L'algorithme de Frank-Wolfe: une version polyatomique pour la résolution rapide du problème LASSO

Adrian Jarret, PhD student @EPFL/LCAV

en collaboration avec Matthieu Simeoni, Julien Fageot, Martin Vetterli



CANUM 2020



Programme

I. Quelques mots sur le LASSO

II. L'algorithme de Frank-Wolfe: version classique

III. Frank-Wolfe Polyatomique:

une méthode efficace pour le problème LASSO

Reconstruction linéaire et hypothèse de parcimonie

$$\arg\min_{\mathbf{x}\in\mathbb{R}^N} \quad \frac{1}{2} \|\mathbf{y} - \mathbf{H}\mathbf{x}\|_2^2 + \lambda \|\mathbf{x}\|_1$$

$$\mathbf{y} \in \mathbb{R}^L$$
$$\mathbf{H} \in \mathbb{R}^{L \times N}$$
$$\lambda > 0$$

[Tibshirani, 1996]

Reconstruction linéaire et hypothèse de parcimonie

$$\arg\min_{\mathbf{x}\in\mathbb{R}^N} \quad \frac{1}{2} \|\mathbf{y} - \mathbf{H}\mathbf{x}\|_2^2 + \lambda \|\mathbf{x}\|_1$$

$$\begin{bmatrix} \mathbf{y} \in \mathbb{R}^L \\ \mathbf{H} \in \mathbb{R}^{L \times N} \\ \lambda > 0 \end{bmatrix}$$

[Tibshirani, 1996]

$$\mathbf{y} = \mathbf{H}\mathbf{x}_0 + \mathbf{w}$$

$$\mathbf{x}^* \approx \mathbf{x}_0$$

Reconstruction linéaire et hypothèse de parcimonie

$$\arg\min_{\mathbf{x}\in\mathbb{R}^N} \quad \frac{1}{2} \|\mathbf{y} - \mathbf{H}\mathbf{x}\|_2^2 + \lambda \|\mathbf{x}\|_1$$

$$\begin{bmatrix} \mathbf{y} \in \mathbb{R}^L \\ \mathbf{H} \in \mathbb{R}^{L \times N} \\ \lambda > 0 \end{bmatrix}$$

[Tibshirani, 1996]

$$\mathbf{y} = \mathbf{H}\mathbf{x}_0 + \mathbf{w}$$

$$\mathbf{H}\mathbf{x}^* \approx \mathbf{H}\mathbf{x}_0$$

Reconstruction linéaire et hypothèse de parcimonie

$$\arg\min_{\mathbf{x}\in\mathbb{R}^N} \quad \frac{1}{2} \|\mathbf{y} - \mathbf{H}\mathbf{x}\|_2^2 + \lambda \|\mathbf{x}\|_1$$

$$\begin{bmatrix} \mathbf{y} \in \mathbb{R}^L \\ \mathbf{H} \in \mathbb{R}^{L \times N} \\ \lambda > 0 \end{bmatrix}$$

[Tibshirani, 1996]

Théorème de représentation:

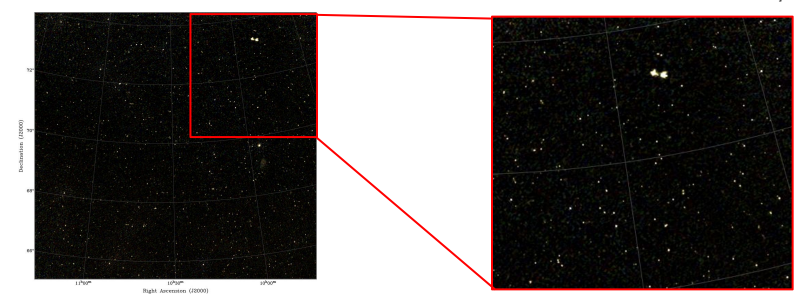
L'ensemble des solutions est un sous-ensemble non vide, convexe et compact de \mathbb{R}^N , dont les points extrêmes sont au plus L-sparse:

$$\mathbf{x}_{\text{sparse}} = \sum_{k=1}^{L} a_k \mathbf{e}_{n_k}$$

[Unser et al., 2016]

Le LASSO en radio interférométrie: intérêts et limitations

[Image: C. Riseley, G. Gurkan, G. Heald and the MSSS team.]

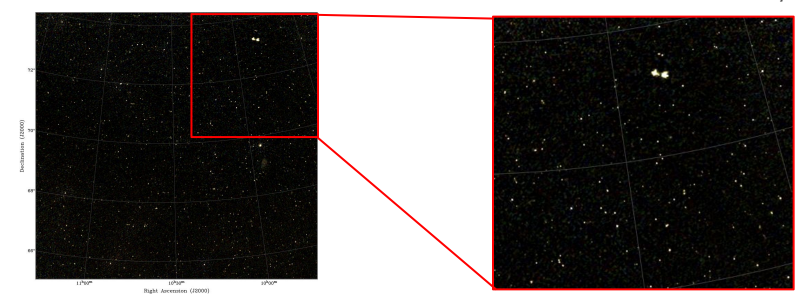


Application en RA:

Modélisation de sources ponctuelles

Le LASSO en radio interférométrie: intérêts et limitations

[Image: C. Riseley, G. Gurkan, G. Heald and the MSSS team.]



Application en RA:

Modélisation de sources ponctuelles

Limitations:

Méthodes usuelles numériquement coûteuses

Un algorithme d'optimisation convexe au comportement glouton

$$\min_{\mathbf{x} \in \mathcal{D}} f(\mathbf{x})$$

Algorithm 1: Vanilla Frank-Wolfe Algorithm (V-FW)

Initialize $\mathbf{x}_0 \in \mathcal{D}$ for $k=1,2\cdots$ do

Find an update direction: 1)

$$\mathbf{s}_k \in \arg\min_{\mathbf{s} \in \mathcal{D}} \langle \nabla f(\mathbf{x}_k), \mathbf{s} \rangle$$

Step size: $\gamma_k \leftarrow \frac{2}{k+2}$

- 2.a)
- Reweight: $\mathbf{x}_{k+1} \leftarrow (1 \gamma_k)\mathbf{x}_k + \gamma_k\mathbf{s}_k$ 2.b)

end

Un algorithme d'optimisation convexe au comportement glouton

$$\min_{\mathbf{x} \in \mathcal{D}} f(\mathbf{x})$$

Algorithm 1: Vanilla Frank-Wolfe Algorithm (V-FW)

Initialize $\mathbf{x}_0 \in \mathcal{D}$

for
$$k=1,2\cdots$$
 do

Find an update direction:

Step size:
$$\gamma_k \leftarrow \frac{2}{k+2} \langle \nabla f(\mathbf{x}_k), \mathbf{s} \rangle$$

- 2.a)
- Reweight: $\mathbf{x}_{k+1} \leftarrow (1 \gamma_k)\mathbf{x}_k + \gamma_k\mathbf{s}_k$ 2.b)

end

Direction de recherche

[Frank,Wolfe,1956]

"Atome"

Un algorithme d'optimisation convexe au comportement glouton

$$\min_{\mathbf{x} \in \mathcal{D}} f(\mathbf{x})$$

Algorithm 1: Vanilla Frank-Wolfe Algorithm (V-FW)

Initialize $\mathbf{x}_0 \in \mathcal{D}$

for
$$k=1,2\cdots$$
 do

Find an update direction: 1)

$$\mathbf{s}_k \in \operatorname{arg\,min}_{\mathbf{s} \in \mathcal{D}} \langle \nabla f(\mathbf{x}_k), \mathbf{s} \rangle$$

Step size: $\gamma_k \leftarrow \frac{2}{k+2}$

- 2.b) Reweight: $\mathbf{x}_{k+1} \leftarrow (1 \gamma_k)\mathbf{x}_k + \gamma_k\mathbf{s}_k$

$$\mathbf{x}_{k+1} = \sum_{i=0}^{k} \alpha_{i,k} \mathbf{s}_i$$

Estimation des poids

[Frank,Wolfe,1956]

11

Un exemple illustré

 $\min_{\mathbf{x} \in \mathcal{D}} f(\mathbf{x})$

Algorithm 1: Vanilla Frank-Wolfe Algorithm (V-FW)

Initialize $\mathbf{x}_0 \in \mathcal{D}$

for
$$k=1,2\cdots$$
 do

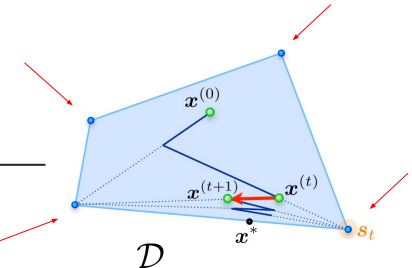
Find an update direction:

$$\mathbf{s}_k \in \operatorname{arg\,min}_{\mathbf{s} \in \mathcal{D}} \langle \nabla f(\mathbf{x}_k), \mathbf{s} \rangle$$

Step size: $\gamma_k \leftarrow \frac{2}{k+2}$

- 2.a)
- Reweight: $\mathbf{x}_{k+1} \leftarrow (1 \gamma_k)\mathbf{x}_k + \gamma_k\mathbf{s}_k$ 2.b)

end



[Lacoste-Julien et al.,

12

2013] Adrian Jarret

Les atomes générés par le LASSO

Certificat dual empirique:

$$oldsymbol{\eta}_k = rac{1}{\lambda} \mathbf{G}^T (\mathbf{y} - \mathbf{G} \mathbf{x}_k) \ \in \mathbb{R}^N$$

Sous-problème linéaire:

$$\mathbf{s}_k = \arg\max_{\mathbf{s} \in \mathcal{D}} \langle \boldsymbol{\eta}_k, \mathbf{s} \rangle$$

Atomes identifiés par FW:

$$\mathbf{s}_k = \pm M \mathbf{e}_{i_k}$$

Les atomes générés par le LASSO

Certificat dual empirique:

$$oldsymbol{\eta}_k = rac{1}{\lambda} \mathbf{G}^T (\mathbf{y} - \mathbf{G} \mathbf{x}_k) \ \in \mathbb{R}^N$$

Sous-problème linéaire:

$$\mathbf{s}_k = \arg\max_{\mathbf{s} \in \mathcal{D}} \langle \boldsymbol{\eta}_k, \mathbf{s} \rangle$$

Atomes identifiés par FW:

$$\mathbf{s}_k = \pm M \mathbf{e}_{i_k}$$

 Bilan: 1 seul atome/itération, redondance, oscillations évaluation des poids sous-optimale, ...

Ou comment accélérer FW

[**J.**,Fageot,Simeoni,20 21]

Vanilla FW

FW Polyatomique

Ou comment accélérer FW

[**J.**,Fageot,Simeoni,20 21]

Vanilla FW

FW Polyatomique

1. Un seul atome par itération

$$\mathbf{s}_k$$

1. Autoriser plusieurs atomes

$$\mathcal{I}_k = \{\mathbf{s}_1^{(k)}, \mathbf{s}_2^{(k)}, \dots\}$$

Ou comment accélérer FW

[**J.**,Fageot,Simeoni,20 21]

Vanilla FW

FW Polyatomique

1. Un seul atome par itération

$$\mathbf{s}_k$$

2. Combinaison convexe des poids

1. Autoriser plusieurs atomes

$$\mathcal{I}_k = \{\mathbf{s}_1^{(k)}, \mathbf{s}_2^{(k)}, \dots\}$$

2. Ré-évaluation de tous les poids

L'algorithme

[J.,Fageot,Simeoni,20 21]

Algorithm 2: Polyatomic FW (P-FW) of quality $\delta > 0$

Initialize:
$$\mathbf{x}_0 \leftarrow 0, \mathcal{S}_0 \leftarrow \emptyset$$
 for $k=1,2\cdots$ do $\gamma_k \leftarrow 2/(k+2)$ Polyatomic exploration:
$$\mathcal{I}_k = \{1 \leq j \leq N: |\boldsymbol{\eta}_k|_j \geq \|\boldsymbol{\eta}_k\|_\infty - \delta\gamma_k\}$$
 $\mathbf{s}_k \leftarrow \left(\sum_{i \in \mathcal{I}_k} \mathbf{e}_i\right) / \operatorname{Card}(\mathcal{I}_k)$ 1".b) Update active indices: $\mathcal{S}_k \leftarrow \mathcal{S}_{k-1} \cup \mathcal{I}_k$ 2".a) Set accuracy threshold: $\varepsilon_k = \varepsilon_0 \gamma_k$ 2".b) Update active weights:
$$\mathbf{x}_{k+1/2} \leftarrow (1-\gamma_k)\mathbf{x}_k + \gamma_k\mathbf{s}_k$$

$$\mathbf{x}_{k+1} \leftarrow \operatorname{partial_correction}(\mathbf{x}_{k+1/2}, \mathcal{S}_k, \varepsilon_k)$$
 $k \leftarrow k+1$

end

L'algorithme

[**J.**,Fageot,Simeoni,20 21]

```
Algorithm 2: Polyatomic FW (P-FW) of quality \delta > 0
```

Initialize:
$$\mathbf{x}_0 \leftarrow 0$$
, $\mathcal{S}_0 \leftarrow \emptyset$
for $k = 1, 2 \cdots$ do
 $\gamma_k \leftarrow 2/(k+2)$

1".a) Polyatomic exploration:

$$\mathcal{I}_k = \{1 \le j \le N : |\boldsymbol{\eta}_k|_j \ge \|\boldsymbol{\eta}_k\|_{\infty} - \delta \gamma_k\}$$

- 1".b) Update active indices: $\mathcal{S}_k \leftarrow \mathcal{S}_{k-1} \cup \mathcal{I}_k$
- 2".a) Set accuracy threshold: $\varepsilon_k = \varepsilon_0 \gamma_k$
- 2".b) Update active weights:

$$\mathbf{x}_{k+1/2} \leftarrow (1 - \gamma_k) \mathbf{x}_k + \gamma_k \mathbf{s}_k$$

$$\mathbf{x}_{k+1} \leftarrow \text{partial_correction}(\mathbf{x}_{k+1/2}, \mathcal{S}_k, \varepsilon_k)$$

$$k \leftarrow k+1$$

end

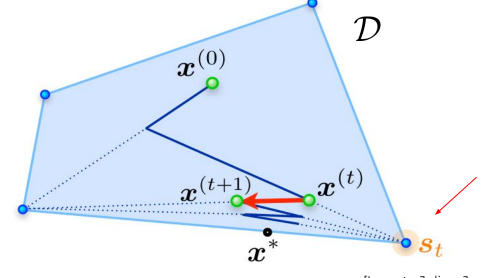
Estimation des atomes

Mise à jour polyatomique

[**J.**,Fageot,Simeoni,20 21]

$$\mathcal{I}_k : \left\langle \nabla f(\mathbf{x}_k), \mathbf{s}_k \right\rangle \in \left[\min_{\mathbf{s} \in \mathcal{D}} \left\langle \nabla f(\mathbf{x}_k), \mathbf{s} \right\rangle, \min_{\mathbf{s} \in \mathcal{D}} \left\langle \nabla f(\mathbf{x}_k), \mathbf{s} \right\rangle + \frac{\delta \gamma_k}{\delta \gamma_k} \right]$$

$$S_k \leftarrow S_{k-1} \cup \mathcal{I}_k$$



[Lacoste-Julien, J, 2013] 20

Une nouvelle stratégie d'évaluation des poids

[**J.**,Fageot,Simeoni,202

Algorithm 2: Polyatomic FW (P-FW) of quality $\delta > 0$

Initialize:
$$\mathbf{x}_0 \leftarrow 0, \mathcal{S}_0 \leftarrow \emptyset$$
 for $k = 1, 2 \cdots$ do

$$\gamma_k \leftarrow 2/(k+2)$$

1".a) Polyatomic exploration:

$$\mathcal{I}_{k} = \left\{ 1 \leq j \leq N : |\boldsymbol{\eta}_{k}|_{j} \geq ||\boldsymbol{\eta}_{k}||_{\infty} - \delta \gamma_{k} \right\}
\mathbf{s}_{k} \leftarrow \left(\sum_{i \in \mathcal{I}_{k}} \mathbf{e}_{i} \right) / \operatorname{Card}(\mathcal{I}_{k})$$

1".b) Update active indices: $S_k \leftarrow S_{k-1} \cup I_k$

- 2".a) Set accuracy threshold: $\varepsilon_k = \varepsilon_0 \gamma_k$
- 2".b) Update active weights:

$$\mathbf{x}_{k+1} \leftarrow \texttt{partial_correction}(\mathbf{x}_{k+1/2}, \mathcal{S}_k, \varepsilon_k)$$

$$k \leftarrow k + 1$$

end

Correction partielle des poids

Correction partielle des poids

Ensemble des indices actifs:

$$S_k \subset \{1,\ldots,N\}, \quad |S_k| \ll N$$

Réduction de la dimension

Correction complète des poids:

$$\mathbf{x}_{k+1} \leftarrow \underset{\mathrm{Supp}(\mathbf{x}) \subset \mathcal{S}_k}{\mathrm{arg \; min}} \quad \frac{1}{2} \|\mathbf{y} - \mathbf{H}\mathbf{x}\|_2^2 + \lambda \|\mathbf{x}\|_1$$
 LASSO à support réduit

[Jaggi, 2013]

Correction partielle des poids

Ensemble des indices actifs:

$$S_k \subset \{1, \dots, N\}, \quad |S_k| \ll N$$

Réduction de la dimension

Correction complète des poids:

$$\mathbf{x}_{k+1} \leftarrow \underset{\text{Supp}(\mathbf{x}) \subset \mathcal{S}_k}{\text{arg min}} \quad \frac{1}{2} \|\mathbf{y} - \mathbf{H}\mathbf{x}\|_2^2 + \lambda \|\mathbf{x}\|_1$$

LASSO à upport réduit

[Jaggi, 2013]

- Correction partielle:
 - Critère d'arrêt anticipé
 - Précision croissante adaptée

Deuxième nouveauté de FW Polyatomique

[J.,Fageot,Simeoni, 2021]

Canum 2020 - 12.06 Adrian Jarret

Garantie de convergence

Théorème 1: (Convergence de Frank-Wolfe Polyatomique)

• Soit:
$$\begin{cases} f(\mathbf{x}) = \frac{1}{2} ||\mathbf{y} - \mathbf{H}\mathbf{x}||_2^2 + \lambda ||\mathbf{x}||_1 \\ \mathbf{x}^* \in \arg\min f(\mathbf{x}) \end{cases}$$

• Alors:

$$f(\mathbf{x}_k) - f(\mathbf{x}^*) \le \frac{2}{k+2}(C_f + 2\delta)$$

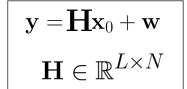
[Jaggi, 2013]

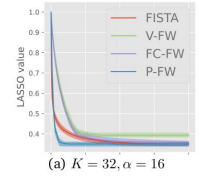
[J.,Fageot,Simeoni,20

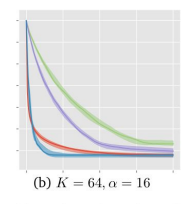
21 24

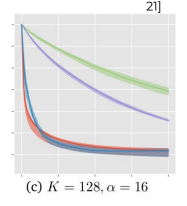
Résultats de simulations: acquisition comprimée

[**J.**,Fageot,Simeoni,20



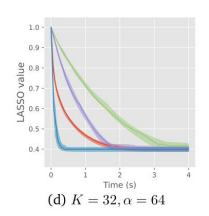


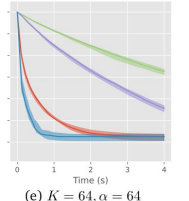


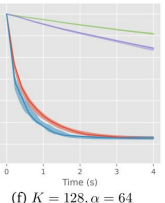




$$N = 128^2$$
$$\approx 1.6 \times 10^4$$



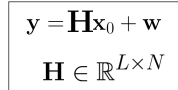




Résultats de simulations: mesures de Fourier aléatoires

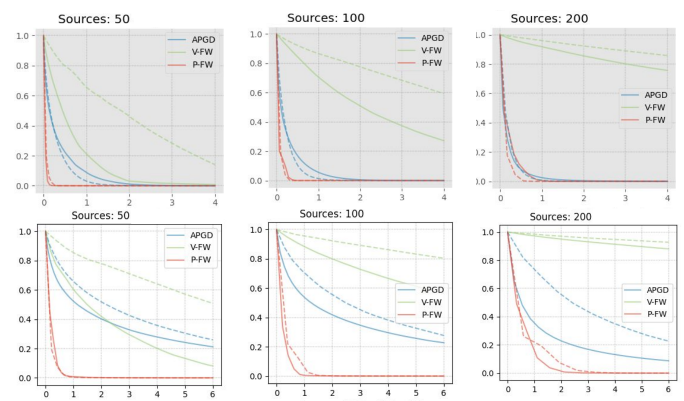
[**J.**,Fageot,Simeoni,20

26



$$L = \alpha K$$

$$N = 101^2$$
$$N = 201^2$$



Adrian Jarret

Canum 2020 - 12.06

Perspectives

- Appliquer FW Polyatomique à des problèmes de RA
 - o Données simulées, grandes dimensions
 - Mesures réelles (SKA)



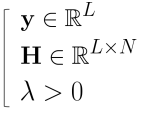
- Étendre l'algorithme à la reconstruction de signaux continus
 - Reconstruction de Diracs
 - Comment identifier les nouveaux atomes ?

$$\mathcal{F}(\mathbf{y}, \Phi s) + \mathcal{R}(s)$$

Appendix: Epigraphical lift

Differentiable LASSO problem

$$\arg\min_{\mathbf{x}\in\mathbb{R}^N} \quad \frac{1}{2} \|\mathbf{y} - \mathbf{H}\mathbf{x}\|_2^2 + \lambda \|\mathbf{x}\|_1$$





$$\underset{(t,\mathbf{X})\in\mathcal{D}}{\operatorname{arg min}} \quad \frac{1}{2} \|\mathbf{y} - \mathbf{H}\mathbf{x}\|_{2}^{2} + \lambda t$$

$$\mathcal{D} = \left\{ t, \mathbf{x} \in \mathbb{R}_+ \times \mathbb{R}^N : ||\mathbf{x}||_1 \le t \le M \right\}$$

$$M = \frac{\|\mathbf{y}\|_2^2}{2\lambda}$$

[Harchaoui et al., 2013]