Metaheuristica GRASP

Introducción

Para desarrollar esta metaheuristica se tomó grafos de distintos tamaños representado por una matriz de adyacencias como entrada a la función grasp.

Esta función grasp además recibe como parámetros una función que realizará el random greedy, la función que realizará la búsqueda local, la cantidad máxima de iteraciones y un porcentaje de mejora para la busqueda local.

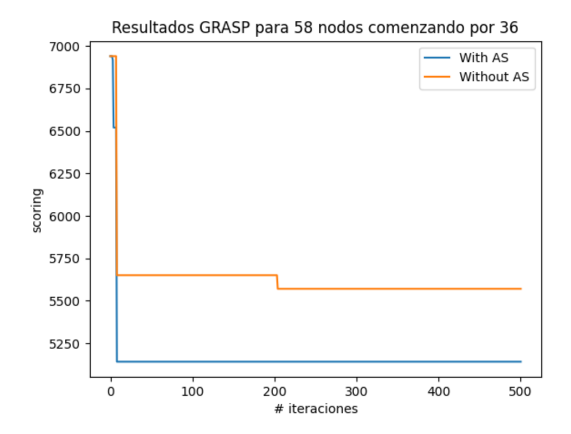
Cada iteración de grasp se quedará con la mejor solución (la de menor tamaño) en la comparativa entre lo que devuelve el greedy random y su mejora con la busqueda local.

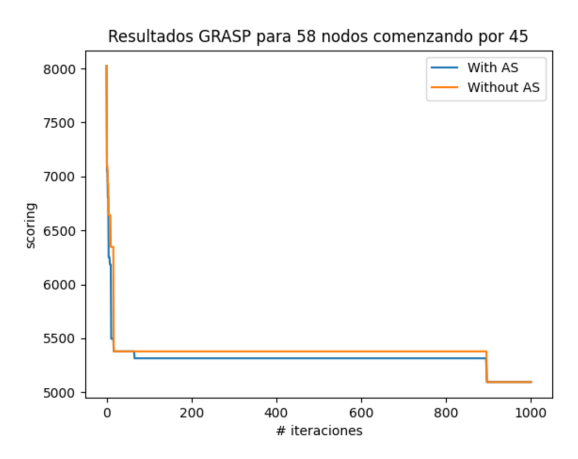
Se puede observar en los distintos gráficos que se irán presentando, que a medida que avanzan las iteraciones, encuentra un mejor resultado independientemente de la cantidad de nodos e iteraciones realizadas.

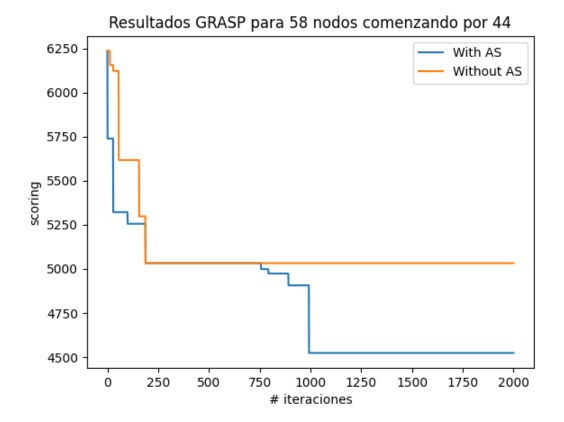
Se realizaron varios sets de pruebas para una misma instancia de N nodos donde se prueban dichas instancias para 500, 1000, 2000, 3000 y 4000 iteraciones.

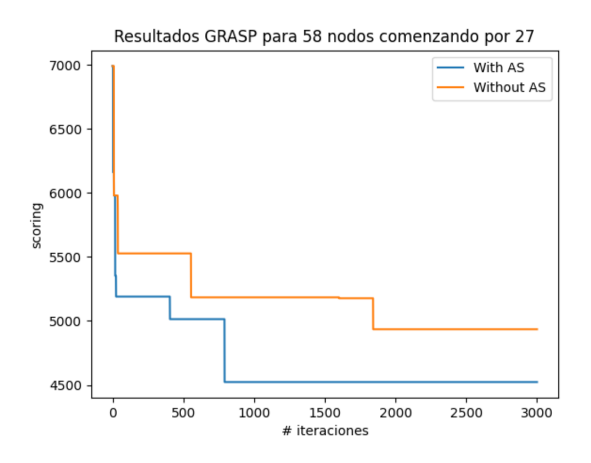
Ejercitación GRASP

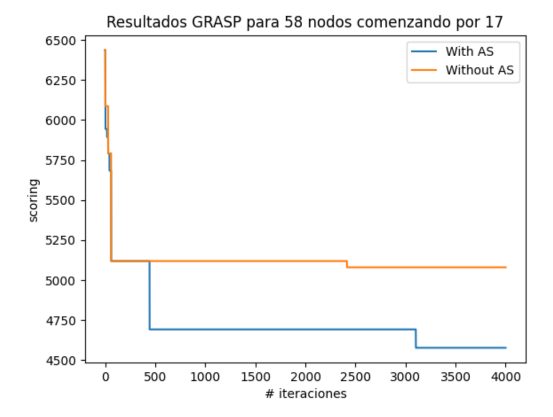
Se irán presentando las iteraciones en orden creciente desde 500 hasta 4000











Se observa que a pesar que las primeras iteraciones devuelven un buen resultado para una cantidad baja de nodos, a medida que se realizan más iteraciones, encuentran un mejor resultado

58 nodos 500 iteraciones mejor resultado iteración #5

58 nodos 1000 iteraciones mejor resultado iteración #15 (a pesar de encontrar otro minimo a la iteración 1000, se descartar por mucho procesamiento ya que son casi 1000 iteraciones bajar de un minimo que ya habia encontrado)

58 nodos 2000 iteraciones mejor resultado iteración #40

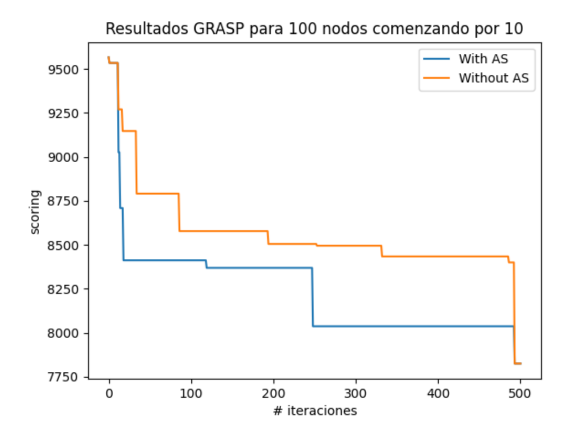
58 nodos 3000 iteraciones mejor resultado iteración #20

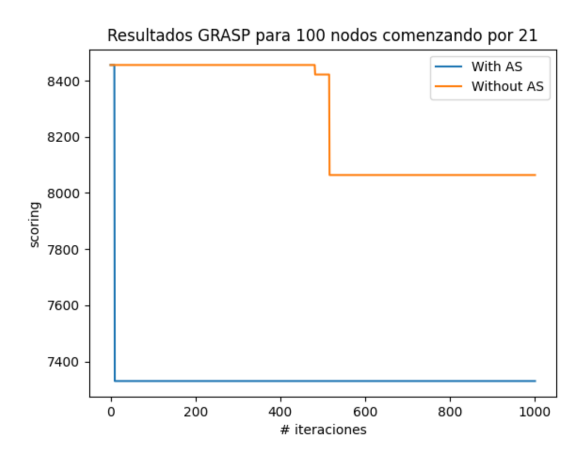
58 nodos 4000 iteraciones mejor resultado iteración #30 (a pesar de encontrar otro minimo a la iteración 3200, se descartar por mucho procesamiento ya que son casi 3000 iteraciones bajar de un minimo que ya habia encontrado)

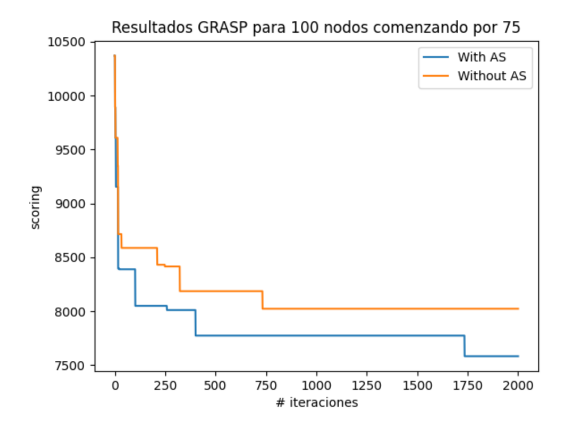
Dado que son datos aleatorios y aproximados, se que se calcula un promedio entre la cantidad de iteraciones y la relación con los nodos

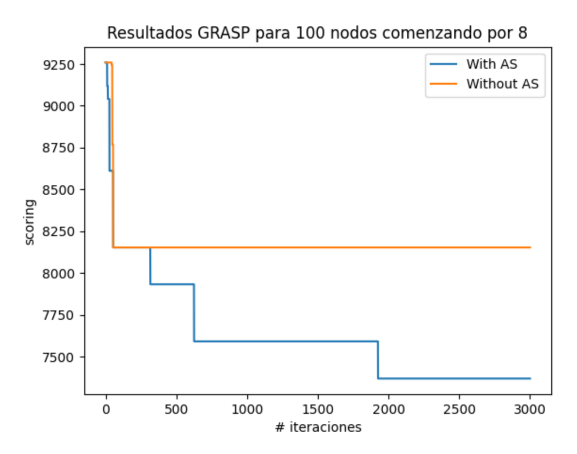
$$(5 + 15 + 40 + 20 + 30)/5$$

22/58 = 0.37 aprox

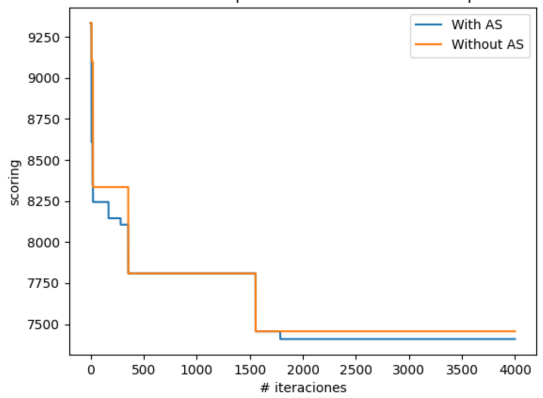








Resultados GRASP para 100 nodos comenzando por 75



100 nodos 500 iteraciones mejor resultado iteración #8

100 nodos 1000 iteraciones mejor resultado iteración #5

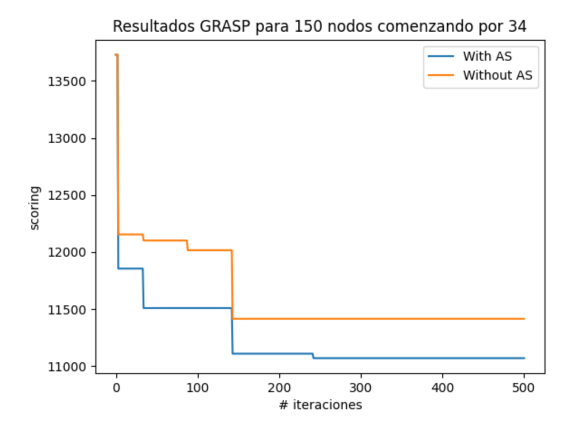
100 nodos 2000 iteraciones mejor resultado iteración #5

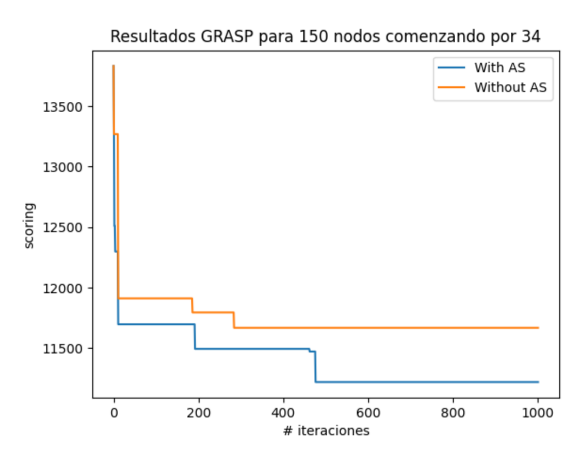
100 nodos 3000 iteraciones mejor resultado iteración #270

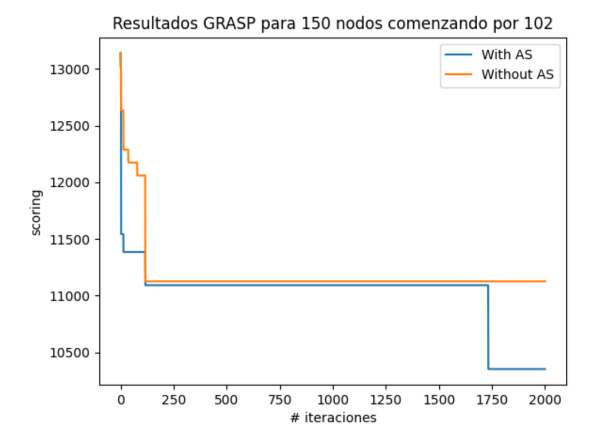
100 nodos 4000 iteraciones mejor resultado iteración #200

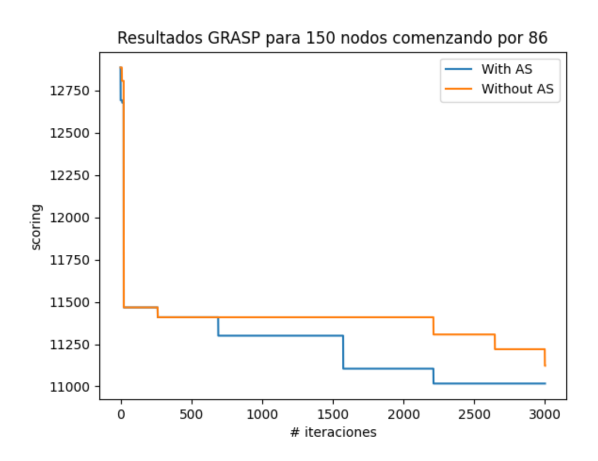
Dado que son datos aleatorios y aproximados, se que se calcula un promedio entre la cantidad de iteraciones y la relación con los nodos

$$(8 + 5 + 5 + 270 + 200)/5 = 97.6$$

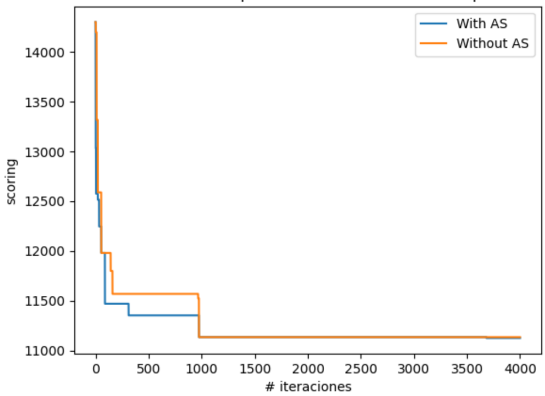








Resultados GRASP para 150 nodos comenzando por 20



150 nodos 500 iteraciones mejor resultado iteración #75

150 nodos 1000 iteraciones mejor resultado iteración #5

150 nodos 2000 iteraciones mejor resultado iteración #85

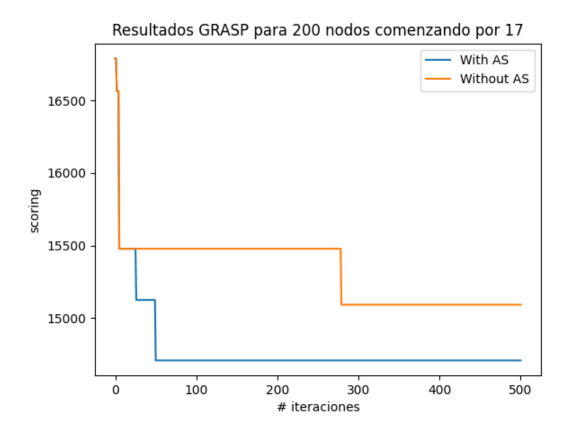
150 nodos 3000 iteraciones mejor resultado iteración #200

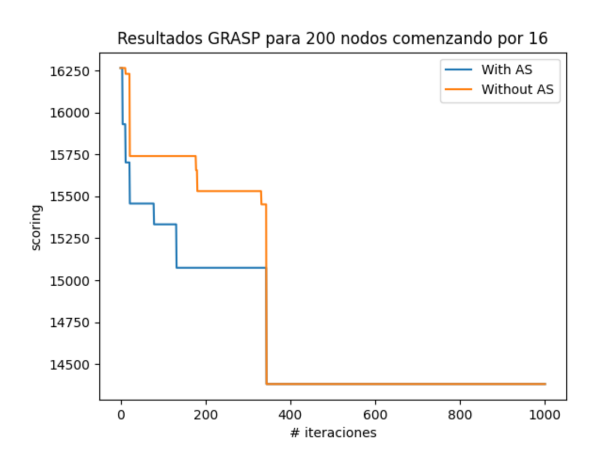
150 nodos 4000 iteraciones mejor resultado iteración #80

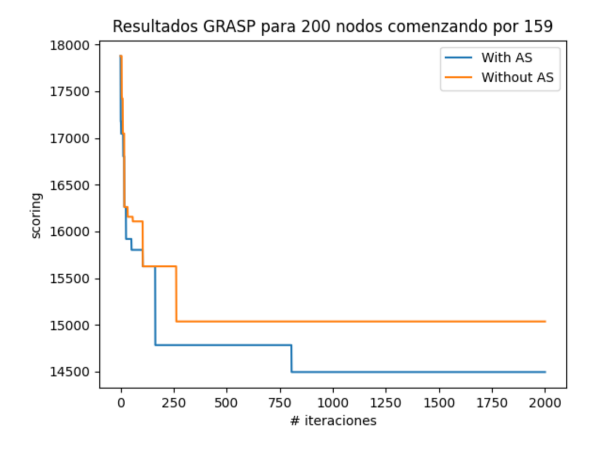
Dado que son datos aleatorios y aproximados, se que se calcula un promedio entre la cantidad de iteraciones y la relación con los nodos

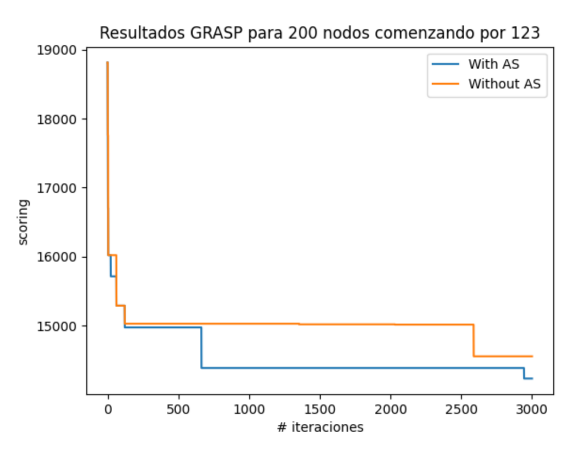
$$75 + 5 + 85 + 200 + 80)/5 = 89$$

89/150 = 0.59

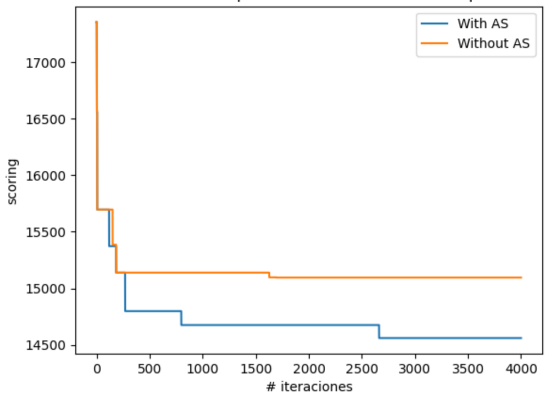








Resultados GRASP para 200 nodos comenzando por 175



200 nodos 500 iteraciones mejor resultado iteración #50

200 nodos 1000 iteraciones mejor resultado iteración #190

200 nodos 2000 iteraciones mejor resultado iteración #180 (a pesar de encontrar una mejor a la iteración casi 800 pasaron varias iteraciones ocupando mucho cómputo)

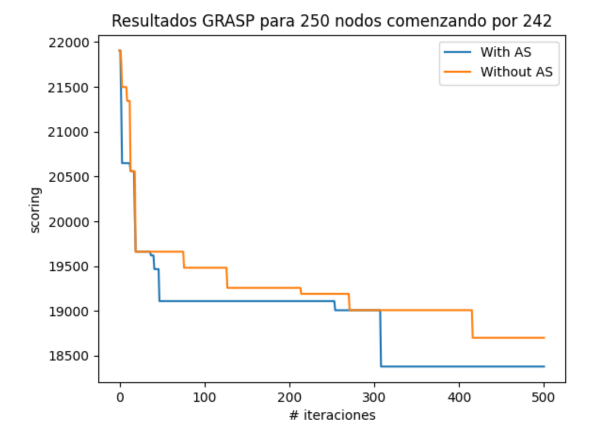
200 nodos 3000 iteraciones mejor resultado iteración #180 (a pesar de encontrar una mejor a la iteración 700 pasaron varias iteraciones ocupando mucho cómputo)

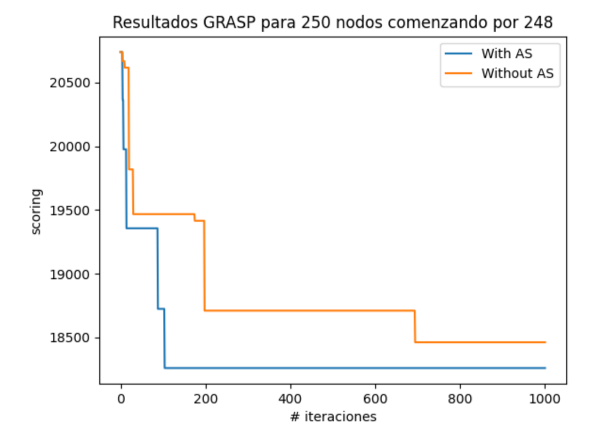
200 nodos 4000 iteraciones mejor resultado iteración #250 a pesar de encontrar mejores soluciones por ejemplo en la iteración #900 y #2700 la mejora es muy poca por lo que se descarta

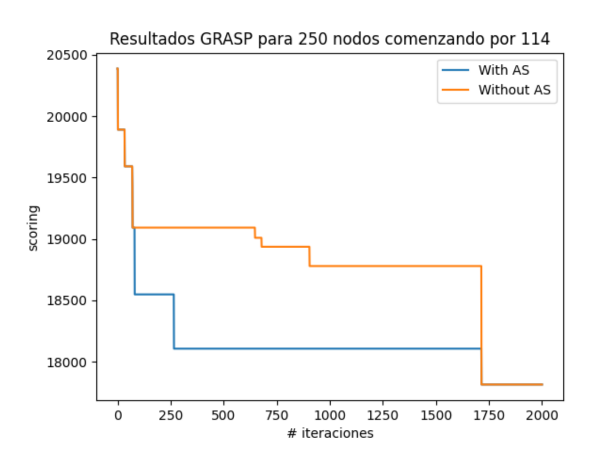
Es por eso que se calcula un promedio

$$(50 + 190 + 180 + 180 + 250)/5 = 170$$

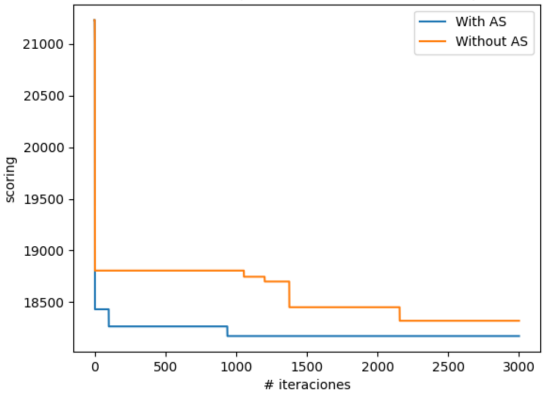
170/200 = 0.85



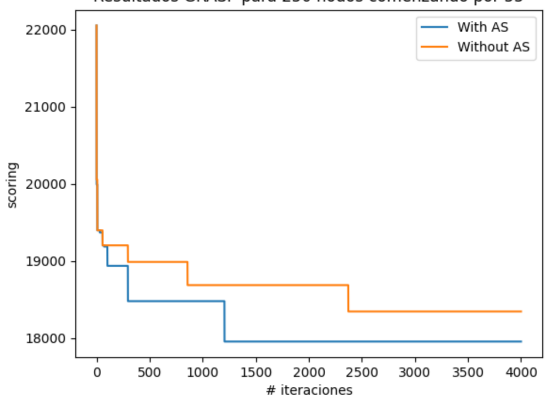












250 nodos 500 iteraciones mejor resultado iteración #50 a pesar de encontrar un mejor resultado a la vuelta 320 no logró una gran mejora y le costo varias iteraciones.

250 nodos 1000 iteraciones mejor resultado iteración #180

250 nodos 2000 iteraciones mejor resultado iteración #250 a pesar de encontrar un mejor resultado a la vuelta 1750 no logró una gran mejora y le costo varias iteraciones.

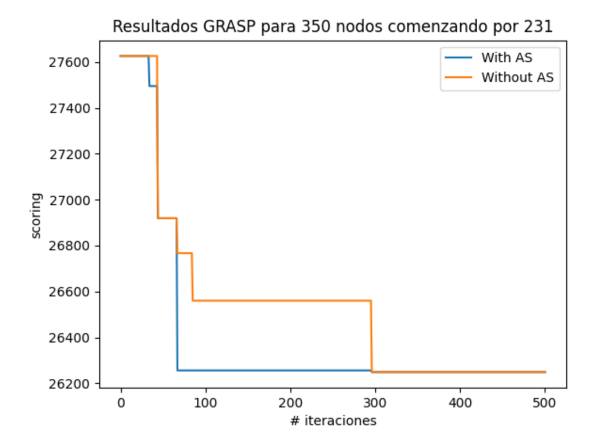
250 nodos 3000 iteraciones mejor resultado iteración #200 a pesar de encontrar un mejor resultado a la vuelta 1300 no logró una gran mejora y le costo varias iteraciones.

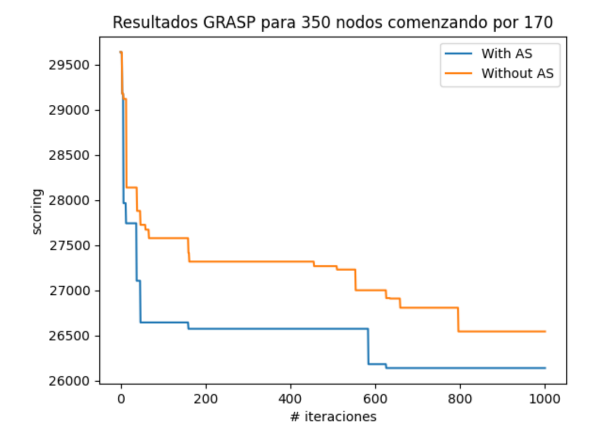
250 nodos 4000 iteraciones mejor resultado iteración #400 a pesar de encontrar un mejor resultado a la vuelta 1300 no logró una gran mejora.

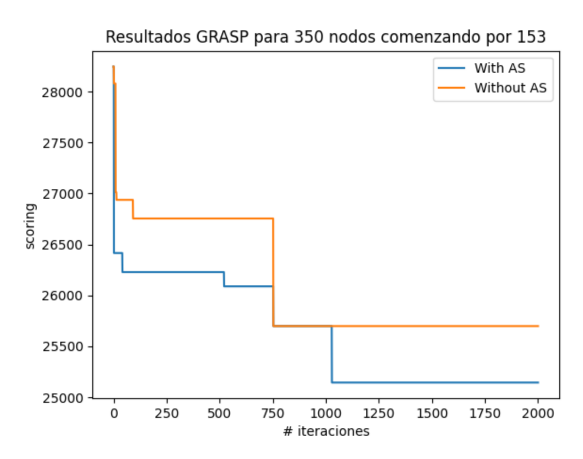
Dado que son datos aleatorios y aproximados, se que se calcula un promedio entre la cantidad de iteraciones y la relación con los nodos

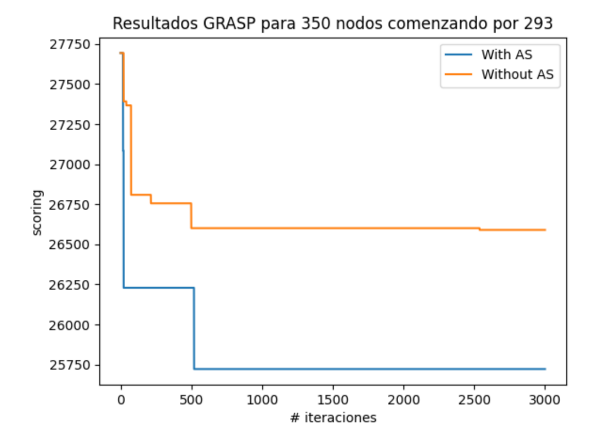
$$(50 + 180 + 250 + 200 + 400)/5 = 216$$

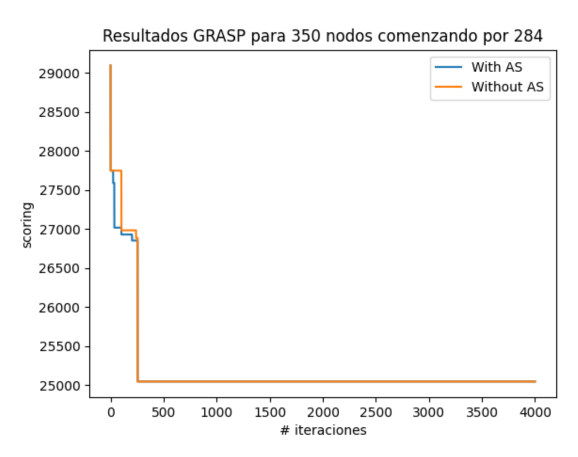
216/250 = 0.86









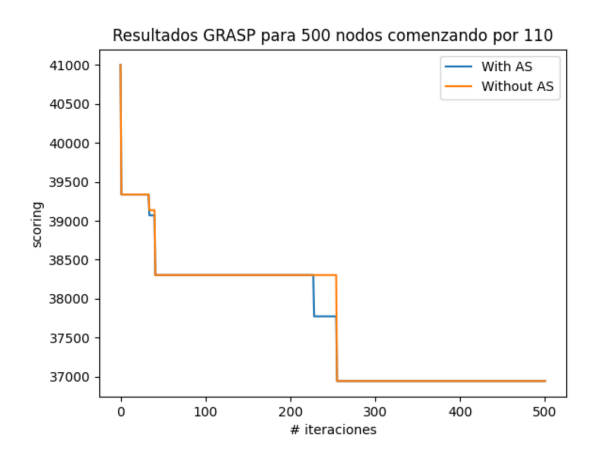


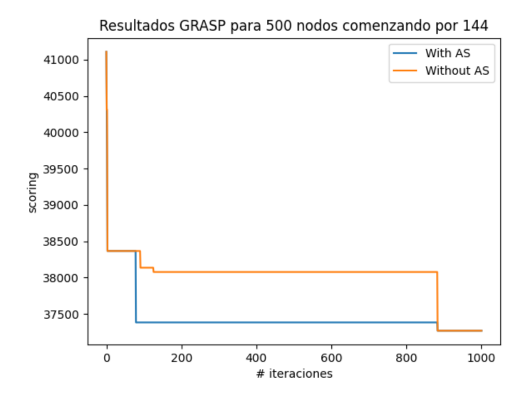
350 nodos 500 iteraciones mejor resultado iteración #120
350 nodos 1000 iteraciones mejor resultado iteración #200
350 nodos 2000 iteraciones mejor resultado iteración #250
350 nodos 3000 iteraciones mejor resultado iteración #100
350 nodos 4000 iteraciones mejor resultado iteración #300

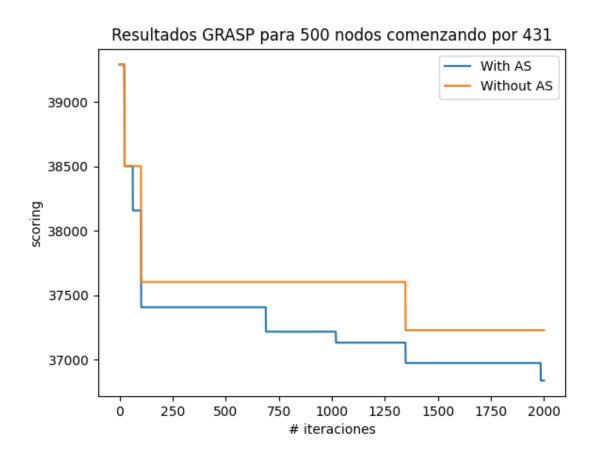
Dado que son datos aleatorios y aproximados, se que se calcula un promedio entre la cantidad de iteraciones y la relación con los nodos

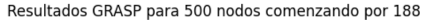
(120+200+250+100+300)/5 = 194

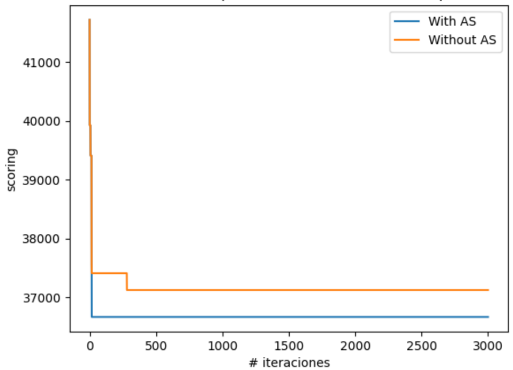
194/350 = 0.55



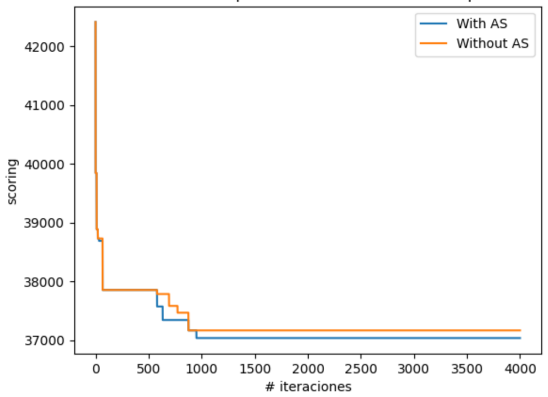








Resultados GRASP para 500 nodos comenzando por 194



500 nodos 500 iteraciones mejor resultado iteración #250

500 nodos 1000 iteraciones mejor resultado iteración #180 a pesar de encontrar un mejor en iteraciones posteriores no se logra una mayor mejora

500 nodos 2000 iteraciones mejor resultado iteración #220 a pesar de encontrar un mejor en iteraciones posteriores no se logra una mayor mejora

500 nodos 3000 iteraciones mejor resultado iteración #10

500 nodos 4000 iteraciones mejor resultado iteración #500 a pesar de encontrar un mejor en iteraciones posteriores no se logra una mayor mejora

Dado que son datos aleatorios y aproximados, se que se calcula un promedio entre la cantidad de iteraciones y la relación con los nodos

Cálculos auxiliares

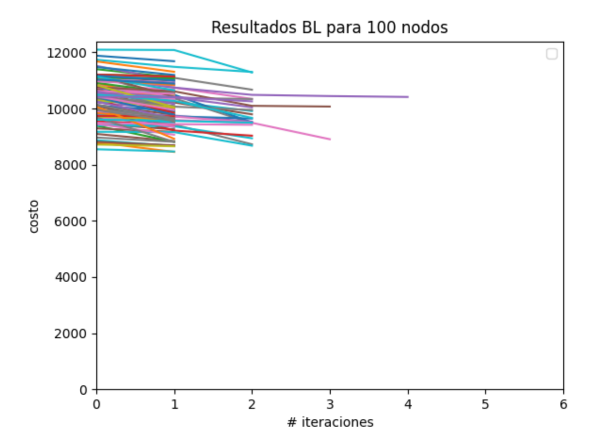
Dado que se encuentra una variación de porcentaje entre las distintas instancias creo conveniente a la vez hacer un promedio entre los promedios.

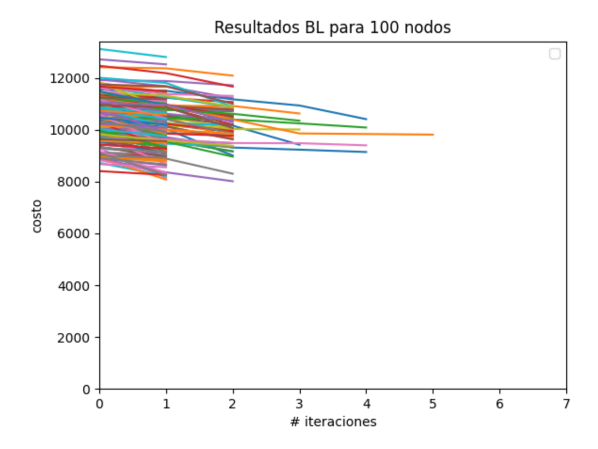
0.37 + 0.97 + 0.59 + 0.85 + 0.86 + 0.55 + 0.46)/7 = 0.66 = 66% aproximado

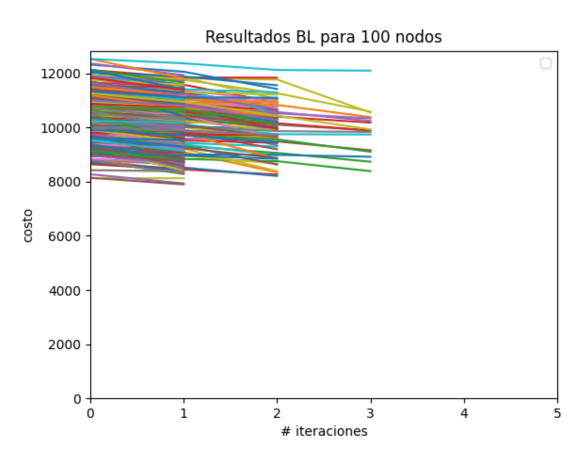
Ejercitación Búsqueda local

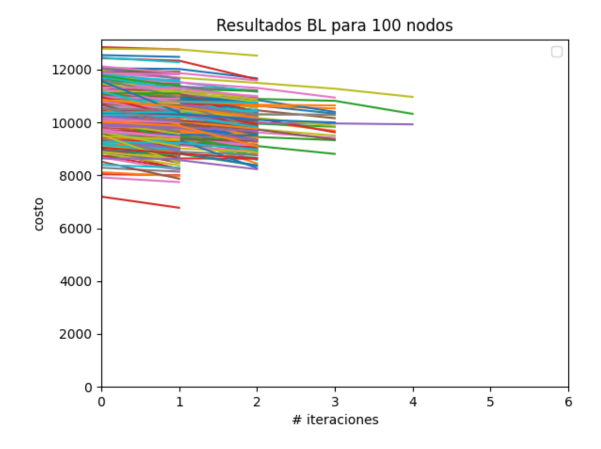
Como observación, el eje "test" quedó por error, representa

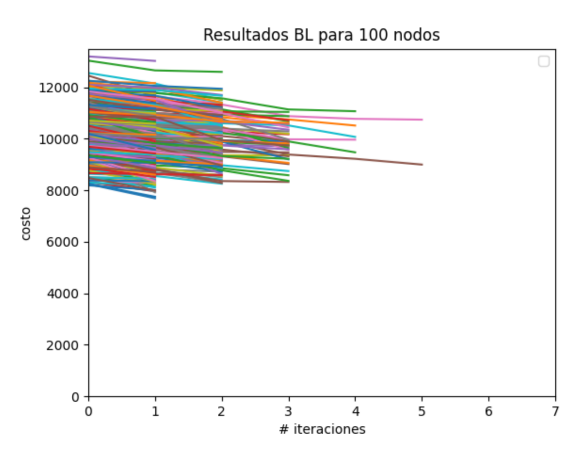
Se repite el proceso mostrando diferentes gráficos de busqueda locales para la misma cantidad de nodos

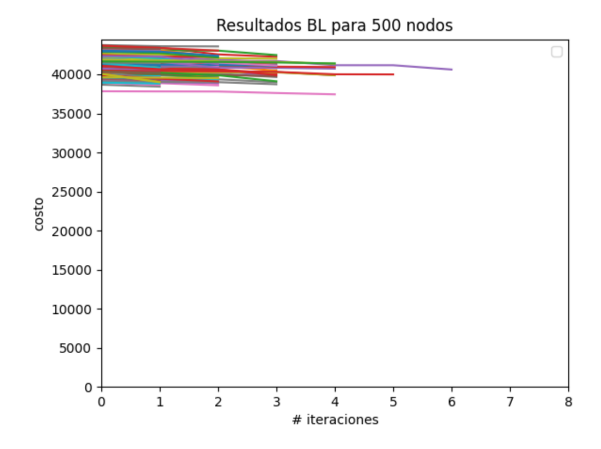


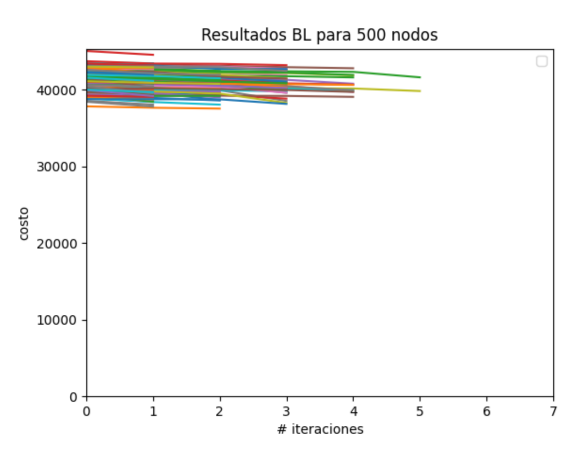












Se puede observar, si se traza una linea imaginaria, que la cantidad de iteraciones necesarias para encontrar el minimo en todos los casos para búsqueda local corresponde a las primeras iteraciones, ya que no es necesario seguir buscando por corte, que luego de ese punto todas las curvas se aplanan y no logran bajar más.

Conclusiones

Es por eso que gracias a la experimentación y ayudados por los gráficos y cálculos auxiliares podemos visualizar rápidamente como se comparta la metaheuristica GRASP y se concluye que un buen criterio aproximado para elegir los cortes de iteraciones y cantidad de busquedas locales son

GRASP

Del promedio de la experimentación da aproximadamente un 65% de la cantidad de nodos del grafo, es decir respetando el siguiente cálculo

iteraciones = 0.65 * cantidad_nodos

Búsqueda local

Del promedio de la experimentación da aproximadamente un 100% de la cantidad de nodos del grafo, es decir respetando el siguiente cálculo

iteraciones = 1 * cantidad_nodos