Modified PrefixSpan 法の並列化と動的負荷分散手法

高	木		允†	田	村	慶	††
周	藤	俊	秀 ^{†,☆}	北	上		始††

モチーフはアミノ酸配列中に存在する特徴的なパターンであり、生物学的に意味があると考えら れている.アミノ酸配列中に存在する頻出パターンからモチーフを発見することができる.アミノ 酸配列中の頻出パターンを効率的に発見するために、高速な頻出パターン抽出アルゴリズムが求め られている.本論文では、PC クラスタ上でアミノ酸配列から頻出パターンを並列に抽出する並列 Modified PrefixSpan 法を示し、その動的負荷分散手法を提案する.並列 Modified PrefixSpan 法は PC クラスタ間でタスクを分配する手法であり、マスタ・ワーカ型の並列処理を用いている. Modified PrefixSpan 法では、タスクの負荷に非常に大きな偏りがあり、さらにタスクの処理時間を見積もる ことができない.このような状況下での動的負荷分散手法として、マスタ・タスク・ステイル法を提 案する.マスタ・タスク・ステイル法は、タスク粒度をできるだけ細かくし、負荷の偏りが生じた時 点でのみマスタプロセスがワーカプロセスのタスクプールからタスクを集める手法である.

Parallelization and Dynamic Load Balancing for Modified PrefixSpan

MAKOTO TAKAKI,[†] KEIICHI TAMURA,^{††} TOSHIHIDE SUTOU^{†,†} and HAJIME KITAKAMI^{††}

A motif is the featured pattern which is biologically meaningful in the amino acid sequences. The motif is discovered from the frequent patterns. In order to extract the frequent patterns that can become motifs in the amino acid sequences efficiently, a high-speed frequent pattern extraction algorithm is required. In this paper, a parallel Modified PrefixSpan which extracts frequent patterns in parallel on an actual PC cluster is presented. Then the dynamic load balancing for the parallel Modified PrefixSpan is proposed. The parallel Modified PrefixSpan exploits a master-worker parallelism that distributes tasks among the computers on the PC cluster. In the Modified PrefixSpan, the bias of load of task is very large. Moreover, the processing time of the task cannot be estimated. A master-task-steal methodology is proposed for the dynamic load balancing technique under such situation. The master-task-steal methodology is the technique which gathers all tasks located in the worker processes' task pool only when the bias of the load arises.

1. はじめに

モチーフはアミノ酸配列上における特徴的なパター ンであり、生物進化の過程で保存されてきたタンパク 質の機能に関係していると考えられている.モチーフ を見つけ出すことでタンパク質の機能や機能部位を推 定することができる.データマイニングの立場から、 アミノ酸配列から取り出した特徴的なパターンよりモ

†	広島市立大	学大学院	情報	科学研究科		
	Graduate	\mathbf{School}	\mathbf{of}	Information	${\rm Sciences},$	Hiroshima
	City Univ	ersity				
††	広島市立大	学情報科	学部	5		

- Faculty of Information Sciences, Hiroshima City University
- ☆ 現在, NEC システムテクノロジー株式会社 Presently with NEC System Technologies, Ltd.

チーフを発見する手法が注目されている.そこで,モ チーフとなりうる特徴的なパターンをアミノ酸配列上 から発見するために,複数のアミノ酸配列から頻出パ ターンを抽出することが重要な課題となる.

複数のアミノ酸配列から頻出パターンを抽出する ためのアルゴリズムとして Modified PrefixSpan 法¹⁾ が提案されている. Modified PrefixSpan 法は Prefix Span 法^{2),3)}を拡張したものであり,複数のアミノ酸 配列から固定長ワイルドカードを含む頻出パターンを 抽出することができる.

本論文では PC クラスタ上の Modified PrefixSpan 法の並列処理^{4),5)}を示し、その動的負荷分散手法につ いて述べる.配列データから頻出パターンを抽出する 処理は時間のかかる問題として知られており、実用的 な時間で頻出パターンを抽出することが求められてい る.特にアミノ酸配列は規模が大きくなくてもパター ンが長くなるため,頻出パターン抽出に非常に時間が かかる. PC クラスタでの並列化により,これまで抽 出できなかったような頻出パターンが実用的な時間で 抽出できるようになると期待される.

並列 Modified PrefixSpan 法では典型的なマスタ・ ワーカ型^{6)~8)} により並列処理を行う.典型的なマス タ・ワーカ型による並列 Modified PrefixSpan 法では, 長さ k の頻出パターンから長さ (k + 1) 以降の頻出 パターン抽出処理をタスクと定義する.本論文では, このタスクを大粒度タスクと呼ぶ.ユーザが定めた閾 値 k までマスタプロセスで頻出パターンの抽出を行 い,生成された大粒度タスクをマスタプロセスのタス クプールに配置する.タスクプール中の大粒度タスク を1つずつワーカプロセスに割り当て,大粒度タスク を早く終えたワーカプロセスに大粒度タスクを次々に 割り当てていく.

マスタ・ワーカ型による並列処理では、個々の大粒 度タスクの処理時間に極端な差がなければ、負荷の偏 りは発生しない.しかしながら、並列 Modified PrefixSpan 法における大粒度タスクの処理時間はアミノ 酸配列の特徴に依存し、極端に大きな差が発生する. この特徴により PC 間の負荷が偏り、十分なスピード アップを得ることができないという問題がある.

上記の問題点を解決するために、並列 Modified PrefixSpan 法の動的負荷分散手法として、マスタ・タス ク・ステイル法を提案する.マスタ・タスク・ステイ ル法の特徴は、以下の3つである.

(1) ワーカプロセスにもタスクプールを配置

(2) 小粒度タスクを採用

(3) マスタプロセスによるワーカプロセスからのタスク奪い取り

本論文では長さ k から長さ (k+1) の頻出パターン を抽出する処理を小粒度タスクと定義する.小粒度タ スクを実行すると新たな小粒度タスク (長さ (k+1) から (k+2) の頻出パターン抽出処理) が生成される. マスタプロセス以外に,すべてのワーカプロセスにタ スクプールを持たせ,ワーカプロセスは新たに生成さ れた小粒度タスクを自身のタスクプールに挿入する. 小粒度タスクがタスクプールからなくなるまで小粒度 タスクをタスクプールから1つずつ取り出し,小粒度 タスクの実行を繰り返す.

マスタプロセスのタスクプールが空になったとき, ワーカプロセスのタスクプールから小粒度タスクを集 めることが可能であり,アイドル状態のワーカプロセ スにタスクの再分配を行うことができる. 動的負荷分散手法としてマスタ・タスク・ステイル 法を持つ並列 Modified PrefixSpan 法を実装し,実際 に小規模な PC クラスタと中規模な PC クラスタで性 能評価を行った.性能評価により,提案手法は負荷の 偏りを解消できることを確認した.効果的な性能向上 を得られることも確認できた.

本論文の構成は以下のとおりである.2章では Modified PrefixSpan 法の処理手順を紹介する.3章では 関連研究について述べる.4章ではマスタ・ワーカ型 による並列化とその問題点について説明する.5章で はマスタ・タスク・ステイル法の提案を行う.6章で 性能評価について述べ,最後に7章で本論文をまと める.

2. Modified PrefixSpan法

本章では,例を用いて Modified PrefixSpan 法を紹 介し,その処理手順を説明する.

2.1 記号定義

アミノ酸配列データベースを S と表す.1つのア ミノ酸配列を s_{sid} と表すと (sid は配列の識別子で ある), S はタプル (sid, s_{sid}) の集合となる.1つの アミノ酸配列を $s_{sid} = \langle a_1 a_2 \cdots a_m \rangle$ と表現する.ア ミノ酸配列 s_{sid} は 20 種類のアルファベットを組み合 わせた文字列で構成される.アミノ酸配列に含まれる 文字要素の集合を $\Sigma = \{A, C, D, E, F, G, H, I, K, L, M, N, P, Q, R, S, T, V, W, Y \}$ と定義すると, $a_j \in \Sigma$ が成り立つ.

アミノ酸配列 s_{sid} の第 j 番目の文字要素は配列デー タとして $s_{sid}[j]$ で参照・更新ができる.ここで,表1 をアミノ酸配列の例として考える.S は 2 つのタプル から構成される. $s_2 = \langle MSPNPTNHTGKTLR \rangle$ で あり, $s_2[1] = "M"$ である.

ここで、長さkのパターンを $\langle pat^k \rangle = \langle A_1 - x(i_1) - A_2 - x(i_2) - \cdots - x(i_{k-1}) - A_k \rangle$ と定義する.記号 A_j は 20 文字のアルファベットのうち 1 文字の文字 要素を示す.記号 $x(i_n)$ は固定長ワイルドカード領域 を示し、 i_n はワイルドカード領域の長さを表す.記号 "-"は、隣どうしがお互いに連続していることを表現 するための記号である.

たとえば、F * * * K * A というパターンを考える.文 字要素"*"は任意の文字要素(ワイルドカード)1文 字を示す.このパターンは $\langle F - x(3) - K - x(1) - A \rangle$ と表現される.x(3)はワイルドカード3文字が存在 することを示している.

Modified PrefixSpan 法では,最大ワイルドカード 数を指定する.最大ワイルドカード数は,パターン中

表1 アミノ酸配列の例 Table 1 Example of amino acid sequences.

sequence id	sequence
1	MFKALRTIPVILNMNKDSKLCPN
2	MSPNPTNHTGKTLR

に連続して出現してもよいワイルドカードの最大数を 示している.例として,最大ワイルドカード数を2と した場合を考える. F**K*Aは最大ワイルドカー ド数2を満たしているが,F***K*Aはワイルド カードが連続して3つ出現しているので,最大ワイル ドカード数2を満たしていない.本論文では,最大ワ イルドカード数を max_wc と表す.

長さ k のパターン $\langle pat^k \rangle$ のアミノ酸配列データ ベース S における支持数は、パターン $\langle pat^k \rangle$ を含む タプルの数 (配列の数) となる、本論文では、最小支 持数を min_sup と表す.

パターン $\langle pat^k \rangle$ を含むタプルの数が最小支持数以 上のとき, パターン $\langle pat^k \rangle$ を k-頻出パターンと呼 ぶ. 支持数が cnt である k-頻出パターン $\langle pat^k \rangle$ を " $\langle pat^k \rangle$: cnt" と表現する. ここで, n 個の k-頻出パ ターンが S より見つかったとすると, これらの k-頻 出パターンを $P_k = \{ \langle pat_1^k \rangle : cnt_1, \langle pat_2^k \rangle : cnt_2, \cdots, \langle pat_n^k \rangle : cnt_n \}$ と表す.

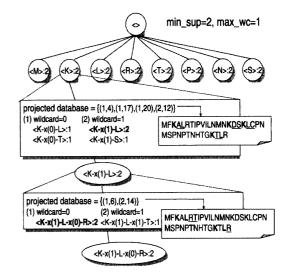
k-頻出パターンから長さ (k+1) のパターンを作り 出すために,アミノ酸配列データベース中に存在する すべての k-頻出パターンについて,各 k-頻出パター ン $\langle pat^k \rangle$ の最右端文字の右隣の位置 (アミノ酸配列上 のオフセット)を記録する.このオフセットの集合を射 影データベース (Projected Databases) と呼ぶ.頻出 パターン $\langle pat^k \rangle$ の射影データベースの定義は次のとお りである. $PDB(\langle pat^k \rangle) = \{(sid, pos)|s_{sid} \in S, pos$ は $\langle pat^k \rangle$ の最右端文字の右隣の位置, $1 \leq pos \leq ||$ $s_{sid} || \}$

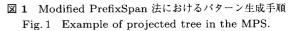
アミノ酸配列データベース S より取り出さ れる頻出パターンの集合を P とすると、P = $\{P_1, P_2, \dots, P_{max_length}\}$ となる。頻出パターンに含 まれる最大文字要素の数は max_length 個である。

2.2 頻出パターン抽出例

表 1 のアミノ酸配列の例を使用し、Modified PrefixSpan 法の具体的なアルゴリズムの動作を説明する. この例では、最小支持数が 2 ($min_sup = 2$) で最大 ワイルドカード数を 1 ($max_wc = 1$) としている. 図 1 に Modified PrefixSpan 法におけるパターン生 成手順を示す.

まず,配列データベースをスキャンし 1–頻出パター ン $\langle pat^1 \rangle$ を取り出す.表1の例では,頻出パターンは





 $P_1 = \{ \langle M \rangle : 2, \langle K \rangle : 2, \langle L \rangle : 2, \langle R \rangle : 2, \langle T \rangle : 2, \langle P \rangle : 2, \langle N \rangle : 2, \langle S \rangle : 2 \} となる.$

配列データベースをスキャンするとき,文字要素の 右隣のオフセットを記録し射影データベースを作成す る.1-頻出パターンである" $\langle K \rangle$:2"の射影データ ベースは PDB($\langle K \rangle$) ={(1,4),(1,17),(1,20),(2,12)} となる.すべての1-頻出パターンの射影データベー ス PDB($\langle pat^1 \rangle$)を射影データベースの集合である PDBLIST¹に集合要素として挿入する.これにより, PDBLIST¹={PDB($\langle M \rangle$),...,PDB($\langle S \rangle$)}が成立 する.PDBLIST¹ から PDB($\langle pat^1 \rangle$)を1つずつ取 り出し,2-頻出パターン抽出処理を行う.PDBLIST¹ が空の場合,処理を終了する.

ここで、1-頻出パターンである" $\langle K \rangle$: 2"に着目 し、2-頻出パターン以降の抽出処理内容をみていく. $PDBLIST^1$ から $PDB(\langle K \rangle)$ を取り出した場合で ある、

 $PDBLIST^{1}$ からオフセットを使って長さ 2 のパ ターンを生成する.最大ワイルドカード数が1であるた め、ワイルドカード数が0の場合から考える.それぞれ のオフセットにワイルドカード数を足した値が示す文字 要素は、それぞれ、 $s_{1}[4+0] = \langle A \rangle$ 、 $s_{1}[17+0] = \langle D \rangle$ 、 $s_{1}[20+0] = \langle L \rangle \geq s_{2}[12+0] = \langle T \rangle$ である.文字要 素 $A \geq D$ は 1-頻出パターンではないので除外する. 文字要素 $L \geq T$ をパターン $\langle K - x(0) \rangle$ に連結する. パターン { $\langle K - x(0) - L \rangle : 1, \langle K - x(0) - T \rangle : 1$ } の支持数はそれぞれ 1 であるために 2-頻出パターン とはならない.

次に、ワイルドカード数が1の場合を考える.それ ぞれのオフセットにワイルドカード数を足した値が示 す文字要素は、 $s_1[4+1] = \langle L \rangle$ 、 $s_1[17+1] = \langle S \rangle$ 、 Vol. 46 No. SIG 10(TOM 12)

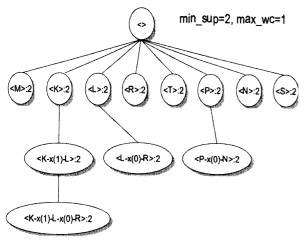


図 2 列挙木 Fig. 2 Example of projected tree.

 $s_1[20+1] = \langle C \rangle \geq s_2[12+1] = \langle L \rangle$ である.文 字要素 C は 1-頻出パターンではないので除外す る.文字要素 L と S をパターン $\langle K - x(1) \rangle$ に 連結する.パターン $\langle K - x(1) - L \rangle$ の支持数は 2 となるので 2-頻出パターンとなる.このとき,頻 出パターン $\langle K - x(1) - L \rangle$ の射影データベースは $PDB(\langle K - x(1) - L \rangle) = \{(1,6), (2,14)\}$ となり,集 合 $PDBLIST^2$ に $PDB(\langle K - x(1) - L \rangle)$ を集合要 素として挿入する.

同様に処理を続け、3-頻出パターン $\langle K - x(1) - L - x(0) - R \rangle$ が抽出される. すべての処理を終えた ときに、図2のような列挙木ができあがる.

2.3 処理手順

Modified PrefixSpan 法の最も大事な考えは tree projection である. k-頻出パターンの最右端に続く1 文字をすべてアミノ酸配列より取り出し, k-頻出パ ターンの最右端に結合し,長さ (k+1)のパターンを 作成する.もし,作成した長さ (k+1)のパターンが 最小支持数を満たすならば,長さ (k+1)のパターン は (k+1)-頻出パターンとなる.

以下に Modified PrefixSpan 法の基本処理手順の概 要を示す. Modified PrefixSpan 法の処理手順は 2 つ のフェーズから構成される.

フェーズ1:

まず、アミノ酸配列データベース S をスキャンし、現れるアルファベット α の支持数を数えあげてい く.スキャン時に最右端文字の右隣のオフセット を記憶し射影データベース $PDB(\langle \alpha \rangle)$ を構築し ていく、スキャンが終わったときに最小支持数よ りも支持数が多いアルファベット α が 1-頻出パ ターン $\langle pat^1 \rangle$ となる、すべての 1-頻出パターン $\langle pat^1 \rangle$ を P_1 にそれぞれ挿入する、最後に各 1-頻 出パターン $\langle pat^1 \rangle$ に対応する射影データベース PDB($\langle pat^1 \rangle$)を集合 PDBLIST¹ の集合要素と して挿入する.

フェーズ 2:

もし $PDBLIST^{k}$ が空ならば処理を終了する. $PDBLIST^{k}$ が空でない場合、 $PDBLIST^{k}$ の 中から $PDB(\langle pat^k \rangle)$ $(k \ge 1)$ を 1 つ取り出す. 射影データベース $PDB(\langle pat^k
angle)$ を使用して k–頻 出パターンより長さ (k+1) のパターンを作成 し、それぞれ支持数を数えあげていく、パターン 作成時に,最右端文字の右隣のオフセットを記憶 し, 射影データベース $PDB(\langle pat^{k+1} \rangle)$ を構築す る. $PDB(\langle pat^{k+1} \rangle)$ の構成は以下のとおりであ る. $(i,j) \in PDB(\langle pat^k \rangle), 0 \leq w \leq max_wc$ に対して、 $\langle pat^{k+1} \rangle = \langle pat^k - x(w) - S_i[j +$ w] $(S_i[j+w] = \alpha \ \varepsilon \ s <) \ \varepsilon \ t < \delta$. このとき $PDB(\langle pat^{k+1} \rangle) = PDB(\langle pat^k - x(w) - \alpha \rangle) =$ $\{(i, j_{new}) | (i, j) \in PDB(\langle pat^k \rangle), \alpha = S_i[j +$ $[w], j_{new} = j + wc + 1, j_{new} \le ||S_i||$ である.作 成と支持数の数えあげが終わったときに, 最小支持 数よりも支持数が多い,長さ (k+1) のパターンが (k+1)-頻出パターン $\langle pat^{k+1} \rangle$ となる. (k+1)-頻 出パターン $\langle pat^{k+1}
angle$ を P_{k+1} にそれぞれ挿入す る. 最後に, (k+1)-頻出パターン $\langle pat^{k+1} \rangle$ に 対応する射影データベース $PDB(\langle pat^{k+1} \rangle)$ を $PDBLIST^{k+1}$ に挿入する.

フェーズ2を繰り返し,頻出パターンをすべて抽出 する.

3. 関連研究

3.1 配列データからの頻出パターン抽出

配列データ(系列データとも呼ばれる)から高速に 類出パターンを抽出することは,顧客の購買履歴には じまり,ネットワークアクセス履歴とDNA 配列やア ミノ酸配列などの分子生物情報などにわたり様々な分 野で重要な課題となっている.特に顧客の購買履歴に ついての頻出パターン抽出アルゴリズムは逐次・並列 処理ともに様々な研究が行われ,効果的なアルゴリズ ムが数多く存在する.

1990年代後半に, apriori⁹⁾ベースの頻出パターン 抽出アルゴリズム¹⁰⁾が提案された. aprioriは頻出ア イテムセットを抽出するアルゴリズムとして元々提案 されてきたもので配列データからの頻出パターンを抽 出するのにはいくつかの欠点があり,最小支持数が小 さくなると性能が急激に悪化することが指摘されてい る²⁾.性能低下の原因として,候補パターンの数が大 きくなることと何度もすべての配列データベースをス キャンしなければならないことがあげられている.

apriori ベースの頻出パターン抽出アルゴリズムの 欠点を解決するために, Han らは新しい頻出パター ン抽出のアルゴリズムとして, tree projection という 考えを導入した. tree projection ベースのアルゴリズ ムでは k-頻出パターン (長さ kの頻出パターン)よ り (k + 1)-頻出パターンを抽出するとき, k-頻出パ ターンの最右端以降のデータを1つ追加し, パターン を抽出していく. tree projection の最新アルゴリズム である PrefixSpan 法^{2),3)} は apriori ベースのアルゴ リズムよりも高速であることが性能評価により示され ている.

apriori ベースと tree projection ベースのアルゴリ ズムは特に顧客の購買履歴など、ビジネス分野におけ る頻出パターン抽出を研究の対象としていて、分子生 物情報の分野を十分にサポートしていない.アミノ酸 配列から分子生物学者が興味を持つような頻出パター ンを抽出できるようにするため、Modified PrefixSpan 法が提案されている. Modified PrefixSpan 法は tree projection ベースである PrefixSpan 法を拡張したも のである. 複数のアミノ酸配列の様々な位置に存在す る固定長ワイルドカード領域を含む頻出パターンを取 り出すことができる.

一方,配列データからの頻出パターン抽出処理は非 常に時間のかかる処理として知られているため,並列 化による高速化が行われてきた. apriori ベースのア ルゴリズムを中心に様々な効果的な並列化手法が存在 する^{11)~14)}.しかしながら,我々が知る限り tree projection ベースのアルゴリズムに関する並列化手法の 研究は Guralnik ら^{15),16)} による研究のみである.

3.2 tree projection ベースアルゴリズムの並列化 について

*tree projection*ベースのアルゴリズムの並列化手法, 負荷分散手法を Guralnik らが提案している.

3.2.1 対象データの違い

文献 15), 16) では主に顧客の購買履歴などのビジ ネスデータを対象としている. 顧客の購買履歴は1つ の配列データサイズは小さいが,件数が数10万件か ら数100万件に及び,総データサイズが非常に大きい. よって,データを各計算機に分散配置させた環境下で の,タスク分割による並列化手法が用いられている.

本研究が対象としているアミノ酸の配列データは, 件数は多くて数千件だが1つの配列データのサイズが 100以上や1,000に及ぶものであり,総データサイズ は大きくないが組合せが爆発し非常に CPU コストを 必要とする.対象とするアミノ酸の配列データは比較 的小さいため,各計算機にあらかじめデータ全体を配 置しておくか,処理を開始する際に全計算機に複製を 転送する.

3.2.2 タスクの定義の違い

Guralnik らは, tree projection の探索木を部分木 に分け,部分木探索をタスクと定義している.初期タ スクとしてユーザが定めた閾値 k まで頻出パターン 抽出を行い,閾値以降の頻出パターン抽出処理をタス クとして各計算機に分配する.生成された初期タスク は,使用する計算機数と等しい数に分割され,各計算 機に分配される.

本研究では、タスクとして小粒度タスクを扱う.小 粒度タスクの特徴については、5章で詳しく述べる.

3.2.3 負荷分散手法の違い

文献15),16)で提案されている負荷分散手法は,タ スクの負荷の見積りを行い,各計算機の負荷が均一に なるような手法を用いている.負荷の見積もり方は頻 出パターンの支持数に基づいている.支持数の大きな 頻出パターンからそれ以降の長さのすべての頻出パ ターンを抽出する場合,支持数の小さな頻出パターン よりも負荷が大きいだろうと仮定して各計算機に割当 てを行う.タスクを早く処理し終えた計算機がランダ ムに他の計算機にタスクリクエストを送信する.タス クリクエストを受け取った計算機は,割り当てられた タスクを2つに分割し,分割したタスクに関連した データベースを送信することで動的負荷分散を実現し ている.

本研究において,文献 15),16) で提案されている 手法を用いると,タスクの処理時間を見積もれないの で,どのようにタスク分割すれば負荷が均等になるか 分からない.そこで,並列 Modified PrefixSpan 法の 動的負荷分散手法としてアイドル状態の計算機が現れ ると,一度マスタプロセスに小粒度タスクをすべて集 めて小粒度タスクを再分配するマスタ・タスク・ステ イル法を適用した.

4. マスタ・ワーカ型による並列化とその問題点

4.1 マスタ・ワーカ型の適用

Modified PrefixSpan 法は,完全に独立なタスク分 割による並列処理が行えるため,並列化では典型的な マスタ・ワーカ型を使用する.マスタ・ワーカ型並列 処理は1つのマスタプロセスと並列処理を行う複数の ワーカプロセスから構成される.まず,マスタプロセ スで1つのタスクを複数のタスクに分解し,分解した タスクをそれぞれワーカプロセスに割り当て,並列処 Vol. 46 No. SIG 10(TOM 12) Modified PrefixSpan 法の並列化と動的負荷分散手法

理を実行していく.

Modified PrefixSpan 法の並列処理に、マスタ・ワー カ型を使用した理由は、以下のとおりである. Modified PrefixSpan 法では, s-頻出パターンから (s+1) 以降 の頻出パターンを抽出するとき, s-頻出パターンを抽 出するのに至った処理内容を必要としない. (s+1)-頻 出パターンを抽出する際に (pat^s) の最右端文字以 降の文字を調べるだけでよいからである. (pat^s)の 最右端文字の右隣のオフセットを記憶しているのは, $PDB(\langle pat^s \rangle)$ である. よって, s-頻出パターン $\langle pat^s \rangle$ から (s+1) 以降のすべての頻出パターンを抽出するた めには、 $\langle pat^s \rangle$ と $PDB(\langle pat^s \rangle)$ があればよい、 $\langle pat^s \rangle$ と PDB((pat^s)) を受け取ったワーカプロセスは,他 のワーカプロセスからの他の情報は何も必要なく s-頻 出パターン $\langle pat^s \rangle$ から (s+1) 以降のすべての頻出パ ターンを抽出できる.

4.2 タスクプールによる動的負荷分散の問題点

マスタ・ワーカ型並列処理では通常タスクプールに よる動的負荷分散手法を持つ.マスタプロセスはユー ザがあらかじめ指定した閾値 s まで s-頻出パターン を抽出する. s-頻出パターンから (s+1) 以降の頻出 パターン抽出処理を1つのタスク(大粒度タスク)と してタスクプールに挿入する. 大粒度タスクを早く処 理し終えたワーカプロセスに次々と割り当てていく. 大粒度タスクの処理時間に少しの差があったとしても 早く処理を終えたワーカプロセスに次々と大粒度タス クが割り当てられるため、負荷の偏りを避けることが できると期待される.

マスタ・ワーカ型並列処理で小粒度タスクを用いて いない理由を示す.マスタ・ワーカ型の並列処理にお いて,タスクプールに挿入するタスクを小粒度タスク とすると、小粒度タスクを受け取ったワーカプロセス は小粒度タスクを処理し, 生成した小粒度タスクを再 度マスタプロセスに送信しなければならない、これは、 後に示す制限型マスタ・ワーカ法と同意であり、通信 量が大幅に増加し、性能が低下してしまう.よって, マスタ・ワーカ型並列処理では大粒度タスクを用いて いる.

並列 Modified PrefixSpan 法における大粒度タスク の処理時間はアミノ酸配列の特徴に依存し、極端に大 きな差がある.この特徴によりタスクプールを使用し た動的負荷分散では、以下の2つの課題が存在する.

- 処理の終盤になって非常に処理時間が大きい大粒 度タスクがいくつかのワーカプロセスに割り当て られた場合、十分なスピードアップが得られない.
- 初期生成した大粒度タスクがワーカプロセス数よ

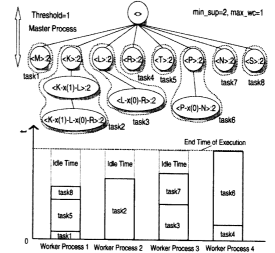


図 3 並列 Modified PrefixSpan 法における並列パターン生成 手順

Fig. 3 Parallel pattern extraction steps in the Parallel Modified PrefixSpan.

りも小さい場合、大粒度タスクを割り当てられな いワーカプロセスが発生する.

図3を例として考える.図3では、まずタスク1 からタスク4までがそれぞれワーカプロセス1から ワーカプロセス4に割り当てられている. 最も小さな タスク1を割り当てられたワーカプロセス1が次にタ スク5を割り当てられ、次にタスク6がワーカプロセ ス4に割り当てられる. そしてタスク8までがすべて 割り当てられたとき、ワーカプロセス1はマスタプロ セスのグローバルタスクプールが空なので他のワーカ プロセスの終了を待つことになる。図3では、タスク 6を実行しているワーカプロセス4の終了を待つこと になる.

Modified PrefixSpan 法によるアミノ酸配列からの 頻出パターン抽出処理の特徴を示すために Kringle データセットで予備的な解析を行った(配列データの 詳細は 6.1 節で示す. 使用した計算機は 6.2 節で示す PC クラスタを構成するうちの1台である). パラメー タとして, 最小支持数を14 (最小支持率20%), 最大 ワイルドカード数を6として解析を行った.

図4に各1-頻出パターンから2-頻出パターン以降 の全頻出パターンを抽出するのに必要となった処理時 間を示す. つまり、1 つのタスクを k-頻出パターン から(k+1)以降の頻出パターン抽出処理(大粒度タ スク)と見なした場合である.たとえば、"C"を接頭 辞とする頻出パターンをすべて抽出するために必要と なった処理時間を示している.図4から,特に"C", "G", "K"を接頭辞とする頻出パターン抽出処理に負 荷が偏っていることが分かる.これらは、実際に抽出 を行ってみて分かった結果であり、はじめからこれら

144

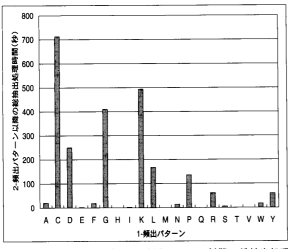


図 4 1−頻出パターンごとの 2−頻出パターン以降の総抽出処理時
 間 (Kringle)

Fig. 4 Processing time of all frequent pattern extraction after 2-frequent pattern from each 1-frequent pattern (Kringle).

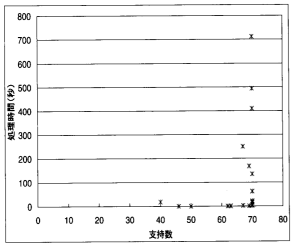
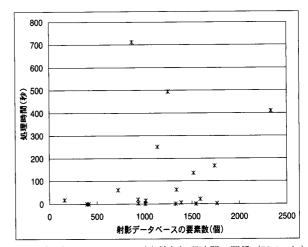


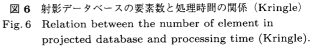
図 5 支持数と処理時間の関係 (Kringle) Fig. 5 Relation between support and processing time (Kringle).

の接頭辞に続く処理が多いとは判断できない.

図5は、図4に示す1-頻出パターンの支持数と、 1-頻出パターンから2-頻出パターン以降のすべての 頻出パターンを抽出する処理時間の関係を示している. 図5より、支持数が最大(70)でも数秒で処理を終了 するものもあることが分かる.支持数が高い大粒度タ スクが支持数の低い大粒度タスクよりも処理時間を多 く必要とするとは考えにくい.

図6は図4に示す1-頻出パターンの射影データ ベースの要素数と、1-頻出パターンからから2-頻出 パターン以降のすべての頻出パターンを抽出する処理 時間の関係を示している.図6より大粒度タスクの 処理時間は射影データベースの要素数に比例していな いことが分かる.射影データベースの要素数が1,000





個程度でも約 700 秒かかっている大粒度タスクもあれ ば,射影データベースの要素数が 2,400 個の場合でも 約 400 秒程度で処理を終了できる大粒度タスクも存在 している.

5. マスタ・タスク・ステイル法

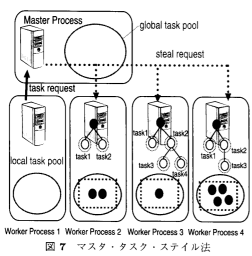
5.1 概 要

前章で示した課題を解決するために,新しい動的負 荷分散手法として以下の特徴を持った,マスタ・タス ク・ステイル法を提案する.提案手法は,以下の特徴を すべて含めてマスタ・タスク・ステイル法と定義する.

ワーカプロセスにもタスクプールを配置
 マスタプロセス以外に、すべてのワーカプロセスに
 タスクプールを持たせる.マスタプロセスのタスク
 プールをグローバルタスクプールと呼び、ワーカプ
 ロセスのタスクプールをローカルタスクプールと呼ぶ.ワーカプロセスにローカルタスクプールを配置
 することで、ワーカプロセスよりタスクを奪い取る
 ことができる.

(2) 小粒度タスクを採用

長さ k から長さ (k+1) の頻出パターンを抽出する 処理を小粒度タスクと呼ぶ.マスタプロセスで閾値 1 まで頻出パターンを抽出し,生成された 1-頻出 パターンから 2-頻出パターンを抽出する処理を小 粒度タスクとしてグローバルタスクプールに挿入す る.ワーカプロセスでは,マスタプロセスから小粒 度タスクを受け取ると,小粒度タスクを実行し生成 された 1-頻出パターンから 2-頻出パターンを抽出 する処理をそれぞれ小粒度タスクとしてワーカプロ セスのローカルタスクプールに挿入する.ワーカプ ロセスは,ローカルタスクプールの小粒度タスクが Vol. 46 No. SIG 10(TOM 12)





なくなるまで「ローカルタスクプールからの小粒度 タスクの取り出し,小粒度タスクの実行,生成され た小粒度タスクのローカルタスクプールへの挿入」 を繰り返す.

(3) マスタプロセスによるワーカプロセスからのタスク奪い取り

ワーカプロセスよりタスクリクエストを受け取った ときにグローバルタスクプールが空であれば、マス タプロセスは全ワーカプロセスにタスク奪い取りの メッセージを送信する、タスク奪い取りのメッセージ を受け取ったワーカプロセスはローカルタスクプー ルの小粒度タスクをマスタプロセスに送信する、マ スタプロセスは受け取った小粒度タスクをグローバ ルタスクプールに挿入する.

本論文で提案しているマスタ・タスク・ステイル法 はマスタ・ワーカ型の並列処理をモデルとして適応し ている.タスク・ステイル法は、マスタプロセスを持 たない完全分散型の並列処理のモデルであり、マスタ プロセスを持つマスタ・タスク・ステイル法とはまった く異なる.よって、マスタ・タスク・ステイル法は、マ スタ・ワーカ型と完全分散型の相反するモデルどうし を単に組み合わせるという考え方で得られるものでは なく、マスタ・ワーカ型の並列処理のモデルに新しい 動的負荷分散機能を追加するという考え方で得られた.

5.2 処理手順

以下,マスタプロセスとワーカプロセスの詳細な処 理ステップを示す(図7にマスタ・タスク・ステイル 法の概念図を示す).

マスタプロセス:

- (1) マスタプロセスは 1-頻出パターンを抽出する.
- (2) 1-頻出パターンから 2-頻出パターンを抽出す る処理を1つのタスク(小粒度タスク)としてグ

ローバルタスクプールに挿入する. グローバルタ スクプールの1つの小粒度タスクの表現は $\langle pat^1 \rangle$ と $PDB(\langle pat^1 \rangle)$ のペアとしている.

- (3) マスタプロセスはワーカプロセスからタスク リクエストを受け取る.グローバルタスクプール に小粒度タスクがあれば小粒度タスクを1つ取り 出し,その小粒度タスクをワーカプロセスに送信 する.(3) へ戻る.もしグローバルタスクプール が空であれば(4) へ.
- (4) マスタプロセスはすべてのワーカプロセスに タスク奪い取りのメッセージを送信し、すべての ワーカプロセスから小粒度タスクを受け取る.受 け取った小粒度タスクが1つ以上存在するかどう かにより次の処理を行う.
 - (a) 受け取った小粒度タスクが1つ以上存在 すれば、その小粒度タスクをグローバルタス クプールに挿入する.タスクリクエストを送 信したワーカプロセスに1つ小粒度タスクを 送信し、(3) へ.
 - (b) 1つも小粒度タスクを受け取らなかった
 場合,すべてのワーカプロセスのタスクリク
 エストに対して終了のメッセージを返信し,
 処理を終了する.
- ワーカプロセス:
- ワーカプロセスはマスタプロセスにタスクリ クエストを送信する.
- (2) タスクリクエストの返信により次の処理を 行う.
 - (a) マスタプロセスよりタスクリクエストの
 返信として小粒度タスクを受け取ると、ワーカプロセスは小粒度タスクをローカルタスク
 プールに挿入し、(3) へ.
 - (b) マスタプロセスよりタスクリクエストの
 返信として終了のメッセージを受け取ると、
 処理を終了する.
- (3) もしローカルタスクプールが空であれば(1)
- へ.ローカルタスクプールより小粒度タスクを取 り出す.小粒度タスクを実行し,生成された小粒度 タスクをローカルタスクプールに挿入し,(3)へ. 上述の処理中にマスタプロセスからタスク奪い取 りメッセージを受け取った場合,ワーカプロセス は,小粒度タスクの処理を終えた後(処理中の小 粒度タスクをすべてローカルタスクプールに挿入 した後),ローカルタスクプールにあるすべての小 粒度タスクをマスタプロセスに送信する.つまり, ローカルタスクプールにタスクが存在しないとい

146

情報処理学会論文誌:数理モデル化と応用

Table 2 Details of sequence data.								
パラメータ データセット	データ件数(件)	総長 (バイト)	平均長(バイト)	最大長(バイト)	最小長(バイト)			
Kringle	70	23,385	334	3,176	53			
Zinc Finger	467	245,595	525	4,036	34			
Leucine	370	139,422	376	3,224	3			

表2 配列データの詳細

表3 パラメータ Table 3 Parameters.

パラメータ データセット	評価	最小支持数(最小支持率%)	最大ワイルドカード数
Kringle	評価 1	14 (20%)	5
	評価 2	14 (20%)	7
Zinc Finger	評価 1	140 (30%)	5
	評価 2	117 (25%)	7
Leucine	評価 1	37 (10%)	6
	評価 2	37 (10%)	9

うことは、そのワーカプロセスには処理中の小粒 度タスクも存在しないことになる. この処理の後 にマスタプロセスが小粒度タスクをまったく受け 取っていなければ, すべての小粒度タスクを処理 し終えたことになる. 個々の小粒度タスクの実行 は瞬時に終了するので小粒度タスクの処理を待つ アイドル時間は考慮しなくてもよい(6章「性能 評価 (で示す).

5.3 既存の動的負荷分散手法との比較

マスタ・ワーカ型の動的負荷分散手法として、制限 型マスタ・ワーカ法17)が存在する.

制限型マスタ・ワーカ法は並列分枝限定法に適して いる. ワーカプロセスでユーザが指定した閾値までタ スクを生成し、生成されたタスクをマスタプロセスに 戻すことで、限定操作ができる.マスタプロセスに戻 したタスクをワーカプロセスに再分配することを繰り 返すので、タスク粒度が細かくなり、きめ細かな負荷 の偏りの解消が可能となる.しかしながら、解を毎回 マスタプロセスに戻すので,通信のオーバヘッドが大 きくなる.

マスタ・タスク・ステイル法は、負荷が偏った時点 でのみワーカプロセスのすべてのタスクをマスタプロ セスに集めるので、制限型マスタ・ワーカ法程通信量 は増えず、ある程度きめ細かな負荷分散を行うことが できる.

6. 性能評価

PC クラスタに並列 Modified PrefixSpan 法を実装 し、並列化とその動的負荷分散手法であるマスタ・タ スク・ステイル法の性能評価を行った.

6.1 配列データ

この実験で使用した配列データは PROSITE¹⁸⁾ が提 供している, Kringle というモチーフを含む配列データ (以下, Kringle データセットと呼ぶ)と, Zinc Finger というモチーフを含む配列データ(以下, Zinc Finger データセットと呼ぶ), Leucine というモチーフを含 む配列データ(以下, Leucine データセット)を使用 した. 各配列データの詳細を表2に示す.

6.2 評価 1:小規模クラスタでの性能評価

16 台で構成された PC クラスタで性能評価を行った. 各計算機の性能は次のとおりである. Intel Pentium4 プロセッサ 2.53 GHz, 1.5 GB メモリを搭載し, 各計 算機は 100 Mbit/sec イーサネットスイッチで接続さ れている. OS には RedHat9.0 を使用し、通信にはソ ケット通信と MPICH¹⁹⁾の version 1.2.5 を MPI ラ イブラリとして使用した.評価1,評価2で使用した 各配列のパラメータを表3に示す.

図8, 図9, 図10 に並列 Modified PrefixSpan 法 の動的負荷分散手法としてタスクプールによる動的負 荷分散手法のみ(制限型マスタ・ワーカ法ではない) を適用した場合の性能向上比を示す。マスタプロセス での閾値は "Threshold n" と表現する.

マスタプロセスでの閾値を大きくすると性能が向上 していることが分かる.図8より,Kringleデータセッ トでの性能評価で、16台で最大14倍の性能向上が得 られている.マスタプロセスでの閾値を大きく設定す ることで生成される大粒度タスクの粒度が細かくなる からである.大粒度タスクの粒度を細かくすることで, ある程度大粒度タスクの負荷を均一にすることができ, タスクプールによる動的負荷分散手法が効果的に機能 Vol. 46 No. SIG 10(TOM 12)

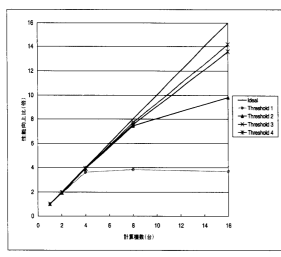


図8 性能向上比(タスクプール, Kringle) Fig.8 Speed up (Task Pool, Kringle).

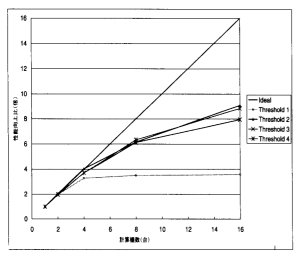


図 9 性能向上比(タスクプール, Zinc Finger) Fig. 9 Speed up (Task Pool, Zinc Finger).

する.しかしながら, Zinc Finger データセットで性能 評価を行った図9では16台で最大9倍程度, Leucine データセットで性能評価を行った図10では16台で 最大8倍程度の性能向上しか得られていない.大粒度 タスクの粒度は細かくなったが,大粒度タスクの負荷 に大きな差があり十分な性能向上が得られなかったと 考えられる.

閾値を大きく設定すると、大粒度タスクの粒度が細かくなり性能向上が期待できるが、マスタプロセスでの閾値までの処理(初期タスク生成)がボトルネックになってしまう可能性がある.そこで、Leucineデータセットで評価を行ったときのマスタプロセスでの閾値までの処理時間が全体の処理時間の何%程度を占めているのか測定した.Threshold 1 の場合、全体の0.04%、Threshold 2 の場合、全体の1.4%、Threshold 3 の場合、全体の11%、Threshold 4 の場合、全

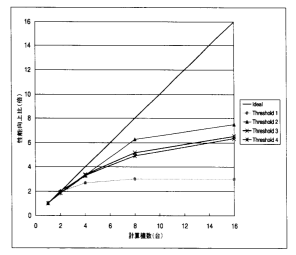


図 10 性能向上比 (タスクプール, Leucine) Fig. 10 Speed up (Task Pool, Leucine).

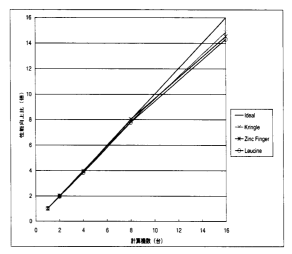


図 11 性能向上比 (マスタ・タスク・ステイル法) Fig. 11 Speed up (Master-Task-Steal methodology).

体の37%,であった.閾値を大きくするとマスタプロ セスでの処理量が増加しており,閾値を4に設定した 場合は明らかにマスタプロセスでの初期タスク生成が ボトルネックとなっている.

閾値の設定はユーザの経験的な判断に基づくしかな く、どのように閾値を設定すれば最適な性能向上が得 られるか判断することはできない.

図 11 に並列 Modified PrefixSpan 法の動的負荷分 散手法としてマスタ・タスク・ステイル法を適用した 場合の性能向上比を示す.図 11 より,各データセッ トで評価を行った場合,16 台で約 15 倍の性能向上が 得られた.この理由として,マスタ・タスク・ステイ ル法により各計算機の処理時間が均一になり,有効な 性能向上比が得られたと考えられる.

図 12 は、16 台の計算機を使用し、タスクプール による動的負荷分散手法のみ(制限型マスタ・ワーカ

表 4 処理時間(秒) Table 4 Processing time (sec).

データセット	て (台) 1	2	4	8	16	32	64
Kringle	5,098.98	82 2,385.872	1,201.855	597.019	297.027	149.664	79.775
Zinc Finger	14,111.3	51 6,980.963	3,484.779	1,738.217	872.557	439.467	224.565
Leucine	2,071.00	0 1,755.243	653.764	288.179	128.780	68.684	38.529

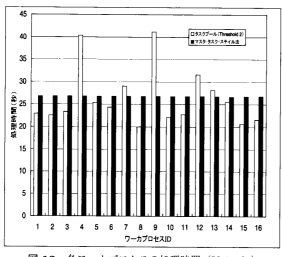


図 12 各ワーカプロセスの処理時間 (Kringle) Fig. 12 Processing time of each worker process (Kringle).

法ではない)を用いた場合と、マスタ・タスク・ステ イル法を用いた場合の各ワーカプロセスの処理時間を 調べたものである.タスクプールにおけるマスタプロ セスの閾値は2と設定している.使用した配列データ は Kringle データセットである.タスクプールによる 動的負荷分散手法を用いた場合、ワーカプロセス間の 負荷が偏っていることが分かる.マスタ・タスク・ス テイル法では、各ワーカプロセスの処理時間が均一に なっており、図 11 に示すような効果的な性能向上比 が得られた.

並列 Modified PrefixSpan 法の動的負荷分散手法と してマスタ・タスク・ステイル法を適用した場合,16 台規模の PC クラスタでは16 台で約15 倍と,効果 的な性能向上比が得られた.各計算機の負荷が均一に なっていることも確認できた.

6.3 評価2:中規模クラスタでの性能評価

64 台で構成された PC クラスタを使用して性能評価 を行った.本評価ではマスタ・タスク・ステイル法につ いての評価を行う.各計算機の性能は次のとおりであ る.Intel Pentium4 プロセッサ 2.8 GHz, 1.0 GB メ モリを搭載し,各計算機は 1,000 Mbit/sec イーサネッ トスイッチで接続されている.OS には Fedora 2.0 を 使用した.評価で使用した各配列のパラメータは表 3 に示すとおりである.

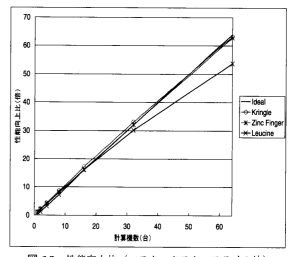


図 13 性能向上比(マスタ・タスク・ステイル法) Fig. 13 Speed up (Master Task Steal methodology).

表5 初期タスク生成時間と初期タスク数 Table 5 Initial task generation time and the number of initial tasks.

データセット	初期タスク生成時間(秒)	タスク数(個)
Kringle	0.0045	20
Zinc Finger	0.0576	20
Leucine	0.0314	20

各データセットでの処理時間を表4に,性能向上比 を図13に示す.図13より,16台以上の計算機を使 用してもKringleデータセット,Zinc Fingerデータ セットでの評価において,64台で約64倍と理想性能 向上比と同様の性能向上比が得られている.Leucine データセットでの評価においては,64台で約53倍の 性能向上比が得られている.Leucineデータセットに おいては,表4に示すように,32台の計算機を使用 した場合,すでに70秒程度で処理が終了しているの で64台使用した場合でも53倍程度の性能向上しか 得られなかった.

初期タスクが使用する計算機数よりも少ない場合, タスクを割り当てられない計算機があるという問題を 回避できているか調べた.表5に示すように,初期 タスクはすべてのデータセットにおいて20個であり, 20台よりも多い計算機を使用した場合,初期タスクが 割り当てられない計算機が出現する.しかしながら,

Vol. 46 No. SIG 10(TOM 12) Modified PrefixSpan 法の並列化と動的負荷分散手法

台数	通信回数(回)	通信量(Kbytes)
32 台	4,837	3,664
64 台	7,382	4,600
32 台	4,499	47,202
64 台	8,016	75,335
32 台	8,164	25,968
64 台	9,761	26,882
	32 台 64 台 32 台 64 台 32 台	32 台 4,837 64 台 7,382 32 台 4,499 64 台 8,016 32 台 8,164

表 6 マスタプロセスの送受信量と通信回数 Table 6 Amount of sending and receiving and frequency in master process.

各データセットでの性能向上比より,タスクが割り当 てられないワーカプロセスが存在していないと考えら れる.マスタ・タスク・ステイル法の機能が効果的に 働いている.

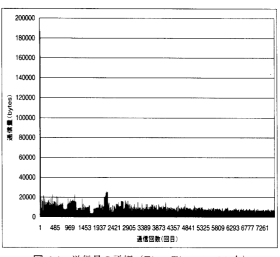
使用する計算機数が増加すると、マスタプロセスで の処理がボトルネックになると予想できる.そこで、 マスタプロセスでの処理がボトルネックになっていな いか調べた.

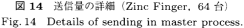
まず,マスタプロセスでの初期タスク生成の処理時間を調べた.表5にマスタプロセスでの初期タスク生成の処理時間を示す.初期タスク生成の処理時間は1 秒もかかっておらず,大規模な抽出処理において初期 タスク生成処理がボトルネックになることはない.

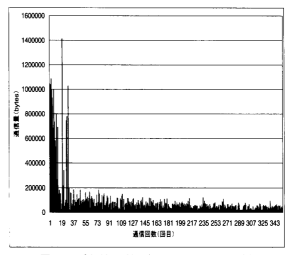
個々の小粒度タスクの実行時間は,0.001 秒程度で 終了する.Zinc Finger データセットによる性能評価 の際に個々の小粒度タスクの実行時間を計測し,平均 値を算出したところ,0.001156 秒であった.よって, 5.2 節のワーカプロセスの処理手順に示したように, タスク奪い取りの際に小粒度タスクの実行待ちによる アイドル時間は発生しないと考えてよい.

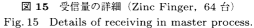
次に,各データセットでの性能評価におけるマスタ プロセスの送受信量と通信回数を表6に示す.表6よ り,各データセットにおいて台数が増加するごとにマ スタプロセスでの通信回数,送受信量ともに増加して いることが分かる.Zinc Finger データセットによる 評価で最高約75 M バイトの送受信量が発生している. しかしながら,各計算機は1,000 Mbit/sec イーサネッ トスイッチで接続されており,全体で約75 M バイト の通信はほぼオーバヘッドが発生しないと考えてよい. Kringle データセット,Leucine データセットにおい ても同様である.

図 14, 図 15 は, 64 台用いた場合の Zinc Finger データセットでの性能評価における通信量の詳細を 示す.通信回数は表 6 より, 8,016 回発生している. 図 14, 図 15 より, マスタプロセスでの送信回数は受 信回数よりも少ないが, 個々の通信の通信量をみると 送信量よりも受信量のほうが多い. これは, マスタプ









ロセスはタスク奪い取りが発生している時点でのみ各 ワーカプロセスから小粒度タスクをすべて受信するの で,個々の通信をみると送信量よりも受信量のほうが 多い.最高で1.4Mバイトの通信量が発生しているの みであるので,通信の遅延による問題は発生しないと 考えられる.しかしながら,通信量が小さな通信が数 多く発生していることから,グリッド環境のように通

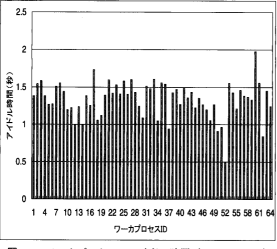


図 16 ワーカプロセスのアイドル時間 (Zinc Finger) Fig. 16 Idle time in worker processes.

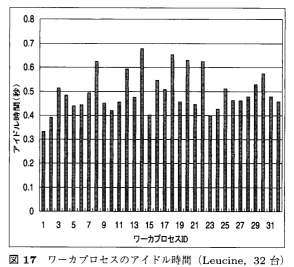
信性能がクラスタより劣る場合,本手法を用いると通 信回数が多く,通信の遅延によりワーカプロセスでの タスク待ちのアイドル時間が増加してしまう可能性が ある.

最後に,図16に各ワーカプロセスがマスタプロセ スにタスクリクエストを送信してから小粒度タスクを 受け取るまでのアイドル時間を合計したものを示す. 図16は64台の計算機を使用し,Zinc Finger データ セットを用いて評価を行ったときの各ワーカプロセス のアイドル時間を示している.

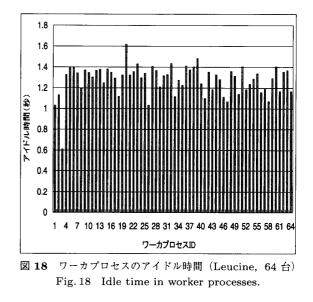
各ワーカプロセスとも1秒程度のアイドル時間が発 生しているのみで、マスタプロセスにタスクリクエス トを送信して小粒度タスクを受け取るまでほぼアイド ル時間が発生していない.最大でも全体の処理時間の 2%程度のアイドル時間が発生しているだけである.

Leucine データセットで性能向上が 64 台で 53 倍程 度しか得られていない理由がマスタプロセスのボトル ネックでないことを示す. 図 17, 図 18 は Leucine データセットを使用して 32 台, 64 台で評価を行った 際の各ワーカプロセスのアイドル時間を示している. 32 台の場合, アイドル時間は全体の処理時間の 1%程 度であり, 64 台でも全体の処理時間の 4%程度のアイ ドル時間しか発生していない. このことより, Leucine データセットでの評価において 64 台で 53 倍の性能 向上しか得られなかった理由がマスタのボトルネック ではないことが分かる.

64 台で構成された中規模 PC クラスタでの性能評価においては,64 台で最大 64 倍の性能向上比が得られた.マスタプロセスがボトルネックになっていないことも確認できた.



4 17 ワーカフロセスのアイトル時間(Leucine, 32 台) Fig. 17 Idle time in worker processes.



7. まとめ

本論文では、Modified PrefixSpan 法を並列化した 並列 Modified PrefixSpan 法を示し、実際の PC ク ラスタに実装した。Modified PrefixSpan 法の並列化 には、タスク分割によるマスタ・ワーカ型の並列化手 法を用いた.また、その動的負荷分散手法であるマス タ・タスク・ステイル法を提案し、性能評価を行った。 マスタ・タスク・ステイル法では、小粒度タスクを採 用した。ワーカプロセスにもタスクプールを持たせ、 ワーカプロセスが小粒度タスクを処理するごとに生成 した小粒度タスクをタスクプールに挿入する。アイド ル状態のワーカプロセスが出現した時点で、マスタプ ロセスがすべてのワーカプロセスのタスクプールから 小粒度タスクを集め、再分配することで負荷の均一化 を図った.性能評価では、64 台で最大約 64 倍の性能 向上比を得ることができた.各計算機の負荷が均一に なっていること,台数を増やしてもマスタプロセスが ボトルネックになっていないことも確認した.

今後の課題として,台数が数百台規模や数千台規模 になった場合や,グリッド環境における並列処理方式 の検討があげられる.

謝辞 本研究の一部は広島市立大学・特定研究費(一 般研究費(コード番号:3106)),文部科学省科学研究 費補助金(課題番号:16700114),日本学術振興会・ 科学研究費補助金(基盤研究(C),(一般),課題番号: 17500097)の支援により行われた。

参考文献

- Kitakami, H., Kanbara, T., Mori, Y., Kuroki, S. and Yamazaki, Y.: Modified prefixspan method for motif discovery in sequence databases, Proc. Trends in Artificial Intelligence, 7th Pacific Rim International Conference on Artificial Intelligence (PRICAI2002), Lecture Notes in Computer Science, Vol.2417, pp.482–491, Springer (2002).
- Han, J. and Pei, J.: Mining frequent patterns by pattern-growth: Methodology and implications, *SIGKDD Explorations*, Vol.2, No.1, pp.14–20 (2000).
- 3) Pei, J., Han, J., Mortazavi-Asl, B., Pinto, H., Chen, Q., Dayal, U. and Hsu, M.: Prefixspan: Mining sequential patterns by prefix-projected growth, Proc. 17th International Conference on Data Engineering, pp.215–224, IEEE Computer Society (2001).
- 4) Sutou, T., Tamura, K., Mori, Y. and Kitakami, H.: Design and implementation of parallel modified prefixspan method, *High Performance Computing, Proc. 5th International Symposium, ISHPC*, Lecture Notes in Computer Science, Vol.2858, pp.412–422, Springer (2003).
- 5) 高木 允,田村慶一,周藤俊秀,北上 始:並 列 modified prefixspan 法における動的負荷分散 手法,情報処理学会研究報告,Vol.2004, No.67, pp.9–15 (2004).
- 6) Carriero, N. and Gelernter, D.: How to write Parallel Programs, The M.I.T. Press (1990).
- Quinn, M.J.: PARALLEL PROGRAMMING in C with MPI and OpenMP, McGraw-Hill College (2003).
- 8) Wilkinson, B. and Allen, M.: Parallel Programming Techniques and Applications Using Networked Workstations and Parallel Computers, Prentice Hall (1999).
- 9) Agrawal, R., Imielinski, T. and Swami, A.N.:

Mining association rules between sets of items in large databases, Proc. 1993 ACM SIGMOD International Conference on Management of Data, pp.207-216, ACM Press (1993).

- Agrawal, R. and Srikant, R.: Mining sequential patterns, Proc. 11th International Conference on Data Engineering, pp.3-14, IEEE Computer Society (1995).
- Agrawal, R. and Shafer, J.C.: Parallel mining of association rules, *IEEE Trans. Knowl. Data Eng.*, Vol.8, No.6, pp.962–969 (1996).
- 12) Shintani, T. and Kitsuregawa, M.: Parallel mining algorithms for generalized association rules with classification hierarchy, *Proc. ACM* SIGMOD International Conference on Management of Data (SIGMOD 1998), pp.25–36, ACM Press (1998).
- Tamura, M. and Kitsuregawa, M.: Dynamic load balancing for parallel association rule mining on heterogenous pc cluster systems, *Proc.* 25th International Conference on Very Large Data Bases, pp.162–173, Morgan Kaufmann (1999).
- 14) Park, J.S., Chen, M.-S. and Yu, P.S.: Efficient parallel and data mining for association rules, *Proc. 1995 International Conference on Information and Knowledge Management (CIKM* '95), November 28 – December 2, 1995, Baltimore, Maryland, USA, pp.31–36, ACM (1995).
- 15) Guralnik, V. and Karypis, G.: Parallel treeprojection-based sequence mining algorithms, *Parallel Computing*, Vol.30, No.4, pp.443–472 (2004).
- 16) Guralnik, V. and Karypis, G.: Dynamic load balancing algorithms for sequence mining, *Computer Science and Engineering Technical Report*, No.01-020 (2001).
- 17) Aida, K., Futakata, Y. and Hara, S.: Highperformance parallel and distributed computing for the bmi eigenvalue problem, *IPDPS* (2002).
- 18) http://kr.expasy.org/prosite/
- 19) http://www-unix.mcs.anl.gov/mpi/mpich/

(平成 16 年 7 月 26 日受付)
(平成 16 年 11 月 25 日再受付)
(平成 17 年 1 月 11 日再々受付)
(平成 17 年 1 月 31 日採録)

高木

152



味を持つ.



田村 慶一(正会員)

1998年九州大学工学部情報工学 科卒業. 2000年同大学大学院シス テム情報科学研究科知能システム学 専攻修士課程修了. 2003年同大学 院システム情報科学府知能システム

允 (学生会員) 2003年広島市立大学情報科学部

知能情報システム工学科卒業.同年

同大学大学院情報科学研究科知能情

報システム工学専攻修士課程入学,

現在に至る. データマイニングに興

学専攻博士後期課程単位取得のうえ退学.博士(情報 科学). 2002年より広島市立大学情報科学部助手,現 在に至る. データベース, グリッドコンピューティン グの研究に従事、日本データベース学会、IEEE CS 各会員.

情報処理学会論文誌:数理モデル化と応用



周藤 俊秀(正会員) 2002 年広島市立大学情報科学部 知能情報システム工学科卒業. 2004 年同大学大学院情報科学研究科知能 情報システム工学専攻修士課程修了.

同年 NEC システムテクノロジー株

式会社入社.グリッドに関する研究・開発に従事.



北上 始(正会員)

1976年東北大学大学院工学研究科 博士前期課程修了. 同年富士通株式 会社入社. 以後, 富士通研究所, 新 世代コンピュータ技術開発機構,国 立遺伝学研究所客員助教授を経て,

1994年広島市立大学情報科学部教授,現在に至る. データマイニング, 生命情報学, 知識ベース等の教育 研究に従事.博士(工学).情報処理学会25周年記念 論文. 日本工学教育協会論文論説賞, 情報処理学会一 般情報処理教育小委員会委員,人工知能学会評議員, 電子情報通信学会, IEEE, ACM 各会員.

June 2005