

# Metody Rozmyte i Algorytmy Ewolucyjne

mgr inż. Piotr Kaczyński

Wydział Matematyczno-Przyrodniczy  
Szkoła Nauk Ścisłych  
Uniwersytet Kardynała Stefana Wyszyńskiego

Algorytm symulowanego wyżarzania  
Podstawowy schemat algorytmu ewolucyjnego



# Plan prezentacji

- 1 Wstęp
- 2 Algorytm symulowanego wyżarzania
  - Własności
  - Przykład symulacyjny
- 3 Prosty algorytm ewolucyjny
  - Geneza i konwencje
  - Schemat i operatory
  - Przykład działania

# Optymalizacja lokalna - przypomnienie

- Przedstawiane ostatnio algorytmy deterministyczne znajdują minimum lokalne,
- Najczęściej wykorzystywano gradient do określenia kierunku poprawy,
- Czy istnieją algorytmy dające rozwiązanie optymalne globalnie?
- **Tak**, ale kosztem tego, że są **niedeterministyczne**
- Takie algorytmy to m.in.
  - Symulowanego wyżarzania (jeden punkt),
  - Algorytmy ewolucyjne (wiele punktów),



# Zmiana konwencji zapisu

- Dotychczas stosowana konwencja (standardowa dla teorii optymalizacji):

$$\min_x f(x)$$

- Konwencja stosowana w algorytmach genetycznych:

$$\max_x f(x)$$

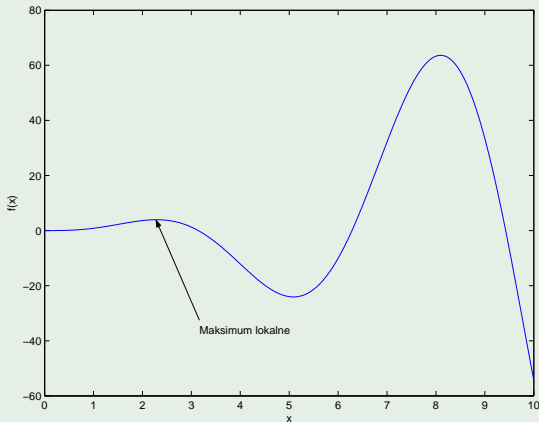
- Konwencja ta będzie stosowana do końca wykładu,
- Przypomnienie: minimalizację zawsze można zamienić na maksymalizację

$$\min_x f(x) \equiv \max_x f(x)$$



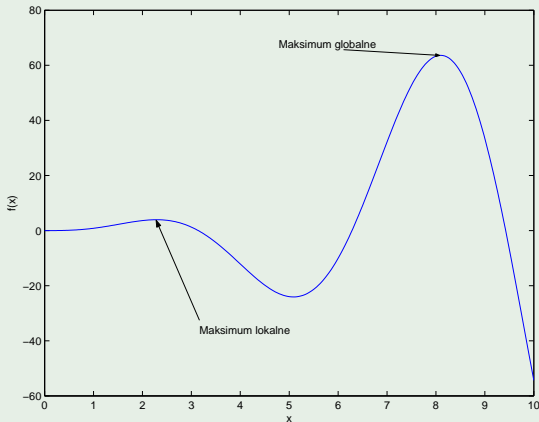
# Optymalizacja lokalna - przykład

## Przykład



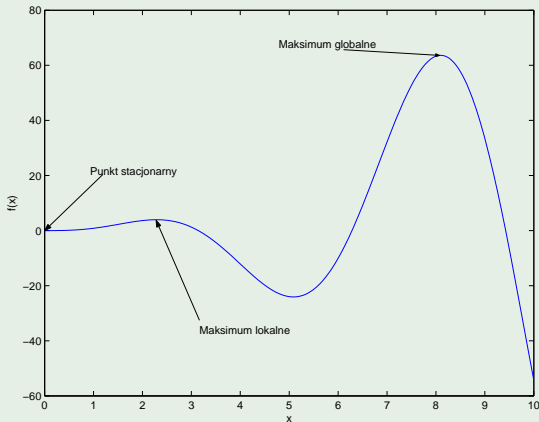
# Optymalizacja lokalna - przykład

## Przykład



# Optymalizacja lokalna - przykład

## Przykład



## Optymalizacja lokalna - przykład II

- Algorytm startując z punktu w pobliżu maksimum lokalnego zbiegnie do tego właśnie punktu,
- Algorytm startując z punktu stacjonarnego nie wykona żadnej iteracji, bo

$$\nabla f = 0$$

- Algorytm optymalizacji lokalnej startując z punktu w pobliżu maksimum globalnego zbiegnie do tego maksimum,
- Algorytmy optymalizacji lokalnej najczęściej wykonują ruch zgodnie z gradientem funkcji celu (tylko polepszają),
- Co zrobić, aby algorytm startując z okolic optimum lokalnego zbiegł do optimum globalnego?
- Aby dotrzeć do optimum globalnego trzeba zdecydować się na ruch **pogarszający** aktualne rozwiązanie.





# Ogólne własności algorytmu

- Algorytm symulowanego wyżarzania jest algorytmem iteracyjnym,

$$x_{k+1} = H(x_k)$$

gdzie  $H$  jest operatorem algorytmu,

- W algorytmie rozważany jest tylko **jeden** punkt w każdej iteracji,
- Wartość funkcji celu w punkcie wyznaczonym w kolejnej iteracji algorytmu może być większa, ale również może być **mniejsza** niż wartość funkcji celu w iteracji poprzedniej,
- Oczywiście rozwiązania polepszające powinny być w pewien sposób preferowane od pogarszających



# Schemat algorytmu symulowanego wyżarzania

- 1  $k = 1, x_k = x^{start}, T_k = T^{start}$
- 2 while not warunek stopu do
- 3  $z = x_k + \xi_k$ , gdzie  $\xi$  jest zmienną losową o zerowej wartości średniej
- 4 if  $f(z) > f(x_k)$  then
  - Przyjmij  $x_{k+1} = z$
- 5 else
  - Przyjmij  $x_{k+1} = z$  z prawdopodobieństwem

$$p_a = e^{-\frac{|\Delta f|}{T_k}}$$

gdzie  $|\Delta f| = |f(x_k) - f(z)|$

- 6 endif
- 7 Przyjmij  $T_k = h(T_k), k = k + 1,$

# Algorytm symulowanego wyżarzania — obserwacje

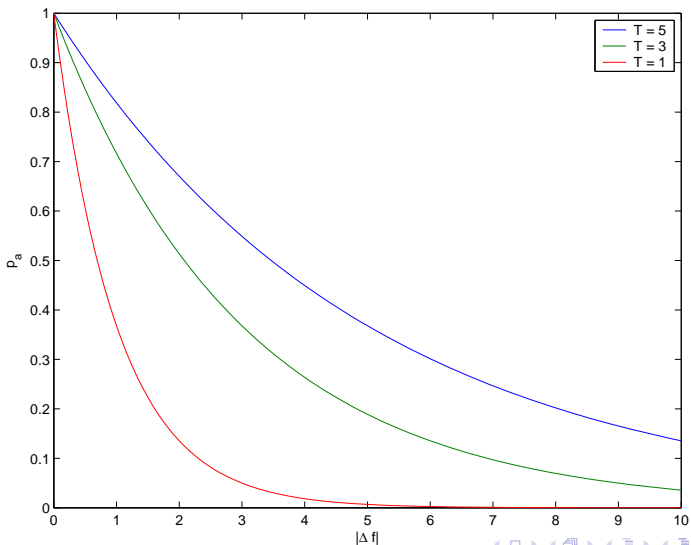
- Parametr  $T \geq 0$  nazywamy **temperaturą**,
- Dla szybkości działania algorytmu jest on bardzo istotnym parametrem,
- To, czy „gorszy” punkt zostanie wybrany jako kolejne rozwiązanie powinno być coraz mniej prawdopodobne

$$T_{k+1} < T_k$$

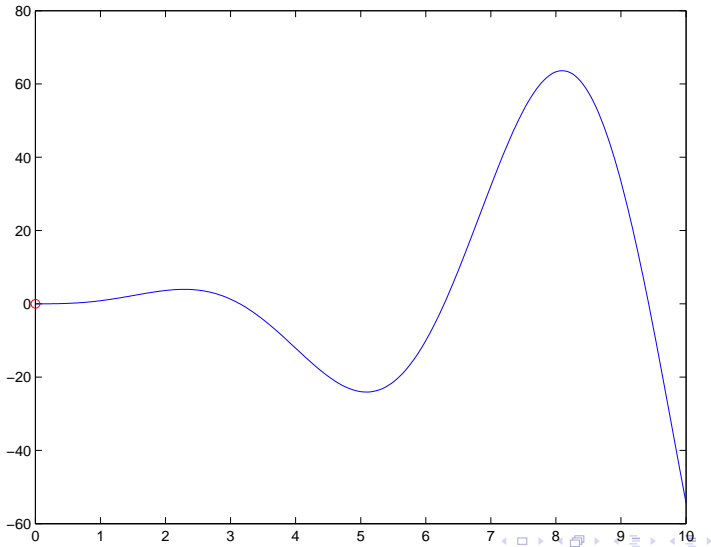
- Zbyt szybkie obniżanie osłabia dokładność algorytmu,
- Powolne obniżanie wydłuża czas obliczeń,
- Dodatkowo można zmieniać wariancję zmiennej  $\xi_k$  w kolejnych iteracjach (również zmniejszać)



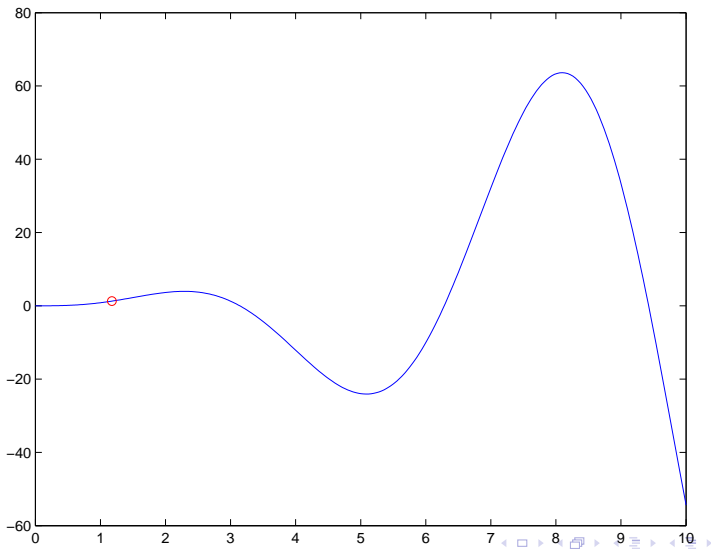
# Prawdopodobieństwo w zależności od $T$



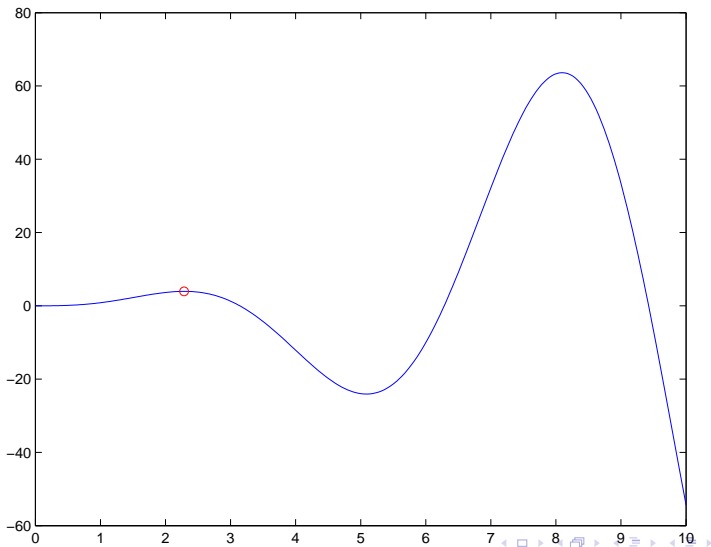
# Symulacja



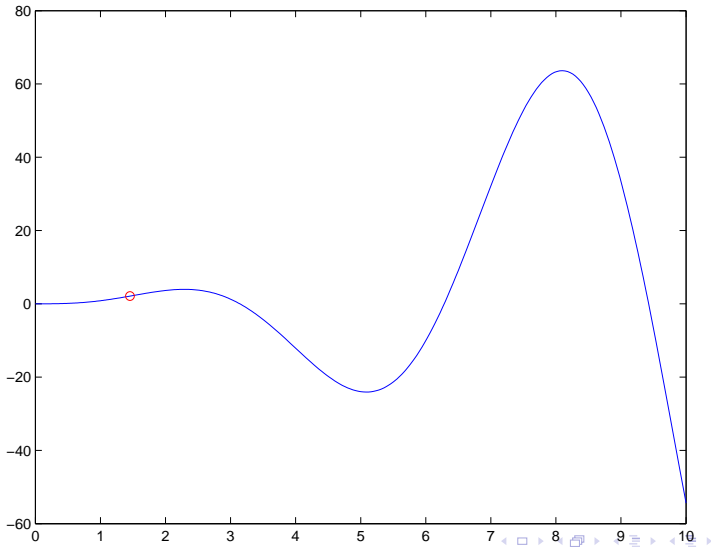
# Symulacja



# Symulacja

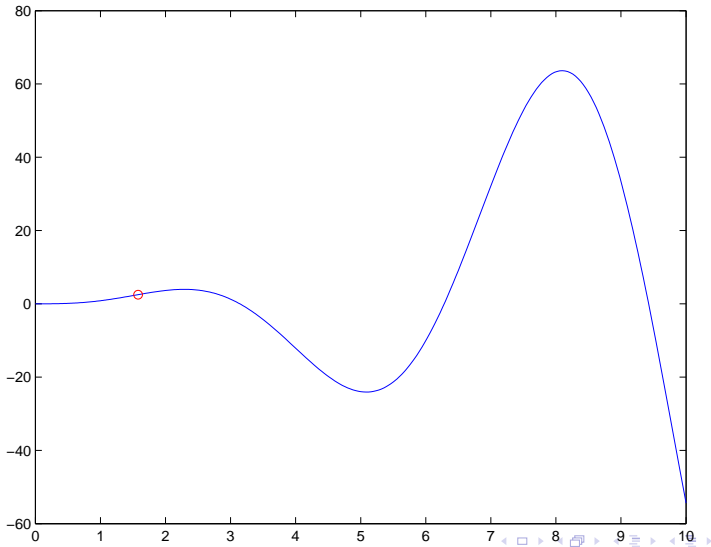


# Symulacja

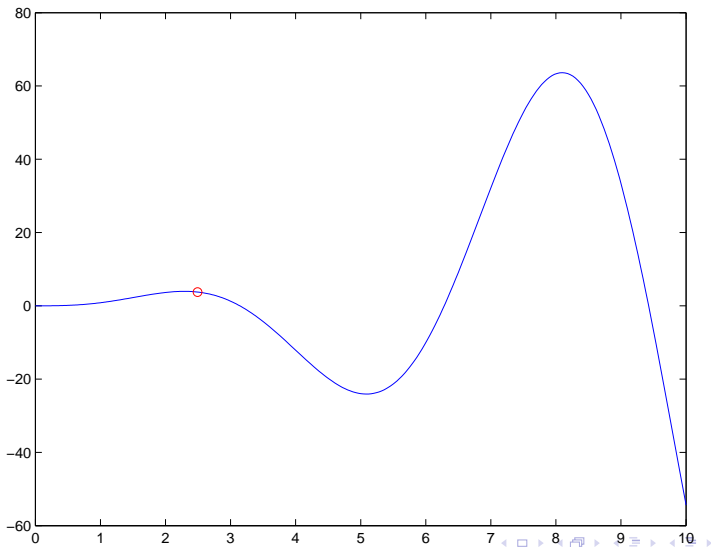




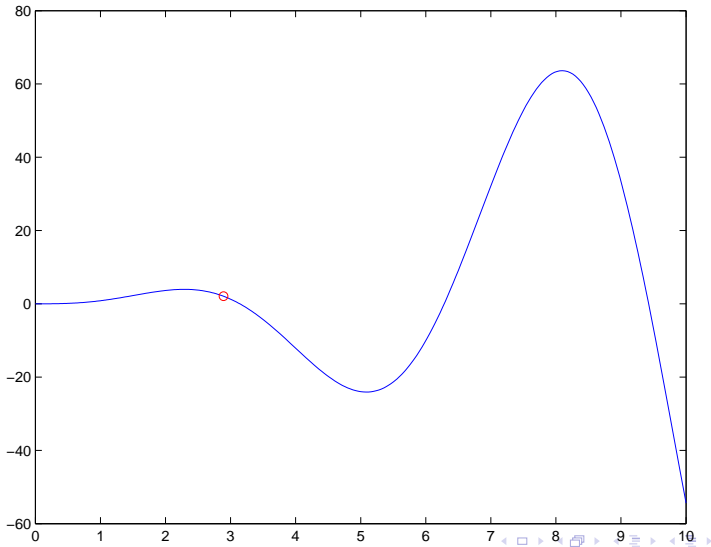
# Symulacja



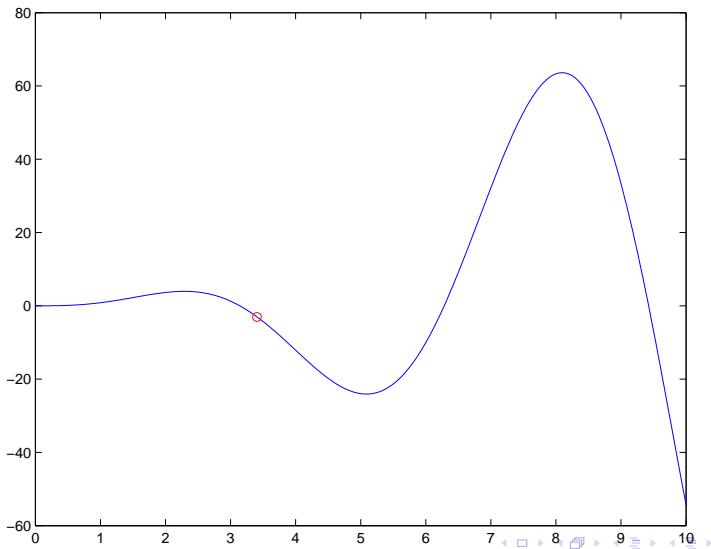
# Symulacja



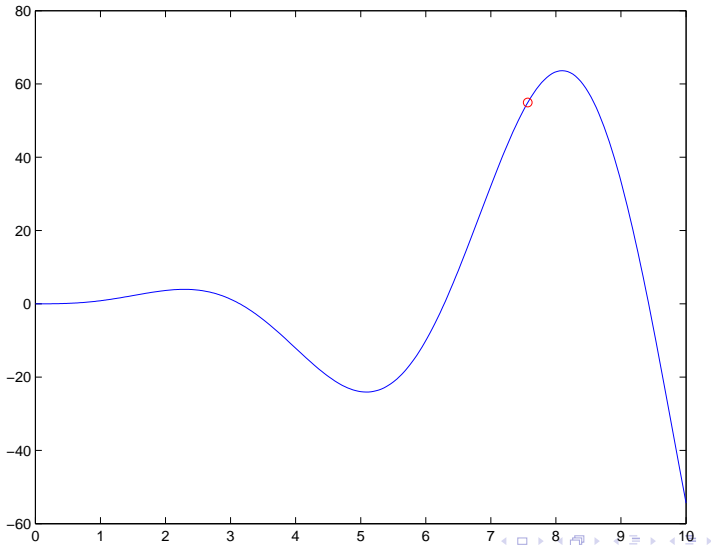
# Symulacja



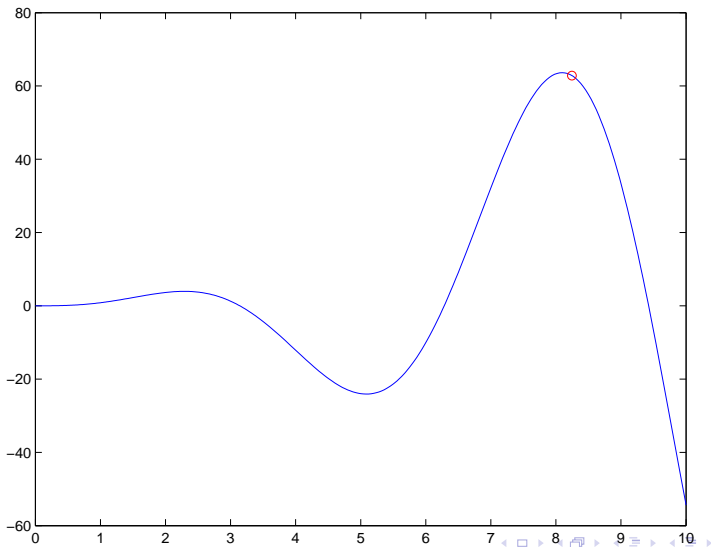
# Symulacja



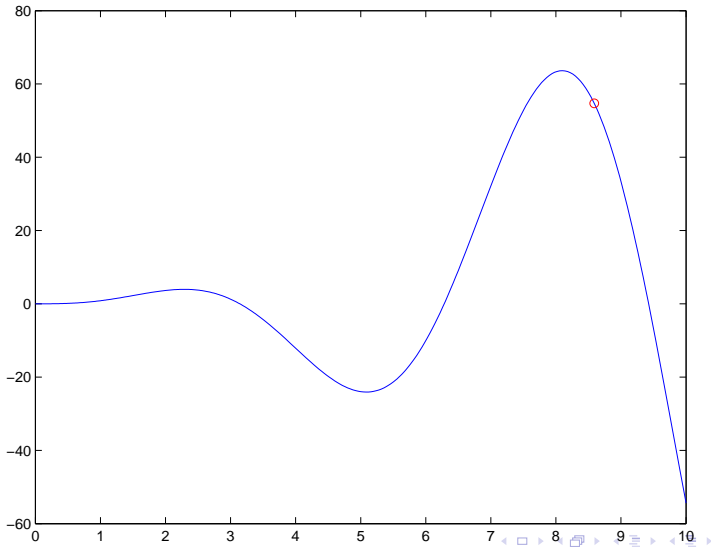
# Symulacja



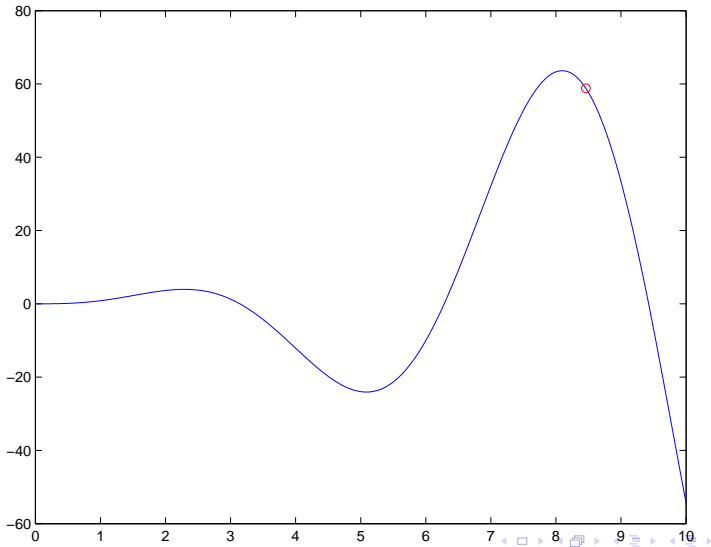
# Symulacja



# Symulacja

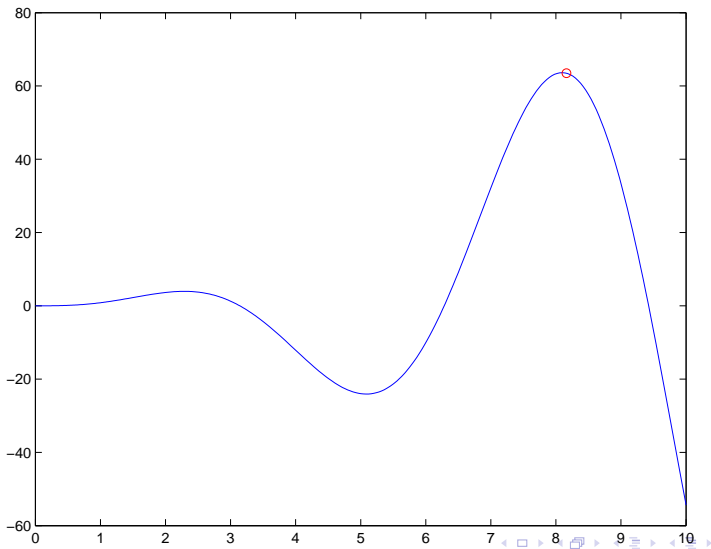


# Symulacja

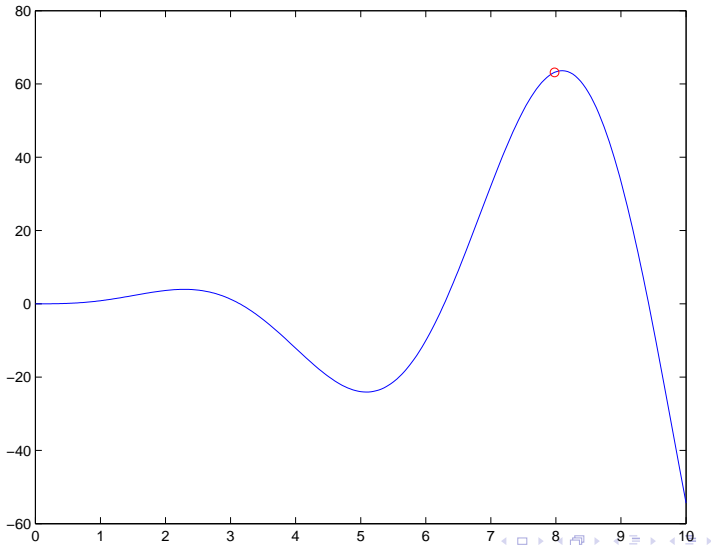




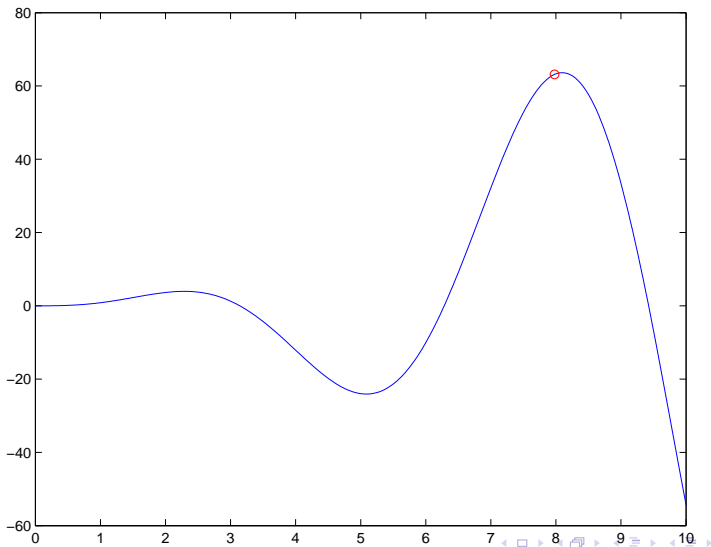
# Symulacja



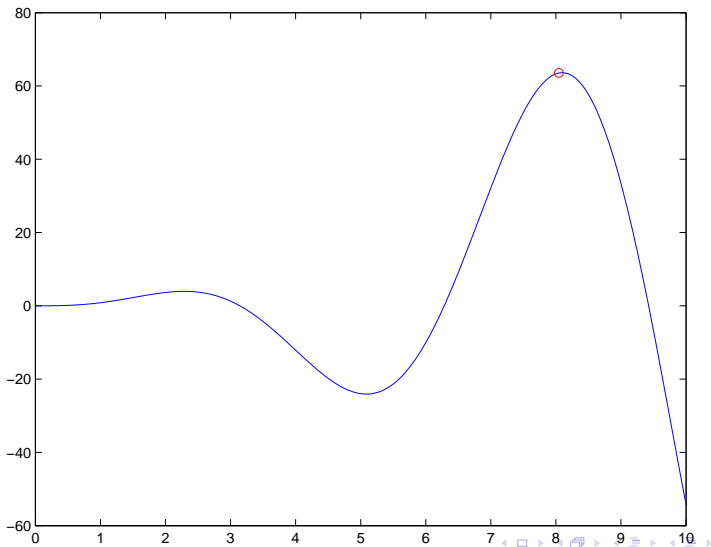
# Symulacja



# Symulacja



# Symulacja



## Przykład — podsumowanie

- Algorytm nie w każdej iteracji wykonał ruch, prezentowane były tylko te iteracje, po których on nastąpił,
- Wykonano równo 100 iteracji, tylko w 15 zmienił się  $x_k$ ,
- Przyjęto  $T_{k+1} = 0.9T_k$ , niezależnie od tego, czy wystąpiła zmiana, czy nie,
- Błądzenie losowe z rozkładem normalnym  $\xi$  o odchyleniu standardowym  $\sigma = 2$ ,
- Algorytm **znalazł** optimum globalne pomimo startu z „niewygodnego” punktu.



# Geneza

- Jak widać z algorytmu symulowanego wyżarzania – metody stochastyczne mogą dawać dobre rezultaty,
- Dodatkowo można rozważać więcej niż jedno rozwiązanie w każdej iteracji,
- Można uogólnić metodę „losowania” nowego punktu,
- Warto wykorzystać więcej niż jedno rozwiązanie do znalezienia kolejnych, lepszych punktów,
- Nadal utrzymujemy zasadę, że promujemy lepsze, ale „nie zapominamy” o gorszych



# Oznaczenia i nazewnictwo

- Algorytm ewolucyjny przetwarza pewną **populację osobników**, z których każdy jest pewną propozycją rozwiązania problemu,
- Działa on w **środowisku**, które można zdefiniować na podstawie problemu,
- Każdemu osobnikowi można przyporządkować liczbę określającą jakość przechowywanego przez niego rozwiązania zwaną **przystosowaniem**,
- Środowisko można opisać **funkcją przystosowania**,
- **Genotyp** każdego osobnika składa się z **chromosomów**, które składają się z **genów**

# Oznaczenia i nazewnictwo II

## Przykład

Dla prostego zagadnienia optymalizacji

$$\max_{x \in \mathbb{R}^3} f(x)$$

osobniki mogą składać się z jednego **chromosomu** — wektora w  $\mathbb{R}^3$ , którego każdy z elementów jest pojedynczym **genem**. Środowisko opisuje **funkcja przystosowania**  $f(x)$ , która pozwala określić dopasowanie osobnika  $x$ . Oczywiście im większa wartość przystosowania, tym lepszy osobnik.



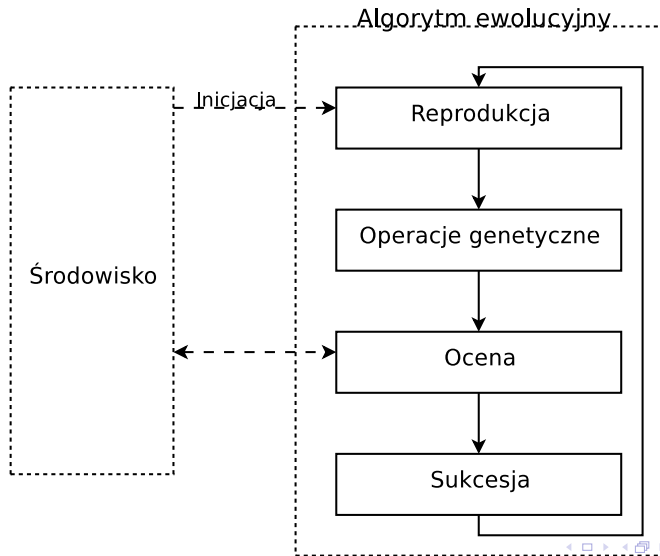


# Schemat algorytmu ewolucyjnego

- Działanie algorytmu polega na iteracyjnym wykonywaniu
  - Reprodukcji,
  - Operacji genetycznych,
  - Oceny,
  - Sukcesji,
- Algorytm jest zapoczątkowywany przez **inicjację** osobników,
- Reprodukacja i sukcesja nazywane są łącznie **selekcją**,



# Schemat algorytmu ewolucyjnego II



# Inicjacja i Ocena

- Inicjacja
  - Służy znalezieniu początkowych rozwiązań (osobników),
  - Tworzy początkową **populację** bazową,
  - Proces ten jest najczęściej losowy, niekiedy wykorzystuje się informacje o funkcji przystosowania,
  - Konieczna jest ocena nowoutworzonych osobników,
- Ocena
  - Proces oceny nowych osobników powstałych po zastosowaniu operatorów genetycznych,
  - Obliczenie funkcji przystosowania,



# Sukcesja i reprodukcja

- Łącznie nazywane **seleksją**,
- Modelują proces umierania starych osobników i walki o przewodnictwo w stadach,
- Sukcesja
  - Wybór spośród osobników z poprzedniej epoki algorytmu,
  - Podobna do reprodukcji, lecz mająca inny charakter,
  - Promuje osobniki o lepszym przystosowaniu,
  - Może nie występować w algorytmie,
- Reprodukcja
  - Tworzenie prostych kopii osobników,
  - Promowane są osobniki o lepszej funkcji przystosowania,

# Operatory genetyczne

- Razem z reprodukcją modelują proces rozmnażania, podczas którego materiał genetyczny przodków przekazywany jest potomkom
- Krzyżowanie
  - Operator który dwóm lub więcej osobnikom przyporządkowuje jeden lub więcej nowych osobników,
  - Chromosomy osobników potomnych powstają w wyniku pewnego „wymieszania” chromosomów osobników rodzicielskich,
- Mutacja
  - Losowe zaburzenie chromosomu osobnika,
  - Niewielkie perturbacje powinny być bardziej prawdopodobne niż duże.



# Schemat algorytmu

- 1  $k = 0$
- 2 inicjacja  $P^0$
- 3 ocena  $P^0$
- 4 while not warunek stopu do
  - $T^k =$  reprodukcja  $P^k$
  - $O^k =$  krzyżowanie i mutacja  $T^k$
  - ocena  $O^k$
  - $P^{k+1} =$  sukcesja  $O^k$
  - $k = k + 1$



## Opis zadania

- Zadanie polega na znalezieniu wektora binarnego o jak największej ilości jedynek w przestrzeni 10 wymiarowej,

$$\max f(x) = \sum_{i=1}^{10} x_i, \quad x \in \{0, 1\}^{10}$$

- Zadanie jest więc zadaniem programowania binarnego,
- Rozwiązanie jest oczywiste, klasyczne algorytmy mogą mieć problemy
- Przestrzeń rozwiązań do przeszukania:  $2^{10} = 1024$  elementów
- Osobniki składają się z jednego **chromosomu** o 10 **genach**,



# Zastosowane operatory genetyczne

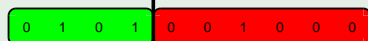
## Przykład — krzyżowanie

Osobniki rodzicielskie

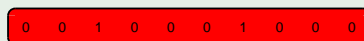
chromosom 1



chromosom 2



Osobniki potomne



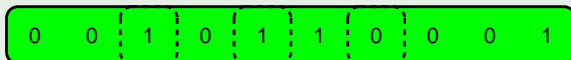
- Wybór miejsca cięcia z rozkładem jednostajnym
- Prawdopodobieństwo krzyżowania  $p_c$



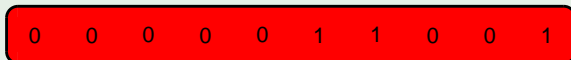
# Zastosowane operatory genetyczne II

## Przykład — mutacja

Osobnik przed mutacją



Osobnik po mutacji



- Ziana bitu na przeciwny,
- Prawdopodobieństwo zajścia zmiany  $p_m$



# Zastosowana reprodukcja

- Reprodukacja **ruletkowa**,
- Prawdopodobieństwo reprodukcji proporcjonalne do przystosowania osobnika,
- Jeśli  $f(x)$  to przystosowanie osobnika  $x$ , to

$$p_r(x) = \frac{f(x)}{\sum_{y \in P^k} f(y)}$$

oznacza prawdopodobieństwo reprodukcji zadanego osobnika  $x$



# Przykład

Na tablicy!