# Parallel Multi-objective Optimization on CPU Using Information Framework for Constructing Global Optimization Algorithms

Vladislav V. Sovrasov

State University of Nizhny Novgorod, Nizhny Novgorod, Russia sovrasov.vlad@gmail.com

Аbstract. В данной работе рассматривается параллельный алгоритм многокритериальной оптимизации. Рассматриваемый подход основан на применении информационно-статистического алгоритма к некоторой редуцированной однокритериальной задаче, множество глобальных оптимумов в которой совпадает с множеством слабоэффективных решений в исходной многокритериальной задаче. Последовательная версия данного метода была рассмотрена ранее. В данной работе к последовательному алгоритму многокритариальной оптимизации применяется схема распараллеливания по характеристикам, общая для всех информационно-статистических алгоритмов глобальной оптимизации. Также в работе впервые для многокритериального метода рассматривается одна из техник учёта локальных свойств оптимизируемой функции, позволяющая существенно ускорить сходимость.

**Keywords:** deterministi global optimization, multi-objective optimization, parallel numerical methods, derivative-free algorithms

## 1 Introduction

#### 2 Problem Statement and Dimension Reduction

Задача многокритериальной оптимизации ставится следующим образом:

$$\min\{f(y): y \in D\}, D = \{y \in \mathbb{R}^n : a_i \leqslant y_i \leqslant b_i, 1 \leqslant i \leqslant n\}$$

$$\tag{1}$$

Будем считать, что компоненты вектор-функции (частные критерии)  $f_i(y), 1 \le i \le m$ , удовлетоворяют в D условию Липшица с константами  $L_i$ :

$$|f_i(y_1) - f_i(y_2)| \le L_i ||y_1 - y_2||, y_1, y_2 \in D, 0 < L_i < \infty, 1 \le i \le m$$

As the solution to the problem (1) usually accepted the set  $S(D) \in D$  of strictly non-dominated points from the range of search, i. e.,

$$S(D) = \{ y \in D : \nexists z \in D, f_i(z) < f_i(y), 1 \leqslant i \leqslant m \}$$

$$(2)$$

which is usually referred as the set of semi-effective (or weakly effective) solutions. The conditions in the right-hand side of the definition (2) are known as the principle of weak Pareto-optimality (or Slater's optimality principle).

The use of the evolvents y(x) i.e. the curves filling the space are a classic dimension-reduction scheme for global optimization algorithms [1].

$$\{y \in \mathbb{R}^N : -2^{-1} \leqslant y_i \leqslant 2^{-1}, 1 \leqslant i \leqslant N\} = \{y(x) : 0 \leqslant x \leqslant 1\}$$

Such a mapping allows the reduction of a problem (1) stated in a multidimensional space to solving a one-dimensional problem at the expense of worsening its properties. In particular, the one-dimensional functions  $f_i(y(x))$  are not Lipschitzian but a Hölderian functions:

$$|f_i(y(x_1)) - f_i(y(x_2))| \le H_i|x_1 - x_2|^{\frac{1}{N}}, x_1, x_2 \in [0, 1]$$
 (3)

where the Hölder constants  $H_i$  are related to the Lipschitz constant  $L_i$  by the relation

$$H_i = 4L_i d\sqrt{N}, d = \max\{b_i - a_i : 1 \leqslant i \leqslant n\}$$

Therefore, not limiting the generality, one can consider the solving of the one-dimensional problem  $\min\{f(y(x)):x\in[0;1]\}$ , satisfying Hölder condition. The issues of numerically building the mapping like a Peano curve and the corresponding theory have been considered in detail in [1]. Here we would note that an evolvent built numerically is an approximation to the theoretical Peano curve with a precision of the order  $2^{-m}$  where m is the building parameter of the evolvent.

# 3 Description of the Parallel Algorithm With Local Refinement

Рассмотрим схему скаляризации редуцированной задачи (1), представленную в [2]. Пусть

$$\varphi(x) = \max\{h(x,y) : y \in [0;1]\}, x \in [0;1]. \tag{4}$$

Рассмотрим скалярную задачу

$$\varphi^* = \min\{\varphi(x) : x \in [0,1]\}. \tag{5}$$

Как показано в [2], множество слабо-эффективных решений редуцированной задачи (1) совпадает множеством глобально оптимальных решений задачи (5), т.е.

$$S([0;1]) = \{x \in [0;1] : \varphi(x) = \varphi^*\}$$
(6)

Также в [2] показано, что функция  $\varphi(x)$  удовлетворяет условию Гёльдера при выполнении требований (3). Таким образом, к функции  $\varphi(x)$  можно применить информационно-статистический алгоритм глобального поиска, чтобы решить задачу (5). Однако,  $\varphi(x)$  задаётся через оператор  $\max\{...\}$ , поэтому непосредственно вычислить её затруднительно. В [2] приведена

модификация классического информационно-статистического алгоритма [3], в которой значения  $\varphi(x)$  вычисляются приближённо. Далее приведём модифициованную версию указанного алгоритма. Модификация заключается в использовании техники local refinement, описанной в [4](chapter 3), а также в распараллеливании по характеристикам [4](chapter 5).

Первые две итерации производятся в концевых точках  $x^0 = 0$  и  $x^1 = 1$  интервала [0; 1]. Выбор точек  $x^{k+j}$ ,  $1 \le j \le p$  осуществляется по правилам:

Step 1. Renumber the points in the set  $X_k = \{x^1, \dots, x^k\} \cup \{0\} \cup \{1\}$ , which includes the boundary points of the interval [0,1] as well as the points of preceding trials, by the lower indices in order of increasing coordinate values i.e.

$$0 = x_0 < x_1 < \ldots < x_{k+1} = 1$$

Step 2. Compute the values

$$\mu_{\nu} = \max_{1 \leqslant i \leqslant k} \frac{|f_{\nu}(x_i) - f_{\nu}(x_{i-1})|}{\Delta_i}, 1 \leqslant \nu \leqslant m$$

$$(7)$$

Step 3. Каждой точке  $x_i$ ,  $0 \le i \le k$ , сопоставить значение

$$z_i = \max\{h(x_i, x_j) : 0 \leqslant j \leqslant k\},\tag{8}$$

где

$$h(x_i, x_j) = \min\{\frac{f_{\nu}(x_i) - f_{\nu}(x_j)}{\mu_{\nu}} : 1 \leqslant \nu \leqslant m\}, 0 \leqslant i, j \leqslant k$$
 (9)

Step 4. Для каждого интервала  $(x_i, x_{i-1}), 1 \leq i \leq k$  вычислить величины

$$R(i) = \Delta_i + \frac{(z_i - z_{i-1})^2}{r^2 \Delta_i} - \frac{z_i + z_{i-1}}{2r}$$
 (10)

$$R^*(i) = \frac{R(i)}{\sqrt{(z_i - z^*)(z_{i-1} - z^*)} + 1.5^{-\alpha}},$$
(11)

называемые характеристиками. При этом  $\Delta_i = (x_i - x_{i-1})^{\frac{1}{N}}, z^* = \min\{z_i : 1 \leqslant i \leqslant k\}$ , а r > 1 и  $\alpha \in [10; 30]$  — параметры метода.

Step 5. Если  $q \neq 0$  и  $s \mod q \neq 0$ , то характеристики  $R(i), 1 \leqslant i \leqslant k+1$ , упорядочить в порядке убывания

$$R(t_1) \geqslant R(t_2) \geqslant \cdots \geqslant R(t_k) \geqslant R(t_{k+1})$$

и выбрать p наибольших характеристик с номерами интервалов  $t_j$ ,  $1 \le j \le p$ . Иначе то же самое сделать с характеристиками  $R^*(i)$ ,  $1 \le i \le k+1$ . Здесь s — номер текущей итерации. q — параметр метода, отвечающий за степень интенсивности локального уточнения. Чем меньше q, тем чаще используются характеристики  $R^*$ , заставляющие метод выбирать следующие точки вблизи текущего найденного минимума.

Step 6. Провести новые испытания в точках  $x^{k+j}$ ,  $1 \le j \le p$ :

$$x^{k+j} = \frac{x_{t_j} + x_{t_j-1}}{2} - \operatorname{sign}(z_{t_j} - z_{t_j-1}) \frac{|z_{t_j} - z_{t_j-1}|^n}{2r}$$
 (12)

Все p испытаний на этом шаге могут быть произведены параллельно на p вычислительных устройствах.

The algorithm is terminated if the condition  $\Delta_{t_j} \leqslant \varepsilon$  is fulfilled at least for one of the numbers  $t_j$ ,  $1 \leqslant j \leqslant p$ ; here  $\varepsilon > 0$  is the predefined accuracy. After the search is terminated, the set  $S(\{x^0, \ldots, x^k\})$  of all non-dominated points of the truncated sequence  $\{x^0, \ldots, x^k\}$  is accepted as an estimation for S from (6).

The theoretical substantiation of this method when p=1 and q=0 is presented in [4](chapter 3). Siffitient condition of convergence is: exists an iteration such that  $r\mu_{\nu} \geqslant 4H_{\nu}, 1 \leqslant \nu \leqslant m$ .

#### 4 Test Problems

Для оценки степени ускорения сходимости модифицированного алгоритма из секции 3 использовались следующие задачи:

1. Markin-Strongin problem from [2]:

$$\begin{cases}
f_1(y) = \min\{\sqrt{y_1^2 + y_2^2}, \sqrt{(y_1 - 1.5)^2 + (y_2 + 1.5)^2}\} \\
f_2(y) = \sqrt{(y_1 + 0.5)^2 + (y_2 - 0.5)^2}
\end{cases} y_1 \in [-1; 2], y_2 \in [-2; 1]$$
(13)

2. Fonseca and Fleming problem [5]:

$$\begin{cases} f_1(y) = 1 - \exp\left(-\sum_{i=1}^n \left(y_i - \frac{1}{\sqrt{n}}\right)^2\right) \\ f_2(y) = 1 - \exp\left(-\sum_{i=1}^n \left(y_i + \frac{1}{\sqrt{n}}\right)^2\right) \end{cases} \quad y \in [-4; 4]^n \end{cases}$$
 (14)

3. Schaffer function N. 2 [5]:

$$\begin{cases}
f_1(y) = \begin{cases}
-y, & \text{if } y \leq 1 \\
y - 2, & \text{if } 1 < y \leq 3 \\
4 - y, & \text{if } 3 < y \leq 4
\end{cases} & y \in [-5; 10] \\
y - 4, & \text{if } y > 4
\end{cases}$$

$$f_2(y) = (y - 5)^2$$
(15)

4. Poloni's two objective function [5]:

$$\begin{cases} f_1(y) = \left[1 + (A_1 - B_1(y))^2 + (A_2 - B_2(y))^2\right] & y \in [-\pi; \pi]^2 \\ f_2(y) = (y_1 + 3)^2 + (y_2 + 1)^2 \end{cases}$$
 (16)

where

$$\begin{cases} A_1 = 0.5\sin(1) - 2\cos(1) + \sin(2) - 1.5\cos(2) \\ A_2 = 1.5\sin(1) - \cos(1) + 2\sin(2) - 0.5\cos(2) \\ B_1(y) = 0.5\sin(y_1) - 2\cos(y_1) + \sin(y_2) - 1.5\cos(y_2) \\ B_2(y) = 1.5\sin(y_1) - \cos(y_1) + 2\sin(y_2) - 0.5\cos(y_2) \end{cases}$$

# 5 Experimental Results

В данном разделе будем понимать под ускорением работы метода ускорение по числу выполненных итераций, а не по времени выполнения. Если вычисление критериев задачи (1) занимает достаточно много времени, то накладные затраты на реализацию решающих правил метода оптимизации невелики по сравнению с временем вычисления критериев  $f_i(y), 1 \le i \le m$ .

Local refinement advantages. В [6] приведены численные эксперименты, показывающие ускорение сходимости при применении техники локального уточнения в алгоритме, решающем скалярные задачи глобальной оптимизации. Подобных результатов стоит ожидать и от многокритериального алгоритма. Многокритериальный метод с локальным уточнением (MOLF) был применён к задаче Fonseca and Fleming (14) при n=2. Параметры метода были следующие:  $\varepsilon=0.01,\ r=4,\ q=4,\ \alpha=15,\ p=1$ . До остановки метода было произведено 1176 итераций, количество найденных слабо оптимальных точек — 90. При q=0 (без локального уточнения) метод производит 1484 итерации, количество найденных слабо оптимальных точек — 93. На рис. 1 представлено множество S в задаче (14) и его численные оценки, полученная при q=0 (fig. 1.a) и q=4 (fig. 1.b).

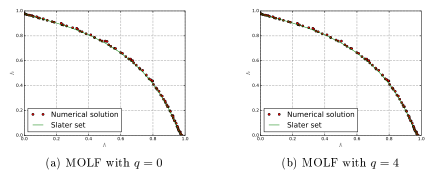


Fig. 1: Numericas estimation of S obtained with MOLF

В дальнейшем для всех экспериментов будем использовать MOLF при q=4.

Parallel method results. Для каждой задачи из секции 4

## 6 Conclusion

## References

- Sergeyev, Y.D., Strongin, R.G., Lera, D. Introduction to Global Optimization Exploiting Space-Filling Curves. Springer Briefs in Optimization, Springer, New York, 2013.
- 2. Markin, D.L., Strongin, R.G. Uniform estimates for the set of weakly effective points in multi-extremum multicriterion optimization problems. *Computational Mathematics and Mathematical Physics*, 33(2):171–179, 1993.
- 3. Markin, D.L., Strongin, R.G. A method for solving multi-extremal problems with non-convex constraints, that uses a priori information about estimates of the optimum. Computational Mathematics and Mathematical Physics, 27(1):33-39, 1987.
- 4. Strongin R.G., Sergeyev Ya.D. Global optimization with non-convex constraints. Sequential and parallel algorithms. Kluwer Academic Publishers, Dordrecht, 2000.
- 5. S. Huband, P. Hingston, L. Barone, and L. While. A review of multiobjective test problems and a scalable test problem toolkit. *Trans. Evol. Comp*, 10(5):477–506, October 2006.
- 6. Konstantin Barkalov and Ilya Lebedev. Local tuning in multilevel scheme of parallel global optimization. AIP Conference Proceedings, 1776(1):060006, 2016.