### Metaheurísticas

Seminario 4. Técnicas basadas en trayectorias para el Problema de Asignación Cuadrática (QAP) y el Aprendizaje de Pesos en Carácterísticas (APC). Evolución Diferencial para el APC

### Trayectorias Simples

- Esquema General del Algoritmo de Enfriamiento Simulado
- Un Algoritmo de Enfriamiento Simulado para el QAP y el APC

### 2. Trayectorias Múltiples

- Esquema General de los Algoritmos GRASP e ILS
- Un Algoritmo GRASP para el QAP
- Un Algoritmo ILS para el QAP y el APC

#### 3. Evolución Diferencial

- Esquema General de un Algoritmo de Evolución Diferencial
- Algoritmo de Evolución Diferencial para el APC

### Algoritmo de Enfriamiento Simulado

```
Procedimiento Simulated Annealing (\Delta f para minimizar)
Start
 T \leftarrow T_0; s \leftarrow \text{GENERATE}(); Best Solution \leftarrow s;
 Repeat
     For cont = 1 to L(T) do /* Inner loop
      Start
      s' \leftarrow \text{NEIGHBORHOOD\_OP}(s); /* A single move
      \Delta f = f(s') - f(s);
      If ((\Delta f < 0)) or (U(0,1) \le \exp(-\Delta f/k \cdot T)) then
         s \leftarrow s';
         If COST(s) is better than COST(Best Solution)
            then Best Solution \leftarrow s;
      End
     T \leftarrow g(T); /* Cooling scheme. The classical one is geometric: T \leftarrow \alpha \cdot T
 until (T \leq T_f); /* Outer loop
 Return(Best Solution);
End
```

## Enfriamiento Simulado para el QAP

■ **Representación**: Problema de asignación: una permutación  $\pi$ =[ $\pi$ (1), ...,  $\pi$ (n)] en el que las posiciones del vector i=1,...,n representan las unidades y los valores  $\pi$ (1), ...,  $\pi$ (n) contenidos en ellas las localizaciones. Permite verificar las restricciones

■ Operador de vecino de intercambio y su entorno: El entorno de una solución  $\pi$  está formado por las soluciones accesibles desde ella a través de un movimiento de intercambio

Dada una solución (asignación de unidades a localizaciones) se escogen dos unidades distintas y se intercambia la localización asignada a cada una de ellas  $(Int(\pi,i,j))$ :

$$\pi = [\pi(1), ..., \pi(i), ..., \pi(j), ..., \pi(n)]$$
 $\pi' = [\pi(1), ..., \pi(j), ..., \pi(i), ..., \pi(n)]$ 

## Enfriamiento Simulado para el QAP

- Exploración del vecindario: En cada iteración del bucle interno se genera una única solución vecina, de forma aleatoria, y se compara con la actual. No se usa el don't look bits de la búsqueda local
- Esquema de enfriamiento: esquema de Cauchy modificado
- Condición de enfriamiento L(T): cuando se genere un número máximo de soluciones vecinas, máx\_vecinos, o cuando se acepte un número máximo de los vecinos generados, máx\_éxitos
- Condición de parada: cuando se alcance un número máximo de iteraciones o cuando el número de éxitos en el enfriamiento actual sea 0

### Enfriamiento Simulado para el APC

- Representación: vector de números reales con pesos de características y la posibilidad de eliminarlas, igual que en prácticas anteriores
- Operador de generación de vecinos: mutación normal, como en la BL
- Exploración del vecindario: En cada iteración del bucle interno se genera una única solución vecina, de forma aleatoria, y se compara con la actual
- Esquema de enfriamiento: esquema de Cauchy modificado
- Condición de enfriamiento L(T): cuando se genere un número máximo de soluciones vecinas, máx\_vecinos, o cuando se acepte un número máximo de los vecinos generados, máx\_éxitos
- Condición de parada: cuando se alcance un número máximo de iteraciones o cuando el número de éxitos en el enfriamiento actual sea 0

### Procedimiento GRASP

### **Procedimiento GRASP**

Repetir Mientras (no se satisfaga el criterio de parada)

S ← Construcción Solución Greedy Aleatorizada ()

S' ← Búsqueda Local (S)

Actualizar (S', Mejor\_Solución)

Devolver (Mejor\_Solución)

**FIN-GRASP** 

# Procedimiento GRASP

### Construcción Solución Greedy Aleatorizada ()

- ✓ En cada iteración de su proceso constructivo de la solución, un algoritmo greedy básico:
  - ✓ construye una lista con los candidatos factibles (las posibles componentes a escoger de acuerdo con la solución construida hasta el momento y las restricciones del problema): Lista de Candidatos (LC),
  - ✓ los evalúa de acuerdo a una función de selección (que mide su calidad/preferencia para ser escogidos), y
  - ✓ selecciona siempre el candidato de mejor calidad de la LC
- ✓ Los algoritmos GRASP añaden aleatoriedad al procedimiento anterior. La única diferencia es que en cada iteración:
  - ✓ No se consideran todos los candidatos posibles sino sólo los de mejor calidad: Lista Restringida de Candidatos (LRC). El tamaño de esa lista puede ser fijo o variable en función de un umbral de calidad
  - ✓ El elemento seleccionado se escoge aleatoriamente de la RCL para inducir diversidad, independientemente de la calidad de los candidatos

### Problema de Asignación Cuadrática (QAP)

### ■ Problema de la asignación cuadrática, *QAP*:

Dadas n unidades y n localizaciones posibles, el problema consiste en determinar la asignación óptima de las unidades en las localizaciones conociendo el flujo existente entre las primeras y la distancia entre las segundas

$$QAP = \min_{S \in \Pi_N} \left( \sum_{i=1}^n \sum_{j=1}^n f_{ij} \cdot d_{S(i)S(j)} \right)$$

#### donde:

- √ S es una solución candidata (una posible asignación de unidades a localizaciones) representada por una permutación de n elementos
- ✓  $f_{ij} \cdot d_{S(i)S(j)}$  es el coste de la asignación de la unidad  $u_i$  a la localización S(i) y  $u_j$  a S(j), calculado como el coste del recorrido del flujo que circula entre esas dos unidades i y j cuando están situadas en las localizaciones S(i) y S(j)

Variante de: Y. Li, P.M. Pardalos, M.G.C. Resende. A greedy randomized adaptive search procedure for the quadratic assignment problem. In: P.M. Pardalos and H. Wolkowicz (Eds.), Quadratic assignment and related problems, 1994, pp. 237-261

- Los candidatos son las asignaciones unidad-localización factibles. La función de selección mide su coste de interacción  $f_{ij} \cdot d_{kl}$  (a menor coste, más preferencia). Se busca asociar unidades de gran flujo con localizaciones céntricas
- El procedimiento de construcción de la solución greedy aleatorizada tiene dos etapas:
  - Etapa 1: Se toma la primera decisión, en la que se asignan conjuntamente dos unidades a dos localizaciones en un solo paso. Se consideran los potenciales de flujo y distancia de unidades y localizaciones para escoger el par de asignaciones en una decisión greedy aleatorizada
  - Etapa 2: Se toman las n-2 decisiones restantes asignando una unidad a una localización en cada paso

Se escoge la asignación factible con el mínimo coste de interacción con respecto a las asignaciones realizadas hasta ahora de acuerdo a una decisión *greedy* aleatorizada

### Etapa 1:

- Se dispone de dos LCs, una para las unidades LC<sub>u</sub> y otra para las localizaciones LC<sub>l</sub>. Ambas listas contienen inicialmente las n unidades y las n localizaciones, respectivamente
- La función de selección será el potencial de flujo/distancia de las unidades, calculado como:

$$\hat{f}_{i} = \sum_{j=1}^{n} (f_{ij} + f_{ji}) \quad ; \quad \hat{d}_{k} = \sum_{l=1}^{n} (d_{kl} + d_{lk})$$

 En el greedy, la decisión sería escoger el mejor candidato de cada LC, es decir, asignar la unidad de mayor potencial de flujo con la localización de menor distancia potencial

- En el GRASP, las dos LRCs, LRC<sub>u</sub> y LRC<sub>l</sub>, son de tamaño variable e incluyen todos los candidatos de la LC correspondiente cuyo coste iguala o supera un umbral de calidad:
  - LRC<sub>u</sub>: Como los candidatos son mejores cuánto más alto sea el potencial de flujo, el umbral es  $\mu = d_{max} \alpha \cdot (d_{max} d_{min})$ , donde d\_max es el mayor valor de flujo potencial de los candidatos de LC<sub>u</sub> y d\_min el menor
  - LRC<sub>|</sub>: Como los candidatos son mejores cuánto más bajo sea el potencial de distancia, el umbral es  $\mu = d_min + \alpha \cdot (d_max d_min)$ , donde d\_max es la mayor distancia potencial de los candidatos de LC<sub>|</sub> y d\_min la menor
- Se escogen aleatoriamente dos candidatos de cada LRC, se asocian el primero escogido de la LRC<sub>u</sub> u<sub>i</sub> con el primero de la LRC<sub>l</sub> l<sub>k</sub>; y luego el segundo de la LRC<sub>u</sub> u<sub>i</sub> con el segundo de la LRC<sub>l</sub> l<sub>l</sub>
- Se guardan las dos asignaciones unidad-localización generadas de este modo en la solución parcial,  $S = \{(u_i, l_k), (u_i, l_i)\}$

### Etapa 2:

- En la segunda etapa, se escoge una sola asignación unidad-localización en cada paso
- La LC está formada por todas las asignaciones factibles  $(u_i, l_k)$ , es decir, todos los pares unidad-localización en los que **ninguna de ellas** esté incluida aún en la solución parcial  $S = \{(u_{i1}, l_{k1}), ..., (u_{iz}, l_{kz})\}$
- La segunda etapa comienza con |S|=2, las dos asignaciones realizadas en la primera etapa
- La función de selección greedy mide el coste de añadir la asignación candidata (u<sub>i</sub>,l<sub>k</sub>) a las asignaciones ya realizadas, almacenadas en la solución actual S, calculado como:

$$C_{ik} = \sum_{(j,l)\in S} f_{ij} \cdot d_{kl}$$

- Los candidatos con menor valor de la función son preferibles
- De nuevo, la LRC es de tamaño variable e incluye todas las asignaciones factibles de LC cuyo coste es menor o igual que el umbral de calidad  $\mu$  = Cmin +  $\alpha$  · (Cmax Cmin), donde Cmin es el menor coste de los candidatos de LC y Cmax el mayor
- Se escoge aleatoriamente una asignación unidad-localización candidata de la LRC y se añade a la solución parcial  $S \leftarrow S \cup \{(u_i, l_k)\}$
- En cada nuevo paso del algoritmo hay que actualizar la LC, eliminando las asignaciones consideradas en el paso anterior, y construir la nueva LRC recalculando los costes para los candidatos factibles restantes y aplicando el umbral para filtrar los candidatos a emplear
- El proceso constructivo termina tras n-2 pasos de la segunda etapa, cuando ya se han tomado las n decisiones necesarias

## Procedimiento ILS

```
Comienzo-ILS
  S<sub>o</sub> ← Generar-Solución-Inicial
  S \leftarrow Búsqueda Local (S_0)
  Repetir
     S' ← Modificar (S, historia) %Mutación
     S" ← Búsqueda Local (S')
     Actualizar (S, Mejor_Solución)
  Hasta (Condiciones de terminación)
Devolver Mejor_Solución
Fin-ILS
```

# ILS para el QAP

- Representación de orden: permutación  $\pi$ =[ $\pi$ (1), ...,  $\pi$ (n)] en el que las posiciones del vector i=1,...,n representan las unidades y los valores  $\pi$ (1), ...,  $\pi$ (n) contenidos en ellas las localizaciones
- Solución inicial: aleatoria
- Operador de mutación: Usaremos el operador de vecino de sublista aleatoria de tamaño fijo t, consistente en seleccionar una cadena consecutiva de asignaciones y reasignarlas aleatoriamente Para provocar un cambio brusco, obligaremos a que la sublista tenga un tamaño importante: t = n/4
- Algoritmo de búsqueda local: la BL-QAP de la Práctica 1
- Criterio de aceptación: se sigue el "criterio del mejor", siempre se aplica la mutación sobre la mejor solución encontrada hasta ahora

### ILS para el APC

- Representación real: Vector real W de tamaño n, donde  $w_i \in [0, 1]$ , con la posibilidad de eliminar características
- Solución inicial: aleatoria
- Operador de mutación: Cada vez que se muta, se aplica la mutación normal a  $t=0.1\cdot n$  características con mayor  $\sigma$
- Función objetivo: La agregación de las tasas de clasificación y de reducción empleada hasta el momento
- Algoritmo de búsqueda local: la BL-APC de la Práctica 1
- Criterio de aceptación: se sigue el "criterio del mejor", es decir, siempre se aplica la mutación sobre la mejor solución encontrada hasta el momento

# Evolución Diferencial

```
Procedure DE/rand/1 – Rec. Binomial {
 t = 0;
 Initialize Pop(t); /* of |Pop(t)| Individuals */
 Evaluate Pop(t);
 While (Not Done)
 {for i = 1 to |Pop(t)| do}
        {parent1, parent2, parent3} = Select_3_Parents(Pop(t));
        for k = 1 to n do /* n genes per Individual */
          if (random < CR) /* CR is crossover constant in [0,1] */
             Offspring<sub>ik</sub> = parent1<sub>ik</sub> + F \cdot (parent2_{ik} - parent3_{ik});
          else
            Offspring<sub>ik</sub> = Individual<sub>ik</sub> in Pop(t);
     end /* for k */
    Evaluate(Offspring;);
   end /* for i */
   Pop(t+1) = \{j \mid Offspring_i \text{ is\_better\_than Individual}_i\} \cup
             {k | Individual<sub>k</sub> is_better_than Offspring<sub>k</sub>};
   t = t + 1;
```

# Evolución Diferencial para APC

- Población inicial: generada aleatoriamente.
- Modelos a implementar:

DE/rand/1: 
$$\mathbf{V}_{i,G} = \mathbf{X}_{r_1,G} + F \cdot \left( \mathbf{X}_{r_2,G} - \mathbf{X}_{r_3,G} \right)$$
DE/current-to-best/1: 
$$\mathbf{V}_{i,G} = \mathbf{X}_{i,G} + F \cdot \left( \mathbf{X}_{best,G} - \mathbf{X}_{i,G} \right) + F \cdot \left( \mathbf{X}_{r_1,G} - \mathbf{X}_{r_2,G} \right)$$

Recombinación Binomial:

$$u_{j,i,g} = \begin{cases} v_{j,i,g} & \text{if } \text{rand}_j[0,1] \leq Cr \text{ or } j = j_{\text{rand}} \\ x_{j,i,g} & \text{otherwise} \end{cases}$$

18

- Reemplazamiento: uno a uno
- Función objetivo: La agregación de las tasas de clasificación y de reducción empleada hasta el momento