# Chapitre V

# Métaheuristiques

Dans cette leçon, nous verrons les bases théoriques

• comment se formule le problème de l'optimisation, en particulier dans le cas continu.

•

**Rappel :** la quasi-totalité des transparents de ce cours provient du cours d'optimisation de Max Cerf (Université Paris 6 / Ariane Espace).

# 1 Principes

### Problème d'optimisation difficile

```
\min f(x) \rightarrow \text{problème d'optimisation (PO)}
```

• On distingue 2 types de problèmes difficiles.

```
Problème discret → nombre exponentiel de combinaisons à explorer Problème continu → minima locaux, aucune caractérisation du minimum global
```

- On ne peut pas trouver la solution exacte en un temps de calcul raisonnable. Il faut se satisfaire d'une solution approchée « suffisamment bonne ».
- Une métaheuristique est une méthode de résolution approchée mimant un processus physique.

```
Recuit simulé \rightarrow thermodynamique Algorithme évolutionnaire \rightarrow sélection naturelle
```

Essaim particulaire → mouvement collectif d'essaims
Colonie de fourmis → mouvement organisé de fourmis

Heuristique = méthode empirique spécialisée à un problème particulier
 Métaheuristique = principe général applicable à différents problèmes
 → nécessite un travail d'adaptation pour chaque problème

### Principales métaheuristiques

# Algorithmes

Algorithme	Acronyme	Type de problème	Extensions
Recuit simulé	SA	Discret (chemin)	Continu
Recherche tabou	TS	Discret (affectation)	
Essaims particulaires	PSO	Continu	Discret
Colonies de fourmis	ACO	Discret (chemin)	
Algorithme évolutionnaire	GA	Discret – Continu	
Adaptation de covariance	CMA	Continu	
Affine shaker	AS	Continu	Discret
Réseaux de neurones	NN	Identification	

Applications

Optimisation difficile → minima locaux, minimum global

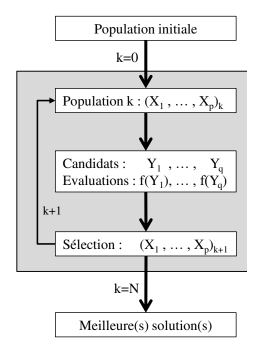
Optimisation **multi-objectifs**  $\rightarrow$  front de Pareto

Identification de modèles → apprentissage + optimisation

# Principes généraux

 $\min_{x} f(x)$   $\rightarrow$  trouver le minimum global ou des minima locaux

- Population de p individus : X<sub>i</sub> , f(X<sub>i</sub>)
   Ordre de grandeur : p = 1 à 100 (selon algorithme)
- Exploration du voisinage : q candidats  $Y_j$ ,  $f(Y_j)$ Perturbations aléatoires
  - → **intensification** pour affiner les minima trouvés
  - → diversification pour trouver d'autres minima
- Règles de sélection
   Acceptation aléatoire de dégradations
   → échappement de minima locaux
- Arrêt sur nombre d'essais N
   → généralement très grand



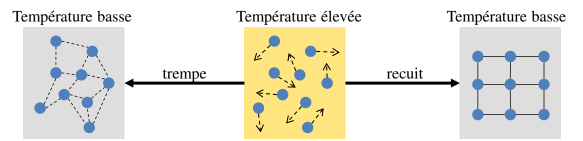
207 2. Recuit simulé

# Recuit simulé

#### **Principe**

La méthode du recuit simulé (« Simulated Annealing », Kirkpatrick et co 1983) s'inspire de la thermodynamique d'un système de particules.

- Le recuit est un processus utilisé en métallurgie pour obtenir un alliage sans défaut. A très haute température, le métal est à l'état liquide et les atomes se déplacent librement. On procède à un refroidissement pour revenir à l'état solide.
- Si le refroidissement est rapide (trempe), les atomes se figent dans un état désordonné. L'alliage obtenu a une structure irrégulière et présente des défauts (énergie élevée).
- Si le refroidissement est lent (recuit), les atomes se réorganisent de façon régulière. L'alliage obtenu a une structure cristalline sans défaut (énergie minimale).



1032

1033

#### Niveau d'énergie

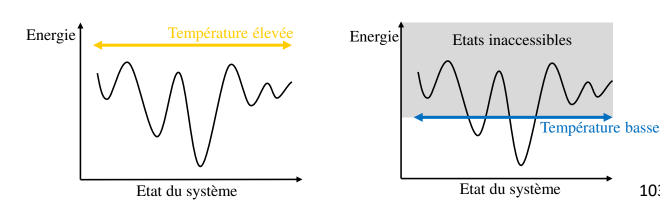
- Le niveau d'énergie E du système dépend de la disposition des atomes.
- A la température T, la probabilité  $P_T(E)$  que l'énergie du système soit égale à E est

$$P_{T}(E) = \alpha e^{-\frac{E}{kT}}$$

$$\rightarrow \text{ loi de Gibbs } (k = \text{constante de Boltzmann})$$

$$(\alpha = \text{constante de normalisation}: \alpha = \int_{E} e^{-\frac{E}{kT}} dE)$$

A température élevée, tous les états d'énergie ont quasiment la même probabilité. A température basse, les états d'énergie élevée ont une probabilité quasiment nulle.



### Algorithme de Metropolis

L'algorithme de Metropolis (1953) simule l'évolution du système vers l'équilibre. L'équilibre thermodynamique correspond à l'état d'énergie minimale  $\rightarrow \min_{x} E(x)$ 

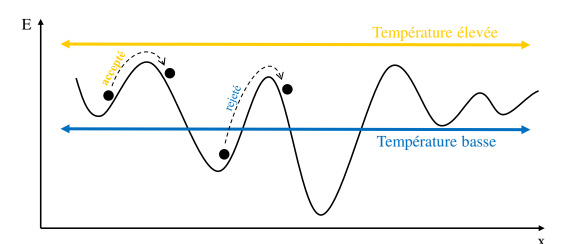
- On part d'un état initial du système noté  $x_0$  (= disposition des atomes) d'énergie  $E_0$  =  $E(x_0)$ .
- On perturbe de façon aléatoire l'état du système :  $x_0 \rightarrow x = x_0 + \delta x$   $E_0 \rightarrow E = E_0 + \delta E$
- Le nouvel état x est accepté avec la probabilité  $\begin{cases} P = e^{-\frac{\delta E}{T}} & \text{si } \delta E \geq 0 \\ P = 1 & \text{si } \delta E < 0 \end{cases} \quad \text{(augmentation d'énergie)}$
- Le paramètre de température T règle le niveau d'acceptation des remontées d'énergie.
- A température élevée, un état d'énergie supérieure peut être accepté avec une probabilité forte.
  - → Le système peut explorer l'ensemble des états possibles.

A température basse, un état d'énergie supérieure est rejeté de façon quasi-systématique.

→ Le système se stabilise dans un état de basse énergie.

#### Convergence

- L'acceptation de solutions moins bonnes permet d'explorer l'espace des solutions. Le système peut s'extraire d'un minimum local si le nombre d'essais est suffisant.
- La convergence vers un minimum global nécessite :
  - une température initiale élevée → pour autoriser l'accès à tous les états
  - une décroissance de température lente → pour échapper au minima locaux
  - un nombre d'essais élevé

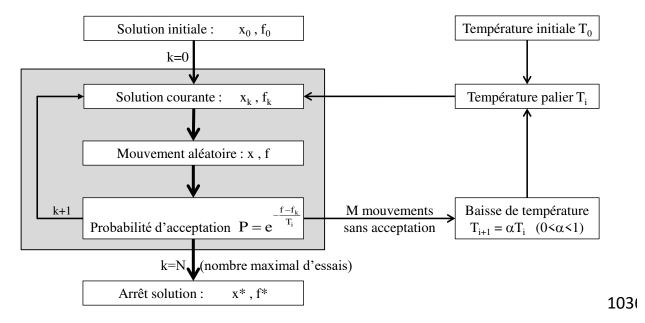


2. Recuit simulé 209

# Algorithme

On applique l'algorithme de Metropolis à un problème de minimisation.

$$\min_{x} f(x) \rightarrow \begin{cases} \text{variables } x = \text{``etat du système ">'} \\ \text{fonction } f = \text{``energie du système ">'} \end{cases}$$



#### Réglages

- La température initiale T<sub>0</sub> doit être élevée pour accepter quasiment tous les mouvements. On choisit par exemple T<sub>0</sub> de façon à accepter 90% des mouvements aléatoires à partir de x<sub>0</sub>.
- La décroissance de température doit être lente pour éviter le blocage dans un minimum local.
   On choisit par exemple une décroissance géométrique avec α=0.999 et M assez grand.
- L'algorithme s'arrête sur le nombre d'essais N ou sur un nombre de paliers sans amélioration. La qualité de la solution et le temps de calcul dépendent des réglages  $T_0$ ,  $\alpha$ , M, N.
  - → à adapter expérimentalement au cas par cas

#### Mouvements aléatoires

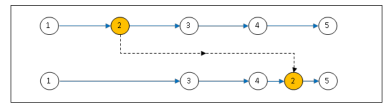
- Les perturbations doivent générer une solution « localement proche » de la solution courante. Le choix des perturbations aléatoires dépend de la nature du problème (discret, continu).
  - → Il faut définir le « voisinage » de la solution courante.
- Application au PVC : les variables sont les numéros des nœuds le long du chemin.
   On définit 3 types de perturbations élémentaires : insertion, échange, permutation.
  - → Tirage aléatoire : de la nature de la perturbation
    - des nœuds auxquels la perturbation est appliquée

# Voyageur de commerce

Le voisinage d'une solution est défini par 3 mouvements élémentaires.

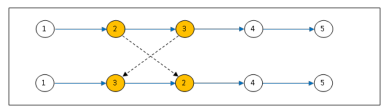
• Insertion

2 est inséré après 4.



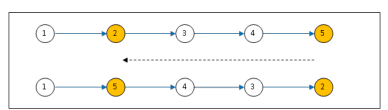
• Echange

2 et 3 sont échangés.



Permutation

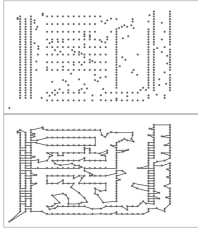
Le chemin de 2 à 5 est inversé.



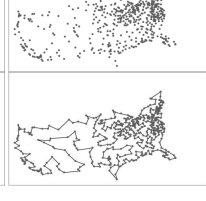
# Voyageur de commerce

<u>Defi250</u> 250 villes fictives

Pcb442 Circuit imprimé à 442 trous



Att532 532 villes des USA



Coût = 11,809

Essais:  $5.10^8$ Acceptés:  $1.10^4$  Coût = 50778Essais :  $8.10^8$ Acceptés :  $2.10^4$ 

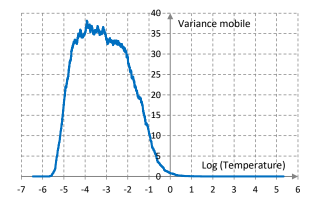
Coût = 27686Essais :  $2.10^9$ Acceptés :  $2.10^4$ 

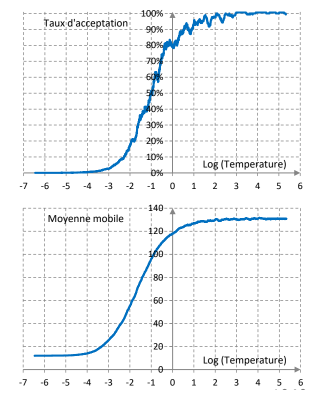
3. Recherche tabou 211

# Voyageur de commerce

- Indicateurs de convergence
  - taux d'acceptation
  - moyenne mobile (par palier de température)
  - variance mobile
- Température de stabilisation
  - → Variance maximale

• Exemple : problème Défi250





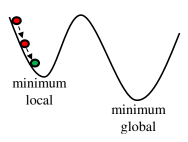
# 3 Recherche tabou

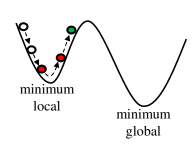
#### **Principe**

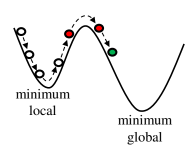
La méthode de recherche avec tabou (« Tabu Search », Glover 1986) est une méthode locale avec une mémoire des solutions visitées.

- La liste tabou mémorise les p dernières solutions visitées (= liste des solutions « taboues »)
   ou les p derniers mouvements pour limiter l'encombrement en mémoire.
   La taille de la liste est généralement de l'ordre de p=10 → mémoire à court terme
- On cherche une amélioration dans un voisinage (à définir) de la solution courante en excluant les solutions précédentes pour forcer la sortie d'un minimum local.

Solution courante (itération k):  $x_k$ Solution précédentes (itérations k-p à k-1):  $x_{k-p}, \dots, x_{k-2}, x_{k-1}$ 

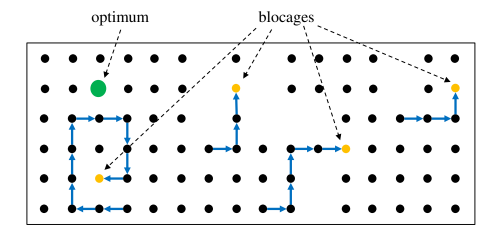






#### Liste tabou

- La liste tabou interdit temporairement le retour à des solutions visitées.
- La **taille** de la liste tabou et la **durée** des interdictions sont à définir. Une liste trop grande peut déconnecter la solution courante de la solution optimale.



La solution optimale (en vert) ne peut plus être atteinte à partir des points en orange si les interdictions ne sont pas levées → blocage de la recherche.

#### Voisinage

- Le voisinage V<sub>k</sub> de la solution courante x<sub>k</sub> est l'ensemble des solutions accessibles à partir de x<sub>k</sub> par des modifications (ou mouvements) élémentaires.
   La définition du voisinage est à adapter selon le problème.
- De nombreux problèmes se ramènent à la recherche d'une **permutation optimale**. Pour ce type de problème, on peut définir le voisinage par 2 mouvements élémentaires.
- Echange

$$1234 \longrightarrow 2134$$
  $2134$   $3214$   $4231 \longrightarrow Voisinage de taille 
 $3214$   $1324$   $1324$   $1432$   $n(n-1)$   
 $4231$   $1432$   $1243$   $1243$$ 

Insertion

$$1234 \longrightarrow 2134$$
  $2134$   $1324$   $1324$   $1423$   $1423$   $134$   $234$   $134$   $134$   $1243$   $1243$   $1243$   $1243$ 

3. Recherche tabou 213

### Affectation quadratique

Le problème d'affectation quadratique (« Quadratic Assignment Problem » ou QAP) consiste à affecter n objets sur n sites.

Objet i placé au site p(i)=uSite uObjet j

Objet j

Objet j placé au site p(j)=vSite v

- Le flot entre les objets i et j est :  $f_{ii} \rightarrow \text{matrice } F \text{ des flots}$
- La distance entre les sites u et v est :  $d_{uv} \rightarrow matrice D$  des distances
- Le coût est le produit flot  $\times$  distance :  $f_{ij}d_{uv} = coût du flot entre l'objet i placé au site u et l'objet j placé au site v$
- Une solution est représentée par une **permutation P** donnant les affectations des n objets. P = (p(1),...,p(i),...,p(j),...,p(n)) avec p(i) = numéro du site où est placé l'objet i
- On cherche la permutation P minimisant le coût total :  $C_p = \sum_{i} f_{ii} d_{p(i)p(i)}$

#### Affectation quadratique

• Le voisinage de la solution courante consiste à échanger les positions de 2 objets.

Solution courante : P = (p(1),...,p(u),...,p(v),...,p(n))Solution voisine : P' = (p(1),...,p(v),...,p(u),...,p(n))

obtenue en échangeant les positions des objets u et v  $\rightarrow$  taille  $\approx$  n<sup>2</sup>

• La variation de coût associée à l'échange des objets en u et en v est :

$$\begin{split} \Delta C_P &= \sum_{j=l} \left( f_{uj} d_{p(v)p(j)} - f_{uj} d_{p(u)p(j)} \right) & \to \text{ arcs partant de } u : \text{départ de } p(v) \text{ au lieu de } p(u) \\ &+ \sum_{j=l} \left( f_{vj} d_{p(u)p(j)} - f_{vj} d_{p(v)p(j)} \right) & \to \text{ arcs partant de } v : \text{départ de } p(u) \text{ au lieu de } p(v) \\ &+ \sum_{i=l} \sum_{\hat{a}n, i \neq v} \left( f_{iu} d_{p(i)p(v)} - f_{iu} d_{p(i)p(u)} \right) & \to \text{ arcs arrivant en } u : \text{ arrivée en } p(v) \text{ au lieu de } p(u) \\ &+ \sum_{i=l} \left( f_{iv} d_{p(i)p(u)} - f_{iv} d_{p(i)p(v)} \right) & \to \text{ arcs arrivant en } v : \text{ arrivée en } p(u) \text{ au lieu de } p(v) \end{split}$$

La liste tabou contient les solutions précédentes P<sub>k</sub> avec leur durée d'interdiction t<sub>k</sub>.
 La durée t<sub>k</sub> est le nombre d'itérations pendant lesquelles la solution P<sub>k</sub> est taboue.
 La durée peut être fixée ou tirée aléatoirement pour chaque solution.

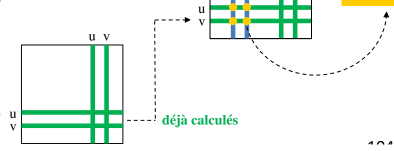
# Affectation quadratique

L'évaluation d'une solution est la partie la plus coûteuse en temps de calcul. On peut réduire le temps de calcul en évaluant les variations entre 2 solutions voisines.

• solution p  $\xrightarrow{(\mathbf{r},\mathbf{s})}$  solution q  $\rightarrow$  C(q) = F×D(q) 1 déjà calculés

(r,s)solution p  $\xrightarrow{(\mathbf{u},\mathbf{v})}$  solution q'  $\rightarrow$  C(q') = F×D(q')

• solution  $p \xrightarrow{(u,v)}$  solution p' $\rightarrow$  C(p') = F×D(p')  $\stackrel{\text{u}}{\text{v}}$ 



à recalculer

# **Exemple**

Problème d'affectation quadratique NUG5

Matrice des distances

$$D = \begin{bmatrix} 1 & 2 & 3 & 4 & 5 \\ 1 & 0 & 1 & 1 & 2 & 3 \\ 2 & 1 & 0 & 2 & 1 & 2 \\ 1 & 2 & 0 & 1 & 2 \\ 2 & 1 & 1 & 0 & 1 \\ 5 & 3 & 2 & 2 & 1 & 0 \end{bmatrix}$$

On cherche la permutation des objets (1, 2, 3, 4, 5) minimisant le coût  $C = F \times D(p)$ .

Le nombre total de permutations est : 5! = 120

Il existe 2 permutations optimales :  $(2, 4, 5, 1, 3) \rightarrow C = 50$  $(3, 4, 5, 1, 2) \rightarrow C = 50$ 

3. Recherche tabou 215

### **Exemple: itération 0**

On initialise la méthode tabou avec la solution :  $p_0 = (5, 4, 3, 2, 1)$  de coût  $C_0 = 64$ .

• Le voisinage est défini comme l'ensemble des solutions accessibles en échangeant 2 objets. Tous les mouvements sont autorisés.

	_		Mouvement										
Solution		1-2	1-3	1-4	1-5	2-3	2-4	2-5	3-4	3-5	4-5		
(5,4,3,2,1)		(4,5,3,2,1)	(3,4,5,2,1)	(2,4,3,5,1)	(1,4,3,2,5)	(5,3,4,2,1)	(5,2,3,4,1)	(5,1,3,2,4)	(5,4,2,3,1)	(5,4,1,2,3)	(5,4,3,1,2)		
64	Coût	60	60	80	68	66	78	80	64	78	66		
	Variation	-4	-4	16	4	2	14	16	0	14	2		

- La meilleure solution dans le voisinage est :  $p_1 = (4, 5, 3, 2, 1)$  de coût  $C_1 = 60$ .  $\rightarrow$  amélioration  $\Delta C = -4$
- La solution  $p_0$  entre dans la liste tabou pendant un nombre d'itérations  $t_0 = 3$ .

Liste tabou:	$T_1$	Solutions taboues	Durée d'interdiction		
		$p_0 = (5, 4, 3, 2, 1)$	$t_0 = 3$		

# **Exemple: itération 1**

On cherche une amélioration locale de la solution :  $p_1 = (4, 5, 3, 2, 1)$  de coût  $C_1 = 60$ .

• Le voisinage est défini comme l'ensemble des solutions accessibles en échangeant 2 objets. Le mouvement (1–2) n'est pas autorisé, car il redonnerait p<sub>0</sub>.

			Mouvement											
Solution		1-2	1-3	1-4	1-5	2-3	2-4	2-5	3-4	3-5	4-5			
(4,5,3,2,1)		(5,4,3,2,1)	(3,5,4,2,1)	(2,5,3,4,1)	(1,5,3,2,4)	(4,3,5,2,1)	(4,2,3,5,1)	(4,1,3,2,5)	(4,5,2,3,1)	(4,5,1,2,3)	(4,5,3,1,2)			
60	Coût	64	70	82	72	52	72	72	60	74	62			
	Variation	4	10	22	12	-8	12	12	0	14	2			

- La meilleure solution dans le voisinage est :  $p_2 = (4, 3, 5, 2, 1)$  de coût  $C_2 = 52$ .  $\rightarrow$  amélioration  $\triangle C = -8$
- La solution  $p_1$  entre dans la liste tabou pendant un nombre d'itération  $t_1 = 3$ .

Liste tabou:	$T_2$	Solutions taboues	Durée d'interdiction
		$p_0 = (5, 4, 3, 2, 1)$	$t_0 = 2$
		$p_1 = (4, 5, 3, 2, 1)$	$t_1 = 3$

### **Exemple: itération 2**

On cherche une amélioration locale de la solution :  $p_2 = (4, 3, 5, 2, 1)$  de coût  $C_2 = 52$ .

• Le voisinage est défini comme l'ensemble des solutions accessibles en échangeant 2 objets. Le mouvement (2–3) n'est pas autorisé, car il redonnerait p<sub>1</sub>.

			Mouvement											
Solution		1-2	1-3	1-4	1-5	2-3	2-4	2-5	3-4	3-5	4-5			
(4,3,5,2,1)		(3,4,5,2,1)	(5,3,4,2,1)	(2,3,5,4,1)	(1,3,5,2,4)	(4,5,3,2,1)	(4,2,5,3,1)	(4,1,5,2,3)	(4,3,2,5,1)	(4,3,1,2,5)	(4,3,5,1,2)			
52	Coût	60	66	74	60	60	52	76	72	62	62			
	Variation	8	14	22	8	8	0	24	20	10	10			

- La meilleure solution dans le voisinage est :  $p_3 = (4, 2, 5, 3, 1)$  de coût  $C_3 = 52$ .  $\rightarrow$  coût identique  $\Delta C = 0$
- La solution  $p_2$  entre dans la liste tabou pendant un nombre d'itération  $t_2 = 3$ .

Liste tabou:  $T_3$ 

Solutions taboues	Durée d'interdiction
$p_0 = (5, 4, 3, 2, 1)$	$t_0 = 1$
$p_1 = (4, 5, 3, 2, 1)$	$t_1 = 2$
$p_2 = (4, 3, 5, 2, 1)$	$t_2 = 3$

1050

#### **Exemple: itération 3**

On cherche une amélioration locale de la solution :  $p_3 = (4, 2, 5, 3, 1)$  de coût  $C_3 = 52$ .

• Le voisinage est défini comme l'ensemble des solutions accessibles en échangeant 2 objets. Le mouvement (2–4) n'est pas autorisé, car il redonnerait p<sub>2</sub>.

						Mouv	ement				
Solutio	n	1-2	1-3	1-4	1-5	2-3	2-4	2-5	3-4	3-5	4-5
(4,2,5,3,	1)	(2,4,5,3,1)	(5,2,4,3,1)	(3,2,5,4,1)	(1,2,5,3,4)	(4,5,2,3,1)	(4,3,5,2,1)	(4,1,5,3,2)	(4,2,3,5,1)	(4,2,1,3,5)	(4,2,5,1,3)
52	Coût	60	66	74	60	60	52	76	72	62	62
	Variation	8	14	22	8	8	0	24	20	10	10

- La meilleure solution dans le voisinage est :  $p_4 = (2, 4, 5, 3, 1)$  de coût  $C_4 = 60$ .  $\rightarrow$  dégradation  $\Delta C = +8$
- La solution  $p_3$  entre dans la liste tabou pendant un nombre d'itération  $t_3 = 3$ .

Liste tabou :  $T_4$ 

Solutions taboues	Durée d'interdiction					
$p_1 = (4, 5, 3, 2, 1)$	$t_1 = 1$					
$p_2 = (4, 3, 5, 2, 1)$	$t_2 = 2$					
$p_3 = (4, 2, 5, 3, 1)$	$t_3 = 3$					

→ p<sub>0</sub> sort de la liste. p<sub>0</sub> est à nouveau autorisée.

### **Exemple: itération 4**

On cherche une amélioration locale de la solution :  $p_4 = (2, 4, 5, 3, 1)$  de coût  $C_4 = 60$ .

• Le voisinage est défini comme l'ensemble des solutions accessibles en échangeant 2 objets. Le mouvement (1–2) n'est pas autorisé, car il redonnerait p<sub>3</sub>.

	-					Mouv	ement				
Solution		1-2	1-3	1-4	1-5	2-3	2-4	2-5	3-4	3-5	4-5
(2,4,5,3,1)		(4,2,5,3,1)	(5,4,2,3,1)	(3,4,5,2,1)	(1,4,5,3,2)	(2,5,4,3,1)	(2,3,5,4,1)	(2,1,5,3,4)	(2,4,3,5,1)	(2,4,1,3,5)	(2,4,5,1,3)
60	Coût	52	64	60	72	70	74	72	80	70	50
	Variation	-8	4	0	12	10	14	12	20	10	-10

La meilleure solution dans le voisinage est :  $p_5 = (2, 4, 5, 1, 3)$  de coût  $C_5 = 50$ .  $\rightarrow$  amélioration  $\Delta C = -10$ 

• La solution  $p_4$  entre dans la liste tabou pendant un nombre d'itération  $t_4 = 3$ .

Liste tabou: T<sub>5</sub>

Solutions taboues	Durée d'interdiction					
$p_2 = (4, 3, 5, 2, 1)$	$t_2 = 1$					
$p_3 = (4, 2, 5, 3, 1)$	$t_3 = 2$					
$p_4 = (2, 4, 5, 3, 1)$	$t_4 = 3$					

→ p<sub>1</sub> sort de la liste.
 p<sub>1</sub> est à nouveau autorisée.

1052

#### **Exemple: itération 5**

On cherche une amélioration locale de la solution :  $p_5 = (2, 4, 5, 1, 3)$  de coût  $C_5 = 50$ .

• Le voisinage est défini comme l'ensemble des solutions accessibles en échangeant 2 objets. Le mouvement (4–5) n'est pas autorisé, car il redonnerait p<sub>4</sub>.

	_		Wiouvement										
Solution		1-2	1-3	1-4	1-5	2-3	2-4	2-5	3-4	3-5	4-5		
(2,4,5,1,3)		(4,2,5,1,3)	(5,4,2,1,3)	(1,4,5,2,3)	(3,4,5,1,2)	(2,5,4,1,3)	(2,1,5,4,3)	(2,3,5,1,4)	(2,4,1,5,3)	(2,4,3,1,5)	(2,4,5,3,1)		
50	Coût	62	66	72	50	60	62	74	70	70	60		
	Variation	12	16	22	0	10	12	24	20	20	10		

Mouvement

• La meilleure solution dans le voisinage est :  $p_6 = (3, 4, 5, 1, 2)$  de coût  $C_5 = 50$ .  $\rightarrow$  coût identique  $\Delta C = 0$   $p_5 = (2, 4, 5, 1, 3)$  de coût C = 50.  $p_6 = (3, 4, 5, 1, 2)$ 

Les itérations suivantes ne donnent plus d'améliorations.

La liste tabou a produit une dégradation à l'itération 3 : ΔC = +8.
 Ceci a permis de sortir d'un minimum local : p<sub>3</sub> = (4, 2, 5, 3, 1) de coût C<sub>3</sub> = 52 puis d'obtenir à l'itération suivante la solution optimale de coût C = 50.

# **Exemple**

• Problème NUG5 : récapitulatif des itérations

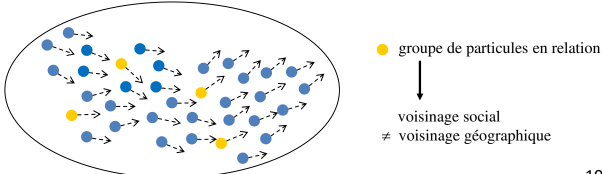
		Mouvement										
Itération	Solution		1-2	1-3	1-4	1-5	2-3	2-4	2-5	3-4	3-5	4-5
	(5,4,3,2,1)		(4,5,3,2,1)	(3,4,5,2,1)	(2,4,3,5,1)	(1,4,3,2,5)	(5,3,4,2,1)	(5,2,3,4,1)	(5,1,3,2,4)	(5,4,2,3,1)	(5,4,1,2,3)	(5,4,3,1,2)
0	64	Coût	60	60	80	68	66	78	80	64	78	66
		Variation	-4	-4	16	4	2	14	16	0	14	2
	(4,5,3,2,1)		(5,4,3,2,1)	(3,5,4,2,1)	(2,5,3,4,1)	(1,5,3,2,4)	(4,3,5,2,1)	(4,2,3,5,1)	(4,1,3,2,5)	(4,5,2,3,1)	(4,5,1,2,3)	(4,5,3,1,2)
1	60	Coût	64	70	82	72	52	72	72	60	74	62
		Variation	4	10	22	12	-8	12	12	0	14	2
	(4,3,5,2,1)		(3,4,5,2,1)	(5,3,4,2,1)	(2,3,5,4,1)	(1,3,5,2,4)	(4,5,3,2,1)	(4,2,5,3,1)	(4,1,5,2,3)	(4,3,2,5,1)	(4,3,1,2,5)	(4,3,5,1,2)
2	52	Coût	60	66	74	60	60	52	76	72	62	62
		Variation	8	14	22	8	8	0	24	20	10	10
	(4,2,5,3,1)		(2,4,5,3,1)	(5,2,4,3,1)	(3,2,5,4,1)	(1,2,5,3,4)	(4,5,2,3,1)	(4,3,5,2,1)	(4,1,5,3,2)	(4,2,3,5,1)	(4,2,1,3,5)	(4,2,5,1,3)
3	52	Coût	60	66	74	60	60	52	76	72	62	62
		Variation	8	14	22	8	8	0	24	20	10	10
	(2,4,5,3,1)		(4,2,5,3,1)	(5,4,2,3,1)	(3,4,5,2,1)	(1,4,5,3,2)	(2,5,4,3,1)	(2,3,5,4,1)	(2,1,5,3,4)	(2,4,3,5,1)	(2,4,1,3,5)	(2,4,5,1,3)
4	60	Coût	52	64	60	72	70	74	72	80	70	50
		Variation	-8	4	0	12	10	14	12	20	10	-10
	(2,4,5,1,3)		(4,2,5,1,3)	(5,4,2,1,3)	(1,4,5,2,3)	(3,4,5,1,2)	(2,5,4,1,3)	(2,1,5,4,3)	(2,3,5,1,4)	(2,4,1,5,3)	(2,4,3,1,5)	(2,4,5,3,1)
5	50	Coût	62	66	72	50	60	62	74	70	70	60
		Variation	12	16	22	0	10	12	24	20	20	10

# 4 Essaims

#### **Principe**

La méthode des essaims particulaires (« Particle Swarm », Eberhart et Kennedy 1995) s'inspire du comportement social des animaux (nuée d'oiseaux, banc de poissons, essaim d'abeilles).

- Un essaim est composé d'individus ou particules en mouvement.
- Le mouvement de chaque particule est influencé par :
  - sa vitesse actuelle → tendance « aventureuse »
  - son expérience personnelle → tendance « conservatrice » à revenir à sa meilleure position
  - l'expérience sociale → tendance « panurgienne » à suivre un groupe de voisins



4. Essaims 219

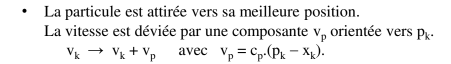
#### Mouvement individuel

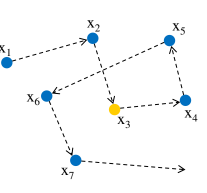
Chaque particule est repérée par sa position x et sa vitesse v. La particule se déplace au cours du temps.

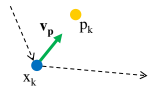
> $x_k$  = position de la particule à la date  $t_k$  $v_k$  = vitesse de la particule à la date  $t_k$

La meilleure position rencontrée est gardée en mémoire.  $p_k$  = meilleure position connue de la particule à la date  $t_k$  $(\ll p \gg = personnelle)$ 

Date	t <sub>1</sub>	$t_2$	t <sub>3</sub>	t <sub>4</sub>		t <sub>k</sub>	
Position	$\mathbf{x}_1$	$\mathbf{x}_2$	<b>x</b> <sub>3</sub>	<b>X</b> <sub>4</sub>		x <sub>k</sub>	
	-			·			ı
			- 1				
		n,	$= \mathbf{x}_{2} =$	meill	eure p	osition	connue à







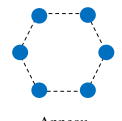
### Voisinage

Chaque particule communique avec un groupe d'autres particules ou voisins.

V = ensemble des voisins de la particule

 $g_k$  = meilleure position connue des particules de V à la date  $t_k$  (« g » = groupe)

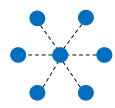
Plusieurs topologies de voisinage sont possibles.



Anneau V = 2 à m particules



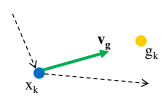
Étoile V = toutes les particules



Rayon V = une particule centrale

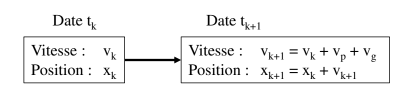
La particule est attirée vers la meilleure position de son groupe. La vitesse est déviée par une composante  $v_g$  orientée vers  $g_k$ .  $v_k \rightarrow v_k + v_g$  avec  $v_g = c_g \cdot (g_k - x_k)$ .

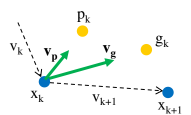
$$v_k \rightarrow v_k + v_g$$
 avec  $v_g = c_g \cdot (g_k - x_k)$ 



# Mouvement des particules

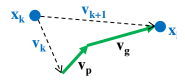
L'essaim est composé de N particules dont on simule le mouvement. La vitesse et la position de chaque particule sont mises à jour à chaque date.





- La nouvelle vitesse est une pondération des 3 composantes.
  - composante aventureuse :

  - composante conservatrice :  $v_p = c_p \cdot (p_k x_k)$  avec  $c_p = c_1 r_p$  composante panurgienne :  $v_g = c_g \cdot (g_k x_k)$  avec  $c_g = c_2 r_g$



- Les coefficients de pondération c<sub>p</sub> et c<sub>g</sub> comportent
  - une part fixe  $(c_1, c_2) \rightarrow \hat{a}$  régler expérimentalement selon le problème
  - une part aléatoire  $(r_p\,,\,r_g)$   $\,\,\,\,\,\,\,\,\,\,\,$  permet une exploration large de l'espace de recherche

# Algorithme

• On simule le mouvement d'un essaim de N particules cherchant le minimum d'une fonction.

$$\label{eq:min_sum} \underset{x}{\text{min}}\, f(x) \quad \rightarrow \ N \ \text{particules} \quad \left\{ \begin{array}{l} \text{positions} \ x^{(1)}, \, x^{(2)}, \, \ldots \,, \, x^{(N)} \\ \text{vitesses} \quad v^{(1)}, \, v^{(2)}, \, \ldots \,, \, v^{(N)} \end{array} \right.$$

- La convergence vers le minimum global dépend :
  - du nombre de particules N  $\rightarrow$  selon problème (N=10 à 100)
  - de la topologie du voisinage V → m particules (m=2 à 10), voisinage fixé ou aléatoire
  - → nombreuses variantes, réglage expérimental - des réglages de la vitesse
- Mise à jour de la vitesse :

Mise à jour de la vitesse : 
$$\begin{cases} \omega &= \text{facteur d'inertie} \in [0, 1] \\ c_1, c_2, c_3 = \text{constantes} \in [0, 1] \\ r_p, r_g &= \text{nombres aléatoires} \in [0, 1] \\ v_a &= \text{perturbation aléatoire} \end{cases}$$

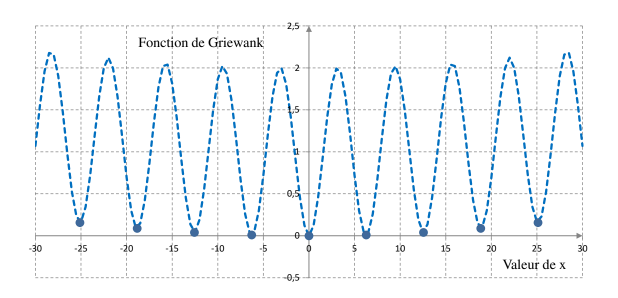
- On peut favoriser la convergence vers un optimum global
  - en imposant une borne v<sub>max</sub> sur la vitesse
  - en réduisant progressivement le facteur d'inertie ω
  - en réinitialisant aléatoirement les particules de vitesse faible

4. Essaims 221

**Exemple** 

Fonction de Griewank à une variable  $f(x) = \frac{x^2}{4000} - \cos(x) + 1$ 

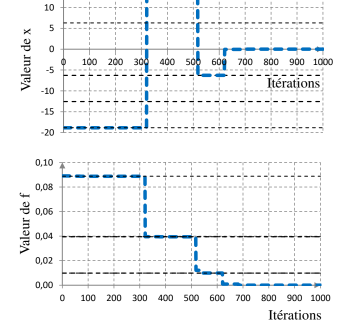
Minima locaux :  $\sin(x) + \frac{x}{2000} = 0$   $\rightarrow$  proche de k.2 $\pi$  lorsque | x | << 2000



**Exemple** 

15

Fonction de Griewank à une variable  $f(x) = \frac{x^2}{4000} - \cos(x) + 1$ 

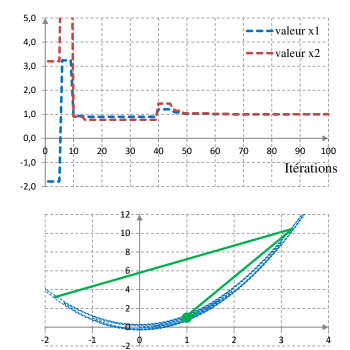


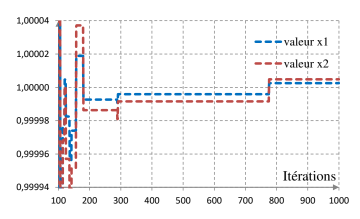
- 1,E-06
  8,E-07
  6,E-07

  × 4,E-07
  2,E-07
  -2,E-07 750
  800
  850
  900
  950
  100
  Itérations
  -6,E-07
  -8,E-07
  -1,E-06
  - Nombre de particules : 100
    Nombre d'itérations : 1000
    Nombre d'évaluations : 3.106
  - → Solution :  $x = 1.804 \ 10^{-7}$

# **Exemple**

Fonction de Rosenbrock à deux variables :  $f(x_1, x_2) = 100(x_2 - x_1^2)^2 + (1 - x_1)^2$ 





- Nombre de particules : 100
  Nombre d'itérations : 1000
  Nombre d'évaluations : 3.10<sup>6</sup>
- → Solution:  $x_1 = 1.0000025$  $x_2 = 1.0000048$

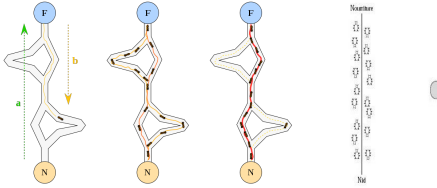
1062

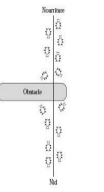
# 5 Fourmis

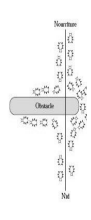
# **Principe**

La méthode des colonies de fourmis (« Ant Colony », Dorigo et co 1990) est inspirée du comportement des fourmis à la recherche de nourriture.

- Les fourmis déposent sur leur passage des substances volatiles appelées phéromones.
   Plus un chemin est concentré en phéromones, plus il est attractif.
   Ce mode de communication indirecte par modification de l'environnement est la stigmergie.
- Le chemin le plus court entre la fourmilière et la nourriture est parcouru plus rapidement. Il reçoit davantage de phéromones au cours du temps et devient le chemin le plus emprunté.







5. Fourmis 223

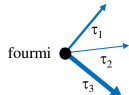
#### Mouvement individuel

• Chaque fourmi se déplace de manière aléatoire indépendamment des autres fourmis. Le choix de la direction dépend de la concentration locale en phéromones.

- Le trajet d'une fourmi est composé d'une succession de segments.
   A partir de sa position courante, une fourmi a le choix entre plusieurs segments.
- L'intensité τ<sub>i</sub> du segment i représente sa concentration en phéromones.
   La probabilité p<sub>i</sub> de choisir le segment i dépend de son intensité τ<sub>i</sub>.

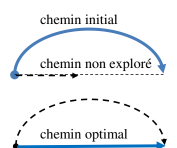
 $\tau_2 < \tau_1 < \tau_3 \implies p_2 < p_1 < p_3$ 

→ Le segment 3 a une probabilité plus forte d'être sélectionné.



#### **Evaporation**

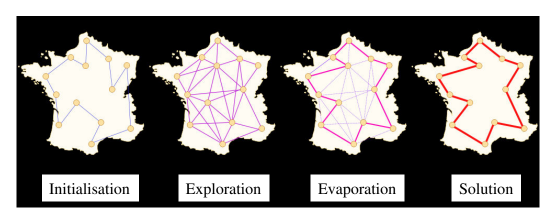
- Si un seul chemin est marqué, toutes les fourmis le suivent.
   Les autres solutions ne seront pas suffisamment explorées.
  - → Le chemin sélectionné n'est pas forcément le plus court.
- L'évaporation des phéromones permet d'affaiblir le chemin initial. La probabilité d'explorer d'autres solutions est plus forte.



#### Voyageur de commerce

Les algorithmes de colonies de fourmis s'appliquent de façon naturelle au PVC.

- Une fourmi « éclaireuse » crée un chemin initial peu marqué en phéromones.
- Les fourmis suivantes explorent aléatoirement l'ensemble des chemins.
- Le chemin le plus court se renforce plus rapidement en phéromones et devient plus attractif. L'évaporation fait oublier les autres chemins.



### Voyageur de commerce

- Lorsqu'une fourmi se trouve à la ville i, il reste un ensemble de villes non visitées J.
- La probabilité p<sub>ij</sub> de choisir la ville j∈J dépend des distances d<sub>ij</sub> et des concentrations.

$$\begin{aligned} p_{ij} &= (\tau_{ij})^{\alpha}.(\eta_{ij})^{\beta} & \rightarrow \text{ normalisée à 1 sur } j \in J \\ \eta_{ij} &= \textbf{visibilité} \text{ entre les villes i et } j & \rightarrow \eta_{ij} = \frac{1}{d_{ij}} & \text{privilégie les villes proches} \\ \tau_{ij} &= \textbf{intensité} \text{ de l'arête } i\text{-}j & \rightarrow \text{ concentration en phéromones} \end{aligned}$$

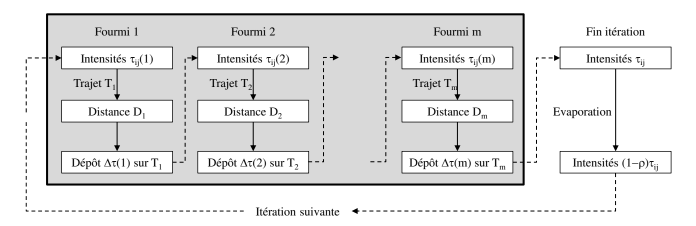
- Les paramètres de réglage α et β et contrôlent l'influence de la visibilité et de l'intensité.
- A la fin de son tour, la fourmi a parcouru une distance :  $D = \sum d_{ij}$ .

Elle dépose sur les arêtes i-j sélectionnées une quantité de phéromones  $\Delta \tau_{ii}$ .

$$\Delta \tau_{ij} = \frac{D_0}{D}$$
 si i-j est sur le trajet  $\rightarrow$  privilégie les chemins les plus courts  $D_0 =$  distance de référence fixée

#### Voyageur de commerce

- A chaque itération, un ensemble de m fourmis parcourt les n villes.
   Chaque fourmi augmente les intensités τ<sub>ij</sub> sur son trajet.
   τ<sub>ij</sub> → τ<sub>ij</sub> + Δτ<sub>ij</sub>(k) après passage de la fourmi k (=1 à m) sur les arêtes i-j sélectionnées
- Lorsque les m fourmis sont passées, on réduit toutes les intensités par évaporation.
   L'évaporation permet d'affaiblir l'attractivité des « mauvaises » solutions.
   τ<sub>ij</sub> → (1 − ρ) τ<sub>ij</sub> sur toutes les arêtes i-j (ρ = paramètre d'évaporation, 0 < ρ < 1)</li>



# 6 Algorithme évolutionnaire

#### **Principe**

Les algorithmes évolutionnaires ou génétiques (Holland 1975) sont inspirés des principes de l'évolution et de la sélection naturelle (Darwin 1859)

- Une population d'individus évolue de génération en génération.
   Chaque individu est plus ou moins « performant » selon ses caractéristiques.
   L'évolution naturelle favorise les caractéristiques qui rendent un individu performant.
- Le renouvellement d'une génération (parents) se déroule en 4 étapes :
  - sélection d'une partie des parents pour la reproduction
  - croisement des parents sélectionnés pour engendrer des enfants
  - mutation (variation) éventuelle d'une partie des enfants
  - sélection entre parents et enfants pour constituer la génération suivante.
- L'évolution fait apparaître des individus de plus en plus performants. La rapidité et l'efficacité du processus dépend :
  - de la taille de la population
  - de la représentation (codage) des individus → variables binaires, entières, réelles
  - des opérateurs de sélection et de variation → nombreuses variantes possibles

#### Problème de minimisation

On applique un algorithme évolutionnaire à un problème de minimisation.

```
\min_{x} f(x) \rightarrow \begin{cases} \text{variables } x = \text{``empty perior} \text{``dun individu} \\ \text{fonction } f = \text{``empty perior} \text{``empty pe
```

- La population est constitué de p individus (p ≈ 100 à 1000 selon la nature du problème).
   Les mécanismes d'évolution ont pour objectif :
  - de conserver les meilleures solutions (sélection) → intensification
  - d'explorer de nouvelles solutions (variation) → diversification
- Les opérateurs de sélection sont basés sur la fonction de performance.
  - → sélection déterministe, proportionnelle, par tournois, ...
  - → sélection pour la reproduction, pour le remplacement
- Les opérateurs de variation génèrent des solutions aléatoires.
  - → modification d'une partie des variables
  - → variation par croisement, par mutation
- Un algorithme « génétique » utilise une représentation binaire des individus (« génotype »). Le génotype binaire est transcrit en **phénotype** (variables x) avant évaluation.

# Algorithme

Eléments de l'algorithme

Paramètres

p = taille population

q = nombre d'enfants

N = nombre de générations

# Opérateurs

Sélection

Croisement

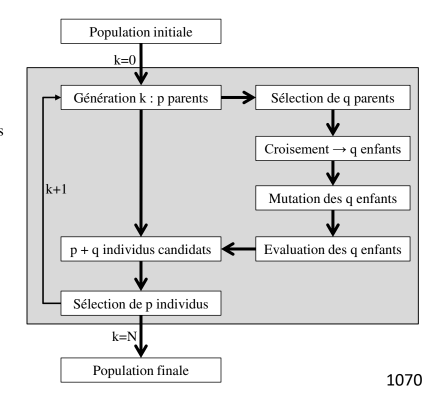
Mutation

Codage des solutions

Binaire (génotype)

Réel (phénotype)

• Fonction d'évaluation Fitness



 $\rightarrow$  8 parents

 $\rightarrow$  8 enfants

→ 4 paires de parents

#### Exemple

Minimisation de  $f(x) = x^2$ 

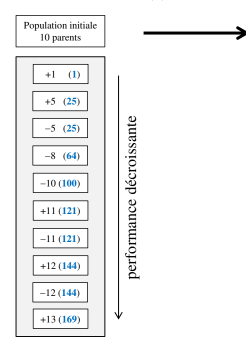
- On considère une population de 10 individus, représentés chacun par :
  - une valeur  $x_{i, i=1 \text{ à } 10}$  comprise entre -16 et +16
  - son évaluation  $f(x_i)$
- L'étape de reproduction comprend 4 étapes :
  - sélection des 8 meilleurs parents parmi les 10
  - appariement des parents sélectionnés par paires
  - croisement de chaque paire de parents pour engendrer 2 enfants
  - mutation de 2 enfants parmi les 8
- Les 8 enfants  $y_{i, i=1 \text{ à 8}}$  sont ensuite évalués  $\rightarrow f(y_i)$

On dispose de 18 candidats pour la génération suivante :

- 10 parents  $\rightarrow x_i$ ,  $f(x_i)$  pour i = 1 à 10
- 8 enfants  $\rightarrow$  y<sub>i</sub>, f(x<sub>i</sub>) pour j = 1 à 8
- L'étape de remplacement consiste à sélectionner les 10 meilleurs individus parmi les 18 pour constituer la génération suivante.

### **Exemple**

Minimisation de  $f(x) = x^2$ 



Population initiale (génération k).

La population initiale comporte 10 individus (parents).

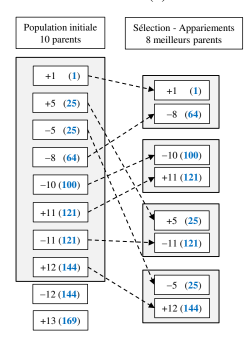
Chaque individu est représenté par

- une valeur  $x_{i, i=1 \text{ à } 10}$  comprise entre -16 et +16
- son évaluation ou performance  $f(x_i)$

Les individus sont triés par performance décroissante (valeur de f croissante car f est à minimiser).

# **Exemple**

Minimisation de  $f(x) = x^2$ 





#### Sélection pour la reproduction

Les 8 meilleurs parents sont sélectionnés, puis appariés aléatoirement 2 à 2.

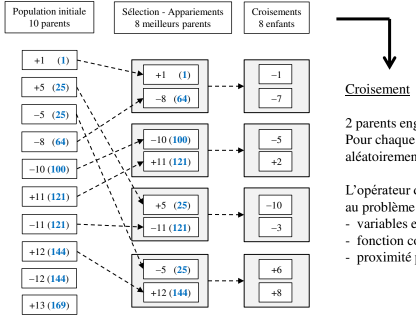
→ sélection déterministe

Méthodes de sélection possibles

- Proportionnelle
   Un parent peut être sélectionné plusieurs fois proportionnellement à sa performance.
- Tournois
   Plusieurs parents sont tirés pour le tournoi.
   Le meilleur parent du tournoi est sélectionné.

#### **Exemple**

Minimisation de  $f(x) = x^2$ 



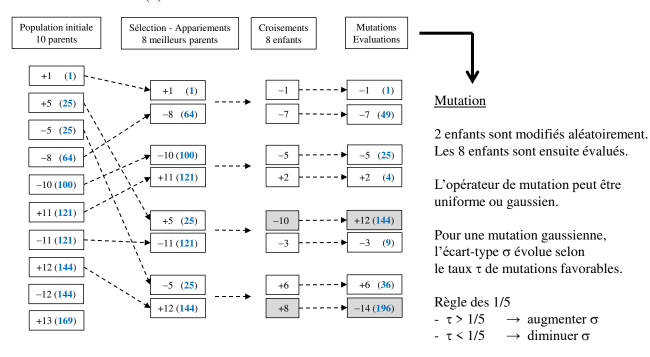
2 parents engendrent 2 enfants par croisement. Pour chaque enfant, la valeur de x est tirée aléatoirement entre celles des parents.

L'opérateur de croisement doit être adapté au problème :

- variables entières ou réelles
- fonction continue, minima locaux
- proximité parents / enfants

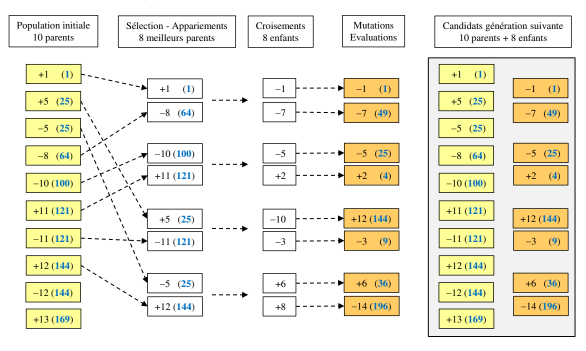
#### Exemple

Minimisation de  $f(x) = x^2$ 



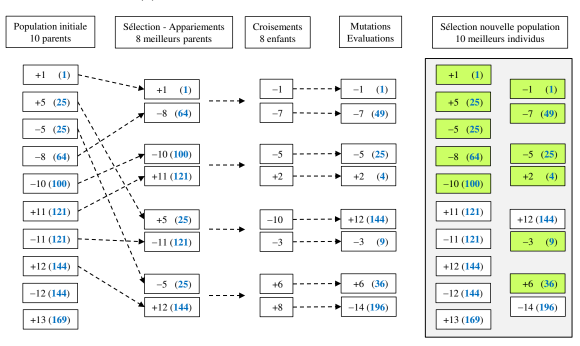
# **Exemple**

Minimisation de  $f(x) = x^2$ 



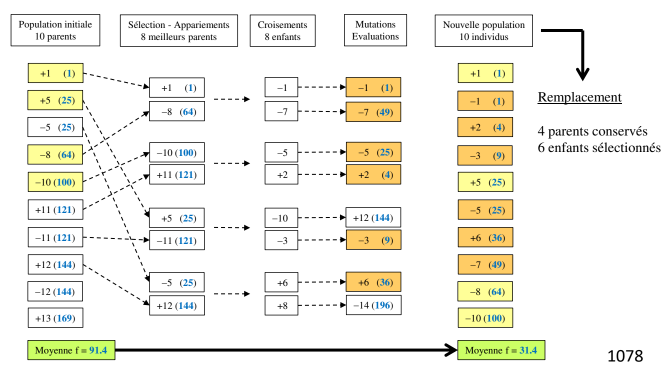
# **Exemple**

Minimisation de  $f(x) = x^2$ 



#### Exemple

Minimisation de  $f(x) = x^2$ 

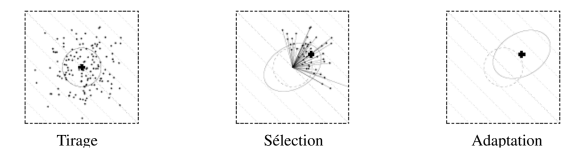


# 7 Adaptation de covariance

#### **Principe**

La méthode d'adaptation de covariance (« CMAES », Hansen et Ostermeier 2001) combine un algorithme évolutionnaire avec une méthode de descente.

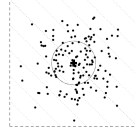
- CMAES = « Covariance Matrix Adaptation Evolution Strategy »
   L'aspect évolutionnaire (ES) permet une diversification par génération aléatoire de candidats.
   L'aspect descente (CMA) permet une intensification vers le minimum local.
- Une itération se déroule en 3 étapes :
  - tirage de candidats suivant une loi normale
  - sélection des meilleurs candidats (minimisation de f(x))
  - mise à jour (adaptation) de la moyenne et la covariance



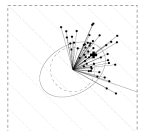
#### Echantillon de candidats

• Les paramètres de la distribution au début de l'itération sont :

la moyenne : m
la covariance : C
le pas d'exploration : σ



- On génère un **échantillon** de p candidats :  $x_i = m + \sigma y_i$ , i = 1 à p Les variables y suivent une loi normale :  $y_i \leftarrow N(0,C)$
- Les q meilleurs candidats sont sélectionnés :  $x_j = m + \sigma y_j$  , j = 1 à q  $f(x_1) \le f(x_2) \le \dots \le f(x_q) \le \dots \le f(x_p)$
- Les variables de déplacement y<sub>i</sub> associées aux q meilleurs candidats permettent de :
  - construire une direction de descente
  - adapter la matrice de covariance
- Les paramètres m, C,  $\sigma$  de la distribution sont mis à jour à partir :
  - des valeurs précédentes de m, C, σ
  - de la moyenne et de la covariance des  $y_i$ , j=1 à q
  - du taux de réussite de l'échantillon  $\rightarrow$   $f(x_i) \le f(m)$



# Moyenne et pas

• La direction de descente d est la moyenne pondérée des q meilleurs déplacements.

$$d = \sum_{j=1}^{q} w_j y_j \qquad \rightarrow \text{ poids } w_1, \, w_2, \, \dots, \, w_q \text{ associés aux déplacements } y_1, \, y_2, \, \dots, \, y_q$$
 
$$(y_1 = \text{meilleur candidat})$$

• Mise à jour de la moyenne m

$$m \rightarrow m + \sigma d$$

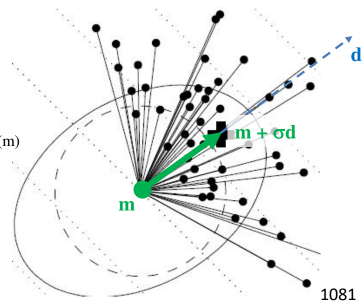
• Mise à jour du pas σ

 $\tau$  = taux de réussite de l'échantillon = part de candidats  $x_i$  tels que  $f(x_i) \le f(m)$ 

#### Règle des 1/5

- Si  $\tau > 1/5$ , on augmente  $\sigma$ .
- Si  $\tau < 1/5$ , on diminue  $\sigma$ .

$$\sigma \rightarrow \alpha_{\sigma} \sigma \text{ avec } \alpha_{\sigma} = e^{\frac{1}{3} \frac{\tau - \tau_{s}}{1 - \tau_{s}}}, \tau_{s} = 1/5$$



#### **Covariance**

• La covariance pondérée des q meilleurs déplacements est  $\mathbb{C}_q$ .

$$C_{q} = \sum_{j=1}^{q} w_{j} \Big( y_{j}. y_{j}^{T} \Big) \quad \rightarrow \text{ matrice de rang } q$$

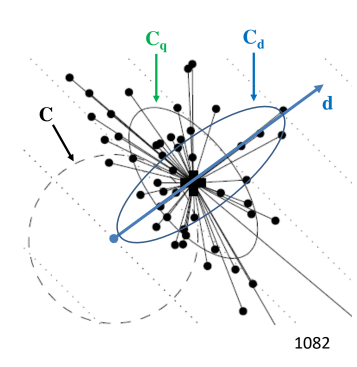
• La direction d définit une matrice  $\mathbb{C}_{d}$ .

$$C_d = d.d^T$$
  $\rightarrow$  matrice de rang 1  
( $\approx$  mise à jour hessien par méthode SR1)

• Mise à jour de la covariance C

$$\boxed{C \rightarrow (1-\alpha_{q}-\alpha_{d})C + \alpha_{q}C_{q} + \alpha_{d}C_{d}}$$

avec des pondérations  $\alpha_{\text{q}}$  ,  $\alpha_{\text{d}}$ 



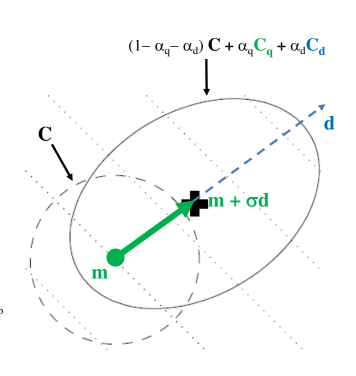
#### **Itération CMAES**

• Mise à jour de m, C,  $\sigma$ 

$$\begin{split} m & \to m + \sigma d \ \text{avec } d = \sum_{j=1}^q w_j y_j \\ \sigma & \to \alpha_\sigma \sigma \qquad \text{avec } \alpha_\sigma = e^{\frac{1}{3} \cdot \frac{\tau - \tau_s}{1 - \tau_s}}, \tau_s = 1/5 \\ C & \to (1 - \alpha_q - \alpha_d) C + \alpha_q C_q + \alpha_d C_d \\ C_q & = \sum_{j=1}^q w_j (y_j . y_j^T) \rightarrow \text{rang } q \\ C_d & = d.d^T & \to \text{rang } 1 \end{split}$$

• Direction moyenne
On peut remplacer d par  $(1-\alpha_p)d_p + \alpha_c d$   $\rightarrow$  pondération entre direction précédente  $d_p$ et direction courante  $d_c$ 

→ moyenne des directions successives



### Algorithme

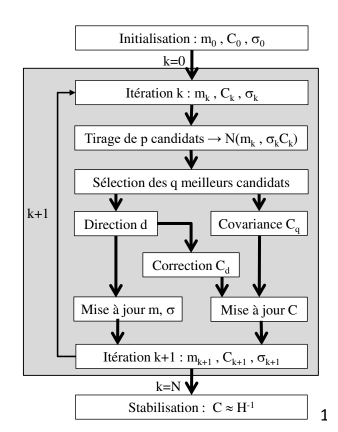
Paramètres de l'algorithme

- Tailles
  - p = taille échantillon
  - q = taille sélection
- Poids

 $w_j = poids sur y_{j, j=1 a q}$ 

- Pondérations
  - $\alpha_{\sigma} \rightarrow \text{ pas } \sigma$
  - $\alpha_q \rightarrow$  correction covariance  $C_q$
  - $\alpha_d \rightarrow$  correction covariance  $C_d$
  - $\alpha_p \rightarrow direction précédente d_p$

Réglages standards expérimentaux en fonction de la taille du problème

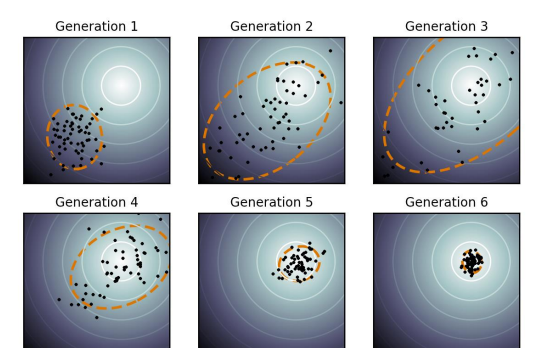


#### **Relation covariance - hessien**

- Au voisinage du minimum m de f :  $f(x) \approx f(m) + \frac{1}{2}(x-m)^T \nabla^2 f(m)(x-m)$  avec  $\nabla f(m) = 0$ Les **lignes de niveau** de f vérifient :  $(x-m)^T H(x-m) = C^{te}$  avec  $H = \nabla^2 f(m)$
- La densité de la loi normale N(m , C) à n variables est :  $p(x) = \frac{1}{\left(2\pi\right)^{\frac{n}{2}}|C|^{\frac{1}{2}}}e^{-\frac{1}{2}(x-m)^TC^{-1}(x-m)}$  Les lignes d'iso-densité vérifient :  $\left[\left(x-m\right)^TC^{-1}(x-m) = C^{te}\right]$
- La direction de déplacement d est définie à partir d'un échantillon de loi N(m, σC).
   Au voisinage du minimum, si la covariance C est proche de H-1 (à un facteur près),
   l'échantillon x<sub>i, i = 1 à p</sub> suit les lignes de niveau de f.
  - $\rightarrow$  pas de direction privilégiée (d  $\approx$  0)
  - → stabilisation de m et C
- Lorsque les itérations CMAES se stabilisent, on observe en pratique que :  $C \approx \alpha H^{-1}$   $\rightarrow$  résultat expérimental, pas de preuve théorique de convergence

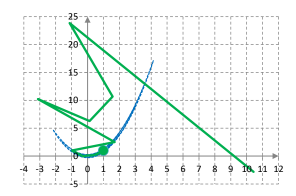
# **Relation covariance - hessien**

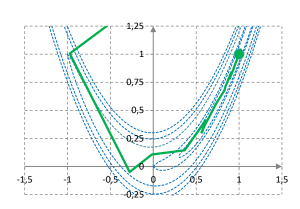
Convergence de la covariance vers un multiple du hessien :  $C \approx \alpha H^{-1}$ 



# **Exemple**

Fonction de Rosenbrock à deux variables :  $f(x_1, x_2) = 100(x_2 - x_1^2)^2 + (1 - x_1)^2$ 





- Covariance:  $C^{-1} = \begin{pmatrix} 240.5 & -119.4 \\ -119.4 & 59.5 \end{pmatrix} .10^9$
- Hessien:  $H = \begin{pmatrix} 802 & -400 \\ -400 & 200 \end{pmatrix}$
- Nombre d'itérations : 140Nombre d'évaluations : 800
- → Solution:  $x_1 = 0.99999936$  $x_2 = 0.99999938$

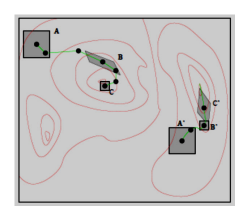
8. Affine shaker 235

# 8 Affine shaker

#### **Principe**

La méthode Affine Shaker (Battiti et Tecchiolli 1994) est une **recherche aléatoire locale**. La région de recherche est modifiée en fonction de l'amélioration constatée sur la fonction.

- « shaker » ← mouvement aléatoire
- La région de recherche B est centrée sur le point courant  $x_0 \rightarrow f_0 = f(x_0)$ Un déplacement aléatoire d est tiré dans la région de recherche.
- La fonction est évaluée en x₁ = x₀ + d → f₁ = f(x₁)
   Si f₁ < f₀, le point x₁ est sélectionné.</li>
   La région B est dilatée suivant la direction d.
- Sinon on évalue le point x<sub>2</sub> = x<sub>0</sub> d → f<sub>2</sub> = f(x<sub>2</sub>)
   Si f<sub>2</sub> < f<sub>0</sub>, le point x<sub>2</sub> est sélectionné.
   La région B est dilatée suivant la direction d.
- Sinon la région B est contractée suivant la direction d. Le point x<sub>0</sub> est conservé.



# Région de recherche

- La région de recherche B est définie dans  $R^n$  par **n vecteurs indépendants**  $b_1, \ldots, b_n$ .  $B = (b_1, \cdots, b_n)$  avec  $b_i \in R^n$
- Le déplacement d est une combinaison linéaire des b<sub>i</sub> avec des coefficients aléatoires β<sub>i</sub>.
   Les coefficients β<sub>i</sub> sont tirés uniformément dans [-1,+1].

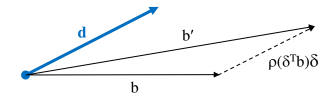
$$d = \sum_{i=1}^{n} \beta_i b_i \quad avec \ -1 \le \beta_i \le 1$$

• La région B est dilatée ou contractée avec un coefficient  $\rho$  suivant la direction d. On ajoute à chaque vecteur b une composante proportionnelle au produit scalaire  $d^Tb$ .

$$b \rightarrow \boxed{b' = b + \rho(\delta^T b)\delta} \quad \text{avec} \quad \delta = \frac{d}{\|d\|} \quad \rightarrow \text{ vecteur unitaire suivant d}$$

$$\Rightarrow b' = b + \rho \frac{d^T b}{\|d\|^2} d$$

• Dilatation :  $\rho = \rho_d > 0 \ (\rho_d = +0.5)$ Contraction :  $\rho = \rho_c < 0 \ (\rho_c = -0.5)$ 



#### Région de recherche

• On applique la transformation à chacun des vecteurs  $b_1,\ldots,b_n$  définissant la région B.  $b'_i=b_i+\rho(\delta^Tb_i)\delta \ , \ i=1\ \text{à } n$ 

• Sous forme matricielle, en notant B la matrice  $n \times n$  des vecteurs colonnes  $b_1, \ldots, b_n$ 

$$B = \begin{pmatrix} b_1 & b_2 & & b_n \\ b_{11} & b_{21} & \cdots & \cdots & b_{n1} \\ b_{12} & b_{22} & \cdots & \cdots & b_{n2} \\ \vdots & \vdots & & & \vdots \\ b_{1n} & b_{2n} & \cdots & \cdots & b_{nn} \end{pmatrix} \qquad \text{et} \quad \delta = \begin{pmatrix} \delta_1 \\ \delta_2 \\ \vdots \\ \vdots \\ \delta_n \end{pmatrix}$$

$$\begin{cases} b'_1 = b_1 + \rho \delta(\delta^T b_1) & \Leftrightarrow & B' = B + \rho \delta(\delta^T B) = B + \rho(\delta \delta^T) B = (I + \rho \delta \delta^T) B \\ b'_2 = b_2 + \rho \delta(\delta^T b_2) & \Leftrightarrow & B' = PB \quad \text{avec} \quad P = I + \rho \delta \delta^T = I + \rho \frac{dd^T}{\|d\|^2} \end{cases}$$

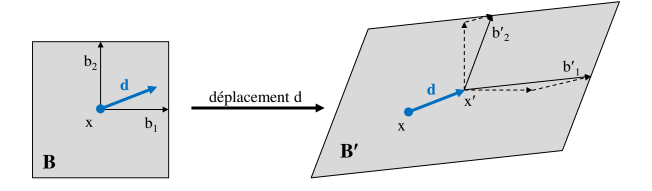
$$\Leftrightarrow b'_1 = b_1 + \rho \delta(\delta^T b_1) & \Leftrightarrow B' = B + \rho \delta(\delta^T B) = B + \rho(\delta \delta^T) B = (I + \rho \delta \delta^T) B$$

$$\Leftrightarrow b'_1 = b_1 + \rho \delta(\delta^T b_1) & \Leftrightarrow B' = B + \rho \delta(\delta^T B) = B + \rho(\delta \delta^T) B = (I + \rho \delta \delta^T) B$$

→ matrice de transformation P

#### Illustration en 2D

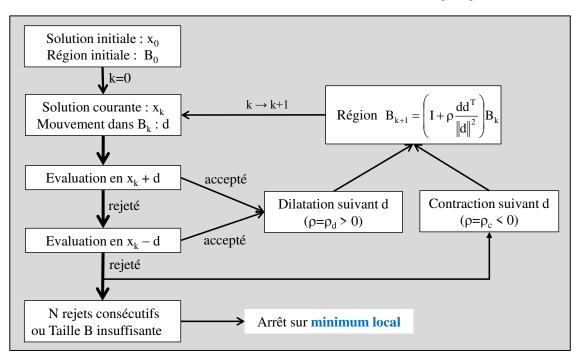
- La région initiale B est un carré défini par (b<sub>1</sub>, b<sub>2</sub>).
- Le déplacement aléatoire d donne un point x' = x + d.
- Les vecteurs  $b_1$  et  $b_2$  deviennent  $b'_1$  et  $b'_2$ :  $\begin{cases} b'_1 = b_1 + \rho(\delta^T b_1)\delta \\ b'_2 = b_2 + \rho(\delta^T b_2)\delta \end{cases} \Leftrightarrow B' = \left(I + \rho \frac{dd^T}{\|d\|^2}\right)B$
- La nouvelle région B' est un parallélogramme dilaté suivant la direction d.



8. Affine shaker 237

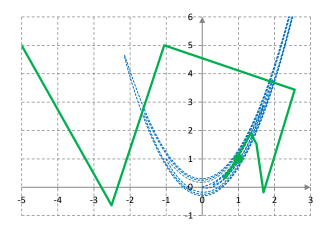
#### **Algorithme**

L'algorithme s'applique à un problème de minimisation sans contrainte :  $\min_{x \in \mathbb{R}^n} f(x)$  Il s'arrête sur un **minimum local** qui dépend de l'initialisation  $x_0$ ,  $B_0$ .



### **Exemple**

Fonction de Rosenbrock à deux variables :  $f(x_1, x_2) = 100(x_2 - x_1^2)^2 + (1 - x_1)^2$ 



$N_{\rm f}$	f	X <sub>1</sub>	x,	
1	40036,0	-5,0000	5,0000	
3	4842,0	-2,5123	-0,6379	
6	1517,8	-1,0533	5,0000	
9	971,7	2,5591	3,4356	
15	932,0	1,6944	-0,1809	
24	51,5	1,4993	1,5322	
39	1,2779	1,3401	1,9036	
48	1,0386	0,6511	0,3282	
402	0,1641	0,5952	0,3527	
1206	0,000097	0,9903	0,9806	
28944	0,000023	1,0040	1,0082	
95676	0,000021	0,9978	0,9960	

Initialisation:  $x_1 = -5$ 

 $x_2 = 5$ 

• Progression initiale rapide :  $x_1 = 0.99$  après 1200 appels fonctions

 $x_2 = 0.98$ 

• Convergence précise lente → nécessite plusieurs milliers d'appels fonction

# 9 Reformulations

### Problème d'optimisation difficile

 $\min_{x} f(x)$   $\rightarrow$  problème d'optimisation (PO)

- Le problème est considéré comme « difficile » dans 2 cas.
  - Les variables sont discrètes → contrainte d'intégrité de la solution
  - La fonction admet des minima locaux → difficulté de garantir le minimum global

Des techniques de reformulation permettent de favoriser la résolution.

- Les contraintes d'intégrité peuvent être prises en compte par pénalisation.
  - → transforme le problème mixte en problème continu
  - → permet d'appliquer des algorithmes sans contrainte (classiques ou métaheuristiques)
- Le minimum global peut être isolé par transformations successives.
  - → dilatation de la fonction pour éliminer les minima locaux supérieurs à un seuil
  - → poursuite de l'algorithme sur la fonction dilatée
- Les reformulations améliorent l'efficacité des métaheuristiques et/ou élargissent leur champ d'application.

#### Méthode de pénalisation

 $\min_{x} f(x)$   $\rightarrow$  problème à une variable x

• On suppose que la variable x est astreinte à un ensemble discret de valeurs.

$$x \in D = \{d_1, d_2, ..., d_p\}$$

• On définit une fonction de pénalisation  $\varphi$ :  $\varphi(x) = 0$  si  $x \in D$   $\varphi(x) > 0$  sinon

Exemples de pénalisation :  $\varphi(x) = -(x - d_j)(x - d_{j+1})$  avec j tel que  $d_j \le x < d_{j+1}$ 

$$\varphi(x) = \sin\left(\pi \frac{x - d_j}{d_{j+1} - d_j}\right)$$

La pénalisation crée des minima locaux pour les valeurs admissibles x ∈ D.
 On peut ensuite appliquer une méthode d'optimisation continue à la fonction pénalisée.

$$\min_{x \in R} F(x) = f(x) + \rho \phi(x) \qquad \rightarrow \text{ minimisation sur la variable } x \text{ continue}$$

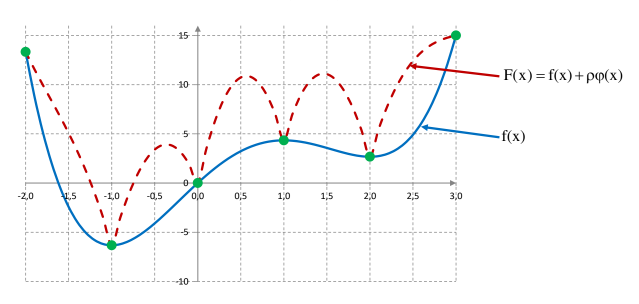
$$\text{pénalisation } \rho \text{ à régler pour forcer } x \in D$$

9. Reformulations 239

# **Exemple**

$$\min_{x} f(x) = x^{4} - \frac{8}{3}x^{3} - 2x^{2} + 8x \text{ avec } x \in \{-1, 0, 1, 2\}$$

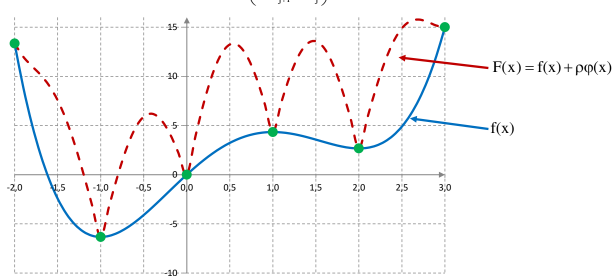
• Fonction pénalisée avec  $\varphi(x) = -(x - d_j)(x - d_{j+1})$  et  $\rho = 30$ 



# **Exemple**

$$\min_{x} f(x) = x^{4} - \frac{8}{3}x^{3} - 2x^{2} + 8x \text{ avec } x \in \{-1, 0, 1, 2\}$$

• Fonction pénalisée avec  $\varphi(x) = \sin\left(\pi \frac{x - d_j}{d_{j+1} - d_j}\right)$  et  $\rho = 10$ 



#### Méthode de dilatation

 $\min_{x} f(x) \rightarrow \text{problème à plusieurs minima locaux}$ 

- On suppose qu'un premier minimum local a été trouvé en  $x=x_m \rightarrow f(x_m) = f_m$
- On définit la fonction dilatée F:  $F(x) = \begin{cases} f(x) + c_1 \|x x_m\| + \frac{c_2}{\|f(x) f_m\|} & \text{si } f(x) > f_m \\ f(x) & \text{si } f(x) \le f_m \end{cases}$

Le terme en  $c_1$  remonte les minima locaux supérieurs à  $f_m$  sans modifier le voisinage de  $x_m$ . Le terme en  $c_2$  remonte la fonction au voisinage de  $x_m$ . Les minima inférieurs à  $f_m$  ne sont pas modifiés.

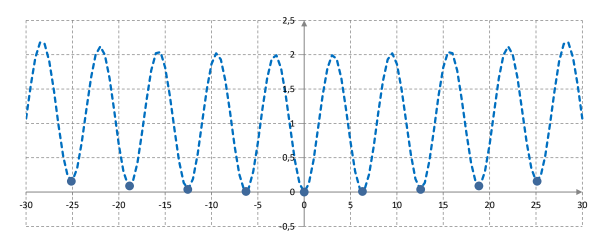
- Le réglage des coefficients  $c_1$  et  $c_2$  permet de pénaliser les régions où  $f(x) > f_m$  et de favoriser l'exploration des minima restants.
- L'algorithme est redémarré sur la fonction dilatée F. Les dilatations successives éliminent les minima locaux et isolent le minimum global.

# Exemple

Fonction de Griewank à une variable 
$$f(x) = \frac{x^2}{4000} - \cos(x) + 1$$

Minima locaux : 
$$\sin(x) + \frac{x}{2000} = 0$$
  $\rightarrow$  proche de k.2 $\pi$  lorsque | x | << 2000

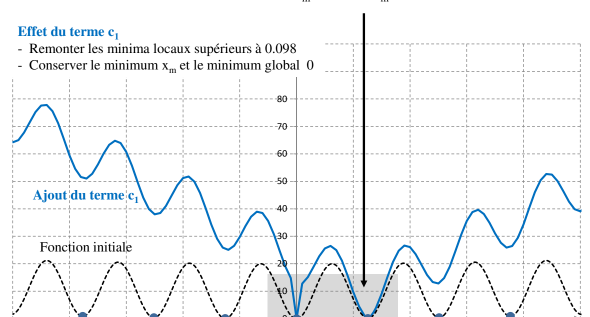
X <sub>m</sub>	-25,12	-18,84	-12,56	-6,28	0,00	6,28	12,56	18,84	25,12
f <sub>m</sub>	1,578	0,887	0,394	0,098	0,0000	0,0986	0,3946	0,8878	1,578



9. Reformulations 241

# **Exemple**

Fonction dilatée autour du minimum local  $x_{\rm m}$  = 6.28 ,  $f_{\rm m}$  =0.098



10

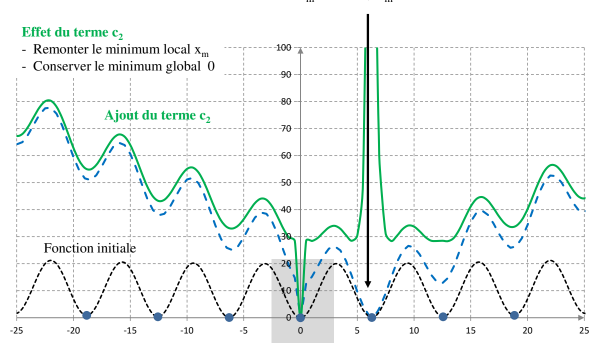
# **Exemple**

-15

-20

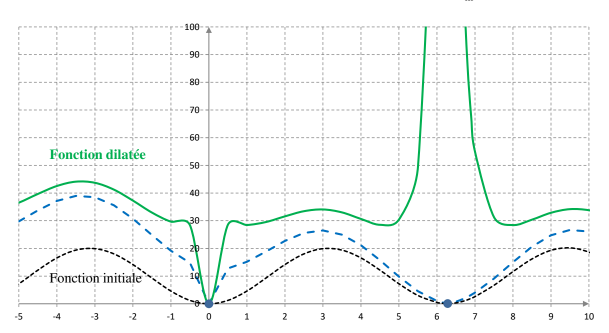
-10

Fonction dilatée autour du minimum local  $x_m = 6.28$ ,  $f_m = 0.098$ 



### **Exemple**

Fonction dilatée autour du minimum local  $x_m$  = 6.28 ,  $f_m$  =0.098 Il ne reste que le minimum global en 0 (= seul minimum inférieur à  $f_m$ ).



# **Fonction signe**

• La fonction dilatée F est de la forme :  $F(x) = \begin{cases} f(x) + g(x) & \text{si } c(x) \ge 0 \\ f(x) & \text{sin on} \end{cases}$ 

En utilisant la fonction signe :  $F(x) = f(x) + \frac{1}{2} \operatorname{sgn}[c(x) + 1]g(x)$ 

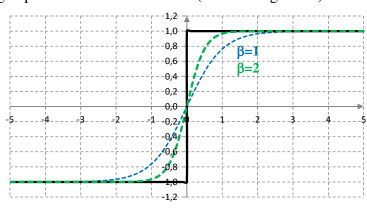
- La condition sur le signe de c(x) crée des discontinuités. Selon l'algorithme utilisé, il peut être préférable de garder une fonction continue.
- On peut approcher la fonction signe par une fonction continue. (fonction sigmoïde).

$$sgn(y) \approx \frac{2}{1 + e^{-\alpha y}} - 1$$

011

$$sgn(y) \approx tanh(\beta y) = \frac{e^{\beta y} - e^{-\beta y}}{e^{\beta y} + e^{-\beta y}}$$

avec  $\alpha$ ,  $\beta$  positifs assez grands



# **Exemples**

• Fonction de Griewank

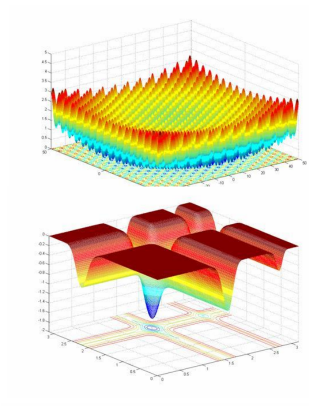
$$f(\mathbf{x}) = \sum_{i=1}^{d} \frac{x_i^2}{4000} - \prod_{i=1}^{d} \cos \left( \frac{x_i}{\sqrt{i}} \right) + 1$$

Minimum global unique x = 0

• Fonction de Michalewicz

$$f(\mathbf{x}) = -\sum_{i=1}^{d} \sin(x_i) \sin^{2m} \left(\frac{ix_i^2}{\pi}\right)$$

Minimum global unique x = (2.20, 1.57) en dimension d=2

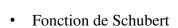


# **Exemples**

Fonction de Rastrigin

$$f(\mathbf{x}) = 10d + \sum_{i=1}^{d} [x_i^2 - 10\cos(2\pi x_i)]$$

Minimum global unique x = 0



$$f(\mathbf{x}) = \left(\sum_{i=1}^5 i \cos((i+1)x_1+i)
ight) \left(\sum_{i=1}^5 i \cos((i+1)x_2+i)
ight)$$

18 minima globaux  $f(x^*) = -186.7309$ 

