# Création d'une *Learning Heuristic* pour résoudre le *Capacitated Vehicle Routing Problem*

## Clément Legrand-Lixon

16 juillet 2018

#### Résumé

De nombreux algorithmes font régulièrement leur apparition pour tenter de résoudre des problèmes d'optimisation combinatoire, comme le *Capacitated Vehicle Routing Problem*, ou d'améliorer des solutions existantes. Dans la plupart des problèmes, il est possible d'extraire de la connaissance de petites instances résolues, afin de guider les algorithmes lors de la résolution de plus grandes instances. Intégrer de cette manière de la connaissance à un algorithme permet de créer une *Learning Heuristic*, souvent plus performante que l'algorithme initial.

**Mots-clés**: Optimisation combinatoire, Capacitated Vehicle Routing Problem, Extraction de connaissances, Intégration de connaissances, Learning Heuristic

**Référence :** Stage effectué du 22 Mai 2018 au 27 Juillet 2018 au laboratoire CRIStAL à Lille sous la direction de Laetitia Jourdan, Univ Lille, CNRS - UMR 9189, F-59600 Lille, France.

## Introduction

Les problèmes d'optimisation combinatoire sont généralement des problèmes difficiles à résoudre, puisque le nombre de solutions à tester varie de manière exponentielle en la taille de l'instance. Le Vehicle Routing Problem (VRP) est un problème dit d'optimisation combinatoire. L'objectif est de relier un nombre n de clients par des véhicules, démarrant et finissant tous à un même point défini, le dépôt. Ce problème est NP-complet, et dispose de nombreuses variantes (ajout d'une contrainte de temps, plusieurs dépôts possibles...). Cela permet de modéliser un grand nombre de situations réelles. L'une des variantes les plus connues consiste à prendre en compte pour chaque client sa demande, de sorte à ce que les tournées créées ne dépassent pas une certaine capacité définie à l'avance, correspondant à la capacité du véhicule de transport. On nomme ce problème Capacitated Vehicle Routing Problem (CVRP).

De nombreux types d'algorithme existent pour résoudre ces problèmes d'optimisation (algorithme génétique, colonie de fourmis...), comme le montre [5] dans le cas du CVRP, mais ne parviennent pas toujours à trouver la solution optimale. De nombreuses heuristiques ont également vu le jour pour résoudre le CVRP, aucune d'entre elles ne parvient à trouver des solutions optimales pour toutes les instances de la littérature, malgré de très bons résultats dans la plupart des cas. Encore récemment [3], une nouvelle heuristique efficace a vu le jour. L'une des méthodes pour améliorer les algorithmes d'optimisation consiste en l'extraction de

connaissances sur des petites instances résolues, puis leur intégration dans l'algorithme d'optimisation choisi.

La section 1 commence par présenter le problème étudié, et introduit les notations et opérateurs utilisés dans la suite. L'objectif fixé et la méthode mise en place pour y parvenir y sont également présentés. La section 2 explique comment obtenir une solution initiale au problème de bonne qualité, puis la section 3 propose un algorithme d'optimisation utilisé pour la résolution du problème. La section 4 décrit comment extraire de la connaissance des instances étudiées. Enfin, la section 5 explique comment intégrer de la connaissance à un algorithme d'optimisation et présente une nouvelle *learning heuristic* pour résoudre le problème.

## 1 Présentation des notions et notations

Cette section introduit dans un premier temps le problème étudié, en rappelant au préalable ce qu'est un problème d'optimisation combinatoire. Les différentes notations utilisées dans la suite du papier sont ensuite décrites, enfin l'objectif de cet article est présenté.

## 1.1 Description du problème

De nombreux problèmes sont dits d'optimisation combinatoire, dont font notamment partie le *Traveller Salesman Problem* (TSP), ainsi que le *Capacitated Vehicle Problem* (CVRP). Cette partie détaille de manière formelle ce qu'est un problème d'optimisation combinatoire, puis présente le problème étudié : *CVRP* 

#### 1.1.1 Optimisation combinatoire

Un problème d'optimisation combinatoire (également appelée optimisation discrète), consiste à trouver dans un ensemble discret, les meilleures solutions (au sens d'une certaine fonction, dite *fonction objectif*) réalisables. Formellement, on a :

- Un ensemble discret *N* de solutions;
- Une fonction  $f: 2^N \to \Re$ , dite fonction objectif;
- Un ensemble  $R \subseteq N$ , dont les éléments sont appelés solutions réalisables.

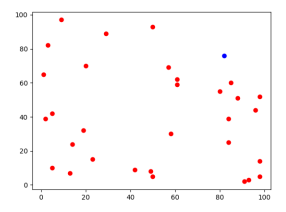
Ainsi, un problème d'optimisation combinatoire consiste à déterminer :

$$min_{S \subset N} \{ f(S), S \in R \}$$

Toutefois dans ce type de problème, le nombre de solutions réalisables varie généralement de manière exponentielle selon la taille du problème. Cela rend donc impossible une énumération complète des solutions réalisables, d'où la difficulté de trouver la solution optimale à ce type de problème.

#### 1.1.2 Vehicle Routing Problem (VRP)

Le problème de tournées de véhicules, est un problème NP-complet d'optimisation combinatoire, où sont donnés n points de coordonnées  $(x_i, y_i)$ , représentant 1 dépôt et n-1 clients.



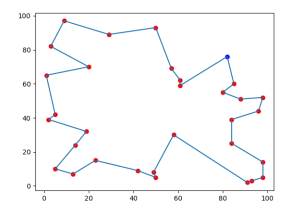


FIGURE 1 – Représentation de l'instance An32-k05 de la littérature (31 clients et 1 dépôt)

FIGURE 2 – Représentation d'une solution de l'instance A-n32-k05

On dispose également d'une flotte de k véhicules. L'objectif est de minimiser la longueur du réseau (i.e. l'ensemble des tournées effectuées par les véhicules, une tournée correspondant à l'ensemble des clients desservis par un véhicule). En reprenant les notations de [1], on définit  $x_{i,j}^v$  qui vaut 1 si j est desservi après i par le véhicule v, et 0 sinon. On définit également  $c_{i,j}$ comme étant la distance entre i et j. Ainsi une solution Sol du problème est la donnée d'une matrice, telle que  $Sol[i][j] = c_{i,j}x_{i,j}^v$ . On cherche donc à déterminer :

$$\min \sum_{i=0}^{n} \sum_{j=0}^{n} \sum_{v=1}^{k} c_{i,j} x_{i,j}^{v} = \min_{Sol} cost(Sol)$$

La fonction *cost* correspond à la fonction objectif de ce problème.

Les tournées créées doivent également respecter les contraintes suivantes :

- Chaque client doit être desservi par une et une seule tournée :  $\forall i>0$   $\sum_{j=1}^n\sum_{v=1}^kx_{i,j}^v=1$ ; Chaque tournée doit partir et s'arrêter au dépôt :  $\forall v\sum_{j=1}^nx_{0,j}^v=1$  et  $\sum_{j=1}^nx_{j,0}^v=1$ .

Un exemple d'instance est présenté en figure 1, où les points rouges représentent les clients et le point bleu le dépôt. Une solution possible au problème est représenté en figure 2 mais n'est à priori pas optimale. De nombreux algorithmes ont vu le jour pour tenter de résoudre ce problème, ainsi que les nombreuses variantes qui existent (ajout de contraintes de capacité, temps ou longueur sur les tournées, ces contraintes sont cumulables). C'est l'ajout de capacité aux tournées qui nous intéressera plus particulièrement.

#### Capacitated VRP (CVRP)

On étend le VRP au CVRP en ajoutant à chaque client i une demande  $d_i$ , ainsi qu'une capacité C aux véhicules. Une nouvelle contrainte vient donc s'ajouter aux contraintes classiques du VRP:

— La demande totale sur chaque tournée ne doit pas excéder la capacité du véhicule :  $\forall v \sum_{i=0}^n \sum_{j=0}^n x_{i,j}^v d_j < C.$ 

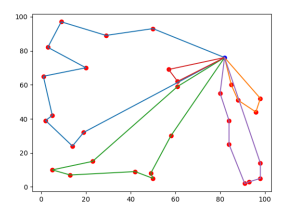


FIGURE 3 – Représentation d'une solution de l'instance A-n32-k05, où les demandes des clients sont prises en compte. Elle comporte 5 tournées

Si on reprend l'instance A-n32-k05, en considérant les demandes des clients ainsi que la capacité disponible pour chaque véhicule, on obtient une solution présente sur la figure 3, qui n'est pas optimale. Ce problème est beaucoup étudié car il a de nombreuses applications (comme par exemple la gestion du trafic routier, ou alors la gestion d'un réseau de bus), et peu de solutions optimales ont été trouvées pour des instances de plus de 500 clients.

Les instances du CVRP étudiées par la suite, sont disponibles sur [6]

#### 1.1.4 Méthodes de résolution de CVRP

L'article [5] présente les différents types d'algorithme et méthodes qui existent pour résoudre le CVRP (et plus généralement un problème d'optimisation combinatoire). Il distingue principalement deux types de méthodes : les méthodes exactes et les méthodes approchées.

Les méthodes exactes, ou encore méthodes *complètes*, permettent de trouver la solution optimale au problème. Ces méthodes sont basées sur des explorations exhaustives de l'ensemble des solutions réalisables. Toutefois ces méthodes basiques restent inappropriées aux problèmes d'optimisation combinatoire. Il existe néanmoins des algorithmes qui permettent de restreindre l'ensemble à explorer en éliminant des sous-ensembles de mauvaises solutions à l'aide de techniques, dites d'élagage.

Contrairement aux méthodes exactes, les méthodes approchées sont dites *incomplètes*, car elles permettent de trouver de bonnes solutions, mais ne garantissent pas l'optimalité de celles-ci. Cette méthode regroupe notamment les heuristiques et méta-heuristiques.

Une heuristique est un moyen de guider les choix que doit faire un algorithme pour réduire sa complexité. Une heuristique est spécifique à un problème et ne peut donc pas être généralisée.

Une méta-heuristique peut être considérée comme une heuristique "puissante et évoluée", dans la mesure où elle est généralisable à plusieurs problèmes d'optimisation. On classe souvent les méta-heuristiques en fonction du nombre de solutions qu'elles manipulent. Celles à solution unique (recherche tabou, descente du gradient), et celles à population de solutions (algorithmes génétiques et colonies de fourmis).

De plus les méthodes approchées doivent trouver un équilibre entre deux tendances opposées : l' *intensification* (ou *exploitation*) et la *diversification* (ou *exploration*). **L'intensification** de la recherche signifie que celle-ci se concentre autour des meilleures solutions rencontrées, considérées prometteuses. Alors que **la diversification** incite davantage la recherche à explorer des nouvelles zones de l'espace de solutions.

Ainsi les méta-heuristiques à solution unique ont plus tendance à l'exploitation du voisinage de la solution en question, et les approches à base de population de solutions ont plutôt tendance à l'exploration.

## 1.2 Parcours et exploration des voisinages

Il existe plusieurs moyens pour procéder à une diversification de la solution courante. En effet, il est possible qu'en modifiant légèrement la solution courante, on obtienne une autre solution réalisable, appelée *voisin* de la solution courante. On appelle alors *voisinage* de la solution courante, l'ensemble des voisins de cette solution. Une fonction qui attribue à une solution, l'un de ses voisins, est appelée *opérateur de voisinage*.

L'exploration d'un voisinage de solutions peut être plus ou moins exhaustif selon la condition d'arrêt utilisée. On distingue principalement, deux conditions d'arrêt lorsqu'il s'agit d'explorer un voisinage :

- First improvement (*FI*) : on parcourt le voisinage jusqu'à trouver un changement qui améliore la solution actuelle (on s'arrête donc à la première amélioration trouvée);
- Best improvement (*BI*): on parcourt tout le voisinage, et on applique le changement qui va le plus améliorer notre solution actuelle.

Pour explorer un voisinage, on peut le *parcourir* de différentes manières de sorte à ne pas toujours favoriser les mêmes voisins. On considérera ici trois parcours différents :

- Dans l'ordre (O): les voisins sont parcourus dans un ordre naturel (du premier au dernier);
- Dans un semi-ordre (*SO*) : on commence le parcours là où on s'était arrêté au dernier parcours, on parcourt ensuite les voisins dans l'ordre;
- Aléatoirement (*RD*) : on tire aléatoirement l'ordre dans lequel on va parcourir les voisins.

On peut remarquer que peu importe le parcours effectué, pour faire une exploration BI, il faudra passer par tous les voisins. Pour qu'une exploration FI soit efficace, il faut éviter un parcours O, car dans ce cas on privilégie un certain voisinage qui sera choisi plus souvent. On retiendra le tableau récapitulatif suivant :

	BI	FI
0	Oui	Non
SO	Non	Oui
RD	Non	Oui

## 1.3 Motivation et objectif

L'objectif de ce papier est d'améliorer les performances d'un algorithme d'optimisation utilisé pour résoudre CVRP, en y intégrant de la connaissance. Une idée pour y parvenir serait de réussir à prédire des arêtes qui appartiendront à la solution optimale, en n'observant que des solutions initiales que l'on peut générer rapidement. On pourra ensuite exploiter ces arêtes pour construire une nouvelle solution. Nous adopterons la méthodologie suivante pour atteindre notre objectif :

- Comparer des solutions initiales à des solutions optimales pour des petites instances;
- Établir de l'étude précédente des règles qui permettent de caractériser ces arêtes;
- Exploiter les arêtes obtenues dans un algorithme d'optimisation.

Cette méthode, nous impose de résoudre les problèmes suivants : Comment construire une solution initiale de bonne qualité? Quel algorithme d'optimisation utiliser? Comment extraire la connaissance? Enfin, comment intégrer la connaissance dans l'algorithme d'optimisation retenu?

# 2 Construction d'une solution initiale de bonne qualité

Pour construire une solution initiale nous allons utiliser la dernière version d'un algorithme très répandu dans la littérature : l'algorithme Clarke & Wright [4], amélioré par [2]. Ainsi, nous commençons par décrire l'algorithme utilisé, puis détaillons le problème du choix des paramètres pour son exécution.

#### 2.1 Description de l'algorithme

L'algorithme Clarke & Wright (CW) est un algorithme glouton. Initialement chaque client est desservi par un véhicule (de cette manière la contrainte sur le nombre de véhicules disponibles n'est pas respectée). Ensuite les tournées sont fusionnées en fonction des *savings* calculées. On définit le *saving* des clients *i* et *j* de la manière suivante :

$$s(i,j) = c_{i0} + c_{0j} - \lambda c_{ij} + \mu |c_{i0} - c_{0j}| + \nu \frac{d_i + d_j}{\overline{d}}$$

Les paramètres  $(\lambda, \mu, \nu)$  jouent un rôle important dans la formule précédente, ce que nous verrons plus tard. (rôle des paramètres à détailler).

L'algorithme 1 présente le fonctionnement de l'algorithme CW.

Un exemple d'exécution de l'algorithme avec  $(\lambda, \mu, \nu) = (1, 1, 1)$ , sur l'instance A-n37-k06, est représenté sur les figures 4 à 7. On remarque sur la figure 7 que l'on pourrait améliorer la solution rien qu'en réorganisant les différentes tournées, pour minimiser leur coût. Pour cela il existe une heuristique, appelée *Lin-Kernighan*, que nous décrirons en section 3.1.4.

## 2.2 Choix des paramètres $(\lambda, \mu, \nu)$

Le triplet  $(\lambda, \mu, \nu)$  a déjà été étudié de nombreuses fois dans la littérature. L'article [2] précise qu'il suffit de considérer  $(\lambda, \mu, \nu)$  dans  $]0,2] \times [0,2]^2$  pour avoir de bonnes solutions. Par

## **Algorithm 1:** CLARKE-WRIGHT calcule une solution initiale

**Input:** Un ensemble de points I, un ensemble d'entiers  $D = d_1, ..., d_n$  et un triplet  $(\lambda, \mu, \nu)$  de flottants

Output: Une solution au problème I

```
1 for i \leftarrow 1 to n do
2 | Sol \leftarrow Sol \cup [0, i, 0]
```

3 Calculer les savings de toutes les arêtes

```
4 while max_{i,j}s(i,j) > 0 do

5 (i,j) \leftarrow argmax_{(i,j)}s(i,j)

6 r_i \leftarrow findRoute(Sol,i)

7 r_j \leftarrow findRoute(Sol,j)

8 if r_i et r_j peuvent fusionner then

9 Retirer r_i et r_j de Sol
```

Fusionner  $r_i$  et  $r_j$ Ajouter le résultat dans Sol et mettre s(i,j) = 0

12 return Sol

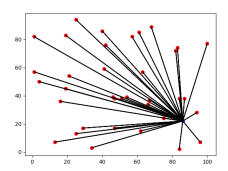


FIGURE 4 – Initialisation

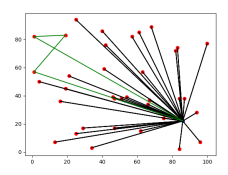


FIGURE  $6 - 2^{eme}$  fusion

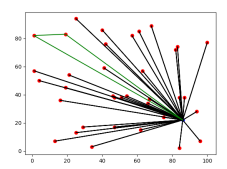


FIGURE  $5 - 1^{ere}$  fusion

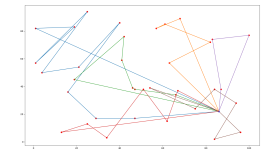
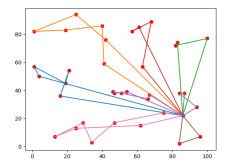
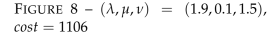


FIGURE 7 – Solution obtenue, cost = 1297





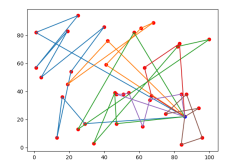


FIGURE 9 -  $(\lambda, \mu, \nu) = (0.1, 0.1, 0.1),$ cost = 1569

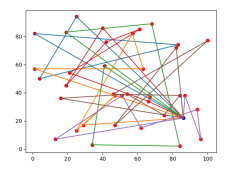


FIGURE  $10 - (\lambda, \mu, \nu) = (0.0, 1.0, 1.5)$ , cost = 2191

ailleurs, il est inutile de prendre une précision inférieure au dixième lorsqu'on choisit les valeurs des paramètres.

Les figures 8 à 10 présentent différents résultats obtenus pour différents triplets  $(\lambda, \mu, \nu)$ . On remarque qu'il n'y a aucun lien entre les résultats et les valeurs de  $(\lambda, \mu, \nu)$ . On ne peut donc pas prévoir à l'avance si le triplet  $(\lambda, \mu, \nu)$  va donner un bon résultat ou non.

L'influence de ces paramètres dépend aussi des caractéristiques de l'instance considérée, ainsi on ne peut pas se restreindre au choix d'un triplet qui conviendrait pour toutes les instances.

# 3 Proposition d'un algorithme d'optimisation

Nous proposons dans cette partie un algorithme d'optimisation qui sera utilisé pour y intégrer de la connaissance. Il s'inspire d'un algorithme proposé récemment [3], dont nous détaillons d'abord le fonctionnement, avant de décrire davantage les mécanismes mis en jeu lors de son exécution.

## 3.1 Heuristique de Arnold & Sörensen

L'heuristique proposée par Arnold et Sörensen [3], est à la fois simple et efficace. Il semble donc pertinent de vouloir améliorer cet algorithme en y intégrant de la connaissance. L'heuristique commence par déterminer une solution initiale via l'algorithme CW, présenté en section 2. Différents opérateurs de voisinage sont ensuite appliqués autour d'une arête, considérée comme étant la pire du graphe. Ces opérateurs sont tous en mode BI - O (cf section 1.2), c'est-à-dire que tous les voisins sont parcourus et seul le meilleur est retenu.

L'algorithme 2 donne le fonctionnement de l'heuristique (A&S).

```
Algorithm 2: AS applique l'heuristique A& S au problème considéré
```

```
Input: Un ensemble de points I, les demandes des clients D, un triplet de flottants
           (\lambda, \mu, \nu)
   Output: Une solution au problème I
 1 Sol \leftarrow CW(I, D, \lambda, \mu, \nu)
 2 N \leftarrow Size(D)
 3 nextSol \leftarrow Sol
 4 while La dernière amélioration date de moins de 3 min do
       worstEdge ← Calcul de la pire arête
       nextSol \leftarrow EC_{BI-O}(worstEdge, I, D)
 6
       nextSol \leftarrow LK_{BI-O}(nextSol)
 7
       nextSol \leftarrow CE_{BI-O}(worstEdge, I, D)
       nextSol \leftarrow LK_{BI-O}(nextSol)
       if cost(Sol) > cost(nextSol) then
10
           Sol \leftarrow nextSol
11
       if Pas d'améliorations depuis N/10 itérations then
12
           Appliquer les opérateurs sur toutes les arêtes de la solution
13
       if Pas d'améliorations depuis 20N itérations then
15
           Changer de fonction de pénalisation en prenant un autre triplet (\gamma_w, \gamma_c, \gamma_d)
       if Pas d'améliorations depuis 100N itérations then
16
           Réinitialiser les pénalités des arêtes
18 return Sol
```

Les prochaines sections détaillent le calcul de la pire arête, ainsi que le fonctionnement des opérateurs utilisés.

#### 3.1.1 Pire arête et pénalisation

Afin de pouvoir comparer les différentes arêtes entre elles et déterminer laquelle est la pire, il faut disposer de certaines métriques sur les arêtes pour pouvoir les caractériser.

```
Trois métriques sont détaillées dans l'article [3] :
```

```
— Le coût d'une arête (i,j), que l'on note c(i,j) se calcule de la manière suivante : c(i,j) = c_{ij}(1+\beta p(i,j)) Dans l'article [3] \beta = 0.1. p(i,j) correspond au nombre de fois où l'arête (i,j) a été pénalisé;
```

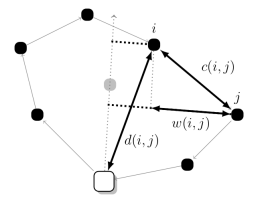


FIGURE 11 – Illustration des caractéristiques d'une arête

— La profondeur d'une arête (i, j), noté d(i, j) a pour formule :  $\max(c_{0i}, c_{0j})$ 

Autrement dit c'est la distance entre le point le plus éloigné du dépôt et le dépôt.

— La largeur de l'arête (i, j), noté w(i, j) est la différence de longueur entre les projetés de i et j sur la droite issue du dépôt passant par le centre de gravité de la tournée. Le centre de gravité d'une tournée étant obtenu en faisant la moyenne, pour chaque composante, des points de cette tournée.

Les notions de coût, profondeur et largeur sont illustrées par la figure 11.

On définit alors la fonction de pénalisation b de la manière suivante :

$$b(i,j) = \frac{[\gamma_w w(i,j) + \gamma_c c(i,j)] [\frac{d(i,j)}{max_{k,l}d(k,l)}]^{\frac{\gamma_d}{2}}}{1 + p(i,j)}$$

Les paramètres  $\gamma_w$ ,  $\gamma_c$ ,  $\gamma_d$ , prennent comme valeurs 0 ou 1, selon les caractéristiques que l'on veut considérer. Il y a ainsi 6 fonctions de pénalisation différentes, que l'on peut choisir au cours de l'exécution (on ne considère pas le cas où  $\gamma_w = \gamma_c = 0$ , puisqu'il fournit b(i,j) = 0.

On peut alors définir ce qu'est la pire arête  $(i^*, j^*)$  du graphe :

$$(i^*, j^*) = argmax_{i,j}b(i, j)$$

Les opérateurs de voisinage, présentés ci-après, vont orienter leurs recherches autour de cette pire arête.

## 3.1.2 Ejection-Chain

Le premier opérateur utilisé est appelé Ejection-Chain. Son objectif est de déplacer au plus *l* clients sur des tournées.

Supposons que l'on veuille supprimer une arête  $(c_1^-,c_1)$  d'une tournée  $r_1$ . On commence par chercher le plus proche voisin  $c_2$  de  $c_1$  appartenant à une tournée  $r_2$  dans laquelle il est possible d'ajouter  $c_1$ . On insère alors  $c_1$  après  $c_2$  sur  $r_2$ . Ainsi la portion  $[...,c_2,c_2^+,...]$  de  $r_2$  se transforme en  $[...,c_2,c_1,c_2^+,...]$ . On cherche ensuite une arête à supprimer sur  $r_2$ , pour éjecter un client sur une tournée  $r_3$ , et ainsi de suite jusqu'à atteindre la tournée  $r_1$ . Le fonctionnement de cet opérateur est présenté sur la figure 12.

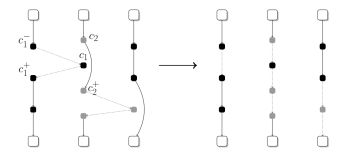


FIGURE 12 – Exemple de fonctionnement de l'opérateur ejection-chain

Dans l'article [3] l=3. En effet l'algorithme 3, qui décrit le fonctionnement de cet opérateur, s'exécute en  $O(n^{l-1})$ . Il vaut donc mieux choisir une valeur de l assez petite, pour que la complexité n'explose pas.

## Algorithm 3: EJECTION-CHAIN applique l'opérateur ejection-chain

**Input:** Une arête (a, b), la liste des plus proches voisins des clients *voisins*, un entier l, la solution actuelle sol

Output: Une nouvelle solution au moins aussi bonne que sol

- 1  $possibleSol \leftarrow sol$
- $2 \ cand \leftarrow choose(a,b)$
- $sigma nextRoute \leftarrow findNextRoute(cand, voisins, possibleSol)$
- 4 *possibleSol* ← déplacer *cand* après son voisin sur *nextRoute*
- 5 for  $i \leftarrow 1$  to l 1 do
- 6 | cand ←un client de nextRoute différent de celui ajouté
- $nextRoute \leftarrow findNextRoute(cand, voisins, possibleSol)$
- *possibleSol*  $\leftarrow$  déplacer *cand* après son voisin sur *nextRoute*
- 9 **if** cost(possibleSol) < cost(sol) **then**
- 10  $sol \leftarrow possibleSol$
- 11 return sol

Aux lignes 3, 4, 7 et 8 de l'algorithme 3, il est possible d'utiliser les méthodes de la section 1.2 pour explorer les voisinages.

#### 3.1.3 Cross-Exchange

Un deuxième opérateur utilisé est le Cross-Exchange. Son objectif est d'échanger deux séquences de clients entre deux tournées.

Supposons que l'on veuille supprimer une arête  $(c_1, c_2)$  appartenant à une tournée  $r_1$ . On cherche le plus proche voisin  $c_4$  de  $c_1$  appartenant à une tournée  $r_2$ . On échange alors  $c_1$  avec le prédécesseur  $c_3$  de  $c_4$ . Il suffit ensuite de considérer deux autres clients entre les deux tournées, pour échanger deux séquences de clients. Le fonctionnement de cet opérateur est présenté sur la figure 13.

Il est possible de limiter le nombre de clients par séquence échangée. L'algorithme 4 présente l'exécution de l'opérateur et s'exécute en  $O(n^2)$ .

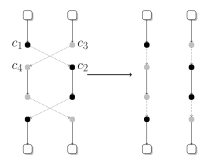


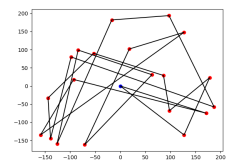
FIGURE 13 – Exemple de fonctionnement de l'opérateur cross-exchange

## Algorithm 4: CROSS-EXCHANGE applique l'opérateur cross-exchange

**Input:** Une arête  $(c_1, c_2)$ , la liste des plus proches voisins des clients *voisins*, la solution actuelle *sol* 

Output: Une nouvelle solution au moins aussi bonne que sol

- 1 possibleSol ← sol
- $\mathbf{2}$  nextRoute ← findNextRoute( $c_1$ , voisins, possibleSol)
- 3 Considérer l'arête  $(c_3, c_4)$  de *nextRoute*, où  $c_4$  est le proche voisin de  $c_1$  utilisé
- 4 possibleSol ←  $exchange(c_1, c_3, possibleSol)$
- 5 Choisir 2 clients  $c_5$  et  $c_6$  qui n'appartiennent pas à la même tournée
- 6 possibleSol ←  $exchange(c_5, c_6, possibleSol)$
- 7 **if** cost(possibleSol) < cost(sol) **then**
- $s \mid sol \leftarrow possibleSol$
- 9 return sol



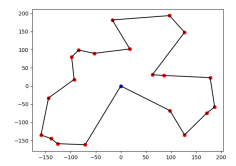


FIGURE 14 – Exemple de fonctionnement de l'opérateur LK

A la ligne 6 de l'algorithme 4, il est possible d'utiliser les méthodes de la section 1.2 pour explorer les voisinages, et choisir les clients à échanger.

## 3.1.4 Lin-Kernighan

Le dernier opérateur utilisé est l'heuristique Lin-Kernighan. Elle a été créée pour résoudre le problème du voyageur de commerce (TSP). Il effectue une optimisation intra-tournée (c'està-dire que la tournée considérée est améliorée indépendamment des autres). Cela consiste en une réorganisation des clients sur la tournée. On choisit k tel que k00 ne dépasse pas k1 ne dépasse pas k2 ne dépasse pas k3 de cours de son exécution. On appelle k4 opération qui consiste à échanger k5 clients différents sur la tournée.

On commence alors par appliquer 2-opt, si une amélioration est trouvée, on passe à 3-opt, et ainsi de suite jusqu'à atteindre k-opt. On repart alors de 2-opt, et ce jusqu'à ne plus trouver d'améliorations, comme le décrit l'algorithme 5. D'après l'article [3], on peut prendre k = 2.

Un exemple d'utilisation de cet opérateur est présent sur la figure 14

#### Algorithm 5: LIN-KERNIGHAN applique l'opérateur Lin-Kernighan

**Input:** Une tournée *r* à améliorer

**Output:** Une permutation de *r* ayant un meilleur coût que *r* 

- 1  $r_{next} \leftarrow 2\text{-}opt(r)$
- 2 while  $r_{next} \neq r$  do
- $r \leftarrow r_{next}$
- 4  $r_{next} \leftarrow 2\text{-}opt(r)$
- 5 return r

Lorsqu'il s'agit d'appliquer 2-opt, il est possible d'utiliser les méthodes de la section 1.2 pour explorer les voisinages.

#### 3.2 Algorithme d'optimisation utilisé

L'algorithme d'optimisation que nous utilisons est un peu différent de l'heuristique A&S précédente.

Pour diminuer le temps d'exécution, nous choisissons de diminuer le temps limite entre deux nouvelles solutions à  $\frac{n}{3}$  secondes. Pour que l'exploration du voisinage des solutions soit plus efficace, nous décidons de passer les opérateurs EC et CE en mode FI - RD (ce qui est généralement le cas dans les algorithmes d'optimisation). Enfin, nous ajoutons une condition de *Restart*, s'il n'y a pas eu d'améliorations depuis *restartTime* secondes.

L'algorithme 6 présente en gras les changements effectués, par rapport à l'algorithme 2.

```
Algorithm 6: H_c calcule une solution du problème considéré
```

```
Input: Un ensemble de points I, les demandes des clients D, un triplet de flottants
           (\lambda, \mu, \nu)
   Output: Une solution au problème I
 1 Sol \leftarrow CW(I, D, \lambda, \mu, \nu)
 2 N \leftarrow length(D)
4 while La dernière amélioration date de moins de limitTime secondes do
       worstEdge \leftarrow argmax_{(i,j)}b(i,j)
       nextSol \leftarrow EC_{\mathbf{FI-RD}}(worstEdge, I, D)
 6
       nextSol \leftarrow LK_{BI-O}(nextSol)
 7
       nextSol \leftarrow CE_{\mathbf{FI-RD}}(worstEdge, I, D)
       nextSol \leftarrow LK_{BI-O}(nextSol)
       if cost(Sol) > cost(nextSol) then
10
           Sol \leftarrow nextSol
12
       if Pas d'améliorations depuis restartTime secondes then
          nextSol \leftarrow Sol
13
       if Pas d'améliorations depuis resetTime secondes then
14
           Changer de fonction de pénalisation en prenant un autre triplet (\gamma_w, \gamma_c, \gamma_d)
15
           Réinitialiser les pénalités des arêtes
16
17 return Sol
```

Nous pouvons à présent nous intéresser à l'extraction des connaissances des solutions initiales.

#### 4 Extraction de la connaissance

Cette section s'intéresse à l'extraction de connaissance à partir de solutions initiales générées. Nous expliquons dans un premier temps quelle va être la connaissance extraite des solutions initiales, puis nous décrivons notre protocole d'apprentissage ainsi que les problématiques qu'il soulève. Enfin, nous présentons quelques résultats obtenus, servant à déterminer les paramètres choisis lors de l'apprentissage.

#### 4.1 Quelle est la connaissance?

En observant quelques solutions obtenues avec *CW*, auxquelles est appliquée l'opérateur *LK*, on remarque que plus la solution initiale est bonne et plus elle possède d'arêtes en commun avec la solution optimale.

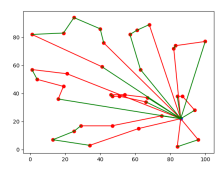


FIGURE 15 – CW(1.9, 0.1, 1.5) + LK, cost = 1041, 19 arêtes optimales

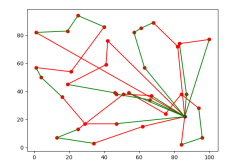


FIGURE 16 - CW(0.1, 0.1, 0.1) + LK, cost = 1170, 19 arêtes optimales

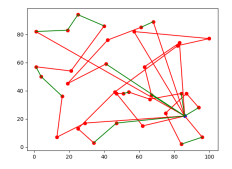


FIGURE 17 – CW(0.0, 1.0, 1.5) + LK, cost = 1600, 11 arêtes optimales

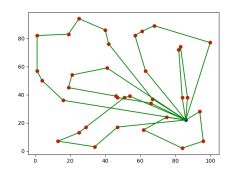


FIGURE 18 – Solution optimale, 42 arêtes

Ce résultat est illustré sur les figures 15 à 18, où les arêtes optimales sont vertes.

Il faudrait donc pouvoir déterminer à l'avance les arêtes optimales à partir des solutions initiales fournies par l'utilisation de *CW* suivi de *LK*.

## 4.2 Protocole d'apprentissage

Pour extraire cette connaissance, nous allons devoir créer un échantillon de solutions initiales, à partir duquel nous allons extraire une base d'apprentissage. Cette base va nous permettre d'extraire des arêtes. Afin de vérifier nos résultats, nous comparerons les arêtes obtenues aux arêtes de la solution optimale.

#### 4.2.1 Génération de l'échantillon

Puisque l'on ne peut pas prédire les paramètres  $(\lambda, \mu, \nu)$  pour obtenir de bonnes solutions, nous allons devoir en générer un certain nombre :

- Soit on génère l'intégralité des solutions initiales possibles, en parcourant tous les triplets  $(\lambda, \mu, \nu)$  (i.e. génération de 8820 solutions), pour obtenir l'échantillon. On l'appelle échantillon *complet*;
- Soit on tire N triplets  $(\lambda, \mu, \nu)$  aléatoirement, et les solutions obtenus constitueront notre

échantillon.

Les solutions qui constituent notre échantillon ne sont pas nécessairement toutes différentes.

On appelle  $c_{min}$  et  $c_{max}$  les coûts respectifs de la meilleure et de la pire solution, obtenues dans l'échantillon.

Nous nous intéressons à présent, à la construction d'une base d'apprentissage.

#### 4.2.2 Construction de la base d'apprentissage

La base d'apprentissage, contiendra toutes les solutions utilisées ensuite pour apprendre. Cette base correspond à un sous-ensemble de l'échantillon obtenu. Nous avons retenu trois manières différentes pour obtenir cette base :

- On conserve l'intégralité de l'échantillon. On appelle cette base *Tout*;
- On conserve x% des meilleures solutions. Dans ce cas, on dit qu'on privilégie la quantité. On appelle cette base  $Quan_x$ ;
- On conserve les solutions qui ont un coût inférieur à  $c_{min} + (c_{max} c_{min}) \frac{x}{100}$ . Dans ce cas, on dit qu'on privilégie la qualité. On appelle cette base  $Qual_x$ .

Avec cette base d'apprentissage, nous allons extraire des arêtes qui ont de grandes chances d'être optimales (i.e. qui appartiennent à la solution optimale).

#### 4.2.3 Extraction des arêtes

Avant tout, nous considérons que les arêtes (i,j) et (j,i) sont identiques (ce qui est le cas en pratique). Chaque arêtes (i,j) a donc pour représentant (i',j'), avec (i',j')=(i,j) si i < j, et (i',j')=(j,i) sinon.

Pour savoir si une arête (i,j) est souvent prise dans les solutions de notre base d'apprentissage, nous incrémentons la valeur Learn[i][j] d'une matrice Learn de taille  $n^2$  (initialement nulle), lorsque cette arête appartient à la solution considérée. Une fois toutes les solutions parcourues, nous avons retenu deux critères pour extraire les arêtes potentiellement intéressantes :

- Soit nous conservons les *rang* premières arêtes (pour les valeurs de *Learn*). On appelle ce critère *Rang*;
- Soit nous conservons  $(i, j) \Leftrightarrow Learn[i][j] > seuil$ . On appelle ce critère Seuil.

Afin de déterminer quels doivent être la taille de l'échantillon, la base d'apprentissage, ainsi que le critère utilisé, la partie suivante présente les résultats obtenus.

#### 4.3 Résultats

#### 4.3.1 Choix de l'échantillon et de la base

On choisit de prendre les valeurs suivantes :

- Taille de l'échantillon :  $N \in [50, 100, 500]$  et *complet*
- Base d'apprentissage :  $Base \in [Tout, Quan_{10}, Qual_{10}]$

— Critères :  $rang \in [10, 20, n/2]$  et  $seuil \in [|Base|/2, 3|Base|/4]$ .

L'apprentissage est réalisé sur trois instances de tailles différentes : *A-n37-k06*, *A-n65-k09* et *P-n101-k04*. Les figures 19 à 24, présentent les trois instances, ainsi que les solutions optimales associées.

Les résultats obtenus pour chaque instance est présenté dans un tableau (cf tableaux 1 à 3). Ils correspondent aux moyennes obtenus sur 10 échantillons de la taille considérée. La colonne *Arêtes* donne le nombre d'arêtes obtenues. La colonne *Optimales* donne le nombre d'arêtes qui appartiennent effectivement à la solution optimale. Enfin, la colonne *Prop*, donne la proportion d'arêtes optimales parmi toutes les arêtes de la solution optimale.

TABLE 1 – Résultats pour l'instance *A-n37-k06* 

Échantillon	~ 10						Qual <sub>10</sub>		Tout			
	Seuil	Arêtes	Optimales	Prop	Seuil	Arêtes	Optimales	Prop	Seuil	Arêtes	Optimale	sProp
50	3	34	21	0.5	11	33	21	0.50	25	23	15	0.35
	4	23	14	0.33	17	17	12	0.28	38	10	7	0.16
100	5	30	21	0.5	15	31	23	0.55	50	24	17	0.40
	8	16	15	0.36	23	17	14	0.33	75	6	6	0.14
500	25	32	24	0.57	58	31	22	0.52	250	22	15	0.36
	38	15	14	0.33	88	20	16	0.38	375	7	7	0.18
Complet	400	33	24	0.57	732	30	23		4000	25	16	0.38
	600	15	14	0.33	1097	18	16	0.38	6000	9	6	0.14
	Rang	Arêtes	Optimale	Prop	Rang	Arêtes	Optimales	Prop	Rang	Arêtes	Optimale	s Prop
50	10		6	0.14	10		6	0.14	10		7	0.16
	20		13	0.31	20		13	0.32	20		13	0.31
	18		12	0.28	18		13	0.3	18		12	0.28
100	10		9	0.21	10		9	0.21	10		10	0.24
	20		16	0.38	20		16	0.38	20		15	0.36
	18		13	0.3	18		13	0.3	18		12	0.29
500	10		9	0.21	10		10	0.24	10		9	0.21
	20		16	0.38	20		16	0.38	20		15	0.36
	18		13	0.3	18		13	0.3	18		12	0.28
Complet	10		8	0.19	10		9	0.21	10		7	0.17
	20		14	0.33	20		14	0.33	20		14	0.33
	18		12	0.29	18		12	0.29	18		12	0.29

Voici ce qu'on peut tirer des résultats présents sur les tables 1 à 3 :

- La taille de l'échantillon ne semble pas avoir d'influence sur les résultats (en effet *prop* reste semblable quelle que soit la taille de l'échantillon);
- Pour toutes les instances la base *Tout* renvoie de moins bons résultats que les autres bases :
- La base *Quan*<sub>10</sub> est petite pour des petites valeurs d'échantillon;
- Pour le critère *Rang* les proportions restent similaires quelle que soit la base utilisée. Il faut aussi choisir un *Rang* dépendant de la taille de l'instance pour pouvoir l'adapter à des instances de différentes tailles;

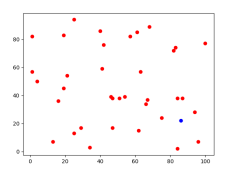


FIGURE 19 – Instance *A-n37-k06* 

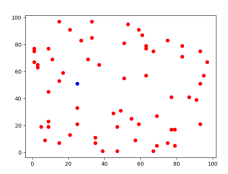


FIGURE 21 – Instance *A-n65-k09* 

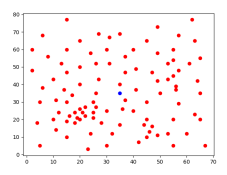


FIGURE 23 – Instance *P-n101-k04* 

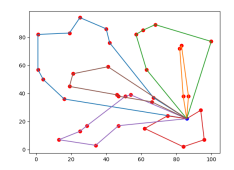


FIGURE 20 – Solution optimale *A-n37-k06*, 42 arêtes

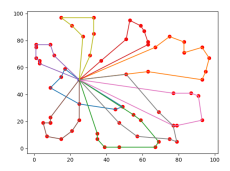


FIGURE 22 – Solution optimale *A-n65-k09*, 73 arêtes

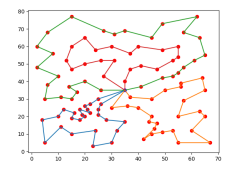


FIGURE 24 – Solution optimale *P-n101-k04*, 104 arêtes

Ces remarques nous incitent à privilégier un échantillon de taille 50 pour améliorer la vitesse d'apprentissage. La base  $Qual_{10}$  semble également être plus intéressante que les autres bases avec une taille d'échantillon 50. Les résultats obtenus ne nous permettent toutefois pas, de choisir le meilleur critère pour l'apprentissage. Nous décidons alors de raffiner nos résultats.

TABLE 2 – Résultats pour l'instance *A-n65-k09* 

Échantillon	~ 10						Qual <sub>10</sub>		Tout			
	Seuil	Arêtes	Optimales	Prop	Seuil	Arêtes	Optimales	Prop	Seuil	Arêtes	Optimales	Prop
50	3	73	43	0.59	10	64	44	0.60	25	40	31	0.43
	4	61	40	0.55	15	39	29	0.40	38	14	9	0.13
100	5	70	44	0.6	22	58	42	0.58	50	43	33	0.45
	8	63	41	0.56	33	36	28	0.39	75	15	10	0.14
500	25	71	43	0.59	111	56	41	0.56	250	45	35	0.48
	38	60	40	0.55	167	35	28	0.39	375	14	9	0.13
Complet	400	62	41	0.56	1005	56	40	0.55	4000	45	35	0.48
	600	15	14	0.33	1508	35	28	0.39	6000	13	9	0.12
	Rang	Arêtes	Optimales	Prop	Rang	Arêtes	Optimales	Prop	Rang	Arêtes	Optimales	Prop
50	10		6	0.08	10		7	0.1	10		7	0.1
	20		14	0.2	20		15	0.21	20		14	0.19
	33		23	0.32	33		26	0.36	33		24	0.33
100	10		6	0.08	10		7	0.1	10		7	0.1
	20		16	0.22	20		16	0.22	20		14	0.19
	33		26	0.36	33		26	0.36	33		25	0.34
500	10		7	0.1	10		7	0.1	10		6	0.08
	20		17	0.23	20		15	0.21	20		13	0.18
	33		27	0.37	33		26	0.36	33		25	0.34
Complet	10		7	0.1	10		7	0.1	10		6	0.08
	20		17	0.23	20		17	0.23	20		13	0.18
	33		27	0.37	33		27	0.37	33		25	0.34

#### 4.3.2 Étude des critères Rang et Seuil

Afin de comparer ces deux critères, nous allons étudier la répartition des coûts des solutions initiales obtenues pour différentes valeurs de Rang et de Seuil. Pour chacune des instances ci-dessus, nous générons un échantillon de taille 50, et utilisons la base  $Qual_{10}$ . Nous conservons aussi les 10 triplets  $(\lambda, \mu, \nu)$  qui donnent les meilleures solutions dans l'échantillon. Pour chaque critère, on apprend à partir de  $Qual_{10}$ , puis on applique CW avec les arêtes conservées et les triplets choisis. De cette manière, on dispose de 100 solutions initiales calculées pour chaque critère.

Les résultats obtenus sont présentés sur les figures 25 à 30. Quelle que soit l'instance, on remarque les apprentissages avec le critère Rang donnent de meilleurs résultats que les apprentissages avec le critère Seuil. Nous pouvons remarquer qu'avec  $seuil = S_{lb}/2$ , nous obtenons les meilleurs résultats avec le critère Seuil. En ce qui concerne le critère Rang, plus le rang augmente et plus les solutions obtenues sont de meilleure qualité. Cependant, un grand nombre d'arêtes contraint davantage les solutions initiales. On peut donc préférer par exemple rang = n/2, si l'on choisit le critère Rang.

Table 3 – Résultats pour l'instance P-n101-k04

Échantillon	~ 10					Ç	Qual <sub>10</sub>		Tout			
	Seuil	Arêtes	Optimales	Prop	Seuil	Arêtes	Optimales	Prop	Seuil	Arêtes	Optimale	Prop
50	3	93	65	0.62	5	83	66	0.64	25	71	61	0.59
	4	54	44	0.42	8	42	37	0.36	38	24	21	0.20
100	5	80	66	0.64	9	79	66	0.63	50	72	62	0.60
	8	45	41	0.40	14	42	39	0.38	75	24	22	0.21
500	25	83	69	0.67	44	81	68	0.66	250	72	63	0.60
	38	43	39	0.38	67	39	36	0.35	375	22	20	0.19
Complet	400	87	73	0.7	411	85	71	0.68	4000	70	60	0.58
	600	42	39	0.38	616	41	38	0.37	6000	23	21	0.2
	Rang	Arêtes	Optimales	Prop	Rang	Arêtes	Optimales	Prop	Rang	Arêtes	Optimale	Prop
50	10		8	0.08	10		8	0.08	10		8	0.08
	20		18	0.17	20		17	0.16	20		18	0.17
	50		43	0.41	50		44	0.43	50		44	0.43
100	10		8	0.08	10		8	0.08	10		8	0.08
	20		18	0.17	20		18	0.17	20		18	0.17
	50		46	0.44	50		46	0.44	50		46	0.44
500	10		8	0.08	10		8	0.08	10		8	0.08
	20		18	0.17	20		18	0.17	20		18	0.17
	50		46	0.44	50		46	0.44	50		46	0.44
Complet	10		8	0.08	10		8	0.08	10		8	0.08
	20		18	0.17	20		18	0.17	20		18	0.17
	50		46	0.44	50		46	0.44	50		46	0.44

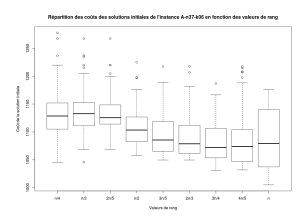


FIGURE 25 – Influence du Rang lors de l'apprentissage sur l'instance A-n37-k06

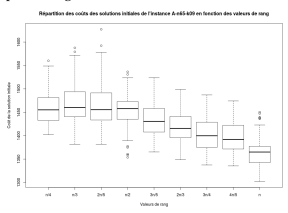


FIGURE 27 – Influence du Rang lors de l'apprentissage sur l'instance A-n65-k09

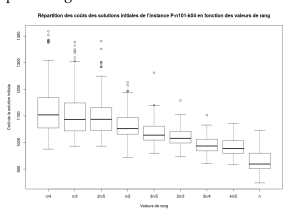


FIGURE 29 – Influence du Rang lors de l'apprentissage sur l'instance P-n101-k04

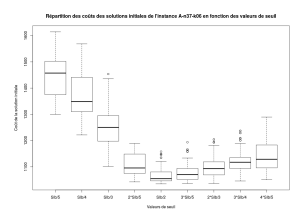


FIGURE 26 – Influence du Seuil lors de l'apprentissage sur l'instance A-n37-k06

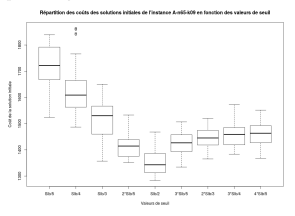


FIGURE 28 – Influence du Seuil lors de l'apprentissage sur l'instance A-n65-k09

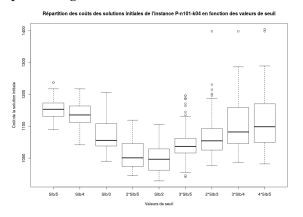


FIGURE 30 – Influence du Seuil lors de l'apprentissage sur l'instance P-n101-k04

## 5 Intégration de la connaissance

Cette section s'intéresse à l'intégration de connaissance dans l'algorithme d'optimisation retenu, i.e. l'algorithme 6. Nous commençons par expliquer où la connaissance va être intégrée, puis nous présenterons la *Learning Heuristic* créée. Enfin nous présenterons les résultats obtenus avec cette heuristique sur des instances de la littérature.

## 5.1 Où intégrer la connaissance?

Grâce à l'extraction de connaissances nous disposons désormais d'un ensemble d'arêtes dont la plupart appartiennent à la solution optimale. Nous pouvons donc recréer à partir de ces arêtes des morceaux de tournées et rattacher leurs extrémités aux dépôts, comme le montre la figure 32. Cette solution temporaire, que l'on appellera *Init*, peut alors être utilisée comme initialisation pour l'algorithme CW. En effet, l'algorithme va conserver les morceaux de tournées, qui ont été fixées lors de l'apprentissage, et va fusionner ces morceaux entre eux, pour obtenir au final une nouvelle solution initiale.

Cette solution initiale pourra ensuite être utilisée dans l'algorithme d'optimisation  $H_c$ .

Néanmoins il faut trouver un nouveau triplet de paramètre  $(\lambda^*, \mu^*, \nu^*)$  pour pouvoir appliquer CW. Nous décidons pour cela de choisir le triplet associé à la solution de coût le plus faible présente dans l'échantillon, i.e. vérifiant :

$$(\lambda^*, \mu^*, \nu^*) = argmin_{(\lambda, \mu, \nu) \in Echantillon} CW((\lambda, \mu, \nu))$$

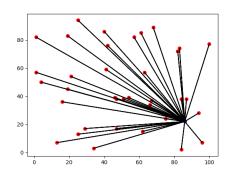


FIGURE 31 – Initialisation habituelle de CW

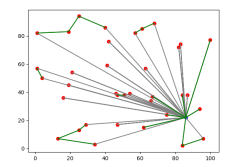


FIGURE 32 – Initialisation de CW après apprentissage : *Init* 

Nous disposons enfin de tous les outils nécessaires à la création de la Learning Heuristic.

## 5.2 Learning Heuristic

La Learning Heuristic est présenté sur l'algorithme 7.

Cette heuristique a l'avantage de procéder à plusieurs apprentissages. Mis à part l'apprentissage initial qui sert à guider les premiers résultats, les solutions ensuite calculées sont stockées dans une nouvelle base d'apprentissage, utilisée pour déterminer un nouvel *Init*. Ce

#### Algorithm 7: LEARNHEURISTIC renvoie une solution d'une instance du CVRP

```
Input: Un ensemble de points I, les demandes des clients D
   Output: Une solution au problème I
 1 (\lambda^*, \mu^*, \nu^*), Init \leftarrow Apprentissage()
 2 newBase ← []
 3 for i \leftarrow 1 to NbIterations do
       if i = 1 then
            for j \leftarrow 1 to NbSol do
                 Sol \leftarrow H_c(Init, I, D, \lambda^*, \mu^*, \nu^*)
                 newBase \leftarrow newBase \cup Sol
        else
 8
            Déterminer Init avec les connaissances de newBase
 9
10
            newBase \leftarrow []
            (\lambda^*, \mu^*, \nu^*), Init \leftarrow Apprentissage(Init)
            for j \leftarrow 1 to NbSol do
12
                 Sol \leftarrow H_c(Init, I, D, \lambda^*, \mu^*, \nu^*)
13
                 newBase \leftarrow newBase \cup Sol
15 return La meilleure solution
```

dernier est utilisé pour guider un nouvel apprentissage, et la base d'apprentissage est remise à zéro. Répéter ces étapes permet d'affiner l'apprentissage, pour le rendre plus efficace et ainsi approcher d'autant mieux la solution optimale.

#### 5.3 Résultats

La *learning heuristic* précédente a été appliquée aux ensembles d'instance A, B et P (disponibles sur le site [6].

Pour effectuer la phase d'apprentissage (décrite dans la section 4), nous choisissons de prendre un échantillon de taille 50, nous utilisons la base  $Qual_{10}$ , et le critère rang = n/2. Nous choisissons ensuite les valeurs suivantes dans les algorithmes utilisés : NbIterations = 10, NbSol = 10, limitTime = 10, restartTime = 0.5, resetTime = 0.25.

Les résultats obtenus sont disponibles sur les tableaux 4 à 6, la colonne *Best-Known* rappelle le coût de la meilleure solution connue pour l'instance considérée. Les résultats fournis sont ceux obtenus lors de l'exécution de l'algorithme considéré. *Best* renvoie la meilleure solution sur les 100 obtenues, *Mean*<sub>10</sub> renvoie la moyenne des 10 meilleures solutions, *Gap* correspond au pourcentage de différence entre la *Best* et la *Best-Known*, *Time* donne le temps d'exécution de l'algorithme.

La plupart des solutions obtenus avec l'algorithme LearnHeuristic sont très proches des solutions optimales. En effet, en moyenne on a 0.40% d'erreurs avec les instances de type A, 0.52% d'erreurs avec celles de type B, et 0.42% d'erreurs avec celles de type P. Néanmoins, le temps d'exécution reste long (jusque 9366 s, soit plus de deux heures et demie). Cela est dû aux 100 exécutions de  $H_c$  et de sa condition d'arrêt.

Table 4 – Résultats pour l'ensemble A

Instance	Best-Known							
		Best	Mean <sub>10</sub>	Gap (%)	Time (s)			
A-n32-k05	784	785	785	0.13	422			
A-n33-k05	661	661	661	0	423			
A-n33-k06	742	742	742	0	321			
A-n34-k05	778	779	779	0.13	406			
A-n36-k05	799	799	799	0	473			
A-n37-k05	669	670	671	0.15	469			
A-n37-k06	949	949	949	0	335			
A-n38-k05	730	730	736	0	323			
A-n39-k05	822	822	822	0	345			
A-n39-k06	831	831	831	0	391			
A-n44-k06	937	937	939	0	364			
A-n45-k06	944	953	956	0.94	444			
A-n45-k07	1146	1149	1151	0.26	415			
A-n46-k07	914	914	916	0	384			
A-n48-k07	1073	1073	1078	0	442			
A-n53-k07	1010	1014	1017	0.39	387			
A-n54-k07	1167	1172	1175	0.26	389			
A-n55-k09	1073	1073	1073	0	315			
A-n60-k09	1354	1354	1356	0	462			
A-n61-k09	1034	1035	1038	0.09	386			
A-n62-k08	1288	1308	1310	1.53	?			
A-n63-k09	1616	1631	1631	0.92	353			
A-n63-k10	1314	1320	1320	0.45	458			
A-n64-k09	1401	1416	1419	1.06	463			
A-n65-k09	1174	1178	1181	0.34	317			
A-n69-k09	1159	1164	1167	0.43	317			
A-n80-k10	1763	1767	1771	0.23	575			

# Conclusion

A travers cet article, nous avons vu comment créer une *learning heuristic* donnant de très bons résultats sur les instances classiques du CVRP. L'avantage aussi de cet algorithme est qu'il vient compléter un algorithme d'optimisation facilement adaptable à d'autres problèmes de tournées de véhicules (comme le problème multi-dépôts [3]).

Toutefois cette méta-heuristique reste longue à exécuter, il pourrait donc être intéressant de voir si une autre condition d'arrêt à  $H_c$  donne d'aussi bons résultats, avec un meilleur temps d'exécution.

TABLE 5 – Résultats pour l'ensemble B

Instance	Best-Known		Learr	Heurist	ic
		Best	Mean <sub>10</sub>	Gap (%)	Time (s)
B-n31-k05	672	672	672	0	351
B-n34-k05	788	788	788	0	316
B-n35-k05	955	958	958	0.31	303
B-n38-k06	805	806	806	0.12	421
B-n39-k05	549	550	550	0.18	395
B-n41-k06	829	831	831	0.24	350
B-n43-k06	742	742	743	0	415
B-n44-k07	909	910	910	0.11	356
B-n45-k05	751	751	751	0	317
B-n50-k07	741	741	741	0	295
B-n50-k08	1312	1330	1332	1.35	393
B-n52-k07	747	747	748	0	356
B-n56-k07	707	710	710	0.42	329
B-n57-k09	1598	1599	1601	0.06	368
B-n63-k10	1496	1537	1540	2.66	334
B-n64-k09	861	866	870	0.58	337
B-n66-k09	1316	1324	1326	0.60	391
B-n67-k10	1032	1049	1057	1.62	445
B-n68-k09	1272	1290	1294	1.40	372
B-n78-k10	1221	1240	1244	1.85	511

## Remerciements

Je tiens à remercier l'équipe ORKAD, du centre CRIStAL de Lille, qui m'a aidé à réaliser ce projet. Je remercie plus particulièrement Laetitia Jourdan (laetitia.jourdan@univ-lille.fr), Marie-Éléonore Kessaci (me.kessaci@univ-lille.fr), membres de l'équipe ORKAD, ainsi que Diego Cattaruzza (diego.cattaruzza@ec-lille.fr) membre de l'équipe INOCS, qui m'ont encadré pendant la durée de ce projet.

## Références

- [1] Le probleme de tournees de vehicules : etude et resolution approchee. [Rapportde recherche] RR-2197, INRIA., 1994.
- [2] IK. Altinel and T. Öncan. A new enhancement of the clarke and wright savings heuristic for the capacitated vehicle routing problem. *Journal of the Operational Research Society*, 2005.
- [3] Florian Arnold and Kenneth Sörensen. A simple, deterministic and efficient knowledge-driven heuristic for the vehicle routing problem. *Transportation Science*, December 2017.
- [4] G. Clarke and J. W. Wright. Scheduling of vehicles from a central depot to a number of delivery points. *Operations Research*, 1964.

Table 6 – Résultats pour l'ensemble P

Instance	Best-Known							
		Best	Mean <sub>10</sub>	Gap (%)	Time (s)			
P-n016-k08	450	450	450	0	252			
P-n019-k02	212	212	212	0	257			
P-n020-k02	216	216	216	0	256			
P-n021-k02	211	211	211	0	263			
P-n022-k02	216	216	216	0	282			
P-n023-k08	529	529	529	0	305			
P-n040-k05	458	458	458	0	332			
P-n045-k05	510	510	510	0	360			
P-n050-k07	554	554	554	0	424			
P-n050-k08	631	631	633	0	458			
P-n050-k10	696	697	699	0.14	368			
P-n051-k10	741	743	747	0.27	401			
P-n055-k07	568	568	572	0	541			
P-n055-k10	694	695	697	0.14	469			
P-n060-k10	744	750	751	0.8	445			
P-n060-k15	968	979	979	1.12	335			
P-n065-k10	792	792	794	0	523			
P-n070-k10	827	833	838	0.72	4866			
P-n076-k04	593	596	600	0.50	5854			
P-n076-k05	627	628	629	0.16	5612			
P-n101-k04	681	682	687	0.15	9366			

<sup>[5]</sup> François Legras Sahbi Ben Ismail and Gilles Coppin. Synthèse du problème de routage de véhicules. https://portail.telecom-bretagne.eu/publi/public/fic\_download.jsp?id=5745, 2011.

 $<sup>[6] \</sup> Ivan \ Xavier. \ Cvrplib. \ \texttt{http://vrp.atd-lab.inf.puc-rio.br/index.php/en/}, 2014.$