

Projet interdisciplinaire ou de recherche

Comparateur d'algorithmes de plus court chemin

Vincent ALBERT
Nicolas BÉDRINE

Année 2015–2016

Projet réalisé pour l'équipe Maia du laboratoire Loria

Déclaration sur l'honneur de non-plagiat

Je soussigné(e),

Nom, prénom : **ALBERT, Vincent**

Élève-ingénieur(e) régulièrement inscrit(e) en 2^e année à TELECOM Nancy

Numéro de carte de l'étudiant(e) : 1205033068

Année universitaire : 2015–2016

Auteur(e) du document, mémoire, rapport ou code informatique intitulé :

Benchmarking d'algorithmes de plus court chemins sur grilles générées aléatoirement

Par la présente, je déclare m'être informé(e) sur les différentes formes de plagiat existantes et sur les techniques et normes de citation et référence.

Je déclare en outre que le travail rendu est un travail original, issu de ma réflexion personnelle, et qu'il a été rédigé entièrement par mes soins. J'affirme n'avoir ni contrefait, ni falsifié, ni copié tout ou partie de l'œuvre d'autrui, en particulier texte ou code informatique, dans le but de me l'accaparer.

Je certifie donc que toutes formulations, idées, recherches, raisonnements, analyses, programmes, schémas ou autre créations, figurant dans le document et empruntés à un tiers, sont clairement signalés comme tels, selon les usages en vigueur.

Je suis conscient(e) que le fait de ne pas citer une source ou de ne pas la citer clairement et complètement est constitutif de plagiat, que le plagiat est considéré comme une faute grave au sein de l'Université, et qu'en cas de manquement aux règles en la matière, j'encourrais des poursuites non seulement devant la commission de discipline de l'établissement mais également devant les tribunaux de la République Française.

Fait à Villers-lès-Nancy, le 17 mai 2016

Signature :

Déclaration sur l'honneur de non-plagiat

Je soussigné(e),

Nom, prénom : BÉDRINE, Nicolas

Élève-ingénieur(e) régulièrement inscrit(e) en 2^e année à TELECOM Nancy

Numéro de carte de l'étudiant(e) :

Année universitaire : 2015–2016

Auteur(e) du document, mémoire, rapport ou code informatique intitulé :

Benchmarking d'algorithmes de plus court chemins sur grilles générées aléatoirement

Par la présente, je déclare m'être informé(e) sur les différentes formes de plagiat existantes et sur les techniques et normes de citation et référence.

Je déclare en outre que le travail rendu est un travail original, issu de ma réflexion personnelle, et qu'il a été rédigé entièrement par mes soins. J'affirme n'avoir ni contrefait, ni falsifié, ni copié tout ou partie de l'œuvre d'autrui, en particulier texte ou code informatique, dans le but de me l'accaparer.

Je certifie donc que toutes formulations, idées, recherches, raisonnements, analyses, programmes, schémas ou autre créations, figurant dans le document et empruntés à un tiers, sont clairement signalés comme tels, selon les usages en vigueur.

Je suis conscient(e) que le fait de ne pas citer une source ou de ne pas la citer clairement et complètement est constitutif de plagiat, que le plagiat est considéré comme une faute grave au sein de l'Université, et qu'en cas de manquement aux règles en la matière, j'encourrais des poursuites non seulement devant la commission de discipline de l'établissement mais également devant les tribunaux de la République Française.

Fait à Villers-lès-Nancy, le 17 mai 2016

Signature :

Projet interdisciplinaire ou de recherche

Comparateur d'algorithmes de plus court chemin

Vincent ALBERT
Nicolas BÉDRINE

Année 2015–2016

Projet réalisé pour l'équipe Maia du laboratoire Loria

Vincent ALBERT
Nicolas BÉDRINE
vincent.albert@telecomnancy.eu
nicolas.bedrine@telecomnancy.eu

TELECOM Nancy
193 avenue Paul Muller,
CS 90172, VILLERS-LÈS-NANCY
+33 (0)3 83 68 26 00
contact@telecomnancy.eu

Loria
615, Rue du Jardin botanique
54506, Vandœuvre-lès-Nancy
03 83 59 20 00



Encadrant : M. Olivier Buffet

Remerciements

Nous tenons à remercier toutes les personnes nous ayant accompagnés durant la réalisation de ce projet, et en particulier de M. Buffet pour nous avoir encadré durant toute la durée du projet et pour nous avoir prodigué ses précieux conseils.

Nous remercions aussi M. Jean-François SCHEID qui a supervisé l'organisation des PIDRs et de Mme Isabelle CHENET, secrétaire des PIDRs.

Enfin, nous remercions toute l'équipe pédagogique et administrative de TELECOM Nancy pour nous fournir un cadre d'études adéquat à la réalisation de ce projet.

Avant-propos

Ce rapport est le résultat d'un projet de découverte de la recherche de quatre mois effectué dans le cadre du sujet fourni par M. Olivier BUFFET, chercheur au Loria.

Le projet a été réalisé pour l'équipe Maia (MACHines Intelligentes Autonomes), groupe de recherches centré sur les comportements décisionnels intelligents. Ses principaux champs de recherches sont les systèmes multi-agents et complexes ainsi que les systèmes décisionnels incertains.

N'ayant que peu d'expérience dans le domaine de l'Intelligence Artificielle mais étant très intéressé par cette dernière, nous avons choisi ce sujet afin d'en approfondir nos connaissances. Étant donné notre méconnaissance de la plupart des algorithmes de plus courts chemin, nous nous sommes demandés quelles en sont les principales différences.

Notre étude portant sur l'implémentation des algorithmes ainsi que de leurs comparaison au travers de batteries de tests était donc l'occasion d'en apprendre plus sur leur fonctionnement.

Table des matières

| | |
|---|-----------|
| Remerciements | iv |
| Avant-propos | v |
| Table des matières | vi |
| 1 Introduction | 1 |
| 1.1 État actuel du domaine de recherches et légitimité du sujet | 1 |
| 1.2 Présentation du fonctionnement global et de l'utilisation du logiciel | 1 |
| 1.2.1 Fonctionnement du projet | 1 |
| 1.2.2 Les environnements | 1 |
| 1.2.3 Les algorithmes | 1 |
| 1.2.4 Lancer le projet | 2 |
| 2 Matériel et Méthode | 3 |
| 2.1 Déroulement du projet | 3 |
| 2.1.1 Son organisation | 3 |
| 2.1.2 Les technologies utilisées | 3 |
| 2.2 Outils développés pour tester les algorithmes | 3 |
| 2.2.1 Les environnements | 3 |
| 2.2.2 Les différents algorithmes implémentés | 6 |
| 2.2.3 Objet Évaluation et fichiers de log | 17 |
| 2.2.4 Vue graphique | 17 |
| 3 Résultats et interprétation | 19 |
| 3.1 Exécution des algorithmes sur les environnements | 19 |
| 3.1.1 Présentation des résultats et comparaison | 19 |
| 3.1.2 Interprétation des résultats | 19 |
| 4 Discussion globale | 20 |

| | |
|--------------------------------|---------------|
| Liste des illustrations | 21 |
| Liste des tableaux | 22 |
| Listings | 23 |
| Glossaire | 24 |
| Annexes | 26 |
| A Première Annexe | 26 |
| B Seconde Annexe | 27 |
| Résumé | 28 |

1 Introduction

1.1 État actuel du domaine de recherches et légitimité du sujet

Les algorithmes de plus court chemin appartiennent à la théorie des graphes et constituent un vaste champ de recherches de l'Intelligence Artificielle. Il existe de nombreux algorithmes qui ont été développés depuis les débuts de la Recherche Opérationnelle au début des années 1940, les plus connus étant Dijkstra et A^* .

Cependant, bien que ces algorithmes soient connus et maîtrisés, il est difficile de déterminer *a priori* leur comportement sur différents types d'environnements, et donc de savoir lequel sera le plus efficace.

1.2 Présentation du fonctionnement global et de l'utilisation du logiciel

Le projet se propose donc de permettre de réaliser des séquences de tests de différents algorithmes sélectionnés par l'utilisateur sur des environnements différents générés aléatoirement.

1.2.1 Fonctionnement du projet

1.2.2 Les environnements

Les environnements correspondent aux graphes sur lesquels les algorithmes sont appliqués. Il existe deux types d'algorithmes : les algorithmes générés sous forme de grilles à N dimensions avec $N > 1$ (hypercubes) et des environnements générés de manière totalement aléatoires.

1.2.3 Les algorithmes

Plusieurs algorithmes ont été implémentés afin de tester leur efficacité sur différents types d'environnements de différentes tailles. Leur point de départ et d'arrivée sont définis aléatoirement. Les algorithmes parcourent le graphe en explorant ses nœuds par accès directs.

1.2.4 Lancer le projet

Afin de répondre à tout type de besoins, le jar exécutable du logiciel prend en paramètre plusieurs options permettant différents modes d'expérimentation.

En vue graphique

En lançant le logiciel avec la commande : `java -jar AlgoComparator.jar -view`, celui-ci se lance en mode graphique. Cependant cette option a été implémentée au début du développement, avant que nous nous rendions compte qu'elle ne nous était pas utile. Elle a donc été délaissée et n'est plus fonctionnelle.

En console avec dialogue utilisateur

En lançant le logiciel avec la commande : `java -jar AlgoComparator.jar -console`, celui-ci se lance en mode console et initie un dialogue avec l'utilisateur. Il lui permettra de créer un environnement, de sauvegarder la graine, de lancer une expérience et d'enregistrer les résultats dans un fichier de logs.

En console en mode de benchmarking

En lançant le logiciel avec la commande : `java -jar AlgoComparator.jar -bench`, celui-ci se lance en mode benchmarking. Il va charger la configuration dans le fichier `bench.conf` afin de déterminer la taille et le nombre de dimensions des environnements à générer. Un seul dialogue se lance avec l'utilisateur en début d'exécution pour lui demander les algorithmes qu'il veut lancer. Tous les résultats sont stockés dans le fichier `"logs.txt"`.
Note : l'option `-bench all` permet de lancer un benchmarking sur tous les algorithmes existants et supprime la séquence de dialogue.

Tester la génération d'environnements

Etant donné que nous avons rencontré des difficultés lors de la génération des environnements durant une certaine période du développement, nous avons aussi ajouté une option permettant de lancer un benchmarking sur la création d'environnements de 10 à plusieurs millions de points. Cette option est accessible avec la commande `java -jar AlgoComparator.jar -test consenv`. Il est aussi possible d'avoir le test de l'affichage graphique d'un environnement en remplaçant l'option `CONSENV` par l'option `GRAPHENV`. Ceci peut-être pratique pour vérifier que la création des liens entre les points se fait correctement.

2 Matériel et Méthode

Nous allons maintenant voir les procédés mis en place pour le bon déroulement du projet et les outils développés afin de parvenir au résultat final.

2.1 Déroulement du projet

2.1.1 Son organisation

Afin d'avoir le meilleur suivi possible de l'avancement du projet, une réunion a été organisée avec l'encadrant toutes les deux semaines durant toute la période de développement du projet. En dehors de ces réunions, nous nous rencontrons afin de développer le projet en commun. Le reste du temps, nous avons programmé à distance grâce à l'utilitaire git.

2.1.2 Les technologies utilisées

Le projet a été réalisé en Java sous Eclipse. Afin de travailler au mieux en équipe et de pouvoir gérer les versions de notre projet, nous avons utilisé le gestionnaire de version git.

2.2 Outils développés pour tester les algorithmes

Afin de tester les algorithmes, nous avons codé des outils nous permettant de tester l'efficacité des algorithmes que nous allons présenter ci-dessous.

2.2.1 Les environnements

Le premier et plus important de ces outils est le générateur d'environnements permettant de tester un algorithme sous plusieurs configurations possibles.

Présentation générale de la conception des environnements : listes d'adjacence

Tous les environnements sont conçus de la même façon. Ce sont des ensembles de places (représentées par N coordonnées pour N dimensions) reliées entre elles par des liens pondérés. Afin de représenter ces liens, nous possédons une liste d'adjacence associant à chacun des points la liste de ses successeurs. Chacune des dimensions possède une borne supérieure et inférieure.

Les environnements aléatoires

Au début du projet, nous voulions générer aléatoirement des graphes orientés. Cependant nos premiers échecs furent infructueux ; nos graphes n'étaient en effet jamais suffisamment connexes pour qu'une solution existe. Nous avons alors recherché un moyen de générer un environnement aléatoire, orienté et fortement connexes, mais ils semblerait que cela soit encore du domaine de la recherche. Ceci n'étant pas l'axe principal de notre projet, nous avons décidé d'abandonner ce type de graphe afin de nous concentrer sur la génération de grilles.

Les grilles et hypercubes

Le principal type d'environnement utilisé sont donc les grilles à N dimensions. A partir des bornes données par l'utilisateur et le nombre de places appartenant à chaque dimension du graphe, les places sont générées de manière régulière sur chaque dimension. En parallèle de la création des points, chacun d'entre eux est relié à son voisin. On sait que dans un hypercube, tous les points ont pour voisins directs les points ayant exactement un coordonnées différente. A partir de là il est facile de générer le lien entre la place courante et tous les points qui ont été précédemment générés.

Les liens sont pondérés pseudo-aléatoirement à partir d'un RNG alimenté par une graine spécifique (dans notre cas, le timestamp).

Génération d'environnement par graine : l'objet Seed

Afin d'enregistrer facilement les données relatives à un graphe sans enregistrer la totalité des points (ce qui pourrait être une perte considérable de place dans le cas d'un environnement à plusieurs millions de points), nous enregistrons toutes les données nécessaires à la génération d'un environnement dans un fichier texte, ce qui nous permettra par la suite de recréer exactement le même environnement sans sauvegarder tous les points.

Les données enregistrées sont la graine (le timestamp lors de la première création de l'environnement), le nombre de points pour chacune des dimensions (nous sommes dans le cas des grilles et hypercubes) ainsi que la borne min et la borne inf des points (toutes les bornes sont considérées comme identiques, les hypercubes sont donc réguliers).

L'objet Seed de notre programme permet, à partir d'un fichier texte formaté, de reproduire à l'identique le graphe d'un environnement.

Les refactorisations du modèle des environnements

Étant donné qu'au début nous désirions créer des environnements aléatoires, l'ensemble du code de nos Environnements se basait sur les positions des places dans le graphe. Or de cette manière, des parcours supplémentaires étaient obligatoires afin de rechercher des places par leurs coordonnées, ce qui ralentissait considérablement notre code.

Cependant une fois les graphes aléatoires abandonnés, nous nous sommes rendus qu'il était bien plus facile et rapide de générer les graphes en grille à partir de leurs indices. Nous avons donc développé une seconde version plus efficace (étant donné que le nombre de dimensions et de points par dimension est connu à l'avance).

Cependant en effectuant des recherches, nous avons vu le principe de génération d'hypercubes de dimension N récursivement par fusion d'hypercubes de dimension $N-1$. Nous avons donc décidé d'adapter ce principe à nos grilles en N dimensions et à M points.

Voici les images exposant ce principe et dont nous nous sommes inspirés :

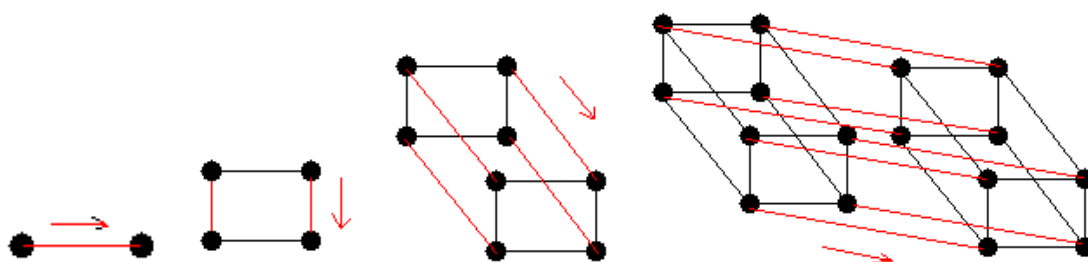


FIGURE 2.1 – Génération d'un hypercube en 4 dimensions

Nous avons donc refactorisé le code des Environnements afin d'appliquer cette modification, et la différence fut flagrante. Alors qu'il était impossible de générer un environnement d'un million de points dans la première version (même après plusieurs heures), le nouvel algorithme était capable de le faire en moins d'une dizaine de secondes.

Voici l'algorithme que nous avons implémenté :

Data: M : tableau qui associe à chaque dimension i son nombre de points, N : nombre de dimensions du graphe, borne_inf : borne inférieure de toutes les dimensions, borne_sup : borne supérieure de toutes les dimensions, i : compteur correspondant à la dimension courante, j : compteur correspondant au nombre de points de la dimension courante, graph : graph actuel que l'on fait évoluer

Result: Hypercube de N dimensions à M[i] points chacune

graph = new Point(nb_dim = N, coordonnées = {borne_min, ...}) //On crée le point extremum
i = 0

while i < N **do**

 //On calcule la distance entre les points de la dimension courante

 distance = calculerDist(M[i], borne_inf, borne_sup)

 //On duplique le graphe le nombre de fois qu'il faut

for j=0; j<M[i]; j++ **do**

 tmp = dupliquer(graph)

 //On décale les coordonnées de la copie de la distance qui existe entre les points

 glisser_coordonnées(tmp, distance)

 copies_graph.push(tmp)

end

 graph = fusion(graph, copies_graph) //On fusionne toutes les copies ensembles

end

Algorithm 1: Algorithme de génération d'une grille à N dimensions

Voici un tableau comparatif des différentes versions de l'algorithme de création de cartes à N dimensions :

| Version | 10 ² | | | 10 ⁴ | | | 10 ⁶ | | | 10 ⁷ | | |
|--------------------------|-----------------|----|----|-----------------|-----------------|-----------------|-----------------|--------|--------|-----------------|--------|--------|
| | 2D | 3D | 4D | 2D | 3D | 4D | 2D | 3D | 4D | 2D | 3D | 4D |
| 1 ^{ère} version | 5 | - | - | 10 ⁷ | 10 ⁸ | 10 ⁸ | +∞ | | | +∞ | | |
| 2 ^{ème} version | 2 | - | - | 34 | 36 | 41 | 16 864 | 24 247 | 32 589 | 53 789 | 74 252 | 83 736 |
| 3 ^{ème} version | 2 | - | - | 13 | 16 | 23 | 368 | 512 | 746 | 14 713 | 21 697 | 37 250 |

TABLE 2.1 – Tableau récapitulatif des benchmarkings

2.2.2 Les différents algorithmes implémentés

Dijkstra

L'algorithme de Dijkstra nous a servis de référence tout au long de ce projet. C'est un algorithme simple à implémenter, mais sa recherche non orientée devient un inconvénient. Lors d'un parcours, il ne recherche pas le chemin le plus court vers un point précis, mais analyse la totalité du graphe, et calcule le plus court chemin pour tous les points du graphe. On perd ainsi beaucoup de calcul pour des informations non nécessaires. L'algorithme renvoie un tableau de résultat, qui possède une entrée pour chaque nœud du graphe. A chaque nœud dans le tableau correspond le nœud à atteindre avant ce premier dans le cadre du plus court chemin.

L'utilisation d'une liste des nœuds explorés permet à l'algorithme de connaître sa progression. A chaque nœud est associée une distance à la source, initialisée à l'infini pour tous les nœuds, sauf pour le nœud source lui-même, initialisée à 0. Jusqu'à ce que tous les nœuds du graphe soit dans la liste des nœuds explorés, on va considérer le nœud qui a la plus petite distance et qui n'a pas encore exploré. On va mettre ce nœud dans la liste des nœuds explorés. On met à jour la distance à la source de tous ces nœuds adjacents qui ne sont pas dans la liste des nœuds explorés. Cette mise à jour consiste à attribuer à cette distance le minimum entre sa valeur actuelle et l'addition de la distance à la source du nœud considéré et la distance entre le nœud considéré et le nœud adjacent. Ce calcul permet de savoir si le nœud considéré offre ou non un chemin plus court vers ses nœuds adjacents. En cas de modification de la distance à la source d'un nœud adjacent, on sait alors que le plus court chemin pour atteindre ce nœud passera par le nœud considéré.

Data: Exploration : liste des nœuds explorés, Prédécesseur : tableau du nœud à atteindre pour atteindre un nœud dans le cas du plus court chemin, Distance : tableau de la distance des nœuds à la source, N : nombre total de point du graphe, Source : nœud source

Result: Tableau Distance et Prédécesseur remplis

```

for  $i=0; i < N; i++$  do
    Prédécesseur[nœud(i)] = nœud[i]
    Distance[nœud(i)] = infini
end
Distance[Source] = 0

while  $size(Exploration) < N$  do
    NoeudCourant = mindistance(Exploration, Distance) //On sélectionne le nœud qui a la plus
    courte distance à la source et qui n'a pas encore été exploré

    for NoeudAdjacent dans noeudadjacent(NoeudCourant) do
        if NoeudAdjacent n'est pas dans Exploration then
            if  $Distance(NoeudCourant) + Chemin(NoeudAdjacent, NoeudCourant) <$ 
             $Distance(NoeudAdjacent)$  then
                Distance(NoeudAdjacent) = Distance(NoeudCourant) + Chemin(NoeudAdjacent,
                NoeudCourant)
                Prédécesseur(NoeudAdjacent) = NoeudCourant
            end
        end
    end
end

```

Algorithm 2: Algorithme de Dijkstra

A*

L'algorithme A* lance une recherche orientée vers une destination précise. Cette recherche est biaisée par une heuristique qui va permettre de développer certain chemin plutôt que d'autre. Les calculs s'effectuent sur deux listes, représentant les nœuds parcourus et la frontière, ensemble des nœuds candidat pour les futures recherches. Les nœuds possèdent un coût $f=g+h$, où g est la distance courante parcouru lors de l'exploration, et h la distance heuristique du nœud à la destination. Ce coût sera initialisé pour tout les nœuds à l'infini et affiner lorsque les nœuds seront rencontrer.

Pour la suite du descriptif de A^* , la liste des nœuds explorés sera appeler nœuds fermés et la frontière, les nœuds ouverts. Initialement, il n'y a pas de nœud fermés et seul la source est nœud ouvert. Jusqu'à ce que la liste des nœuds ouverts soit vide, ou que la destination soit atteint, on sélectionne dans les nœuds ouverts, le nœuds présentant le meilleur coût f . On extrait ce nœud des nœuds ouverts, puis est ajouté aux nœuds fermés. Des traitements sont ensuite effectués sur les nœuds adjacents à ce nœud, sauf si ces nœuds sont des nœuds fermés. Si le nœud n'est pas dans la liste des nœuds ouverts, il y est ajouté. Son coût est aussi calculé, par somme du coût du chemin courant effectué par l'algorithme (égal au coût du nœud considéré en premier lieu additionné au coût du chemin entre nœud considéré et nœud adjacent), et l'approximation de la distance du nœud à la source. Si le nœud est déjà dans les nœuds ouverts, on met à jour son coût,

si le coût du chemin actuelle est plus intéressant que le coût du nœud.

Data: NoeudOuvert : liste des nœuds ouverts, NoeudFermé : liste des nœuds explorés,
Prédécesseur : tableau du nœud à atteindre pour atteindre un nœud dans le cas du plus court chemin, N : nombre total de point du graphe, Source : nœud source, Destination : nœud destination

Result: Parcours : Liste ordonnée du plus court chemin de la Source à la Destination

for $i=0; i < N; i++$ **do**

 Prédécesseur[noeud(i)] = noeud[i]

end

NoeudOuvert <- Source

$g(\text{Source}) = 0$

while *NoeudOuvert n'est pas vide* **do**

 NoeudCourant = minf(NoeudOuvert) //On sélectionne le nœud de Noeud ouvert qui a le plus faible coût $f=g+h$

if *NoeudCourant = Destination* **then**

 Current = Prédécesseur[Destination] **while** *Current != Source* **do**

 Parcours <- Current

 Current = Prédécesseur[Current]

end

 //Fin de l'algorithme

end

 Retirer(NoeudOuvert, NoeudCourant)

 NoeudFermé <- NoeudCourant

for *NoeudAdjacent dans noeudadjacent(NoeudCourant) AND NoeudAdjacent n'est pas dans NoeudFermé* **do**

 Nouveaug = $g(\text{NoeudCourant}) + \text{Chemin}(\text{NoeudCourant} + \text{NoeudAdjacent})$

if *NoeudAdjacent n'est pas dans NoeudOuvert* **then**

 NoeudOuvert <- NoeudAdjacent

else if *Nouveaug > g(NoeudAdjacent)* **then**

 continue

$g(\text{NoeudAdjacent}) = \text{Nouveaug}$

$f(\text{NoeudAdjacent}) = \text{Nouveaug} + f(\text{NoeudAdjacent})$

 Prédécesseur[NoeudAdjacent] = NoeudCourant

end

end

print("Plus de noeud ouvert ! Chemin non trouve !")

Algorithm 3: Algorithme A*

IDA* (Iterative deepening A*)

L'algorithme IDA* est une modification de l'algorithme A* étudié précédent. Il donc pour objectif d'établir le plus court chemin vers une destination précise. Il est aidé pour cela d'une heuristique qui le conduit à une recherche biaisée. Ce qui le différencie d'A*, c'est l'absence de liste pour retenir les nœuds visités et il ne possède pas de réel frontière.

En absence des ces informations, l'algorithme doit parcourir plusieurs fois le graphe à partir du départ vers la destination. Il possède un maximum, correspondant au meilleur chemin trouvé sur le parcours précédent. A chaque parcours, l'algorithme tout les chemins jusqu'à ce que le maximum soit dépassé. Les coûts de tous les chemins sont alors remontés, le plus petit est considéré comme nouveau maximum, et les recherches sont réinitialisées au départ. On répète le processus

jusqu'à atteindre la destination.

Data: limite : valeur que l'on s'impose à chaque recherche, Source : nœud source, Destination : nœud destination

Result: Parcours : Liste ordonnée du plus court chemin de la Source à la Destination
limite = h(Source)

```
while true do
  retour = recherche(Source, 0, limite)
  if retour = -1 then
    break
  end
  //Fin de l'algorithme
  limit = retour
end

Function recherche (noeud, g, limite)
  f = g + h(noeud)
  if f > limit then
    return f
  end
  if noeud = Destination then
    Parcours <- noeud
    return -1
  end
  min = infini
  for NoeudAdjacent dans noeudadjacent(noeud) do
    retour = Recherche(NoeudAdjacent, g+Chemin(noeud, NoeudAdjacent), limit)
    if retour = -1 then
      Parcours <- NoeudAdjacent
      return -1
    end
    if retour < min then
      min = retour
    end
  end
  return retour
```

Algorithm 4: Algorithme IDA*

Uniform Cost Search

L'algorithme Uniform Cost Search peut être perçu comme une fusion entre les algorithmes Dijkstra et A*. Il garde la démarche de Dijkstra dans l'exploration du graphe, c'est-à-dire une exploration objectif de tout le graphe, mais qui va s'arrêter une fois la destination trouvée. Il exploite deux structures de donnée, des listes qui représentent les nœuds explorés et une frontière, comme A*. L'algorithme s'avère assez coûteux en mémoire, car chaque nœud exploré doit contenir le

plus chemin qui mène à lui, partant de la source.

L'algorithme débute son exploration à partir de la source, qui est alors le seul nœud présent dans la frontière. Il considère le nœud en question et le place dans la liste des nœuds explorés. Tous les nœuds adjacents au nœud source sont alors placés dans la frontière, leur coût d'accès mis à jour avec le coût du chemin courant, et leur plus court chemin sont uniquement constitué du nœud source. Jusqu'à ce que le nœud considéré soit la destination, on considère dans la frontière le nœud le plus accessible, pour le placer dans la liste des nœuds explorés. Les nœuds qui lui sont adjacents sont ajoutés à la frontière avec un court plus chemin égal au plus court chemin du nœud considéré auquel on ajoute ce dernier, sauf si ils ont été déjà explorés. Dans ce dernier cas, on met à jour leur plus court chemin si il s'avère que l'on vient de trouver un meilleur chemin pour ceux-ci.

Data: Exploration : liste des nœuds explorés, Frontière : liste des nœuds ouverts, Distance : tableau de la distance des nœuds à la source, Parcours : tableau des plus court chemin pour atteindre un nœud, N : nombre total de point du graphe, Source : nœud source, Destination : nœud destination

Result: Parcoursfinal : Liste ordonnée du plus court chemin de la Source à la Destination

Frontière <- Source

while true **do**

 NoeudCourant = mindistance(Frontière) //On sélectionne le nœud qui a la plus courte distance à la source

if NoeudCourant = Destination **then**

 | Parcoursfinal = Parcours[NoeudCourant]

end

 //Fin de l'algorithme

 Retirer(Frontière, NoeudCourant)

 Exploration <- NoeudCourant

for NoeudAdjacent dans noeudadjacent(NoeudCourant) **do**

 NouvelleDistance = Distance[NoeudCourant] + Chemin(NoeudCourant, NoeudAdjacent)

 NouveauParcours = Parcours[NoeudCourant] + NoeudCourant

if NoeudAdjacent n'est ni dans Exploration ni dans Frontière **then**

 | Frontiere <- NoeudAdjacent

 | Parcours[NoeudAdjacent] = NouveauParcours

 | Distance[NoeudAdjacent] = NouvelleDistance

else if NoeudAdjacent est dans Frontière et Distance[NoeudAdjacent] > NouvelleDistance **then**

 | Parcours[NoeudAdjacent] = NouveauParcours

 | Distance[NoeudAdjacent] = NouvelleDistance

end

end

Algorithm 5: Algorithme Uniform Cost Search

RBFS (Recursive Best First Search)

L'algorithme RBFS se focalise sur la recherche du plus court chemin vers une destination précise à l'aide d'une exploration biaisée par une heuristique. Les structures de donnée de l'algorithme se base sur une liste des nœuds du graphe. La structure de donnée utilisée pour les nœuds permet le stockage d'un plus court chemin vers celui-ci qui pourra être mis à jour au fils des recherches.

La particularité de cet algorithme est d'être récursif. Cette récursivité est utile à l'exploration à chaque de plusieurs voies possibles et terminer quel choix est le meilleur. A partir d'un nœud considérée, on met à jour les valeurs les coûts d'accès à ces successeurs (constituer de la valeur nécessaire pour atteindre le nœud lors du chemin considéré et d'une approximation de la distance du nœud à la destination), ainsi que la liste du plus court chemin pour atteindre ces successeurs. On va ensuite développer la voie qui présente le coût le plus intéressant (c'est à dire considérer le nœud successeur ouvrant sur cette voie), tout en gardant en mémoire la deuxième meilleur possibilité. Si il s'avère qu'au fils du développement du chemin son coût devient supérieur à la seconde possibilité, on arrête de développer ce chemin, et on remonte le coût du chemin développé, et on développe le second chemin, et on garde en mémoire le nouveau seconde meilleur coût (qui peut être le coût remonté de la première tentative). On considère au début la source et

on termine lorsque la destination est considérée.

Data: RETOUR : structure de donnée de deux type (Booléen et Double) décrivant réciproquement si la recherche est un échec et la taille du chemin, limite : valeur que l'on s'impose à chaque recherche, Parcours : tableau contenant le plus chemin pour atteindre les noeuds déjà étudiés du graphe, Noeuds : liste de tous les noeuds du graphe, Source : noeud source, Destination : noeud destination

Result: Parcoursfinal : Liste ordonnée du plus court chemin de la Source à la Destination

$g(\text{source}) = 0$

RBFS(Noeuds, Source, infini)

Function *RBFS(Listenoeud, noeud, limite)*

```
if noeud = Destination then
    Parcoursfinal = Parcours[Destination]
end
//Fin de l'algorithme

for NoeudAdjacent dans noeudadjacent(noeud) do
     $g(\text{NoeudAdjacent}) = g(\text{noeud}) + \text{Chemin}(\text{NoeudAdjacent}, \text{noeud})$ 
     $f(\text{NoeudAdjacent}) = g(\text{NoeudAdjacent}) + h(\text{NoeudAdjacent})$ 
end
Successeurs = noeudadjacent(noeud)

while true do
    tri(Successeurs) //On tri les noeuds par valeur croissante de f

    if isEmpty(Successeurs) then
        return RETOUR(true, infini)
    else
         $\text{Parcours}[\text{Successeurs}[0]] = \text{Parcours}[\text{noeud}] + \text{noeud}$ 
    end
    if  $f(\text{Successeurs}[0]) > \text{limite}$  then
        return RETOUR (true, Successeurs[0])
    end
    if  $\text{size}(\text{Successeurs}) = 1$  then
        result = RBFS(Listenoeud, Successeurs[0], limite)
    end
    result = RBFS(Listenoeud, Successeurs[0],  $\min(\text{limite}, f(\text{Successeurs}[1]))$ )
    //On observe si une deuxième solution est possible ou non

    if estSucces(result) then
        return result
    end
end
return retour
```

Algorithm 6: Algorithme RBFS

SMA* (Simplified Memory Bounded A*)

L'algorithme SMA* a pour objectif de palier au problème de mémoire que peut entraîner A*, dans le sens au celui-ci peut remplir la mémoire au fils de ses recherches. Si cela arriver dans la cas de SMA*, l'algorithme est capable d'effacer les informations de certaines nœuds, en retenant les coûts de chemins possibles en passant par ces nœuds. Il sera ainsi possible de développer le nœud si la recherche démontre que passer par ce nœud devient intéressant. Dans le modèle que nous avons développé, nous utilisons une mémoire virtuelle pour simuler plus facilement la saturation de celle-ci. Outre cela, l'algorithme utilise une pile et une structure de données pour le stockage des nœuds en mémoire. Cette structure de donnée permet de stocker le coût pour atteindre ce nœud depuis la source, mais aussi l'approximation du coût pour atteindre la destination, une liste de ces successeurs et de ces ancêtres. SMA* propose aussi une profondeur maximum, pour n'exploiter les nœuds qui ne sont qu'à une certaine distance de la source.

La queue est initialement remplie par le seul nœud source. Cette queue est toujours triée par coût d'accès au nœud. (Selon la formule $f=g+h$, où g est le coût du chemin pour atteindre le nœud calculé pendant l'exploration, et h une approximation de la distance du nœud à la destination). C'est le nœud avec le plus petit coût d'accès qui sera considéré (l'algorithme s'arrête quand on arrive ce nœud est la destination), on l'appellera nœud courant. On commence à considérer son prochain successeur, c'est-à-dire dans la liste de ces successeurs, celui qui n'a pas encore été considéré. On utilise un pointeur attaché au nœud pour savoir cela. Si la profondeur du nœud dépasse la limite (la profondeur étant la taille du chemin courant depuis la source vers ce nœud), on le place dans la queue, et on lui attribue la valeur infini pour f , sinon on met à jour cette valeur normalement (pour rappel $f=g+h$, où ici g est le coût pour aller jusqu'au nœud courant, additionné au coût du chemin entre le nœud courant et le nœud considéré, et h , une approximation de la distance du nœud considéré à la destination). Si ce nœud est le dernier successeur à considérer, on peut informer le nœud courant et ses ancêtres de la meilleure possibilité de chemin trouvée, et si tous les successeurs du nœud courant sont en mémoire, on peut enlever le nœud courant de la queue.

En cas de saturation de la mémoire, on va décharger le nœud de la queue avec le plus mauvais coût f , et l'enlever de la liste des successeurs de son ancêtre, tout en faisant remonter son coût. On peut ainsi reconsidérer ce chemin si nécessaire. On recharge l'ancêtre en mémoire si celui-ci

a été déchargé.

Data: Queue : liste des nœuds ouverts, Mémoire : liste à capacité limitée, T : Taille de la mémoire, DepthMax : Taille maximum d'un chemin en nombre de nœud, Source : nœud source, Destination : nœud destination

Result: Parcours : Liste ordonnée du plus court chemin de la Source à la Destination

Queue <- Source

Mémoire <- Source

while true **do**

Tri(queue) // On tri la queue par f croissant NoeudCourant = Queue(0) //On sélectionne l'élément de la queue qui a le plus faible coût $f=g+h$

if NoeudCourant = Destination **then**

Current = Ancêtre(Destination)

while Current != Source **do**

Parcours <- Current

Current = Ancêtre(Current)

end

end

//Fin de l'algorithme

if Tous les successeurs de NoeudCourant ont été générés **then**

Retirer(Queue, NoeudCourant)

else

NoeudAdjacent = SuccesseurNonConsidéré(NoeudCourant)

Mémoire <- NoeudAdjacent

Queue <- NoeudAdjacent

$g(\text{NoeudAdjacent}) = g(\text{NoeudCourant}) + \text{Chemin}(\text{NoeudCourant}, \text{NoeudAdjacent})$

if $\text{Pronfondeur}(\text{NoeudAdjacent}) > \text{DepthMax}$ **then**

$f(\text{NoeudAdjacent}) = \text{infini}$

else

$f(\text{NoeudAdjacent}) = g(\text{NoeudAdjacent}) + h(\text{NoeudAdjacent})$

end

if NoeudAdjacent est le dernier successeur de NoeudCourant à être considéré **then**

//Informer NoeudCourant et ses ancêtres du meilleur f des successeurs de NoeudCourant

end

if Tous les successeurs de NoeudCourant sont en mémoire **then**

//Informer NoeudCourant et ses ancêtres du meilleur f des successeurs de NoeudCourant

end

if $\text{size}(\text{Mémoire}) == T$ **then**

Tri(queue)

Asupprimer = Queue(size(Queue)-1)

Retirer(Queue, Queue(size(Queue)-1))

Retirer(Successeurs(Ancêtre(Asupprimer)), Asupprimer)

if Ancêtre(Asupprimer) n'est pas dans la queue **then**

Queue <- Ancêtre(Asupprimer)

16

end

2.2.3 Objet Évaluation et fichiers de log

Le second outil nous permettant de comparer les algorithmes entre eux sont les objets Évaluation récoltant les données relatives à l'exécution de l'algorithme. Ces données sont les suivantes :

- Le nombre de nœuds "visités" avant de trouver la première solution
- Le nombre total de nœuds "visités".
- Le nombre de nœuds "explorés".
- Le nombre de solutions trouvées par l'algorithme.
- La liste du coût pour toutes les solutions trouvées.
- Le nombre de nœuds appartenant au chemin de chacune des solutions.
- La liste du nombre de nœuds "visités" pour chaque solution.

Ce sont sur elles que se baseront les comparaisons entre les algorithmes.

2.2.4 Vue graphique

Lors de la première phase de développement, nous avons réalisé une interface graphique permettant à l'utilisateur de modifier toutes les options possibles et de lancer le déroulement d'un algorithme avec une interface graphique. Cependant cela n'était que fonctionnel pour les environnements en deux dimensions et ne correspondaient pas à nos besoins réels, nous avons donc abandonné le développement de cette fonctionnalité qui est désormais obsolète.

```
1 void CEquation::IniParser ()
2 {
3     if (!pP){ //if not already initialized ...
4         pP = new mu::Parser;
5
6         pP->DefineOpert("%", CEquation::Mod, 6); //deprecated
7         pP->DefineFun("mod", &CEquation::Mod, false);
8         pP->DefineOpert("&", AND, 1); //DEPRECATED
9         pP->DefineOpert("and", AND, 1);
10        pP->DefineOpert("|", OR, 1); //DEPRECATED
11        pP->DefineOpert("or", OR, 1);
12        pP->DefineOpert("xor", XOR, 1);
13        pP->DefineInfixOpert("!", NOT);
14        pP->DefineFun("floor", &CEquation::Floor, false);
15        pP->DefineFun("ceil", &CEquation::Ceil, false);
16        pP->DefineFun("abs", &CEquation::Abs, false);
17        pP->DefineFun("rand", &CEquation::Rand, false);
18        pP->DefineFun("tex", &CEquation::Tex, false);
19
20        pP->DefineVar("x", &XVar);
21        pP->DefineVar("y", &YVar);
22        pP->DefineVar("z", &ZVar);
23    }
24 }
```

Listing 2.1 – Premier Exemple

Il est également possible d'afficher du code directement depuis un fichier source, le résultat de cette opération est visible dans le listing 2.2

```
1 void CEquation::IniParser ()
2 {
```

```

3  if (!pP){ //if not already initialized...
4      pP = new mu::Parser;
5
6      pP->DefineOprt("%", CEquation::Mod, 6); //deprecated
7      pP->DefineFun("mod", &CEquation::Mod, false);
8      pP->DefineOprt("&", AND, 1); //DEPRECATED
9      pP->DefineOprt("and", AND, 1);
10     pP->DefineOprt("|", OR, 1); //DEPRECATED
11     pP->DefineOprt("or", OR, 1);
12     pP->DefineOprt("xor", XOR, 1);
13     pP->DefineInfixOprt("!", NOT);
14     pP->DefineFun("floor", &CEquation::Floor, false);
15     pP->DefineFun("ceil", &CEquation::Ceil, false);
16     pP->DefineFun("abs", &CEquation::Abs, false);
17     pP->DefineFun("rand", &CEquation::Rand, false);
18     pP->DefineFun("tex", &CEquation::Tex, false);
19
20     pP->DefineVar("x", &XVar);
21     pP->DefineVar("y", &YVar);
22     pP->DefineVar("z", &ZVar);
23 }
24 }

```

Listing 2.2 – Affichage depuis le fichier source

3 Résultats et interprétation

3.1 Exécution des algorithmes sur les environnements

3.1.1 Présentation des résultats et comparaison

3.1.2 Interprétation des résultats

4 Discussion globale

Liste des illustrations

| | | |
|-----|---|---|
| 2.1 | Génération d'un hypercube en 4 dimensions | 5 |
|-----|---|---|

Liste des tableaux

2.1 Tableau récapitulatif des benchmarkings 6

Listings

| | | |
|-----|--|----|
| 2.1 | Premier Exemple | 17 |
| 2.2 | Affichage depuis le fichier source | 17 |

Glossaire

Annexes

A Première Annexe

B Seconde Annexe

Résumé

Le sujet en bref. Le sujet qui a été choisi porte sur la réalisation d'un logiciel de benchmarking permettant de tester et de comparer différents algorithmes de recherche de plus court chemin sur des environnements diversifiés générés aléatoirement sur des séquences de tests paramétrées dans un fichier de configuration.

Les fonctionnalités implémentées.

Les résultats.

Interprétation. Mots-clés : algorithmes de plus court chemin, théorie des graphes, environnements aléatoires, benchmarking, interface utilisateur, graines.