优化算法实现报告

Author: lvwenlong_lambda@qq.com

Last Modified: 2016/06/20-10:04:27

Contents

project 简介
基本数据结构
一维优化算法
Fibonacci 法
黄金分割法
外推法
不精确线搜索
多维函数优化
梯度下降法
共轭梯度法
牛顿法
拟牛顿法: BFGS法与DFP法
单纯形法
鲍威尔法
Benchmark

project 简介

这个 project 是杜建洪老师课程中介绍的优化算法的 c++ 实现。实现了如下算法:

- 各种一维查找算法,如斐波那契法、黄金分割法、外推法
- 基于 strong wolfe condition 的不精确线搜索方法
- 梯度下降法(Gradient Descent Method)
- 共轭梯度法(Conjugate Gradient Method)
- 牛顿法(Newton Method)
- 拟牛顿法法(Quasi Newton Method),包括 BFGS 算法与 DFP 算法。
- 单纯形法(Simplex Method)
- 鲍威尔法(Powell Method)

这个 project 使用 **CMake** 来 build,使用者需要在系统中事先安装 CMake,程序是在 ubuntu 操作系统下编写与测试,在 g++ 4.8 版本编译器与clang 3.7 中编译测试成功。CMake 也可以生成 Windows 下 Visual Studio 的工程文件,具体的使用请参考 CMake 手册。

使用者可以使用如下方式来编译:

```
cd /path/to/this/project/src
mkdir out_build
cd out_build
cmake ..
make
cd ..
```

要安装 CMake,在 ubuntu 系统中,可以直接 sudo apt-get install cmake 来执行,在 Windows 系统中,可以去网站下载安装包。在其他系统中,可以查看 CMake 网站相关帮助。

在运行 cmake .. 命令时,可以通过下列的两个命令行选项来控制程序的行为:

- -DWRITE LOG=ON/OFF,是否在优化时对每个点进行记录,如果为OFF则只记录最终的最优点
- -DDEBUG_OPTIMIZER=ON/OFF,是否开启debug模式,如果为 ON,则会使用统一的随机数发生器种子,这样保证每次运行,都得到相同的结果。

许多算法都需要矩阵运算,在 project 中,矩阵运算调用 Eigen 实现

基本数据结构

这个 project 关注的重点在算法运行的迭代次数。因此,并没对算法运行时采用的数据结构进行优化。

用来表示函数输入参数、函数返回结果、以及待优化函数的数据类型定义如下:

```
// Input parameter for objective function
typedef std::vector<double> Paras;
// Result evaluated by objective function
class Solution { // Para evaluated result class (partial) sort
    Paras solution;
    std::vector<double> _violation; // sum of constraint violation
    double fom;
    public:
    Solution(const Paras& s, const std::vector<double>& cv, double fom) noexcept;
    Solution() =delete;
    double fom() const noexcept;
    double sum violation() const noexcept;
    const std::vector<double>& violations() const noexcept;
    const Paras& solution() const noexcept;
    Solution& operator=(const Solution&) =default;
    bool operator<(const Solution& s) const noexcept</pre>
        return _fom < s.fom();</pre>
    bool operator<=(const Solution& s) const noexcept</pre>
        return _fom <= s.fom();</pre>
    }
}:
// type signature of objective function
typedef std::function<Solution(const Paras&)> ObjFunc;
```

使用std::vector<double>来表示待优化函数的输入参数,并将其typedef为Paras。

将输入参数、目标函数的值fom,以及约束violation打包成一个class Solution,这样会带来额外的拷贝开销,但好处是编程时更加方便,比如,可以很方便的对一组函数的解进行 排序,选出最好或者最差的解,如果把输入参数跟目标函数输出分开存储,则如果要对目标函数的解进行排序,则需要额外处理输入参数与目标函数输出的同步问题。

对于目标函数的表示,我采用了 c++11 中函数式编程的特性。在 c++11 中,可以用 lambda expression 来表示一个函数,这样表示的函数可以作为数据处理,可以作为另一个函数的输入参数,也可以作为一个函数的返回值。在这个 project 中,目标函数表示为一个输入为const Paras&,输出类型为Solution的函数。这个函数由用户定义,并作为 optimizer 的构造函数的一个参数。

一维优化算法

一维函数优化是优化算法的基本,即使是多元函数,在确定了下一步搜索方向之后,也往往在搜索方向上进行线搜索(line search),在这个 project 中,实现了 Fibonacci 法,黄金分割法和外推这三个优化算法。

```
首先定义一维函数优化的基类:

class Optimizer1D
{
    protected:
        ObjFunc _func;

    public:
        Optimizer1D(ObjFunc func) noexcept : _func(func) {}
        virtual Solution optimize() noexcept = 0;
};
```

Optimizer1D的构造函数接受一个ObjFunc类型,ObjFunc即上一节介绍过的表示目标函数的类型,这里的目标函数必须是一维函数,否则,程序可能会出错。

Optimizer1D::optimize()是一个纯虚类,所有继承 Optimizer1D 类的派生类都需要实现这个方法,具体的一维优化算法就实现在这里。

Fibonacci 法

Fibonacci 法的类型声明如下:

```
class FibOptimizer : public Optimizer1D
{
    const double _lb;
    const double _ub;
    const size_t _iter;

    public:
    FibOptimizer(ObjFunc f,double lb,double ub,size_t iter) noexcept;
    Solution optimize() noexcept;
    ~FibOptimizer() {}
};
```

Fibonacci 法需要提供一个一维目标函数,同时,需要提供搜索的下界与上界,Fibonacci 最终的精度随迭代次数指数下降,因此还需要提供一个迭代次数,设置迭代次数默认为 16。

Fibonacci 的基本思路是,希望在区间 $[a_1,a_2]$ 内寻找函数 f 的最小值,则在 $[a_1,a_2]$ 内找两个点 a_3 与 a_4 ,分别计算 $y_3=f(a_3)$ 与 $y_4=f(a_4)$,比较 y_3 与 y_4 的值,若 $y_3< y_4$,则说明最小值在 $[a_1,a_4]$ 区间内,若 $y_3>y_4$,则说明最小值在 $[a_3,a_2]$ 区间内,然后依此递归。

Fibonacci 法靠 Fibonacci 数列来确定 a_3 与 a_4 的值,因为迭代次数 iter 已经确定,因此可以事先计算出从 0 到 iter 的 Fibonacci 数列,对于第 i 次迭代(从 0 开始),计算 $r=\frac{F_{iter-1-i}}{F_{iter-i}}$,然后,令 $a_3=a_2-r(a_2-a_1)$,令 $a_4=a_1+r(a_2-a_1)$ 。 Fibonacci 法实现代码如下:

```
Solution FibOptimizer::optimize() noexcept
{
    // 1-D function
    double a1 = _lb;
    double a2 = _ub;
    if (a1 > a2)
    {
        cerr << "Range error" << endl;
        exit(EXIT_FAILURE);
    }
    vector<double> fib_list{1, 1};
```

```
if (_iter > 2)
   {
       for (size t i = 2; i < iter + 1; ++i)
           fib_list.push_back(fib_list[i - 1] + fib_list[i - 2]);
   double y1, y2;
   for(size_t i = 0; i < _iter - 1; ++i)</pre>
       const double f1 = fib_list[_iter - 1 - i];
       const double f2 = fib_list[_iter - i];
       const double rate = f1 / f2;
       const double a3 = a2 - rate * (a2 - a1);
       const double a4 = a1 + rate * (a2 - a1);
       const double y3 = _func({a3}).fom();
       const double y4 = _func({a4}).fom();
       if (y3 < y4)
       {
           a2 = a4;
           y2 = y4;
       }
       else
           a1 = a3;
           y1 = y3;
       }
   return _func({a1});
黄金分割法
黄金分割法的类型声明如下,其类型声明以与 Fibonacci 法一致。
class GoldenSelection : public Optimizer1D
{
   const double _lb;
   const double _ub;
   const size_t _iter;
   public:
   GoldenSelection(ObjFunc f,
       double 1b,
       double ub,
       size_t iter = 16) noexcept;
   Solution optimize() noexcept;
   ~GoldenSelection() {}
};
黄金分割法的优化算法实现如下,它的思路与 Fibonacci 法一致,不同的是它使用黄金分割数 0.618 作为固定的区间收缩比例。
Solution GoldenSelection::optimize() noexcept
{
   // 1-D function
   // function shoulde be convex function
   double a1 = _lb;
```

```
double a2 = _ub;
if (a1 > a2)
    cerr << "Range error" << endl;</pre>
    exit(EXIT_FAILURE);
}
const double rate = (sqrt(5) - 1) / 2;
double y1, y2;
for (size_t i = _iter - 1; i > 0; --i)
    const double interv_len = a2 - a1;
    const double a3 = a2 - rate * interv_len;
    const double a4 = a1 + rate * interv_len;
    if (a3 == a4)
        break;
    else
    {
        assert(a3 < a4);
        const double y3 = _func({a3}).fom();
        const double y4 = _func({a4}).fom();
        if (y3 < y4)
            a2 = a4;
            y2 = y4;
        }
        else
            a1 = a3;
            y1 = y3;
    }
}
return y1 < y2 ? _func({a1}) : _func({a2});</pre>
```

外推法

黄金分割法与 Fibonacci 法都需要事先知道最优点的范围,而外推法则可以适用于最优点范围不知道的情况,它先寻找一个最优点的范围,然后再去调用其他优化算法,比如黄金分隔法或二次插值法在找到的范围内进行优化。

下面是外推法的类声明以及算法实现:

```
class Extrapolation : public Optimizer1D
{
    const Paras _init;
    const double _min_len; // min extrapolation step
    const double _max_len; // max extrapolation step
    public:
    Extrapolation(ObjFunc f,
        Paras i,
        double min_len,
        double max_len
    ) noexcept;
```

```
Solution optimize() noexcept;
    ~Extrapolation() {}
};
Solution Extrapolation::optimize() noexcept
    // 1-D function
    double step = _min_len;
    double x1 = _init[0];
    double x2 = x1 + step;
    double y1 = func({x1}).fom();
    double y2 = func(\{x2\}).fom();
    double lb = x1;
    double ub = x1 + _max_len;
    if (y2 > y1)
    {
        step *= -1;
        ub = x1 - _min_len;
        lb = x1 - _max_len;
        x2 = x1 + step;
        y2 = func(\{x2\}).fom();
        if (y2 > y1) return _func({x1});
    double factor = 2;
    double x3 = x2 + factor * step;
    double y3 = func({x3}).fom();
    double xa, xc;
    double ya, yc;
    if (y3 > y2)
        xa = x1;
        xc = x3;
        ya = y1;
        yc = y3;
    }
    else
    {
        while (y3 < y2 \&\& (1b < x3 \&\& x3 < ub))
        {
            factor *= 2;
            x3 += factor * step;
            if (x3 >= ub) x3 = ub;
            if (x3 \le 1b) x3 = 1b;
            y3 = _func({x3}).fom();
        double xtmp1 = x3 - factor * step;
        double xtmp2 = x3 - (factor / 2) * step;
        double ytmp1 = _func({xtmp1}).fom();
        double ytmp2 = _func({xtmp2}).fom();
        if (ytmp1 < ytmp2)</pre>
            xa = x2;
            xc = xtmp2;
```

```
ya = y2;
            yc = ytmp2;
        }
        else
        {
            xa = xtmp1;
            xc = x3:
            ya = ytmp1;
            yc = y3;
        }
    }
    if (xa > xc)
        std::swap(xa, xc);
        std::swap(ya, yc);
    }
    const double len = xc - xa;
    const size_t gso_iter = 2 + (log10(_min_len / len) / log10(0.618));
    return GoldenSelection(_func, xa, xc, gso_iter).optimize();
}
```

不精确线搜索

上一节实现的一维优化算法,都是期望找到在搜索方向上的最优点。但是,很多时候,找到严格意义上的最优点,往往需要很多次迭代;而且,因为搜索方向上的最优点并不是多元函数的最优点,在多元函数优化过程中,找到搜索方向上的最优点也没有必要。只要保证步长使得函数在搜索方向上下降足够多就可以了。因此,在实际的多元函数优化中,当需要确定在搜索方向上的步长时,常常并不采用精确的一元函数优化算法,而是规定一个"在搜索方向上足够下降"的标准,然后只要找到满足这样标准的点即可。

Strong wolfe condition 是一个常用的不精确线搜索的判据,其判据如下:

$$\begin{cases} f(x_k + \alpha_k p_k) & \leq f(x_k) + c_1 \alpha_k \nabla f_k^T p_k \\ |\nabla f(x_k + \alpha_k p_k)^T p_k| & \leq c_2 |\nabla f_k^T| \end{cases}$$

在上式中, c_1 与 c_2 满足 $0 < c_1 < c_2 < 1$,其中,第一个不等式被称作 sufficient decrease condition,第二个不等式被称作 curvature condition。如果步长满足 sufficient decrease condition,则说明在步长处,函数已经有了足够的下降,而 curvature condition 则是要求函数在搜索方向上的梯度也有足够大的下降,因为很显然,如果在步长处函数的梯度仍然很大,则说明在这个方向上仍有进一步改变步长的余地。

Figure 1 是 strong wolfe condition 的一个例子,对于图中一维函数,只要最终步长选在位于"acceptable"的区间内即可。

本次 project 实现了寻找满足 strong wolfe condition 的搜索步长的算法,其基本思路是,先通过插值与外推的方法,尝试一系列递增的 trial step,找到一个满足 strong wolfe condition 的区间。再在这个区间内,进行二次或三次插值,直到找到满蓄 strong wolfe condition 的步长。

Strong wolfe condition 不精确线搜索算法代码,可以去 src/Optimizer/StrongWolfe.cpp 中查看。

多维函数优化

首先定义了两个基类,MultiDimOptimizer 与 GradientMethod,其中,MultiDimOptimizer 是一切多元函数优化算法的基类,在其中定义了一些辅助性质的成员变量与函数,如函数维度、最大迭代次数,最大与最小步长等。

GradientMethod 是MultiDimOptimizer 的一个派生类,它是所有基于梯度法的算法的基类,包括梯度下降法、共轭梯度法、牛顿法和拟牛顿法。

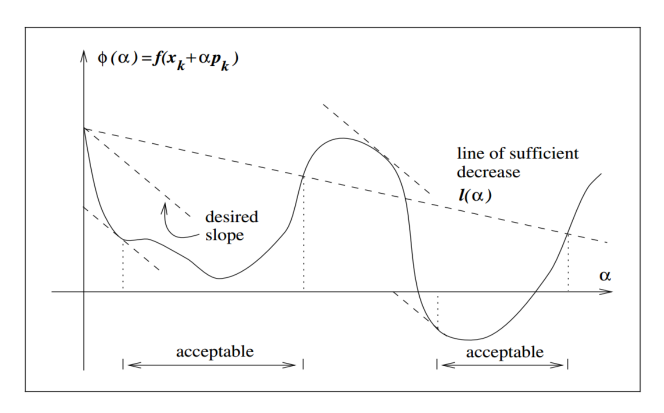


Figure 1: Example of wolfe condition

在 GradientMethod 中定义了一些与梯度有关的变量与函数,如求梯度的GradientMethod::get_gradient,求 Hessian 矩阵的 GradientMethod::hessian,这两个函数都是虚函数,可以被派生类重载。MultiDimOptimizer 中还定义了一些与梯度相关的成员变量,如用数值法求梯度时用到的_epsilon。以及判定收敛(梯度为零)的最小梯度等。

```
class MultiDimOptimizer
protected:
    const size_t
                      _dim;
                    _max_iter;
    const size_t
                     _min_walk;
   const double
    const double
                      _max_walk;
   const std::string _func_name;
    const std::string _algo_name;
   std::ofstream
                      _log;
   virtual Solution run_func(const Paras&) noexcept;
   virtual Solution run line search(
        const Solution& s,
        const Eigen::VectorXd& direction
   ) noexcept;
private:
   ObjFunc
                _func;
   StrongWolfe _line_searcher;
               _eval_counter;
   size_t
    size_t
                _linesearch_counter;
```

```
public:
    void clear_counter() noexcept
        _eval_counter = 0;
        _linesearch_counter = 0;
    }
    size_t eval_counter() noexcept { return _eval_counter; }
    size_t linesearch_counter() noexcept
    {
        return _linesearch_counter;
    }
    MultiDimOptimizer(
        ObjFunc f,
        size_t d,
        size_t max_iter,
        double min_walk,
        double max_walk,
        std::string func_name,
        std::string algo_name) noexcept;
    virtual ~MultiDimOptimizer(){}
};
class GradientMethod : public MultiDimOptimizer
protected:
    const Paras _init;
    const double _epsilon; // use _epsilon to calc gradient
    const double _zero_grad; // threshold for zero gradient
    virtual Eigen::VectorXd get_gradient(const Solution& s) noexcept;
    virtual Eigen::MatrixXd hessian(
        const Solution& point,
        const Eigen::VectorXd& grad
    ) noexcept;
public:
    GradientMethod(
        ObjFunc f,
        size_t d,
        Paras i,
        double epsi,
        double zgrad,
        double minwalk,
        double maxwalk,
        size_t max_iter,
        std::string fname,
        std::string aname) noexcept;
    virtual ~GradientMethod() { if(_log.is_open()) _log.close(); }
};
```

梯度下降法

梯度下降法假定函数在搜索域内总是一阶可导,对一个函数 f,给定一个初始点 x_k ,梯度 $g_k = \nabla f(x_k)$,则搜索方向 $d_k = -g_k$,当梯度为零时判定收敛,此时,找到了函数在这个区域的极小值。

梯度下降法算法描述如下:

```
1. 对初始点 x_k,求出其梯度 g_k = \nabla f(x_k),若 g_k \leq g_{zero},或者达到 max\_iter,则判定收敛。
  2. 搜索方向 d_k = -q_k
  3. 在搜索方向上做一维搜索,找出最优步长 \lambda_k = \arg\min_{\lambda} f(x_k + \lambda d_k)
  4. x_{k+1} = x_k + \lambda_k d_k, 置 k = k+1, 转 step 1。
梯度下降法实现代码如下:
Solution GradientDescent::optimize() noexcept
    clear_counter();
    _log << _func_name << endl;</pre>
    Solution sol
                      = run_func(_init);
    VectorXd grad
                      = get_gradient(sol);
    double grad_norm = grad.lpNorm<2>();
             len_walk = numeric_limits<double>::infinity();
    while (grad_norm > _zero_grad
          && eval_counter() < _max_iter
          && len walk
                         > _min_walk)
    {
        // LOG is a macro used to record evaluated function input
        LOG(sol, grad);
        const Solution new sol = run line search(sol, -1 * grad);
        len_walk = vec_norm(new_sol.solution() - sol.solution());
                 = new sol;
        grad = get_gradient(sol);
        grad_norm = grad.lpNorm<2>();
    }
    _log << "=======" << endl;
    write_log(sol, grad);
   _log << "len_walk: " << len_walk << endl;
_log << "eval: " << eval_counter() << endl;
    _log << "line search: " << linesearch_counter() << endl;</pre>
    if (eval_counter() >= _max_iter)
        _log << "max iter reached" << endl;</pre>
    return sol;
}
```

共轭梯度法

当目标函数在极值点附近的条件数(即 Hessian 矩阵最大特征值与最小特征值之比)过大时,梯度下降法在极值点附近会出现来回折叠现象,导致收敛较慢。共轭梯度法(Conjugate Gradient Method)可以克服这种问题,它选择共轭梯度方向作为搜索方向。

可以证明,如果目标函数在极值点附近是二次的,对于 N 维函数,则只需要 N 次一维查找,就可以找到极值点。当然上面的一维查找指的是精确的一维查找。如果使用不精确一维查找或者问题的阶数高于二阶,N 维问题需要的查找次数会大于N。

对于一个 N 维矩阵 A,如果向量 u,v,满足 $u^TAv=0$,则这两个向量对于矩阵 A 共轭。N维空间中,共有N个互相共轭的向量。共轭梯度法第一步以梯度方向为搜索方向,而后每一步的搜索方向都与之前的搜索方向互相共轭,如此搜索 N 步。如果 N 步之后,仍然没有找到极值点。则再以梯度方向为搜索方向,再搜索 N 步。如此循环,直至找到极值点。

共轭梯度法算法描述如下:

- 1. k=1, x_k 为初始点,计算梯度 $g_k=\nabla f(x_k)$,若 $g_k\leq g_{zero}$ 或者达到最大迭代次数,则算法终止。否则,选择搜索方向 $d_k=-g_k$
- 2. 搜索方向上做一维搜索,找到最优步长

```
• \lambda_k = \arg\min_{\lambda} f(x_k + \lambda d_k)
       • x_{k+1} = x_k + \lambda_k d_k.
  3. 计算 x_{k+1} 点的梯度 g_{k+1} = \nabla f(x_{k+1}),计算d_{k+1}:
       • \beta = \frac{|g_{k+1}|^2}{|g_{k+1}|^2}
       • d_{k+1} = -g_{k+1} + \beta d_{k}
  4. k=k+1,若k\leq dim-1,则转step 2,否则,若 g_k\leq g_{zero},则算法终止,否则转 step 1。
共轭梯度法的实现代码如下:
Solution ConjugateGradient::optimize() noexcept
{
    clear_counter();
    _log << _func_name << endl;</pre>
                     = run_func(_init);
    Solution sol
    VectorXd grad
                      = get_gradient(sol);
    VectorXd conj_grad = grad;
    double grad_norm = grad.lpNorm<2>();
    double len_walk
                     = numeric_limits<double>::infinity();
    assert(sol.solution().size() == _dim);
    while (grad_norm > _zero_grad
           eval_counter() < _max_iter &&</pre>
           len_walk > _min_walk)
    {
        conj_grad = grad;
        for (size t i = 0; i < dim; ++i)
        {
            LOG(sol, grad, conj_grad);
            const Solution new_sol = run_line_search(
                sol,
                -1 * conj_grad);
            VectorXd new_grad = get_gradient(new_sol);
            double beta = pow(new_grad.lpNorm<2>()/grad.lpNorm<2>(),2);
            len_walk = vec_norm(new_sol.solution() - sol.solution());
            sol
                      = new_sol;
            conj_grad = new_grad + beta * conj_grad;
            grad
                    = new_grad;
            grad norm = grad.lpNorm<2>();
            if (!(grad_norm > _zero_grad)) break;
        }
    }
    _log << "=======" << endl;
    write_log(sol, grad, conj_grad);
    << endl:
                                                  << endl;
    _log << "line search: " << linesearch_counter() << endl;</pre>
    if (eval_counter() >= _max_iter)
        _log << "max iter reached" << endl;</pre>
    return sol;
}
```

牛顿法

梯度下降法与共轭梯度法都是利用函数的梯度,而牛顿法利用函数的二阶导(Hessian 矩阵),因而能够达到比梯度下降法与共轭梯度 法更快的收敛速度。

```
牛顿法算法描述如下:
```

```
1. 对于初始点 x_k,求出梯度 g_k = \nabla f(x_k),若 g_k \leq g_{zero},则判定收敛,算法终止。
  2. 求出 Hessian 矩阵 H_k,计算搜索方向 d_k = -H_k g_k。
  3. 在搜索方向上做一维搜索,计算最优步长 \lambda_k = \arg\min_{\lambda} f(x_k + \lambda d_k)
  4. x_{k+1} = x_k + \lambda_k d_k, 转 step 1。
牛顿法的实现代码如下:
Solution Newton::optimize() noexcept
{
    clear_counter();
    _log << "func: " << _func_name << endl;
                   = run_func(_init);
   Solution sol
   VectorXd grad = get_gradient(sol);
MatrixXd hess = hessian(sol, grad);
   double grad_norm = grad.lpNorm<2>();
   double len_walk = numeric_limits<double>::infinity();
    while (grad_norm > _zero_grad &&
           eval_counter() < _max_iter &&</pre>
           len_walk > _min_walk)
    {
        VectorXd direction = -1*hess.colPivHouseholderQr().solve(grad);
        double judge = grad.transpose() * direction;
        double
                           = judge < 0 ? 1 : -1;
                dir
       LOG(sol, grad, hess);
        direction *= dir;
        Solution new sol = run line search(sol, direction);
        len_walk = vec_norm(new_sol.solution() - sol.solution());
                 = new sol;
                 = get_gradient(sol);
        grad
                 = hessian(sol, grad);
        grad_norm = grad.lpNorm<2>();
   }
    _log << "=======" << endl;
   write_log(sol, grad, hess);
   _log << "len_walk: " << len_walk
                                                   << endl;
   _log << "iter: " << eval_counter() << endl;
    _log << "line search: " << linesearch_counter() << endl;</pre>
    _log << "eigenvalues of hess: " << endl
    _log << hess.eigenvalues()</pre>
   if (eval_counter() >= _max_iter)
        _log << "max iter reached" << endl;</pre>
   return sol;
}
```

拟牛顿法: BFGS法与DFP法

Newton 法是二阶收敛,因此在理论上会比梯度法更快。但是如果目标函数无法直接给出 Hessian 矩阵,则要用有限差分的方法近似 Hessian 矩阵。对于N维的问题,其复杂度为 $O(N^2)$,当目标函数的维度上升时,求 Hessian 矩阵的代价就会变得不可接受。拟牛顿

法(Quasi-Newton Method)通过迭代的方法,来近似 Hessian 矩阵。常见的拟牛顿法有 DFP 法与 BFGS 法。 在牛顿法迭代过程中,Hessian 矩阵满足如下关系:

$$g_{k+1} - g_k = H_k(x_{k+1} - x_k)$$

记 $y_k = g_{k+1} - g_k$, $\delta_k = x_{k+1} - x_k$, 则:

$$y_k = H_k \delta_k$$

或者:

$$\delta_k = H_k^{-1} y_k$$

上面两式称作**拟牛顿条件**。如果 H_k 是正定的,则搜索方向 $d_k=-H_kg_k$ 是一个下降方向。 选定初始的正定矩阵 G_0 ,对于空间中点 x_k ,其梯度 g_k 对 DFP 法,G 矩阵如此确定

$$G_{k+1} = G_k + \frac{\delta_k \delta_k^T}{\delta_k^T y_k} - \frac{G_k y_k y_k^T G_k}{y_k^T G_k y_k}$$

对BFGS

$$\begin{cases} \mu_k &= 1 + \frac{y_k^T H_k y_k}{\delta_k y_k} \\ G_{k+1} &= G_k + \frac{\mu_k \delta_k \delta_k^T - H_k y_k \delta_k^T - \delta_k y_k^T H_k}{\delta_k^T y_k} \end{cases}$$

搜索方向

$$d_k = -H_k g_k$$

BFGS法的实现代码如下:

```
Solution BFGS::optimize() noexcept
    clear_counter();
    _log << "func: " << _func_name << endl;</pre>
   Solution sol = run func( init);
   VectorXd grad = get_gradient(sol);
   MatrixXd quasi_hess = MatrixXd::Identity(_dim, _dim);
   double grad_norm = grad.lpNorm<2>();
   double len_walk = numeric_limits<double>::infinity();
    while (grad_norm > _zero_grad && eval_counter() < _max_iter &&
           len_walk > _min_walk)
    {
       LOG(sol, grad, quasi_hess);
        const VectorXd direction =
            -1 * (quasi_hess.colPivHouseholderQr().solve(grad));
        const Solution new_sol = run_line_search(sol, direction);
        const VectorXd new_grad = get_gradient(new_sol);
        const vector<double> delta x =
```

```
new_sol.solution() - sol.solution();
        const VectorXd ev_dg = new_grad - grad;
        const Map<const VectorXd> ev_dx(&delta_x[0], _dim, 1);
        len_walk = vec_norm(delta_x);
        if (len_walk > 0)
            quasi hess +=
                (ev_dg * ev_dg.transpose()) /
                    (ev_dg.transpose() * ev_dx) -
                (quasi_hess * ev_dx * ev_dx.transpose() *
                 quasi_hess) /
                    (ev_dx.transpose() * quasi_hess * ev_dx);
            sol = new_sol;
            grad = new_grad;
            grad_norm = grad.lpNorm<2>();
       }
   }
    log << "======" << endl;
    write_log(sol, grad, quasi_hess);
    _log << "len_walk: " << len_walk << endl;
   log << "eval: " << eval counter() << endl;</pre>
    _log << "line search: " << linesearch_counter() << endl;</pre>
   if (eval_counter() >= _max_iter)
       log << "max iter reached" << endl;</pre>
   return sol;
}
DFP法的实现代码如下:
Solution DFP::optimize() noexcept
{
    clear_counter();
    _log << "func: " << _func_name << endl;</pre>
   Solution sol = run_func(_init);
   VectorXd grad = get gradient(sol);
   double grad_norm = grad.lpNorm<2>();
   double len_walk = numeric_limits<double>::infinity();
   MatrixXd quasi_hess_inverse = MatrixXd::Identity(_dim, _dim);
   while (grad_norm > _zero_grad && eval_counter() < _max_iter &&</pre>
           len walk > min walk)
    {
       LOG(sol, grad, quasi_hess_inverse);
       VectorXd dvec = -1 * (quasi_hess_inverse * grad);
#ifdef WRITE_LOG
        const double judge = grad.transpose() * dvec;
        _log << "judge: " << judge << endl;</pre>
        if (judge > 0) _log << "judge greater than zero" << endl;</pre>
#endif
        const Solution new sol = run line search(sol, dvec);
        const VectorXd new_grad = get_gradient(new_sol);
        const vector<double> delta x =
```

```
new_sol.solution() - sol.solution();
        const VectorXd ev_dg = new_grad - grad;
        len walk = vec norm(delta x);
        const Map<const VectorXd> ev_dx(&delta_x[0], _dim, 1);
        if (len walk > 0)
            quasi hess inverse +=
                (ev_dx * ev_dx.transpose()) /
                    (ev_dx.transpose() * ev_dg) -
                (quasi_hess_inverse * ev_dg * ev_dg.transpose() *
                quasi_hess_inverse) /
                    (ev_dg.transpose() * quasi_hess_inverse * ev_dg);
            sol = new_sol;
            grad = new_grad;
            grad_norm = grad.lpNorm<2>();
       }
   }
    log << "======" << endl;
    write_log(sol, grad, quasi_hess_inverse);
    _log << "len_walk: " << len_walk << endl;
   _log << "eval: " << eval_counter() << endl;
    _log << "line search: " << linesearch_counter() << endl;</pre>
   if (eval_counter() >= _max_iter)
        _log << "max iter reached" << endl;</pre>
   return sol;
}
单纯形法
算法参数:
  \bullet \ \alpha > 0
  • \gamma > 0
  • 0 < \rho \le 0.5
  • 0 < \sigma \le 1
单纯形法算法描述如下:
  1. 初始化,选取 dim + 1 个初始点,并对其求值,组成集合 S
  2. 若达到最大迭代次数,或者达到收敛条件,算法终止。
  3. S 中的结果进行排序,选出最差结果 w,第二差的结果 s,以及最好的结果 b。
  4. 算S中,除了w以外的其他所有点的中点c
  5. 算反射点 r = c + \alpha(c - w)。
  6. 若 f(b) \leq f(r) \leq f(s),则用 r 在 S 中更新 w,并转 step 2
  7. 若 f(r) < f(b),则计算 e = 2c + \gamma(r-c),并用 f(e) 与 f(r) 中较小的一组解更新 w,并转 step 2
  8. 计算 cr = c + \rho(w - c)。
  9. 若 f(cr) < f(w),则用 cr 更新 w,并转 step 2
 10. 否则,更新所有点,将所有点向 b 靠拢,对 S 中的任意点 p,更新 p=b+\sigma*(p-b)。
单纯形法实现的代码如下:
double NelderMead::update_sols(size_t idx,
                              const Solution& new_sol) noexcept
{
    assert(_sols.size() == _dim + 1);
```

```
assert(idx <= _dim);</pre>
    const double walk_len =
        vec_norm(new_sol.solution() - _sols[idx].solution());
    _sols[idx] = new_sol;
    return walk_len;
}
Solution NelderMead::optimize() noexcept
    clear_counter();
    _log << _func_name << endl;</pre>
    _sols.clear();
    _sols.reserve(_dim + 1);
    for (size_t i = 0; i < _dim + 1; ++i)</pre>
        _sols.push_back(run_func(_inits[i]));
    double walk_len = numeric_limits<double>::infinity();
    while (eval_counter() < _max_iter && walk_len > _min_walk)
    {
        // 1. order
        std::sort(_sols.begin(), _sols.end(), std::less<Solution>());
        const Solution& worst = _sols[_dim];
        const Solution& sec_worst = _sols[_dim - 1];
        const Solution& best = _sols[0];
        // 2. centroid calc
        Paras centroid(_dim, 0);
        for (size_t i = 0; i < _dim; ++i)</pre>
            centroid = centroid + _sols[i].solution();
        centroid = 1.0 / static_cast<double>(_dim) * centroid;
        // 3. reflection
        Solution reflect = run_func(
            centroid + _alpha * (centroid - worst.solution()));
        LOG(reflect);
        if (best <= reflect && reflect < sec_worst)</pre>
            walk_len = update_sols(_dim, reflect);
        }
        else if (reflect < best) // 4. expansion</pre>
            Solution expanded = run_func(
                centroid + _gamma * (reflect.solution() - centroid));
            LOG(expanded);
            const Solution& new sol =
                expanded < reflect ? expanded : reflect;</pre>
            walk_len = update_sols(_dim, new_sol);
        }
        else // 5. contract
        {
            assert(!(reflect < sec_worst));</pre>
            Solution contracted = run_func(
                centroid + _rho * (worst.solution() - centroid));
            LOG(contracted);
            if (contracted < worst)</pre>
```

```
walk_len = update_sols(_dim, contracted);
            }
            else // 6. shrink
            {
#ifdef WRITE LOG
                _log << "shrink: " << endl;</pre>
#endif
                walk len = 0;
                for (size_t i = 1; i < _dim + 1; ++i)
                {
                    Paras p = best.solution() -
                              _sigma * (_sols[i].solution() -
                                       best.solution());
                    double tmp_walk = update_sols(i, run_func(p));
                    walk_len = max(tmp_walk, walk_len);
                    LOG(_sols[i]);
                }
           }
       }
    }
    std::sort(_sols.begin(), _sols.end(), std::less<Solution>());
    log << "======" << endl;
    write_log(_sols[0]);
    return _sols[0];
}
鲍威尔法
鲍威尔法的实现代码如下:
Solution Powell::optimize() noexcept
    clear_counter();
    Solution sol = run_func(_init);
    double walk_len = numeric_limits<double>::infinity();
    // initial search directions are axes
    vector<VectorXd> search_direction(_dim, VectorXd(_dim));
    for (size_t i = 0; i < _dim; ++i)</pre>
    {
        for (size_t j = 0; j < dim; ++j)
            search_direction[i][j] = i == j ? 1.0 : 0.0;
    while (eval_counter() < _max_iter && walk_len > _min_walk)
        double max_delta_y = -1 * numeric_limits<double>::infinity();
        size_t max_delta_id;
       Paras backup_point = sol.solution();
        for (size_t i = 0; i < _dim; ++i)</pre>
            LOG(sol);
            Solution search_sol =
                run_line_search(sol, search_direction[i]);
            if (sol.fom() - search_sol.fom() > max_delta_y)
```

```
{
              max_delta_y = sol.fom() - search_sol.fom();
              max_delta_id = i;
          }
          sol = search_sol;
       }
       Paras new_direc = sol.solution() - backup_point;
       VectorXd new_direc_vxd = Map<VectorXd>(&new_direc[0], _dim);
       walk_len = new_direc_vxd.lpNorm<2>();
       search_direction[max_delta_id] = new_direc_vxd;
   }
   _log << endl
        << "=======" << endl;
   write_log(sol);
   return sol;
}
```

Benchmark

使用 Rosenbrock 函数来比较不同优化算法的性能。Rosenbrock 函数如下定义:

$$f(x,y) = (1-x)^2 + 100 * (y-x^2)^2$$

Figure 2 为 Rosenbrock 函数的等高线图,为增强显示效果,图中函数值对 10 取对数,即 $val = \log_{10} f(x,y)$

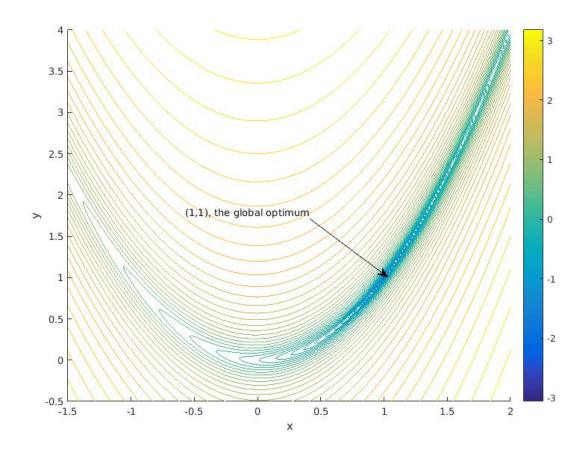


Figure 2: Contour of $\log_{10} f(x,y)$

将 (-0.76,2.55) 设为初始点 (单纯形法除外,单纯形法初始需要 N+1个点,N为维度),程序运行结果以及图示见下表以及下图。其中 NumLineSearch 表示程序做一维搜索的次数,即为图上点的数量。而对于梯度法以及鲍威尔法,确定搜索方向后,要找到下一个点,还需要在一维搜索上话费数次函数执行,表中 NumEvaluation 一列表示算法优化过程中实际的函数执行次数。可以看出,梯度下降法表现最差,而单纯形法表现最好。

需要说明的是,表中数据只是不同算法对 Rosenbrock 函数以及 (-0.76,2.55) 这一个初始点的性能,换一个比较函数,换一个初始点,都可能会有不同的结果。

Table 1: Compare of different algorithms

Algorithm	Fom	NumLineSearch	NumEvaluation
GradientDescent	1.42e-4	639	6516
ConjugateGradient	5.29e-9	48	694
Newton	1.01e-5	11	200

Algorithm	Fom	NumLineSearch	NumEvaluation
DFP	2.68e-6	25	367
BFGS	3.82e-6	29	430
Simplex	2.44e-11	0	170
Powell	9.46e-11	70	739

