《流体力学中的多目标优化》 大作业

SX1501021 仓宇 2016年6月15日

摘要

本文介绍了用经典遗传算法来求解一些函数优化问题的实验过程,实验主要包括两部分:

- (1) 求解一元函数、二元函数在给定区间上的最小值。
- (2) 利用Nash均衡求二元函数在给定区间上的最小值。

目录 2

目录

1	遗传算法介绍	3
	1.1 "基因"的表达	3
	1.2 对"基因"的操作	4
	1.3 对"基因"的评估	4
	1.4 模式定理与积木块假设	5
2	求一元函数最小值点	5
	2.1 问题描述	5
	2.2 问题分析	5
	2.3 编程实现	6
	2.4 运行结果与分析	6
3	求二元函数最小值点	7
	3.1 问题描述	7
	3.2 问题分析	7
	3.3 编程实现	7
	3.4 运行结果与分析	8
4	Nash GA求二元函数最小值点	9
	4.1 问题描述	9
	4.2 问题分析	9
	4.3 编程实现	10
	4.4 运行结果与分析	11
5	程序运行说明	12
6	总结	12
参	考文献	14

1 遗传算法介绍

遗传算法(Genetic Algorithms, GA)是一种模拟自然选择和遗传机制的寻优方法,它建立在达尔文的生物进化论和孟德尔的遗传学说基础上。基因杂交和基因突变可能产生对环境适应性更强的后代,通过优胜劣汰的自然选择,适应值高的基因结构就保存下来。遗传算法就是模仿了生物的遗传、进化原理,并引用了随机统计原理而形成的。

1975年,Holland教授出版了《自然与人工系统中的适应性行为》。该书系统地阐述了遗传算法的基本理论和方法,提出了遗传算法的基本定理-模式定理,从而奠定了遗传算法的理论基础。

简单地说,遗传算法是一种"面向输出编程"的算法。对于给定的问题,遗传算法通过一串能描述该问题解空间的"基因"来刻画该问题的结果。如何表达这串"基因"、如何操作这串"基因"以及如何评估这串"基因"构成了各种不同的遗传算法,也是理解和设计遗传算法的基本出发点。

1.1 "基因"的表达

通常地,我们采用由若干个0、1字符组成的串来表示一个基因,串的 长度体现了该基因包含的信息量和精确度。

在遗传算法中,把一个问题的可行解从其解空间转换到遗传算法所能处理的搜索空间叫做编码(Encode),反之,由遗传算法解空间向问题空间的转换叫做译码(Decode)。编码与译码为一组互逆操作,只需了解一个即可。

在确定如何表达一个"基因"后便需要来进一步理解这个"基因"所包含的信息了。简单起见,我们认为一个基因中只包含一个实际变量的信息。通常做法是先将这一0、1字符串转换为对应的十进制整数,再将这一整数映射到问题空间,即可得到该"基因"所表达的实际意义。

在上述做法中,我们首先遇到的一个问题是如何将这一0、1字符串转换为相对应的十进制整数?一种方法是将这一0、1字符串看做是一个十进制整数的二进制表示,这种方法清晰明了,便于理解,但是二进制编码方法的一个缺点是海明悬崖(Hamming Cliff),就是在某些相邻整数的二进制表示之间有很大的海明距离,这不利于遗传算法的全局搜索操作。为克服此问题又提出了格雷码(Gray Code),这一编码方法使得相邻整数之间的距

1 遗传算法介绍

离海明距离都为1。然而海明距离在整数间的差并非单调递增,这又引入了 另一层次的隐式悬崖。

4

采用上述任一编码方法得到相应的十进制整数后,将这一整数映射到问题空间的函数由算法设计者决定,通常该转换函数是双射的,且映射结果在解空间均匀分布,在此不做赘叙。

1.2 对"基因"的操作

在得到表示实际变量的基因表示后,接着要做的就是模拟自然过程, 对基因做进化、选择操作来得到更优的解。

经典遗传算法的操作主要有3个:选择(Select)、交叉(Cross)和变异(Mutate)。选择操作符体现了"物竞天择、适者生存"的自然选择思想,交叉与变异体现了物种的进化过程。

从遗传算法的实现角度来说,3个操作符的内涵如下:

- (1) 选择:按照给定的选择策略,在当前种群中选出一定数量的个体进入到下一代演变,未被选择的个体则被丢弃。
- (2) 交叉:两个基因按照预设的策略彼此交换一部分基因串,从而产生新的子代个体。
- (3) 变异:一个基因在演变进化的过程中所发生的变化不仅仅由交叉构成, 也包含了自身的突,但这一变化的概率通常较小。

1.3 对"基因"的评估

选择操作根据一个基因的适应值来评定该基因对环境的适应能力。基 因的适应值往往不等同于在给定目标函数下的目标值。为了能够更客观地 评估一个基因的适应性,常常需要仔细设计适应度函数,来获得较为均匀 的适应值分布。

通常,在求取最小值时常将适应值设为目标值的相反数,这是一种最简单的适应度函数,也可将该适应值设为目标值的倒数。适应度函数的选取应是"面向数据"的,即根据输入数据的分布情况来确定具体的适应度函数。

1.4 模式定理与积木块假设

模式定理和积木块假设是遗传算法有效性的理论依据。模式定理保证 了较优的模式的样本呈指数级增长,从而满足了寻找最优解的必要条件, 即遗传算法存在着找到全局最优解的可能性。

另一方面,积木块假设指出,遗传算法具备寻找到全局最优解的能力,即具有低阶、短距、高平均适应度的模式(积木块)在遗传算子的作用下,相互结合,能生成高阶、长距、高平均适应度的模式,最终生成全局最优解。

详细证明可参见相关教材,在此不作赘叙。

2 求一元函数最小值点

2.1 问题描述

考虑如下优化问题:

$$\min_{x} F(x) = (x - 2.5)^2 \qquad -5.0 \le x \le 5.0$$

2.2 问题分析

这是一个简单的一元二次函数,理论上,函数取得其全局最优解0。 该函数在给定区间上的图像如下:

对于该问题,只要生成较为均匀的初始种群,经过若干代进化后则可以收敛到最小值点。

由于要找到最小值点,适应度函数应是关于目标值的减函数,本例中 采用如下形式的适应度函数:

$$fitVal = -ln(obiVal + eps)$$
 $eps = 1e - 12$

在目标值后加上一个小量是为了避免在0点处超出定义域。

由于问题较简单,因此不采用"精英"策略,即不保留当前种群中适应度最高的个体到下一代。

2.3 编程实现

本实验用C++实现,采用"面向对象"的方法,将"染色体"抽象为一个类,该类中包含了描述该条染色体信息的一些数据成员,并封装了交叉、变异操作。

主函数中的流程如下:

- (a) 提示操作者输入相关参数,如种群规模、迭代次数、交叉概率、变异概率等。
- (b) 根据输入参数生成初始种群,并计算种群中每个个体的目标值与适应 值。
- (c) 根据输入参数进行迭代,并在每一次迭代结束时输出当前结果。

本实验的选择算子采用锦标赛选择法,每次有放回地随机选2个个体,然后 取适应值高的个体复制到下一代留作进一步进化操作。虽然赌轮选择是较 为常用的一种选择方法,但是其误差较大,因此本实验不采用。

交叉算子和变异算子封装在每个染色体对象中。交叉操作采用单点交叉的方式,每次随机选择一个交叉点,再根据给定的交叉概率(P_Cross)决定是否执行交叉运算。

变异操作较简单,算子在遍历基因串的每一位时取一个随机概率,若该随机概率小于设定的变异概率(P_Mutate)则反转(Flip)该位,否则保持不变。

2.4 运行结果与分析

本实验的参数取值如下:

参数	值
基因串长度	24
自变量精度	5.96046e-007
种群规模	200
迭代次数	50
交叉概率	0.65
变异概率	0.001

得到的结果如下图所示:

从实验结果可知对于简单的一元函数,遗传算法在给定区间上能够较快地收敛到极值点,没有早熟或振荡现象,效果较好。

3 求二元函数最小值点

3.1 问题描述

考虑如下优化问题:

$$\min_{x_1, x_2} F(x_1, x_2) = (x_1 - 1.5)^4 + (x_2 + 1.5)^2 - 3.0 \le x_i \le 3.0, i = 1, 2$$

3.2 问题分析

这是一个二元函数,理论上,函数取得其全局最优解0。

该函数在给定区间上的图像如下:

由于目标函数中有两个变量,因此情况较上一例略复杂,但原理相同,均是先生成较为均匀的初始种群,再经过若干代进化后收敛到最小值点。

虽然有两个变量,但是仍可以在一个基因串中表示,本实验的处理方 法是用基因串的前半截表示第一个变量,用后半截表示另一个变量。

由于要找到最小值点,适应度函数应是关于目标值的减函数,本例中 采用如下形式的适应度函数:

$$fitVal = -objVal$$

由于在实验中未发现明显得发散现象,因此仍然不采用"精英"策略。

3.3 编程实现

本实验中对染色体的抽象和上例类似,同样采用"面向对象的方法"将"染色体"抽象为一个类,该类中包含了描述该条染色体信息的一些数据成员,并封装了交叉、变异操作。

不同于上例的是由于本例要处理两个变量,因此"染色体"类中还新加入了表示变量基因串长度的数据成员,并对构造函数、目标值函数和适应值值函数做了相应的修改。

主函数中的流程如下:

- (a) 提示操作者输入相关参数,如自变量区间、自变量精度、种群规模、迭 代次数、交叉概率、变异概率等。
- (b) 根据输入参数生成初始种群,并计算种群中每个个体的目标值与适应 值。
- (c) 根据输入参数进行迭代,并在每一次迭代结束时输出当前结果。

3个遗传算子的具体实现:

选择算子采用锦标赛选择法(Tournament),每次有放回地随机选2个个体,然后取适应值高的个体复制到下一代留作进一步进化操作。 交叉 算子和变异算子封装在每个染色体对象中。交叉操作采用单点交叉的方式,每次随机选择一个交叉点,再根据给定的交叉概率(P_Cross)决定是否执行交叉运算。

变异操作较简单,算子在遍历基因串的每一位时取一个随机概率,若该随机概率小于设定的变异概率(P_Mutate)则反转(Flip)该位,否则保持不变。

3.4 运行结果与分析

本实验的参数取值如下:

参数	值
基因串长度	26
自变量 x_1 精度	0.000732422
自变量 x_2 精度	0.000732422
种群规模	200
迭代次数	50
交叉概率	0.65
变异概率	0.001

得到的结果如下图所示:

从实验结果可知,对于简单的二元函数,遗传算法在给定区间上也能够 较快地收敛到极值点,没有早熟或振荡现象,效果较好。

4 Nash GA求二元函数最小值点

4.1 问题描述

Nash GA for minimization of F(x, y) with 2 players:

$$Player1 = \min_{x} F(x, \overline{y}) = \overline{y}^{2}(x - 1)^{2} + (x\overline{y} - 2)^{4} - 4.0 \le x \le 4.0$$

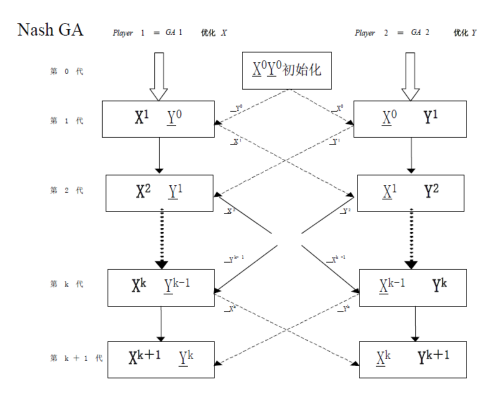
$$Player2 = \min_{y} F(\overline{x}, y) = y^{2}(\overline{x} - 1)^{2} + (\overline{x}y - 2)^{4} - 4.0 \le y \le 4.0$$

4.2 问题分析

这是一个二元函数,理论上,函数取得其全局最优解0。 该函数在给定区间上的图像如下:

该优化问题的处理方式和上一例处理二元函数的方法不同,Nash GA的做法是在每个迭代步中将2个变量分别交给2个Player来优化,每个Player根据对方的值来优化自己的值,最终达到所谓的Nash 均衡。而不是像上例中在一个迭代步中用1个GA同时优化2个变量。

算法的运行示意图如下:



因此,该问题的解决思路是先从一个给定的初始值开始,然后针对每个变量分别运行一次针对一元函数的遗传优化算法,对每个变量都优化过后再将结果汇总,带入到下一个迭代步中。当达到指定的迭代次数后停止并输出。

4.3 编程实现

本例采用单线程算法, 便于同步输出。

为了便于调用,本例中将针对一元函数的遗传优化算法封装到一个函数中, 这样在主函数中直接传入参数并调用即可。

另一个不同于前面两个程序的地方是自变量的管理,从可扩展性考虑,Nash GA算法可以用于多变量,因此求目标值的函数所接收的变量形式改为std::vector < double >,同时也便于动态增减元素,目标函数在染色体对象被构造时以函数指针的形式传入其中,如下所示:

/* Definition of the pointer to object function */

```
typedef double(*ObjFuncPtr)(const vector<double> &);
/* constructor for chromosome*/
chromosome(const ObjFuncPtr &_f,
          const vector < double > &_var ,
          size_t _self , size_t _len);
同时在染色体对象内部也用std::vector < double >来存储自变量,这样便
统一了接口。
   主函数的执行流程如下:
/*Let user specify the arguments*/
Input();
/* Iteration*/
for (size_t i = 0; i < RoundCnt; i++)
        for(size_t k=0;k< varCnt;k++)
                GA_Solver(F, local_var[k],k);
                /* Output current optimial*/
                OutPut();
        }
}
其中GA_Solver的定义如下:
/* Definition of GA_Solver*/
void GA_Solver(ObjFuncPtr func, vector <double> &var,
   size_t self);
```

4.4 运行结果与分析

本实验的参数取值如下:

	值
基因串长度	26
自变量 x_1 精度	0.000732422
自变量 x_2 精度	0.000732422
种群规模	200
迭代次数	50
交叉概率	0.65
变异概率	0.001

得到的结果如下图所示:

从实验结果可知,虽然给定的初始值是在一个局部最优的位置,但是Nash GA仍然能够将搜索范围拓展到全局并进而找到全局最优解x=1,y=2,虽然收敛的速度比起前两例慢了一些,但这揭示了一种多目标优化的方法,且利用Nash均衡处理得到的解空间具有一定的性质,同时具有理论和实践上的意义!

5 程序运行说明

本实验采用的开发环境是Visual Studio 2013,源码也可以在Linux或Mac上编译运行。

在Windows平台下使用时只需运行Release目录下相应的exe文件即可。由于输出文件的路径在源码中是固定的,请保持文件结构,勿将exe文件移出Release文件夹或修改其它文件夹

由于程序中大量使用了STL中的容器类、泛型算法以及一些C++11中的语言特性,请确保编译器支持C++11。

6 总结

本实验探究了遗传算法在函数优化中的应用, 先用经典的遗传算法分别考察了针对一元函数和二元函数的优化问题, 发现遗传算法能够较快地

6 总结 13

收敛到最优点, 且没有早熟或振荡现象。

同时还探究了Nash GA,并用其处理了一个二元函数的优化问题,结果表明Nash GA同样能够获得相当好的收敛速度和精度,虽然在搜索方式上不同于经典的遗传算法,但是Nash GA同样具有全局搜索的能力,且搜索更具针对性,这为多目标优化问题提供了一种不一样的思路。

参考文献 14

参考文献