func.1 = ec.app.parity.func.Or
10 gp.fs.0.func.1.nc = nc2
11 gp.fs.0.func.2 = ec.app.parity.func.Nand
12 gp.fs.0.func.2.nc = nc2
13 gp.fs.0.func.3 = ec.app.parity.func.Nor
14 gp.fs.0.func.3.nc = nc2
15 # Definimos tantas como queramos
16 ...

```

```

17
18 # Definimos el problema
19 eval.problem = ec.app.parity.Parity
20 eval.problem.data = ec.app.parity.ParityData
21
22 # Numero de bits a utilizar
23 eval.problem.bits = 12
24 gp.fs.0.size = 16 # = eval.problem.bits + 4 para este problema

```

Con el objetivo de no repetir parámetros que suelen utilizarse con mucha frecuencia, heredamos desde un fichero de parámetros que contiene los más usuales y sobrescribimos los que especifican el problema concreto, esto lo hacemos en la primera línea del fichero de parámetros con el parámetro `parent` y la ruta al fichero de parámetros que queremos heredar. A continuación se definen las funciones que pueden componer los programas genéticos producidos, indicamos el problema con las clases que hemos generado anteriormente y por último definimos el número de bits a utilizar en el problema.

Una vez definidos los ficheros necesarios, al igual que en el problema `MaxOne` podemos ejecutarlo si compilamos el código y ejecutamos el siguiente comando:

```
[usu@host src]$ java ec.Evolve -file parity.params
```

La configuración actual hace uso del evaluador definido en el fichero `"../gp/koza/koza.params"` del cual hereda y corresponde a `ec.simple.SimpleEvaluator`, este evaluador realizará una evaluación secuencial de los individuos pero si lo establecemos a `ec.hadoop.HadoopEvaluator` se ejecutará en el cluster Hadoop. Para hacer esto podemos añadir la siguiente línea al fichero de parámetros:

```

1 eval = ec.hadoop.HadoopEvaluator

```

Esto sobrescribirá el valor del evaluador establecido en el fichero que heredamos y por consiguiente se hará uso del evaluador de Hadoop.

Más adelante (ver apartado 3.7.1) se muestran los beneficios de utilizar esta solución, donde vemos que los tiempos se reducen considerablemente si lo comparamos con una ejecución secuencial.

## 3.7 Resultados

Analizamos ahora los resultados de la integración realizada, centrándonos en un problema que engloba las circunstancias de los dos problemas anteriores, donde el coste computacional de la evaluación de los individuos es despreciable por lo

que la integración cobra sentido cuando la población es de un tamaño importante. Abordamos el problema de programación genética Parity, donde se evoluciona un programa hasta que consiga generar una función de paridad que retorne el bit de paridad correcto en todas las combinaciones posibles.

### 3.7.1 Millones de individuos: Parity

Para los problemas donde el coste de la evaluación es despreciable, la paralelización de esta fase cobra sentido cuando la cantidad de individuos a evaluar es importante. ECJ posee un evaluador que permite paralelizar la evaluación de los individuos de manera que se use los diferentes núcleos de procesamiento que posea la máquina en la que se ejecute, de manera que podemos comparar los tiempos obtenidos con una ejecución secuencial y la multihilo. En la tabla que se muestra a continuación, mostramos tiempos en segundos del tiempo que toma la etapa de evaluación en diferentes ejecuciones con diferente número de individuos y utilizando ejecuciones multihilo, estos tiempos corresponden a ejecuciones del problema Parity y la máquina donde se ejecutó disponía de 8 núcleos de procesamiento.

Número de individuos	Secuencial	2 hilos	4 hilos	8 hilos
30.000	19	10	5	3
50.000	31	16	8	4
100.000	65	32	16	8
300.000			47	25
500.000			82	41
1.000.000				87
1.500.000				130

**Tabla 3.1:** Tiempos de ejecución secuencial y multihilo

Observamos claramente como los tiempos son directamente proporcionales al número de individuos e indirectamente proporcionales al número de hilos que utilizemos para la evaluación. Como se puede apreciar con ejecuciones de millones de individuos, incluso utilizando 8 hilos de procesamiento, nos acercamos a tiempos del orden de minutos, teniendo en cuenta que esto debemos hacerlo por generación, la evaluación de los individuos empieza a ser un problema.

Abordemos ahora una ejecución utilizando la implementación realizada, de manera que los individuos se evalúen a lo largo de un cluster Hadoop utilizando cada una de las máquinas disponibles y los núcleos de procesamiento de cada una. Las ejecuciones realizadas hicieron uso de un cluster de 7 máquinas interconectadas donde se encuentra desplegada la herramienta Hadoop.

## 4. EN EL MUNDO REAL: RECONOCIMIENTO FACIAL

---

//TODO: cuenta la aplicación de lo anterior a un problema real y costoso //-  
TODO: Una vez que tengas un capítulo nuevo para el problema del reconocimiento facial, debes hacer una introducción más amplia. Utiliza la información de los trabajos de Cesar, y cuenta mejor porque y como se plantea el uso de un algoritmo genético.

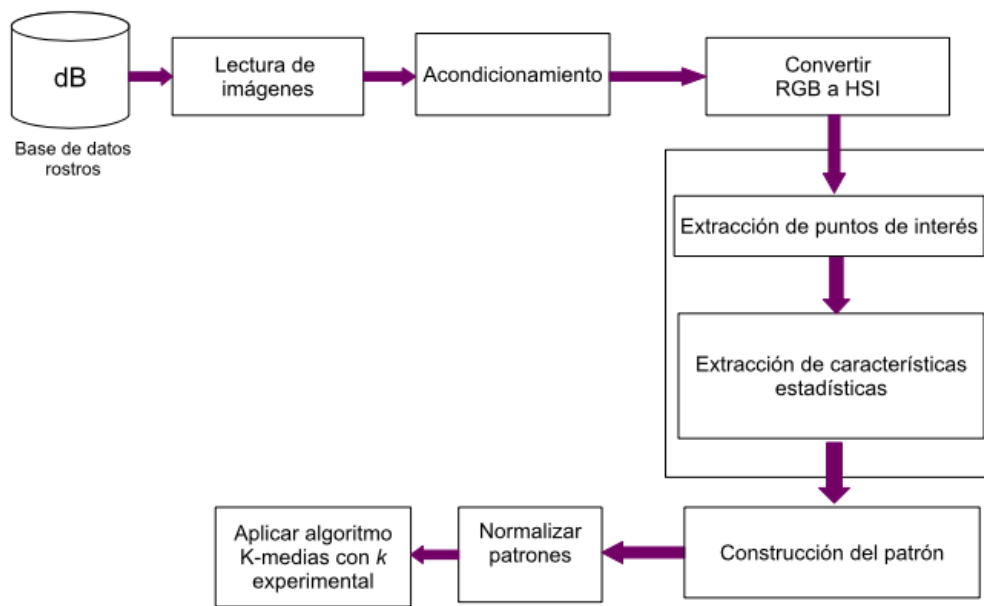
Como se ha comentado en varias ocasiones en este documento, la integración de estas dos herramientas cobra sentido cuando el coste computacional es elevado y esto se puede dar en dos situaciones, una en la que el tamaño de la población sea elevado, lo cual no es usual en este tipo de problemas y otra en la que la evaluación de los individuos sea realmente costosa, este es el caso en el problema que se plantea a continuación.

### 4.1 Descripción del problema

Hoy en día, el reconocimiento facial no es tarea sencilla en el campo de la computación, es por esto que surgen numerosas investigaciones para afrontarlo y aquí se plantea una de ellas. El reconocimiento facial está ligado, como no podía ser de otra manera, con el tratamiento de imágenes lo cual suele tener costes computacionales altos.

El problema que se plantea sigue el planteamiento que se describe en [?] donde se presenta un sistema de clasificación de rostros haciendo uso de técnicas de clasificación no supervisadas, apoyándose en el análisis de textura local con una técnica CBIR (Content Image Based Retrieval), por medio de la extracción de la media, la desviación estándar y la homogeneidad sobre puntos de interés de la imagen.

En este sistema se pueden diferenciar claramente dos fases, una es la fase de entrenamiento (ver figura 4.1) donde el sistema adquiere el conocimiento necesario para que posteriormente en la fase siguiente, recuperación, se pueda clasificar cada imagen (indicar a que persona pertenece) de forma correcta. El tiempo que toma ambas fases puede ser del orden de 3 minutos, estos tiempos son ya bastante reducidos gracias a que la implementación realizada hace uso de una librería de procesamiento de imágenes llamada OpenCV [?], la cual consigue realizar procesamiento sobre matrices con costes computacionales realmente bajos



**Figura 4.1:** Arquitectura de la fase de entrenamiento

## 4.2 Modificación planteada: introducir evolución y paralelismo

El sistema debe ser entrenado haciendo uso de una base de datos de imágenes en la que cada imagen está caracterizada por unos puntos de interés los cuales son analizados cada uno de ellos en este sistema. La modificación que se propone y es por esto que se plantea aquí, es la evolución de los puntos de interés a utilizar, ya que puede ser que algunos de ellos caractericen cada imagen de mejor manera que otros o que algunos quizás sirvan incluso para equivocar al clasificador.

La configuración de este problema en ECJ guarda mucha relación con el problema anterior (ver apartado 3.6.1), ya que los individuos también serán una cadena de 0s y 1s que indiquen si se utiliza o no el punto de interés, por lo que prácticamente lo único que cambia es la evaluación de individuos la cual es radicalmente más compleja y costosa. La evaluación de cada individuo consistirá en ejecutar el sistema de reconocimiento facial solo con los puntos que el genotipo del individuo indique que se deban utilizar, el fitness corresponderá al porcentaje de imágenes correctamente clasificadas en la fase de consulta.

Si tenemos en cuenta el tiempo que se tarda en la ejecución secuencial del algoritmo (3 minutos) y hacemos unas cuentas sencillas podemos ver que si tenemos una pequeña población de 10 individuos, cada generación tardará en ser evaluada una media hora, si queremos evolucionarlo necesitaremos quizás decenas o centenas de generaciones lo cual conllevaría un tiempo impracticable. Es por esto que además de la integración con ECJ, haremos uso de la integración con Hadoop para distribuir

y paralizar el proceso y así poder hacer que la evaluación de cada generación sea cuestión de pocos minutos. Los resultados obtenidos pueden ser consultados más adelante en este documento (ver apartado 4.3).

### 4.2.1 Implementación

En este caso, la implementación no sigue la misma idea de evaluar toda la población con un solo trabajo de Hadoop (ver apartado 3.4), en este caso el evaluador lanzará un trabajo de Hadoop por cada individuo y cada trabajo dividirá la entrada (base de datos de imágenes) en diferentes partes para paralizar el proceso. De manera que la paralelización se producirá a dos niveles ya que los trabajos se ejecutaran de manera simultánea y las tareas dentro de cada trabajo también.

Para hacer esto, el método encargado de evaluar los individuos en el Evaluator (evaluatePopulation) genera un hilo de ejecución de forma local para cada individuo de la población, de manera que cada uno de ellos se encarga de la evaluación de cada individuo, el propósito de estos hilos es tan solo lanzar los trabajos en Hadoop por lo que la mayoría del tiempo tan solo se dedican a esperar que la ejecución de los trabajos finalicen para proseguir con la ejecución normal del proceso evolutivo. La implementación de lo anteriormente explicado se puede observar en el siguiente fragmente de código:

```

1      Individual[] inds = subpops[0].individuals;
2
3      //Creamos un thread por cada individuo
4      EvaluateIndividual[] threads = new EvaluateIndividual[inds.length];
5      for (int ind = 0; ind < inds.length; ind++)
6          threads[ind] = new EvaluateIndividual(state,
7                                                  conf,
8                                                  state.generation,
9                                                  ind,
10                                                 (BitVectorIndividual) inds[ind]);
11
12      //Iniciamos los threads
13      for (int ind = 0; ind < inds.length; ind++)
14          threads[ind].start();
15
16      //Esperamos a la finalizacion de todos
17      for (int ind = 0; ind < inds.length; ind++)
18          threads[ind].join();

```

Pasamos ahora a describir que es lo que hace cada uno de los hilos. Al ser hilos, deben implementar un método llamado run(), este método se encarga de lanzar en primer lugar el trabajo que realiza la fase de entrenamiento del sistema de reconocimiento facial y una vez que acaba correctamente este trabajo, lanza otro encargado de la fase de consulta, estos trabajos no pueden ser paralizados ya que la fase de



consulta requiere de los resultados de la fase de entrenamiento. La implementación se puede observar a continuación:

```

1      //Lanzamos trabajo de entrenamiento, en caso de no terminar
      exitosamente lanzamos una excepcion
2      if(traningJob != null && !traningJob.run())
3          throw new RuntimeException("Individual " + ind + ": there was a
          problem during the training phase");
4
5      //Lanzamos trabajo de consulta y obtenemos el fitness
6      Float fitness = queryJob.run();
7      if(fitness == null)
8          throw new RuntimeException("Individual " + ind + ": there was a
          problem during the query phase");
9
10     //Asignamos el fitness calculado y marcamos el individuo como evaluado
11     ((SimpleFitness) individual.fitness).setFitness(state, fitness,
        fitness >= 1F);
12     individual.evaluated = true;

```

## ■ Trabajo de la fase de entrenamiento

Este trabajo de Hadoop implementa las dos fases de un trabajo de Hadoop, la fase de Map y la de Reduce por lo que describiremos en que consiste cada una. La primera fase, la de Map, tiene como implementación el siguiente fragmento de código:

```

1      @Override
2      protected void map(NullWritable key, ImageWritable image, Context
        context)
3          throws IOException, InterruptedException {
4
5          MatE parameters = image.getParameters(windows_size);
6
7          context.write(NullWritable.get(), new MatEWithIDWritable(image.
            getId(), parameters));
8      }

```

Como se puede observar, lo que recibe nuestra tarea map son tuplas de NullWritable y ImageWritable, en este caso la clave no la utilizamos por que la establecemos a NullWritable y lo que recibimos en el valor es una imagen a procesar. De lo que se encarga esta función es de extraer los parámetros de cada uno de los puntos de interés (solo los que el genotipo del individuo indique a 1) y almacenarlos en una matriz de OpenCV (MatE), la cual junto con el identificador de la imagen, formaran la salida de la función map. El calculo de estos parámetros conlleva numerosas operaciones con cada imagen las cuales no se describen ya que se considera no es

el propósito de este trabajo, sin embargo estas pueden ser consultados en el código fuente que se proporciona.

Una vez finalizada la fase de Map tenemos todos los parámetros de cada imagen, de modo que la fase de Reduce puede comenzar, en nuestro caso la fase de Reduce se lleva a cabo en un solo nodo (no en uno en concreto, si no en alguno de los que componen el cluster) ya que este necesita toda la información producida por la fase de Map para obtener sus resultados. Procedemos ahora a mostrar la implementación de la fase de Reduce.

```

1  @Override
2      protected void reduce(
3          NullWritable key,
4          Iterable<MatEWithIDWritable> values,
5          Context context)
6          throws IOException, InterruptedException {
7
8          //Unimos todos los parametros recibidos por orden en una sola
           matriz
9          MatE matRef = new MatE();
10         List<MatEWithIDWritable> mats = new LinkedList<MatEWithIDWritable>
           >();
11         for (MatEWithIDWritable mat : values) {
12             MatEWithIDWritable tmp = new MatEWithIDWritable();
13             mat.copyTo(tmp);
14             mat.release();
15             mats.add(tmp);
16
17             number_of_images++;
18         }
19         Collections.sort(mats);
20         Core.vconcat((List<Mat>)(List<?>) mats, matRef);
21
22         //Obtenemos valores maximos por columnas y la normalizamos
23         MatE max_per_column = matRef.getMaxPerColumn();
24         matRef = matRef.normalize(max_per_column);
25
26         //Calculamos Kmeans
27         MatE centers = new MatE();
28         MatE labels = new MatE();
29         TermCriteria criteria = new TermCriteria(TermCriteria.EPS +
           TermCriteria.MAX_ITER, 10000, 0.0001);
30         Core.kmeans(matRef, num_centers , labels, criteria, 1, Core.
           KMEANS_RANDOM_CENTERS, centers);
31
32         //Generamos matriz de indices de texturas
33         MatE textureIndexMatriz = new MatE(Mat.zeros(number_of_images,
           num_centers, CvType.CV_32F));
34         int pos;
35         for (int i = 0; i < number_of_images; i++) {

```

```

36         pos = number_of_poi * i;
37         for (int j = pos; j < pos + number_of_poi; j++) {
38             double[] valor = textureIndexMatriz.get(i, (int) labels.get
39                 (j, 0)[0]);
40             valor[0] = valor[0] + 1;
41             textureIndexMatriz.put(i, (int) labels.get(j, 0)[0], valor);
42         }
43     }
44
45     //Producimos la salida
46     context.write(NullWritable.get(), new TrainingResultsWritable(
47         max_per_column, centers, textureIndexMatriz));
48 }

```

Podemos observar como el método reduce recibe como entrada una lista (values) la cual contiene todas matrices producidas por la fase de Map. Lo que hacemos en el reduce es unir todas esas matrices de parámetros en una sola, calcular los máximos por columna, normalizarla, calcular Kmeans y generar una matriz de índices de textura. Finalmente escribimos todos los resultados los cuales necesitaremos para el proximo trabajo, el de consulta.

## ■ Trabajo de la fase de consulta

De la etapa de consulta del sistema de reconocimiento facial es de lo que se encarga el trabajo de Hadoop que ahora vamos a describir. Al igual que el anterior, este utiliza la fase de Map y la de Reduce (una sola tarea de reduce) para obtener finalmente el fitness del individuo. Mostramos en primer lugar la implementación de la fase de Map.

```

1     private TrainingResultsWritable trainingResults;
2
3     @Override
4     protected void setup(Context context) throws IOException,
5         InterruptedException {
6
7         //Obtenemos los resultados del entrenamiento
8         String file = context.getConfiguration().get(EvaluateIndividual.
9             INDIVIDUAL_DIR_PARAM).concat("training/part-r-00000");
10        Reader reader = new Reader(fs.getConf(), Reader.file(file));
11        reader.next(key, trainingResults);
12    }
13
14    @Override
15    protected void map(NullWritable key, ImageWritable image, Context
16        context)
17        throws IOException, InterruptedException {;

```

```

16      //Normalizamos los parametros de la imagen
17      MatE normalized_params = image.getParameters(windows_size).
        normalize(trainingResults.getMaxPerCol());
18
19      //Obtenemos centroides con Knn
20      MatE idCenters = knn(trainingResults.getCenters(),
        normalized_params);
21
22      //Obtenemos vector de consulta
23      MatE queryVector = MatE.zeros(1, trainingResults.getCenters().rows
        (), CvType.CV_64F);
24      for (int poi_index = 0; poi_index < idCenters.rows(); poi_index++)
        {
25          int x = (int) idCenters.get(poi_index, 0)[0];
26          double y = queryVector.get(0, x)[0];
27          queryVector.put(0, x, y + 1);
28      }
29
30      context.write(new MatEWritable(trainingResults.
        getTextureIndexMatrix()),
31                    new MatEWithIDWritable(image.getId(), queryVector));
32  }

```

Al igual que el anterior trabajo, el de entrenamiento, la fase de Map recibe las imágenes como entrada, pero este difiere del anterior en que implementa el método `setup()` el cual se ejecuta antes del iniciar la ejecución de la tarea y se encarga de obtener los resultados producidos por el trabajo anterior los cuales están en el directorio del individuo. Respecto al método `map`, en primer lugar obtiene los parámetros de la imagen recibida y los normaliza con respecto los máximos obtenemos del trabajo anterior, una vez normalizados, obtiene los centroides haciendo uso de un algoritmo Knn y por último genera un vector de consulta que junto a la matriz de índices de textura del trabajo anterior compondrán la salida de la fase de Map.

Abordamos ahora la fase de Reduce del trabajo, cuya implementación se muestra a continuación.

```

1      //Relacion de imagen-clase (persona)
2      HashMap<Integer, Integer> img_class;
3
4      @Override
5      protected void setup(Context context) throws IOException,
        InterruptedException {
6          img_class = getImagesClass(conf);
7      }
8
9      @Override
10     protected void reduce(MatEWritable textureIndexMatrix, Iterable<
        MatEWithIDWritable> queryVectors, Context context)
11         throws IOException, InterruptedException {

```

```

12
13 //Unimos todos los vectores de consulta
14 MatE query_mat = new MatE();
15 List<MatEWithIDWritable> vectors = new LinkedList<
    MatEWithIDWritable>();
16 for (MatEWithIDWritable queryVector : queryVectors) {
17     MatEWithIDWritable tmp = new MatEWithIDWritable();
18     queryVector.copyTo(tmp);
19     queryVector.release();
20
21     vectors.add(tmp);
22 }
23 Collections.sort(vectors);
24 Core.vconcat((List<Mat>)(List<?>) vectors, query_mat);
25
26 //Obtenmos los ids mas cercanos
27 MatE nearestIds = knn(textureIndexMatrix, query_mat, num_nearest);
28
29 //Calculamos matriz de confusion
30 MatE confusionMatrix = generateConfusionMatrix(nearestIds,
    num_nearest);
31
32 //Obtenemos porcentaje de acierto
33 float suma=0;
34 for (int i=0;i<confusionMatrix.rows();i++)
35     suma = suma + (float)confusionMatrix.get(i,i)[0];
36
37 float percentage = suma / (float)vectors.size() / (float)(
    num_nearest - 1);
38
39 context.write(NullWritable.get(), new FloatWritable(percentage));
40 }

```

En esta fase, al igual que la anterior, implementamos el método `setup()` encargado en este caso de obtener la clase (persona) que corresponde a cada una de las imágenes. Respecto al método `reduce`, une en primer lugar por orden todos los vectores de consulta recibidos, obtiene los ids de las imágenes que más se le asemejan, calcula la matriz de confusión y por último obtiene el porcentaje de aciertos, el cual en este caso corresponde al fitness del individuo y por consiguiente esta será la salida del trabajo de consulta.

### 4.3 Resultados

analizamos los resultados obtenidos al ejecutar un problema en el que la evaluación toma varios minutos, de manera que los tiempos de la evaluación de cada generación puede llevar horas dependiendo del tamaño de la población.

## 5. MANUAL DE USUARIO

---

### 5.1 Obtención

El primer paso para la utilización de la solución implementada, no puede ser otro que obtenerla. Con el fin de que la comunidad pueda conseguirla sin problema, se ha creado un repositorio publico desde donde se puede descargar.

El repositorio está localizado en la conocida página por los desarrolladores GitHub (<https://github.com>), en ella se encuentran numerosos proyectos de código abierto y en la cual se ha almacenado este.

Todos los proyectos almacenados en esta página hacen uso de una herramienta de control de versionado llamada Git, la cual hemos también utilizado en este proyecto.

### ¿Qué es Git?

Es un software de control de versiones diseñado por Linus Torvalds, pensando en la eficiencia y la confiabilidad del mantenimiento de versiones de aplicaciones cuando estas tienen un gran número de archivos de código fuente. Hay algunos proyectos de mucha relevancia que ya usan Git, en particular, el grupo de programación del núcleo Linux. Algunas de sus características mas destacadas son:

- Fuerte apoyo al desarrollo no lineal, por ende rapidez en la gestión de ramas y mezclado de diferentes versiones.
- Gestión distribuida. Git le da a cada programador una copia local del historial del desarrollo entero, y los cambios se propagan entre los repositorios locales.
- Los almacenes de información pueden publicarse por HTTP, FTP, rsync o mediante un protocolo nativo, ya sea a través de una conexión TCP/IP simple o a través de cifrado SSH.
- Los repositorios Subversion y svn se pueden usar directamente con git-svn.
- Gestión eficiente de proyectos grandes.

El proyecto se puede encontrar a través del buscador del sitio escribiendo "ecj\_hadoop", o accediendo directamente al repositorio siguiendo esta dirección: [https://github.com/dlanza1/ecj\\_hadoop](https://github.com/dlanza1/ecj_hadoop) . Una vez en el repositorio, el proyecto se puede obtener de dos formas, una es pulsando en el botón "Download ZIP" (situado en la columna de la derecha), y una vez descargado descomprimir el fichero, y la otra es clonar el repositorio con Git (crear un repositorio igual de forma local).

Para clonar el repositorio con Git se debe tener instalada esta herramienta en el sistema [?] o utilizar un entorno de desarrollo como Eclipse, el cual la trae incluida.

Para clonarlo desde un entorno de desarrollo como Eclipse [?] el procedimiento suele ser el de importar un proyecto pero con la diferencia de que se debe indicar que la fuente es un repositorio Git, nos solicitará el repositorio que queremos clonar y es ahí donde debemos escribir la URL del repositorio. Algo que debe ser aclarado es que esta operación creará un repositorio local, no genera el proyecto en el entorno de desarrollo, lo cual se explica en la sección siguiente.

Si de otro modo, tenemos la herramienta instalada en el sistema, debemos en primer lugar abrir una consola, posteriormente dirigirnos al directorio donde queremos crear el repositorio local y por último clonar el repositorio con el siguiente comando:

```
[usu@host repo]$ git clone https://github.com/dlanza1/ecj_hadoop
```

Una vez clonado tendremos una copia idéntica del repositorio la cual contiene la última versión del proyecto además de toda la información necesaria para que funcione el sistema de versionado utilizada por Git.

## 5.2 Importar a entorno de desarrollo

Esta sección tiene como objetivo explicar el procedimiento para importar el proyecto en un entorno de desarrollo, esto no es necesario para su ejecución por lo que no estén interesados en modificar/ampliar el proyecto pueden continuar la lectura en la sección siguiente (Compilación).

En el apartado anterior se ha explicado como obtener el proyecto, pero lo obtenido es básicamente los ficheros de código fuente, no se incluyen proyectos de entornos de desarrollo ni ejecutables.

Si acabamos de descargar/clonar el proyecto, no lo tendremos importado en nuestro entorno, para llevar a cabo esta operación tan solo debemos dirigirnos al menu de importación de proyectos, solucionar que es un proyecto Maven y seleccionar el directorio que contiene el proyecto.

Otra opción, teniendo la herramienta Maven instalada en el sistema [?], es generar primero el proyecto del entorno de desarrollo y posteriormente importarlo como un proyecto normal. Para generar el proyecto del entorno de desarrollo debemos abrir una consola, dirigirnos al directorio donde se sitúa el proyecto y ejecutar el comando Maven correspondiente a nuestro entorno, por ejemplo para Eclipse debemos ejecutar el siguiente comando:

```
[usu@host repo]$ mvn eclipse:eclipse
```

Esto nos generará el proyecto Eclipse y podremos importarlo como cualquier otro proyecto.

## 5.3 Compilación

Como se mencionaba anteriormente, los ficheros ejecutables no son proporcionados por lo que se deben generar. Con el uso de la herramienta de construcción de proyectos, Maven, explicaremos como construir el proyecto para que pueda ser ejecutado, no obstante, si tenemos el proyecto importado en un IDE, no es necesario



utilizar Maven para compilarlo, podemos utilizar los usuales procedimientos para compilarlo.

### ¿Qué es Maven?

Maven es una herramienta de software para la gestión y construcción de proyectos Java creada por Jason van Zyl, de Sonatype, en 2002. Tiene un modelo de configuración de construcción simple, basado en un formato XML. Es un proyecto de nivel superior de la Apache Software Foundation.

Maven utiliza un Project Object Model (POM) para describir el proyecto de software a construir, sus dependencias de otros módulos y componentes externos, y el orden de construcción de los elementos. Viene con objetivos predefinidos para realizar ciertas tareas claramente definidas, como la compilación del código y su empaquetado.

El motor incluido en su núcleo puede dinámicamente descargar plugins de un repositorio, el mismo repositorio que provee acceso a muchas versiones de diferentes proyectos. Este repositorio pugnan por ser el mecanismo de facto de distribución de aplicaciones en Java. Una caché local de artefactos actúa como la primera fuente para sincronizar la salida de los proyectos a un sistema local.

Maven se ejecuta en unas circunstancias similares a las que explicábamos con Git. Existen dos opciones, o tener Maven instalado en el sistema [?], o utilizar un entorno de desarrollo como Eclipse [?], el cual lo trae incluido.

Si tenemos importado el proyecto en un IDE, para compilarlo (o en nomenclatura de Maven, construirlo) es necesario hacer clic derecho en el fichero incluido en el proyecto, pom.xml, y seleccionar la opción: Run as (Ejecutar como) y en el submenú, Maven build, si hacemos esto por primera vez nos aparecerá un cuadro de dialogo donde se nos solicita los objetivos (goals), ahí debemos indicar "install" (sin las comillas) y aceptar/ejecutar.

En caso de que no estemos utilizando un IDE, necesitaremos tener instalado Maven. Para compilarlo de este modo debemos abrir una consola, dirigirnos al directorio donde se encuentra el proyecto y ejecutar el siguiente comando:

```
[usu@host repo]$ mvn install
```

Al compilarlo con Maven, tanto desde el IDE como desde la consola, se generará un fichero .jar el cual contiene todas las clases compiladas.

## **6. TRABAJOS FUTUROS**

---

## 7. CONCLUSIONES

---

Esta implementación multihilo, se ve limitada a la cantidad de núcleos de procesamiento de una sola máquina, pero si utilizamos la integración con Had

## **8. ANEXO I. CÓDIGO FUENTE**

---