Points intérieurs Introduction

Fabian Bastin DIRO Université de Montréal

Vitesse de convergence du simplexe

On sait que la procédure du simplexe converge vers une solution optimale (en supposant qu'au moins une telle solution existe) en un nombre fini d'étapes. Il n'est reste pas moins que ce nombre d'étapes peut être grand.

Peut-il arriver que le simplexe examine toutes les bases réalisables possibles? La réponse est malheureusement oui.

En général, le simplexe est une méthode rapide. Mais pour une instance donnée, nous n'avons aucune garantie.

Complexité : quantité de ressources requises par un calcul.

But : associer à un algorithme des mesures intrinsèques de ses exigences en temps de calcul. Grosso-modo, pour ce faire, nous avons besoin de définir

- une notion de la taille des entrées;
- un ensemble d'opérations de base;
- un coût pour chaque opération de base.

Si x est une entrée donnée, le coût de calcul C(x) avec l'entrée x est la somme des coûts de toutes les opérations de base utilisées au cours de ce calcul.

Soit \mathcal{A} un algorithme et \mathcal{J}_n l'ensemble de toutes les entrées de taille n. La fonction de coût de pire cas de \mathcal{A} est définie par

$$T_{\mathcal{A}}^{w}(n) = \sup_{x \in \mathcal{J}_n} C(x).$$

S'il existe une structure de probabilités définie sur \mathcal{J}_n , il est possible de définir le coût moyen comme

$$T_{\mathcal{A}}^{a}(n) = E_{x \in \mathcal{J}_{n}}[C(x)].$$

où $E_{x \in \mathcal{J}_n}$ est l'espérance sur \mathcal{J}_n .

Ce coût moyen est souvent plus difficile à obtenir.

Comment sélectionner les trois types d'objet définis plus haut pour l'analyse?

Pour les algorithmes que nous considérons ici, le choix évident est l'ensemble des quatre opérations algorithmiques de base : +, -, \times , /.

Sélectionner une notion de taille d'entrée et de coût pour les opérations de base dépend du type de données traitées par l'algorithme. Certains types peuvent être représentés à l'intérieur d'une quantité fixée de mémoire informatique, tandis que d'autres nécessitent une mémoire variable.

Un concept de base est celui de temps polynomial.

Un algorithme \mathcal{A} est dit algorithme en temps polynomial si $T_{\mathcal{A}}^{w}(n)$ est bornée supérieurement par un polynôme.

Un problème peut être résolu en temps polynomial s'il existe un algorithme en temps polynomial résolvant le problème.

La notion de temps moyen polynomial est définie similairement, en remplaçant $T_A^w(n)$ par $T_A^a(n)$.

La notion de temps polynomial est généralement prise comme la formalisation de l'efficacité en théorie de la complexité.

La méthode du simplexe n'est pas en temps polynomial

Soit $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$, $b \in \mathbb{R}^m$, $c \in \mathbb{R}^n$.

Le nombre d'étapes de pivots est typiquement un petit multiple de *n*. Toutefois, le nombre d'itérations requises peut être exponentiel.

Une forme de l'exemple de Klee-Minty est

$$\max_{x} \sum_{j=1}^{n} 10^{n-j} x_{j}$$
t.q. $2 \sum_{j=1}^{i-1} 10^{i-j} x_{j} + x_{i} \le 100^{i-1}, i = 1, ..., n$

$$x_{j} \ge 0, j = 1, ..., n.$$

Exemple de Klee-Minty

Considérons le cas n = 3.

$$\max_{x} 100x_1 + 10x_2 + x_3$$

$$x_1 \le 1$$

$$20x_1 + x_2 \le 100$$

$$200x_1 + 20x_2 + x_3 \le 10000$$

$$x_1 \ge 0, \ x_2 \ge 0, \ x_3 \ge 0.$$

Sous forme standard, cela donne m=3, n=6, comme nous devons ajouter 3 variables d'écart. On peut montrer que 7 pivots sont nécessaires.

Exemple de Klee-Minty

Sous la forme générale, cela donne $2^n - 1$ pivots.

Pour n=50, cela donne $2^{50}-1\approx 10^{15}$. Si on était capable de réaliser un million de pivots par seconde, il faudrait aux environs de 33 ans pour résoudre le problème.

Un peu d'histoire

Adapté de Javier Peña, https://www.stat.cmu.edu/~ryantibs/convexopt-S15/lectures/16-primal-dual.pdf

- Dantzig (1940s) : la méthode du simplexe.
- Klee et Minty (1960s).
- Khachiyan (1979): premier algorithm en temps polynomial pour la programmation linéaire.
- Karmarkar (1984): premier algorithme en temp polynomial pour la programmation linéaire.
- Renegar (1988): algorithme de points intérieurs pour la programmation linéaire basé sur Newton. Meilleure complexité théorique connue à ce jour.

Référence principale : Robert J. Vanderbei, *Linear Programming : Foundations and Extensions*, 5e édition, Springer, 2020, https://link.springer.com/book/10.1007/978-3-030-39415-8

Méthodes de points intérieurs : complémentarité

Pourquoi les problèmes linéaires sont-ils difficiles? En raison de la complémentarité!

Reprenons la paire primale-duale

$$\min_{x} c^{T}x$$
s.c. $Ax = b$

$$x \ge 0,$$

$$\max_{\lambda} b^{T}\lambda$$
s.c. $A^{T}\lambda + t = c$.
$$t > 0$$

Nous avions obtenu

$$t_i x_i = 0, \ i = 1, \ldots, n.$$

Méthodes de points intérieurs : complémentarité

On peut aussi le voir sur la forme symétrique :

$$\min_{x} c^{T}x$$
s.c. $Ax - u = b$

$$x \ge 0, \ u \ge 0.$$

$$\max_{\lambda} b^{T} \lambda$$
s.c. $A^{T} \lambda + t = c$.
$$\lambda \ge 0, t \ge 0.$$

Dans ce cas, nous avons

$$t_i x_i = 0, i = 1, ..., n$$
 $\lambda_i u_i = 0, j = 1, ..., m$.

Notation matricielle

On ne peut écrire tx = 0, comme le produit tx est indéfini.

Réécriture :

$$x = \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \\ \vdots \\ x_n \end{pmatrix} \Rightarrow \begin{pmatrix} x_1 \\ & x_2 \\ & & x_3 \\ & & & \ddots \\ & & & & x_n \end{pmatrix}$$

Les conditions de complémentarité peuvent alors être réécrites comme

$$XTe = 0$$
, $U\Lambda e = 0$.

Conditions d'optimalité

$$Ax - u = b$$

$$A^{T}\lambda + t = c$$

$$XTe = 0$$

$$U\Lambda e = 0$$

$$x, \lambda, t, u \ge 0.$$

Ignorons (temporairement) les contraintes de non-négativité. Nous avons 2n + 2m équations, à 2n + 2m inconnues.

Soucis : le système n'est pas linéaire. La non-linéarité des conditions de complémentarité rend le problème de programmation linéaire fondamentalement plus difficile que la résolution d'un système d'équations linéaires.

Conditions d'optimalité : μ -complémentarité

En plus d'ignorer les contraintes de non-négativité, on va modifier les contraintes de complémentarité en utilisant un paramètre $\mu>0$:

$$Ax - u = b$$

$$A^{T}\lambda + t = c$$

$$XTe = \mu e$$

$$U\Lambda e = \mu e.$$

Les paires de variables primales duales contiennent deux variables de même nature et fixer la valeur d'une variable fixe la seconde (alors qu'une valeur nulle laisse l'autre variable indéterminée).

Direction de recherche

Débuter avec une solution initiale positive (x, λ, u, t) .

On va introduire des directions de recherche

$$\Delta x$$
, $\Delta \lambda$, Δu , Δt ,

et on réécrit les équations précédentes avec

$$x + \Delta x$$
, $\lambda + \Delta \lambda$, $u + \Delta u$, $t + \Delta t$,

Cela donne

$$A(x + \Delta x) - (u + \Delta u) = b$$

$$A^{T}(\lambda + \Delta \lambda) + (t + \Delta t) = c$$

$$(X + \Delta X)(T + \Delta T)e = \mu e$$

$$(U + \Delta U)(\Lambda + \Delta \Lambda)e = \mu e.$$

Direction de recherche

On réarrange avec les variables " Δ " à gauche, les autres termes à droite, et on "jette" les termes non-linéaires :

$$A\Delta x - \Delta u = b - Ax + u$$

$$A^{T} \Delta \lambda + \Delta t = c - A^{T} \lambda - t$$

$$T\Delta X + X\Delta T = \mu e - TXe$$

$$U\Delta \Lambda + \Lambda \Delta U = \mu e - U\Lambda e.$$

C'est un système linéaire de 2m + 2n équations à 2m + 2n inconnues, que nous pouvons résoudre, pour définir

$$x \leftarrow x + \alpha \Delta x$$
$$\lambda \leftarrow \lambda + \alpha \Delta \lambda$$
$$u \leftarrow u + \alpha \Delta u$$
$$t \leftarrow t + \alpha \Delta t$$

Forcer la convergence

Prendre une plus petite value de μ pour la prochaine itération.

Répéter à partir du début, jusqu'à ce que la solution courante satisfasse, avec une certaine tolérance, les conditions d'optimalité suivantes;

- Réalisabilité primale : b Ax + u = 0;
- Réalisabilité duale : $c A^T \lambda t = 0$;
- Écart de dualité : $b^T \lambda c^T x = 0$.

Forcer la convergence

Théorème

- La non-réalisabilité primale devient plus petite d'un facteur $1-\alpha$ à chaque itération.
- La non-réalisabilité duale devient plus petite d'un facteur $1-\alpha$ à chaque itération.
- Si le primal et le dual sont réalisable, l'écart de dualité diminue d'un facteur $1-\alpha$ à chaque itération (si $\mu=0$, et une convergence légèrement plus lente si $\mu>0$).

Pas si simple!

L'algorithme travaille itérativement, en calcul un pas à chaque itération, mais comment est-mis à jour le paramètre α ? Comment choisir et mettre à jour μ ?

Méthode affine primale

Section basée sur les notes de Gilles Savard : http://www.iro.umontreal.ca/~marcotte/Ift6511/Pts_interieurs.pdf.
Voir aussi https://nptel.ac.in/courses/106108056/
module9/LinearProgramming_IV.pdf

- Présentée uniquement comme introduction aux méthodes de points intérieurs.
- Méthode simple et relative efficacité pratique.
- La complexité polynomiale n'est pas connue pour l'approche primale (ou duale).
- Analyse de convergence complexe.
- Publié pour la première en 1967 par I. I. Dikin, mais ignoré jusqu'au milieu des années 1980.

Principe

L'approche consiste à calculer une direction de descente (i.e. qui permet de réduire la valeur de l'objectif) qui n'approche pas trop rapidement de la frontière.

Trois étapes :

- 1. calcul de la direction de descente,
- 2. calcul du pas,
- 3. calcul de la transformation affine.

Intérieur de l'ensemble des contraintes

Considérons l'ensemble réalisable défini de manière général par des contraintes d'égalité et des contraintes d'inégalité :

$$\mathcal{A} = \left\{ x \,\middle|\, \begin{cases} g_i(x) = 0, & i = 1, \dots, m \\ h_j(x) \ge 0, & j = 1, \dots, n \end{cases} \right\}$$

L'intérieur de A, noté notamment intA, est

$$int \mathcal{A} = \left\{ x \,\middle|\, egin{cases} g_i(x) = 0, & i = 1, \dots, m \\ h_j(x) > 0, & j = 1, \dots, n \end{cases}
ight\}$$

Avec un problème linéaire sous forme standard, nous avons

$$\mathcal{A} = \{ x \mid Ax = b, \ x \ge 0 \}$$

et

$$int A = \{x \mid Ax = b, x > 0\}.$$



Formulation

Considérons à nouveau le primal

$$\min_{x} c^{T} x$$
t.q. $Ax = b$

$$x \ge 0,$$

avec A de rang plein. On suppose aussi que $\mathcal A$ et $int\mathcal A$ sont non vides.

Direction de descente

Soit x_c le point courant t.q.

$$Ax_c = b, \ x_c > 0.$$

On cherche

$$x^+ = x_c + \alpha \Delta x$$
 t.q. $c^T x^+ \le c^T x_c$, $A x^+ = b$.

Le déplacement doit donc vérifier

$$c^{T} \Delta x \le 0$$

 $Ax^{+} = A(x_{c} + \alpha \Delta x) = b$

Direction de descente

Sous l'hypothèse que $\alpha > 0$, Δx doit être dans le noyau de A, i.e.

$$\Delta x \in \mathcal{N}(A) = \{ x \in \mathcal{R}^n \mid Ax = 0 \}.$$

La direction de plus forte descente est donnée par

$$\begin{aligned} & \underset{\Delta x}{\min} \ c^T \Delta x \\ & \text{t.q.} \ A \Delta x = 0 \\ & \|\Delta x\| = 1. \end{aligned}$$

La solution est

$$\frac{\operatorname{proj}_{A}(-c)}{\|\operatorname{proj}_{A}(-c)\|} = \Delta x,$$

 $\operatorname{proj}_A(\cdot)$ étant la matrice orthogonale de projection sur le noyau de A.

Direction de descente

Comme A est de plein rang et en oubliant la normalisation, il est possible de montrer que

$$\Delta x = \operatorname{proj}_{A}(-c) = -(I - A^{T}(AA^{T})^{-1}A)c.$$

Note : une matrice orthogonale de projection P sur le noyau de A vérifie les propriétés suivantes :

$$AP = 0$$

$$P = P^{T}$$

$$P^{2} = P \qquad \text{(matrice idempotente)}.$$

Notons
$$P = I - A^T (AA^T)^{-1}A$$
. Alors
$$c^T \Delta x = -c^T Pc = -c^T P^2 c = -\|Pc\|_2^2 \le 0.$$

Longueur de pas

Le taux de décroissance est constant dans la direction Δx . Le pas maximal est limité par les contraintes de non-négativité. De plus, la transformation affine qui nous permettra de centrer le point n'est pas définie sur la frontière.

Il suffit de choisir

$$\alpha = \gamma \alpha_{\mathsf{max}},$$

avec $0 < \gamma < 1$, et

$$\alpha_{\max} = \min_{\Delta x_i < 0} \frac{-(x_c)_i}{\Delta x_i}.$$

En pratique, on choisit $\gamma=0.995$. Si $\Delta x\geq 0$ et $\Delta x\neq 0$, le problème est non borné.

Transformation affine

- Il s'agit de faire une mise à l'échelle afin que le nouveau point x⁺ soit loin de la frontière définie par x ≥ 0.
- Un point idéal serait le vecteur unitaire e. Ainsi, on cherche une transformation affine qui transforme x⁺ en e. La matrice de transformation est simplement l'inverse de la matrice diagonale dont les composantes sont les mêmes que celles de x⁺ (qui sont > 0). Notons cette matrice par X. On a alors X⁻¹x⁺ = e, et notons

$$X^{-1}x = \overline{x}$$
.

Dans l'espace transformé, le programme devient

$$\min_{\overline{x}} c^T X \overline{x} = \overline{c}^T \overline{x}$$
t.q. $AX \overline{x} = \overline{A} \overline{x} = b$
 $\overline{x} > 0$.

Calcul du nouveau point

Dans l'espace- \overline{x} , on obtient

$$\Delta \overline{x} = \operatorname{proj}_{\overline{A}}(-\overline{c})$$

$$= -(I - \overline{A}^{T}(\overline{AA}^{T})^{-1}\overline{A})\overline{c}$$

$$= -(I - XA^{T}(AX^{2}A^{T})^{-1}AX)Xc$$

et

$$\overline{x}^+ = \overline{x}_c + \alpha \Delta \overline{x},$$

d'où

$$x^{+} = X\overline{x}^{+}$$

$$= x_{c} + \alpha X \Delta \overline{x}$$

$$= x_{c} - \alpha X (I - XA^{T} (AX^{2}A^{T})^{-1}AX)Xc.$$

Convergence

Supposons A plein rang, qu'il existe un point strictement intérieur et que la fonction objectif est non constante sur le domaine réalisable. Alors

- 1. Si le problème primal et le problème dual sont non dégénérés, alors pour tout $\gamma < 1$, la suite générée par l'algorithme converge vers une solution optimale.
- 2. Pour $\gamma \leq 2/3$, la suite produite par l'algorithme converge vers une solution optimale (y compris en présence de dégénérescence).

Preuve: admis!

Critère d'arrêt

Basé sur la satisfaction des conditions d'optimalité.

Considérons d'abord le cas non dégénéré (primal et dual).

Programme dual:

$$\max_{y,s} b^{T} y$$

t.q. $A^{T} y + s = c$
 $s \ge 0$.

Soit x_k la solution courante et considérons le programme

$$\min_{y,s} ||X_k s||$$
t.q. $A^T y + s = c$

$$s \ge 0.$$

Critère d'arrêt

Problème non linéaire!

Il est possible de montrer que la solution est donnée par

$$y_k = (AX_k^2 A^T)^{-1} AX_k^2 c$$

$$s_k = c - A^T yk$$

Dès lors

$$s_k = c - A^T (AX_k^2 A^T)^{-1} AX_k^2 c = (I - A^T (AX_k^2 A^T)^{-1} AX_k^2) c$$

et

$$-X_{k}^{2}s_{k} = -X_{k}^{2}(I - A^{T}(AX_{k}^{2}A^{T})^{-1}AX_{k}^{2})c$$

= $-X_{k}(I - X_{k}A^{T}(AX_{k}^{2}A^{T})^{-1}AX_{k})X_{k}c$
= Δx_{k} .

Le vecteur dual est obtenu comme sous-produit du calcul de la direction de descente.

Convergence

Sous l'hypothèse de non dégénérescence primale et duale, la solution (y_k, s_k) converge vers la solution optimale duale lorsque x_k converge vers la solution optimale primale.

Dans ce cas, un critère d'arrêt peut être défini sur la norme du vecteur de complémentarité.

Dans le cas dégénéré, la convergence de (y_k, s_k) n'est pas assurée, et un critère d'arrêt classique sur l'amélioration successive de deux itérés est utilisé.

Algorithme

Soit $\gamma \in (0,1)$, $\epsilon > 0$ et un point initial x_0 . Poser

$$x_c := x_0$$
$$\Delta c := \epsilon |c^T x_c| + 2$$

Tant que $\Delta c > \epsilon \max\{|c^T x_c|, 1\}$ répéter

$$X := X_c$$

$$\Delta x := -X(I - XA^T (AX^2 A^T)^{-1} AX) Xc$$

$$\alpha := \gamma \min_{\Delta x_i < 0} \frac{-(x_c)_i}{\Delta x_i}$$

$$x^+ := x_c + \alpha \Delta x$$

$$\Delta c := c^T x_c - c^T x^+$$

$$x_c := x^+.$$

Algorithme

On peut légèrement simplifier les opérations comme suit. Soit $\gamma \in (0,1)$, $\epsilon > 0$ et un point initial x_0 . Poser

$$x_c := x_0$$
$$\Delta c := \epsilon |c^T x_c| + 2$$

Tant que $\Delta c > \epsilon \max\{|c^T x_c|, 1\}$ répéter

$$X := X_c$$

$$\Delta x := -(I - XA^T (AX^2 A^T)^{-1} AX) Xc$$

$$\alpha := \gamma \min_{\Delta x_i < 0} \frac{-1}{\Delta x_i}$$

$$x^+ := x_c + \alpha X \Delta x$$

$$\Delta c := c^T x_c - c^T x^+$$

$$x_c := x^+.$$

Initialisation

Voir Vanderbei, Chapitre 21, Section 5.