${\rm fichier}$





Projet de fin d'étude informatique

Université Lille 1

Méthode de résolution pour le problème de planification des tâches multi-objectif

INRIA - Lille Nord Europe

Auteur: Emilie Allart Tuteurs: Sophie JACQUIN Laetitia JOURDAN

27 janvier 2016

Remerciements

Je remercie \dots

Contents

	Ren	nerciements	1								
	Intro	oduction	4								
1	Pos	ition du problème	5								
	1.1	Optimisation multi-objectif	5								
	1.2	-	6								
2	Mét	thodes de résolution	8								
	2.1	Principe générale	8								
			8								
	2.2	NSGA II	1								
	2.3	IBEA	$\frac{1}{2}$								
			_								
3	Application au problème										
	3.1	Etat de l'art	3								
		3.1.1 Choix des opérateurs de mutation	3								
		3.1.2 Choix des opérateurs de crossover	5								
	3.2	Implémentation	7								
		3.2.1 Paradiseo	7								
		3.2.2 Modélisation	8								
4	Pro	tocole 1	9								
	4.1	Instances									
	4.2	Mesure de performance	_								
	4.3	Paramétrage									
	4.4	Mise en oeuvre des tests expérimentaux	_								
_	D.	The A. D. C.									
5		sultats et Discussion 2	_								
		clusion									
		ssaire									
	Ann	ovo	9								

Introduction

Dans le cadre de ma dernière année de master, j'ai effectué mon projet de fin d'étude à INRIA Lille Nord Europe dans l'équipe Dolphin, afin de mettre en place une nouvelle méthode de résolution pour le problème de planification des tâches multi-objectif, encadrée par Sophie Jacquin (INRIA) et Laetitia Jourdan (INRIA/CRIStAL). Je vais donc dans un premier temps, présenter INRIA et l'équipe Dolphin, puis Paradiseo et enfin le plan de mon rapport. TODO revoir

INRIA est un établissement public de recherche à caractère scientifique et technologique. Il a été créé en 1967 et a pour mission de produire une recherche d'excellence dans les champs informatiques et mathématiques des sciences du numérique et de garantir l'impact de cette recherche. Il couvre l'ensemble du spectre des recherches au coeur de ces domaines d'activités, et intervient sur les questions en lien avec le numérique, posées par les autres sciences et par les acteurs économiques et sociétaux. INRIA rassemble 1677 chercheurs de l'institut et 1772 universitaires ou chercheurs d'autres organismes, il compte plus de 4500 articles publiés en 2013 et est à l'origine de plus de 110 start-ups. L'institut est organisé en 8 centres : Bordeaux, Grenoble, Lille, Nancy, Rennes, Rocquencourt, Saclay et Sophia-Antipolis.

INRIA Lille - Nord Europe comporte 16 équipes de recherche et possède plusieurs partenariats tels que Lille1, Lille2, Lille3, Centrale Lille, le CNRS et le CWI. La stratégie du centre est de développer autour de la métropole lilloise un pôle d'excellence de rayonnement international (en priorité vers l'Europe du nord) et à fort impact local. Pour se faire, l'institut s'appuie sur des thématiques de recherche ambitieuses dans le domaine des sciences du numérique; l'intelligence des données et les systèmes logiciels adaptatifs, plus précisément :

- Internet des données et Internet des objets
- Couplage perception/action pour l'interaction homme-machine
- Modèle patient personnalisé dynamique
- Génie logiciel pour les systèmes éternels

L'équipe Dolphin (Discrete multi-objective Optimization for Large-scale Problems with Hybrid dIstributed techNiques) entretient plusieurs relations industrielles et internationales (EDF-GDF, bioinformatique, DHL, Univ. Montréal, ...) De nombreux secteurs de l'industrie sont concernés par des problèmes d'optimisation à grande échelle et complexes mettant en jeux des coûts financiers très importants et pour lesquels les décisions doivent être prises de façon optimales. Face à des applications qui nécessitent la résolution de problèmes de taille sans cesse croissante et ce dans des délais de plus en plus court, voire en temps réel, seule la mise en oeuvre conjointe des méthodes avancées issues de l'optimisation combinatoire en Recherche Opérationnelle, de la décision en IA

et de l'utilisation du Parallélisme et de la distribution permettrait d'aboutir à des solutions satisfaisantes.

L'équipe Dolphin a pour objectif la modélisation et la résolution parallèle de problèmes d'optimisation combinatoire (multi-objectifs) de grandes tailles. Des méthodes parallèles coopératives efficaces sont développées à partir de l'analyse de la structure du problème traité. Les problèmes ciblés appartiennent aussi bien à la classe des problèmes génériques (ordonnancement flow-shop, élaboration de tournées, etc...) que des problèmes industriels issue de la logistique, du transport, de l'énergie et de la bioinformatique.

Le problème de planification des tâches (Job Shop Scheduling Problem) consiste à planifier le traitement d'un certain nombre de tâches par les machines d'un l'atelier. L'objectif le plus couramment etudié est de trouver le planning qui permette d'achever l'ensemble des tâches au plus tôt. Néanmoins, avec une politique du juste à temps, il est nécessaire de considérer simultanément, comme second critère, le respect maximal de dates d'échéance afin d'éviter les retards de livraison et les coûts de stockage. L'équipe Dolphin développe de nouvelles méthodes d'optimisation combinatoire multi-objectif pour ce problème, en particulier des métaheuristiques. Pour tester la qualité des méthodes proposées, il nous faut nous comparer aux méthodes existantes.

Position du problème

Avanat de présenter le problème en détail, posons lesbases en introduisant l'optimisationmulti-objectif.

1.1 Optimisation multi-objectif

L'optimisation multi-objectif permet de résoudre des problèmes d'optimisation présentant plus d'un objectif. La formule ci-dessous représente un problème de minimisation multi-objectif.

$$\underset{f_1(x), f_2(x), \dots f_M(x)}{Minimize} F(x) \ x \in \Omega$$
 (1.1)

 Ω est l'espace des solutions réalisables, x est une solution, $f_i(x)$ est la $i^{i\grave{e}me}$ fonction objective et M donne le nombre d'objectif. Dans la plupart des cas, ces objectifs sont conflictuels, ce qui signifie que l'optimisation d'un objectif entraine la détérioration d'autres.

Le principe d'optimalité Pareto pour l'optimisation mutli-objectif est basé sur la relation de dominance Pareto. En supposant que les fonctions objectives sont à minimiser, une solution est dite dominante par rapport à une solution y si $\forall i \in 1,...,M, f_i(x) \leq f_i(y)$ et $\exists i \in 1,...,Mf_i(x) < f_i(y)$. Une solution x^* est Pareto optimale si elle n'est pas dominée par aucune solution de l'espace de solution. L'ensemble des solutions Pareto optimale est appelé l'ensemble Pareto optimal, et l'ensemble des vecteurs objectifs correspondant représente le front Pareto. Le but de la résolution de problèmes d'optimisation multi-objectifs (MOPs) concernant la Pareto optimalité, est de trouver l'ensemble Pareto optimal.

Il existe trois stratégies de relation de Pareto dominance :

Rang de dominance : Cette stratégie consiste à assigner à chaque individu un indice de qualité qui correspond au nombre de solutions de la population qui dominent cet individu. Plus ce nombre est faible plus la qualité de l'individu est élevée. Voici un exemple de solutions représentées dans l'espace objectif évaluées avec la méthode "rang de dominance" dans le cadre d'un problème où les objectifs doivent être minimisés.



Figure 1.1: Rang de dominance

Compte de domination : Cette stratégie consiste à assigner à chaque individu un indice de qualité qui correspond au nombre de solutions de la population qui sont dominées par cet individu. Plus ce nombre est grand plus l'individu est de bonne qualité.

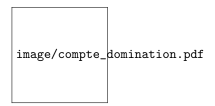


Figure 1.2: Compte de domination

Profondeur de dominance : Dans cette stratégie les individus sont regroupés par front Pareto de différents rangs. C'est le rang du front Pareto auquel il appartient qui permet d'évaluer un individu.

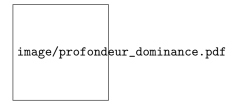


Figure 1.3: Profondeur de dominance

1.2 JobShop

Enoncé du problème

cd sophie La planification de tâches (ou job shop scheduling) est un problème NP-complet. Il s'agit d'organiser N tâches au mieux en respectant des contraintes d'avance α et de retard β ainsi qu'une disponibilité des ressources r.

Pour calculer le coût d'un ordonnancement, on somme sur chaque tâche le calcul de l'avance ou du retard. Le retard étant la différence entre la complitude de la tâche i, notée C_i , c'est à dire le temps à laquelle elle est achevée, et la due date, notée d_i , le temps à laquelle elle aurait dûe être finie, le tout pondérée par le facteur β spécifique à cette tâche. Et inversement pour l'avance avec un facteur de pondération α . Les facteur α et β sont spécifique à chaque tâche car il est plus ou moins important selon la tâche de la finir dans les temps impartis. Cependant, il faut prendre garde à respecter la disponibilité r, une tâche ne peut pas être effectuée avant son temps r. pi + Clair !!!

Modélisation mathématiques

$$objectif1: earliness = \sum_{i=0}^{N} \alpha_i \max((d_i - C_i), 0)$$
 (1.2)

$$objectif2: tardiness = \sum_{i=0}^{N} \beta_i \max((C_i - d_i), 0)$$
(1.3)

En découle donc la formule ci-dessous :

$$\sum_{i=0}^{N} \max(\beta_i(C_i - d_i), \alpha_i(d_i - C_i))$$
 (1.4)

En appliquant le principe, on souhaiterait obtenir ceci :

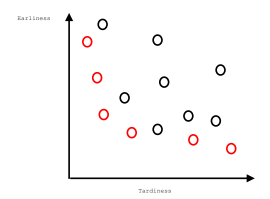


Figure 1.4: Front Pareto pour le problème de minimisation de retard et d'avance

Méthodes de résolution

2.1 Principe générale

2.1.1 Algorithme évolutionnaire

Les algorithmes évolutionnaires sont inspirés du concept de sélection naturelle élaboré par Charles Darwin, d'ailleurs le vocabulaire employé découle de cette théorie.

- La fonction objectif F est appelée fonction de fitness
- Les points de l'espace de recherche Ω (pour notre cas se sont des ordonnancement) sont appelés des individus (ou chromosomes)
- L'ensemble des individus est une population
- Un tour de boucle principale de l'algorithme correspond à une génération

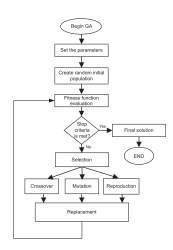


Figure 2.1: Schéma de AE

L'espace de recherche est déterminé par le problème (la fonction objectif). A l'aide du code ci-dessous présente le principe général de l'algorithme.

population initiale
While not(critere arret):
 selection une partie de la population
 crossover des individus selectionnes
 mutation de la descendance

evaluation de la fitness de chaque individu remplacement par une nouvelle population

Initialisation

L'initialisation consiste à échantilloner le plus uniformément possible l'espace de recherche Ω . Pour le cas de ce projet, on génère aléatoirement des ordonnancements de job.

Avec l'aide d'opérateurs génétiques, de nouveaux individus sont créés à partir des individus sélectionnés au préalable. On distingue les opérateurs de croisement (ou crossover) et les opérateurs de mutation. Ces transformations sont stochastiques, leur application nécessite des tirages aléatoires. De plus, tout opérateur doit respecter des conditions d'ergodicité (tous points de l'espace doivent être atteignables).

Mutation

La mutation permet de parcourir l'ensemble de l'espace, de se diversifier. Elle est appliquée avec une probabilité P_m sur chaque individu et permet de modifier chacun aléatoirement. Les détails des opérateurs choisis pour ce projet sont détaillés dans le chapitre suivant.

Crossover

Cet opérateur reflète la "transmission d'information génétique" des parents. Si deux chromosomes parents sont performants, on peut considérer le fait qu'un de leur enfant pourrait hériter des parties qui les rendent performants et être ainsi meilleurs encore. Le croisement est appliqué avec une certaine probabilité P_c , ainsi il est possible de conserver certain chromosome optimaux. On est dans le cadre d'une intensification (on garde les traits importants d'un individu). Il existe également une grande quantité d'opérateurs de crossover, ceux utilisés pour ce projet seront expliqués un peu plus loin.

Selection

L'intégration de l'idée darwinienne s'intègre sous la forme de deux étape dans l'algorithme : la sélection et le remplacement. La sélection consiste à sélectionner les indivudus à partir desquels on va générer la population enfant (sur lesquels on va appliquer les opérateurs de mutation et de crossover). Ellepeut de faire de différente façon :

- Le tirage de roulette consiste à donner à chaque individu une probabilité d'être sélectionné proportionnelle à sa performance.
- La selection par le rang consiste à faire une sélection en utilisant une roulette dont les portions sont proportionnelles au rang des individus.
- La selection par tournoi consiste à tirer T individus uniformément dans la population et à sélectionner le meilleur.

Remplacement

Le remplacement est l'étape où à partir de la population et de la population enfant, on constitue la génération suivante (de taille N). Il existe deux types de procédures, la sélection déterministe lors de laquelle on sélectionne les meilleurs individus selon la fitness. Les individus moins performants sont totalement éliminés, seul les meilleurs restent, on parle d'élitisme. Et la sélection stochastique, le but est là aussi de sélectionner les meilleurs individus, mais de manière stochastique. Le meilleur n'est pas choisi à tous les coups.

Là aussi il y a plusieurs stratégies, par exemple:

- Remplacement générationnel total: la population enfant remplace totalement la population parents
- Remplacement à élitisme total : on prend les N meilleurs individus parmis la population parente et l'offspring
- Remplacement à élitisme faible : on prend l'offspring pour la prochaine génération mais on remplce les k pire individu de l'offspring par les k meilleurs des parents

Les algorithmes évolutionnaires multi-objectif reposent donc sur 3 principes :

Assignation d'une fitness: Le rôle de ce processus est de privilégier les solutions proches du front Pareto. Il doit permettre d'assurer la convergence de l'ensemble solution fourni par l'algorithme vers le front Pareto. Cette mesure permet de classer les individus de la population en fonction de leur proximité au front Pareto optimal. Il existe deux familles de méthode d'assignation de fitness. D'une part, les méthodes basées sur la relation de dominance et d'autre part les méthodes basées sur l'utilisation d'un indicateur de qualité. La relation de dominance a été décrite via la dominance Pareto. Les méthodes basées sur des indicateurs de qualité quant à elles utilisent un indicateur de qualité pour formuler le but de l'optimisation. Ainsi, le choix de l'indicateur représente l'objectif général du processus de recherche et les solutions de la population sont évaluées en fonction de cet indicateur.

Assignation d'une valeur de diversification : Cette stratégie a pour but d'éviter la convergence de la population vers un petit sous-ensemble de solutions du front Pareto et donc évaluer chaque individu en fonction de l'impact qu'il a sur le critère de diversification de la population. Là encore plusieurs méthodes existes :

La méthode noyaux L'estimation de la densité est la somme d'une fonction K, appelée noyau, mappée sur la distance entre une solution et les autres solutions de la population. La distance entre deux solutions est la distance entre leurs images dans l'espace objectif.

Le plus proche voisin Avec cette méthode l'apport à la diversité de la population d'une solution est mesuré par la distance entre une solution et ses k solutions voisines les plus proches. La méthode des histogrammes L'espace de recherche est divisé en hypercubes de même taille, la mesure de diversification d'une solution est alors le nombre de solutions appartenant au même hypercube.

Élitisme: La notion d'élitisme a pour but de préserver et d'utiliser les solutions élites qui sont les solutions non dominées trouvées par l'algorithme. L'élitisme est un procédé utilisé pour garantir la sauvegarde des meilleures solutions d'une génération à l'autre. Il y a deux approches possibles. Soit les meilleurs solutions sont conservées au sein de la population, c'est-à-dire qu'on utilise une méthode garantissant leur survie au processus de remplacement. Soit elles sont sauvegardées dans une archive. Cette archive peut être de taille fixe ou simplement bornée et est mise à jour à chaque itération en se basant sur la relation de dominance. Si l'archive est utilisée dans le processus de sélection on parle d'élitisme actif, dans le cas contraire on parle d'élitisme passif.

Plusieurs algorithmes évolutionnaires ont été proposés au cours du temps, on peut distinguer ceux utilisant directement le principe de dominance pour la procédure d'assignation de fitness et ceux utilisant des indicateurs de qualité.

2.2 NSGA II

Les algorithmes utilisant le principe de dominance sont ceux utilisant une procédure d'assignation de fitness basée sur la relation de dominance. Cette fitness permet de classer les individus en fonction de leur proximité avec le front Pareto mais elle ne garantit pas la construction d'une approximation du front ayant une bonne diversification. C'est pourquoi les individus se voient également assigner une mesure de diversification. Ainsi les individus sont classés en considérant dans un premier temps leur fitness puis leur mesure de diversification. Voici, par exemple, la description du NSGA II (Non-dominated Sorting Genetic Algorithm II)

- 1. Assignation de fitness : Profondeur de dominance.
- 2. Mesure de diversité: Plus proche voisin en utilisant la crowding distance. La crowding distance permet de mesurer la proximité d'un individu avec ses voisins. L'idée principale est de trouver la distance euclidienne entre chaque individu en se basant sur les m objectifs de l'hyperplan à m dimensions. Une grande moyenne de crowding distance donnera une meilleur diversité à la population.
- 3. Élitisme : Lors de l'étape de remplacement les individus parents et enfants sont classés selon leurs fitness, puis à fitness égale selon la valeur de leur apport en diversification, les meilleurs individus de ce classement sont ceux gardés pour constituer la génération suivante.

2.3 IBEA

Plus récemment des méthodologies basées sur l'utilisation d'un ou plusieurs indicateurs de qualité permettant d'évaluer l'apport d'une solution d'un point de vue convergence et/ou diversification ont été proposées. Ces méthodes n'utilisent pas forcément les deux processus d'assignation car l'indicateur de performance peut être choisi par rapport au critère que l'on souhaite évaluer (convergence et/ou diversification). Parmis ces algorithmes nous comptons l'IBEA (Indicator-Based Evolutionary Algorithm) définit comme suit :

- 1. Assignation de fitness : Soit un indicateur binaire I, la fonction fitness se calcule comme suit : $fitness(x) = \sum_{y \in P} -e^{\frac{I(y,x)}{k}}$ où k est un réel à fixer. Cette fonction mesure la perte en qualité si la solution x est retirée de la poulation P.
- 2. Mesure de diversité : Aucune.
- 3. Elitisme : Remplacement élitiste.

Application au problème

3.1 Etat de l'art

3.1.1 Choix des opérateurs de mutation

Après avoir étudier la littérature, nous avons découvert l'article de S. Kedad-Sidhoum et F. Sourd le roi dans le domaine du Job Shop. Leur article est le seul qui intégré le concept de temps de pause nécessaire pour résoudre notre problème biobjectif. Il repose sur le principe d'idle time, c'est-à-dire qu'il est possible d'avoir une pause entre deux tâches pour répondre au mieux aux objectifs. Ainsi, une solution n'est pas représentée comme une suite de tâches mais comme une succession de blocs. Un bloc correspond à un ensemble de tâches successives ne nécessitant pas de pause. Chaque bloc, un temps de démarrage s est donné avec une sous-séquence de tâches ordonnées et adjacentes après s. Cet algorithme permet permet premièrement, de faire un ensemble de changement au sein d'un bloc. Et deuxièmement, il utilise un opérateur temporel, qui permet de bouger en avant ou en arrière un bloc.

Les tâches d'un ordonnancement π sont partitionnées dans des blocs qui sont des séquences maximales de tâches ordonnancées sans pause. Posons $b(\pi)$ le nombre de blocs. De ce fait, les blocs d'un ordonnancement donné sont notés $B_1, B_2, ..., B_b.$ |B| correspond au nombre de jobs dans le bloc B et $J_i^B, ..., J_{|B|}^B$ identifie le job de B indéxé dans l'ordre de π .

Swap

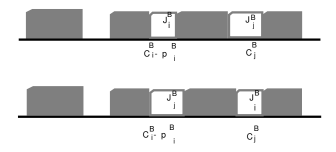


Figure 3.1: Swap de J_i^B et J_j^B

Avec un ordonnancement π , le voisinage de swap consiste à échanger la position de deux jobs $J_i{}^B$ et $J_j{}^B$ d'un même bloc.

${\bf Extract}\text{-}{\bf and}\text{-}{\bf reinsert}$

Pour un ordonnancement π , le voisinage est obtenu en enlevant un job J de sa place dans π et en l'insérant devant ou derrière dans le même bloc. Les tâches du bloc sont décalées pour pouvoir insérer ce job à la position souhaitée. Pour un job $J_i{}^B$ d'un bloc B de π et une position $i \leq j \leq |B|$ telle que $i \neq j$, notons $[v_{ij}^B]$ l'ordonnancement dérivé de π en décalant $J_i{}^B$ à une position derrière j dans B.

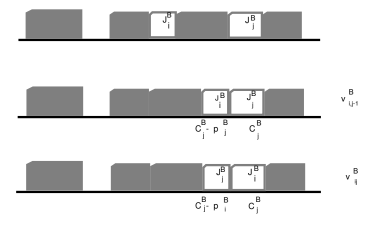


Figure 3.2: Extrait et reinsert J_i^B à la position j-1 et j

subblock shift

Swap et extract-and-reinsert, permettent de modifier l'ordonnancement à l'intérieur d'un bloc. Subblock shift lui est un opérateur temporel, il permet de décaler les blocs en avant ou en arrière en réduisant les temps de pause, tout en conservant une solution réalisable. Son mécanisme est de sélectionner un job aléatoirement J_i^B . Si ce job se trouve en début de bloc, on a la possibilité de réduire son temps de pause I_B et ainsi fusionner avec le bloc de devant si le décalage $t = I_B$. Ou d'augmenter I_B en réduisant I_{B+1} pour ne pas modifier l'ordonnancement du bloc suivant et de fusionner avec le bloc suivant si $t = I_{B+1}$.

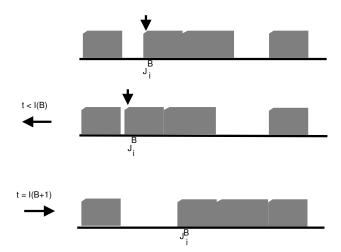


Figure 3.3: Décalage du bloc B

Dans les autres cas, le bloc est divisé en deux sous-bloc en intégrant un temps de pause t au sous-bloc de droite avac $t \leq I_{B+1}$, ce nouveau bloc peut éventuellement fusionner avec le bloc suivant.

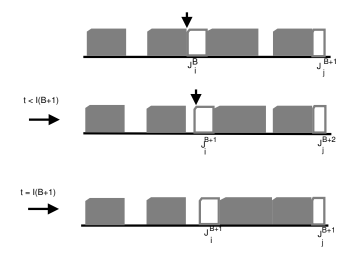


Figure 3.4: Décalage d'un sous-bloc de B

3.1.2 Choix des opérateurs de crossover

Après analyse de la littérature, nous avons comparé plusieurs opérateurs proposés et en avons relevé 2 : le 2-point et le mask.

2-point

Hybrid genetic algo with dominance prop Comme le montre l'article A Com-

parison of Genetic Sequencing Operators [?], qui compare plusieurs opérateurs de crossover avec son algorithme développé, le crossover est de loin celui qui à les meilleurs résultats. Le fait de garder l'ordre des parents aurait son importance.

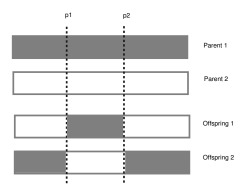


Figure 3.5: Déroulement du crossover 2-point

Son principe est simple, on tire aléatoirement de points p1 et p2. Puis comme le montre le schéma $\ref{mapprox}$, on recopie la portion du parent1 dans l'enfant1 au même emplacement. Et on complète les tâches manquantes dans leur ordred'apparation dans le parent2 et inversement pour l'enfant2. Il existe une version légèrement différente qui copie à l'extérieur des points p1 et p2 puis complète l'intérieur.

Masque

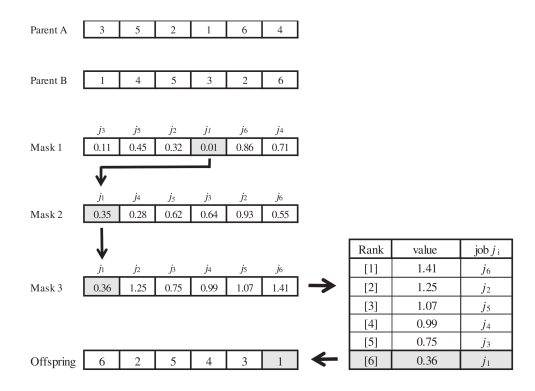


Figure 3.6: Déroulement du crossover masque

Mis en avant par l'article A genetic algorithm for JIT single machine scheduling with preemption and machine idle time [?], voici l'opérateur de crossover masque. Pour commencer on génère deux nouveaux chromosomes mask1 et mask2 avec pour chaque gène une valeur une distribution aléatoire comprise entre [0,1] et un nombre de gènes égal à N. Comme nous pouvons le voir sur la figure 3.6, le mask1 est associé au parent1 et le deuxième au parent2. Finalement, le mask3 correspond à la somme des valeurs des gènes qui correspondent au même nombre dans le mask1 et le mask2. Dans notre exemple, le gène associé au nombre 1 dans le mask1 vaut 0.01 et celui associé à ce même nombre dans les mask2 vaut 0.35. Donc le premier gène du mask3, quiest associé au nombre 1, est égal à la somme de ces deux valeurs donc 0.36. Ensuite, le mask3 est trié selon la valeur de ses gènes, donnant en sortie le nombre qui lui est associé. Le nombre avec la plus grande valeur associée dans le mask3 a la priorité pour se placer dans l'enfant. Ici, le nombre 1 est en $6^{\grave{e}me}$ position.

3.2 Implémentation

3.2.1 Paradiseo

[?] Toutes les méthodes présentées ont été implémentées à l'aide du logiciel Paradiseo. Paradiseo est un logiciel open-source qui fournit des framework per-

mettant d'implémenter facilement des métaheuristiques. Expliquer le but + Schéma paradiseo

3.2.2 Modélisation

On représente donc nos génotypes sous la forme d'un ensemble de blocs. Comme expliqué précédemment chaque bloc contient une succesion de jobs ordonnés. Chaque job contient un temps de pause (nul pour tous sauf le premier). Pour optimiser les accès aux données à nos opérateurs, nous avons présentés les données sous la forme d'une liste de paire associant un indice menant à une donnée dans la data et le temps de pause. Ainsi qu'une liste conservant dans l'ordre des blocs les indices dans le table précédente faisant référence à la première tâche du bloc.

Protocole

4.1 Instances

Les instances utilisées sont issues d'une étude de F. Sourd. Ces jeux d'instances sont répartis dans des fichiers dépendant du nombre d'instances dans celui-ci qui peut être de 20, 30, 40, 60, 89, 100, 130, 170 et 200. Mais par manque de temps, nous nous appuirons sur un fichier de taille 20 et un fichier de taille 60. Comme il a été présenté dans la présentation du problème, chaque instance contient p_i , d_i , r_i , α_i et β_i .

4.2 Mesure de performance

Pour notre étude, nous avons décidé d'utilisé l' ϵ -indicateur et l'hypervolume-différence, car ils sont complémentaires. Ceci avec Kruskall-Wallis car il est impossible de fixer le seed.

4.3 Paramétrage

- La probabilité pour un individu de subir une mutation (choisie aléatoirement entre swap, extract-and-reinsert et subblock) : valeur testée dans l'intervalle [0, 1] avec une précision de 102
- \bullet La probabilité pour un individu de subir un crossover 2-point: valeur testée dans l'intervalle $[0,\,1]$ avec une précision de 102
- La probabilité pour un individu de subir un crossover *Mask*: valeur testée dans l'intervalle [0, 1] avec une précision de 102
- Le choix de l'algorithme utilisé : NSGA II ou IBEA

Le critère d'arrêt est fixé en nombre de générations à 500. Et la taille de la population est fixé à N la taille de l'instance.

4.4 Mise en oeuvre des tests expérimentaux

Afin de comparer les méthodes, chacune d'entre elle est exécuté 20 fois sur chaque instance. Une analyse de sensibilité est effectuée pour fixer la valeur des paramètres associés à chacune des méthodologies pour les différentes instances. Les tests statistique que nous effectuons sont des test de Kruskall-Wallis, qui permettent de déterminer si une différence statistiquement significative existe entre les résultats fournis par les méthodes, suivi, si la différence est significative, de tests post- hocs qui permettent de comparer les méthodes deux à deux afin de déterminer si l'une est meilleure que l'autre. Dans tous les cas une p-value de 0.01 est utilisée.

Ces tests sont réalisés grâce au logiciel Pisa[?], qui permet de comparer statistiquement des échantillons de solutions de problème multi-objectif par rapport à un indicateur de performance donné.

Résultats et Discussion

graphe et analyse

	2-point		Mask		BestC		Mutation	
	eps	hyp	eps	hyp	eps	hyp	eps	hyp
20	>0.5	=	>0.3	=	=	=	=	> 0.3
60	=	=	=	=	=	=	=	=

Table 5.1: Tableau comparatif pour NSGA

Les résultats montrent une influence de l'opérateur de crossover sur les solutions.

	2-point		Mask		BestC		Mutation	
	eps	hyp	eps	hyp	eps	hyp	eps	hyp
20	=	=	=	=	=	=	=	=
60	=	=	=	=	=	Mask	=	=

Table 5.2: Tableau Comparatif pour IBEA

Pour des fichiers de taille 20, NSGA est bien meilleur au niveau de l'hypervolume. Pour les fichiers de tailles, 60, il n'y a pas de différences.

Conclusion

Les compétences acquises

Grâce au travail effectué à INRIA, j'ai pu acquérir plusieurs compétences:

Les apports personnelles

Les apports à l'entreprise

Ajout de fonctionnalité à Paradiseo Comparatif d'algo

${\bf Glossaire}$

INRIA Institut National de Recherche en Informatique et en Automatique
CRIStal Centre de Recherche en Informatique, Signal et Automatique de Lille
CNRS Centre National de la Recherche Scientifique
CWI Centrum Wiskunde Informatica, organisme de recherche d'Amsterdam

Références

- Biblio TODO
- $\bullet \ \, http://dolphin.lille.inria.fr/$
- http://vision.ucsd.edu/ sagarwal/nsga2.pdf
- $\bullet \ http://www.tik.ee.ethz.ch/sop/publicationListFiles/zk2004a.pdf$
- $\bullet \ \, https://hal.inria.fr/inria-00376770/document$