# Optimisation devoir 2 Synthèse robuste d'antennes

Quentin Laurent

Nicolas Stevens

15 novembre 2014

# Introduction

Soit une antenne composée de N anneaux de diagramme  $d_i(\theta)$ . Le diagramme de l'antenne s'écrit  $D(\theta) = \sum_{i=0}^{N} d_i(\theta) x_i$  où les  $x_i$  sont des facteurs d'amplification à déterminer. On étudie le problème d'optimisation qui consiste à optimiser le diagramme  $D(\theta)$ . Il s'agit de trouver les coefficients d'amplification  $x_i$  des N anneaux de l'antenne qui satisfassent aux conditions :

$$D(\theta) = 0 \qquad \forall \theta \in \mathcal{S} = [0^{\circ}, \theta_S]$$
  
$$D(\theta) = 1 \qquad \forall \theta \in \mathcal{P} = [\theta_P, 90^{\circ}]$$

Nous étudierons plusieurs modélisations possible de ce problème et les comparerons. Nous implémentons nos modèles en Ampl. Les codes qui permettent de tracer les figures sont fait en Matlab.

# 1 Formulation linéaire

### 1.1 Modèle

On peut formuler le programme d'optimisation comme suit :

$$\min_{x_i, \epsilon} \epsilon \tag{1}$$

$$|D(\theta) - 1| \le \epsilon \tag{2}$$

$$|D(\theta)| \le \epsilon \tag{3}$$

$$\epsilon \ge 0$$
 (4)

avec 
$$D(\theta) = \sum_{i=1}^{N} x_i d_i(\theta)$$
 et  $d_i(\theta) = \int_0^{2\pi} cos(2\pi r_i cos(\theta) cos(\phi)) d\phi$  (5)

Le problème posé présente un désavantage majeur; il est soumis à une infinité de contraintes (3). Pour pallier à ce problème, nous échantillonnons le problème par rapport à  $\theta$  sur  $P = [\theta_P \ 90^\circ]$  et  $S = [0^\circ \theta_S]$ . Nous avons ainsi un nombre fini de contraintes. Afin d'obtenir que des contraintes linéaires, nous transformons chaque contrainte faisant intervenir une valeur absolue en deux contraintes linéaires.

$$\min_{x_i,\epsilon} \epsilon$$

$$D(\theta) - 1 \le \epsilon \tag{6}$$

$$-D(\theta) + 1 \le \epsilon \qquad \forall \theta \in \mathcal{P}_e \tag{7}$$

$$D(\theta) \le \epsilon \tag{8}$$

$$-D(\theta) < \epsilon \qquad \forall \theta \in \mathcal{S}_{e} \tag{9}$$

avec 
$$D(\theta) = \sum_{i=1}^{N} x_i d_i(\theta)$$
 et  $d_i(\theta) = \int_0^{2\pi} cos(2\pi r_i cos(\theta) cos(\phi)) d\phi$  (10)

 $\mathcal{P}_e = \{p_0, p_1, ..., p_{Np}\}$  et  $\mathcal{S}_e = \{s_0, s_1, ..., s_{Ns}\}$  sont les ensembles des échantillons dans  $\mathcal{P}$  et  $\mathcal{S}$ . Deux points consécutifs sont séparés par une distance maximale de h.

Cette formulation est bien évidemment une formulation approchée de notre problème initial puisque des points entre les échantillons pourront ne pas satisfaire les contraintes de diagramme unitaire ou nul. Cependant le non-respect de ces contraintes peut être quantifié. En effet, d'après les définitions des  $d_i(\theta)$ , la valeur absolue de la dérivée de ceux-ci ne peut pas dépasser  $\pi$ . Ce qui signifie que le dépassement de l'erreur de diagramme est au maximum  $\sum |x_i\pi h|$ . Il nous suffit alors de choisir un h adapté au niveau de précision que nous voulons atteindre.

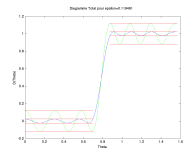
Notons que lors de l'implémentation de notre modèle, nous faisons une deuxième approximation en calculant les diagrammes  $d_i(\theta)$ . Comme l'intégrale de l'équation (5) n'est pas calculable analytiquement (il s'agit d'une fonction de Bessel), nous la calculons numériquement au moyen d'une somme de Rieman. **Todo : Expliquer notre choix de h, trouver une meilleure borne?**, résoudre en ampl

### 1.2 Analyse des résultats

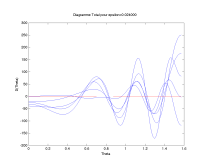
La figure 1a donne une illustration des diagrammes optimaux obtenus pour certains paramètres. On constate que lorsque  $\theta_P$  et  $\theta_S$  deviennent proches, le  $\epsilon$  croit. On remarque également que tous les points  $\epsilon \in \mathcal{S}$  ou  $\epsilon \in \mathcal{P}$  sont bien compris entre les bornes fixées par  $\epsilon$ ; et ce malgré que nous ayons discrétisé le problème et que nous n'ayons donc pas imposer cette contrainte pour tous les points. Cela confirme l'idée que l'approximation faite est acceptable. Définissons l'erreur du diagramme  $D(\theta)$  comme suit :

$$err = \int_{\mathcal{S}} |D(\theta)| d\theta + \int_{\mathcal{P}} |D(\theta) - 1| d\theta.$$
 (11)

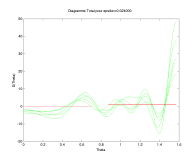
On obtient 0.0209 (en bleu) et 0.1151 (vert) comme erreur pour les diagrammes de la figure 1a.



(a) Diagramme optimal  $D(\theta)$  de l'antenne composé de 40 anneaux, pour  $r_i = i/10$ . En bleu pour  $\theta_P = 50^{\circ}$  et  $\theta_S = 40^{\circ}$ ; en vert pour  $\theta_P = 47^{\circ}$  et (b) Diagramme optimal  $D(\theta)$  de l'an-11.9%).



 $\theta_S=43^\circ$ . En rouge, les bornes du  $\epsilon$  tenne composé de 40 anneaux, pour optimal trouvé (en bleu 2.4%, en vert  $r_i=i/10,\,\theta_P=50^\circ$  et  $\theta_S=40^\circ$  avec un vecteur x perturbé ( $\tau = 0.01$ ).



(c) Diagramme optimal  $D(\theta)$  de l'antenne composé de 40 anneaux, pour  $r_i = i/10$ ,  $\theta_P = 50^{\circ}$  et  $\theta_S = 40^{\circ}$  avec un vecteur x perturbé ( $\tau = 0.001$ ).

Figure 1

#### 1.3 Analyse de la robustesse

En pratique, l'implémentation des  $x_i$  n'est pas réalisable parfaitement. On a plutôt  $\hat{x}_i = x_i(1+\xi_i)$  où les erreurs  $\xi_i$  se situent dans un intervalle  $[-\tau, \tau]$ .

Reprenons le modèle linéaire précédent et appliquons-lui des erreurs  $xi_i$  de l'ordre de  $\tau = 0.001$  et  $\tau = 0.01$ . On obtient les graphes aux figures 1b et 1c. On a donc une solution très sensible aux perturbations. Une valeur des erreurs sont données aux tableau récapitulatif 1. Ce tableau nous donne aussi une indication sur l'ordre de grandeur des  $x_i$ . Ils sont très élevé dans notre cas. Intuitivement, un grand  $x_i$  positif vient compenser un grand  $x_i$  négatif... dés qu'on perturbe ces valeurs des x, on a directement de grandes erreurs. On peut supposer qu'on modèle plus robuste consisterait à réduire ces valeurs ces  $x_i$ .

#### 2 Première formulation robuste

#### 2.1Modèle

Afin de prendre en compte les erreurs sur les facteurs d'amplification  $x_i$ , nous utilisons les valeurs maximales des variations possibles de  $D(\theta)$  en chaque point de notre discrétisation. Nous imposons que malgré ces variations nous restons dans les intervalles voulus. On transforme par exemple la première contrainte  $D(\theta) \leq \epsilon$  du modèle non robuste :

$$d(\theta)^{T}(x.*(1+\xi)) \le \epsilon \Longleftrightarrow d(\theta)^{T}(x.*\xi) \le \epsilon - d(\theta)^{T}x$$
(12)

Nous cherchons à ce que notre optimum  $(x, \epsilon)$  soit valable dans le pire cas, c'est-à-dire pour cette contrainte celui où  $d(\theta)^T(x,*\xi)$  est maximum. Comme nous imposons également que  $|\xi_i| \leq \tau$  nous formulons un problème de maximisation linéaire et imposons une condition sur son objectif :

$$\max_{\xi_i} d(\theta)^T (x. * \xi) \le \epsilon - d(\theta)^T x$$
$$\xi_i \le \tau$$
$$-\xi_i \le \tau$$

Nous avons donc un problème d'optimisation dont l'optimum sera inférieur à  $\epsilon - d(\theta)^T x$ . On peut mettre ce problème sous forme duale. Par dualité forte on sait que l'objectif optimal de ce problème dual sera le même que celui du primal. Celà nous donnera :

$$\min_{y_+, y_-} \mathbf{1}^{n \times 1} \tau y_+ + \mathbf{1}^{n \times 1} \tau y_- \le \epsilon - d(\theta)^T x$$

$$y_+, y_- \ge 0$$

$$(I, -I) \begin{pmatrix} y_+ \\ y_- \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} d_1(\theta) x_1 \\ d_2(\theta) x_2 \\ \vdots \\ d_n(\theta) x_n \end{pmatrix}$$

Comme ce problème est un problème de minimisation, si la contrainte sur l'objectif est satisfaite pour n'importe quelle solution admissible, on sait que l'optimum satisfera aussi cette contrainte.

On peut alors revenir à notre problème de base dans lequel on remplace la contrainte  $D(\theta) \le \epsilon$  par les contraintes du dual et la contrainte sur l'objectif. On traduit de la même manière les autres contraintes. On obtient alors le modèle suivant :

$$\min_{\substack{y_{i+}, y_{1-}, y_{2+}, y_{2-}, y_{3+}, y_{3-}, y_{4+}, y_{4-} \\ }} \epsilon$$

$$y_{i+}, y_{i-} \ge 0$$

$$(I, -I) \begin{pmatrix} y_{i+} \\ y_{i-} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} d_1(\theta)x_1 \\ \vdots \\ d_n(\theta)x_n \end{pmatrix}$$

$$\forall i = 1, 2, 3, 4 \ \forall \theta \in S_e \cup P_e$$

$$\mathbf{1}^{n \times 1} \tau y_{1+} + \mathbf{1}^{n \times 1} \tau y_{1-} \le \epsilon - d(\theta)^T x$$

$$\mathbf{1}^{n \times 1} \tau y_{2+} + \mathbf{1}^{n \times 1} \tau y_{2-} \le \epsilon + d(\theta)^T x$$

$$\forall \theta \in S_e$$

$$\mathbf{1}^{n \times 1} \tau y_{3+} + \mathbf{1}^{n \times 1} \tau y_{3-} \le \epsilon + 1 - d(\theta)^T x$$

$$\mathbf{1}^{n \times 1} \tau y_{4+} + \mathbf{1}^{n \times 1} \tau y_{4-} \le \epsilon - 1 + d(\theta)^T x$$

$$\forall \theta \in P_e$$

Cette formulation introduit 8N variables supplémentaires par rapport au modèle de base

## 2.2 Analyse des résultats

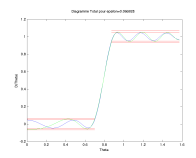
Les figures 2 montrent les résultats obtenus pour différentes valeurs de  $\tau$ . Un récapitulatif des résultats pour les différents modèle est donné à la table 1.

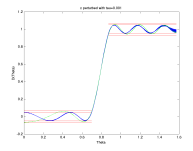
— Dans le cas  $\tau = 0.001$ , on constate une augmentation du  $\epsilon$  par rapport au modèle de base. Les erreurs pour les  $x_i$  perturbés sont cependant bien moindre. On constate également que les erreurs pour des  $x_i$  perturbés avec une perturbation de l'ordre de  $\tau = 0.001$  ou de  $\tau = 0.01$  sont moindre que dans le modèle avec  $\tau = 0.01$ . Cependant, on observe des dépassements pour certaines réalisation des  $\xi_i$  si on applique les perturbations de  $\tau = 0.01$ . (ce qui est logique vu que le modèle n'est pas conçu pour résister à de telles perturbations). On constate que l'ordre de grandeur des  $x_i$  non-nuls est inférieur à celui du modèle de base ce qui confirme notre intuition comme quoi le modèle robuste a tendance à fournir des  $x_i$  plus petits.

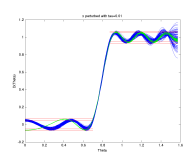
|                                     |            |                                   |        | Erreurs pour:                       |                                    |
|-------------------------------------|------------|-----------------------------------|--------|-------------------------------------|------------------------------------|
|                                     | $\epsilon$ | $\mathcal{O}(x_i) \ (x_i \neq 0)$ | $x_i$  | $x_i \text{ pert. } (\tau = 0.001)$ | $x_i \text{ pert. } (\tau = 0.01)$ |
| Modèle de base                      | 2%         | $10^{3}$                          | 0.0185 | 5.3977                              | 47.9054                            |
| Modèle robuste 1 ( $\tau = 0.001$ ) | 5.07%      | $10^{0}$                          | 0.0396 | 0.0396                              | 0.0440                             |
| Modèle robuste 1 ( $\tau = 0.01$ )  | 6.80%      | $10^{-1}$                         | 0.0508 | 0.0508                              | 0.0510                             |

Table 1 – Récapitulatif des résultats des erreurs et de la borne maximal  $\epsilon$  obtenus pour les différents modèles et les différents types de perturbations.

— Dans le cas  $\tau = 0.01$ , on constate toujours une augmentation du  $\epsilon$  par rapport au modèle de base et au modèle où  $\tau = 0.001$ . Les erreurs pour les  $x_i$  perturbés sont plus grande que dans le modèle  $\tau = 0.001$  pour des perturbations de l'ordre de  $\tau = 0.001$  et  $\tau = 0.01$ , mais le modèle ne présente jamais de dépassement. On constate que l'ordre de grandeur des  $x_i$  non-nuls est inférieur à celui du modèle  $\tau = 0.001$ , ce qui confirme encore notre intuition.







vert) et  $\tau = 0.001$  (en bleu) et x nonperturbé.

 $\tau = 0.001$ ).

(b)  $D(\theta)$  pour une perturbation de (c)  $D(\theta)$  pour une perturbation de (a)  $D(\theta)$  pour le modèle  $\tau = 0.01$  (en  $\tau = 0.001$  sur les x (en vert pour  $\tau = 0.01$  sur les x (en vert pour un un modèle de  $\tau = 0.01$  en bleu pour modèle de  $\tau = 0.01$  en bleu pour  $\tau = 0.001$ ).

FIGURE 2 – Les deux derniers graphes sont donnés pour une centaine de réalisations des  $\xi_i$ .

#### Seconde formulation robuste 3

#### 3.1 Modèle

Le modèle robuste linéaire se base sur le pire des cas possible pour calculer un epsilon optimal. On impose maintenant que

$$\sum_{i=1}^{N} \xi_i^2 \le \gamma^2$$

On s'attend donc à de meilleurs résultats car les zones de  $\mathbb{R}_N$  où tous les  $\xi_i$  ont une valeur absolue élevée sont supprimées. On peut à nouveau reprendre les contraintes du primal et reformuler un problème d'optimisation, conique cette fois.

$$\max_{\xi} dx^{T} \xi \leq \epsilon - d(\theta)^{T} x$$

$$(t, \xi) \in \mathbb{L}_{R^{n+1}}$$

$$(13)$$

$$(t,\xi) \in \mathbb{L}_{R^{n+1}} \tag{14}$$

$$t = \gamma \tag{15}$$

Il s'agit bien d'un problème d'optimisation conique. Son dual s'écrit :

$$\min_{y} \gamma^2 y \leq \epsilon - d(\theta)^T x \tag{16}$$

$$\begin{pmatrix} y \\ d_1(\theta)x_1(\theta) \\ \vdots \\ d_n(\theta)x_n(\theta) \end{pmatrix} \in \mathbb{L}_{R^{n+1}}$$

$$(17)$$

Par la dualité forte, l'objectif optimal du dual conique est supérieur à l'optimum du primal. Celà nous permet encore une fois de réécrire notre problème de façon conique :

$$\min_{x,\epsilon,y_1,y_2,y_3,y_4} \epsilon \\
y_i(\theta) \geq 0 \\
\begin{pmatrix} y_i(\theta) \\ d_1(\theta)x_1(\theta) \\ \vdots \\ d_n(\theta)x_n(\theta) \end{pmatrix} \succeq_{\mathbb{L}^{N+1}} 0 \\
\forall i = 1, 2, 3, 4 \quad \forall \theta \in S_e \cup P_e \\
\gamma^2 y_1(\theta) \leq \epsilon - d(\theta)^T x \\
\gamma^2 y_2(\theta) \leq \epsilon + d(\theta)^T x \\
\forall \theta \in S_e \\
\gamma^2 y_3(\theta) \leq \epsilon + 1 - d(\theta)^T x \\
\gamma^2 y_4(\theta) \leq \epsilon - 1 + d(\theta)^T x \\
\forall \theta \in P_e$$

# 3.2 Analyse des résultats