# Децентрализованная распределенная оптимизация

Булат Шелхонов shelkhonov.bv@phystech.edu

Проект по методам оптимизации

В данном проекте я рассматривал задачу децентрализованной оптимизации. Была рассмотрена статья по оптимизации в меняющейся со временем сети, в которой был предложен метод проективного градиентного спуска. Я провел эксперименты по скорости сходимости алгоритма консенсусного проецирования, а также сравнил децентрализованный градиентный спуск с классическим на двух датасетах.

### 1 Идея

Задача распределенной оптимизации решает оптимизационные проблемы с использованием распределенных агентов. Основная идея заключается в том, чтобы распределить процесс оптимизации между несколькими агентами, каждый из которых обладает своей локальной информацией и принимает решения в соответствии с ней. Преимущества распределенной оптимизации по сравнению с классической:

- ускорение на больших объемах данных особенно полезно в современном мире для обучения LLM и больших нейросетей наподобие Midjourney, Stable Diffusion и так далее
- масштабируемость можно без особых усилий расширить сеть и получить больше мощностей
- отказоустойчивость отказ одного узла не останавливает процесс оптимизации
- конфиденциальность можно добавить в датасет свои приватные данные, которые нельзя публиковать, обучать общую нейронную сеть на своих узлах вместе с другими лицами, у которых тоже могут быть конфедициальные данные.

Децентрализованная оптимизация - одна из подзадач распределенной оптимизации. В ней нет центрального узла, который координирует вычисления. Обмен информацией между узлами может быть сильно ограничен.

#### 1.1 Задача распределенной оптимизации

Сформулируем классическую задачу машинного обучения:

$$f(x) = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} f(x, z_i) \longrightarrow \min_{x \in \mathbb{R}^d}$$
 (1)

Можно распределить данные на M узлов и получить следующую задачу:

$$f(x) = \frac{1}{M} \sum_{i=1}^{M} f_i(x) = \frac{1}{M} \sum_{i=1}^{M} \left[ \frac{1}{N_i} \sum_{j=1}^{N_i} f(x, z_{i,j}) \right] \longrightarrow \min_{x \in \mathbb{R}^d},$$
 (2)

где  $N_1 + \ldots + N_M = N$ .

Можно выделить несколько типов распределения:

• кластерные вычисления: у каждого узла примерно одинаковая мощность, равномерно делим данные  $N_i \approx N_j$ , локальные функции в некоторой степени будут похожи между собой

- коллаборативные вычисления: делим данные, возможно неравномерно по количеству, но по природе
- федеративное обучение: вычислительные устройства пользовательские: ноутбуки, планшеты, телефоны

Существуют 2 типа коммуникаций:

- централизованная архитектура: можно получить точное усреднение по всем устройствам
- децентрализованная архитектура: точное усреднение не предусмотрено

## 2 Оптимизация в меняющейся со временем сети

В моем проекте я рассмотрел метод из статьи  $Projected\ Gradient\ Method\ for\ Decentralized\ Optimization\ over\ Time-Varying\ Networks[1].$  Также я ориентировался на статью  $Decentralized\ convex\ optimization\ over\ time-varying\ graphs:\ a\ survey[2],\ в\ которой\ рассматриваются\ state-of-the-art\ методы\ децентрализованной\ оптимизации.$ 

Рассмотрим задачу:

Нужно оптимизировать сумму выпуклых функций:

$$f(x) = \sum_{i=1}^{n} f_i(x) \longrightarrow \min_{x \in \mathbb{R}^d}$$
 (3)

Сеть представляет связный граф из n вершин, при этом сеть меняющаяся:

$$\{\mathcal{G}_k\}_{k=1}^{\infty}$$
$$\mathcal{G}_k = (V_k, E_k)$$

Задачу 3 можно переформулировать в следующем виде:

$$F(X) = \sum_{i=1}^{n} f_i(x_i) \longrightarrow \min_{x_1 = \dots = x_n},$$
(4)

где  $X \in \mathbb{R}^{d \times n}$ , а  $x_i$  - i-й столбец матрицы X.

Введем следующие определения:

**Определение 2.1** Пусть X - пространство  $\mathbb{R}^d$  с l2-нормой, либо  $\mathbb{R}^{d \times n}$  с нормой Фробинеуса. Дифференцируемая функция  $f: X \to \mathbb{R}$  является:

- выпуклой, если  $\forall x, y \in \mathbb{X}$   $f(y) \geqslant f(x) + \langle \nabla f(x), y x \rangle$ ,
- $\mu$ -сильно выпуклой, если  $\forall x,\ y \in \mathbb{X}\ f(y) \geqslant f(x) + \langle \nabla f(x), y x \rangle + \frac{\mu}{2} \|y x\|^2$ ,
- L-гладкой, если

$$\forall x, y \in \mathbb{X} \|\nabla f(y) - \nabla f(x)\| \le L\|x - y\|$$

, что эквивалентно

$$\forall x, y \in \mathbb{X} \ f(y) \leqslant f(x) + \langle \nabla f(x), y - x \rangle + \frac{L}{2} ||y - x||^2$$

Предположение 2.2 Функции должны удовлетворять следующим условиям:

- функция f(x)  $\mu_f$ -сильно выпуклая и  $L_f$ -гладкая.
- функции  $f_i(x)$  дифференцируемы.

Обозначим K = Span(1) - пространство, где лежит решение задачи.

Предлагается следующий алгоритм:

Алгоритм представляет собой градиентный спуск с проекцией на пространство K. Так как алгоритм децентрализованный, то вычислить точное усреднение не представляется возможным. Из-за такого ограничения делается приближенная проекция.

#### Algorithm 1 Decentralized Projected GD

**Require:** Each node holds  $f_i(\cdot)$  and iteration number N.

- 1: Initialize  $X_0 = [x_0, \dots, x_0]$ , choose  $\varepsilon > 0$ .
- 2: **for** k=0,1,..., N-1 **do**
- 3:  $Y_{k+1} = X_k \gamma \nabla F(X_k).$
- 4:  $X_{k+1} \approx \operatorname{Proj}_K(Y_{k+1})$  with accuracy  $\varepsilon_1$ , i.e.  $\|X_{k+1} \operatorname{Proj}_K(Y_{k+1})\|^2 \leqslant \varepsilon_1$  and  $X_{k+1} \operatorname{Proj}_K(Y_{k+1}) \in K^{\perp}$ .
- 5: end for

#### 2.1 Консенсусное проецирование через Mixing матрицу

Проекцию можно искать с помощью mixing матрицы  $W \in \mathbb{R}^{n \times n}$ .

Так как сеть меняется, то имеем последовательность матриц  $\{W(k)\}_{k=1}^{\infty}$ . Обозначим  $W_b(k) := W(k)W(k-1)\dots W(k-b+1)$ .

**Предположение 2.3** *Mixing-матрица имеет следующие свойства:* 

- 1.  $W(k)_{ij} = 0$ , ecau  $i \neq j \ u \ (i,j) \notin E$ .
- 2.  $W(k)\mathbf{1} = \mathbf{1} \ u \ \mathbf{1}^{\top}W(k) = \mathbf{1}^{\top}$ .
- 3. существует целое число B>0 такое, что  $\delta:=\sup_{k\geqslant B-1}\delta(k)<1$ , где  $\delta(k)=\sigma_{\max}\Big[W_B(k)-\frac{1}{n}\mathbf{1}\mathbf{1}^{\top}\Big]$ .

Первое условие говорит об отсутствии коммуникации, если нет связи между двумя вершинами. Второе, что если уже достигнут консенсус, то он должен остаться консенсусом. Третье, что многократное применение матриц W(k) приведет X к консенсусу.

Пример такой матрицы:

$$W_{ij} = \begin{cases} \frac{1}{\max(\deg i, \deg j)}, & (i, j) \in E\\ 1 - \sum_{l=1}^{n} W_{il}, & i = j\\ 0, & \text{else} \end{cases}$$

#### Algorithm 2 Consensus

**Require:** Each node holds  $x_i^0$  and iteration number N.

- 1: **for** k=0,1,..., N 1 **do**
- 2:  $X_{k+1} = X_k W(k)$ .
- 3: end for

По сути, каждая вершина i будет вычислять свой  $x_i$  как линейную комбинацию векторов со своими соседями:  $W_{ii}x_i + \sum_{(i,j) \in E} W_{ij}x_j$ . И при многократном повторении этого действия сеть придет к консенсусу: на каждой вершину будут хранить приблизительно одинаковые данные.

### 2.2 Консенсус через Gossip матрицу

В статье [2] также рассказывается о эквивалентном поиске консенсуса, через двойственный метод. В нём используется последовательность gossip матриц  $\{\mathcal{L}^k\}_{k=0}^{\infty}$ .

Предположение 2.4 Эта последовательность удовлетворяет условиям:

- 1.  $[\mathcal{L}^k]_{ij} = 0$ , echu  $i \neq j$  u  $(i,j) \notin \mathcal{E}^k$
- 2. Ker  $\mathcal{L}^k \supset Span(\mathbf{1})$
- 3. Im  $\mathcal{L}^k \subseteq \{x \in \mathbb{R}^m : x_1 + \ldots + x_m = 0\}$
- 4. Существует целое  $\tau > 0$  и  $\chi > 0$  такое, что для любого  $k \geqslant \tau 1$  и любого  $x \in \mathbb{R}^m$  и  $x_1 + \ldots + x_m = 0$ , выполняется

$$\|\mathcal{L}_{\tau}^{k}x - x\|^{2} \leqslant (1 - \frac{\tau}{\gamma})\|x\|^{2}$$

, здесь 
$$\mathcal{L}_{\tau}^k = \mathbf{I} - (\mathbf{I} - \mathcal{L}^k) \dots (\mathbf{I} - \mathcal{L}^{k-\tau+1})$$

Получить gossip матрицу можно через mixing матрицу:  $L = \mathbf{I} - W$ . При этом матрица L удовлетворяет 2.4, тогда и только тогда, когда W удовлетворяет 2.3.

#### 2.2.1 Вспомогательные формулы и утверждения

Альтернативный способ получить gossip матрицу - посчитать Лапласиан (матрицу Кирхгофа) графа:

$$[W]_{ij} = \begin{cases} \deg i, & i = j \\ -1, & (i,j) \in E \\ 0, & \text{else} \end{cases}$$
 (5)

Свойства Лапласиана, которые используются в алгоритме

- ullet W симметричная положительная полуопределенная матрица
- если граф связный, тогда  $Wx=0 \Leftrightarrow x_1=\ldots=x_n$ , то есть Ker  $W=Span(\mathbf{1})$ . Более того, Ker  $\sqrt{W}=Span(\mathbf{1})$

Пусть есть задача

$$f(x) \longrightarrow \min_{Ax=0}$$
 (6)

Пусть y\* - решение двойственной задачи Лагранжа с минимальной нормой и  $R_y = ||y*||$ . Тогда 6 можно написать в виде задачи со штрафом:

$$f_A(x) = f(x) + \frac{R_y^2}{\varepsilon} ||Ax||^2 \longrightarrow \min_{x \in \mathbb{R}^d}$$
 (7)

Лемма 2.5 Пусть  $x \in \mathbb{R}^d$  и  $f_A(x_N) - \min_x f_A(x) < \varepsilon$ .

Tог $\partial a$ 

$$\begin{cases} f(x_N) - \min_{Ax=0} f(x) < \varepsilon \\ ||Ax_N|| < 2\varepsilon/R_y \end{cases}$$

#### 2.2.2 Аппроксимация проекции

Основная часть алгоритма - приближение проекции Y на подпространство K.

Проекцию можно определить как решение следующей оптимизационной задачи:

$$\frac{1}{2}||X - Y||^2 \longrightarrow \min_{X \in K}$$

Пусть в данный момент сеть представляет собой граф  $\mathcal G$  с лапласианом W. Тогда задачу можно переписать так:

$$\frac{1}{2}\|X-Y\|^2 \longrightarrow \min_{X\sqrt{W}=0}$$

Более того, можно перенести ограничение  $X\sqrt{W}=0$  как регуляризацию по утверждению 7:

$$\frac{1}{2}\|X - Y\|^2 + \frac{R^2}{\varepsilon_2}\|X\sqrt{W}\|^2 \longrightarrow \min_{X \in \mathbb{R}^{d \times n}}$$
(8)

Так как со временем сеть меняется, то мы работаем с последовательностью лапласианов  $\{W_k\}_{k=1}^{\infty}$ . Появляется последовательность  $H(X) = H_k(X)_{k=1}^{\infty}$ , где

$$H_k(X) = \frac{1}{2} \|X - Y\|^2 + \frac{R^2}{\varepsilon_2} \|X\sqrt{W}\|^2$$
(9)

Распишем градиент  $H_k$ :

$$\nabla H_k(X) = X - Y + \frac{2R^2}{\varepsilon_2} XW$$

Теперь вспомним, что i-я колонка X и Y хранится на i-й вершине, соответственно, i-я колонка градиента будет в той же вершине:

$$[\nabla H_k(X)]_i = [X]_i - [Y]_i + \frac{2R^2}{\varepsilon_2} [XW]_i$$

$$[XW]_i = \deg i \cdot [X]_i - \sum_{j \neq i, (i,j) \in E_k} [X]_j$$
(10)

Таким образом, получили подсчёт градиента по вершинам. Теперь можно считать проекции децентрализованно.

#### 2.2.3 Примечание

На самом деле приведенные выше 2 способа коммуникации приводят к одному решению разными путями: многократном применении матрицы или минимизацией квадратичной функции.

### 3 Сложность алгоритма

Для упрощения анализа сложности алгоритмов добавим следующее предположение:

• все функции  $f_i$   $\mu_i$ -сильно выпуклые и  $L_i$ -гладкие

Определим константу  $r_0 = ||X_0 - \text{Proj}_K(X_0)||$ .

**Теорема 3.1** После  $N = O\left(\frac{L_f}{\mu_f}\log\left(\frac{r_0^2}{\varepsilon}\right)\right)$  итераций алгоритм 1 с  $\varepsilon_1 = \frac{\mu_f^2}{13n^2L_{\max}^2}\varepsilon$  возвращает  $X_N$  такой,  $umo ||X_N - X^*||^2 \leqslant \varepsilon.$ 

**Теорема 3.2** Алгоритм 1 с  $\varepsilon_1 = \frac{\mu_f^2}{13n^2L_{\max}^2}$  требует

$$N = O\left(\frac{L_f}{\mu_f} B \log\left(\frac{1}{\delta}\right)^{-1} \log\left(\frac{(\|\nabla F(X^*)\| + L_{\max}\|X_0 - X^*\|) n^2 L_{\max}^2}{\varepsilon \mu_f^2}\right) \log\left(\frac{r_0^2}{\varepsilon}\right)\right)$$

шагов, включая поиск проекции, чтобы получить такое  $X_N$ , что:

$$||X_N - X^*||^2 \leqslant \varepsilon$$

Эти теоремы говорят о том, что алгоритм сходится примерно экспоненциально относительно количества итераций.

# 4 Эксперименты

В данной части я провел эксперименты с алгоритмом поиска консенсуса 2. Также я реализовал логистическую регрессию по алгоритму 1 и сравнил ее с нераспределенной логистической регрессией на случайном датасете и на датасете MNIST.

#### 4.1 Скорость сходимости консенсусного проецирования

Для начала проверим, что алгоритм 2 действительно приводит нас к консенсусу. Для проверки я взял модель случайного графа Эрдеша-Реньи G(n, p). Я рассматривал сходимость на 4-х случайных сетях: сеть могла быть постоянной и меняющейся со временем, а также разреженной и плотной. Для получения разреженного графа я использовал  $p = \frac{\log n}{n}$  (порог для связности графа), для плотного p = 0.3. В качестве векторов я использовал случайные вектора  $x \in \mathbb{R}^{100}, x_i \sim \mathcal{U}[-\frac{1}{\sqrt{100}}, \frac{1}{\sqrt{100}}]$ .

Как видно по графикам 1 и 2, консенсус очень быстро сходится.

Здесь считалось отклонение между значениями в узлах сети и истинным средним значений. Среднее отклонение  $=\frac{1}{n}\sum_{i=1}^{n}\|x_{i}-\overline{x}\|_{2}$ , максимальное отклонение  $=\max\{\|x_{i}-\overline{x}\|_{2}\mid i=1,\ldots,n\}$ .

Примечательно, что у плотных графов увеличение количества вершин улучшает сходимость к среднему. Я объясняю это тем, что при большем количестве вершин в плотном графе соответственно больше соседей, тогда усредненное на вершине значение получается более близким к истинному среднему. Аналогично происходит в статистике - чем больше размер выборки, тем больше оценка среднего похоже на математическое ожидание.

Также на графиках видно, что максимальное отклонение уменьшается экспоненциально (ось У на графиках - логарифмическая). Среднее отклонение тоже, кроме случая постоянной сети.

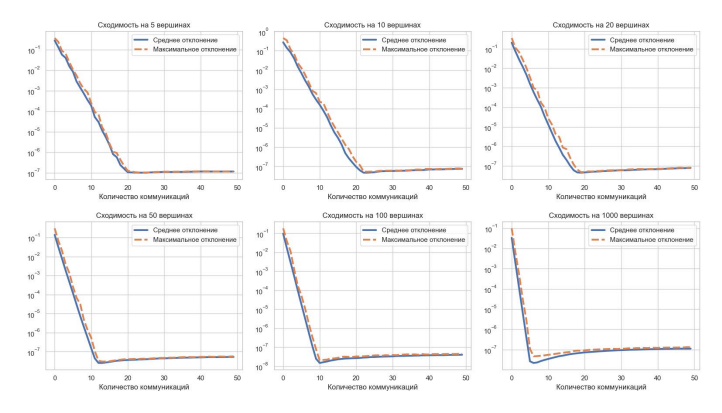


Figure 1: Сходимость консенсуса на плотной меняющейся случайной сети

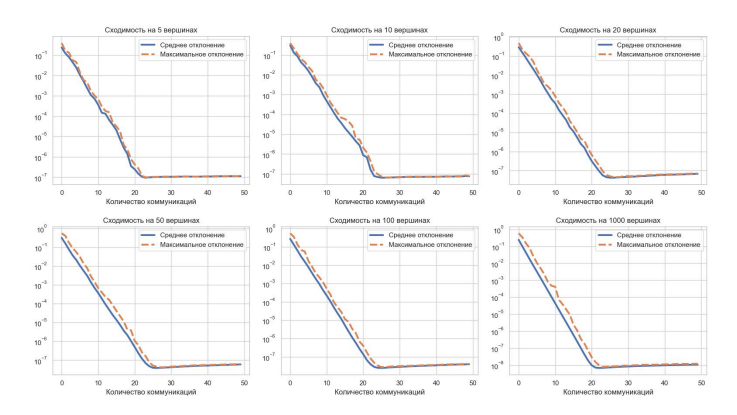


Figure 2: Сходимость консенсуса на разреженной меняющейся случайной сети

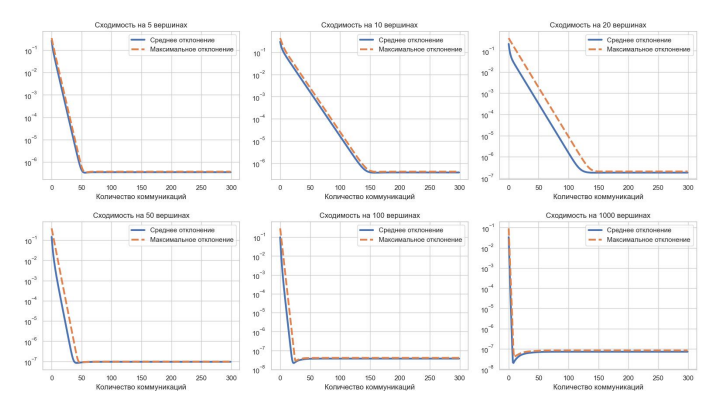


Figure 3: Сходимость консенсуса на плотной постоянной случайной сети

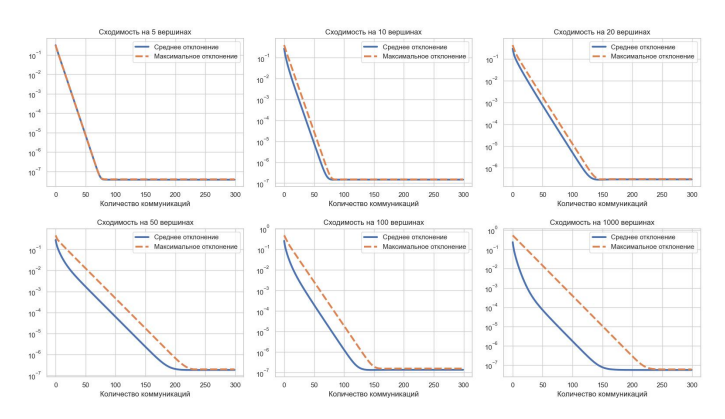


Figure 4: Сходимость консенсуса на разреженной постоянной случайной сети

#### 4.2 Логистическая регрессия на сгенерированных данных

В данном разделе я сравниваю децентрализованную логистическую регрессию с обычной. Информация об эксперименте:

• датасет: сгенерированный размера 5000 и с 100 признаками. Валидационная часть составляет 20% от датасета.

- ullet оптимизатор: Adam, learning\_rate =  $10^{-3}$  для децентрализованного алгоритма и  $10^{-2}$  для бейслайна.
- ullet сеть: модель Эрдеша-Реньи  $G(n, \frac{\log n}{n}),$  где n=100.
- функция потерь: бинарная кросс-энтропия с L2-регуляризацией с коэффициентом  $\frac{1}{20}$ .
- бейслайн: классическая логистическая регрессия на 1м устройстве

Код для генерации датасета:

```
from sklearn.datasets import make_classification

X, y = make_classification(
5000, n_features=100, n_informative=95, n_redundant=5, random_state=1

X_train, X_val, y_train, y_val = train_test_split(X, y, test_size=0.2, random_state=1)
```

Код для генерации mixing матрицы коммуникаций W:

```
import mlx.core as mx
import networkx as nx
3 import numpy as np
4
  def generate_network(n, p):
       g = nx.fast_gnp_random_graph(n, p)
6
       while not nx.is_connected(g):
7
           g = nx.fast_gnp_random_graph(n, p)
8
       mixing_matrix = np.zeros([n, n])
       adj = nx.adjacency_matrix(g)
10
       deg = np.sum(adj, 1)
11
       for u, v in g.edges:
12
           max_deg = max(deg[u], deg[v])
13
           mixing_matrix[u, v] = 1 / max_deg
14
           mixing_matrix[v, u] = 1 / max_deg
15
16
       for u in range(n):
17
           mixing_matrix[u, u] = 1 - mixing_matrix[u].sum()
18
19
      return mx.array(mixing_matrix)
20
```

Я построил основные метрики классификации на каждом шаге обучения на валидационной выборке. При этом я рассматривал модели с 0, 1, 10, 30 раундами коммуникаций в консенсусе.

На графиках 5 видно, что все алгоритмы показывают одинаковые результаты. При этом интересно, что если не вызывать алгоритм Консенсус (0 раундов коммуникаций), то качество не падает. Я объясняю это тем, что под данный датасет легко обучиться.

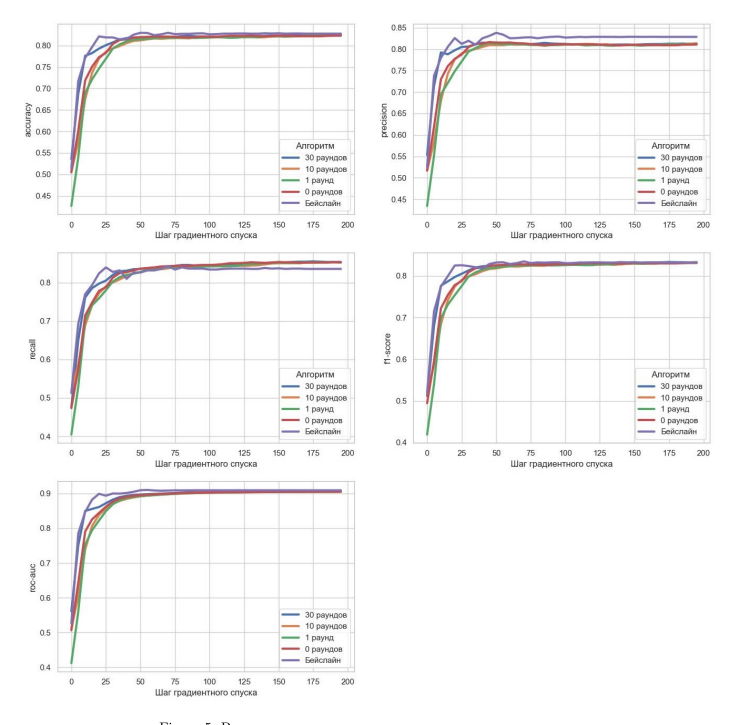


Figure 5: Результаты лог. регрессии на искусственном датасете

#### 4.3 Логистическая регрессия на MNIST

Я взял подмножество датасета MNIST размера 20000 для обучения и 10000 для валидации.

В этом эксперименте параметры такие же как в предыдущем, кроме learning\_rate - здесь я везде поставил  $10^{-3}$ .

На реальном датасете появилась значитальная разница между 0 раундами коммуникации и >0 раундами: алгоритм с 0 раундами дошёл до ассигасу около 0.78, все остальные достигли почти 0.9 ассигасу.

При этом 1 раунд коммуникации всё равно даёт такое же качество, что и алгоритмы с большим числом раундов. В итоге, всё быстро сошлось к такому же результату, как и бейслайн.

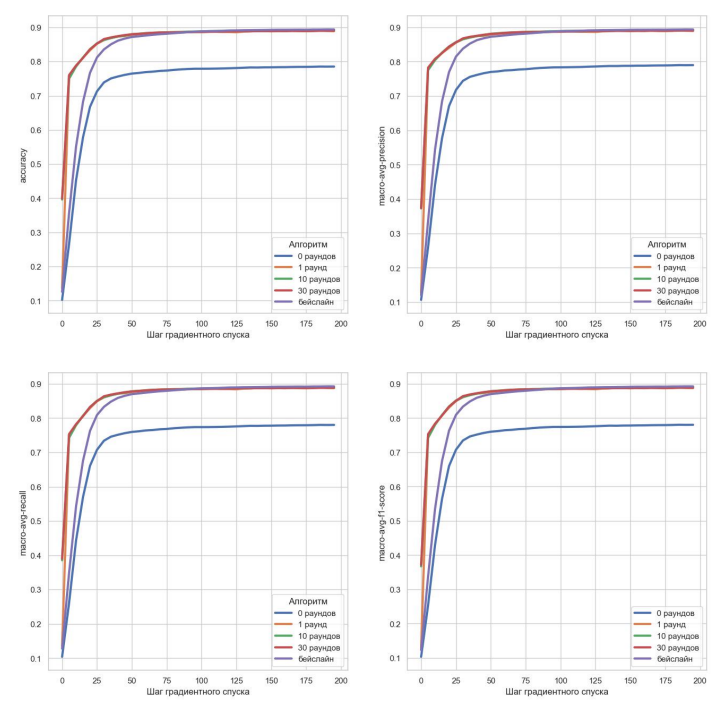


Figure 6: Результаты на датасете MNIST

# 5 Вывод

Данный алгоритм позволяет децентрализованно оптимизировать функцию без значительных потерь в качестве и скорости сходимости по сравнению с нераспределенным обучением. Эксперименты в случайной сети Эрдеша-Реньи показали, что для достижения сопоставимого с централизованным алгоритмом качества не обязательно проводить больше число раундов коммуникаций. Также это означает, что данным алгоритмом мы можем почти без потерь в качестве и скорости сходимости децентрализованно обучать большие нейронные сети, что очень полезно по причинам, описанным в части 1.

В сравнении с централизованной распределенной оптимизацией, при децентрализованной оптимизации узлы могут обучаться асинхронно. При "бутылочным горлышком" может быть главный узел, в котором происходит усреднение. Также ему постоянно нужно поддерживать связь со всеми другими узлами, что не всегда возможно.

В дальнейшем, интересно было бы посмотреть на результаты на модели случайного графа, имитирующего реальную сеть устройств. Также можно сравнить разные оптимизаторы в данной задаче, а также пообучать большие нейронные сети из разных доменов: NLP, CV, RL и так далее.

# References

- [1] Alexander Rogozin and Alexander Gasnikov. Projected gradient method for decentralized optimization over time-varying networks, 2020.
- [2] Alexander Rogozin, Alexander Gasnikov, Aleksander Beznosikov, and Dmitry Kovalev. *Decentralized Convex Optimization over Time-Varying Graphs*, page 1–17. Springer International Publishing, 2023.