

Otimização não linear

Isabel Espírito Santo

Departamento de Produção e Sistemas

Escola de Engenharia

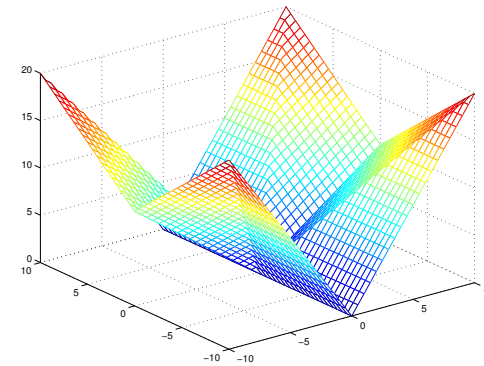
Universidade do Minho

iapinho@dps.uminho.pt

<http://www.norg.uminho.pt/iapinho/>

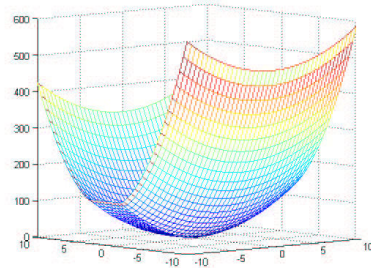
Problema não diferenciável

$$\min_{x \in \mathbb{R}^2} f(x) \equiv \sum_{i=1}^2 \min\{|x_i|, |x_1|\}$$



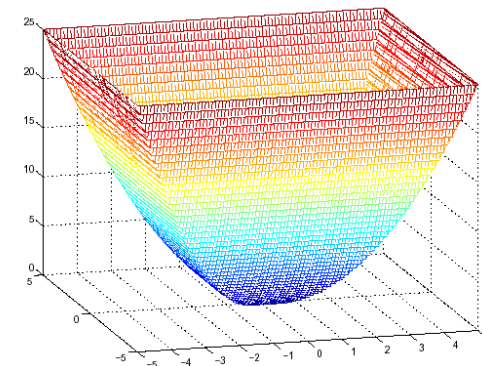
Problema não diferenciável

$$\min_{x \in \mathbb{R}^2} f(x) \equiv \max\{(x_1 - 1)^2, x_1^2 + 4(x_2 - 1)^2\}$$



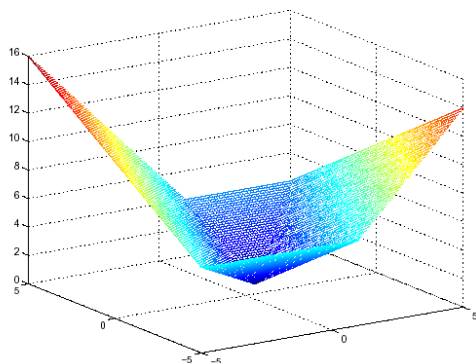
Problema não diferenciável

$$\min_{x \in \mathbb{R}^2} f(x) \equiv \max\{x_1^2, x_2^2\}$$



Problema não diferenciável

$$\min_{x \in \mathbb{R}^2} f(x) \equiv |x_1 - 1| + |x_1 - x_2|$$



Método de Nelder-Mead

O método de Nelder-Mead (NM) é iterativo e define em cada iteração um **simplex** - poliedro.

Em \mathbb{R}^n , sejam $x_1, x_2, \dots, x_n, x_{n+1}$ - $n + 1$ pontos - os vértices do simplex de dimensão n .

Notação:

$$S_k = \langle X_1, X_2, \dots, X_n, X_{n+1} \rangle$$

representa o simplex da iteração k em que os vértices já estão ordenados por ordem crescente dos valores da função objectivo, isto é, $f(X_1) \leq f(X_2) \leq \dots \leq f(X_n) \leq f(X_{n+1})$;

Método de Nelder-Mead

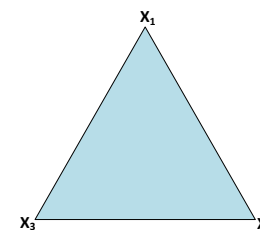
sendo

- X_1 - o melhor vértice
- X_n - o segundo pior vértice
- X_{n+1} - o pior vértice

Por exemplo, em \mathbb{R}^2 , o simplex formado pelos $n + 1 (= 3)$ pontos define um triângulo. Em \mathbb{R}^3 , um simplex é um tetraedro.

Nota: Um simplex diz-se regular se as suas arestas são iguais. Em \mathbb{R}^2 , um simplex regular é um triângulo equilátero.

Método de Nelder-Mead



Em cada iteração, definem-se pontos auxiliares - candidatos a vértices de um novo simplex - que serão aceites ou rejeitados comparando os correspondentes valores da função com $f(X_1)$, $f(X_n)$ e $f(X_{n+1})$.

Operações básicas na construção dos pontos auxiliares:

- refletir
- contrair
- expandir
- encolher

Método de Nelder-Mead

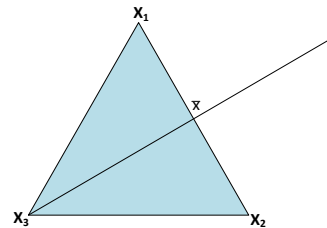
Seja

$$S_1 = \langle X_1, X_2, \dots, X_{n+1} \rangle$$

o simplex inicial já ordenado ($k = 1$).

Em cada iteração, começa-se por calcular o **centróide** do simplex, que é o ponto médio do hiperplano definido por X_1, X_2, \dots, X_n

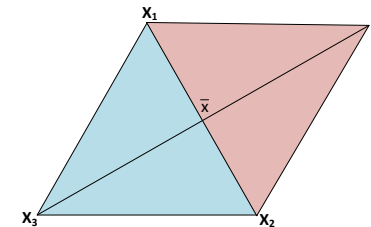
$$\bar{x} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n X_i$$



Método de Nelder-Mead

De seguida, calcula-se o **vértice refletido** (com $\alpha = 1$)

$$x_r = (1 + \alpha) \bar{x} - \alpha X_{n+1}$$



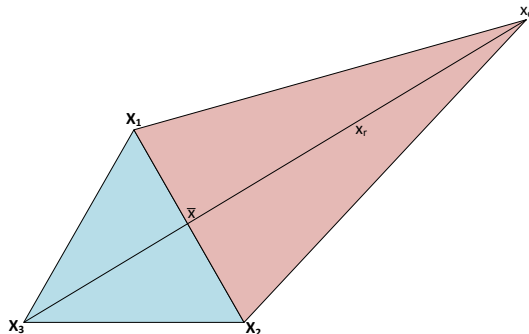
★ Se x_r for bom ($f(X_1) \leq f(x_r) < f(X_n)$) aceita-se x_r e $S_{k+1} = \langle X_1, X_2, \dots, X_n, x_r \rangle$ é o simplex para a iteração seguinte.

Método de Nelder-Mead

★ Se x_r for muito bom ($f(x_r) < f(X_1)$) faz-se uma expansão do simplex:

- cálculo do **vértice expandido** (com $\gamma = 2$)

$$x_e = \gamma x_r + (1 - \gamma) \bar{x}$$



Método de Nelder-Mead

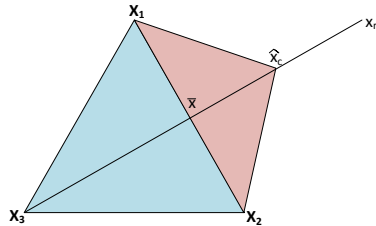
- Se x_e for muito bom ($f(x_e) < f(X_1)$) aceita-se x_e e $S_{k+1} = \langle X_1, X_2, \dots, X_n, x_e \rangle$
- Senão aceita-se x_r e $S_{k+1} = \langle X_1, X_2, \dots, X_n, x_r \rangle$

★ Se x_r for fraco ($f(X_n) \leq f(x_r) < f(X_{n+1})$) faz-se uma contração para o exterior:

Método de Nelder-Mead

- cálculo do **vértice contraído para o exterior** (com $\beta = 1/2$)

$$\hat{x}_c = \beta x_r + (1 - \beta) \bar{x}$$



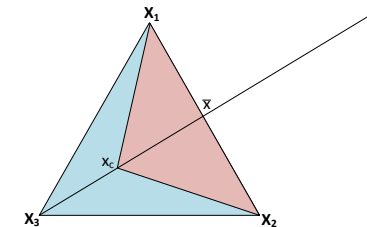
- Se \hat{x}_c for bom ($f(\hat{x}_c) < f(X_n)$) aceita-se \hat{x}_c e $S_{k+1} = \langle X_1, X_2, \dots, X_n, \hat{x}_c \rangle$
- Senão encolhe-se o simplex.

Método de Nelder-Mead

★ Se x_r for muito fraco ($f(x_r) \geq f(X_{n+1})$) faz-se uma **contração** para o interior:

- cálculo do **vértice contraído para o interior** (com $\beta = 1/2$)

$$x_c = \beta X_{n+1} + (1 - \beta) \bar{x}$$



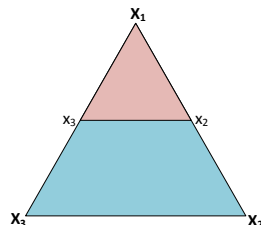
- Se x_c for bom ($f(x_c) < f(X_n)$) aceita-se x_c e $S_{k+1} = \langle X_1, X_2, \dots, X_n, x_c \rangle$

Método de Nelder-Mead

- Senão encolhe-se o simplex.
Encolher o simplex consiste em substituir cada um dos vértices X_i , $i = 2, \dots, n + 1$, pelo ponto médio do segmento que une esse X_i a X_1 , i.e.,

$$x_i = \frac{X_i + X_1}{2}$$

e $S_{k+1} = \langle X_1, x_2, \dots, x_n, x_{n+1} \rangle$.



Critério de paragem - NM

O **critério de paragem** consiste em verificar se o tamanho relativo do simplex já é inferior ou igual a uma quantidade pequena, $\varepsilon > 0$ (≈ 0), i.e., o processo iterativo para se

$$\frac{1}{\Delta} \max_{2 \leq i \leq n+1} \|X_i - X_1\|_2 \leq \varepsilon,$$

com $\Delta = \max(1, \|X_1\|_2)$.

Nota: Para verificar o critério de paragem é necessário que o simplex esteja **ordenado**.

Melhor aproximação - NM

Se o critério de paragem é verificado, o processo iterativo termina e o vértice do simplex com menor valor da função objetivo, X_1 , é considerado como a melhor aproximação calculada à solução.

Senão, o processo iterativo continua.

Nota: Diferentes implementações do método podem ter condições diferentes no critério de paragem.