See discussions, stats, and author profiles for this publication at: https://www.researchgate.net/publication/280851740

# Algorithme de k-partitionnement autostabilisant et compétitif

Conference Paper · May 2012 CITATIONS READS 0 13 5 authors, including: **Stéphane Devismes Karel Heurtefeux** University of Grenoble Ferchau Engineering 102 PUBLICATIONS 474 CITATIONS 31 PUBLICATIONS 178 CITATIONS SEE PROFILE SEE PROFILE Yvan Rivierre 19 PUBLICATIONS 81 CITATIONS SEE PROFILE

Some of the authors of this publication are also working on these related projects:



All content following this page was uploaded by Stéphane Devismes on 24 September 2015.



# Algorithme de k-partitionnement auto-stabilisant et compétitif

Ajoy Datta, Stéphane Devismes, Karel Heurtefeux, Lawrence Larmore, Yvan Rivierre

### ▶ To cite this version:

Ajoy Datta, Stéphane Devismes, Karel Heurtefeux, Lawrence Larmore, Yvan Rivierre. Algorithme de k-partitionnement auto-stabilisant et compétitif. 14èmes Rencontres Francophones sur les Aspects Algorithmiques des Télécommunications (AlgoTel), 2012, La Grande Motte, France. pp.15. <a href="https://doi.org/10.1087/10.2012">https://doi.org/10.1087/10.2012</a>

HAL Id: hal-00687556 https://hal.archives-ouvertes.fr/hal-00687556

Submitted on 13 Apr 2012

**HAL** is a multi-disciplinary open access archive for the deposit and dissemination of scientific research documents, whether they are published or not. The documents may come from teaching and research institutions in France or abroad, or from public or private research centers. L'archive ouverte pluridisciplinaire **HAL**, est destinée au dépôt et à la diffusion de documents scientifiques de niveau recherche, publiés ou non, émanant des établissements d'enseignement et de recherche français ou étrangers, des laboratoires publics ou privés.

# Algorithme de k-partitionnement auto-stabilisant et compétitif<sup>†</sup>

A. K. Datta<sup>1</sup>, S. Devismes<sup>2</sup>, L. L. Larmore<sup>1</sup>, K. Heurtefeux<sup>2</sup> et Y. Rivierre<sup>2</sup>

Nous proposons un algorithme auto-stabilisant qui calcule un k-partitionnement de taille  $O(\frac{n}{k})$  dans un réseau quelconque de n processus. Lorsque le réseau est un graphe de disques unitaires, le k-partitionnement calculé est au plus 7.2552k + O(1) fois plus grand que le minimum possible. Lorsque le réseau est un graphe de disques quasi-unitaires de paramètre  $\lambda$ , le k-partitionnement calculé est au plus  $7.2552k\lambda^2 + O(\lambda)$  fois plus grand que le minimum possible.

Keywords: systèmes distribués, auto-stabilisation, k-partitionnement, compétitivité

## 1 Introduction

L'auto-stabilisation [Dij74] est un paradigme général permettant de concevoir des algorithmes distribués tolérant les fautes transitoires. Une faute transitoire est une panne non-définitive qui altère le contenu du composant du réseau (processus ou canal de communication) où elle se produit. En supposant que les fautes transitoires n'altèrent pas le code de l'algorithme, un algorithme auto-stabilisant retrouve de lui-même, et en temps fini, un comportement normal dès lors que les fautes transitoires ont cessé.

Dans cet article, nous proposons un algorithme distribué auto-stabilisant calculant un k-partitionnement du réseau. Le k-partitionnement d'un graphe (ou d'un réseau) consiste à diviser ses nœuds en sous-ensembles disjoints  $C_1, \ldots, C_x$ , appelés grappes, et à identifier un nœud  $T \hat{e}te_i$ , appelé  $t\hat{e}te$ , dans chaque grappe  $C_i$  tel que tout nœud de  $C_i$  est au plus à distance k de  $T \hat{e}te_i$ .

Le k-partitionnement est généralement utilisé dans les réseaux pour réaliser du routage hiérarchique. Supposons qu'un processus p souhaite communiquer avec un processus q situé dans une grappe différente. Alors, p envoie son message à sa tête de grappe, qui le transmet ensuite à la tête de la grappe de q; enfin, cette dernière envoie le message à q.

Généralement, on souhaite limiter la taille d'un k-partitionnement, i.e., son nombre de grappes. Cependant, trouver un k-partitionnement de taille minimum est  $\mathcal{NP}$ -difficile [GJ79]. Nous proposons de calculer un k-partitionnement dont la taille est une approximation  $^{\ddagger}$  du minimum possible dans le cas où le réseau est un UDG (graphe de disques unitaires) ou un quasi-UDG (les UDG et quasi-UDG modélisent les topologies des réseaux de capteurs sans fils). Dans les topologies UDG ou quasi-UDG, chaque nœud est placé dans le plan. Dans un UDG, deux nœuds sont voisins si et seulement s'ils sont distants d'au plus 1. Dans un quasi-UDG de paramètre  $\lambda \geq 1$ , (1) si deux nœuds sont distants d'au plus 1, alors ils sont voisins, et (2) pour chaque paire de voisins (x,y), la distance entre x et y est au plus  $\lambda$ .

Un algorithme de k-partitionnement est dit X-compétitif s'il calcule un k-partitionnement de taille au plus X fois la taille du plus petit possible. L'algorithme auto-stabilisant présenté dans cet article calcule un k-partitionnement de taille  $O(\frac{n}{k})$  dans un réseau quelconque de n processus. Il stabilise en O(n) rondes  $^{\S}$  et a un encombrement mémoire en  $O(\log n)$  bits par processus. Notre algorithme est 7.2552k + O(1)-compétitif lorsque le réseau est un UDG et  $7.2552k\lambda^2 + O(\lambda)$ -compétitif lorsque le réseau est un quasi-Q de paramètre Q.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> School of Computer Science, UNLV, Las Vegas, USA

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> VERIMAG, UMR 5104, Université Joseph Fourier, Grenoble

<sup>&</sup>lt;sup>†</sup>Cet article est un résumé du rapport technique en ligne: http://www-verimag.imag.fr/TR/TR-2011-16.pdf.

<sup>‡.</sup> Cette approximation sera formalisée par la notion de X-compétitivité.

<sup>§.</sup> La notion de ronde mesure le temps d'exécution rapporté au processus le plus lent.

#### Modèle 2

Nous considérons des réseaux bidirectionnels connexes de n processus (ou nœuds) où chaque processus peut communiquer directement avec un ensemble restreint d'autres processus appelés voisins. Les processus sont identifiés de manière unique. Dans la suite, nous ne distinguerons pas un processus de son identifé. Ainsi, selon le contexte, p désignera soit un processus, soit son identité.

Les processus communiquent par le biais de variables de communication localement partagées (Chaque processus détient un nombre fini de variables, chacune de domaine fini, dans lesquelles il peut lire et écrire. De plus, il peut lire les variables de ses voisins.). Les variables d'un processus définissent son état. L'exécution d'un algorithme est une suite d'étapes atomiques : à chaque étape, s'il existe des processus - dits activables — souhaitant modifier leurs états, alors un sous-ensemble non-vide de ces processus est activé. En une étape atomique, chaque processus activé lit ses propres variables, ainsi que celles de ses voisins, puis modifie son état. Nous supposons ici que les processus sont activés de manière asynchrone en supposant une équité faible, i.e., tout processus continûment activable est activé en temps fini.

#### L'algorithme 3

Notre algorithme est une composition parallèle de deux algorithmes. Le premier calcule un arbre couvrant particulier, le second calcule un k-partitionnement de l'arbre couvrant calculé par le premier algorithme. Les propriétés de cet arbre couvrant nous permettent d'obtenir la compétitivité de notre algorithme.

Dans une composition parallèle de deux algorithmes auto-stabilisants : les deux algorithmes s'exécutent de manière concurrente, mais le second algorithme utilise les variables de sortie du premier algorithme dans ses calculs. Ainsi, le second algorithme ne stabilise qu'une fois que le premier a stabilisé.

#### 3.1 Arbre couvrant EIM

La première partie de l'algorithme consiste à calculer un arbre couvrant EIM (pour Ensemble Indépendant Maximal). Un arbre couvrant EIM est un arbre couvrant dont les nœuds de hauteur paire forment un ensemble indépendant maximal (n.b. la racine de l'arbre est de hauteur 0).

Un ensemble indépendant est un ensemble de nœuds E tel qu'aucun nœud de E n'est voisin d'un autre nœud de E. Un ensemble indépendant E est dit maximal si aucun de ses sur-ensembles propres n'est un ensemble indépendant (i.e., l'ajout d'un nœud à E donne un ensemble qui n'est plus indépendant).

Notez que par définition, tout arbre couvrant EIM, T, a la propriété suivante : tout chemin de T de longueur  $\ell$  contient au moins  $\lceil \frac{\ell}{2} \rceil$  nœuds de I, où I est l'ensemble indépendant maximal formé par les nœuds de hauteur paire de T. La figure 1 présente un arbre couvrant EIM. Les arêtes sont représentées par des flèches et les nœuds de hauteur paire sont coloriés en noir.

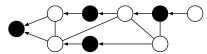


FIGURE 1: Arbre couvrant EIM.

Notre calcul auto-stabilisant d'arbre couvrant EIM utilise aussi la composition parallèle : un premier algorithme calcule un arbre couvrant (pour cela, nous utilisons l'un des nombreux algorithmes auto-stabilisants de la littérature), le second algorithme utilise les hauteurs des processus de l'arbre calculé par le premier algorithme pour calculer un arbre couvrant EIM. Cette hauteur est notée p.hauteur pour tout processus p.

Tout processus p maintient deux variables supplémentaires dans le second algorithme : (1) un booléen p.dominant et (2) un pointeur père  $p.p\`ere_{FIM}$  qui pointe soit vers p soit vers un de ses voisins.

Lorsque la variable p.dominant est vraie, p est dit dominant, dans le cas contraire, p est dit dominé. Une fois stabilisée, p.dominant est vraie si et seulement si p est à une hauteur paire; et l'ensemble constitué des processus q tel que q.dominant = vrai est un ensemble indépendant maximal.

La variable  $p.p\grave{e}re_{EIM}$  désigne le père de p dans l'arbre couvrant EIM : une fois stabilisée, si p est la racine de l'arbre, alors  $p.p\grave{e}re_{EIM}=p$  sinon  $p.p\grave{e}re_{EIM}=q$  où q est le père de p dans l'arbre EIM.

Pour décider s'il est dominant ou dominé, chaque processus p utilise une priorité définie par le couple (p.hauteur, p) (le deuxième membre du couple désigne l'identité de p). Le processus p est prioritaire sur le processus q si et seulement si (p.hauteur, p) est lexicographiquement plus petit que (q.hauteur, q). En fonction des priorités, p décide qu'il est dominant si et seulement si tous ses voisins sont dominés ou moins prioritaires. En utilisant cette règle, la racine de l'arbre calculée par le premier algorithme, notée R, se désigne « dominante ». Tous ses voisins deviennent alors « dominés », etc. Ainsi les nœuds dominants finissent par définir un ensemble indépendant maximal.

Chaque processus doit aussi choisir un père dans l'arbre de telle manière que les nœuds de hauteur paire définissent un ensemble indépendant maximal. Pour cela, R se désigne comme racine de l'arbre EIM en assignant  $R.p\`ere_{EIM}$  à R. Les autres processus choisissent comme père dans l'arbre EIM leur voisin le plus prioritaire parmi ceux ayant un statut dominant/dominé différent du leur. Cette règle force une alternance stricte dominant/dominé le long des chemins de l'arbre. Le fait que la racine soit de hauteur 0 et qu'il y ait une stricte alternance dominant/dominé induit que l'arbre couvrant calculé est un arbre EIM.

### 3.2 k-partitionnement de l'arbre

Nous calculons le k-partitionnement en deux phases. La première phase consiste à calculer un ensemble d'au plus  $1 + \lfloor \frac{n-1}{k+1} \rfloor$  têtes de grappes. La seconde phase consiste à calculer une forêt couvrante dont chaque arbre représente une grappe et a ainsi pour racine l'une des têtes calculées lors de la première phase.

Pour cela, chaque nœud p utilise trois variables :  $p.\alpha$ ,  $p.t\hat{e}te_{grappe}$  et  $p.p\hat{e}re_{grappe}$ . La variable  $p.\alpha$  contient un entier entre 0 et 2k,  $p.t\hat{e}te_{grappe}$  contient une identité et  $p.p\hat{e}re_{grappe}$  désigne soit p soit l'un de ses voisins.

La variable  $p.\alpha$  est utilisée pour déterminer si p est une tête. Une fois que l'algorithme a stabilisé, p est une tête de grappe si et seulement si  $p.\alpha = k$  ou  $p.\alpha < k$  et p = R (où R est la racine de l'arbre EIM). La variable  $p.t\hat{e}te_{grappe}$  contient l'identité de la tête de grappe de p et  $p.p\hat{e}re_{grappe}$  désigne le père de p dans sa grappe (si p est une tête, alors  $p.p\hat{e}re_{grappe} = p$ ).

Calcul des têtes. Le calcul des têtes est uniquement basé sur le calcul de la variable  $\alpha$ . Cette dernière est calculée de bas en haut dans l'arbre EIM. Une fois l'algorithme stabilisé,  $p.\alpha$  est égale à la distance entre le nœud p et le nœud le plus éloigné qui est à la fois dans le sous-arbre de p et dans la même grappe que p.

- (a) Si  $p.\alpha < k$ , alors p est dit *minus* et deux cas sont possibles :  $p \ne R$  ou p = R. Dans le premier cas, la tête de la grappe contenant p est *en dehors du sous-arbre* de p, *i.e.*, le chemin menant à cette tête passe par le père de p dans l'arbre EIM, et la distance entre p et cette tête est au plus égale à  $k p.\alpha$ . Dans le second cas (p = R), p doit être une tête de grappe car, par définition, il n'existe aucun nœud hors de son sous-arbre.
- (b) Si  $p.\alpha \ge k$ , alors p est dit *balaise* et la tête de sa grappe est *dans son sous-arbre* à distance  $p.\alpha k$ .  $p.\alpha$  est calculée à partir des deux fonctions suivantes :
  - MaxAlphaMinus(p) est égale à la valeur  $\alpha$  maximale des fils « minus » de p (dans l'arbre EIM). Si p n'a pas de fils « minus », alors MaxAlphaMinus(p) = -1.
  - MinAlphaBalaise(p) est égale à la valeur  $\alpha$  minimale des fils « balaise » de p (dans l'arbre EIM). Si p n'a pas de fils « balaise », alors MinAlphaBalaise(p) = 2k + 1.

À partir de ces fonctions,  $p.\alpha$  est calculée comme suit :

- Si MaxAlphaMinus(p) + MinAlphaBalaise(p) > 2k 2, alors  $p.\alpha = MaxAlphaMinus(p) + 1$ .
- Si  $MaxAlphaMinus(p) + MinAlphaBalaise(p) \le 2k 2$ , alors  $p.\alpha = MinAlphaBalaise(p) + 1$ .

Les valeurs des variables α sont calculées inductivement à partir des feuilles de l'arbre couvrant EIM.

Considérons une feuille f. Par définition, MaxAlphaMinus(f) + MinAlphaBalaise(f) = -1 + 2k + 1 > 2k - 2. Ainsi,  $f \cdot \alpha = -1 + 1 = 0$ . En effet, la distance maximale entre f et un nœud de son sous-arbre qui est dans la même grappe est, par définition,  $f \cdot \alpha = -1 + 1 = 0$ .

Considérons maintenant un nœud interne p et supposons que les valeurs des variables  $\alpha$  de tous ses fils sont correctes. p doit choisir si sa tête de grappe est soit (1) dans son sous-arbre (dans ce cas, p sera *balaise*), soit (2) hors de son sous-arbre (dans ce cas, p sera *minus*). Nous privilégions, autant que possible, le choix (1) pour limiter le nombre de têtes.

Soit q un nœud qui a la même tête de grappe que p et qui appartient au sous-arbre d'un fils minus de p. D'après (a), le chemin menant de q à sa tête de grappe passe par p. Ainsi, pour ne pas créer de cycle, (\*) p ne doit jamais choisir comme tête de grappe un nœud appartenant au sous-arbre d'un de ses fils minus. Soit x le plus éloigné des sommets q. Toujours d'après (a), x est à distance MaxAlphaMinus(p) + 1 de p. Deux cas sont alors possibles :

MaxAlphaMinus(p) + MinAlphaBalaise(p) > 2k - 2. Si p choisit un nœud y de son sous-arbre comme tête de sa grappe (choix (1)), alors d'après (\*), le chemin vers y passe par un fils balaise de p et p sera au moins à distance MinAlphaBalaise(p) - k + 1 de sa tête de grappe, d'après (b). Or, dans ce cas, x sera au moins à distance MaxAlphaMinus(p) + MinAlphaBalaise(p) - k + 2 > 2k - 2 - k + 2 = k de

la tête y, ce qui viole la définition du k-partitionnement. Ainsi, p doit nécessairement choisir une tête de grappe hors des sous-arbres de ses fils (choix (2)). D'après (a) et (b), le nœud x est alors le nœud le plus éloigné appartenant à la fois au sous-arbre de p et à la même grappe que p, ce qui implique que  $p \cdot \alpha = MaxAlphaMinus(p) + 1$ .

 $MaxAlphaMinus(p) + MinAlphaBalaise(p) \le 2k - 2$ . Soit z un fils balaise de p tel que  $z.\alpha = MinAlphaBalaise(p)$ . Contrairement au cas précédent, p peut choisir un nœud y du sous-arbre de z comme tête de grappe (choix (1)). En effet, ici, x sera à distance  $MaxAlphaMinus(p) + MinAlphaBalaise(p) - <math>k+2 \le 2k-2-k+2 = k$  de y. D'où, les nœuds (autres que p) appartenant à la fois au sous-arbre de p et à la même grappe que p sont soit des nœuds des sous-arbres de fils minus de p, soit des nœuds du sous-arbre de p. Puisque par définition MinAlphaBalaise(p) > MaxAlphaMinus(p), le nœud le plus éloigné appartenant à la fois au sous-arbre de p et à la même grappe que p sera à la distance MinAlphaBalaise(p) + 1 de p, i.e.  $p.\alpha = MinAlphaBalaise(p) + 1$ .

Construction des grappes. Lorsqu'un nœud p vérifie  $p.\alpha = k$ ou  $p.\alpha < k$  et p = R, il se désigne comme tête en assignant  $p.p\`ere_{grappe}$  et  $p.t\'ete_{grappe}$  à p.

Ensuite, chaque nœud non-tête, q, doit choisir un père dans sa grappe. Si q est minus, il choisit son père dans l'arbre couvrant EIM comme père dans sa grappe. Sinon,

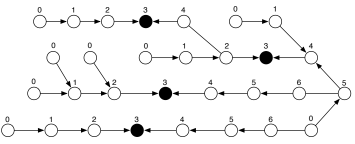


FIGURE 2: Exemple de 3-partitionnement.

q est balaise et choisit un fils balaise c tel que  $c.\alpha = q.\alpha - 1$  comme père de grappe.

De cette manière, les grappes sont structurées en arbres. La dernière étape consiste à propager, via les liens « père »  $(p\`{e}re_{grappe})$ , la valeur  $t\acute{e}te_{grappe}$  de chaque tête dans les variables  $t\acute{e}te_{grappe}$  des autres nœuds de son arbre.

La figure 2 montre un 3-partitionnement calculé par notre algorithme : la racine est à droite, les entiers sont les valeurs de  $\alpha$ , les têtes sont en noir et les flèches représentent les liens « père » des « grappes ».

# 4 Taille du k-partitionnement

Tout d'abord, toutes les têtes t, sauf éventuellement une, vérifient  $t.\alpha = k$  (si R est minus, R est une tête). Donc, toutes les grappes sauf éventuellement une, contiennent au moins k nœuds. Ainsi, il y a au plus  $1 + \lfloor \frac{n-1}{k} \rfloor = O(\frac{n}{k})$  grappes, quelle que soit la topologie du réseau.

Nous avons étudié la compétitivité de notre algorithme dans les cas où la topologie du réseau est soit un UDG, soit un quasi-UDG en utilisant un résultat précédent de Folkman et Graham [FG69]. À partir de ce résultat, nous avons montré que, dans un UDG (connexe), (a) la taille de tout ensemble indépendant est au plus  $\left(\frac{2\pi k^2}{\sqrt{3}} + \pi k + 1\right)$  fois plus grande que la taille Opt du plus petit k-partitionnement. Or, nous savons d'après la propriété de notre arbre EIM, que toutes les grappes, sauf éventuellement une, contiennent au moins  $\lceil \frac{k}{2} \rceil$  nœuds de l'ensemble indépendant maximal I défini par les nœuds de hauteur paire de notre arbre EIM. Soient  $nb_I = |I|$  et  $nb_T$  le nombre de têtes de grappes. Nous avons donc (b)  $(nb_T - 1) \times \lceil \frac{k}{2} \rceil \le nb_I - 1$ . D'après (a) et (b), nous déduisons alors que  $nb_T \le 1 + \left(\frac{4\pi k}{\sqrt{3}} + 2\pi\right) \times Opt$ . Comme  $\frac{4\pi}{\sqrt{3}} \approx 7.2552$ , nous déduisons que notre algorithme est 7.2552k + O(1)-compétitif lorsque le réseau est un UDG. Par une approche similaire, nous montrons que notre algorithme est  $7.2552k\lambda^2 + O(\lambda)$ -compétitif lorsque le réseau est un quasi-UDG de paramètre  $\lambda$ .

# Références

- [Dij74] E. W. Dijkstra. Self-Stabilizing Systems in Spite of Distributed Control. Commun. ACM, 17:643–644, 1974.
- [FG69] J. H. Folkman and R. L. Graham. An Inequality in the Geometry of Numbers. *Canad. Math. Bull.*, 12:745–752, 1969.
- [GJ79] M. R. Garey and David S. Johnson. *Computers and Intractability: A Guide to the Theory of NP-Completeness*. W. H. Freeman, 1979.