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

Rafael Carneiro de Castro

Engenharia de Sistemas - UFMG Matrícula: 2013030210 Email: rafaelcarneiroget@hotmail.com Davi Pinheiro Viana

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.

#### 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.

## 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:

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

O objetivo então se torna:

$$min C_{max}$$

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

sujeito a:

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

$$\sum_{j=1}^{N} t_{ij} * x_{ij} <= C_{max} \ \forall \ i \in (1, ..., M)$$
 (2)

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

A restrição contida na equação 1, garante que todas as tarefas serão cumpridas e, juntamente com a restrição contida na inequação 2, garante 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 linha 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:

$$e_j = \sum_{i=1}^{M} t_{ik} \ \forall \ k \in \ \Omega_i$$

onde  $\Omega_i$  é o conjunto das tarefas até a tarefa i. A função objetivo pode ser escrita como:

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

sujeito a:

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

$$x_{ij} \in (0, 1)$$
(3)

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 3 limita a execução de cada tarefa 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;
 2 Defina uma temperatura inicial t_k \geq 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
 6
         Defina o contator m = 0;
         while m \leq M_k do
 8
               Gere uma solução \mathbf{x}' \in \mathcal{N}(\mathbf{x});
 9
10
               Calcule \Delta E = f(\mathbf{x}') - f(\mathbf{x});
               if \Delta E < 0 then
11
12
               else
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
         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  $i5 \times 25$ .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 trabalho, 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: TODO
- 3) Otimização multiobjetivo Soma ponderada:
  - 4) Otimização multiobjetivo  $\epsilon$ -restrito: TODO

#### 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  $\alpha$  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.

	Máquina					
Tarefa	1	2	3	4	5	Peso
1	2	1	4	7	8	3
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	
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	(
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	(
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.

Para demonstrar os efeitos da temperatura (parâmetro  $\alpha$ ), 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 movimentos de melhora. Esta execução passou por 2141 iterações e a melhor solução encontrada possui avaliação na função objetivo igual a 20.

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.

É necessário então escolher quais serão os parâmetros

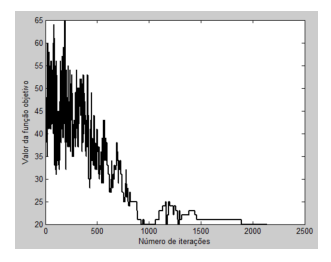


Figura 3. Primeiro resultado para execução com  $\alpha=0.5$  e n=3.

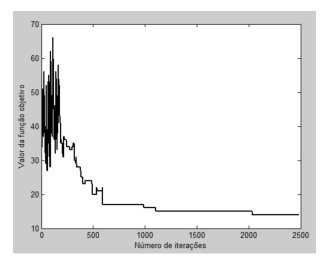


Figura 4. Primeiro resultado para execução com  $\alpha=0.1$  e n=3.

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.

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

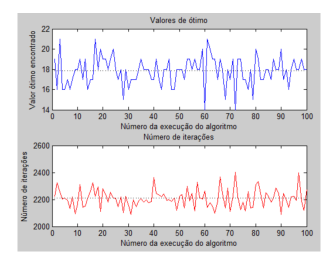


Figura 5. 100 execuções com  $\alpha = 0.5$  e n = 3.

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.

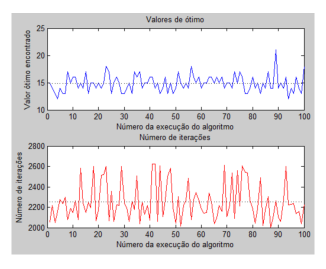


Figura 6. 100 execuções com  $\alpha = 0.1$  e n = 3.

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 15 e a média da quantidade de iterações foi 1500 (com mínimo em 1500 e a média da quantidade de iterações foi 150 e máximo em 150 e a média da quantidade de iterações foi 150 e máximo em 150 e a média da quantidade de iterações foi 150 e máximo em 150 e máximo

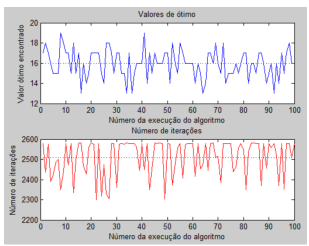


Figura 7. 100 execuções com  $\alpha = 0.01$  e n = 3.

em 2622). Escolhemos então manter n=1.

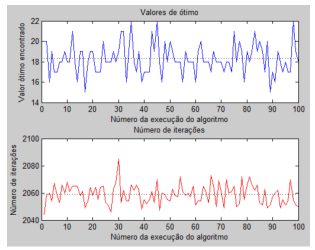


Figura 8. 100 execuções com  $\alpha = 0.1$  e n = 5.

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.

Com todos os ajustes feitos, o algoritmo foi executado

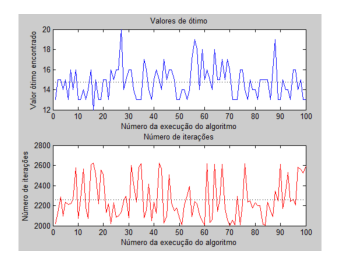


Figura 9. 100 execuções com  $\alpha=0.1$  e n=1.

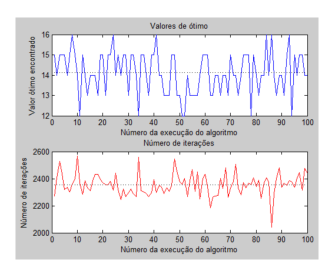


Figura 10. 100 execuções com  $\alpha=0.1,\ n=1$  e vizinhança neighbor 2TE adicionada ao código.

mais 5 vezes, e o resultado sumarizado pode ser visto na Figura 11. Os resultados numéricos são apresentados na Tabela 1.

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

Tabela I

RESULTADOS NUMÉRICOS - MINIMIZAÇÃO DO TEMPO DE ENTREGA.

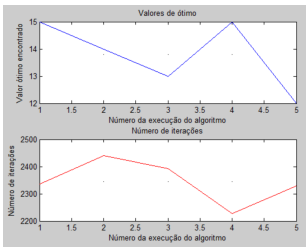


Figura 11. Resultado final para 5 iterações - Minimização do Tempo de Entrega.

# 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...

# REFERÊNCIAS

 H. Kopka and P. W. Daly, A Guide to ETEX, 3rd ed. Harlow England: Addison-Wesley, 1999.