# Stage Optimisation

## Javier Peña Castaño

## August 2025

## Introduction

Le problème du sac à dos quadratique binaire (0–1 QKP) consiste à maximiser une fonction quadratique pseudo-booléenne avec des coefficients positifs, sous une contrainte de capacité linéaire.

Dans ce rapport, nous présentons une méthode exacte pour calculer une borne supérieure pour le QKP, dérivée d'une décomposition lagrangienne afain de résoudre ce problème. Elle permet de trouver l'optimum pour des instances comportant jusqu'à 150 variables, quelle que soit leur densité, et jusqu'à 300 variables pour des densités moyennes ou faibles.

Dans le cadre de ce stage, nous allons nous concentrer sur le calcul de la borne supérieure (UB), étape par étape, en utilisant la décomposition lagrangienne.

Voici la formulation du problème :

$$Maximiserf(x) = \sum_{i=1}^{n} c_i x_i + \sum_{i=1}^{n-1} \sum_{j=i+1}^{n} c_{ij} x_i x_j$$

$$S.C \sum_{i=1}^{n} a_i x_i \le b, \quad x_i \in \{0, 1\}$$

Voici quelques notations:

- $X = \{x_1, x_2, \dots, x_n\}$  est l'ensemble des variables du problème,
- $\{X_1, X_2, \dots, X_p\}$  est une partition de X  $(1 \le p \le n)$ . Chaque  $X_k$  est appelé le *cluster* k,
- $Y_k = X \setminus X_k$ ,
- $I_k$  (resp.  $J_k$ ) est l'ensemble des indices des variables de  $X_k$  (resp.  $Y_k$ ),
- $x_{I_k}$  est le vecteur des variables  $x_i$ ,  $i \in I_k$  (appelées variables *compliquantes*),
- cl(i) est l'indice du cluster contenant la variable  $x_i$ .

## Semaine 1

Lecture de l'article de base sur le stage, compréhension de toutes les méthodes et familiarisation avec le sujet. Recherches complémentaires en lien avec cette thématique.

## Semaine 2

Début de l'implémentation du code du calcul de la première borne supérieure, en divisant le problème en clusters de 5 variables. Ensuite, on calcule la borne supérieure de chaque cluster par énumération, en calculant sépraément la partie linéaire :

$$\sum_{i=1}^{n} c_i x_i$$

et la partie quadratique:

$$\sum_{i=1}^{n-1} \sum_{j=i+1}^{n} c_{ij} x_i x_j$$

tout en respectant la contrainte suivante :

$$\sum a_i x_i \le b$$

La première borne supérieure va correspondre à la somme des bornes supérieures de chaque cluster, qui va être toujours supérieur a la borne optimale recherché.

### Semaine 3

## Codage des étapes 3, 4 et 5 du calcul de la borne supérieure

Durant cette semaine, j'ai implémenté les étapes suivantes du calcul de la borne supérieure dans le cadre de la décomposition lagrangienne.

## Implémentation de la fonction $L_k(x_{I_k}, y_{J_k}^k, \lambda, \mu)$

La fonction suivante a été codée :

$$L_{k}(x_{I_{k}}, y_{J_{k}}^{k}, \lambda, \mu) = \sum_{i \in I_{k}} \left( c_{i} + \sum_{h \neq k} \lambda_{i}^{h} \right) x_{i} - \sum_{j \in J_{k}} \lambda_{j}^{k} y_{j}^{k}$$

$$+ \sum_{i \in I_{k}} \sum_{i' \in I_{k} i' \neq i} \frac{1}{2} c_{ii'} x_{i} x_{i'}$$

$$+ \sum_{i \in I_{k}} \sum_{j \in J_{k} j > i} \left( \frac{1}{2} c_{ij} + \mu_{ij} \right) x_{i} y_{j}^{k} + \sum_{i \in I_{k}} \sum_{j \in J_{k} j < i} \left( \frac{1}{2} c_{ij} - \mu_{ij} \right) x_{i} y_{j}^{k}.$$

Cette fonction est essentielle car elle est utilisée dans le calcul de la borne supérieure duale via la fonction  $w(\lambda, \mu)$  suivante :

$$w(\lambda, \mu) = \sum_{k=1}^{p} \max \left\{ L_k(x_{I_k}, y_{J_k}^k, \lambda, \mu) : x_{I_k}, y_{J_k}^k ; S.C(4), (5), (6) \right\}.$$

### Fonction duale $w(\lambda, \mu)$

La fonction duale  $w(\lambda, \mu)$  est centrale dans la méthode de décomposition lagrangienne. Elle est définie comme suit :

$$w(\lambda, \mu) = \sum_{k=1}^{p} \max \left\{ L_k(x_{I_k}, y_{J_k}^k, \lambda, \mu) : x_{I_k}, y_{J_k}^k ; SC(4), (5), (6) \right\}.$$

Cette fonction représente une borne inférieure (dual bound) sur le problème initial, obtenue par relaxation de certaines contraintes à l'aide de multiplicateurs de Lagrange.

#### Implémentation Deux versions de cette fonction ont été programmées :

- Version 1 : Évalue uniquement la valeur de  $w(\lambda, \mu)$  en résolvant, pour chaque cluster k, le sous-problème associé à la fonction  $L_k$ .
- Version 2 : En plus de la valeur de  $w(\lambda, \mu)$ , cette version retourne les meilleurs vecteurs x et y trouvés (solutions primales correspondantes aux maximisations locales de chaque  $L_k$ ).

#### Étapes principales du code

- 1. Boucle sur les clusters : on parcourt les clusters  $X_k$  de la partition des variables X.
- 2. Résolution du sous-problème local :
  - Pour chaque cluster k, on construit et maximise la fonction  $L_k(x_{I_k}, y_{J_k}^k, \lambda, \mu)$ .
  - Cette maximisation est effectuée en respectant les contraintes du problème d'origine, limitées au cluster considéré.

## 3. Agrégation des résultats :

- On somme les valeurs maximales obtenues pour chaque cluster.
- Cela donne la valeur de la fonction duale  $w(\lambda, \mu)$

#### 4. Sauvegarde des argmax :

• Si la version enrichie est utilisée, les vecteurs  $x_{I_k}$  et  $y_{J_k}^k$  maximisant chaque  $L_k$  sont enregistrés et retournés avec la valeur duale.

**Utilité** Cette fonction est appelée à chaque itération de l'algorithme de sousgradient pour :

- Évaluer la qualité des multiplicateurs de Lagrange actuels,
- Calculer les sous-gradients (différences entre les solutions couplées et découplées),
- Et mettre à jour ces multiplicateurs afin de progresser vers un optimum dual.

## Algorithme de sous-gradient

Enfin, un algorithme de sous-gradient a été implémenté pour minimiser la fonction duale  $w(\lambda, \mu)$ . Voici le principe de fonctionnement de l'algorithme, basé sur la fonction subgradient\_solve(...):

- 1. Initialisation des multiplicateurs de Lagrange  $\lambda$  et  $\mu$ .
- 2. À chaque itération :
  - Évaluation de la fonction duale  $w(\lambda, \mu)$  à l'aide de la fonction solve\_dual\_primal(...).
  - Calcul des sous-gradients :
    - Pour  $\lambda$ , via  $g_{\lambda}^{k,j} = x_j^* y_j^{k*}$ .
    - Pour  $\mu$ , via  $g_{\mu}^{i,j} = x_i y_{ji} x_j y_{ij}$ , à partir des clusters et des indices associés
  - Mise à jour des multiplicateurs selon la règle :

$$\lambda^{t+1} = \max(0, \lambda^t - \alpha_t \cdot g_{\lambda}^t), \quad \mu^{t+1} = \mu^t - \alpha_t \cdot g_{\mu}^t$$

- Réduction du pas de mise à jour :  $\alpha_{t+1} = p \cdot \alpha_t$ , avec typiquement p = 0.9.
- 3. La meilleure valeur de  $w(\lambda,\mu)$  rencontrée est conservée, ainsi que les multiplicateurs associés.

Ce processus est répété jusqu'à convergence ou jusqu'au nombre maximal d'itérations. Cet algorithme permet d'obtenir une bonne borne inférieure sur la solution optimale.

#### Installation du solveur CBC

Pour résoudre les sous-problèmes d'optimisation (lors du calcul de max  $L_k$  et l'algo de sous-gradient), le solveur open-source **CBC** (**Coin-or branch and cut**) a été installé et configuré dans l'environnement de développement.

## Semaine 4

## Amélioration de l'algorithme de sous-gradient

Durant cette semaine, j'ai introduit deux nouvelles stratégies de réduction de pas dans l'algorithme de sous-gradient, en suivant les méthodes classiques de la littérature :

#### Méthodes de réduction de pas

#### Méthode 2 (série convergente)

Le pas est défini comme :

$$\lambda_k = \lambda_0 \cdot \alpha^k$$
, avec  $0 < \alpha < 1$ 

Cette méthode permet une décroissance exponentielle du pas. Elle est souvent utilisée lorsqu'on ne connaît pas de borne inférieure fiable. Elle est citée par Shor (1968) et Goffin (1977).

#### Méthode 3 (relaxation)

Ici, le pas est défini par :

$$\lambda_k = \rho \cdot \frac{f(x^k) - \bar{f}}{\|\gamma^k\|}$$

où:

- $\bar{f}$  est une estimation de la valeur optimale  $f^*$  (borne inférieure),
- $\rho$  est un coefficient de relaxation, souvent  $\leq 2$ ,
- $\gamma^k$  est le sous-gradient à l'itération k.

Cette méthode est plus agressive et efficace lorsque l'on dispose d'une bonne estimation de la solution optimale.

## Heuristique pour l'estimation de la borne inférieure

Pour pouvoir appliquer efficacement la méthode 3, j'ai implémenté une heuristique de type glouton pour estimer  $\bar{f}$ . Deux versions sont proposées :

- 1. greedy\_linear Cette heuristique fonctionne en  $O(n \log n)$ :
  - 1. Les objets sont triés selon le rapport  $c_i/a_i$  de façon décroissante.
  - 2. Les objets sont ajoutés un à un tant que la contrainte de capacité est respectée.
  - 3. La fonction objectif (linéaire + quadratique) est ensuite évaluée.

## Code simplifié:

```
order = sortperm(c ./ a, rev=true) # indices triés par ratio
for idx in order
   if a[idx] <= cap
        X[idx] = true
        cap -= a[idx]
   end
end</pre>
```

- $\hbox{\bf 2. greedy\_plus\_oneflip} \quad \text{Cette version a joute une am\'elioration locale \`a $\tt greedy\_linear} \; .$ 
  - 1. Applique greedy\_linear pour obtenir une solution initiale.
  - 2. Essaye d'activer un seul item inactif supplémentaire, s'il y a un gain marginal positif, sans dépasser la capacité.

#### Extrait du code:

#### Tests et modifications

Enfin, j'ai modifié le système de test pour forcer certaines décisions :

- Certaines variables sont obligatoirement activées ou désactivées dans la solution initiale.
- Cela permet de tester des scénarios plus contrôlés, utiles pour évaluer la robustesse des heuristiques et la qualité de la borne  $\bar{f}$ .

Toutes ces implémentations sont documentées et intégrées dans le fichier DecompositionLagrangienne.ipynb.

## Semaine 5

#### Création d'une instance de test réaliste

Pour tester la robustesse et la scalabilité de mes fonctions, j'ai construit un exemple à n=30 variables avec les caractéristiques suivantes :

- Coûts linéaires c = [1.0, 2.0, ..., 30.0].
- $\bullet$  Matrice de couplage Q en chaînes par blocs :

```
- poids 1.0 pour les couples (i, i + 1) si i < 10,
```

- poids  $2.0 \text{ si } 10 < i \le 20$ ,
- poids 3.0 au-delà.
- Quelques arêtes supplémentaires croisées : (5, 15), (10, 20), (12, 25).
- **Poids**  $a_i$ : tous initialisés à 2.0, avec deux variables par cluster fixées à 1.0 pour introduire de la diversité.
- Capacité b : fixée à 40% de la somme des poids.
- Clusters : formés par groupes de 5 variables.
- Initialisation des multiplicateurs  $\lambda_{k,j}$  et  $\mu_{i,j}$  à zéro.

## Correction du calcul des sous-gradients

Une erreur a été corrigée dans le calcul de  $g_{\lambda}$ , le sous-gradient associé à  $\lambda_{k,j}$ :

- Avant : le code ne récupérait pas correctement la valeur globale  $x_i^*$ .
- Après : on utilise les dictionnaires cluster\_of et pos\_in\_cluster pour localiser précisément la position de  $x_j$  dans son cluster :

```
kj = cluster_of[j]
pj = pos_in_cluster[j]
xj = sol.xstar[kj][pj]
val = xj - yk[idx]
glambda[(k,j)] = val
```

#### Début de la stratégie de fixation de variables

J'ai commencé à traduire en Julia des fonctions écrites initialement en C, dédiées à la fixation de variables binaires. L'objectif est de réduire la taille du problème sans perdre d'optimalité, en exploitant des bornes supérieures.

#### Structure utilisée

On introduit une structure VarFixInfo qui permet de stocker pour chaque variable :

- si une information de fixation existe,
- une borne inférieure et une borne supérieure fixées (xi\_binf, xi\_bsup).

#### Fonctions principales

- rewrite\_problem(...) : permet de fixer une variable  $x_i = 0$  ou 1, en réécrivant l'instance du problème et en mettant à jour :
  - le vecteur des coûts c,
  - la matrice Q (symétrique),
  - les contraintes et le côté droit.

Le terme constant généré est mémorisé et ajouté à l'évaluation finale.

- calcul\_borne2(...) : appel a la fonction initial compute\_first\_ub(...)
- calcul\_borne2(...) : calcule une borne supérieure par une relaxation lagrangienne du problème modifié.
- fix\_variables\_0(...) : tente de fixer par paquets de 2 variables toutes celles pour lesquelles  $x_i^* \approx 0$ , si la borne associée devient inférieure à la borne inférieure connue.
- fix\_variables\_01(...) : essaie de fixer chaque variable individuellement à 0 puis à 1, et vérifie à chaque fois si la borne supérieure obtenue reste compatible. Si oui, la variable est fixée.

Ces outils sont précieux pour améliorer l'efficacité du solveur, surtout dans les grandes instances. Leur intégration progressive dans l'algorithme principal est en cours.

## Références

• Alain Billionnet, Éric Soutif, An exact method based on Lagrangian decomposition for the 0-1 quadratic knapsack problem, European Journal of Operational Research, Vol. 157, 2004, pp. 565-575.