# TFM

Pilar Barbero Iriarte November 26, 2015

# Contents

1	Planteamiento del problema	5
2	Datos y estructura de los datos suministrados2.1 Análisis de los datos	9
3	Nociones de vecindario  3.1 Vecindario simple	11 11 12
4	Algoritmos de consolidación simples 4.1 Consolidación por distancia	
5	Algoritmos de consolidación asociados a métodos de clustering           5.1         K-means            5.1.1         Estudio con Weka            5.2         DBSCAN            5.2.1         Estudio con Weka            5.2.2         Implementación en Python            5.3         DJ-Cluster            5.3.1         Comparación de K-Means con DJ-Cluster            5.3.2         Estudio con Weka            5.4         Canopy            5.5         Hierarchichal clustering	16 17 17 21 22 24 25 26 26 27
6	Conclusiones	29
7	Herramientas utilizadas	30
$\mathbf{A}$	Impementación de consolidación por distancia	31
В	Impementación de consolidación cada cierto número	32
$\mathbf{C}$	Impementación de DJ-Cluster	33

D	Impementación de Canopy	<b>34</b>
$\mathbf{E}$	Resulados Algoritmo K-means utilizando Weka	<b>35</b>
Bi	bliografía	37

# 1 Planteamiento del problema

Hoy en día, muchos dispositivos cuentan con un sistema de geolocalización GPS que nos permite conocer la localización de un sujeto en tiempo real. Con el fin de obtener la mayor información posible en todo momento, estas posiciones recogidas se guardan en una base de datos que puede ser temporal o permanente. En el caso de ser permanente, nos encontraremos con el problema de que la base de datos puede crecer hasta un límite desmesurado en el que dispositivo que recoge y almacena esta información llene su memoria, impidiendo almacenar posiciones nuevas.

En este momento, es necesario tomar la decisión de borrar parte de las posiciones almacenadas, según algún criterio. La dificultad en este momento es elegir el criterio con el cual eliminaremos este exceso de datos, por ejemplo, borrando posiciones repetidas o posiciones que no aporten la suficiente eficiencia en relación al espacio que ocupan en memoria. Esto introduce el concepto de función de consolidación o compactación, es decir una función que elimine un exceso de datos permitiéndonos conservar el máximo de información posible.

Contamos con datos proporcionados por una empresa de telecomunicaciones de sede en Zaragoza obtenidas de una base central. Esta base recibe periódicamente posiciones GPS de distintos sujetos, que inserta en una base de datos centralizada. Éstas posiciones son tomadas por la terminal de cada operativo, almacenadas localmente en esta terminal de manera temporal y enviadas a la central en el momento de conectividad con ésta.

Nos planteamos que tanto la terminal personal que lleva cada sujeto como la base centralizada pueden llegar a límite no deseado, provocando que este se sature e impida la insercción de nuevos datos. Con el fin de impedir esto, se va a realizar un estudio de distintas técnicas de *consolidación*?? con el fin de almacenar el mínimo de datos pero con la máxima información posible.

# 2 Datos y estructura de los datos suministrados

Se nos suministran dos bases de datos correspondientes a dos ciudades brasileñas distintas, **Salvador de Bahía** y **Río de Janeiro**. En cada de una de ellas encontramos posiciones de distintos sujetos estudiados identificados a través de un código. Cada base de datos contiene una tabla llamada *posicionesgps* en la que encontramos un registro por cada posición tomada por cada sujeto entre los días 2015-02-17 08:00:05 y 2015-03-04 08:18:05.

La estructura de los registros es la siguiente:

Parámetros	Parámetros		
Id Identificador numérico de la posición (clave primaria)			
IdServidor	Identificador numérico del servidor que realiza la inserción (PK)		
Recurso	Nombre del recurso (tetra:1234567)		
Latitud	Real que representa la latitud GPS		
Longitud	Real que representa la longitud GPS		
Velocidad	Entero que representa la velocidad instantánea		
Orientación	Entero que representa la orientación respecto al norte en grados		
Cobertura	Booleano que indica si hay cobertura		
Error	Booleano que nos indica si ha habido algún error en la toma de la posición		

En base de datos, el tipo de datos guardado es: mysql> explain posicionesgps;

Field	Type	Null	Key	Default
id	bigint(10)	NO	PRI	0
idServidor	int(10) unsigned	NO	PRI	0
recurso	varchar(100)	YES	MUL	NULL
latitud	double	YES		NULL
longitud	double	YES		NULL
velocidad	tinyint(10) unsigned	YES		NULL
orientacion	smallint(10) unsigned	YES		NULL
cobertura	tinyint(10) unsigned	YES		NULL
error	tinyint(10) unsigned	YES		NULL
antigua	tinyint(10) unsigned	YES		0
fecha_timestamp	timestamp	NO	MUL	CURRENT_TIMESTAMP
automático	tiniyint(10) unsigned	NO	MUL	0

Para este estudio se ha trabajado sólo con los siguientes datos,

- 1. Id
- 2. Recurso
- 3. Latitud
- 4. Longitud
- 5. Velocidad
- 6. Fecha

2.1 Análisis de los datos

### 2.2 Espacio en disco

Con la cantidad de posiciones suministradas, cuánto ocupa cada posición en disco, para hacernos una idea de cuántas posiciones sería posible acumular en función de la frecuencia de éstas sobre un espacio en disco finito.

En nuestra base de datos llamada **Río de Janeiro** contamos con **6928467** posiciones y en **Salvador de Bahía** contamos con **4599974** posiciones.

El tamaño en disco de nuestras bases de datos es,

mysql> SELECT table\_schema as 'Database',
table\_name AS 'Table',
round(((data\_length + index\_length) / 1024 / 1024), 2)
FROM information\_schema.TABLES
ORDER BY (data\_length + index\_length) DESC;

Database	Table	Size in MB	Size in KB
rio	posicionesgps	1205.64	120564000
bahia	posicionesgps	961.42	96142000

Lo cual nos da una idea de cuánto puede ocupar una toma de posición en disco.

El total de posiciones almacenadas en río es de 6928467 luego podemos estimar el tamaño de una posición en,

$$\frac{120564000}{6928467} = 17.4012519653KB$$

El total de posiciones almacenadas en bahía es de 4599974, luego

$$\frac{96142000}{4599974} = 20.9005529162KB$$

Podemos aproximar el tamaño de una posición por unos 19 KB.

Supongamos que una consola tiene unos 1GB de almacenamiento. Podemos almacenar unas 52631 posiciones en estos 30GB.

Los datos han sido recogidos entre las fechas 2015-02-17 08:00:05 y 2015-03-04 08:18:05, lo que hace una diferencia de 360 horas.

Tenemos 5014 distintos tipos de sujetos a estudiar en la base de datos de río:

```
count(distinct(recurso))
5014
```

Lo que nos da una frecuencia de toma de:

$$\frac{6928467}{5014 \cdot 360} = 3.83$$

posiciones a la hora.

Si aumentáramos esta frecuencia a una posición cada 30 segundos, conseguri<sup>°</sup>iamos una frecuencia de 120 posiciones a la hora, luego un único sujeto, en una jornada laboral de 8 horas, ocuparía en espacio de 19.2 MB.

## 2.3 Implementación de los datos en clases de Python

La estructura de los datos es implementable en diversos lenguajes, pero se elige Python por su simplicidad y ya que es el lenguaje científico más usado hoy en día.

Se define la clase Posición de la siguiente manera,

A partir de esta clase definiremos una serie de métodos propios a ésta que nos permitirán saber si un punto está en un vecindario asociado a la posición. Vamos a utilizar la noción de distancia euclídea como concepto en el que apoyarnos.

```
 \begin{array}{l} \textbf{def } \operatorname{distance\_eu}(\textbf{self}, \, q) \colon \\ \textbf{return } \operatorname{math.sqrt}((\textbf{self}.\mathrm{lat} - q.\mathrm{lat}) **2 \\ + (\textbf{self}.\mathrm{lon} - q.\mathrm{lon}) **2) \end{array}
```

## 3 Nociones de vecindario

Con el fin de realizar los algoritmos de consolidación, hemos realizado un estudio acerca de distintos tipos de vecindarios a utilizar para los algoritmos de consolidación propios y los algoritmos de *clustering* utilizados que usaremos más adelante.

### 3.1 Vecindario simple

Utilizando la distancia euclídea, definimos un vecindario como aquel conjunto de puntos que se encuentran a una distancia euclídea menor que  $\epsilon$  con respecto su centro  $p_0$ , es decir,

$$d_E(p_0, p) = \sqrt{lat_p - lat_{p_0})^2 + (long_p - long_{p_0})^2} < \epsilon$$

donde p es un punto con latitud  $lat_p$  y longitud  $long_p$ . Su implementación en Python es la siguiente,

**def** IsInneighborhoodByEUSimple(self, q, eps):  $return \ self$ .distance\_eu(q) < eps

#### 3.2 Vecindario involucrando el módulo de la velocidad

En el momento que se toma la posición  $p_0$ , aparte de la latidud y su longitud, se toma la velocidad instantánea del sujeto. Podemos considerar en este caso que, dado que nuestro sujeto se encuentra a mayor velocidad, puntos más alejados de lo que consideraríamos en el primer caso (fuera de nuestro vecindario simple), podrían estar dentro de nuestro nuevo radio, que dependería de la velocidad instantánea. Así, definimos nuestro nuevo vecindario:

$$d_E(p_0, p) = \sqrt{lat_p - lat_{p_0})^2 + (long_p - long_{p_0})^2} < \epsilon \cdot vel_{p_0}$$

donde  $vel_{p_0}$  es la velocidad instantánea de nuestro punto centro. Su implementación en Python es la siguiente,

 $\begin{tabular}{ll} \textbf{def} \ IsInNeighborhoodT0Reachable(self, q, eps):} \\ \textbf{return self.} \ distance\_eu(q) < eps * self.speed \\ \end{tabular}$ 

#### 3.3 Vecindad t0-alcanzable

Si fijamos un intervalo de tiempo  $t_0$ , podemos definir una vecindad  $t_0$ -alcanzable como aquellos puntos que nuestro sujeto puede alcanzar en un tiempo  $t_0$ .

Un sujeto que se desplace a velocidad reducida, tendrá una vecindad  $t_0$ alcanzable más reducido que otro que se desplace a una velo $vel_{p_0} \cdot t_0$ .

$$d_E(p_0, p) = \sqrt{lat_p - lat_{p_0})^2 + (long_p - long_{p_0})^2} < vel_{p_0} \cdot t_0$$

Éste es un caso concreto del vecindario involucrando la velocidad. Su implementación en Python es la siguiente,

```
\label{eq:continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous_continuous
```

## 3.4 Vecindario involucrando el tiempo

Las posiciones de nuestros sujetos vienen muestreadas además con el instante en el que fueron tomadas. Podemos considerar que el tiempo entre tomas también es una distancia y definir un vecindario. Definimos esta distancia temporal como la resta de ambos instantes, y el vecindario como:

$$d_T(p_0, p) = time_p - time_{p_0} < \delta$$

```
\label{eq:def} \begin{split} \textbf{def} \ & is\_neighboorhoudByTime(\textbf{self},\ q,\ lapse): \\ & foo = time.mktime(\textbf{self}.date.timetuple()) \\ & bar = time.mktime(q.date.timetuple()) \\ & \textbf{return} \ \textbf{abs}(foo - bar) < lapse \end{split}
```

### 3.5 Preprocesado de datos

Antes de empezar a realizar un algoritmo que nos realice una consolidación de los datos, es conveniente realizar un preprocesado de éstos.

Un primer procesado consistiría en la eliminación de todos aquellos registros que tienen como latitud y longitud 0 ya que son datos tomados por error que lo único que harían sería conseguir un clúster centrado en (latitud = 0, longitud = 0)

Vamos a fijar una cantidad mínima de distancia, un  $\varepsilon_0$ , y compararemos una posición con la última leída para decidir si la insertamos en base de datos o no. Si la distancia del nuevo muestreo con la última es menor que este  $\varepsilon_0$  fijado, desecharemos esta nueva posición. Esto permite que más adelante nuestro algoritmo de consolidación sea mucho más rápido.

# 4 Algoritmos de consolidación simples

Utilizando las nociones de vecindario definidas en la sección anterior, nos planteamos la idea de definir unos algoritmos de consolidación simples con el fin de mantener la base de datos en un tamaño más o menos estable.

Una primera aproximación sería una creación de un trigger o un pequeño programa en el momento de insercción en base de datos que comparara la última posición recibida para ese sujeto con la nueva a insertar. Se compararía la distancia entre éstas con una distancia euclídea simple, y si ésta estuviera bajo el límite permitido (es decir, muy próxima), se obviaría.

Una segunda aproximación será definir una tarea programada cron (ya que nuestros dispositivos están basados en una distribución de Linux) que cada cierto tiempo ejecutara una consolidación sobre estos.

Estas consolidaciones menos avanzadas se realizarán sobre posiciones antiguas, es decir, según el tamaño de la base de datos y el nivel crítico al que puede llegar a estar, mandaremos un cierto número de posiciones a realizar la consolidación.

## 4.1 Consolidación por distancia

Utilizando los tres tipos de vecindarios que hemos definido, definimos el siguiente método que realizará la consolidación del tipo que le indiquemos,

#### Algorithm 1 Algoritmo de consolidación simple por distancia

```
1: function ConsolidationByDistance(positions, typeOf Distance, eps, t0)
 2:
       for each positions do
          if typeOfDistance ==' distanceEUSimple' then
 3:
             if pos.IsInNeighBorhood(next(pos), eps) then
 4:
                 Remove position in DB
 5:
 6:
             else
                 Maintain position in DB
 7:
             end if
 8:
          end if
 9:
          if typeOfDistance =='DistanceEUrelativetospeed' then
10:
             if pos.IsInNeighBorhoodForEURelativeSpeed(next(pos), eps)
11:
   then
                 Remove position in DB
12:
             else
13:
                 Maintain position in DB
14:
             end if
15:
          end if
16:
          if typeOfDistance =='t0reachable' then
17:
                  pos. Is In Neigh Borhood For T0 Reachable e(next(pos), t0)
18:
   then
                 Remove position in DB
19:
             else
20:
                 Maintain position in DB
21:
             end if
22:
          end if
23:
      end for
24:
25: end function
```

# 4.2 Consolidación cada cierto número de posiciones

Se puede dar el caso que la consolidación por distancia no sea lo suficientemente eficaz y no de los resultados necesarios de liberación de espacio, ya que las posiciones estén muy lejos entre sí. Como úlima opción, se puede recurrir a un tipo de consolidación en la cual dada una lista de posiciones normalmente antiguas, se elimine un subconjunto de estas, por ejemplo, 3 de cada 5. Así aseguraríamos una pérdida mínima de información.

#### Algorithm 2 Algoritmo de consolidación cada cierto número

```
\overline{\triangleright j < k}
1: function ConsolidationByEachJinK(positions, j, k)
      for each positions do
2:
3:
         if position.Index\%k == 0 then
             for i = 0; i < k; i + + do
4:
                 Remove position with index == position.Index
5:
             end for
6:
         end if
7:
      end for
8:
9: end function
```

# 5 Algoritmos de consolidación asociados a métodos de clustering

En la sección 2.3 hemos definido una implementación en Python para el concepto de posición. Si queremos utilizar métodos de clústering más avanzados, se ha de definir el concepto de *clúster*.

Definimos un clúster de posiciones como un conjunto de posiciones agrupado en torno a una posición singular, llamada posición central del clúster.

Realizando una sencilla implementación en Python,

```
class Cluster:
    "Cluster of points"
    def __init__(self, center, points):
    self.center = center
        self.points = points
```

#### 5.1 K-means

**K-means** es un método eficiente de *clustering* que tiene como objetivo la partición de un conjunto de n elementos en k grupos distintos. Dado un cojunto de datos  $(x_1, x_2, \ldots, x_n)$ , K-means construye una partición de las observaciones en k conjuntos con  $k \leq n$ ,  $S = \{S_1, S_2, \ldots, S_k\}$  con el fin de minimizar el término de error que es la suma de las distancias al cuadrado de cada punto al centro de su clúster, es decir,

$$E = \sum_{i=1}^{n} \sum_{x \in S_i} d(x, m_i)$$

donde  $m_i$  es el centro de cada clúster  $S_i$  y  $d(x, m_i)$  es la distancia definida entre el punto x y  $m_i$ .

Inicialmente, el algoritmo asigna cada punto a su clúster de manera aleatoria. Posteriormente, itera sobre cada punto, encuentra el centro de clúster más cercano y asigna el punto al clúster cuyo centro está más cercano. Esa iteración se repite hasta que el error es pequeño o se estabiliza.

Este algoritmo, aunque eficiente, tiene algunos inconvenientes con respecto a la consolidación de datos que se busca.

La primera de todas, es que se debe fijar un número de clústers a obtener desde el principio, lo que a priori no sería malo en nuestro caso, no es interesante en términos de eficiencia y de mantener la máxima información posible. En todo caso, K—means sería interesante para un primer procesado de datos en el cual la base de datos necesitara urgentemente un descenso de cantidad de posiciones almacenadas.

En segundo caso, no hay distintos ente puntos considerados "ruido", ya que todos los puntos se consideran en los clústers resultado. Esto introduciría muchos errores a la hora de intentar minimizar el término del error, ya que fácilmente se podrían etiquetar posiciones no significativas como ruido y no introducirlas en el proceso.

Además, K—means es un algoritmo no determinístico, debido a la primera fase de asignación de centros de clústers de manera aleatoria, por lo que no sería muy fiable.

#### 5.1.1 Estudio con Weka

El conjunto de nuestros datos cuenta con datos de 1917 sujetos diferentes, de los cuales vamos a filtrar aquellas posiciones con información relevante, es decir, cuya latitud y longitud no sea nula (es nula porque no se recibe bien la posición). Para ello, ejecutamos la siguiente consulta con el fin de quedarnos con los 5 recursos con datos más representativos.

```
mysql> SELECT recurso, count(id)
FROM posicionesgps
WHERE latitud <> 0 and longitud <> 0
GROUP BY recurso ORDER BY 2 DESC
LIMIT 5;
```

recurso	count(id)
tetra:12082781	39839
tetra:12082364	35858
tetra:12086044	27532
tetra:12082579	17574
tetra:12082434	15257

Figure 1: Cinco primeros sujetos con más datos sin posiciones erróneas

Vamos a realizar un clustering de **K-means** utilizando Weka sobre el primer sujeto tetra:12082781, importamos la latitud, longitud y fecha en Weka con la siguiente consulta,

```
\begin{aligned} \mathbf{mysql} > \mathbf{SELECT} \ \text{latitud, longitud, UNIX\_TIMESTAMP(fecha)} \\ \mathbf{FROM} \ \text{posicionesgps} \\ \mathbf{WHERE} \ \text{latitud} &<>0 \ \mathbf{and} \ \text{longitud} &<>0 \\ \mathbf{AND} \ \text{recurso="tetra:12082781"}; \end{aligned}
```

Una primera previsualización de la longitud y la latitud de los datos sería la siguiente,

Contamos con **39839** datos para realizar un **K-means**. El problema de este algoritmo es que hay que especificar el número de clústers desde un principio, aparte de que los primeros puntos centrales de los clústers se eligen de manera aleatoria. Vamos a realizar una aproximación de que queremos reducir nuestra base de datos a un 20% por lo que fijaremos unos 8000 clústers.

La ejecución del algoritmo nos devuelve una salida de 8000 clústers, indicando cuantos puntos contiene cada uno y el centro de cada uno de éstos E.

Una mejor visualización de los resultados se puede ver aquí, aunque lamentablemente sólo respecto a una dimensión (latitud o longitud), en la

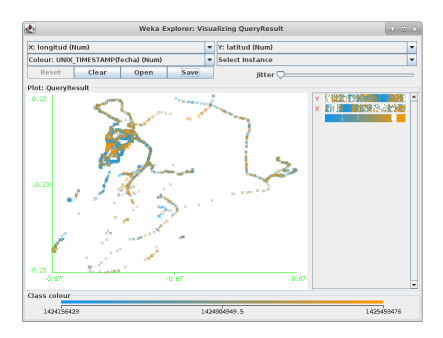


Figure 2: Datos asociados al recurso tetra:12082781

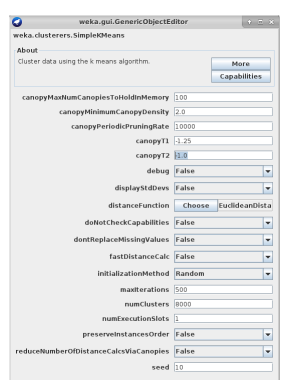


Figure 3: Parámetros utilizados a la hora de realizar un K-means

que podemos obsevar como ha funcionado la asignación de cada posición a su clúster correspondiente,



Figure 4: Resultados del algoritmo K-means

#### 5.2 DBSCAN

DBSCAN o Density-based spatial clustering of applications with noise es un algoritmo de *clustering* que dado un conjunto de puntos en un espacio, los agrupa en función de la densidad de puntos que tengan a su alrededor, dejando a un lado aquellos que tienen una densidad baja.

Se considera un conjunto de puntos a aplicar la técnica. El algoritmo clasificará los puntos en tres grupos,

- Un punto p es considerado n'ucleo si al menos un número de puntos mínimo (al que denotaremos por minPts están a una distancia menor que  $\varepsilon$  de p. Este conjunto de puntos se considerarán directamente alcanzables desde p.
- Un punto q es considerado alcanzable de p si existe un camino  $p_1, \ldots, p_n$  tal que  $p_1 = p$  y  $p_n = q$ , donde cada  $p_{i+1}$  es directamente alcanzable desde  $p_i$  (todos los puntos del camino son puntos núcleo, excepto quizás q).
- Todos los puntos que no son considerados ni núcleos ni alcanzables son considerados *aislados*.

Ahora, si p es un punto núcleo, entonces forma un clúster con aquellos puntos que sean alcanzables desde p. Cada clúster contiene al menos un punto núcleo; y puntos no núcleo pueden formar parte de éste, pero formaran lo que parten del borde, ya que no permiten alcanzar más puntos.

En el diagrama, se puede observar que si fijamos la variable minPts a 3, el punto A y los demás puntos rojos son puntos núcleo, ya que al menos están rodeados de 3 puntos en su vecindario de radio  $\varepsilon$ . Como son densamente alcanzables unos con otros, forman un clúster. Los puntos B y C no son puntos núcleo, pero sí que son alcanzables desde A, por lo que también pertenecen al clúster. El punto N es calificiado como aislado o ruido ya que no es ni punto núcleo ni densamente alcanzable.

La alcanzabilidad no es una relación simétrica ya que, por definición, ninguún punto puede ser alcanzable por un punto no núcleo (un punto no núcleo puede ser alcanzable, pero no puedo "alcanzar"). Es necesario definir una noción más fuerte de conectividad. Decimos que p y q están densamente conectados si existe un punto o tal que p y q son densamente alcanzables. Esta noción de densamente conectados sí que es simétrica.

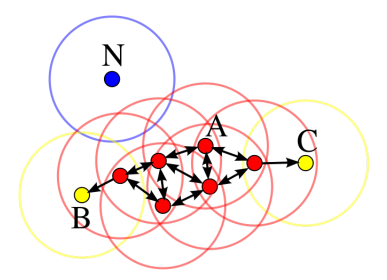


Figure 5: Diagrama DBSCAN

Redefinimos la noción de clúster que previamente habíamos definido. Un clúster debe satisfacer dos propiedades:

- 1. Todos los puntos deben estar mutuamente densamente conectados.
- 2. Si un punto q es densamente alcanzable desde un punto p del clúster, q es parte del clúster también.

**DBSCAN** requiere de dos parámetros para empezar:  $\varepsilon$  para la noción de vecindario y minPts para el número mínimo de puntos necesario para formar un clúster. Se empieza tomando arbirariamente un punto del conjunto que no haya sido visitado. Se obtiene su vecindario, en el caso de que no exista, este punto se marca como ruido y se pasa al siguiente. Si no es nulo y tiene un número de puntos mayor que minPts, se crea un clúster.

Si uno de los puntos del proceso resulta que es parte de un clúster, su vecindario también se añade a éste. Se reitera este proceso, ya que todos los puntos nuevos añadidos del vecindario anterior, son parte del clúster, luego el vecindario de cada uno es añadido. Este proceso se continúa hasta que se obtiene el clúster densamente conectado.

#### 5.2.1 Estudio con Weka

TODO: Introducir estudio con Weka

#### Algorithm 3 Algoritmo DBSCAN

```
1: function DBSCAN(positions, eps, minPts)
       C = 0
 2:
       for each positions do
 3:
          if pos has been visited then
 4:
             Continue next position
 5:
          else
 6:
             Mark pos as visited
 7:
             N(pos) = NeighborPts(pos, eps)
 8:
             if length(N(pos)) < MinPts then
 9:
                 Mark pos as noise
10:
             else
11:
                 C = next Cluster
12:
                 expandCluster(pos, N(pos), C, eps, MinPts)
13:
             end if
14:
          end if
15:
       end for
16:
17: end function
18:
19: function EXPANDCLUSTER(P, NeighborPts, C, eps, MinPts)
       add P to cluster C
20:
       for each P' in NeighborPts do
21:
          if P' is not visited then
22:
             Mark P' as visited
23:
             NeighborPts' = regionQuery(P', eps)
24:
             if length(NeighborPts') >= MinPts then
25:
                 NeighborPts = NeighborPts joined with NeighborPts'
26:
             end if
27:
          end if
28:
          if P' is not yet member of any cluster then
29:
             add P' to Cluster C
30:
          end if
31:
32:
       end for
33: end function
34:
35: function NeighborPts(P, eps)
36:
       return all points within P's eps-neighborhood (also P)
37: end function
```

## 5.2.2 Implementación en Python

Podemos encontrar una implementación de **DBSCAN** en el paquete de herramientas scikit-learn de python4.

TODO: Introducir ejemplo realizado en IPython Notebook!!

#### 5.3 DJ-Cluster

Density-Joinable Clúster2 es un tipo de algoritmo de clustering cuya realización depende de la distancia elegida, la cual nos generará un tipo de vecindario en concreto. Este algoritmo localiza puntos significativos sobre el conjunto de todos los puntos, es decir, el centro del clúster. No debemos olvidar que nuestro objetivo es encontrar posiciones significativas en todo nuestro conjunto de posiciones GPS, y éstos centros de clúster que nos generará este algoritmo nos servirán para tal propósito.

La idea del algoritmo es la siguiente, para cada punto, calculamos su vecindario. Este vecindario dependerá de la distancia elegida entre todas las anteriores definidas, y según cuál sea la elegida, dependerá de una variable  $\varepsilon$  o un instante  $t_0$  escogido. Se impone la condición de que el número de puntos conseguido al computar su vecindario sea al menos un MinPts definido previamente. Si esta condición no se cumple, se marca la posición actual como ruido y se prosigue con la siguiente. En el caso de cumplirse, este nuevo punto es el centro del clúster, junto a su vecindario.

Con este nuevo clúster creado, el siguiente paso es comprobar que este clúster no sea densamente acoplable con los que ya llevamos computados. Un clúster es densamente acoplable a otro clúster si existe un punto común entre ambos.

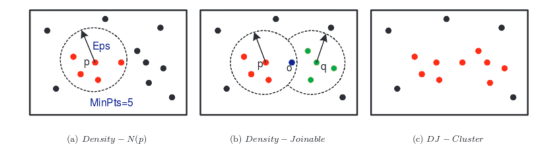


Figure 6: DJ-Clustering

Durante el proceso, se recorren todos los puntos del conjunto a analizar, calculando cada vecindario de cada punto con un centro p y un radio  $\varepsilon$ . Si el número de puntos del vecindario excede esta cantidad mínima MinPts, entonces es un vecindario a considerar. Este clúster es posteriormente mergeado con otros posibles clústers densamente acoplables.

#### Algorithm 4 Algoritmo DJ-Cluster

```
1: for each p in set S do
       Compute neighborhood N(p) for \varepsilon and MinPts
 2:
 3:
       if N(p) is null (|N(p)| < MinPts for \varepsilon) then
 4:
           Label p as noise
       else if N(p) is density-joinable to an existing cluster then
 5:
           Merge N(p) with the cluster which is density-joinable
 6:
 7:
       else
           Create a new cluster C based on N(p)
 8:
 9:
       end if
10: end for
```

Al final de cada iteración puede ser que el número de clústers no cambie, porque no existe un nuevo clúster o porque el nuevo clúster sea mergeado con alguno de los ya existentes.

El valor de los parámetros  $\varepsilon$  y MinPts es el que determina el tamaño de nuestros clusters. En nuestro caso, no buscamos grandes números de clústers, sino perder el mínimo de información posible, por lo que nos convendría tomar unos valores de  $\varepsilon$  y MinPts pequeños. 3

El valor de la variable  $\varepsilon$  debe tomarse en función de la precisión de los aparatos que toman las posiciones.2. Podemos estimar este parámero por unos 20 metros, que es la precisión de un GPS convencional.

Con respecto al valor de MinPts, un valor alto de esta parámetro implica que los clusters deben ser más densos a la hora de formarse, pero un valor razonable estaría entre 3 y 10.3.

La complejidad de este algoritmo es  $\mathcal{O}(n \log n)$  2.

#### 5.3.1 Comparación de K-Means con DJ-Cluster

#### 5.3.2 Estudio con Weka

TODO: Introducir estudio con Weka

### 5.4 Canopy

El algoritmo de clustering de **Canopy** se usa generalmente como un preprocesado de los datos para posteriormente aplicar un clustering de tipo **K-means** o alguna técnica de agrupamiento jerarquizado6.

La idea se basa en el uso de una medida de distancia aproximada para dividir el conjunto de los datos en subconjuntos que se superponen. A estos subconjuntos los llamaremos canopies. Un canopy es un subconjunto de puntos que yacen bajo el vecindario de un punto central. Un punto puede pertenecer a varias canopies distintas. Los canopies son creados con la intención de que si dos puntos no pertenecen a un canopy en común, están bastante lejos de pertenecer a un mismo clúster.

Debido a que **Canopy** no es más que un preprocesado de los datos, se fija una distancia sencilla con el fin de reducir drásticamente el número de puntos y posteriormente aplicar una técnica mejor. En nuestro caso, utilizaremos la distancia euclídea como distancia para realizar este proceso.

Dada una distancia euclídea, se crean los canopies como sigue,

- 1. Sea S nuestro conjunto de puntos.
- 2. Se fijan dos umbrales para  $T_1, T_2$  tal que  $T_1 > T_2$ .
- 3. Se toma un punto  $p \in S$ , éste será nuestro primer canopy.
- 4. Se colocan todos los puntos  $q \in S \setminus p$  tal que  $d_E(p,q) < T_1$  en el mismo canopy.
- 5. Se eliminan del conjunto inicial S aquellos puntos que estén dentro del umbral de distancia  $T_2$ .
- 6. Se repite hasta que el conjunto inicial esté vacío.

La implementaciónD en Python se puede encontrar en GitHub gracias a Gabe 7.

# 5.5 Hierarchichal clustering

# 6 Conclusiones

# 7 Herramientas utilizadas

- 1. Weka
- 2. IPython Notebook
- 3. R
- 4. scikit-learn

# A Impementación de consolidación por distancia

```
"Consolidation By distance"
def ConsolidationByDistance(listPositions, typeOfDistance, eps, t0):
        result = []
        while i < len(listPositions) - 1:
                \# Neighborhood: Distance EU simple
                if typeOfDistance == 0:
                        if not listPositions[i].is_in_neighborhoodByEUSimple(listPositions[i+1], eps):
                                result.append(listPositions[i])
                # Neighborhood: Distance EU relative to speed
                elif typeOfDistance == 1:
                        if not listPositions[i].is_in_neighborhoodByEURelativeSpeed(listPositions[i+1]
                                result.append(listPositions[i])
                # Neighborhood t0 reachable
                elif typeOfDistance == 2:
                        if not listPositions[i].is_in_neighborhoodT0Reachable(listPositions[i+1], t0):
                                result.append(listPositions[i])
                else:
                        raise ValueError('That distance does not exist')
                i=i+1
        result.append(listPositions[len(listPositions) - 1])
```

return result

# B Impementación de consolidación cada cierto número

```
"Deletes one position every k positions."

\mathbf{def} \ ConsolidationEachNumber(listPositions, k, j):
\mathbf{if} \ k >= j:
\mathbf{raise} \ ValueError('K \ tiene \ que \ ser \ menor \ que \ J')
\mathbf{i} = 0
\mathbf{result} = []
\mathbf{while} \ \mathbf{i} < \mathbf{len}(listPositions) - 1:
\mathbf{if} \ \mathbf{i}\% \mathbf{j} == 0:
\mathbf{l} = 0
\mathbf{while} \ \mathbf{l} < \mathbf{k}:
\mathbf{result.append}(listPositions[i - l])
\mathbf{l} = l + 1
\mathbf{i} = \mathbf{i} + 1
```

# C Impementación de DJ-Cluster

```
from position import Position, Cluster
"Dj-Clustering Algorithm"
def DjCluster(setPoints, typeDistance, eps, minPoints, t0):
       listClusters = []
       listNoises = []
       for p in setPoints:
                np = computeNeighborhood(p, setPoints, typeDistance, minPoints, eps, t0)
                if np is None:
                        listNoises.append(p)
                else:
                        result = np.isDensityJoinable(listClusters)
                        if result is None:
                                listClusters.append(np)
                        else:
                                result.mergeCluster(np)
       return [listClusters, listNoises]
"Compute Neighborhood"
def computeNeighborhood(p, setPoints, typeDistance, minPoints, eps, t0):
       pointsOfCluster = []
       for q in setPoints:
                if typeDistance == 0:
                        if p.is_in_neighborhoodByEUSimple(q, eps):
                                pointsOfCluster.append(q)
                elif typeDistance == 1:
                        if p.is_in_neighborhoodEURelativeSpeed(q, eps):
                                pointsOfCluster.append(q)
                elif typeDistance == 2:
                        if p.is_in_neighborhoodT0Reachable(q, t0):
                                pointsOfCluster.append(q)
       if len(pointsOfCluster) < minPoints:
                return None
       else:
                return Cluster(p, pointsOfCluster)
```

# D Impementación de Canopy

```
from sklearn.metrics.pairwise import pairwise_distances
import numpy as np
\# T1 > T2 for overlapping clusters
\# T1 = Distance to centroid point to not include in other clusters
# T2 = Distance to centroid point to include in cluster
\# T1 > T2 for overlapping clusters
\# T1 < T2 will have points which reside in no clusters
\# T1 == T2 will cause all points to reside in mutually exclusive clusters
def canopy(X, T1, T2, distance_metric='euclidean', filemap=None):
    canopies = dict()
    X1_dist = pairwise_distances(X, metric=distance_metric)
    canopy\_points = set(range(X.shape[0]))
    while canopy_points:
        point = canopy\_points.pop()
        i = len(canopies)
        canopies[i] = {"c":point, "points": list(np.where(X1_dist[point] < T2)[0])}
        canopy_points = canopy_points.difference(set(np.where(X1_dist[point] < T1)[0]))
    if filemap:
        for canopy_id in canopies.keys():
            canopy = canopies.pop(canopy_id)
            canopy2 = {"c":filemap[canopy['c']], "points":list()}
            for point in canopy['points']:
                canopy2["points"].append(filemap[point])
            canopies[canopy\_id] = canopy2
   return canopies
```

# E Resulados Algoritmo K-means utilizando Weka

```
=== Run information ===
Scheme:
              weka.clusterers.SimpleKMeans -init 0 -max-candidates 100
  -periodic-pruning 10000
  -min-density 2.0 - t1 - 1.25
  -t2 -1.0 -N 8000
  -A "weka.core.EuclideanDistance
  -R first-last" -I 500
  -num-slots 1 -S 10
              QueryResult
Relation:
              39839
Instances:
Attributes:
              latitud
              longitud
              UNIX_TIMESTAMP(fecha)
Test mode:
              evaluate on training data
=== Clustering model (full training set) ===
kMeans
Number of iterations: 19
Within cluster sum of squared errors: 0.6346425074677955
Initial starting points (random):
Cluster 0: -0.224685, -0.671374, 1424274995
Cluster 1: -0.224541,-0.671549,1424233683
Cluster 2: -0.224685,-0.671371,1424506207
Cluster 3: -0.224684,-0.671368,1424533080
Cluster 4: -0.224685, -0.67137, 1424937795
Cluster 5: -0.225005, -0.671538, 1425054445
Cluster 6: -0.224681,-0.671371,1425364201
```

```
Cluster 7: -0.224511,-0.671435,1424547762

Cluster 8: -0.224685,-0.671372,1425445944

Cluster 9: -0.224512,-0.67143,1424593627

Cluster 10: -0.224688,-0.671369,1424801082

Cluster 11: -0.224542,-0.671549,1424212221

Cluster 12: -0.224685,-0.671368,1424177841

Cluster 13: -0.224686,-0.67137,1425101454

Cluster 14: -0.224681,-0.671372,1424250539

Cluster 15: -0.224685,-0.67137,1424250305
```

Time taken to build model (full training data): 240.83 seconds

=== Model and evaluation on training set ===

#### Clustered Instances

```
0
           3 ( 0%)
           2 ( 0%)
1
2
           1 ( 0%)
           3 (0%)
3
           4 ( 0%)
4
           4 ( 0%)
5
6
           4 ( 0%)
           2 (
7
               0%)
8
           2 ( 0%)
9
           5 ( 0%)
           3 ( 0%)
10
           3 (0%)
11
           7 ( 0%)
12
          6 ( 0%)
13
14
          13 ( 0%)
          13 ( 0%)
```

# References

- [1] MINING INDIVIDUAL LIFE PATTERN
  http://citeseerx.ist.psu.edu/viewdoc/download?doi=10.1.1.
  361.9085&rep=rep1&type=pdf
- [2] MINING PERSONALLY IMPORTANT PLACES FROM GPS TRACK http://www-users.cs.umn.edu/~czhou/pub/place-important\_v3.pdf
- [3] DISCOVERING PERSONAL GAZETTEERS: AN INTERACTIVE CLUSTER-ING APPROACH http://files.grouplens.org/papers/zhou-acmgis04.pdf
- [4] scikit-learn http://scikit-learn.org/stable/auto\_examples/cluster/plot\_dbscan.html
- [5] EFFICIENT CLUSTERING OF HIGH-DIMENSIONAL DATA SETS WITH APPLICATION TO REFERENCE MATCHING http://www.kamalnigam.com/papers/canopy-kdd00.pdf
- [6] HIERARCHICAL CLUSTERING https://en.wikipedia.org/wiki/Hierarchical\_clustering
- [7] CANOPY IMPLEMENTATION https://gist.github.com/gdbassett/528d816d035f2deaaca1