# AGT Summary

May 9, 2024

# Contents

1	Netzwerke und Zentralität		
	1.1	Charakterisierung der wichtigsten Ecke	2
	1.2	Berechnung der Zentralitätsmaße	2
	1.3	Random Walks auf Graphen	3
	1.4	Eigenwert Zentralität	4
	1.5	PageRank	5
2	Clustering		
	2.1	Berechnung des Clustering Koeffizienten	6
	2.2	Gomory-Hu Clustering	7
	2.3	Berechnung des Gomory-Hu Baums	8
	2.4	Spectral clustering	8
	2.5	Chinesischer Restsatz	9

### 1 Netzwerke und Zentralität

#### 1.1 Charakterisierung der wichtigsten Ecke

Hierfür gibt es mehrere Möglichkeiten

- größter Einfluss
- wichtig für Informationsfluss

Die Wichtigkeit wird mit einem Zentralitätsmaß gemessen.

**Definition 1.1.1.** Zentralitätsmaße sind sehr unterschiedlich. Es muss nur erfüllt sein, dass bei einem Sterngraphen das Zentrum das größte Zentralitätsmaß erhält. Möglich sind Bewertungen nach

- 1. dem Maximalgrad (degree centrality)
- 2. der durchschnittlichen Entfernung zu anderen Ecken (closeness centrality) (bzw. der Kehrwert davon)
- 3. der Anzahl der Komponenten, die mit dieser Ecke verbunden sind (betweenness centrality). Dafür sei  $\sigma_{s,t}$  die Anzahl der kürzesten s-t-Wege.  $\sigma_{s,t}(v)$  für  $v \neq s,t$  ist dann die Anzahl der kürzesten s-t-Wege, die durch v gehen. Damit gilt

$$betweenness(v) = \sum_{s,t \in V()G \setminus \{v\}} \frac{\sigma_{s,t}(v)}{\sigma_{s,t}}$$

#### 1.2 Berechnung der Zentralitätsmaße

Wir führen nur die Berechnung der betweenness ein. Die anderen beide Maße sind sehr einfach.

Der Algorithmus zur Berechnung von  $\sigma_{s,t}$  ist an Dijkstra angelehnt. Beginnend mit s wird die Anzahl der Nachbarn von s bestimmt. Anschließend die Anzahl der Knoten mit Abstand 2 usw. Um die Komplexität der Algorithmen zu bestimmen, werden im Folgenden einige Annahmen getroffen:

- 1. Kotenadjazenz kann in  $\mathcal{O}(1)$  bestimmt werden
- 2. Kanteninzidenz kann in  $\mathcal{O}(1)$  bestimmt werden
- 3. die Nachbarschaft eines Knoten wird in  $\mathcal{O}(1)$  pro Knoten bestimmt
- 4. die zu einem Knoten inzidenten Kanten können in  $\mathcal{O}(1)$  pro Kante bestimmt werden

5. alle elementaren Operationen (z.B. Kante löschen) in  $\mathcal{O}(1)$ .

Auf diese Weise kann man leicht sehen, dass die Laufzeit zur Berechnung von  $\sigma_{s,t}$  für alle s,t in  $\mathcal{O}(n\cdot m)$  implementiert werden kann. Wir nehmen nun an,  $\sigma_{s,t}$  sei bekannt und wir definieren

$$\rho_s(v) = \sum_{t \neq v} \frac{\sigma_{s,t}(v)}{\sigma_{s,t}}$$

Kennt man nun alle  $\rho_s(v)$ , dann ist

$$betweenness(v) = \frac{1}{2} \sum_{s \neq v} \rho_s(v)$$

**Lemma 1.2.1.** Sei v ein Knoten mit Distanz mindestens  $d \ge 1$  zu s und sei L die Menge der Knoten mit Distanz d + 1 zu s. Dann ist

$$\rho_s(v) = \sum_{w \in L \cap N(v)} \frac{\sigma_{s,v}}{\sigma_{s,w}} (1 + \rho_s(w))$$

Mit dieser Überlegung lässt sich ein Algorithmus finden, der die betweenness jedes Knotens in  $\mathcal{O}(mn)$  berechnet.

#### 1.3 Random Walks auf Graphen

Wir wählen zunächst einen Startknoten  $v_0$  bezüglich einer Wahrscheinlichkeitsverteilung  $\pi^{(0)}$ . Anschließend wird mit Gleichverteilung ein zufälliger Nachbar  $v_1$  von  $v_0$  gezogen usw. Wenn man sich nun die Frage stellt, was die Wahrscheinlichkeit ist, dass der erste gezogenen Knoten (d.h.  $v_1$ ) gleich dem Knoten u ist, dann entspricht das der Wahrscheinlichkeit, dass u ein Nachbar von  $v_0$  ist mal der Wahrscheinlichkeit, dass anschließend u gezogen wird. Da der zweite Schritt gleichverteilt ist, ergibt sich

$$\pi_u(1) = \sum_{v \in N(u)} \pi_v^{(0)} \cdot \frac{1}{d(v)}$$

Das wird geschrieben als Transition Matrix mit

$$T_{uv} = \begin{cases} \frac{1}{d(v)}, & \text{wenn } uv \in E\\ 0, & \text{sonst} \end{cases}$$

Schreibt man die Wahrscheinlichkeitsverteilung  $\pi^{(0)}$  einfach als Vektor, dessen Komponenten zu 1 addieren, ergibt sich

$$\pi^{(n+1)} = T\pi^{(n)}$$

für  $n \ge 0$ . Um zu überprüfen, ob ein bestimmter Knoten im Random Walk jemals besucht wird, muss die Grenzwertverteilung bestimmt werden

$$\pi^* = \lim_{k \to \infty} T^k \pi^{(0)}$$

Existiert  $\pi^*$ , dann ist  $\pi^k$  eine Cauchy-Folge und man kann leicht sehen, dass  $T\pi^* = \pi^*$ . Dann ist  $\pi^*$  also ein Eigenvektor zum Eigenwert 1 von T.

**Theorem 1.3.1** (Perron-Frobenius). Sei  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  sodass  $\exists k \in \mathbb{N}$  mit  $A_{ij}^k > 0$  für alle  $i, j \in [n]$ . Dann gibt es einen eindeutigen Eigenwert  $\lambda^*$  mit größtem Betrag. Wenn  $\lambda^* > 0$  gibt es einen positiven Eigenvektor  $v^*$  zu  $\lambda^*$  und alle anderen Eigenvektoren zu  $\lambda^*$  sind Vielfache von  $v^*$ . Ist außerdem  $\lambda^* = 1$ , dann konvergiert  $v^{(k+1)} = Av^{(k)}$  gegen ein Vielfaches von  $v^*$  für alle positiven Startvektoren  $v^{(0)} > 0$ .

Damit kann man sich überzeugen, dass T Eigenwert 1 hat und dass das der größte Eigenwert ist. Außerdem erfüllt T die Eigenschaft aus obigem Theorem, wenn G zusammenhängend und nicht bipartit ist.

#### 1.4 Eigenwert Zentralität

Für einen Knoten v verwenden wir wieder die Matrix T und nehmen  $\pi^* > 0$  als den Eigenvektor zum Eigenwert 1 mit  $||\pi^*|| = 1$ . Der Eintrag  $\pi_v^*$  ist dann die Eigenwert Zentralität von v.

Das Problem dieses Zentralitätsbegriffs ist, dass man den Eigenwert recht leicht erraten kann. Betrachte dazu

$$\overline{\pi}_v = \frac{d(v)}{2|E|} \, \forall v \in V$$

Es ist leicht zu sehen, dass dieser Vektor ein Eigenvektor zum Eigenwert 1 ist. Es folgt also, dass wir einen neuen Begriff haben, der aber sehr ähnlich zur  $degree\ centrality$  ist. In gerichteten Graphen ist der Begriff ein wenig hilfreicher. Der wichtigste Unterschied ist die modifizierte Matrix T mit

$$T_{vu} = \begin{cases} \frac{1}{d^+(u)}, & \text{wenn es eine Kante von } u \text{ nach } v \text{ gibt} \\ 0, & \text{sonst} \end{cases}$$

Das größere Problem sind Senken (d.h. Knoten v mit ausgehendem Grad  $d^+(v) = 0$ ). Das kann gelöst werden, indem der Prozess neugestartet wird (d.h. eine Kante zu jedem anderen Knoten eingeführt wird).

#### 1.5 PageRank

PageRank ist der Suchalgorithmus von Google. Er funktioniert in den folgenden Schritte, die sehr ähnlich zum Eigenwertzentralität sind

- 1. Wähle unter Gleichverteilung einen Startknoten
- 2. Mit Wahrscheinlichkeit  $1-\alpha$  ( $\alpha$  konstant) wähle einen Nachbarn und gehe dorthin.
- 3. Mit Wahrscheinlichkeit  $\alpha$  wähle einen neuen Startknoten.

Die Transitionsmatrix definiert nun eine andere Matrix

$$P = (1 - \alpha)T + \frac{\alpha}{n}J$$

wobei J die Matrix mit nur 1 Einträgen ist. Es ergibt sich der Prozess

$$\pi^{(k+1)} = P\pi^{(k)}$$

Da P positiv ist, ergibt Theorem 1.3.1 die Existenz der Grenzwertverteilung  $p_v^*$ . Es gilt PageRank $(v) = \pi_v^*$ . Da der erste Teil von P sparse ist, kann die Iteration relativ effizient durchgeführt werden.

## 2 Clustering

Wie führen zunächst den Begriff des Clustering-Koeffizienten ein. Sei  $v \in V$ . dann ist

$$C(v) = \frac{|E_G[N(v)]|}{\binom{|N(v)|}{2}}$$

Der durchschnittliche Clustering-Koeffizient ist dann

$$C(G) = \frac{1}{|V|} \sum_{v \in V} C(v)$$

Ein Zufallsgraph mit Kantenwahrscheinlichkeit p hat im Erwartungswert eine Kantendichte  $\frac{|E|}{\binom{n}{2}}$  von ungefähr p. Der Clustering-Koeffizient ist ebenso ungefähr p.

#### 2.1 Berechnung des Clustering Koeffizienten

Es ist leicht zu sehen, dass man den Clustering Koeffizienten eines einzelnen Knotens v in  $\mathcal{O}(d(v)^2)$  berechnen kann. Um den durchschnittlichen Wert zu bestimmen genügt daher eine Laufzeit von  $\mathcal{O}(\sum_{v \in V(G)} d(v)^2)$ . Die Summe lässt sich nach oben abschätzen durch 2mn wodurch die Laufzeit bei  $\mathcal{O}(2mn)$  liegt.

Ist d(v) klein, so ist der Algorithmus sehr effizient, aber ist  $d(v) >> \sqrt{m}$  so lässt sich eine Verbesserung erzielen, indem für jede Kante uw überprüft wird, ob u, v, w ein Dreieck bilden. Kombiniert man diese beiden Überlegungen zu einem Algorithmus mittels einer Fallunterscheidung, so erhält man einen Algorithmus zur Berechnung des durchschnittlichen Clustering Koeffizienten mit einer Laufzeit von  $\mathcal{O}(m^{\frac{3}{2}})$ .

Es gibt außerdem einen randomisierten Ansatz für die Schätzung des durchschnittlichen Clustering Koeffizienten auf Graphen mit Minimalgrad mindestens 2. Hierfür wird zunächst eine Konstante  $k \in \mathbb{N}$  festgelegt. Anschließend werden nacheinander k Knoten  $v_1, ..., v_k$  zufällig gezogen und aus  $N(v_i)$  werden jeweils zwei Nachbarn  $u_i, w_i$  zufällig gezogen. Es wird gezählt, wie viele dieser Nachbarn der k Knoten mit  $v_i$  ein Dreieck aufspannen und diese Anzahl anschließend durch k geteilt.

**Theorem 2.1.1.** Sei  $\varepsilon > 0, \delta > 0$  und  $k = \lceil \ln \left(\frac{2}{\delta}\right)/(2\varepsilon^2) \rceil$ . Dann hat der Algorithmus eine Laufzeit von  $\mathcal{O}(\ln \left(\frac{1}{\delta}\right)/\varepsilon^2 \cdot \ln n)$  und mit Wahrscheinlichkeit mindestens  $1 - \delta$  unterscheidet sich der berechnete Wert um maximal  $\varepsilon$  vom tatsächlichen Wert.

Sei G ein Graph mit  $V(G) = U \dot{\cup} W$ . Wir schreiben

$$\partial_G = \{uw \in E(G) : u \in U, w \in W\}$$

Für  $A \subset V$  ist  $\partial_G(A)$  die Anzahl der Kanten zwischen A und  $v \setminus A := B$ . Ist w eine Funktion, die jeder Kante ein Gewicht zuordnet, definiere

$$w(F) = \sum_{e \in F} w(e)$$

für alle  $F \subset E$ .

**Definition 2.1.2.** Die expansion von A ist

$$\frac{w(\partial_G(A))}{\min\{|A|,|B|\}}$$

Der  $ratio \ cut \ von \ A$  ist

$$\frac{w(\partial_G(A))}{|A|\,|B|}$$

#### 2.2 Gomory-Hu Clustering

**Definition 2.2.1.** Sei G ein Graph und w die Kantengewichte. Der Gomory-Hu-Baum T für G ist ein Graph mit

- V(T) = V(G)
- beim Löschen einer Kante uv aus dem Baum entstehen zwei Komponenten  $T_{uv}(u)$  und  $T_{uv}(v)$ . Für alle  $uv \in E(T)$  soll gelten

$$w(\partial_G(T_{uv}(u))) = \min_{X \subseteq V(G): v \notin X \ni u} w(\partial_G(X))$$

Wir definieren darauf aufbauend

$$\lambda(s,t) = \min_{X \subseteq V(G): t \notin X \ni s} w(\partial_G(X))$$

**Lemma 2.2.2.** Sei G ein Graph mit Kantengewichten w und T ein Gomory-Hu-Baum für G, w. Seien  $s, t \in V(G)$ ,  $s \neq t$ , sei P der st-Weg in T und  $uv \in E(P)$  mit

$$\min_{ab \in E(P)} w(\partial_G(T_{ab}(a))) = w(\partial_G(T_{uv}(u)))$$

Dann ist  $w(\partial_G T_{uv}(u)) = \lambda(s, t)$ .

**Theorem 2.2.3.** Für alle G, w existiert ein Gomory-Hu-Baum. Ein solcher Baum kann in  $\mathcal{O}(n\tau)$  berechnet werden.  $\tau$  ist dabei die Laufzeit um einen gewichtsminimalen s-t Schnitt für beliebige s, t zu finden.

Mit diesem Konzept kann nun ein Clustering in den folgenden Schritten gefunden werden

- 1. füge einen universellen Knoten t mit Kantengewichten  $\alpha$  zurück
- 2. berechne den G-H-Baum T
- 3. gib die Komponenten von T-t als Cluster zurück

**Lemma 2.2.4.** Wir arbeiten auf einem Graphen G mit Gewichten w. Mit dem G-H-clustering erreichen wir ein Cluster  $C \subseteq V(G)$ . Dann gilt

$$\frac{w(\partial_G C)}{|V \setminus C|} \le \alpha$$

**Lemma 2.2.5.** Teilt man in der Situation von oben das Cluster C noch weiter in Q, P, dann gilt

$$\frac{w(\partial_G(P,Q))}{\min\{|P|,|Q|\}}$$

#### 2.3 Berechnung des Gomory-Hu Baums

**Lemma 2.3.1.** Die Gewichte eines Cuts sind submodular. Für alle  $U, W \subseteq V$  gilt

$$w(\partial U) + w(\partial W) \ge w(\partial (W \cap U)) + w(\partial (U \cup W))$$

**Lemma 2.3.2.** Seien  $s, t \in V(G)$  und sei für  $X \subseteq V$   $\partial_G X$  ein minimaler s-t-Cut. Nun wird X zu einem neuen Knoten  $v_x$  kontrahiert. Wobei mehrfache Kanten als eine Kante mit der Summe der Gewichte eingeführt wird. Sei  $p, q \in V \setminus X$  und  $U \subseteq V \setminus X$  sodass  $\partial_{G/X}(U \cup v_x)$  ein minimaler p-q-Cut om G/X ist. Dann ist  $\partial_G(U \cup X)$  ein minimaler p-q-Cut in G.

**Definition 2.3.3** (Teil GH Baum). Sei  $R \subseteq V(G)$ . Dann ist ein Baum T = (R, F) mit einer Partition  $(C_r)_{r \in R}$  von R ein GH Baum für R, wenn

$$\forall uv \in F : \partial_G \left( \bigcup_{r \in V(T_{uv}(u))} C_r \right)$$

Ist R = V(G), dann entspricht der GH-Baum für R dem GH-Baum für G.

Mit dieser Überlegung lässt sich der GH-Baum von G rekursiv aufbauen.

#### 2.4 Spectral clustering

Die Idee ist, dass für eine gegebenes  $k \in \mathbb{N}$  eine Partition  $C_1, ..., C_k$  berechnet wird, sodass

$$\sum_{i=1}^{k} w(\partial C_i)$$

minimal ist. Damit nicht nur isolierte Knoten geclustert werden, soll der ratio cut minimiert werden:

$$\min_{C_1,\dots,C_k} \sum_{i=1}^k \frac{w(\partial C_i)}{|C_i|}$$

Da dieses Problem aber NP-schwer ist, soll stattdessen eine Annäherung gefunden werden.

**Definition 2.4.1.** Wie immer ist G = (V, E) und w eine Gewichtsfunktion auf den

Kanten. Die Laplace Matrix  $L \in \mathbb{R}^{V \times V}$  von G ist

$$L_{u,v} = \begin{cases} -w_{uv}, & \text{if } uv \in E\\ \sum_{e \in \delta(u)} w(e), & \text{if } u = v\\ 0, & \text{sonst} \end{cases}$$

Man kann schreiben  $L = B \cdot W \cdot B^T$  wobei  $W \in \mathbb{R}^{E \times E}$  im Feld e, e das Gewicht w(e) hat und 0 sonst. B ist aus  $\mathbb{R}^{V \times E}$ . Für B geben wir allen Kanten aus G eine Richtung vor. In der Spalte e = (u, v) steht 1 in Zeile v, -1 in Zeile u und 0 sonst.

#### 2.5 Chinesischer Restsatz

Gegeben sind  $n_1, ...n_k \in \mathbb{Z}$  paarweise teilerfremd und  $a_i \in \mathbb{Z}_{n_i}$  für  $i \in \{1, 2, ..., k\}$ . Gesucht ist ein x sodass

$$x = a_i \mod n_i$$

für alle i. Diese Lösung ist eindeutig modulo  $\prod_{i=1}^k n_i$ . Das Problem wird wie folgt gelöst

- 1. berechne  $n = \prod_{i=1}^k n_i$
- 2. berechne  $m_i = \frac{n}{n_i}$  für alle i
- 3. da  $ggT(m_i, n_i) = 1$  existiert ein  $y_i$  das invers zu mi modulo  $n_i$  ist
- 4. es gilt  $x = \sum_{i=1}^{k} y_i \cdot a_i \cdot m_i$

**Lemma 2.5.1.** Es seien  $n_1, ..., n_k$  paarweise teilerfremd. Sei  $n = \prod_{i=1}^k n_i$ . Dann ist

$$x \mod n \mapsto (x \mod n_1, x \mod n_2, ..., x \mod n_k)$$

eine bijektive Abbildung.

**Definition 2.5.2** (Euler Funktion). Wir definieren

$$\varphi(n)=|\{a|ggT(a,n)=1,\,1\leq a\leq n\}|$$

In anderen Worten  $\varphi(n) = |\mathbb{Z}_n^*|$ 

**Lemma 2.5.3.** Sei  $n = \prod_{i=1}^k p_i^{e_i}$  die Primfaktorisierung von n. Dann ist

$$\varphi(n) = n \cdot \prod_{i=1}^{k} \left(1 - \frac{1}{p_i}\right)$$