Teoria da Decisão Métodos Escalares de Otimização Vetorial e Tomada de Decisão Assistida

Rafael Carneiro de Castro

Davi Pinheiro Viana

Engenharia de Sistemas - UFMG Matrícula: 2013030210 Email: rafaelcarneiroget@hotmail.com Engenharia de Sistemas - UFMG Matrícula: 2013029912 Email: daviviana22@gmail.com

Resumo—Abordagem de forma conjunta de grande parte dos conceitos vistos na disciplina "ELE088 - Teoria da Decisão", através de um problema de escalonamento de tarefas. O problema foi resolvido através de implementações mono e multiobjetivo e utilizando o método de auxílio à tomada de decisão Programação de Compromissos.

I. Introdução

O presente trabalho tem o objetivo de resolver um problema de otimização, utilizando técnicas escalares de decisão assistida, estudadas em sala de aula, e colocar em prática grande parte dos conceitos da matéria.

O problema a ser resolvido é o seguinte: Uma empresa possui um conjunto de M máquinas que devem ser utilizadas para processar N tarefas indivisíveis. Cada máquina i leva um tempo t_{ij} para processar uma tarefa j e pode processar uma única tarefa por vez. Todas as tarefas possuem uma mesma data ideal de entrega d, sendo que cada tarefa j sofre uma penalidade w_j proporcional a cada dia que ela é entregue adiantada ou atrasada em relação a d.

Deve ser feita a formulação e resolução do problema nas versões mono e multiobjetivo e também utilização da técnica de análise de decisão *Programação de Compromissos*.

II. DESENVOLVIMENTO

A. Formulação do Problema:

A formulação do problema foi dividida em duas partes, como é discutido a seguir:

1) Minimização do Tempo Total de Entrega: Em primeiro momento, é preciso construir uma função objetivo e suas eventuais restrições para minimização do tempo total de entrega de todas as tarefas. Considere C_i como sendo o tempo necessário para se terminar as tarefas executadas pela máquina i. Assim:

$$C_i = \sum_{i=1}^{N} t_{ij} \cdot x_{ij} \ \forall \ i \in \ (1, ..., M)$$

O objetivo então se torna:

$$\min C_{\max}$$

$$C_{\max} = \max(C_i) \ \forall \ i \in \ (1, ..., M)$$

sujeito a:

$$\sum_{i=1}^{N} x_{ij} = 1 \forall j \in (1, ..., M)$$

$$x_{ij} \in (0, 1)$$
(1)

A restrição contida na equação 1, garante que todas as tarefas serão cumpridas e, também, que cada tarefa será executada por uma única máquina. A matriz x é composta por zeros e uns. Cada uma das suas linhas, então, vai representar uma tarefa, e cada coluna, uma máquina. O número 1 em uma coluna representa qual máquina vai executar a tarefa daquela linha.

2) Minimização da Soma Ponderada dos Atrasos e Adiantamentos: Agora, uma função objetivo para tratar a minimização da soma ponderada dos atrasos e adiantamentos é formulada. O momento de término da tarefa j será chamado de e_j . Então:

$$e_j = \sum t_{ik} \ \forall \ k \in \ \Omega_j$$

onde Ω_j é o conjunto das tarefas até a tarefa j executadas por uma mesma máquina i. A função objetivo pode ser escrita como:

$$\min \sum_{j=1}^{N} w_j |e_j - d|$$

sujeito a:

$$\sum_{i=1}^{M} x_{ij} = 1 \ \forall \ j \in (1, ..., N)$$

$$x_{ij} \in (0, 1)$$
(2)

onde, como já discutido, d é a data ideal de entrega das tarefas e w_j a penalidade proporcional a cada dia que a tarefa é entregue adiantada ou atrasada em relação a d.

A restrição contida na equação 2, garante que todas as tarefas serão cumpridas e, também, que cada tarefa será executada por uma única máquina

B. Algoritmos de Solução:

Nesta seção serão discutidos e exibidos os algoritmos para solução dos problemas mono e multiobjetivo.

1) Minimização do Tempo Total de Entrega: O algoritmo de otimização utilizado aqui se baseia no Simulated Annealing, método estudado em sala de aula de fácil implementação e convergência atrativa. Este método escapa de mínimos locais com a aceitação de alguns movimentos de piora na qualidade da solução. É inspirado no recozimento físico de sólidos, e possui um parâmetro conhecido como temperatura, que ajusta a probabilidade de um movimento de piora ser aceito. Um algoritmo simplificado para o Simulated Annealing pode ser visto na Figura 1.

Algoritmo 1: Simulated Annealing

```
1 Defina um contator k = 0;
 Defina uma temperatura inicial t_k \ge 0;
 3 Defina T_k (função que controla a variação da temperatura);
 4 Defina M_k (no. de iterações executadas na temperatura t_k);
 5 Selecione uma solução inicial \mathbf{x} \in \Omega;
    while critério de parada não alcançado do
         Defina o contator m = 0;
 7
          while m \leq M_k do
 8
               Gere uma solução \mathbf{x}' \in \mathcal{N}(\mathbf{x});
 9
               Calcule \Delta E = f(\mathbf{x}') - f(\mathbf{x});
10
11
               if \Delta E < 0 then
12
                    \mathbf{x} \leftarrow \mathbf{x}':
13
                     \mathbf{x} \leftarrow \mathbf{x}' com probabilidade exp(-\Delta E/t_k);
14
15
               m \leftarrow m + 1;
          t_{k+1} \leftarrow T_k(t_k);
16
17
         k \leftarrow k + 1;
```

Figura 1. Algoritmo simplificado do SA.

Para tratar o problema da minimização do tempo de entrega, é importante ter em mente a representação de uma possível solução. Esta representação, como discutido na seção A.1, é uma matriz de zeros e uns, onde o 1 representa qual máquina faz dada tarefa.

A primeira etapa foi criar um algoritmo que gera uma solução inicial. Este código está no arquivo initialSolTE.m. Uma solução é inicializada como sendo uma matriz de zeros. Então, para cada linha (tarefa), um número randômico entre 1 e a quantidade de máquinas é gerado, representado qual é a máquina escolhida para executar a tarefa daquela linha. Um número

1 é colocado na posição da linha do número randômico gerado. Repare que esta solução gerada nunca viola a restrição de que a soma dos valores de uma linha deve ser sempre 1.

Em seguida, criou-se um código que é responsável por avaliar uma dada solução na função objetivo, algoritmo este que está no arquivo fobjte.m. Este arquivo define a função fobjTE que recebe como entrada a solução que se deseja avaliar e uma matriz com o tempo que cada máquina demora para executar cada tarefa (estes tempos são carregados do arquivo $i5\times25$.mat disponibilizado pelo professor). Pela multiplicação vetorial de cada linha da matriz dos tempos com cada coluna da matriz x (solução), tem-se o tempo de operação de cada máquina. A avaliação da solução na função objetivo é, como já visto, o maior dentre os tempos de operação das máquinas.

Antes de implementar o SA propriamente dito, foi necessário também criar funções que geram novas soluções em dada vizinhança. Para este problema, duas funções de vizinhança foram criadas. A primeira, para uma dada solução x, gera uma nova solução y trocando aleatoriamente as máquinas que executam n tarefas (ntambém é um parâmetro da função), e está no arquivo neighbor1TE.m. Repare que aqui não ocorre necessariamente uma troca entre máquinas. A outra função de vizinhança recebe uma solução x e gera uma nova solução y escolhendo duas linhas aleatoriamente (duas tarefas), e trocando-as, de forma que duas máquinas trocam as tarefas entre si. Está no arquivo neighbor2TE.m. Com estas funções de vizinhança, a restrição de que cada linha pode ter apenas um número 1 (cada tarefa só pode ser executada por uma máquina) ainda é atendida.

O algoritmo de otimização foi implementado no arquivo minTempoEntrega.m, que tem a função de mesmo nome. Utiliza a estratégia do Simulated Annealing e também, como auxílio, todos os outros algoritmos apresentados até aqui para o problema em questão. A função minTempoEntrega implementada no arquivo possui dois argumentos, o que vai facilitar, posteriormente, no ajuste de parâmetros do método implementado. Este ajuste será apresentado na seção de resultados.

2) Minimização da Soma Ponderada dos Atrasos e Adiantamentos: O algoritmo de otimização utilizado aqui também se baseia no Simulated Annealing, ilustrado na Figura 1.

Para a representação de uma possível solução, a estrutura de dados é dividida em duas partes. Uma delas é a própria matriz x usada no primeiro problema e discutida na seção A.1. Esta matriz contém as informações de qual máquina executa as tarefas. A informação adicional que este problema exige é a ordenação das tarefas em cada máquina. Por questão de simplicidade de código,

as tarefas receberam a ordem em um único vetor, com todas as 25. Se uma tarefa antecede a outra neste vetor, mas elas não são da mesma máquina, não significa que uma começou a ser executada antes que a outra, já que elas são de máquinas diferentes. A ordem só vai ser importante quando se olhar as tarefas de uma mesma máquina. A ordenação ficou em um único vetor para se simplificar a codificação.

Para a geração de uma solução inicial, cria-se uma matriz x com a chamada do código que está em initialSolTE.m, que é o código do exemplo anterior. Agora, para se gerar uma ordenação, basta chamar a função randperm do MatLAB, para criar uma permutação randômica de 1 até N, onde N é a quantidade de tarefas. Tanto x quanto a ordem são retornados pela função, que está no arquivo initialSolSPA.m.

Em seguida, criou-se um código que é responsável por avaliar uma dada solução na função objetivo, algoritmo este que está no arquivo fobjSPA.m. Este arquivo define a função *fobjSPA* que recebe como entrada a solução que se deseja avaliar, junto da ordenação, uma matriz com o tempo que cada máquina demora para executar cada tarefa, um vetor com o custo do atraso ou adiantamento de cada tarefa, e o dia de entrega ótimo das tarefas (estes dados são carregados do arquivo i5x25.mat disponibilizado pelo professor). Todas as tarefas de uma dada máquina são percorridas e o tempo de término de cada uma é calculado, adicionando ao resultado final a penalidade proveniente de cada tarefa.

Antes de implementar o SA propriamente dito, foi necessário também criar funções que geram novas soluções em dada vizinhança. Para este problema, três funções de vizinhança foram criadas. A primeira, para uma dada solução x, gera uma nova solução y trocando aleatoriamente a máquina que executa uma tarefas, e está no arquivo neighbor1SPA.m. Repare que aqui não ocorre necessariamente uma troca entre máquinas. A outra função de vizinhança recebe uma solução x e gera uma nova solução y trocando a ordem de duas tarefas aleatórias em uma máquina também aleatória. Está no arquivo neighbor 2SPA.m. A última função de vizinhança troca todas as tarefas de duas máquinas entre si, não alterando a ordem que elas são executadas na máquina. Com estas funções de vizinhança, a restrição de que cada linha pode ter apenas um número 1 (cada tarefa só pode ser executada por uma máquina) ainda é atendida.

O algoritmo de otimização foi implementado no arquivo minAtrasoAdiantamento.m, que tem a função de mesmo nome. Utiliza a estratégia do Simulated Annealing e também, como auxílio, todos os outros algoritmos apresentados até aqui para o problema em questão. A função minAtrasoAdiantamento implementada no arquivo possui um argumento, o que vai faci-

litar, posteriormente, no ajuste de parâmetros do método implementado. Este ajuste será apresentado na seção de resultados.

3) Otimização multiobjetivo - Soma ponderada: Uma versão de resolução do problema apontado anteriormente é a otimização dos dois objetivos ao mesmo tempo (multiobjetivo). Ou seja, ao mesmo tempo em que se minimiza o tempo total de entrega, minimiza-se também a soma ponderada dos atrasos e adiantamentos. Essa versão do problema é mais próxima da situação real em que sempre se busca os dois objetivos.

O primeiro método aplicado para resolução da versão mutiobjetivo foi a *Soma Ponderada*. Nele, as duas funções objetivos são agrupadas em uma única função. A nova função objetivo é composta de um somatório ponderado das anteriores e as restrições são as mesmas dos dois problemas. Assim, a função objetivo transformada se torna a seguinte:

$$\min p_1 \cdot C_{\max} + p_2 \cdot \left(\sum_{j=1}^N w_j |e_j - d| \right)$$

sujeito a:

$$\sum_{i=1}^{M} x_{ij} = 1 \ \forall \ j \in (1, ..., N)$$

$$x_{ij} \in (0, 1)$$

$$p_1 \ge 0$$

$$p_2 \ge 0$$

$$p_1 + p_2 = 1$$
(3)

Em que p_1 e p_2 são os pesos dados às funções objetivos originais.

A função objetivo transformada pode ser resolvida por qualquer método de otimização não linear. No trabalho, foi utilizado um algoritmo também baseado no *Simulated Annealing* (SA), já citado anteriormente. O algoritmo se baseia em um processo que é repetido algumas vezes para encontrar um número finito de soluções Pareto-ótimas, no trabalho foram encontradas 100 (cem) soluções por execução do algoritmo. Esse método foi escolhido por ser simples e fácil de programar e, também, pelo fato da função transformada possuir apenas dois objetivos, já que, para o método da solução ponderada, não são indicadas funções com muitos objetivos pela dificuldade de controlar a diversidade das soluções encontradas. A implementação da resolução do problema pode ser encontrada no arquivo SP.m.

4) Otimização multiobjetivo - ϵ -restrito: O segundo método aplicado para resolução da versão multiobjetivo foi o ϵ -restrito. Nele, escolhe-se uma das funções objetivos para se minimizar e as demais se tornam restrições de desigualdade para o problema transformado.

No trabalho, foi escolhido minimizar a função *somatório* dos atrasos e adiantamentos e a função tempo total de entrega se tornou uma restrição. Assim, a função objetivo transformada se tornou a seguinte:

$$\min \sum_{j=1}^{N} w_j |e_j - d|$$

sujeito a:

$$C_{max} \le \epsilon_1$$
 (4)

$$\sum_{i=1}^{M} x_{ij} = 1 \,\,\forall \,\, j \in \,\, (1, ..., N)$$
 (5)

$$x_{ij} \in (0,1)$$

A função objetivo transformada pode ser resolvida por qualquer método de otimização não linear. No trabalho, foi utilizado novamente um algoritmo baseado no Simulated Annealing (SA), já citado anteriormente. O algoritmo repete o método SA para encontrar a solução ótima, variando o valor de ϵ_1 . O processo é para encontrar um número finito de soluções Pareto-ótimas, no trabalho foram encontradas 100 (cem) soluções por execução do algoritmo. Esse método foi escolhido por ser mais robusto que a Soma Ponderada e pelo fato de se ter apenas dois objetivos. O ϵ -restrito, para resolução de problemas com mais de dois objetivos, pode gerar funções transformadas infactíveis. A implementação da resolução do problema pode ser encontrada no arquivo ER.m.

C. Resultados:

Nesta sessão serão apresentados os resultados dos algoritmos.

1) Minimização do Tempo Total de Entrega: Como já mencionado, o algoritmo de otimização foi baseados no Simulated Annealing. Esta abordagem exige o ajuste de alguns parâmetros, dentre eles o multiplicador α de temperatura, que é um valor entre 0 e 1, que vai diminuir gradualmente a temperatura do algoritmo, e consequentemente diminuir a probabilidade de se aceitar um movimento de piora na busca pela melhor solução. Outro parâmetro que deve ser ajustado é a quantidade n de tarefas que terão a máquina aleatoriamente trocada, na primeira função de vizinhança. Os dados para execução do problema foram disponibilizados pelo professor, são carregados pelo arquivo i5x25.mat e podem ser vistos na tabela da Figura 2.

Para demonstrar os efeitos da temperatura (parâmetro α), uma primeira instancia foi executada, utilizando como parâmetros $\alpha=0.5$ e n=3. A Figura 3 mostra um primeiro resultado desta execução, plotando a avaliação da solução aceita por cada iteração. Como se pode notar, no início do algoritmo, muitas soluções de piora são aceitas, e aos poucos são aceitos cada vez mais apenas

	Máquina					
Tarefa	1	2	3	4	5	Peso
1	2	1	4	7	8	8
2	8	3	2	1	5	5
3	8	8	8	4	1	7
4	4	9	10	4	5	10
5	9	10	7	5	3	2
6	3	3	4	3	8	5
7	9	1	1	8	3	2
8	10	6	4	9	6	8
9	9	8	1	1	9	10
10	6	1	4	10	6	6
11	10	10	6	5	9	3
12	4	7	6	2	6	7
13	9	5	3	6	2	2
14	4	7	3	8	1	7
15	2	9	10	8	6	2
16	5	8	2	6	9	10
17	7	8	7	1	8	1
18	6	9	1	8	9	1
19	1	5	8	8	10	6
20	3	2	7	9	4	1
21	1	6	7	9	10	1
22	10	8	4	4	9	9
23	6	2	9	3	8	5
24	2	1	1	6	5	10
25	1	9	3	10	8	3
DueDate	6					

Figura 2. Tabela de dados para execução dos algoritmos.

movimentos de melhora. Esta execução passou por 2141 iterações e a melhor solução encontrada possui avaliação na função objetivo igual a 20.

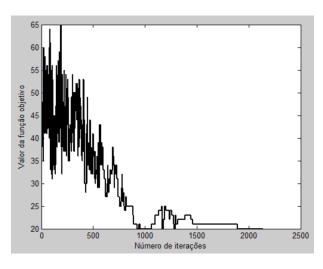


Figura 3. Primeiro resultado para execução com $\alpha=0.5$ e n=3.

Executando mais uma vez, mas agora para $\alpha=0.1$ e n=3, obtemos o resultado mostrado na Figura 4. Como se pode notar, agora menos movimentos de piora são aceitos nas iterações iniciais. Neste caso foram executadas 2488 iterações, com um valor ótimo igual a 14. Ao custo de mais iterações, obteve-se uma ponto de ótimo local melhor.

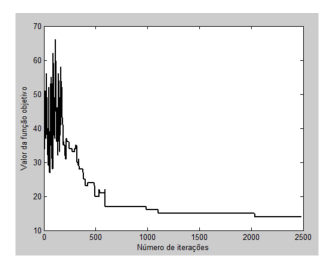


Figura 4. Primeiro resultado para execução com $\alpha = 0.1$ e n = 3.

É necessário então escolher quais serão os parâmetros utilizados, e ainda qual será a função de vizinhança usada. Para tanto, um script de execução foi criado e está no arquivo multirunTE.m. Neste, o código é executado uma quantidade de vezes desejada, e os valores de ótimo e quantidade de iterações para cada execução são plotados. Ajustando o algoritmo para $\alpha=0.5$ e n=3, após 100 execuções obtemos o resultado mostrado na Figura 5. A linha preta no meio dos gráficos representa a média dos valores. Encontrou-se valor ótimo médio igual a 17,83 e valor médio da quantidade de iterações igual a 2209,1.

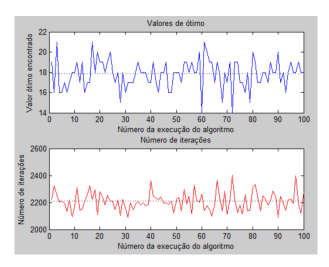


Figura 5. 100 execuções com $\alpha = 0.5$ e n = 3.

Foi experimentado também a execução do algoritmo com $\alpha=0.1$ e $\alpha=0.01$, ambos mantendo n=3. Os resultados podem ser vistos nas Figuras 6 e 7, respectivamente. Para o primeiro caso, a média do valor ótimo foi 14,87 (com mínimo em 12 e máximo em 21) e a média

da quantidade de iterações foi 2253,6 (com mínimo em 2001 e máximo em 2623). Para o segundo caso, a média do valor ótimo foi 15,95 (com mínimo em 13 e máximo em 19) e a média da quantidade de iterações foi 2509,4 (com mínimo em 2299 e máximo em 2581). Optou-se então por manter o algoritmo ajustado a $\alpha=0.1$, por ter uma média de valor ótimo alcançado melhor.

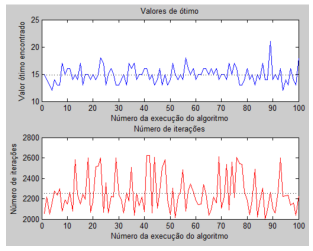


Figura 6. 100 execuções com $\alpha = 0.1$ e n = 3.

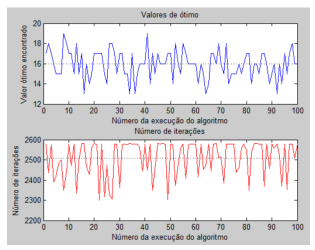


Figura 7. 100 execuções com $\alpha = 0.01$ e n = 3.

Como todos estes resultados foram obtidos executando o algoritmo com a primeira forma de vizinhança (neighbor1TE), precisamos também decidir um valor para n. Mantendo $\alpha=0.1$, multirunTE.m foi executado para n=5 e n=1. Os resultados podem ser vistos nas Figuras 8 e 9, respectivamente. Para o primeiro caso, a média do valor ótimo foi 18,29 (com mínimo em 15 e máximo em 22) e a média da quantidade de iterações foi 2059 (com mínimo em 2044 e máximo em 2085). Para o segundo caso, a média do valor ótimo foi 14,77 (com

mínimo em 12 e máximo em 20) e a média da quantidade de iterações foi 2260, 8 (com mínimo em 2003 e máximo em 2622). Escolhemos então manter n=1.

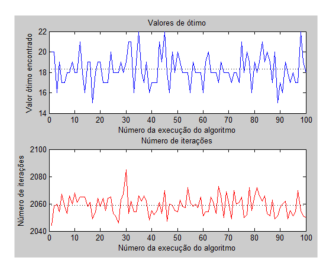


Figura 8. 100 execuções com $\alpha = 0.1$ e n = 5.

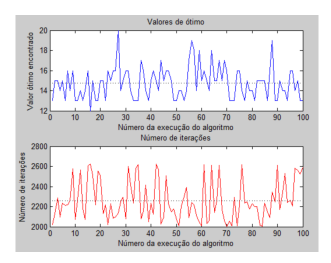


Figura 9. 100 execuções com $\alpha = 0.1$ e n = 1.

Todos os resultados vistos até aqui foram com o algoritmo rodando apenas com a função de vizinhança neighbor1TE. Agora será incorporado ao algoritmo a função neighbor2TE seguidamente à primeira, de forma que os dois processos de vizinhança serão executados, um seguido do outro, para se alcançar maior região de busca. Com o auxilio do multirunTE.m, o código foi mais uma vez executado 100 vezes com $\alpha=0.1$ e n=1, e os resultados podem ser vistos na Figura 10. A média do valor ótimo foi 14,12 (com mínimo em 12 e máximo em 16) e a média da quantidade de iterações foi 2356,5 (com mínimo em 2043 e máximo em 2568). O desempenho foi perceptivelmente melhorado, já que uma

maior região de busca é considerada, e melhores ótimos locais são alcançados.

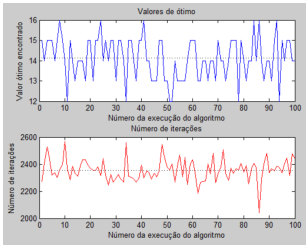


Figura 10. 100 execuções com $\alpha=0.1,\ n=1$ e vizinhança neighbor2TE adicionada ao código.

Com todos os ajustes feitos, o algoritmo foi executado mais 5 vezes, e o resultado sumarizado pode ser visto na Figura 11. Os resultados numéricos são apresentados na Tabela 1.

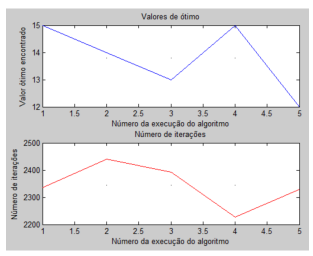


Figura 11. Resultado final para 5 iterações - Minimização do Tempo de Entrega.

III. CONCLUSÃO

LEMBRAR DE FALAR QUE O SA É BOM PARA OBTER BONS *ÓTIMOS LOCAIS*, NÃO NECESSARI-AMENTE ENCONTRANDO O ÓTIMO GLOBAL.

ACKNOWLEDGMENT

The authors would like to thank...

Ótimo Encontrado	Iterações
15	2336
14	2440
13	2392
15	2228
12	2330

Tabela I

RESULTADOS NUMÉRICOS - MINIMIZAÇÃO DO TEMPO DE ENTREGA.

REFERÊNCIAS

[1] H. Kopka and P. W. Daly, *A Guide to LTEX*, 3rd ed. Harlow, England: Addison-Wesley, 1999.