Implementação do Método de Levenberg-Marquardt

André Felipe Zanella e Júlia Guizardi

Outubro, 2022

1 Introdução

Comumente encontramos problemas descritos em sistemas lineares da forma

$$Ax = b$$
.

onde $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$, $b \in \mathbb{R}^m$ e x é um vetor em \mathbb{R}^n cujo valor deseja-se encontrar. Contudo, existem sistemas que não são expressos por equações lineares, chamados sistemas não lineares, iremos abordar uma técnica de resolução deste problema usando o método de Levenberg-Marquardt. Assim, consideremos a função $R: \mathbb{R}^n \longrightarrow \mathbb{R}^m$, $m \geq n$, que forma o sistema de equações não lineares descrito por

$$R(x) = 0.$$

Sabendo que existe a possibilidade do sistema anterior não possuir solução, queremos minimizar a função objetivo

$$\min_{x \in \mathbb{R}^n} f(x)f(x) = \frac{1}{2} ||R(x)||^2.$$
 (1)

Podemos denotar cada uma das entradas de $r_i: \mathbb{R}^n \longrightarrow \mathbb{R}$, da forma

$$R(x) = \begin{bmatrix} r_1(x) \\ \vdots \\ r_m(x) \end{bmatrix}.$$

Com isso, reescrevemos o problema

$$f(x) = \frac{1}{2} \sum_{i=1}^{m} r_i^2(x).$$
 (2)

Cada r_i é chamada de função residual.

Definamos J(x) como a matriz jacobiana de f, assim

$$J(x) = \begin{bmatrix} \frac{\partial r_i}{\partial x_j} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \nabla r_1(x)^T \\ \nabla r_2(x)^T \\ \vdots \\ \nabla r_m(x)^T \end{bmatrix},$$

 $1 \le i \le m, \ 1 \le j \le m.$

Desta forma, podemos reescrever a derivada de primeira e segunda ordem da função f, de modo diminuir o custo computacional. Veja,

$$\nabla f(x) = \sum_{i=1}^{m} r_i(x) \nabla r_i(x) = J(x)^T r(x)$$

$$\nabla^2 f(x) = \sum_{i=1}^m \nabla r_i(x) \nabla r_i(x)^T + \sum_{i=1}^m r_i(x) \nabla^2 r_i(x) = J(x)^T J(x) + S(x)$$

com
$$S(x) = \sum_{i=1}^{m} r_i(x) \nabla^2 r_i(x)$$
.

Com isso, é necessário o cálculo do vetor gradiente da função f, bem como o produto matricial $(J(x)^T J(x))$ e o termo $r_i(x) \nabla^2$ para encontrar S(x). Contudo, o valor de S(x) não influência tanto o método quanto o termo que o acompanha, $(J(x)^T J(x))$ devido ao valor residual ser pequeno ou ao comportamento próximo ao da função ao redor do ponto de convergência, por isso, muitas vezes podemos desconsiderar seu uso.

2 Método de Levenberg-Marquardt

Um dos meios de resolver o problema de quadrados mínimos não lineares é o método de Levenberg - Marquardt. Vamos considerar o problema visto em 1, e um ponto inicial x_0 , assim ao resolver o sistema linear

$$(J(x_0)^T J(x_0) + \lambda_0 I) d(\lambda_0) = -J(x_0)^T R(x_0),$$

sendo J, R já estabelecidos previamente e $\lambda \in \mathbb{R}_+$ o paramêtro que será discutido posteriormente, chamado paramêtro de damping. Vamos encontrar $d(\lambda)$, uma direção mais próxima da solução do problema proposto.

Assim, considerando $x_1 = x_0 + d$, podemos resolver 3 continuamente, até encontramos x_k que satisfaça a condição estabelecida.

Veja que este sistema possui solução única, uma vez que a matriz $J^T J + \lambda I$, com $\lambda > 0$ é definida positiva. Portando, o método está bem definido. Além disso, os resultados a seguir garantem o bom funcionamento do método.

Teorema 2.1 Seja $d(\lambda)$ a solução do problema

$$(J(x_k)^T J(x_k) + \lambda_k I)d(\lambda) = -J(x_k)^T R(x_k), \tag{3}$$

para um valor λ . Então, $||d(\lambda)||_2^2$ é uma função contínua decrescente, ou seja, $\lim_{\lambda\to\infty}||d(\lambda)||_2^2=0$.

Teorema 2.2 Seja $\gamma(\lambda)$ o ângulo entre a direção $d(\lambda)$ e a direção máxima de descida. Então, $\gamma(\lambda)$ é uma função contínua monótona decrescente, tal que $\lim_{\lambda\to\infty}\gamma(\lambda)=0$.

Note ainda que o método de Levenberg-Maruqardt pode ser entendido como uma evolução do método do gradiente e do método de Gauss-Newton. O método do gradiente consiste na escolha de d_k como sendo a direção $-\nabla f(x_k)$ e a sequência gerada é dada por

$$x_{k+1} = x_k - t\nabla f(x_k)$$

Por outro lado, as direções consideradas pelo método de Gauss - Newton são da forma

$$(J(x_k)^T J(x_k) d_k = -J^T(x_k) R(x_k).$$

Contudo, o método desenvolvido por Levenberg e melhorado por Marquardt mantém o baixo custo computacional do método de Gauss-Newton e o supera quanto a eficácia de seus iterandos, que estão sempre bem definidos independentemente do problema.

3 Parâmetro de Damping

Para o funcionamento do método resta entender o cálculo de λ , conhecido como parâmetro de damping.

O parâmetro de damping é responsável pelo controle da singularidade da matriz $J(x_k)^T J(x_k)$ através da adição de uma matriz diagonal $\lambda_k I$, onde $\lambda_k > 0$ é o parâmetro.

A escolha de um bom parâmetro de damping em uma iteração consiste na redução do valor da função objetivo e, simultaneamente garantir que o tamanho do passo tomado não seja muito pequeno, a fim de obtermos a convergência da sequência.

A tabela 3 apresenta alguns dos parâmetros presentes na literatura.

	Parâmetro	Autoria
DP1	$\lambda_k = \frac{ J(x_k)^T R(x_k) _2^2}{f(x_k)}$	Levenberg, [5]
DP2	$\lambda_k = J(x_k)^T R(x_k) _2^2$	Levenberg modificado, [5, 1]
DP3	$\lambda_k = J(x_k)^T R(x_k) _2$	Levenberg modificado 2, [5, 1]
DP4	$\lambda_k = R(x_k) _2^2 = 2f(x)$	Yamashita e Fukushima, [7]
DP5	$\lambda_k = R(x_k) _2 = \sqrt{2f(x)}$	Fan e Yuan, [3]

Tabela 1: Alguns parâmetros de damping.

Na Seção 5 iremos abordar o impacto do uso de diferentes parâmetros de damping, inclusive o que ocorre para um valor fixado constante de λ . Previamente, vamos estudar a implementação do que já foi discutido na Seção 4.

4 Algoritmo

A partir da teoria vista nas Seções 2 e 3 podemos construir um algoritmo com intuito de resolver 1. Além do que já foi visto, vamos adicionar a Condição de Armijo, vista no Teorema 4.1, na implementação. Tal condição garante um decréscimo estável, ou seja, proporcional a cada passo que o programa efetua.

Teorema 4.1 Seja $\alpha \in (0,1)$ uma constante e $x, d \in \mathbb{R}^n$, tal que $\nabla f(x) \neq 0$ e ainda, $\nabla f(x)^T d < 0$. Então, existe ϵ que satisfaz $f(x+td) \leq f(x) + \alpha t \nabla f(x)^T d$ para todo $t \in (0,\epsilon]$.

Assim, podemos estabelecer o Algoritmo 1 usando o método de Levengerg-Marquardt visto em [6].

```
Algoritmo 1: Método de Levenberg-Marquardt com busca linear
 1 Entrada: R(x), J(x), x_0, \alpha \in (0, 1) \text{ e } \epsilon > 0
 2 Saída:: x* (ponto estacionário)
 3 k = 0;
 4 while J(x_k)^T R(x_k) > \epsilon do
        Calcule \lambda_k;
        Obtenha d(\lambda_k), tal que
 6
 7
                      (J(x_0)^T J(x_0) + \lambda_0 I) d(\lambda_0) = -J(x_0)^T R(x_0)
        t = 1:
 8
        while f(x+td) \ge f(x) + \alpha t \nabla f(x)^T d do
 9
            t = 0.5t
10
        end
11
        x_{k+1} = x_k + td(\lambda_k)
12
        k = k + 1
13
14 end
```

Para garantir a convergência do método é necessário fazermos algumas considerações. Primeiramente, é preciso que a escolha de λ seja definido entre constantes positivas. Além disso, para todo λ limitado, o ângulo entre a direção de descida do algoritmo e a direção de descida máxima também é limitado por constantes positivas. Por fim, a última hipótese necessária para que o menor autovalor da matriz $J(x)^T J(x)$ seja limitado superiormente, para qualquer valor que x assumir.

Por fim, resta garantir a convergência do método.

Lema 4.2 Consideremos o algoritmo 1, satisfazendo todas as hipóteses anteriormente citadas. Portanto, exxistem constantes $\beta > 0$ e $\theta \in (0,1)$ que cumprem

$$||d(\lambda_k)||_2 \ge \beta ||\nabla f(x)||_2,$$

$$\nabla f(x_k)d(\lambda_k) \le -\theta ||\nabla f(x_k)||_2 ||d(\lambda_k)||_2.$$

Teorema 4.3 Se x^* é ponto limite da sequência de pontos gerada pelo Algoritmo 1, cumprindo as hipóteses anteriormente citadas, então $\nabla f(x^*) = 0$.

Vale a pena citar que o algoritmo implementado neste trabalho, apesar de ter o Algoritmo 1 como base, não o segue perfeitamente. Primeiramente, nosso algoritmo tem como entrada uma matriz de dados A, e o tipo de função a ser modelada.

Com estes dois dados, é possível construir as funções residuais e posteriormente R, bem como a matriz jacobiana J. Além disso, como função auxiliar,

foi estabelecido um método de ter como entrada qual parâmetro de damping o usuário deseja utilizar.

Além disso, para facilitar o uso do programa, foi acrescentado, com entrada opcional, o vetor gradiente do modelo, tornando facultativo o calculo da derivada pela máquina.

Também foi desenvolvido um algoritmo que recebe a matriz de dados e retira os pontos em que ocorre perturbação dos elementos, ou seja, o valor da função residual muito alto, com base na solução disponível para estes testes.

Por fim, foram realizadas algumas implementações que foram de suma importância para a leitura dos dados propostos, bem como os testes que serão analisados na Seção 5.

Todo o método foi implementado na linguagem Julia e esta disponível online junto a este relatório.

Visto isso, é possível aplicarmos o método e desenvolvermos testes capazes de testar sua eficácia na Seção 5 a seguir.

5 Testes

Foi estabelecida uma precisão de $\epsilon = 10^{-10}$, o valor $\alpha = 0.5$ e um número máximo de iterações k = 1000 para cada conjunto de dados fornecidos.

Os nossos testes foram separados em quatro modelos de funções, sendo eles funções quadráticas(Subseção 5.1), cúbicas (Subseção 5.2), logarítmicas (Subseção 5.3) e gaussianas (Subseção 5.4).

5.1 Função Quadrática

Inicialmente, consideramos $x_0 = (1,0,0)$ e o parâmetro de damping DP3 em um dos conjuntos de dados a serem analisados pela função quadrática. O resultado do método foi o ponto $x^* = (-1.6568, -6.0813, 0.1420)$ em apenas 14 iterações, quando a solução real do problema era (-9.5, -8.5, 2.5). Veja o resultado na Figura 1 (a).

Utilizamos o programa para retirar a perturbação da matriz de dados e aplicamos no método. Com isso, naturalmente, obtemos uma solução melhor para o problema e consideravelmente próxima da solução dada. Obtemos, com o parâmetro DP1 o ponto $x^* = (-9.4999, -8.4999, 2.4999)$ em 73 iterações. Observe na Figura 1 (b).

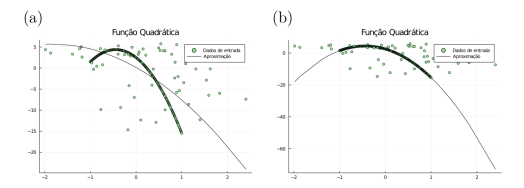


Figura 1: Função Quadrática - (a) Aproximação usando todo conjunto de dados. (b) Aproximação feita sem perturbação dos pontos de entrada.

Ademais, como um teste geral foram avaliados 262 conjuntos de dados com aproximações quadráticas em cada um dos parâmetros, bem como para o valor fixado $\lambda = 0.5$. O ponto inicial foi $x_0 = (0, 0, 0)$.

Sendo avaliado o número médio de iterações para cada conjunto e também a média de erro é definida por $||x^* - sol||$, onde sol é a solução real do problema.

Foi possível perceber que para os parâmetros DP1, DP3, DP4, DP5 e 0.5 como valor fixado foi possível encontrar soluções com baixa taxa de erro. Vale a pena destacar que o parâmetro DP1 obteve esse resultado com uma média de poucas iterações, sendo o mais eficiente.

Vale notar que na maioria dos casos a maior diferença entre os resultados obtidos por parâmetros diferentes é o número médio de iterações.

Parâmetro	Média das iterações	Média do erro
DP1	16.7290	3.6247
DP2	990.9580	9.6436
DP3	61.1946	3.6247
DP4	837.4885	3.5187
DP5	228.3893	3.6247
0.5	59.4923	3.6247

5.2 Função Cúbica

Seja $x_0 = (1,0,0,0)$ e o parâmetro de damping DP3 em um dos conjuntos de dados a serem analisados pela função cúbica. O resultado do método foi o ponto $x^* = (-0.0517, 3.9730, -9.4655, -3.4345)$ em apenas 24 iterações, quando a solução real do problema era (0,5,-10,-6). Veja o resultado na Figura 2 (a).

Realizamos os mesmos testes, porém desconsiderando a perturbação. Com o parâmetro 0.5 obtemos o ponto $x^* = (-4.1319.10^{-14}, 4.9999, -9.9999, -5.9999)$ em 6 iterações. Observe na Figura 2 (b).

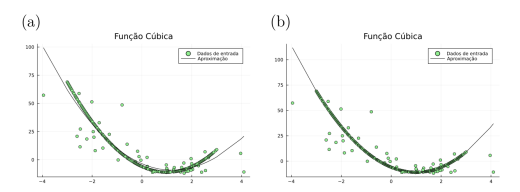


Figura 2: Função Cúbica - (a) Aproximação usando todo conjunto de dados. (b) Aproximação feita sem perturbação dos pontos de entrada.

Ademais, como um teste geral foram avaliados 252 conjuntos de dados com aproximações cúbicas em cada um dos parâmetros, bem como para o valor fixado $\lambda=0.5$. Tomando novamente $x_0=(0,0,0,0)$ obtivemos um resultado semelhante ao das funções quadráticas, apenas com uma taxa de erro maior. Outra vez, o parâmetro DP1 obteve o mesmo resultado em um número menor de iterações.

Na maioria dos casos a maior diferença entre os resultados obtidos por parâmetros diferentes continua sendo o número médio de iterações.

Parâmetro	Média das iterações	Média do erro
DP1	13.373	13.7759
DP2	998.8968	11.4691
DP3	49.9761	13.7759
DP4	953.4047	9.5601
DP5	359.9047	13.7759
0.5	46.0992	13.7759

5.3 Função Logarítmica

Podemos considerar $x_0 = (1, 2.5, -5.5)$ e o parâmetro DP3 encontramos o ponto $x^* = (0.7820, 3.9543, -8.6827)$, porém atingiu o número máximo de iterações, 1000.

O resultado pode ser visto na Figura 3 (a).

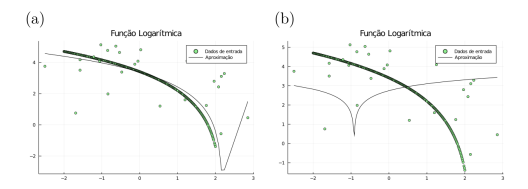


Figura 3: Função Logarítmica - (a) Aproximação usando todo conjunto de dados. (b) Aproximação feita sem perturbação dos pontos de entrada.

Foram consideradas 250 conjuntos de dados para os testes. O ponto inicial considerado foi $x_0 = (1, 10, 10)$. A função logarítmica obteve resultado com um número bem maior de iterações. Contudo, mais uma vez, o parâmetro DP1 foi o que obteve maior sucesso, e o que vale destacar foi a média do erro, que foi bem menor comparado aos outros parâmetros.

Parâmetro	Média das iterações	Média do erro
DP1	586.9	5.6312
DP2	900	17.3617
DP3	820.6	160.8292
DP4	900	19.7859
DP5	816.1	45.7833
0.5	740.5	11.3073

5.4 Função Gaussiana

Apliquemos o método em uma função gaussiana. Seja $x_0 = (1, 10, 10)$ e o parâmetro de damping DP3, obtivemos o ponto $x^* = (-4.5002, -2.9811, 7.0802)$ em apenas 62 iterações, e a solução do problema é (-4.5, -3, -7). Veja o resultado na Figura 4 (a).

Sem a perturbação e com o parâmetro 0.5, encontramos o ponto $x^* = (-4.5, -3, 7)$ em 76 iterações. Observe na Figura 4 (b).

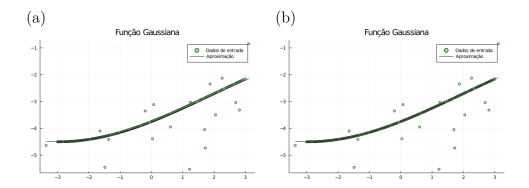


Figura 4: Função Gaussiana - (a) Aproximação usando todo conjunto de dados. (b) Aproximação feita sem perturbação dos pontos de entrada.

Aqui utilizamos o ponto de entrada $x_0 = (1, 10, 10)$. A função gaussiana obteve o melhor resultado para o parâmetro fixado como 0.5, apesar de não ter sido o menor número de iterações, foi encontrado uma média de erro melhor comparado aos outros parâmetros. Percebemos também que para os parâmetros DP4 e DP5 atingimos o número máximo de iterações, apesar disso, ele ainda obteve um erro menor que o encontrado em DP3.

Parâmetro	Média das iterações	Média do erro
DP3	446.0	80.5062
DP4	1000.0	15.0798
DP5	1000.0	13.4543
0.5	797.5	9.8600

6 Conclusão

O foco deste trabalho foi uma implementação eficaz do algoritmo gerado pelo método de Levenberg-Marquardt para o problema de quadrados mínimos não linear. Uma vez que tal problema tem grande aplicabilidade em diversar áreas do conhecimento.

Inicialmente, na Seção 1 apresentamos o problema a ser estudado, descrito por

$$\min_{x \in \mathbb{R}^n} f(x)f(x) = \frac{1}{2}||R(x)||^2.$$

A seguir, na Seção 2 vimos a abordagem proposta por Levenberg e aprimorada por Marquardt para resolver tal problema. Dando consequência, estudamos o parâmetro de *damping*, que pudemos observar pelos resulados

vistos na Seção 5 possui grande influência no resultado encontrado pelo algoritmo abordado na Seção 4, principalmente em relação ao número de iterações necessárias para a convergência do método.

Por fim, vale destacar que pudemos comprovar a boa convergência do método em muitos casos, além de expor resultados numéricos do uso do algoritmo.

Referências

- [1] BENATTI, K. A. O método de levenberg-marquardt para o problema de quadrados mínimos não linear. In II Simpósio de Métodos Numéricos em Engenharia (2017).
- [2] BENATTI, K. A. O método de levenberg-marquardt para o problema de quadrados mínimos não linear. In II Simpósio de Métodos Numéricos em Engenharia (2017).
- [3] FAN, J., AND YUAN, Y. On the convergence of a new levenberg-marquardt method. *Thechnical Report, AMSS, Chinese Academy of Sciences* (2001).
- [4] Friedlander, A. *Elementos de programação não-linear*. Editora da UNICAMP, 1994.
- [5] Levenberg, K. A method for the solution of certain non-linear problems in least squares. *Quarterly of applied mathematics* (1944).
- [6] SCHWERTNER, A. E. O método de levenberg-marquardt para problemas de otimização de menor valor ordenado.
- [7] Yamashita, N., and Fukushima, M. On the rate of convergence of the levenberg-marquardt method. In *Topics in numerical analysis*. Springer, 2001.