UNIVERSIDAD DEL VALLE DE GUATEMALA Facultad de Ingeniería



Aprendizaje Automático, Computación Evolutiva e Inteligencia de Enjambre para Aplicaciones de Robótica

Trabajo de graduación presentado por Gabriela Iriarte Colmenares para optar al grado académico de Licenciado en Ingeniería Electrónica

Guatemala,

UNIVERSIDAD DEL VALLE DE GUATEMALA Facultad de Ingeniería



Aprendizaje Automático, Computación Evolutiva e Inteligencia de Enjambre para Aplicaciones de Robótica

Trabajo de graduación presentado por Gabriela Iriarte Colmenares para optar al grado académico de Licenciado en Ingeniería Electrónica

Guatemala,

Vo.Bo.:	
	(f) Dr. Luis Alberto Rivera Estrada
Tribuna	l Examinador:
	(f) Dr. Luis Alberto Rivera Estrada
	(f) ————————————————————————————————————
	(f)MSc. Miguel Enrique Zea Arenales

Fecha de aprobación: Guatemala, 5 de diciembre de 2020.

La elaboración de la presente tesis surgió del interés personal en el área de inteligencia computacional. La inteligencia artificial es un tema que considero que está presente en muchos ámbitos de la vida cotidiana, haciéndola más fácil y amena. Hoy en día contamos con aparatos que reconocen la voz o las canciones al instante, cuando antes era necesario comprar el CD de su artista preferido para poder escucharlo. Desde pequeña sabía que quería ser ingeniera, aunque no estaba muy segura en qué, sí estaba segura de que quería estudiar algo relacionado con tecnología. Este trabajo abarca áreas como la robótica, sistemas de control, computación paralela, inteligencia computacional, evolutiva y de enjambre, por lo que, definitivamente, cumplí mi sueño de estudiar algo tecnológico.

Considero pertinente agradecer a Dios, al comité de ayuda financiera, al programa de becas Potencia-T de la SEEA y a mi madre por brindarme la oportunidad de estudiar en la Universidad del Valle de Guatemala. Además quiero agradecer a mi asesor de tesis Dr. Luis Alberto Rivera por compartir conmigo su conocimiento y brindarme su tiempo para resolver mis cincuenta mil dudas semanales, y a Msc. Miguel Zea por proveerme un poco de su tiempo para darme retroalimentación útil y compartirme sus conocimientos de robótica para esta tesis. Asimismo, quisiera agradecer a todas las personas que he conocido durante mi estudio en UVG, pues todas las memorias compartidas con ustedes impactaron mi vida de una u otra forma.

Debido a la actual coyuntura mundial, el presente trabajo quiero dedicarlo a todos los médicos que valientemente salen a trabajar en plena pandemia por el bien común, y a las víctimas de la pandemia COVID-19, especialmente a todos los médicos que no lograron la batalla.

${\sf Indice}$

Pı	refacio					\mathbf{V}
Li	ista de figuras					ΧI
Li	ista de cuadros				3	KIII
R	desumen					XV
\mathbf{A}	abstract				X	VII
1.	. Introducción					1
	2.1. Megaproyecto Robotat - Fase II					3 3 4 4 5
	. Objetivos					7
4.	4.1. Objetivo General					7
	4.2. Objetivos Específicos					7
5.	. Alcance					9
6.	. Marco teórico					11
	6.1. Inteligencia Computacional de Enjambre					11
	6.2. Particle Swarm Optimization (PSO)					
	6.2.1. Funcionamiento del Algoritmo PSO					12
	6.2.2. Mejora del Algoritmo					
	6.3. Ant Colony Optimization (ACO)					
	6.3.1. Simple Ant Colony Optimization (SACO)					
	6.3.2. Ant System	 				14

	6.4.	Computación Evolutiva	
		6.4.1. Algoritmos Genéticos (GA)	
		6.4.2. Métodos de codificación	
		6.4.3. Función de costo	
		6.4.4. Métodos de selección proporcional	
		6.4.5. Operadores de cruza en GA	
		6.4.6. Métodos de mutación	
	6.5.	Grafos	
		6.5.1. Grafos en Matlab	
	6.6.	Programación Orientada a Objetos	
	6.7.	Computación Paralela	
		6.7.1. Programación paralela en Matlab	
	6.8.	Planificación de movimiento	
		6.8.1. Espacio de configuración	
		6.8.2. Planificación de trayectorias	
	6.9.	Métodos de planificación de movimiento	
		6.9.1. Métodos completos	
		6.9.2. Métodos de cuadrícula	
		6.9.3. Métodos de muestreo	
		6.9.4. Virtual Potential Fields	
	6.10.	. Modelado de robots móviles	
		6.10.1. Modelo Uniciclo	
		6.10.2. Modelo diferencial	
		6.10.3. Difeomorfismo	
	6.11.	. Controladores de posición y velocidad de robots diferenciales	
		6.11.1. Control proporcional de velocidades con saturación limitada 28	
		6.11.2. Control PID de velocidad lineal y angular	
		6.11.3. Control PID de acercamiento exponencial	
		6.11.4. Control de pose	
		6.11.5. Control de pose de Lyapunov	
		6.11.6. Control Closed-Loop Steering	
		6.11.7. Control LQR	
		6.11.8. Control LQI	
	6.12.	. Simulación por software	
		6.12.1. Matlab	
		6.12.2. Webots	
_	ъ.	~	
7.		eño experimental AS 33	
	7.1.	Validación del algoritmo Ant System	
	7.2.	Validación del algoritmo Ant System paralelizado	
	7.3.	AS paralelizado con PRM	
	7.4.	AS paralelizado con RRT	
	7.5.	AS con grafo de visibilidad	
	7.6.	Hallando los mejores parámetros para el AS	
	7.7.	Experimento 7	

8.1. Validación del algoritmo Ant System	42 42 44
8.3. AS paralelizado con PRM	42 44
8.4. Experimento 4	44
8.5. Experimento 5	
9. Diseño experimental GA	44
9.1. Experimento 1	47
	47
10.Resultados GA	49
10.1. Experimento 1	49
11.Conclusiones	51
12.Recomendaciones	53
13.Bibliografía	55
14.Anexos	59
14.1. Especificaciones de computadora de alto desempeño	59
14.2. Repositorio de Github	
15.Glosario	

Lista de figuras

1.	Ejemplo de un grafo [7]	13
2.	Gráfico y función de Rosenbrock [14]	
3.	Gráfico y función de Ackley [14].	17
4.	Gráfico y función de Rastrigin [14]	18
5.	Gráfico y función de Booth [14]	18
6.	Selección de la ruleta en forma gráfica para 6 individuos	19
7.	Computación serial [25]	22
8.	Computación paralela [25]	23
9.	Ejemplo de grafo de visibilidad en Matlab	24
10.	Ejemplo de un RRT [31]	25
11.	Ejemplo de un PRM en Matlab	25
12.	Ejemplo de un APF en Matlab	26
13.	Distancia recorrida de una rueda para el robot móvil	27
14.	Parallel pool en Matlab	37
15.	Aplicación que genera grafos de visibilidad	
16.	Camino óptimo encontrado del nodo (1,1) al (6,6)	41
17.	Feromona del camino óptimo encontrado del nodo (1,1) al (6,6)	
18.	Animaciones generadas con mundo cuadriculado	
19.	Animaciones generadas con PRM	
20.	Animaciones generadas con RRT	
21.	Animaciones generadas con grafo de visibilidad	
22.	Experimento 1 con función de Rastrigin	49
23.	Experimento 1 con función de Rosenbrock	
24.	Experimento 1 con función de Ackley.	
25.	Experimento 1 con función de Booth	
26.	Procesador Intel Xeon Gold [33]	59

Lista de cuadros

1.	Parámetros del experimento 1	35
2.	Parámetros del experimento 2	37
3.	Rango en el que se realizó el barrido de parámetros	36
4.	Resultados del experimento 1	42
5.	Resultados del experimento 2	13
6.	Resultados del experimento 3	14
7.	Resultados del experimento 4	15
8.	Resultados del experimento 5	16
g	Parámetros que varían según la función de costo	17

	Resumen

Implementar y verificar algoritmos de inteligencia de enjambre y computación evolutiva como alternativa al método de Particle Swarm Optimization para los Bitbots de UVG.

Λ.	ι.			
ΑΙ	bst	r:	ac	t

This is an abstract of the study developed under the

CAPÍTULO 1

Introducción

En el siguiente trabajo se explicará la propuesta que se tiene sobre inteligencia de enjambre para aplicaciones de robótica como trabajo de graduación. Una de las motivaciones para realizar este trabajo es que en el futuro los robots pueden utilizarse como un mini ejército de búsqueda y rescate. Principalmente se desea comparar el rendimiento entre el algoritmo Particle Swarm Optimization (PSO) y Ant System (o simplemente Ant Colony), que son algoritmos de inteligencia de enjambre con distintos enfoques (función de costo vs. búsquda en grafos). Uno de los objetivos es encontrar cuál de estos dos algoritmos es el mejor, para que en un futuro sea implementado en robots físicos similares a un robot E-Puck.

Como metodología, primero se implementó el algoritmo Simple Ant Colony, y después el algoritmo Ant System. Estos algoritmos difieren en la forma en la que toman la decisión de qué camino seguir. Los parámetros encontrados para el correcto funcionamiento del Ant System se valdidó por medio de simulaciones computarizadas que permiten la visualización del comportamiento de la feromona depositada por la colonia. Finalmente se adaptó los modelos del movimiento y de la cinemática de los Bitbots, desarrollados en la fase anterior del proyecto, al algoritmo ACO. De esta forma, fue posible implementarlo en el software WeBots para comparar su desempeño con el del Modified Particle Swarm Optimization (MPSO).

A continuación se presenta una sección de antecedentes, marco teórico y algunas secciones de diseño experimental y de los resultados obtenidos para el algoritmo Ant System y para una propuesta que se hizo de algoritmos genéticos como alternativa.

Antecedentes

2.1. Megaproyecto Robotat - Fase II

En la segunda fase del proyecto Robotat [1] se elaboró un algoritmo basado en el Particle Swarm Optimization (PSO) para que distintos agentes llegaran a una meta definida (el mínimo de una función de costo). El algoritmo modificado elaboraba una trayectoria a partir de la actualización de los puntos de referencia a seguir, generados por el PSO clásico. Asimismo, se realizó distintas pruebas para encontrar los mejores parámetros del algoritmo PSO, probando distintas funciones de costo. Para realizar dicho algoritmo se tomó en cuenta que la velocidad de los robots diferenciales tiene un límite, además de tener que seguir las restricciones físicas de un robot real. Para simular estas restricciones se utilizó el software de código abierto Webots luego de haberlo implementado en Matlab como partículas sin masa ni restricciones. Además, en [2] se realizó experimentos con el mismo algoritmo, pero utilizando Virtual Potential Fields como forma de evasión de obstáculos.

En Webots también se implementó distintos controladores para que la trayectoria fuera suave y lo más uniforme posible. Entre los controladores que se implementaron están: Transformación de uniciclo (TUC), Transformación de uniciclo con PID (TUCPID), Controlador simple de pose (SPC), Controlador de pose Lyapunov-estable (LSPC), Controlador de direccionamiento de lazo cerrado (CLSC), Transformación de uniciclo con LQR (TUC-LQR), y Transformación de uniciclo con LQI (TUC-LQI). El controlador con el mejor resultado en esta fase fue el TUC-LQI.

2.2. Robotarium de Georgia Tech

El Robotarium del Tecnológico de Georgia en Estados Unidos desarrolló una mesa de pruebas para robótica de enjambre para que personas de todo el mundo pudieran hacer pruebas con sus robots. De este modo, ellos están apoyando a que más personas, sin importar sus recursos económicos, puedan aportar a la investigación de robótica de enjambre. Además,

eso ayudaría a los investigadores a dejar de simular y probar sus algoritmos en prototipos reales. Para utilizar la plataforma hay que descargar el simulador del Robotarium de Matlab o Python, registrarse en la página del Robotarium y esperar a ser aprobado para crear el experimento [3].

2.3. Wyss Institute Swarm Robots

El Instituto Wyss de Harvard desarrolló robots de bajo costo miniatura llamados *Kilobots* para probar algoritmos de inteligencia computacional de enjambre. Este tipo de robots es desarrollado para potencialmente realizar tareas complejas en el ambiente como lo son polinizar o creación de construcciones. Estos Kilobots cuentan con sensores, micro actuadores y controladores robustos para permitir a los robots adaptarse a los ambientes dinámicos y cambiantes [4].

2.4. Aplicaciones de Ant Colony Optimization (ACO)

En [5] puede encontrarse un trabajo similar, donde se aplica el método de ACO en un robot autónomo en una cuadrícula con un obstáculo estático. El robot lo colocan en la esquina inferior izquierda y se pretende que alcance el objetivo en la esquina superior derecha de la cuadrícula. La simulación de este trabajó se realizó en Matlab y se implementó una cuadrícula de 100x100 con la unidad como el tamaño de las aristas. Además, en la cuadrícula los agentes podían moverse norte, sur, este, oeste y en forma diagonal.

También en [6] se realizó una comparación de los algoritmos PSO y ACO, en donde se resaltó algunas ventajas y desventajas de cada uno de los métodos. El PSO es simple pero sufre al quedarse atascado con mínimos locales por la regulación de velocidad. Por otro lado, el ACO se adapta muy bien en ambientes dinámicos, pero el tiempo de convergencia puede llegar a ser muy largo (aunque la convergencia sí está garantizada).

CAPÍTULO 3

Justificación

En la segunda fase del proyecto Robotat de la Universidad del Valle de Guatemala se desarrolló un algoritmo basado en el algoritmo Particle Swarm Optimization para planificar una trayectoria óptima para que los robots llegaran a una meta determinada. También se elaboró el diseño de distintos controladores para asegurar que los robots recibieran velocidades coherentes con respecto a sus limitantes físicas. Ya que este algoritmo y controlador fueron exitosos en simulación, se desearía comparar con otros algoritmos para que, de este modo, el mejor algoritmo sea finalmente implementado en los robots físicos.

Como propuesta de algoritmo se tiene el Ant Colony Optimization(ACO), pues es otro de los más utilizados de la rama de inteligencia computacional de enjambre. Se debe de encontrar los mejores parámetros para que el algoritmo converja en un tiempo similar al logrado con el PSO de la fase II del proyecto Robotat. Asimismo se busca implementar los mismos controladores que en el proyecto mencionado anteriormente para que la comparación sea equitativa.

Objetivos

4.1. Objetivo General

Implementar y verificar algoritmos de inteligencia de enjambre y computación evolutiva como alternativa al método de Particle Swarm Optimization para los Bitbots de UVG.

4.2. Objetivos Específicos

- Implementar el algoritmo Ant Colony Optimization (ACO) y encontrar el valor de los parámetros de las ecuaciones del ACO que permitan a los elementos de la colonia encontrar una meta específica, en un tiempo finito.
- Validar los parámetros encontrados por medio de simulaciones computarizadas que permitan la visualización del comportamiento de la colonia.
- Adaptar los modelos del movimiento y de la cinemática de los Bitbots, desarrollados en la fase anterior del proyecto, al algoritmo ACO.
- Validar el algoritmo ACO adaptado implementándolo en robots físicos simulados en el software WeBots, y comparar su desempeño con el del Modified Particle Swarm Optimization (MPSO).

capítulo 5

Alcance

Podemos usar Latex para escribir de forma ordenada una fórmula matemática. suposiciones, lalcance, tenemos estas condiciones o limitantes y en ese marco pretendemos tal cosa.

Marco teórico

6.1.Inteligencia Computacional de Enjambre

El campo de la inteligencia computacional de enjambre, o Swarm, parte de la idea de que individuos interactúan entre ellos para resolver un objetivo global por medio de intercambio de de su información local. De esta manera, la información se propaga más rápido y por tanto, el problema se resuelve de una manera más eficiente. El término Swarm Intelligence (SI) se refiere a esta estrategia de resolución de problemas colectiva, mientras que Computational Swarm Intelligence (CSI) se refiere a algorimos que modelan este comportamiento [7].

Al tener diversos estudios sobre distintos tipos de animales es posible crear algoritmos que modelen las situaciones. Algunos sistemas biológicos que han inspirado este tipo de algoritmos son: hormigas, termitas, abejas, arañas, escuelas de peces y bandadas de pájaros. Dos de los algoritmos que se estudiarán más adelante están basados en pájaros y hormigas, modelando su comportamiento individual y colectivo.

6.2.Particle Swarm Optimization (PSO)

Este algoritmo hace referencia al comportamiento de las bandadas de pájaros y cardúmenes de peces al realizar búsquedas óptimas [8]. Las partículas encuentran la solución a partir de su mejor posición y la mejor posición de todas las partículas [9]. Las ecuaciones que modelan esta situación son las siguientes [8], [9]:

$$v_{id}^{t+1} = v_{id}^{t+1} + c_1 r_1 (p_{id}^t - x_{id}^t) + c_2 r_2 (p_{gd}^t - x_{id}^t)$$

$$\tag{1}$$

$$v_{id}^{t+1} = v_{id}^{t+1} + c_1 r_1 (p_{id}^t - x_{id}^t) + c_2 r_2 (p_{gd}^t - x_{id}^t)$$

$$x_{id}^{t+1} = x_{id}^t + v_{id}^{t+1}$$

$$(2)$$

Donde v es la velocidad, x la posición, c son constantes de aceleración, p_{id} es la mejor

posición personal, p_{qd} es la mejor posición que tuvo todo el enjambre en la iteración y r son números aleatorios entre 0 y 1. La fase de exploración ocurre cuando se tiene una diferencia grande entre la posición de la partícula y el particle best (pbest) o global best (gbest). La ventaja de este método contra los que necesitan usar el gradiente es que no se requiere que el problema sea diferenciable y puede optimizarse problemas con ruido o cambiantes. La función que se desea optimizar en este caso se llama función de costo [8].

6.2.1.Funcionamiento del Algoritmo PSO

Se inicia el programa creando las partículas, dándoles una posición y velocidad inicial. Luego se introducen esos valores a la función de costo, se actualizan los valores de pbest y gbest. Este proceso se repite hasta que se cumpla un número de iteraciones o se logre la convergencia del algoritmo. La convergencia se alcanza cuando todas las partículas son atraídas a la partícula con la mejor solución (gbest). Un factor que se debe tomar en cuenta es el de restringir los valores que pueden tomar las funciones para que el algoritmo no diverja [9].

6.2.2.Mejora del Algoritmo

El algoritmo puede mejorarse a través del incremento de partículas, introducción del peso de inercia w o la introducción de un factor de constricción K. El factor de inercia controla las fases de explotación y desarrollo del algoritmo. Se sugiere utilizar un valor mayor de inercia y decrementarlo hasta un valor menor para tener una mayor exploración al principio, pero al final mayor explotación [8].

$$v_{id}^{t+1} = wv_{id}^{t+1} + c_1 r_1 (p_{id}^t - x_{id}^t) + c_2 r_2 (p_{gd}^t - x_{id}^t)$$
(3)

$$v_{id}^{t+1} = wv_{id}^{t+1} + c_1r_1(p_{id}^t - x_{id}^t) + c_2r_2(p_{gd}^t - x_{id}^t)$$

$$v_{id}^{t+1} = K(wv_{id}^{t+1} + c_1r_1(p_{id}^t - x_{id}^t) + c_2r_2(p_{gd}^t - x_{id}^t))$$

$$(4)$$

El otro caso es utilizar el factor de constricción K para mejorar la probabilidad de convergencia y disminuir la probabilidad de que las partículas se salgan del espacio de búsqueda [8].

6.3. Ant Colony Optimization (ACO)

A partir de las observaciones de los entomólogos, se determinó que las hormigas tienen la habilidad de encontrar el camino más corto entre una fuente de alimento y su hormiguero. Marco Dorigo desarrolló un algoritmo con base en el comportamiento de estos insectos, a partir del cual se han derivado muchas otras variantes. Sin embargo, la idea principal de utilizar a las hormigas como base del algoritmo puede verse como una instancia de la metaheurística de Ant Colony Optimization (ACO-MH). Algunas de las instancias más conocidas son: Ant System (AS), Ant Colony System (ACS), Max-Min Ant Aystem (MMAS), Ant-Q, Fast Ant System, Antabu, AS-rank v ANTS [7].

Cuando una hormiga encuentra una fuente de alimento, al regresar al nido esta deja un rastro de feromonas para indicarle a sus compañeras que si siguen ese camino, encontrarán comida. Mientras más hormigas escojan ese camino, más fermona habrá y asimismo, mayor probabilidad de que las demás hormigas elijan esa ruta. Esta forma de comunicación indirecta que tienen las hormigas es denominada stigmergy. «La feromona artificial imita las características de la feromona real, indicando la popularidad de la solución del problema de optimización que se está resolviendo. De hecho, la feromona artificial funciona como una memoria a largo plazo del proceso completo de la búsqueda» [7].

Al principio, las hormigas se comportan de una manera aleatoria. Deneubourg realizó un experimento en el que se colocó comida a cierta distancia del hormiguero, pero solo podían acceder a ella en dos caminos diferentes. En este experimento, los caminos eran del mismo tamaño, pero con el comportamiento aleatorio de las hormigas uno de ellos fue seleccionado. Este experimento es conocido como el "puente binario". Asimismo, en un experimento similar pero con uno de los caminos más corto que el otro, las hormigas al principio eligieron los dos de forma equitativa, pero conforme el tiempo pasó eligieron el más corto. Este efecto es denominado "largo diferencial" [7].

6.3.1. Simple Ant Colony Optimization (SACO)

Este algoritmo es el que se utilizó en la implementación del experimento del puente binario. Este considera el problema general de búsqueda del camino más corto entre un conjunto de nodos en un grafo G=(V,E) donde la matriz V representa a todos los vértices o nodos del grafo y la matriz E a todas las aristas o «edges» del grafo [7].

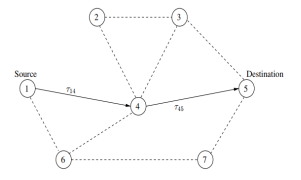


Figura 1: Ejemplo de un grafo [7].

Asimismo, el largo L^k del camino construido por la hormiga k se calcula como el número de saltos en el camino desde el nodo que representa al nido hasta el que representa el destino con la comida. En la figura 1 puede verse un camino marcado con flechas continuas con un largo de 2. En cada arista (i,j) del grafo se tiene cierta concentración de feromona asociada τ_{ij} . En este algoritmo, la concentración inicial de feromona se asigna de forma aleatoria (aunque en la vida real sea de 0). Cada hormiga decide inicialmente de forma aleatoria a qué arista dirigirse. K hormigas se colocan en el nodo fuente (source). Para cada iteración, cada

¹Sin embargo en [10] recomiendan que todas las aristas comiencen con el mismo valor, como 1 por ejemplo.

²En [10] y [7] recomiendan usar el algoritmo Roulette Wheel.

hormiga construye una solución al nodo destino. En cada nodo i, cada hormiga k determina a qué nodo j debe de dirigirse basado en la probabilidad p:

$$p_{(i,j)}^k(t) = \begin{cases} \frac{(\tau_{ij}(t))^{\alpha}}{\sum\limits_{k \in J_k} (\tau_{ij}(t))^{\alpha}} & \text{si } j \in N_i^k \\ 0 & \text{si } j \notin N_i^k \end{cases}$$
 (5)

Donde N representa al conjunto de nodos viables conectados al nodo i. Si en cualquier nodo el conjunto N es el conjunto vacío, entonces el nodo anterior se incluye. En la ecuación 5, α es una constante positiva que se utiliza para modular la influencia de la concentración de feromona. Cuando este parámetro es muy grande la convergencia puede ser extremadamente rápida y resultar en un camino no óptimo. Cuando las hormigas llegan al nodo destino regresan a su nodo fuente por el mismo camino por el cual llegaron y depositan feromona en cada arista [7]. En este proceso también se modela una forma de evaporación de feromona para aumentar la probabilidad de exploración del terreno.

La ecuación que gobierna la evaporación de la feromona en los trayectos es la siguiente:

$$\tau_{ij}(t+1) = (1-\rho)\tau_{ij}(t) + \sum_{k=1}^{m} (\Delta \tau_{ij}^{k}(t))$$
(6)

Donde m es el número de hormigas, ρ es el factor de evaporación de feromona (entre 0 y 1). Además, se sabe que:

$$\Delta \tau_{ij}^k(t) = \frac{Q}{L_k}(t) \tag{7}$$

Donde Q es una constante y L es el costo del trayecto, como el largo del mismo. El valor representa el cambio de feromona entre el nodo i y j que la hormiga visitó en la iteración t [8].

6.3.2. Ant System

Este fue el primer algoritmo desarrollado que emula el comportamiento de las hormigas, que consiste en hacer ciertas mejoras al algoritmo presentado anteriormente. El algoritmo anterior tenía un objetivo más instructivo, por lo que era más simple. Algunas de las mejoras son la incorporación de información heurística en la ecuación de probabilidad y agregando capacidad de memoria con una lista tabú. La nueva ecuación de probabilidad es la siguiente:

$$p_{(i,j)}^{k}(t) = \begin{cases} p_{(i,j)}^{k}(t) = \frac{(\tau_{ij}(t))^{\alpha}(\eta_{ij}(t))^{\beta}}{\sum\limits_{k \in J_{k}} (\tau_{ij}(t))^{\alpha}(\eta_{ij}(t))^{\beta}} & \text{si j } \in N_{i}^{k} \\ 0 & \text{si j } \notin N_{i}^{k} \end{cases}$$
(8)

Donde el nuevo parámetro η representa el inverso del costo de la arista. En ambos algoritmos presentados, la condición de paro puede ser un límite de iteraciones o generaciones, o bien, cuando un porcentaje determinado de hormigas haya elegido la misma solución [7].

6.4. Computación Evolutiva

La evolución (en biología) puede ser definida como un proceso de optimización donde los individuos cambian de forma dinámica para sobrevivir en ambientes competitivos. Aunque Darwin se considera el padre de la la teoría de la evolución, fue Jean-Baptiste Lamark quien en realidad lo teorizó. Esta teoría consistía en que los padres heredan ciertas características a sus hijos y luego estos continúan adaptándose. Además, la teoría de selección natural de Darwin resume el hecho de que los individuos con mejores características tienen mayor probabilidad de supervivencia y de reproducirse. Por tanto, las características menos útiles y los individuos más débiles suelen desaparecer. La computación evolutiva (EC por sus siglas en inglés) se encarga de resolver problemas utilizando modelos de procesos evolutivos como la selección natural y supervivencia del más apto [7]. Dependiendo de la implementación, estos algoritmos pueden dividirse en los siguientes paradigmas:

- Algoritmos genéticos (GA)
- Programación genética (GP)
- Programación evolutiva (EP)
- Estrategias evolutivas (ES)
- Evolución diferencial (DE)
- Evolución cultural (CE)
- Co-evolution (CoE)

6.4.1. Algoritmos Genéticos (GA)

Los algoritmos genéticos son un tipo de algoritmo que utiliza de forma inteligente los conocimientos sobre evolución en biología para resolver problemas en distintos ámbitos de forma computacional. En esta evolución, las características de los individuos se expresan en genotipos y se tiene un operador de selección y otro de cruza o recombinación. El operador de selección se encarga de modelar la supervivencia de los individuos más aptos, mientras que el operador de recombinación modela la reproducción entre los individuos. Asimismo, la etapa de la recombinación o cruza se encarga de explotar las soluciones, mientras que la etapa de mutación se encarga de proveerle cierto grado de diversidad a la población para así evitar convergencia prematura a soluciones sub-óptimas [7].

Inicialmente se tiene una población de soluciones conformada por cromosomas (cada cromosoma representa una solución), los cuales están conformados por genes o características. Los valores que pueden tomar estos genes son los alelos y dependen de la codificación que se

le de al problema. ¿Por qué es necesario codificar? Pues principalmente porque necesitamos traducir las variables físicas con las que trabaja el problema para que la computadora pueda interpretarlas y así aplicarle los operadores genéticos [7].

6.4.2. Métodos de codificación

John Holland es considerado el padre de los algoritmos genéticos, luego de realizar trabajos con los mismos a partir de los trabajos previamente realizados por Bremermann y Reed. En este primer algoritmo genético canónico se utilizó una codificación binaria con formato de string, selección proporcional para elegir qué padres serán recombinados, cruza en un punto para producir "cromosomas hijos" y mutación uniforme [7].

Codificación binaria

Algunas ventajas de este tipo de codificación son que casi todos los tipos de hipótesis pueden ser planteadas utilizando números binarios y que las computadoras tienen como lenguaje primario al código binario. Por lo tanto, las computadoras realizan todas sus operaciones en binario por ser el único lenguaje que conocen y si le damos directamente números en su idioma el tiempo de procesamiento será más rápido. Para realizar el diseño de la codificación de un espacio de hipótesis con código binario se representan ciertos atributos utilizando sub conjuntos del mismo string de números binarios. Estos sub conjuntos (o genes en nuestro caso) pueden ser alterados sin necesidad de alterar a sus sub conjuntos vecinos [11].

Codificación entera

Además de la codificación binaria también existen codificaciones en base 10 como lo son la codificación de enteros y la de los reales. La codificación de enteros son muy convenientes en problemas que requieran como respuesta un orden específico de objetos ordenados. Un ejemplo donde es fácil visualizar la utilidad de este tipo de codificación es en el problema del vendedor viajero o TSP por sus siglas en inglés. Este problema busca encontrar el orden en el que el viajero debe de visitar ciertas ciudades dadas, tomando en cuenta que se debe de optimizar la ruta según la distancia de ciudad en ciudad. La codificación binaria podría utilizarse aquí, pero es posible que se requiera algún algoritmo corrector extra luego de hacer las operaciones de cruza o mutación pues algunos resultados pueden llevar a nodos (o ciudades) no existentes en la precisión dada por la longitud del número binario [12].

Codificación real

Finalmente tenemos la codificación de valores reales, que puede ser conveniente en problemas donde se esté trabajando en tiempo continuo, por lo que lo más intuitivo es utilizar números de punto flotante. Estos números claro que pueden ser expresados en binario, pero puede llegar a ser muy complicado su manejo. Por lo tanto, en estos casos donde la complejidad de la representación de los objetos es alta con números binarios se recomienda utilizar valores reales [13].

Como se mostró anteriormente, la codificación binaria es lo suficientemente robusta para representar todos los casos. Cabe recordar que nuestra computadora utiliza binario como lenguaje nativo y por lo tanto es posible codificar todo en este lenguaje. Sin embargo, en algunos casos es más intuitivo y fácil de calcular y manejar el problema utilizando números en base 10. Por lo tanto, se recomienda al lector apegarse a lo que le sea más fácil de interpretar, claro, sin comprometer la velocidad y complejidad del algoritmo.

6.4.3. Función de costo

Esta es la función que se desea minimizar (o maximizar) utilizando los algoritmos genéticos. Existen algunas funciones famosas utilizadas para probar algoritmos de optimización que tienen ciertas características como: muchos mínimos locales, forma de plato hondo, forma de valle, con gotas, etc. A continuación se presenta algunos ejemplos de este tipo de funciones [14].

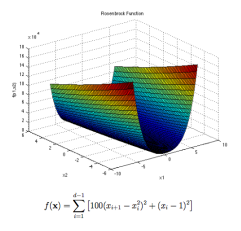


Figura 2: Gráfico y función de Rosenbrock [14].

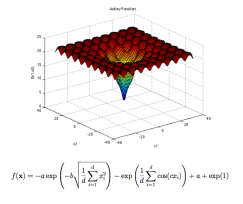


Figura 3: Gráfico y función de Ackley [14].

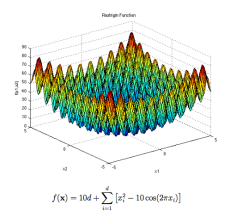


Figura 4: Gráfico y función de Rastrigin [14].

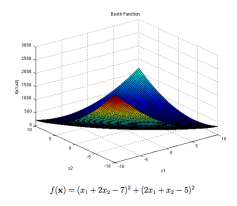


Figura 5: Gráfico y función de Booth [14].

6.4.4. Métodos de selección proporcional

El método de selección proporcional fue propuesto por John Holland y sesga la selección según el costo de los individuos; es decir, los mejores individuos tienen mayor probabilidad de ser seleccionados [15]. Por tanto, se crea una distribución proporcional al costo como se muestra a continuación:

$$\phi_s(x_i(t)) = \frac{f_{\gamma}(x_i(t))}{\sum_{l=1}^{n_s} f_{\gamma}(x_l(t))}$$
(9)

Donde n_s representa al número de individuos en la población, $\phi_s(x_i)$ es la probabilidad de que un individuo x_i sea seleccionado y $f_{\gamma}(x_i(t))$ es igual al valor máximo de la función de costo menos el valor de la función de costo para el individuo xi.

Determinístico

Uno de los métodos más populares y el método utilizado en este trabajo es el de la selección mediante una ruleta. En este caso cada sección de la ruleta es proporcional a la probabilidad normalizada de un individuo.

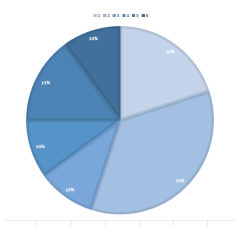


Figura 6: Selección de la ruleta en forma gráfica para 6 individuos.

Aparte de este método de selección también existe el método estocástico y los métodos de selección tipo torneo. Sin embargo estos no son relevantes para esta investigación por lo que se dejará al lector profundizar al respecto en [7] si así lo desea. Asimismo puede investigarse sobre métodos de selección más elaborados como el presentado en [16].

6.4.5. Operadores de cruza en GA

Existen tres clases principales de operadores de cruza o recombinación: asexual, sexual y multi-recombinación. En el caso se la asexual, los descendientes son generados a partir de solamente un padre. En la segunda clase, los descendientes son generados a partir de dos padres seleccionados. Cabe mencionar que en este caso la cantidad de descendientes puede ser de 1 o 2. Finalmente, tenemos el caso de multi recombinación donde la única diferencia con el anterior es que puede producir más hijos (más de 2) si así se deseara. Aparte de esta clasificación de los operadores, también se tiene la clasificación por tipo de dato (binario, entero o decimal) que se utilizará en la codificación de los cromosomas [7].

En la mayor parte de los operadores binarios se utiliza la reproducción sexual con dos padres, donde debe especificarse qué bits serán intercambiados para crear a los dos hijos. Como se mencionó anteriormente, para codificar los cromosomas se utiliza el alfabeto finito binario, constituido por los valores de 0 y 1 únicamente. Este fue el método usado por Holland y el más simple de utilizar con strings de bits de un largo fijo. Algunas desventajas son el hecho de que el largo tiene que ser fijo y que por lo tanto, la precisión de la respuesta también está sujeta a dicho parámetro [11].

En la cruza de un punto se elige un punto en los dos individuos seleccionados, cruzando la segunda parte de sus dígitos. Por ejemplo, si elijo intercambiar los últimos dos dígitos, el resultado A' y B' sería como sigue:

$$A = 111|11$$
 $B = 000|00$
 $A' = 111|00$ $B' = 000|11$

En la cruza de dos puntos se elige dos puntos y se intercambian los segmentos del medio:

$$A = 101|010|1010$$
 $B = 010|101|0101$ $A' = 101|101|1010$ $B' = 010|010|0101$

Además de estos métodos presentados en [15], también existen otros métodos más complejos como los presentados en [17], donde explican 11 métodos diferentes de cruza para representaciones con números enteros. En este último artículo se centran en investigar el desempeño de varios métodos de cruza para la solución del problema del agente viajero.

6.4.6. Métodos de mutación

Un método de mutación puede ser el intercambio aleatorio de uno o más bits en GA binarios (Bit Flip Mutation). También se puede hacer el llamado Random Resetting, donde se cambia un valor en una cadena de números enteros por uno de los valores permitidos. Asimismo, para las cadenas de enteros existe la mutación de cambio de valores o Swap Mutation. A continuación se da un ejemplo de Swap Mutation [18].

$$A = 1234567890$$

 $A' = 1634527890$

La mutación debe de aplicarse con una probabilidad menor al 10 % y teniendo cuidado de no eliminar soluciones potenciales. La utilidad de la mutación en los algoritmos genéticos está en la exploración de nuevas soluciones, mientras que en la cruza ocurre explotación de las soluciones encontradas. La clave de un buen algoritmo genético está en encontrar la combinación adecuada entre explotación y exploración de las soluciones [15]. Al igual que con la cruza, en [17], Larrañaga et. al compara también 6 distintos métodos de mutación para el problema del agente viajero.

6.5. Grafos

Como pudo observarse anteriormente, el algoritmo Ant System es un algoritmo de búsqueda basado en grafos y no funciones como el PSO. Por lo tanto, es necesario definir qué es un grafo y de qué maneras puede representarse. Un grafo G es un par de conjuntos (V, E) donde V representa al conjunto de vértices del grafo y E al conjunto de pares no ordenados de elementos de V [19].

$$V = \{V_1, V_2, \dots V_n\}$$

$$E = \{(V_i, V_j), (V_i, V_j), \dots\}$$

Existen los grafos dirigidos (o digrafos), donde el enlace del nodo i al j no es el mismo que del nodo j al i. Estos grafos sí cuentan con dirección. Asimismo, existen los grafos (y digrafos) ponderados. A estos se les asocia un número de peso o costo a cada arista. Este número podría ser distancia, capacidad o valor temporal dependiendo de la aplicación [20].

Los grafos pueden representarse a partir de dibujos como el de la figura 1, donde los grafos se muestran como en la figura y los digrafos con flechas para indicar la dirección. Además, también pueden representarse a partir de matrices como la matriz de adyacencia, En esta matriz cuadrada de tamaño número de vértices se muestra qué vértices están y no están conectados con un 1 y un 0 respectivamente [21]. A continuación se muestra un ejemplo de matriz de adyacencia de la figura 1.

$$\mathbf{A} = \begin{bmatrix} 0 & 0 & 0 & 1 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 1 & 1 & 0 & 0 \\ 1 & 1 & 1 & 0 & 1 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 1 & 0 & 0 & 1 \\ 1 & 0 & 0 & 1 & 0 & 0 & 1 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & 1 & 1 & 0 \end{bmatrix}$$

Como puede observarse, cada fila y columna representa a un vértice, empezando desde el vértice 1 en la primera fila y primera columna (esquina superior izquierda).

6.5.1. Grafos en Matlab

Para representar grafos en Matlab se utiliza la clase graph, ya disponible para utilizarse en Matlab. Estos objetos de la clase graph tienen métodos para acceder y modificar nodos y aristas, para mostrar el grafo en representación de matrices, mostrar información del grafo, visualización e incluso para encontrar el camino más corto entre nodos. Algunos de los atributos (o propiedades como les llama Matlab) son las aristas y los nodos, aunque es posible agregarle más atributos a la clase. Para mas información y documentación acerca de la clase graph de Matlab visitar [22].

6.6. Programación Orientada a Objetos

Como se explicó anteriormente, el software Matlab representa los grafos como objetos, por lo que es necesario saber lo básico de cómo funcionan estos para implementarlos. Primero, ¿Qué es un objeto? Un objeto es una colección de datos con ciertos comportamientos

asociados. Un objeto puede ser de una clase en específico, que se define como una plantilla para crear objetos. El objeto en sí de una clase se llama instancia, y es el que se utiliza activamente en la programación. Para diferenciar objetos se utilizan atributos o características del mismo. Por ejemplo, un objeto de la clase fruta puede ser manzana o pera y se diferencian por sus atributos color y forma (por ejemplo) [23].

Como se explicó en el párrafo anterior, un objeto tiene comportamientos asociados, lo que nos hace pensar en ciertas funciones o acciones que pueden hacerse con el objeto. Estas funciones se llaman métodos y básicamente son funciones que solo pueden ser utilizadas por instancias de la clase donde están definidas [23]. Generalmente para referirse a un atributo se utiliza la notación «instancia.atributo» y para usar un método se utiliza «instancia.función()». Para conocer y aprender sobre la notación específica de programación orientada a objetos en Matlab puede verse [24].

6.7. Computación Paralela

Para realizar pruebas debe de correrse el programa varias veces, por lo que se consumiría demasiado tiempo dependiendo de la cantidad y forma de realizar las pruebas. Por lo tanto se propone utilizar programación paralela para aprovechar los distintos cores de las computadoras para acelerar el proceso [25].

Los softwares tradicionales se escriben para computación serial y no paralela, por lo que el problema se divide en pedazos pequeños y se van pasando uno por uno al procesador como puede verse en la figura 7 [25].

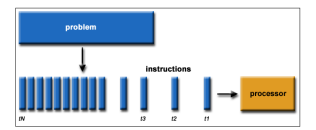


Figura 7: Computación serial [25]

Sin embargo, en la computación paralela la tarea se divide en el número de cores que tenga la máquina para realizar tareas en simultáneo y así ahorrar tiempo de ejecución (ver figura 8). Además, con paralelización es posible resolver problemas más complejos y al minimizar el tiempo (dependiendo de la aplicación) incluso podría ahorrarse algún costo [25].

6.7.1. Programación paralela en Matlab

Matlab tiene un Toolbox de computación paralela con funciones como el *parfor*, que reemplaza el ciclo for normal por un ciclo for paralelizado. Para correr un programa paralelizado de Matlab primero es necesario habilitar el «Parallel Pool» de Matlab y establecer la cantidad de procesadores (Matlab les llama workers) a utilizar [25].

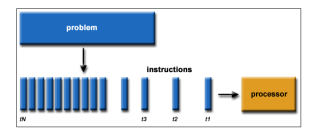


Figura 8: Computación paralela [25]

Para re-escribir un for normal a un parfor se requiere que cada una de las sub-tareas sea independiente, por lo que no pueden utilizarse entre sí. Además, también es necesario que el orden de ejecución de las tareas no importe (también el orden debe ser independiente). Algunas restricciones para el parfor son que no se puede introducir variables utilizando las funciones load, eval y global, no pueden contener break o return y tampoco puede contener otro parfor dentro [25]. Para más información sobre este tema se recomienda ver [26].

Además de la programación paralela en Matlab, se recomienda utilizarla en conjunto con buenas prácticas de programación [27] y técnicas específicas para mejorar el desempeño [28], que incluyen estrategias como vectorización de código [29]. Si llegara a pasar que el código está trabajando de forma muy lenta es posible utilizar la técnica de búsqueda de cuellos de botella dada en [30] específicamente para Matlab utilizando la función profiler. Si se desea implementar paralelización en Matlab se recomienda leer todas las referencias bibliográficas de esta sección.

6.8. Planificación de movimiento

Se define como el problema de encontrar el movimiento desde un destino hasta un final esquivando obstáculos (si hubiese) y cumpliendo restricciones de juntas y/o torque para un robot [31].

6.8.1. Espacio de configuración

El espacio de configuración o espacio C corresponde a una configuración q del robot. Es decir, cada punto del espacio de configuración corresponde a una configuración diferente del robot. La configuración de un robot serial con n juntas está representada por el vector q con la posición de las n juntas, por lo que será un vector de dimensión n. El espacio libre en el espacio de configuración está dado por todas las configuraciones del robot donde este no colisiona con ningún obstáculo [31]. Este concepto de espacio de configuración se utilizará posteriormente para planificar la trayectoria.

6.8.2. Planificación de trayectorias

El problema de planificar una trayectoria es un sub-problema de la planificación de movimiento. En este caso se requiere encontrar un camino sin colisiones desde un inicio hasta un destino. Estos problemas pueden ser resueltos *online* u *offline*, dependiendo de si se necesita el resultado inmediatamente o si el ambiente es estático respectivamente [31].

6.9. Métodos de planificación de movimiento

6.9.1. Métodos completos

Los métodos completos se enfocan en representar de manera exacta la geometría del espacio libre de configuración [31].

Grafos de visibilidad

Este grafo es un mapa que utiliza los vértices de los obstáculos en el espacio de configuración como nodos. Estos se conectan solamente si pueden «verse». El peso de las aristas del grafo es la distancia euclidiana entre los nodos. Este método puede utilizarse y resultar adecuado para obstáculos poligonales [31].

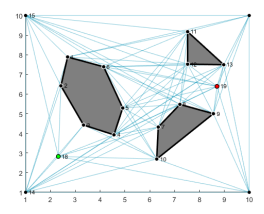


Figura 9: Ejemplo de grafo de visibilidad en Matlab.

6.9.2. Métodos de cuadrícula

Este método discretiza el espacio libre de configuración, creando una especie de cuadrícula para que el algoritmo busque una solución. Estos métodos pueden ser efectivos, pero la memoria requerida y el tiempo de búsqueda crecen de manera exponencial con el número de dimensiones del espacio. Es decir, una resolución de 100 en un espacio de dimensión 2 lleva a una cantidad de 100^2 nodos [31].

6.9.3. Métodos de muestreo

Estos métodos utilizan una función aleatoria o determinística para elegir muestras del espacio de configuración. Luego, evalúan si la muestra tomada está en el espacio libre y determina la muestra más cercana en el espacio libre para conectarlas. El resultado final de este algoritmo es un grafo o árbol que representa los movimientos legales del robot. Estos métodos sacrifican la resolución del mapa para minimizar la complejidad computacional [31].

Rapidly Exploring Random Trees (RRT)

Este método representa el espacio de configuración en forma de un árbol (grafo con nodos hijos), utilizando el método de muestreo aleatorio presentado anteriormente para encontrar el siguiente nodo disponible. Existe una variante de este método, donde se arma dos árboles: uno desde el nodo inicio y otro desde el nodo destino y cada cierto tiempo el algoritmo intenta unir ambos árboles.

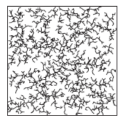


Figura 10: Ejemplo de un RRT [31]

Probability Road Maps (PRM)

Un PRM también representa el el espacio libre de configuración con puntos aleatorios conectados entre sí. Una ventaja de este algoritmo es que se puede crear de forma rápida, por lo que puede ser eficiente. La clave para el PRM es elegir cómo hacer el muestreo, pues generalmente se hace de forma aleatoria a partir de una distribución uniforme del espacio de configuración, pero se ha mostrado que los mejores resultados se obtienen al muestrear de forma más densa cerca de los obstáculos.

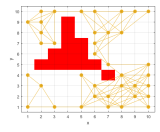


Figura 11: Ejemplo de un PRM en Matlab.

6.9.4. Virtual Potential Fields

Los campos de potencial virtuales crean fuerzas atractivas en el objetivo, atrayendo al robot en su dirección. Asimismo, crean fuerzas repulsivas en los obstáculos para alejar al robot de los mismos y así evitar colisiones. Este método es relativamente fácil de implementar y evaluar, pero puede quedarse atascado en mínimos locales de la función de potencial [31]. Este fue el método utilizado en la etapa II del proyecto Robotat UVG [2] y puede observarse un ejemplo con un simple obstáculo en la figura 12.

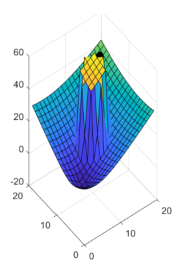


Figura 12: Ejemplo de un APF en Matlab.

6.10. Modelado de robots móviles

Los robots seriales pueden representarse utilizando cinemática directa. En esta se mapea el vector de configuración de robot (dado por los ángulos de las juntas) a la posición (x, y, θ) . Sin embargo, en el caso de los robots móviles³, en lugar de juntas tenemos ruedas. Estas ruedas tendrán una velocidad angular ϕ , por lo que si queremos encontrar la distancia recorrida s (por rueda), sabiendo que r es el radio de las llantas, tendríamos que:

$$s = r\phi \tag{10}$$

En teoría, podríamos encontrar la distancia recorrida, pero esto no funciona porque si se realiza una trayectoria similar, pero en otra dirección como en la figura 13, la distancia resultante sería la misma $(s_1 = s_2)$. Sin embargo, el punto x,y no es el mismo, entonces este mapeo similar al de cinemática directa no es posible. Una configuración nos lleva a varias poses, lo que nos indica que tenemos restricciones no integrables (si integramos la velocidad no obtenemos posición). Estas restricciones también se conocen como restricciones no holonómicas [32]. Debido a que estas restricciones aplican a las velocidades, se aplicará la cinemática diferencial.

 $^{^3}$ Se recomienda al lector ver las lecciones 11 y 12 de robótica 1 en [32] antes de leer esta y la sección siguiente.

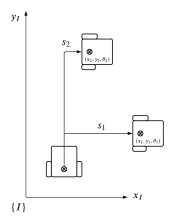


Figura 13: Distancia recorrida de una rueda para el robot móvil.

6.10.1. Modelo Uniciclo

Este es el modelo más simple de un robot móvil. Consiste en una sola rueda y vector de configuración $q = (\phi, x, y, \theta)$. De este se obtienen las velocidades lineales de las ruedas como sigue:

$$v_r = \phi_r r \qquad \qquad v_L = \phi_L r \qquad \qquad w = w$$

La velocidad de los motores (ϕ) es conocida, por lo que de este modo es posible calcular las velocidades lineales.

6.10.2. Modelo diferencial

El modelo diferencial del robot móvil ya toma en cuenta 2 ruedas, por lo que es el que utilizaremos. Sin embargo, se necesita el modelo uniciclo para realizar el desarrollo de este último modelo [31]. Las ecuaciones siguientes describen el mapeo inverso, es decir, velocidad de las llantas en función de la velocidad lineal y la angular. ¿Por qué? Porque en software controlaremos el uniciclo, pero con el mapeo del modelo diferencial [32].

$$v_R = \frac{v + wl}{r} \qquad \qquad v_L = \frac{v - wl}{r}$$

6.10.3. Difeomorfismo

Cuando un sistema no es controlable se realiza un ajuste llamado difeomorfismo en el que se logra controlar un robot diferencial solo conociendo la velocidad y orientación en un punto. Las ecuaciones modificadas son las siguientes, donde u_1 y u_2 conforman el vector de control u.

$$v = u_1 cos\phi + u_2 sin\phi$$
$$w = \frac{-u_1 sin\phi}{l} + \frac{u_2 cos\phi}{l}$$

6.11. Controladores de posición y velocidad de robots diferenciales

Es necesario controlar la posición y velocidad de los robots para garantizar que llegarán a la pose deseada. Asimismo, se busca que estas trayectorias sean suaves y controladas. Para profundizar más en este tema se recomienda leer el capítulo 6 de [1], así como sus referencias. También se recomienda ver el video 12 de [32].

6.11.1. Control proporcional de velocidades con saturación limitada

En este controlador se utilizan constantes de saturación I y la función $\tanh(x)$ para que las velocidades estén acotadas. Las ecuaciones de control son las siguientes:

$$u_1 = I_x * tanh(\frac{k_x(x_g - x)}{I_x})$$

$$u_2 = I_y * tanh(\frac{k_y(y_g - y)}{I_y})$$

Donde x_g se refiere a la coordenada en x de la meta y x la posición actual, I son constantes mayores o iguales a 0. Estas ecuaciones luego las combinamos con el difeomorfismo encontrado anteriormente para obtener las ecuaciones que implementaremos en código. La variable l representa la distancia entre el centro y el punto de difeomorfismo, pero en esta tesis y en [1] se tomó igual al radio del robot.

$$v = I_x * tanh(\frac{k_x(x_g - x)}{I_x})cos\phi + I_y * tanh(\frac{k_y(y_g - y)}{I_y})sin\phi$$

$$w = \frac{-I_x * tanh(\frac{k_x(x_g - x)}{I_x})sin\phi}{l} + \frac{I_y * tanh(\frac{k_y(y_g - y)}{I_y})cos\phi}{l}$$

6.11.2. Control PID de velocidad lineal y angular

Uno de los controladores más populares en el área de sistemas de control es el controlador PID. En este se determinan las constantes K_p , K_I , K_d de forma empírica para compensar el error en estado estable y demás parámetros de rendimiento (t_p, t_s, M_p) . La ecuación en el dominio del tiempo del control PID en función del error e(t) es el siguiente:

$$PID(e(t)) = K_p e(t) + K_I \int_0^t e(\tau) d\tau + K_d \frac{de(t)}{dt}$$

Por lo tanto, nuestra implementación puede ser resumida como:

$$w = PID(e_o)$$
$$v = PID(e_n)$$

Donde e_o es el error de orientación y e_p es el error de posición. Estos pueden calcularse como sigue:

$$e_o = atan2(\frac{sin(\theta_g - \theta)}{cos(\theta_g - \theta)})$$
$$e_p = \sqrt{(x_g - x)^2 + (y_g - y)^2}$$

Donde θ_g es el ángulo calculado desde el punto actual hasta la meta y θ es el ángulo actual.

Algoritmo 6.1: Pseudocódigo de PID [1]

6.11.3. Control PID de acercamiento exponencial

En este se corrige el comportamiento en espiral que presenta el controlador PID ordinario.

$$w = PID(e_o) v = \frac{v_o(1 - e^{-\alpha e_p^2})}{e_p}$$

Donde v_o es la velocidad máxima del robot y α es un parámetro de ajuste arbitrario.

6.11.4. Control de pose

A diferencia de los controladores presentados anteriormente, estos sí toman en cuenta la pose final del robot. Este controlador se explica en la sección 6.4.4 de [1]. Las ecuaciones que definen al controlador son las siguientes:

$$\alpha = -\theta + \theta_g$$

$$\beta = -\theta - \alpha$$

$$v = k_p \rho$$

$$w = k_\alpha \alpha + k_\beta \beta$$

Sabiendo que ρ es el error de posición (como el calculado en las secciones anteriores) y que las constantes k siguen las reglas dadas en [1].

6.11.5. Control de pose de Lyapunov

Este control de pose se basa en el criterio de estabilidad de Lyapunov para que el sistema sea asintóticamente estable. En este caso se tiene el mismo cálculo para alpha y rho que en la sección anterior, pero se elimina el uso de un parámetro beta.

$$v = k_{\rho}\rho\cos(\alpha)$$

$$w = k_{\rho}\sin(\alpha)\cos(\alpha) + k_{\alpha}\alpha$$

6.11.6. Control Closed-Loop Steering

Este controlador presenta características similares a los controladores de pose, pero difiere en el cálculo de las velocidades. El cálculo de α , β y ρ es igual al de las secciones anteriores.

$$v = k_{\rho}\rho\cos(\alpha)$$

$$w = \frac{2v}{5\rho}(k_2(\alpha + atan(-k_1\beta)) + (1 + \frac{k_1}{1 + (k_1\beta)^2})\sin(\alpha))$$

6.11.7. Control LQR

El regulador cuadrático lineal o LQR por sus siglas en inglés, es un controlador óptimo, que utiliza la menor cantidad de control para alcanzar su objetivo. Debido a que el sistema a controlar resulta no ser controlable, al final de aplicar el control LQR se debe de utilizar el difeomorfismo.

$$u = -K \cdot (x - x_g) + u_g$$

6.11.8. Control LQI

Debido a que el LQR es sensible al ruido (no es robusto a perturbaciones) que existe en la medición de los sensores se le agregó una parte integral para compensar el error de estado estable. Al igual que en el controlador anterior es necesario utilizar el difeomorfismo.

$$u = -K_1 \cdot x + K_2 \cdot \sigma$$

6.12. Simulación por software

- 6.12.1. Matlab
- 6.12.2. Webots

Diseño experimental AS

7.1. Validación del algoritmo Ant System

Este experimento consiste principalmente de realizar una simulación simple del algoritmo Ant System. Primero se codificó el algoritmo Simple Ant Colony y luego se sobreescribió con el Ant System, que es un modelo un poco más complejo pues toma en consideración el costo por distancia y no solo la cantidad de feromona depositada. Además, este algoritmo también toma en cuenta otra variable Q para escalar la cantidad de feromona que se deposita. A continuación se presenta el pseudocódigo que se siguió (se recomienda ver el algoritmo 17.3 de [7]).

Algoritmo 7.1: Pseudocódigo de AS.

```
inicializar parametros
hasta que un porcentaje de las hormigas siga el mismo camino:

por cada hormiga:
hasta encontrar el nodo destino:
caminar al siguiente nodo segun eq. de probabilidad
end
end
por cada arista:
evaporar feromona
actualizar feromona segun largo de cada arista
end
retornar el camino encontrado
```

Las variables en negrilla representan a variables tipo celda, de lo contrario la variable es

un array o matriz común y corriente. Asumiendo que tenemos k hormigas¹, n nodos en el grafo y un número máximo de iteraciones tf.

Primero presentaré a las variables con forma de matrices de adyacencia con pesos: mientras más grandes sean los valores, mayor probabilidad tendrán de ser escogidos por la función ant decision.

$$\tau = \begin{bmatrix} \tau_{11} & \dots & \tau_{1n} \\ \vdots & \ddots & \vdots \\ \tau_{n1} & \dots & \tau_{nn} \end{bmatrix} \qquad \qquad \eta = \begin{bmatrix} \eta_{11} & \dots & \eta_{1n} \\ \vdots & \ddots & \vdots \\ \eta_{n1} & \dots & \eta_{nn} \end{bmatrix}$$

La siguiente variable es una celda que contiene vectores columna:

$$\boldsymbol{vytau} = \begin{bmatrix} \text{vecinos nodo 1} & \tau \text{ de los vecinos nodo 1} \\ \vdots & & \vdots \\ \text{vecinos nodo n} & \tau \text{ de los vecinos nodo n} \end{bmatrix}$$

A partir de ahora utilizaremos la variable x para referirnos a vectores fila (x,y) apilados en una columna. En feas nodes se guardan los nodos no visitados o «viables» a los que cada nodo sí puede dirigirse. En la celda las node se guarda los nodos visitados anteriormente.

$$egin{aligned} egin{aligned} egin{aligned} egin{aligned} egin{aligned} egin{aligned} egin{aligned} x_{11} & \dots & x_{1n} \ dots & \ddots & dots \ x_{k1} & \dots & x_{kn} \end{aligned} \end{aligned} \qquad egin{aligned} egin{aligned} egin{aligned} egin{aligned} egin{aligned} x_{11} & \dots & x_{1n} \ dots & \ddots & dots \ x_{k1} & \dots & x_{kn} \end{aligned} \end{aligned}$$

Blocked nodes guarda la lista de nodos ya visitados por cada nodo y path k guarda la lista de los nodos escogidos por la hormiga k (la actual).

$$egin{aligned} egin{aligned} egin{aligned\\ egin{aligned} egi$$

L guarda el costo total de cada path por hormiga (filas) y por iteración (columnas), mientras que all path guarda cada path (vectores fila apilados) por hormiga (filas) y por iteración (columnas).

$$L = egin{bmatrix} L_{11} & \dots & L_{1t} \ dots & \ddots & dots \ L_{k1} & \dots & L_{kt} \end{bmatrix} \hspace{1cm} m{last_node} = egin{bmatrix} x_{11} & \dots & x_{1t} \ dots & \ddots & dots \ x_{k1} & \dots & x_{kt} \end{bmatrix}$$

¹en el código el número se expresa como «hormigas», pero por términos de simplificación se utilizará k en este documento

Parámetro	Valor
ρ	0.5
α	1.3
β	1
Q	1
$egin{array}{c} \mathrm{Q} \\ \mathrm{tf} \end{array}$	70
ϵ	0.9
$ au_0$	0.1

Cuadro 1: Parámetros del experimento 1.

Los parámetros son sensibles a la lejanía de los nodos inicial y final, por lo que se recomienda hacer el barrido de parámetros con respecto a la lejanía con la que se desea probar el algoritmo. Para este experimento se utilizó el nodo (6,6) como nodo de prueba (y el 1,1 como inicial), utilizando los parámetros mostrados en el cuadro 1. En este experimento se realizó 10 corridas a mano, dado que mi computadora no puede ejecutar muchos experimentos con 3 ciclos for anidados. Por lo mismo se propone que en un futuro se utilice una computadora de alto rendimiento como se explicará a continuación.

7.2. Validación del algoritmo Ant System paralelizado

Se notó que el algoritmo tardaba demasiado tiempo para hacer corridas de pruebas como barrido de parámetros (más de 8 horas para pocos parámetros en ciclos for anidados). Por lo tanto, se propuso realizar la implementación del algoritmo paralelizado, para correr el programa en la computadora de alto rendimiento del departamento de Ing. Electrónica UVG aprovechando todos sus núcleos. Para hacer el algoritmo paralelizado fue necesario modificar el ciclo for donde las hormigas recorren el mapa y encuentran un camino para que el proceso dentro fuera completamente independiente. Las variables que causaban problema eran feas_nodes y blocked_nodes, pero por la forma de implementarlo, no se podía modificar sin cambiar por completo el código.

Como se explicó en el marco teórico, Matlab cuenta con una clase grafo, por lo que se implementó el algoritmo haciendo uso de programación orientada a objetos. Los atributos de la clase grafo son Nodes y Edges, por lo que si creamos el grafo G, podemos acceder a esos atributos como sigue:

```
% Acceso a los atributos
grid_size = 10;
G = graph_grid(grid_size);
G. Nodes
G. Edges
```

Donde la función graph grid es una función auxiliar que se encarga de crear un grafo con los atributos Nodes y Edges, que son tablas con los siguientes parámetros:

Como puede observarse, el primer argumento de la función graph corresponde al atributo Edge y el seguno al atributo Node. End
Nodes representa dos nodos que conforman una arista, a la cual le corresponde un peso τ y un η , similar al código anterior. Con esto podemos eliminar las variables tau, eta y vytau. En el atributo Nodes tenemos el nombre del nodo y sus respectivas coordenadas.

Un objeto además de tener datos, tiene funciones, por lo que también contamos con los métodos neighbors y plot para encontrar a sus vecinos y visualizar el grafo respectivamente. En el código anterior, sin programación orientada a objetos, se tenía varias funciones como neighbors que ahora las eliminamos porque Matlab «ya hace el trabajo por nosotros».

Para sustituir el resto de variables, primero debemos darnos cuenta de que estas están relacionadas con cada hormiga. Por lo tanto, uno podría pensar que podemos crear un objeto hormiga y que cada una tenga sus atributos, pero debemos recordar que cada objeto debe tener datos y funciones relacionadas. Entonces, en este caso no tenemos funciones por lo que opté por utilizar una estructura «ants» de tamaño igual a la cantidad de hormigas y con los siguientes parámetros:

```
hormigas = 50;
ants(1:hormigas) = struct('blocked_nodes', [], 'last_node',
nodo_init, 'current_node', nodo_init, 'path', nodo_init, 'L',
zeros(1, t_max));
```

Esto se debe a que cada hormiga tendrá sus nodos bloqueados o lista tabú, su último nodo, su nodo actual, el path encontrado y la longitud del mismo. Aparte de estas variables también se tiene un histórico de los caminos y longitudes para comparar si los datos se están calculando de forma correcta.

Ya con estos cambios realizados es posible realizar la paralelización, donde cada iteración es completamente independiente de las demás. La paralelización en Matlab se activa cuando utilizamos la función parfor (parallel for) como se muestra a continuación:

```
parfor k = 1:hormigas
while(no se haya llegado al nodo destino)
% construir el camino
end
end
end
```

Para ejecutar el código es necesario prender lo que Matlab llama «Parallel Pool» en la esquina inferior izquierda (figura 14a). De no hacerlo, Matlab lo hace al ejecutar el código, pero se recomienda prenderlo antes para que sea más rápida la primera corrida. En la figura 14b se observa una piscina paralela de Matlab lista para ser utilizada.

El criterio de paro del algoritmo está dividido en dos partes: la primera detiene el algoritmo cuando la frecuencia de la moda corresponde a un ϵ en porcentaje (0-1) y el segundo





(b) Parallel pool lista para PC con 4 núcleos.

Figura 14: Parallel pool en Matlab.

criterio es un número máximo de iteraciones. Los parámetros utilizados en este experimento se muestran en 2.

Parámetro	Valor
ρ	0.5
α	1
β	1
Q	2
$egin{array}{c} \mathrm{Q} \\ \mathrm{tf} \end{array}$	70
ϵ	0.9
$ au_0$	1

Cuadro 2: Parámetros del experimento 2.

7.3. AS paralelizado con PRM

Además de la representación del espacio como cuadrícula, también se incluyó la representación por medio de probabilistic road maps. Esta implementación se realizó utilizando la función del Toolbox de Robótica de Peter Corke, por lo que necesita instalarlo antes de correr el algoritmo. Para hacer varias corridas de esta representación se generó un grafo con la función prm_generator y se guardó en un archivo .mat, para luego cargarlo en Matlab y así hacer similares las corridas. La función antes mencionada fue codificada a partir de la función de prm del Toolbox de Peter Corke, realizando modificaciones en el grafo para adaptarlo al Ant Colony.

Puede existir un problema con el Toolbox de Peter Corke con algunas funciones que él hizo que tienen el mismo nombre que otras funciones intrínsecas de Matlab. Este problema se resuelve y discute en el ReadMe del repositorio de GitHub de esta tesis.

El experimento de esta sección consistió en ejecutar el programa 10 veces «a mano», al igual que en los experimentos anteriores. En este caso se utilizó los parámetros del cuadro 2, pero con una cantidad de hormigas igual a 100 (en los otros casos fue de 50) y un tf de 200 iteraciones.

7.4. AS paralelizado con RRT

Experimentos con RRT al igual que en el experimento número 3 se utilizó el Toolbox de Peter Corke, por lo que los problemas se comparten. Para hacer varias corridas de esta representación se generó un grafo con la función rrt_generator y se guardó en un archivo .mat, para luego cargarlo en Matlab y así hacer similares las corridas. La función antes mencionada fue codificada a partir de la función de RRT del Toolbox de Peter Corke, realizando modificaciones en el grafo para adaptarlo al Ant Colony.

El experimento de esta sección consistió en ejecutar el programa 10 veces «a mano», al igual que en los experimentos anteriores. En este caso se utilizó los parámetros del cuadro 2 con 50 hormigas y un tf de 200 iteraciones.

7.5. AS con grafo de visibilidad

Como extra se añadió la posibilidad de probar el Ant System con un espacio con obstáculos con un grafo de visibilidad. Sin embargo, esta implementación no considera la dimensión del robot, por lo que se asume que es una masa puntual y el espacio de trabajo es el mismo que el de configuración. Para una implementación más realista es necesario tomar en cuenta la dimensión del robot en los obstáculos y hacerlos más anchos.

El grafo de visibilidad se crea con una aplicación llamada poly_graph.mplapp que debe abrirse con el appdesigner de Matlab. Para editar el programa se ejecuta en la línea de comandos de matlab el comando: appdesigner y luego se abre el archivo. Para solamente ejecutar el programa y generar el grafo se puede dar doble click desde el «current folder» de Matlab. Primero se debe de presionar el botón de Add Obstacle y dibujar los polígonos que se desee, luego se presiona add start point para agregar un punto de inicio, add end point para agregar un punto final y finalmente visibility graph para generar el grafo y guardarlo en un archivo .mat en el folder donde está actualmente. En el archivo principal de ACO se importa el último archivo generado.



Figura 15: Aplicación que genera grafos de visibilidad.

Se realizó la interfaz de la aplicación con dibujos personalizados por el usuario para que en el futuro cuando se quiera probar con una cámara se pueda hacer el trazo a mano sobre la

imagen o que incluso con el mismo Matlab se procese la imagen con visión por computadora. Las funciones de Matlab que hacen esto son similares a la utilizada ahora, por lo que en un futuro no debería de ser tan difícil la implementación. La aplicación también cuenta con un espacio para colocar el radio del robot para que en el futuro se pueda implementar con restricciones físicas.

El experimentó consistió en ejecutar el algoritmo 10 veces, al igual que en los experimentos anteriores, con 50 hormigas y los parámetros mostrados en el cuadro 2, exceptuando tf que fue de 200.

7.6. Hallando los mejores parámetros para el AS

En este experimento se planificó ejecutar el algoritmo en la computadora de alto rendimiento, realizando un barrido de parámetros para ρ , α y β . Posteriormente se realizó un barrido con Q y el número de hormigas. Cada simulación se ejecutó 10 veces (solamente con los mejores valores) y se calculó la media y desviación estándar del tiempo, número de iteraciones y costo de cada valor del parámetro. De este modo, el valor que logre el mínimo será el adecuado. Adicionalmente, a cada archivo de barrido de parámetros se le añadió la funcionalidad de enviar un correo al inicio, final o al ocurrir un error.

Parámetro	Rango	Paso
ρ	(0.3, 0.9)	0.1
α	(1,3)	0.5
β	(1,3)	0.5
Q	(1,3)	0.1
Hormigas	(55, 100)	5

Cuadro 3: Rango en el que se realizó el barrido de parámetros.

7.7. Experimento 7

En este experimento se planificó ejecutar el algoritmo AS con los mejores parámetros en la computadora de alto rendimiento, pero variando el número de núcleos utilizados de 1 (sin paralelización) a 50. De esta manera, se busca comprobar si en realidad se decrementa el tiempo de ejecución al incrementar el número de núcleos utilizados.

Resultados AS

8.1. Validación del algoritmo Ant System

A continuación se muestra un camino óptimo y una imagen de su simulación de feromona hallada por el programa.Los resultados de las 10 ejecuciones del programa se muestran en el cuadro 4.

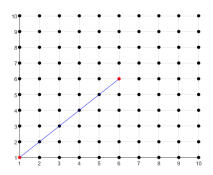


Figura 16: Camino óptimo encontrado del nodo (1,1) al (6,6).

En este ejemplo el costo mínimo que se podía obtener era 2.5, ya que el costo de las diagonales era de 0.5. El tiempo fue medido con las funciones tic y toc de Matlab. Al final de la tabla se muestra la media de cada parámetro. Para cada corrida es posible observar que el tiempo aumenta cuando las hormigas toman malas decisiones al principio. Puede que esto se arregle modificando la tasa de evaporación para aumentar el tiempo de exploración de las hormigas. Como puede observarse en la figura 17, la cantidad de feromona se ve reflejada en el ancho del camino. Además, los nodos no tienen un orden con respecto al plano X, Y, por lo que en el siguiente experimento también se hizo esas mejoras gráficas.

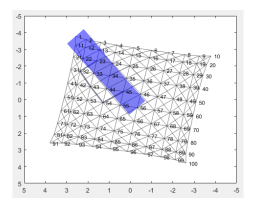


Figura 17: Feromona del camino óptimo encontrado del nodo (1,1) al (6,6).

iteración	tiempo	costo
14	14.2161	2.5
10	9.6620	2.5
9	9.2031	2.5
18	49.5735	3.5
43	44.7586	3.5
17	16.0491	2.5
26	25.3741	3.5
11	26.8102	2.5
22	60.7632	3.5
13	12.3290	3.5
18.3	26.8739	3

Cuadro 4: Resultados del experimento 1.

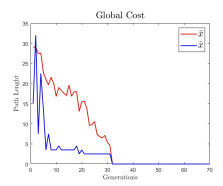
8.2. Validación del algoritmo Ant System paralelizado

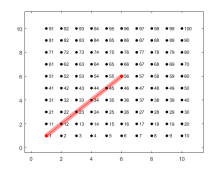
Al ejecutar el código veremos dos gráficas animadas: la figura 1 tendrá la media \bar{x} del largo del camino y la moda \hat{x} del mismo, mientras que la segunda tiene una animación de los caminos y su feromona. Esta última animación cambia de color y de grosor de línea en cada arista que tiene mayor τ . Dentro del código se agrega un nuevo parámetro al atributo Edges que guarda la cantidad de feromona normalizada para utilizarla en esta animación. El color rojo indica mayor presencia de feromona, mientras que el color blanco indica que esa arista tiene menor cantidad. Los resultados de las 10 corridas descritas en el capítulo anterior se muestran en el cuadro 5.

8.3. AS paralelizado con PRM

Al ejecutar el código veremos dos gráficas animadas iguales a las del experimento anterior, con la diferencia de que estas se realizaron con PRM. Los resultados de las 10 corridas descritas en el capítulo anterior se muestran en el cuadro 6.

Al ejecutar el código veremos dos gráficas animadas iguales a las del experimento anterior,



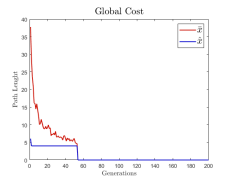


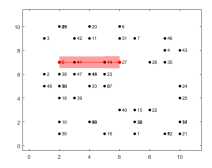
- (a) Media y moda del largo de los caminos.
- (b) Animación de feromona y camino encontrado.

Figura 18: Animaciones generadas con mundo cuadriculado.

iteración	tiempo	costo
30	47.72	2.5
33	56.22	2.5
27	46.65	2.5
54	97.47	3.5
24	43.62	2.5
25	44.37	2.5
53	96.31	2.5
70	125.35	2.5
42	69.83	2.5
42	70.58	2.5
40	69.81	2.6

Cuadro 5: Resultados del experimento 2.





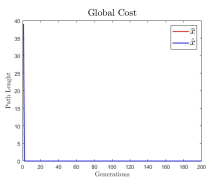
- (a) Media y moda del largo de los caminos.
- (b) Animación de feromona y camino encontrado.

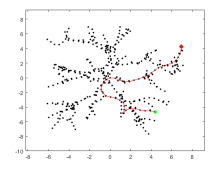
Figura 19: Animaciones generadas con PRM.

con la diferencia de que estas se realizaron con RRT. Los resultados de las 10 corridas descritas en el capítulo anterior se muestran en el cuadro 7.

iteración	tiempo	costo
69	79.30	4.00
146	152.03	6.00
105	117.28	4.00
82	88.59	4.00
83	87.08	6.00
192	211.31	6.00
178	206.50	6.00
95	106.60	6.00
117	130.32	6.00
53	53.20	4.00
112	123.22	5.2

Cuadro 6: Resultados del experimento 3.





- (a) Costo vs. iteraciónes con RRT.
- (b) Animación de feromona y camino encontrado.

Figura 20: Animaciones generadas con RRT.

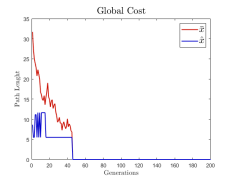
8.4. Experimento 4

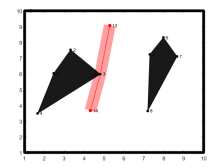
Al ejecutar el código veremos dos gráficas animadas iguales a las del experimento anterior, con la diferencia de que estas se realizaron con grafos de visibilidad. En la figura 21b puede observar los obstáculos y el mejor camino generado. Los resultados de las 10 corridas descritas en el capítulo anterior se muestran en el cuadro 8.

8.5. Experimento 5

iteración	tiempo	costo
1	21.26	39
1	21.26	39
1	20.66	39
1	18.71	39
1	21.05	39
1	17.51	39
1	15.67	39
1	23.45	39
1	19.27	39
1	15.50	39
1	23.45	39
1	15.16	39
1	17.34	39
1	24.73	39
1	20.06	39
1	17.81	39
1	18.74	39
1	19.72	39
1	18.39	39
1	18.54	39
1	19.4140	39

Cuadro 7: Resultados del experimento 4.





- (a) Media y moda del largo de los caminos.
- (b) Animación de feromona y camino encontrado.

Figura 21: Animaciones generadas con grafo de visibilidad.

iteración	tiempo	costo
56	23.46	7.88
114	42.96	7.88
41	17.48	5.49
129	47.03	7.88
100	38.04	7.88
82	30.19	5.49
36	21.72	7.88
172	65.71	7.88
45	31.17	5.49
87	32.18	5.49
86.2	34.99	6.92

Cuadro 8: Resultados del experimento 5.

Diseño experimental GA

9.1. Experimento 1

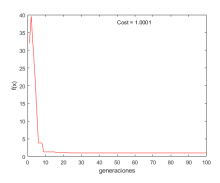
Inicialmente se pensó que el algoritmo genético podía ser utilizado como un algoritmo que encuentra caminos como el PSO al minimizar la función de costo. Por lo tanto, se propuso minimizar 4 funciones famosas de prueba descritas en el marco teórico: Rosenbrock, Ackley, Rastrigin y Booth. Para cada ejecución del propgrama se utilizó 100 individuos, probabilida de cruza de 90 %, probabilidad de mutación de 1 %, un máximo de 100 generaciones y una tolerancia de 5 % para considerar convergencia del algoritmo. El largo de los individuos de 20 está pensado para tener 10 bits para x y otros 10 bits para y. Asimismo, se desea tener 5 bits para el número y 5 bits para representar a sus decimales. En el caso de la función de Ackley es necesario aumentar los bits porque al utilizar representación binaria con 5 bits solo se puede llegar a $2^5-1=31$, pero el rango sugerido por [14] es de 32.768 positivo y negativo. En el cuadro 9 puede observarse los rangos utilizados y la longitud de los individuos.

Función	Rango x	Rango y	Lind
Rosenbrock	[-5, 10]	[-5, 10]	20
\mathbf{Ackley}	[-32.768, 32.768]	[-32.768, 32.768]	24
Rastrigin	[-5.12, 5.12]	[-5.12, 5.12]	20
${\bf Booth}$	[-10, 10]	[-10, 10]	20

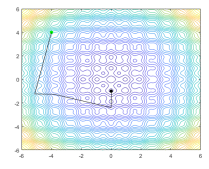
Cuadro 9: Parámetros que varían según la función de costo.

Resultados GA

10.1. Experimento 1

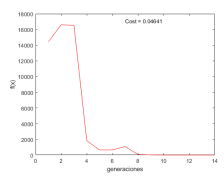


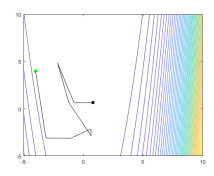
(a) Costo de la función de Rastrigin.



(b) Animación de algoritmo genético con la función de costo de Rastrigin.

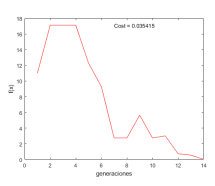
Figura 22: Experimento 1 con función de Rastrigin.

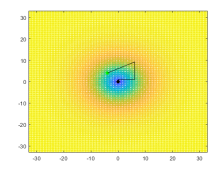




- (a) Costo de la función de Rosenbrock.
- (b) Animación de algoritmo genético con la función de costo de Rosenbrock.

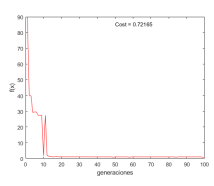
Figura 23: Experimento 1 con función de Rosenbrock.

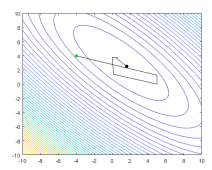




- (a) Costo de la función de Ackley.
- (b) Animación de algoritmo genético con la función de costo de Ackley.

Figura 24: Experimento 1 con función de Ackley.





- (a) Costo de la función de Booth.
- (b) Animación de algoritmo genético con la función de costo de Booth.

Figura 25: Experimento 1 con función de Booth.

				- 1	1
CAI	DÍ-	ГП	10	ı	
. A	ГΙ		1 ()	, .	

Conclusiones

capítulo 12

Recomendaciones

Recomiendo abrir una línea de investigación sobre Ant algorithms para aplicaciones de VLSI

El siguiente que haga esto pero con obstáculos

Comparar esto pero con métodos tradicionales como A*, Dijkstra, Breathfire.

HAcer mezcla entre algoritmos genéticos y pso o algoritmos genéticos y aco.

Pasarlo a python y ver si es más rápido

Cuando ya esté todo listo pueden probarlo en el robotarium de Georgia Tech

Mezclar esto pero con Qlearning para los parámetros quizás.

Probar otros tipos de ant colony como maxmin y antQ.

Probar otros tipos de cruza y mutación en algoritmos genéticos.

Usar algoritmos genéticos combinados con AFP.

Se podrá resolver este problema con grafos y el PSO?

Probar la paralelización pero en otro lenguaje como python.

Bibliografía

- [1] A. S. A. Nadalini, «Algoritmo Modificado de Optimización de Enjambre de Partículas (MPSO)», Universidad del Valle de Guatemala, UVG, nov. de 2019.
- [2] J. P. C. Pérez, «Implementación de enjambre de robots en operaciones de búsqueda y rescate», Universidad del Valle de Guatemala, UVG, nov. de 2019.
- [3] Robotarium / Institute for Robotics and Intelligent Machines. dirección: http://www.robotics.gatech.edu/robotarium.
- [4] Programmable Robot Swarms, en-US, ago. de 2016. dirección: https://wyss.harvard.edu/technology/programmable-robot-swarms/ (visitado 06-04-2020).
- [5] S. P. ROUL, «Application of Ant Colony Optimization for finding Navigational Path of mobile robot», National Institute of Technology, Rourkela, 2011.
- [6] Comparative Analysis of Ant Colony and Particle Swarm Optimization Techniques V.Selvi Lecturer, Department of Computer Science, Nehru Memorial College,
- [7] A. P. Engelbrecht, Computational intelligence: an introduction. Wiley, 2008.
- [8] M. N. A. Wahab, S. Nefti-Meziani y A. Atyabi, «A Comprehensive Review of Swarm Optimization Algorithms», *PLoS ONE*, vol. 10, n.° 5, 2015. DOI: https://doi.org/10.1371/journal.pone.0122827.
- [9] Y. Zhang, S. Wang y G. Ji, «A Comprehensive Survey on Particle Swarm Optimization Algorithm and Its Applications», *Hindawi*, vol. 2015, n.º 931256, 2015. DOI: http://dx.doi.org/10.1155/2015/931256.
- [10] M. Dorigo y T. Stützle, Ant colony optimization, en. Cambridge, Mass: MIT Press, 2004, ISBN: 978-0-262-04219-2.
- [11] U. Sydney, Genetic Algorithm: A Learning Experience. dirección: http://www.cse.unsw.edu.au/~cs9417ml/GA2/encoding_other.html (visitado 27-07-2020).
- [12] D. Samanta, «Encoding Techniques in Genetic Algorithms», en, pág. 42,
- [13] M. Obitko, Encoding Introduction to Genetic Algorithms Tutorial with Interactive Java Applets, 1998. dirección: https://www.obitko.com/tutorials/genetic-algorithms/encoding.php (visitado 27-07-2020).

- [14] D. Bingham. (2017). Optimization Test Problems, dirección: https://www.sfu.ca/~ssurjano/optimization.html.
- [15] K. Rodríguez Vázquez, *Cómputo evolutivo Inicio*, es, Library Catalog: www.coursera.org. dirección: https://www.coursera.org/learn/computo-evolutivo/home/welcome (visitado 27-07-2020).
- [16] H. Mühlenbein y D. Schlierkamp-Voosen, «Predictive Models for the Breeder Genetic Algorithm I. Continuous Parameter Optimization», en, *Evolutionary Computation*, vol. 1, n.º 1, págs. 25-49, mar. de 1993, ISSN: 1063-6560, 1530-9304. DOI: 10.1162/evco.1993.1.1.25. dirección: http://www.mitpressjournals.org/doi/10.1162/evco.1993.1.1.25 (visitado 27-07-2020).
- [17] L. P., K. C.M.H., M. R.H., I. I. y D. S., «Genetic Algorithms for the Travelling Salesman Problem: A Review of Representations and Operators», en, pág. 42,
- [18] Genetic Algorithms Mutation Tutorialspoint. dirección: https://www.tutorialspoint.com/genetic_algorithms/genetic_algorithms_mutation.htm (visitado 08-08-2020).
- [19] C. A. Maeso, *Métodos basados en grafos*. dirección: http://pdg.cnb.uam.es/pazos/cursos/bionet_UAM/Grafos_CAguirre.pdf.
- [20] K. Thulasiraman y M. N. S. Swamy, *Graphs: Theory and Algorithms*, en. John Wiley & Sons, mar. de 2011, Google-Books-ID: rFH7eQffQNkC, ISBN: 978-1-118-03025-7.
- [21] K. "Thulasiraman, S. Arumugam, A. Brandstädt y T. Nishizeki, eds., *Handbook of Graph Theory, Combinatorial Optimization, and Algorithms*, en, 0.a ed. Chapman y Hall/CRC, ene. de 2016, ISBN: 978-0-429-15023-4. DOI: 10.1201/b19163. dirección: https://www.taylorfrancis.com/books/9781420011074 (visitado 12-07-2020).
- [22] Graph with undirected edges MATLAB MathWorks América Latina. dirección: https://la.mathworks.com/help/matlab/ref/graph.html (visitado 12-07-2020).
- [23] D. Phillips, Python 3 object oriented programming: harness the power of Python 3 objects, en, ép. Community experience distilled. Birmingham: Packt Publ, 2010, OCLC: 802342008, ISBN: 978-1-84951-126-1.
- [24] Clases MATLAB & Simulink MathWorks América Latina. dirección: https://la.mathworks.com/help/matlab/object-oriented-programming.html (visitado 12-07-2020).
- [25] T. Mathieu, G. Hernandez y A. Gupta, «Parallel Computing with MATLAB», en, pág. 56,
- [26] Using parfor Loops: Getting Up and Running, Library Catalog: blogs.mathworks.com. dirección: https://blogs.mathworks.com/loren/2009/10/02/using-parfor-loops-getting-up-and-running/ (visitado 13-07-2020).
- [27] Programming Patterns: Maximizing Code Performance by Optimizing Memory Access, en, Library Catalog: la.mathworks.com. dirección: https://la.mathworks.com/company/newsletters/articles/programming-patterns-maximizing-code-performance-by-optimizing-memory-access.html (visitado 13-07-2020).
- [28] Techniques to Improve Performance MATLAB & Simulink MathWorks América Latina. dirección: https://la.mathworks.com/help/matlab/matlab_prog/techniques-for-improving-performance.html (visitado 13-07-2020).

- [29] Vectorization MATLAB & Simulink MathWorks América Latina. dirección: https://la.mathworks.com/help/matlab/matlab_prog/vectorization.html (visitado 13-07-2020).
- [30] Buscar cuellos de botella de código MATLAB & Simulink MathWorks América Latina. dirección: https://la.mathworks.com/help/matlab/creating_plots/assessing-performance.html (visitado 13-07-2020).
- [31] K. M. Lynch y F. C. Park, *Modern robotics: mechanics, planning, and control*, en. Cambridge, UK: Cambridge University Press, 2017, OCLC: ocn983881868, ISBN: 978-1-107-15630-2.
- [32] M. Zea, MT3005 Lección 11 modelado de robots móviles. dirección: https://www.youtube.com/watch?v=5AqXC8ivZ8U&list=PLWIV1mZv4WUbgPWFhWgEucu7tTKollf8K&index=2 (visitado 28-08-2020).
- [33] Procesador Intel® Xeon® Oro 6152 (caché de 30.25 M, 2.10 GHz) Especificaciones de productos, es. dirección: https://ark.intel.com/content/www/es/es/ark/products/120491/intel-xeon-gold-6152-processor-30-25m-cache-2-10-ghz.html (visitado 13-08-2020).

Anexos

14.1. Especificaciones de computadora de alto desempeño



Figura 26: Procesador Intel Xeon Gold [33]

La computadora es una DELL Precision Tower 3620 con 2 procesadores Intel Xeon Gold 6152 de 2.1 Ghz y 3.7 Ghz Turbo, 3 Ultra Path Interconnect, 30MB de Cache y 140W de energía promedio que el procesador disipa al operar en la frecuencia básica con todas los núcleos activos. La tecnología de este procesador es de 14 nm. Cada procesador tiene 22 núcleos, por lo que en total se cuenta con 44 núcleos para procesamiento. Además, esta computadora cuenta con 384GB de memoria DDR4 con una frecuencia de 2666MHz, un disco duro de M.2 2TB de estado sólido y 3 discos de 12 TB 7200rpm SATA Enterprise Hard Drive [33]. Matlab fue instalado en una partición de Windows, pues su sistema operativo principal es CentOS 7.

14.2. Repositorio de Github

capítulo 15

Glosario

fórmula Una expresión matemática. 9

 ${\bf latex}\,$ Es un lenguaje de marcado adecuado especialmente para la creación de documentos científicos. 9