

# Compresión de datos distribuida basado en clustering

Guillermo Andrés Navarro Giglio

Memoria para optar al título de Ingeniero Civil en Informática y  
Telecomunicaciones

Profesor guía  
Francisco Claude-Faust

Comité  
Roberto Konow

Julio, 2015



UNIVERSIDAD DIEGO PORTALES  
Facultad de Ingeniería  
Escuela Ingeniería Informática

---

# Compresión de datos distribuida basado en clustering

Guillermo Andrés Navarro Giglio

Memoria para optar al título de Ingeniero Civil en Informática y  
Telecomunicaciones

---

Francisco Claude-Faust  
Profesor guía

---

Roberto Konow  
Comité

Julio, 2015

*Dedico esta memoria a todas las personas.*



# Contenido

<b>Lista de figuras</b>	<b>v</b>
<b>Lista de tablas</b>	<b>vii</b>
<b>Resumen</b>	<b>ix</b>
<b>Capítulo 1 Introducción</b>	<b>1</b>
1.1. Antecedentes generales . . . . .	1
1.2. Conceptos Básicos . . . . .	2
1.2.1. String o cadena de caracteres . . . . .	2
1.2.2. Coleccion de documentos . . . . .	2
1.2.3. Entropía de un texto . . . . .	3
1.2.4. Punto . . . . .	3
1.2.5. Medida de similitud . . . . .	3
1.2.6. Agrupamiento . . . . .	3
1.3. Objetivos . . . . .	4
1.3.1. Objetivo específicos . . . . .	4
1.4. Plan de trabajo . . . . .	4
1.5. Metodología . . . . .	5
<b>Capítulo 2 Estado del arte</b>	<b>7</b>
2.1. Algoritmo de agrupamiento . . . . .	7
2.2. Medida de similitud para Cadenas de caracteres . . . . .	9
2.3. Metodos de compresión de datos . . . . .	12
<b>Capítulo 3 Algoritmo de agrupamiento propuesto</b>	<b>13</b>
3.1. Proceso de agrupamiento . . . . .	13
3.2. Algoritmo de agrupamiento implementado . . . . .	13
3.3. Pruebas Iniciales . . . . .	16
<b>Capítulo 4 Resultados preliminares</b>	<b>19</b>
<b>Capítulo 5 Trabajo futuro</b>	<b>23</b>
<b>Referencias bibliográficas</b>	<b>25</b>
<b>Anexo A CODIGO ALGORITMO DE AGRUPAMIENTO BASE</b>	<b>29</b>



## Lista de figuras





# Lista de tablas

1.1. Plan de trabajo. . . . .	4
2.1. Ejemplo LZ78. . . . .	12
3.1. Colecciones. . . . .	17
4.1. Resultado algoritmo de agrupamiento aleatorio con 10 Grupos.	20
4.2. Distribución grupos. . . . .	21



# Resumen

Hoy en día la información crece rápidamente con nuevos contenidos provenientes de páginas Web, redes sociales, aplicaciones móviles entre otros. Cada vez es más difícil poder manejar esta gran cantidad de datos, demandando mayores recursos para las empresas y transformándose en un importante desafío en el futuro. Para esto se debe buscar nuevos mecanismos que permitan de manera eficiente almacenar esta gran cantidad de datos.

Esta memoria intenta buscar un mecanismo eficiente de distribuir una colección de datos para luego obtener el máximo de compresibilidad manteniendo un balance en lo que respecta al uso de recursos en múltiples servidores. Primero se explica la importancia de los documentos versionados en la actualidad y por que se hace necesario distribuir los datos, luego se implementa un mecanismo de distribución de la colección de datos y finalmente se forma una conclusión de los resultados obtenidos. Esto último nos permite plantear nuestro programa de avance para la segunda etapa de esta memoria.



# Capítulo 1

## Introducción

---

### 1.1. Antecedentes generales

¿La información tiene límites? ¿Somos capaces de guardar toda esta información? Hoy en día la información crece a pasos agigantados; cada día aparecen nuevos contenidos provenientes de páginas Web, redes sociales, aplicaciones móviles y de nuevas tecnologías como Internet de las cosas, que son capaces de generar una gran cantidad de información.

Además, esta información puede ir cambiando con el pasar del tiempo y en algunos casos, es necesario ser capaz de guardar el historial de cambios de esta. Ejemplos de aplicaciones que tienen estos requerimientos son por ejemplo: Wikipedia, una enciclopedia online colaborativa [1], y Git, un manejador de versiones utilizado principalmente para almacenar código de fuente [2]. Herramientas tradicionales de almacenamiento y versionamiento no son capaces de manejar una gran cantidad de datos de manera eficiente o incluso práctica que generan mayores costos, transformándose en un verdadero desafío para las empresas.

Frente a este escenario, almacenar los datos de una aplicación masiva es cada vez menos viable usando un solo computador. Empiezan a aparecer nuevas soluciones a este problema, por ejemplo, la empresa Backblaze, desarrolla una aplicación que genera una copia de seguridad en la nube a muy bajo costo, usa una granja de servidores para almacenar los datos, repartiendo la información entre un conjunto de computadores que forman un sistema distribuido [3]. Se deben buscar nuevos mecanismos que logren de manera eficiente almacenar los datos aprovechando los recursos, que se traduce en una disminución en los costos de las empresas.

Esta memoria consiste en estudiar una alternativa basada en clustering para repartir la información de manera inteligente entre varios computadores, haciendo uso de una métrica de similitud basada en el contenido de la información para luego comprimirla, y así de esta forma, se espera mejorar la compresión, idealmente manteniendo un balance en la carga de almacenamiento [4]. Clustering es una técnica que genera agrupaciones de objetos según un criterio, se pretende con esto separar los datos de tal manera que en cada agrupación se tenga un espacio parecido con respecto a los demás y que al utilizar cierto compresor sea mucho más eficiente en término de espacio que solamente separar los datos de manera aleatoria.

## 1.2. Conceptos Básicos

En esta sección se explican conceptos básicos que se utilizaran más adelante y que ayudara a la comprensión del trabajo realizado.

### 1.2.1. String o cadena de caracteres

Una cadena de caracteres  $S = \{s_1, s_2 \dots, s_l\}$  es una secuencia de símbolos de algún alfabeto  $\Sigma$  en particular de un tamaño  $l$ .

### 1.2.2. Coleccion de documentos

Una colección de documentos es un conjunto de  $\varrho$  documentos, representado como  $C = \{d_1, \dots, d_\varrho\}$ , donde los documentos son cadenas de caracteres  $S$ .

### 1.2.3. Entropía de un texto

La compresión de datos es la reducción del volumen de datos, sin embargo comprimir datos tiene un límite definido por la entropía, la entropía es la información nueva que se define como la cantidad total de datos menos su redundancia.

La entropía empírica de orden cero  $H_0$  es el número promedio de bits necesarios para representar cada símbolo del texto  $T$  de tamaño  $n$ , está definida como[5]:

$$H_0(S) = \sum_{i=0}^{\sigma-1} \frac{n_i}{n} \log \frac{n}{n_i} \quad (1.1)$$

donde el alfabeto  $\Sigma = \{c_0, \dots, c_\sigma\}$  de tamaño  $\sigma$  y  $n_i$  es el número de ocurrencias de caracteres  $c_i$  en  $T$ .

### 1.2.4. Punto

Punto: se define como un vector de  $n$  dimensiones,  $P = \{v_1, v_2, \dots, v_n\}$ . Un punto  $P \in R^n$  se dice que es un punto de cluster para un subconjunto  $A$  si para cada  $\delta > 0$  tenemos  $B(P; \delta) \cap A \neq \emptyset$ , donde  $B(P; \delta) = \{x \in R^n \mid \|x - a\| < \delta\}$ .

### 1.2.5. Medida de similitud

La medida de similitud es una función real que cuantifica la similitud entre dos puntos, es lo opuesto a la medida de distancia. Se define la medida de similitud para un punto  $x_i$  e  $y_j$  como  $s(i, j) = -\|i - j\|^2$  donde  $\|x - y\|^2$  es la distancia euclidiana al cuadrado [6]. Ver capítulo 2 para una explicación más detallada.

### 1.2.6. Agrupamiento

Agrupamiento es el acto de formar grupos de puntos  $M = \{P_1, \dots, P_\vartheta\}$  de  $\vartheta$  puntos, siguiendo alguna métrica como puede ser la medida de similitud o de distancia, ver capítulo 2 para una explicación más detallada.



## 1.3. Objetivos

El objetivo general de esta memoria es maximizar la compresibilidad de la colección agrupándolos en función de su similitud de contenido, para esto se quiere implementar y evaluar un mecanismo que represente colecciones versionadas de datos de forma distribuida.

### 1.3.1. Objetivo específicos

- Realizar un estudio de mecanismos de clustering para agrupar conjuntos de cadenas de caracteres.
- Generar un repositorio de datos distribuido basado en clustering.
- Medición de la efectividad de usar clustering previo a la compresión para el almacenamiento distribuido de datos, en términos de la compresibilidad de la colección.

## 1.4. Plan de trabajo

En la tabla 1.1 se presenta el plan de trabajo. Este plan tiene algunas alteraciones mínimas en las fechas y tareas con respecto al plan original.

Tarea	Fecha inicio	Fecha final	Entregables
Anteproyecto	20-03-2015	08-04-2014	Anteproyecto
Estudiar y probar agrupamientos	08-04-2015	30-04-2015	Resultados experimentales en un set de datos preliminar
Implementar un separador de datos basado en agrupamientos	30-04-2015	10-05-2015	Sistema de agrupamiento funcionando
Documentación	10-05-2015	25-07-2015	Tesis I
Mejorar algoritmo de agrupamiento	25-07-2015	17-09-2015	Algoritmo de agrupamiento
Realizar pruebas y comparaciones	17-09-2015	15-10-2015	Análisis de Resultados
Documentación final	15-10-2015	01-12-2015	Tesis II

Tabla 1.1: Plan de trabajo.

## 1.5. Metodología

La metodología de desarrollo de la memoria se describe en los siguientes pasos:

1. Se estudiará el estado del arte de los distintos mecanismos de agrupamiento.
2. Se analizará y diseñará un algoritmo de agrupamiento para cadenas de caracteres.
3. Se implementará un algoritmo de agrupamiento.
4. Se realizarán pruebas pequeñas para comprobar su correcto funcionamiento. Si las pruebas iniciales son satisfactorias se realizan las pruebas con una colección de datos mayor en el servidor.
5. Se evalúan los resultados obtenidos, en base a los resultados se evalúa como mejorar el algoritmo implementado y se vuelve a repetir el proceso desde el segundo paso, para ir mejorando los resultados.
- 6.

Se contará con un repositorio Git que contendrá el código fuente desarrollada y las fuentes de la memoria misma.



# Capítulo 2

## Estado del arte

---

### 2.1. Algoritmo de agrupamiento

El algoritmo de agrupamiento es un proceso en la cual se tiene un conjunto de puntos y se crean grupos de puntos a partir de una medida de similitud, en la mayoría de los algoritmos de agrupamiento se asume un espacio euclidiano. El espacio euclidiano es un espacio geométrico que se cumplen los axiomas de Euclides, se deben cumplir tres reglas entre las distancias de dos puntos en el espacio euclidiano:

- La distancia entre los puntos nunca es negativo y solamente es 0 consigo mismo.
- La distancia es simétrica, es decir, no importa si se calcula la distancia del punto  $x$  a  $y$  o de  $y$  a  $x$ .
- La distancia obedece a la desigualdad del triángulo; la distancia de  $x$  a  $y$  y a  $z$  no puede ser menor a la distancia de  $z$  a  $x$ .

Los algoritmos de agrupamiento se pueden dividir en dos grupos, jerárquicos y no jerárquicos. En los algoritmos de agrupamiento jerárquicos pueden ser aglomerativos o divisivos.

Cuando es aglomerativo, cada punto en el espacio euclidiano representa un grupo y en cada iteración se unen los grupos hasta llegar a los números de grupos deseados, en cambio, los divisivos todos los puntos se encuentran en un sólo grupo y en cada iteración se dividen los grupos. El siguiente pseudocódigo 1 muestra el algoritmo de agrupamiento aglomerativo. Primero se debe determinar cuándo detener el algoritmo, una opción puede ser hasta tener el número deseados de grupos.

---

**Algoritmo 1** Algoritmo Jerárquico aglomerativo

---

```
while No es tiempo para detenerse do  
    Elegir los dos grupos más cercanos;  
    Unir ambos grupos en uno sólo;  
end while
```

---

Este algoritmo de agrupamiento es muy lento en caso de que la colección de datos sea muy grande, existen algoritmo de agrupamiento para colecciones grandes, como CURE [7].

CURE asume un espacio euclidiano, el algoritmo de CURE empieza tomando una pequeña muestra de la colección principal y usa cualquier algoritmo de agrupamiento que asuma el espacio euclidiano sobre la muestra, por ejemplo, los algoritmo jerárquicos serían una buena opción. Luego selecciona en cada grupo formado en la muestra, una pequeña cantidad de puntos que se llaman “puntos representativos”, estos puntos serán los que estén más alejados del grupo y entre ellos mismos, la cantidad de puntos representativos es libre de elegirse. Después los puntos representativos se mueven al centro del grupo un porcentaje, por ejemplo, 10 %.

La siguiente etapa consiste en unir los grupos que tengan un punto representativo cerca de un punto representativo de otro grupo, la distancia entre ambos puntos representativos para unir ambos grupos es libre de elegirse. Por último los puntos de la colección se comparan con los puntos representativos y se asigna al grupo que tenga la menor distancia.

En los algoritmo de agrupamiento no jerárquicos, *k-means* [7], es uno de los algoritmo más utilizado y simple de entender.

K-means como la mayoría de los algoritmos de agrupamiento asume un espacio euclidiano y también asume el número de grupos conocidos. El número de grupos se puede determinar de distintas maneras, como por ejemplo, por prueba y error o con conocimiento previo de las características de las observaciones.

Dado  $k$  grupos se genera  $k$  centros de grupos o centroides iniciales, los centroides son vectores de las medias de las características de todas las observaciones dentro de cada grupo. Los centroides se pueden asignar de distintas maneras, una opción es asignar observaciones aleatoriamente de un conjunto de observaciones. Luego se itera los siguientes pasos:

---

**Algoritmo 2** Algoritmo K-means

---

```

C conjunto de  $k$  centroides;
while true do
  Para cada observacion calcular la distancia a todos los  $C_i$ ;           #
   $0 < i < k$ 

  Las observaciones se asignan al  $C_i$  con la media más cercana;
   $C_i$  se recalculan las medias con las nuevas observaciones agregadas;
  if Todos los  $C_i$  no cambian then
    Termina
  end if
end while

```

---

Se itera hasta que converga, es decir, ya no se asignan nuevas observaciones a los grupos o los centroides ya no se mueven.

La mayoría de los algoritmos de agrupamiento asume un espacio euclidiano para medir la similitud entre los vectores, pero en el caso de las cadenas de caracteres no son puntos que se puedan representar en el espacio euclidiano. Para poder solucionar este problema se debe buscar un mecanismo para medir la similitud entre las cadenas de caracteres. Existen varias medidas de similitud para determinar la similitud entre cadenas de caracteres, en la siguiente sección se nombran algunas de las más utilizadas junto con la medida de similitud que se utilizó en la implementación del algoritmo de agrupamiento.

## 2.2. Medida de similitud para Cadenas de caracteres

Uno de los puntos más importantes al momento de implementar un algoritmo de agrupamiento es la medida de similitud entre los puntos, en este caso los puntos representan las cadenas de caracteres y se debe buscar una medida de similitud que logre una buena calidad. Una buena calidad en la medida de similitud es lograr representar las cadenas de caracteres similares con una distancia pequeña y las cadenas de caracteres que no son similares en distancias mayores.

Existen varios métodos para calcular la similitud entre una cadena de caracteres y otra como por ejemplo:

- Distancia de Edición: Se tiene dos cadenas de caracteres  $A$  y  $B$ . La distancia de edición es la cantidad mínima de insertar, sustituir o eliminar necesarios para transformar  $A$  en  $B$ . Con distancia de edición se logra una buena calidad en la similitud, pero presenta una desventaja: el algoritmo de edición de distancia requiere de tiempo de  $O(n \times m)$ , donde  $n$  y  $m$  son el largo de ambas secuencias de strings. Por ejemplo para las cadenas “abracadabra” y “alabaralabarda”, se necesitan 7 operaciones. La formula 2.1 calcula la distancia de edición  $d_{mn}$  [8]:

$$\begin{aligned}
 d_{i0} &= \sum_{k=1}^i w_{\text{del}}(b_k), & \text{for } 1 \leq i \leq m \\
 d_{0j} &= \sum_{k=1}^j w_{\text{ins}}(a_k), & \text{for } 1 \leq j \leq n \\
 d_{ij} &= \begin{cases} d_{i-1,j-1} & \text{for } a_j = b_i \\ \min \begin{cases} d_{i-1,j} + w_{\text{del}}(b_i) \\ d_{i,j-1} + w_{\text{ins}}(a_j) \\ d_{i-1,j-1} + w_{\text{sub}}(a_j, b_i) \end{cases} & \text{for } a_j \neq b_i \end{cases} & \text{for } 1 \leq i \leq m, 1 \leq j \leq n.
 \end{aligned} \tag{2.1}$$

donde  $a = a_1 \dots a_n$  y  $b = b_1 \dots b_m$ .

- Jaccard: Es una medida de similitud que está definido por el tamaño de la intersección de dos secuencias dividido por el tamaño de la unión de ambas secuencias, un ejemplo en la medida de similitud entre las secuencias “night” y “nacht” es de 0.3. Se tiene el conjunto S y T la formula para determinar el similitud jaccard es 2.2

$$Jaccard = \frac{(S \cap T)}{(S \cup T)}, \tag{2.2}$$

- Distancia Hamming: Se tiene dos cadenas de caracteres de igual tamaño y se calcula cantidad de sustituciones necesarios para transformar una cadena de caracteres en otra. Por ejemplo “night” y “nacht” se necesita 2 sustituciones. La formula de Distancia Hamming es 2.3

$$D_h(s_i, s_j) = \sum_{k=1}^m \delta(s_{ik}, s_{jk})$$

$$\text{donde } \delta(x, y) = \begin{cases} 0 & \text{si } x = y \\ 1 & \text{si } x \neq y \end{cases} \quad (2.3)$$

$s_i$  y  $s_j$  son cadenas de caracteres y  $m$  es el largo de las cadenas de caracteres.

En esta memoria se quiere una medida de distancia basada en compresión, la medida de similitud implementada para el algoritmo de agrupación es una distancia de compresión utilizando algún método de compresión como lzma, gzip o bzip, ver 2.3. Se aplica la siguiente fórmula para obtener la *Similitud* 2.4

$$Similitud = \frac{(d_{1+2} - d_2)}{d_1}, \quad (2.4)$$

donde  $d_1$  es el tamaño comprimido del documento más grande,  $d_2$  es el tamaño comprimido del documento más pequeño, y  $d_{1+2}$  es el tamaño comprimido de la unión de  $d_1$  y  $d_2$  sin comprimir.

El valor de la variable  $d_{1+2}$  va a depende de la similitud de las cadenas de caracteres comprimidas, si las cadens de caracteres tienen un grado de similitud la compresión será mucho más efectiva ya que se necesita un diccionario mucho menor para comprimir, al contrario ocurre cuando las cadenas de caracteres son muy distintas entre sí.

Entre más pequeño el valor de la variable *Similitud*, significa que ambas cadenas de caracteres son muy similares, y entre más grande los valores significa que las cadenas de caracteres son diferentes. En comparación con la distancia edición está obtiene una buena calidad de similitud, pero el tiempo de ejecución es lineal. Mejorando el tiempo  $O(n \times m)$  de la distancia de edición. Esto hace una buena opción al momento de seleccionar una medida de similitud para grandes colecciones de datos. Esta medida de similitud como entrega solamente un valor  $R^n$  es de una sola dimensión.



Por ejemplo, si se utiliza el compresor LZ78 [5] en la secuencia  $S_1 = \text{'abracadabra'}$ ,  $S_2 = \text{'abracadadah'}$  y la suma  $S_{1+2} = \text{'abracadabraabracadadah'}$ , al aplicar la formula 2.4 se obtiene el valor 0,71.

Ahora si cambiamos la segunda secuencia a  $S_3 = \text{'casasyperro'}$ , la cual no tiene similitud con la primera secuencia, se obtiene el valor 0.77. De esta forma se observa que con menor similitud entre los strings, mayor es el valor, entonces al tener strings que son similares el valor se acerca al 0 .

### 2.3. Metodos de compresión de datos

La compresión de datos es la reducción del volumen de datos. Existe dos tipos de compresores: la compresión sin pérdida y la compresión con pérdida.

En nuestro caso estudiaremos el caso particular LZ78 [9], LZ78 es un compresor sin pérdida basado en diccionario, es un algoritmo greedy adaptativo. En el diccionario guarda un índice y un carácter, el índice entrega la posición de su prefijo de una secuencia y el carácter es el último carácter de la subcadena. El algoritmo empieza recorriendo la cadena de texto desde el principio, carácter por carácter, revisa si el carácter nuevo ya se encuentra en el diccionario o si pertenece a una subcadena del diccionario, si ya se encuentra sigue con el siguiente carácter, en caso de que no se encuentra, ingresa al diccionario ese nuevo carácter seguido con el índice de su prefijo. Por ejemplo, se tiene la cadena de texto  $S = \text{"abracadabra"}$ , el resultado de la compresión con LZ78 se muestra en la tabla 2.1.

Nº	S1
1	<0,a>
2	<0,b>
3	<0,r>
4	<1,c>
5	<1,d>
6	<1,b>
7	<3,a>

Tabla 2.1: Ejemplo LZ78.

# Capítulo 3

## Algoritmo de agrupamiento propuesto

---

### 3.1. Proceso de agrupamiento

El Proceso que se utilizo para agrupar una colección de datos se describe en los siguientes pasos:

1. Primero se obtiene la colección de datos que puede ser cualquier cadena de caracteres, por ejemplo, secuencias de ADN o información de Wikipedia.
2. Se elige un algoritmo de agrupamiento y se ejecuta sobre la colección. Cuando termina de ejecutar, la colección se encontrará repartida en diferentes directorios que representan los grupos formados por el algoritmo de agrupamiento.
3. Por ultimo, se comprime cada directorio utilizando algún método de compresión.

### 3.2. Algoritmo de agrupamiento implementado

El algoritmo de agrupación implementado para la distribución de las cadenas de caracteres es una variante del algoritmo cure 2.1 que utiliza un algoritmo jerárquicos para formar los grupos iniciales.

A continuación se muestra las etapas que sigue el algoritmo implementado:

1. El algoritmo empieza con la selección de un algoritmo de agrupamiento jerárquico aglomerativo o diviso, ambas opciones son validas, en nuestro caso se elige el aglomerativo. Luego se obtiene una muestra pequeña de la colección de datos, en lo posible la muestra debe ser lo suficientemente representativo de la colección de datos. Después se calcula la medida de similitud con cada una de las cadenas de caracteres de la muestra utilizando una medida de distancia para cadenas de caracteres, ver 2.2.
2. Con la medida de similitud de toda la muestra se ejecuta el algoritmo de agrupamiento aglomerativo hasta obtener los grupos deseados. Por último se elige en cada grupo los puntos representativos, a diferencia de CURE que selecciona algunos puntos, en nuestro caso los puntos representativos son todos los puntos del grupo.
3. Ya con los grupos contruidos, se asigna cada cadena de caracteres de la colección de datos al grupo que tenga el punto representativo con la mejor medida de similitud. Uno de los objetivos de la memoria es el balance en términos de la carga de almacenamiento de los grupos, para esto la cadena de caracteres antes de ser asignado al grupo, se comprueba que 3

$$Grupo_i < \frac{C}{k}, \quad (3.1)$$

donde  $Grupo_i$  es el tamaño en disco del grupo más cercano a la cadena de caracteres seleccionada,  $C$  es el tamaño en disco de la Colección de cadenas de caracteres,  $k$  es el número de grupos.

Con esto al momento de asignar una cadena de caracteres a un grupo, se busca generar un balance en cada grupo, si el  $Grupo_i$  es mayor, entonces se comprueba el siguiente grupo más cercano a la cadena de caracteres seleccionada, hasta encontrar un grupo que sea menor. Si bien se genera un balance en el espacio de memoria la comprobación se realiza antes de la compresión y puede ocurrir que al momento de la compresión no asegura un balance significativo en todas las agrupaciones.

A continuación se observa los pseudocódigo del algoritmo implementado, el pseudocódigo 3 muestra la función similitud que representa el resultado de la medida de similitud entre dos cadenas de caracteres y el pseudocódigo 4 muestra el algoritmo de agrupamiento propuesto en la memoria.

---

**Algoritmo 3** Funcion SIMILITUD

---

**Require:** *String1***Require:** *String2*

```
1:  $s1 \leftarrow COMPRESS(String1)$ 
2:  $s2 \leftarrow COMPRESS(String2)$ 
3:  $s12 \leftarrow COMPRESS(String1 + String2)$ 
4: return  $size(s12) - size(s2)/size(s1)$ 
```

---

---

**Algoritmo 4** Algoritmo de agrupamiento propuesto

---

**Require:**  $Sampling = \{d_1, \dots, d_n\}$  #Muestra obtenida de la colección, donde  $n$  es la cantidad de cadenas de caracteres.**Require:**  $Collection = \{d_1, \dots, d_k\}$  #Colección de datos, donde  $k$  es numero de cadenas de caracteres.**Require:**  $C$  #

Número de grupos deseados.

```
1:  $S \leftarrow \langle \rangle$ 
2: for each  $s1$  in  $Sampling$  do
3:   for each  $s2$  in  $Sampling$  do
4:      $S \cup (SIMILITUD(Sampling[s1], Sampling[s2]), s1, s2)$ 
5:   end for
6: end for
7:  $Sort(S)$ 
8:  $i = 0$ 
9: while  $Sampling > C$  do
10:   $Sampling[S[i][1]] \cup Sampling[S[i][2]]$ 
11:   $i = i + 1$ 
12: end while
13:  $Grupo \leftarrow \langle \rangle$  #
    Grupo lista de tamaño  $C$ 

14: for each  $d$  in  $Collection$  do
15:   $i = 0$ 
16:  for  $s = 0$  to  $n$  do
17:    if  $SIMILITUD(Sampling[s], d) > i$  then
18:       $i = SIMILITUD(Sampling[s], d)$ 
19:    end if
20:  end for
21:   $Grupo[i] \cup d$ 
22: end for
```

---

### 3.3. Pruebas Iniciales

Las pruebas se realizaron comparando dos tipos de algoritmos de agrupamiento:

- Algoritmo de agrupamiento propuesto
- Algoritmo de agrupamiento random

El algoritmo de agrupamiento random crea  $n$  grupos y asigna de manera uniforme y distribuido aleatoriamente cada cadena de caracteres a un grupo, a diferencia del algoritmo propuesto anteriormente que es determinista. También mantiene el balance de espacio en memoria en cada Grupo.

Con ambos algoritmos se pretende demostrar que realizando los agrupamientos de manera inteligente se pueda obtener mejores resultados en términos de compresión que agrupándolos aleatoriamente y mantener cierto balance en cada agrupación.

En el algoritmo de agrupamiento propuesto existen distintas variables que pueden determinar un buen agrupamiento de la colección tales como:

- Cantidad de Grupos: es difícil determinar la cantidad exacta de grupos que se necesita, en nuestro caso es el número de máquinas.
- Tamaño de la muestra: si la muestra es muy pequeña, es muy probable que no represente todos los tipos de grupos que se encuentra en la colección.
- Medida de similitud: En la función implementada para medir la similitud permite cambiar el método de comprimir, en este caso se utiliza ZIP. También la librería de ZIP utilizada permite determinar el nivel de compresión de una cadena de caracteres, cambiando los valores en la medida de similitud.

Las pruebas se realizaron en una colección versión en español de Wikipedia, las muestras se tomaron de manera uniformemente al azar, en UTF-8. Para cada documento seleccionado se obtiene todas sus versiones. Esto fue hecho usando la librería go-wikiparse y limpiado con Tika para obtener sólo el texto de los artículos. Se concatena todos los documentos en uno sólo y se divide por bloques.

Colecciones	Tamaño Total (GiB)	Entropia(bits)	Nº Documentos	Tamaño documento (MiB)
Wiki-ES	16.384	5.0831497879	16384	1
Wiki-EN	-	-	-	-

Tabla 3.1: Colecciones.



# Capítulo 4

## Resultados

---

En las pruebas se tomó una muestra no superior a 30 documentos ya que al aumentar la muestra el tiempo de ejecución crece  $\frac{n^3}{2}$ , donde  $n$  es la cantidad de documentos. La muestra se obtuvo aleatoriamente de la colección de documentos, como la muestra es insignificante en comparación al tamaño de la muestra es muy probable que ningún documentos perteneciera a un documento de la misma versión. Este problema origina que la mayoría de los documentos pertenezca a un solo grupo y el resto solamente es representado por un documento. También cabe mencionar que la elección de la cantidad de agrupaciones es arbitraria, pero la cantidad de agrupaciones es una variable importante al momento de obtener buenos resultados en las agrupaciones, en este caso las pruebas se realizaron con un número fijo de agrupaciones para observar el comportamientos de otras variables que afectan a las agrupaciones.

En la tabla 4.1 muestra los resultados de cada método con una cantidad de 10 agrupaciones. El *Método 1* utiliza el algoritmo de agrupación aleatoria, se tiene que en cada grupo se mantiene una carga de almacenamiento balanceada que es uno de los objetivos deseados en la memoria. En los métodos siguientes se utiliza el algoritmo de agrupación propuesto pero modificando algunas variables para observar su comportamiento.



Para el caso del *Método 2* se observa una mejora de la compresión equivalente al 45 % del tamaño total del resultado en el algoritmo de agrupamiento aleatorio, aquí la muestra es de 30 documentos. En términos de balance en la carga de almacenamiento que se representa en el *Error* de la tabla 4.2, este método es ineficiente ya que la mayor parte de la carga se concentra solamente en un grupo. Esto se debe a que en el momento de crear los grupos con las muestras, la mayor parte de las muestra quedan solamente en un grupo dejando a las demás con pocas muestras de representación.

En el *Método 3* puede apreciar que existe un balance en la cantidad de muestras en cada agrupación. Para esto, cada grupo no tendrá una muestra de documentos superior a 3 en un universo de 30 documentos. Con esto se busca balancear la cantidad de documentos en cada agrupación. El resultado de la compresión utilizando el *Método 3* es equivalente al 55 % del tamaño total del resultado con el método del algoritmo de agrupamiento aleatorio, que sigue siendo una mejor alternativa, pero comparando con los resultado del *Método 2* se paga un costo al balancear las muestras en los grupos, de un 24 % más del tamaño total del resultado en el *Método 2*.

En el *Método 4*, se hace la misma prueba que en el método anterior pero se agrega la condición de que el tamaño de los grupos no supere un límite. El límite en este caso es el tamaño de la colección de datos dividido por la cantidad de agrupaciones, con esta medida se asegura que en todos los grupos tengan aproximadamente la misma cantidad de cadenas de caracteres. El resultado del *Método 4* es el equivalente al 70 % del tamaño total del resultado en el algoritmo de agrupamiento aleatorio que sigue siendo una mejora, pero nuevamente pagando un costo, con respecto al *Método 2* aumenta 55 % más de tamaño, incluso mayor que en el *Método 3*, pero con mejores resultados en el balance de la carga de almacenamiento.

Grupos	Método 1(KiB)	Método 2(KiB)	Método 3(KiB)	Método 4(KiB)
Total	65.510	29.371 (45 %)	36.036 (55 %)	45.639 (70 %)

Tabla 4.1: Resultado algoritmo de agrupamiento aleatorio con 10 Grupos.

En la tabla 4.2 se observa el resultado de la distribución de los datos de cada grupo utilizando los métodos mencionados. *Error* representa el promedio del error absoluto en cada grupo, *Tamaño* representa el promedio de la carga de almacenamiento que ocupan los grupos y *Similitud* es la similitud entre los documentos de las muestras de un mismo grupo.

Grupos	Error	Tamaño(KiB)	Similitud
Método 1	0.2	6553.6	-
Método 2	1910.4	2937.2	0.196718
Método 3	509	3603.7	0.994174
Método 4	1.4	4563.9	0.994174

Tabla 4.2: Distribución grupos.



# Capítulo 5

## Trabajo futuro

---

En esta primera parte de la memoria se tuvo un proceso de estudio de los distintos algoritmos de agrupamiento más utilizados, mecanismos que permiten medir la similitud entre cadenas de caracteres y mecanismos para comprimir datos. Luego se implemento un algoritmo de agrupamiento aplicando lo estudiado y obteniendo los primeros resultados.

Evalutando los resultados se puede concluir en esta primera etapa de la memoria, que agrupando las cadenas de caracteres de manera inteligente, se obtiene mejores resultados que agrupándolos aleatoriamente, pero al intentar balancear la carga de espacio en cada agrupación se paga un costo al comprimir. Parte importante para obtener una buena agrupación es la medida de similitud, para agrupar grandes cantidades de cadenas de caracteres es necesario que la medida de similitud entre dos cadenas de caracteres sea rápida, ya que cada cadena de texto debe compararse con todos los del sampling. La ventaja de este algoritmo son que los resultados son determinista, es decir, cuantas veces se ejecuta el algoritmo para una misma colección siempre entrega el mismo resultado, entonces al momento de obtener las agrupaciones con el sampling es posible asignar cadenas de caracteres en varios procesos, rebajando el tiempo de ejecución.

El plan de trabajo para la segunda etapa de la memoria consistirá en intentar mejorar los resultados de la compresión de la colección de datos obtenidos en esta primera parte, como por ejemplo, cambiando las distintas variables que influyen en el agrupamiento de las cadenas de caracteres, como el número de agrupaciones, o también mejorando la implementación del algoritmo de agrupamiento.

# Referencias bibliográficas

- [1] Wikipedia. <https://en.wikipedia.org/>.
- [2] Git. <https://git-scm.com/>.
- [3] Backblaze. <https://www.backblaze.com/blog/storage-pod-4-5-tweaking-a-proven-design/>.
- [4] David Salomon and Giovanni Motta. *Handbook of Data Compression*. Springer London, 2012.
- [5] Francisco Claude and Gonzalo Navarro. Improved grammar-based compressed indexes. 12:180–192, 2012.
- [6] Brendan J. Frey and Delbert Dueck. Clustering by passing messages between data points. pages 972–976, 2007.
- [7] Anand Rajaraman and Jeffrey David Ullman. Mining of massive datasets. pages 221–260, 2011.
- [8] Daniel Jurafsky and James H. Martin. Speech and language processing pearson. education international. pages 107–111, 1999.
- [9] S. Kreft and G. Navarro. On compressing and indexing repetitive sequences,theoretical computer science. 483:115–133, 2011.



# Compresión de datos distribuida basado en clustering

Guillermo Andrés Navarro Giglio

ANEXOS

Profesor guía  
Francisco Claude-Faust

Comité  
Roberto Konow

Julio, 2015





# Anexo A

## CODIGO ALGORITMO DE AGRUPAMIENTO BASE

---

```
#!/usr/bin/python

""" argv[1]= carpeta de documentnos para generar clusters
    argv[2]= Numero de clusters deseado
    argv[3]= carpeta guardar clusters
    argv[4]= carpeta de documentos
    argv[5]= max cluster size
    argv[6]= calidad distancia documento 0-9
"""
import os, sys ,getopt
import editdist
import shutil
import distance
import zlib

def get_size(start_path = '.'):
    total_size = 0
    for dirpath, dirnames, filenames in os.walk(start_path):
        for f in filenames:
            fp = os.path.join(dirpath, f)
            total_size += os.path.getsize(fp)
    return total_size

def comprimir( ):
    for i in os.listdir(str(sys.argv[3])):
        os.system('7z a '+i+'.7z '+str(sys.argv[3])+i+'/')

def distancia_zip(s1, s2, nivel=6):
    compressed1 = zlib.compress(s1,nivel)
    compressed2 = zlib.compress(s2,nivel)
    compressed12 = zlib.compress(s1+s2,nivel)
    #c1=float(len(compressed1))
    #c2=float(len(compressed2))
    #c12=float(len(compressed12))
```

```

#return float(c12/(c2+c1))
if len(compressed1) > len(compressed2):
    n = (len(compressed12) - len(compressed2)) / float(len(compressed1))
else:
    n = (len(compressed12) - len(compressed1)) / float(len(compressed2))
return n

if __name__ == "__main__":

    #numero de clusters
    clusters = int(sys.argv[2])
    #documentos para generar los clusters
    data=[]
    #guardar bloque de datos
    for document in os.listdir(str(sys.argv[1])):
        f = open(str(sys.argv[1])+str(document))
        data.append([f.read()])
        f.close()

    #lista documentos ordenados por sus distancias
    test=[]
    print "sampling cargado, buscando las distancias minimas..."
    for k in range(len(data)):
        for j in range(k+1,len(data)):
            comp=distancia_zip(data[k][0],data[j][0],int(sys.argv[6]))
            print "t1:"+str(k)+" contra t2:"+str(j)+"="+str(comp)
            test.append([comp,data[k][0],data[j][0]])

    test.sort()

    print len(test)

    print "creando clusters"
    i=0
    while len(data)>1 and len(data) > clusters and i < len(test):
        cluster1=[]
        cluster2=[]
        t1=False
        t2=False
        for j in data:
            if t1 == True and t2 == True :
                break
            for k in range(len(j)):
                if test[i][1] == j[k]:
                    t1=True
                    cluster1=data.index(j)
                if test[i][2] == j[k]:
                    t2= True
                    cluster2=data.index(j)

        i=i+1
        if cluster2==cluster1 or (len(data[cluster1])+len(data[cluster2])
            > int(sys.argv[5]) ) :
            continue
        test3=data.pop(cluster2)
        if cluster2<cluster1:
            cluster1-=1

        test4=data.pop(cluster1)
        data.append(test3+test4)

        densidad=[]
        print "densidad sampling clster:"+str(test[i][0])
        for t in data:
            densidad.append(len(t))
        print densidad

    densidad=[]

```

```

print "IMPRIMIR CLUSTER"
for t in data:
    densidad.append(len(t))
print densidad

print "Creando carpetas de clusters..."

clust_size=[]
for t in range(len(data)):
    os.mkdir( sys.argv[3]+str(t));
    clust_size.append(0)

div=get_size(str(sys.argv[4]))/len(data)

i=0

print "Asignando documentos a los clusters"
for document in os.listdir(str(sys.argv[4])):
    test2=[]
    f = open(str(sys.argv[4])+str(document))
    texto=f.read()
    doc_z = len(texto)
    for j in data:
        for k in range(len(j)):
            #comp=editdist.distance(j[k],texto)
            #comp=distance.hamming(j[k],texto)
            comp=distancia_zip(j[k],texto,int(sys.argv[6]))
            test2.append([comp,data.index(j)])

    test2.sort()

    for s in test2:
        if clust_size[s[1]] < div:
            shutil.copyfile(str(sys.argv[4])+str(document),
                sys.argv[3]+str(s[1])+'/' +str(document))
            clust_size[s[1]]+=doc_z
            break

    f.close()

for s in clust_size:
    print s

comprimir()

```

---



# Anexo B

## CODIGO ALGORITMO DE AGRUPAMIENTO ALEATORIO

---

---

```
#!/usr/bin/python
import glob
import os,sys
import random
import shutil

""" argv[1]= carpeta de documentos
    argv[2]= n clusters
    argv[3]= carpeta resultados
"""

print sys.argv[1]
lista=os.listdir(str(sys.argv[1]))
random.seed()
print len(lista)

print "Creando carpetas de clusters..."

for t in range(int(sys.argv[2])):
    os.mkdir( sys.argv[3]+str(t));

div=len( lista)/int(sys.argv[2])
print div

for i in range(int(sys.argv[2])) :
    for j in range(div) :
        rand = random.randint(0,len( lista)-1)
        texto= lista.pop(rand)
        shutil.copyfile( sys.argv[1]+texto , sys.argv[3]+str(i)+"/"+texto)
```

---

