Programação Não-Linear Algoritmos de Busca Linear

Lucas Magno 7994983

Introdução

Otimização Irrestrita

Dado $f: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$, um problema de otimização irrestrita pode ser escrito

minimizar
$$f(x)$$

sujeito a $x \in \mathbb{R}^n$

ou seja, queremos encontrar x^* que minimize f (dito minimizador), o que pode se dar em duas formas:

Minimizador global $f(x^*) \le f(x) \quad \forall x \in \mathbb{R}^n$

Minimizador local $f(x^*) \le f(x)$ $\forall x \mid ||x-x^*|| \le \epsilon$ para algum $\epsilon > 0$ (isto é, existe uma vizinhança na qual $f(x^*)$ tem valor mínimo).

Analogamente a problemas unidimensionais, sendo f diferenciável, pode-se mostrar que, se x^* é um minimizador (local ou global), então

$$\nabla f(x^*) = 0$$

o que nos dá uma forma de encontrar os minimizadores, pois basta encontrar os pontos que anulam o gradiente (dito estacionários). No entanto, de forma geral, não temos como determinar localmente se um ponto é mínimo global, então os métodos implementados se contentarão em encontrar mínimos locais (sejam eles globais ou não).

Busca Linear

Os métodos utilizados neste trabalho seguem todos o mesmo paradigma: a *busca linear*. Tal paradigma consiste basicamente em se escolher, a partir de um ponto x, uma direção de busca d e então escolher um passo α nessa direção, de forma que o valor da função f que queremos minimizar diminua adequadamente (cujo significado será discutido adiante).

Ou seja, a forma básica da busca linear é (dado x^0):

Algorithm 1 Busca Linear

- 1: $k \leftarrow 0$
- 2: while $\nabla f(x^k) \neq 0$ do
- 3: Escolher $d^k \in \mathbb{R}^n$ tal que $\nabla f(x^k)^{\top} d^k < 0$
- 4: Escolher $\alpha_k \in \mathbb{R}$ tal que $f(x^k + \alpha_k d^k) < f(x^k)$
- 5: $x^{k+1} \leftarrow x^k + \alpha_k d^k$
- 6: $k \leftarrow k + 1$
- 7: end while

Em que a linha 4 impõe o decréscimo da função e a 5 é a atualização da iteração. A linha 3, entretanto, introduz a condição

$$\nabla f(x^k)^\top d^k < 0 \tag{1}$$

cuja motivação pode ser vista através da expansão em Taylor da função:

$$f(x + \alpha d) = f(x) + \alpha \nabla f(x)^{\mathsf{T}} d + \frac{1}{2} \alpha^2 d^{\mathsf{T}} \nabla^2 f(x) d + o(\|\alpha d\|^2)$$

assim, sempre podemos escolher um passo α suficientemente pequeno tal que o termo de primeira ordem domine os seguintes e, por ele ser negativo (restringindo $\alpha > 0$), vale que

$$f(x + \alpha d) < f(x)$$

Portanto, direções que satisfaçam essa condição garantem que seja sempre possível descrescer o valor da função e por isso são chamadas de *direções de descida*.

Esse algoritmo gera a sequência

$$\{x^k\}_{k=0}^{\infty}$$

para a qual esperaríamos que valesse

$$\lim_{k \to \infty} x^k = x^*$$

mas não é o caso, pois, dados

$$f(x) = x^{2}$$

$$x^{k} = 1 + \frac{1}{k}$$

$$d^{k} = -1$$

para todo k > 0 e notando que $x^{k+1} < x^k$, temos

$$\alpha_k = x^k - x^{k+1} > 0$$

$$\nabla f(x^k)^{\top} d^k = -2x^k < 0 \quad \forall x > 0$$

$$f(x^{k+1}) - f(x^k) = (x^{k+1})^2 - (x^k)^2 < 0$$

Logo, essa é uma sequência perfeitamente válida ao que concerne o algoritmo 1 e apesar disso é fácil notar que

$$\lim_{k \to \infty} x^k = 1$$

que não é nem ponto estacionário de f, então essas condições não são suficientes para garantir a convergência do algoritmo.

Condições

Felizmente, com apenas algumas condições a mais podemos resolver o problema da convergência, a saber:

Condição de Armijo

É natural que exijamos que a função deva decrescer a cada iteração, mas somente isso basta? *Quanto* f deve decrescer? Uma forma de exigir um decréscimo mínimo é através da *condição de Armijo*:

Dado $0 < \gamma < 1$ (normalmente $\gamma = 10^{-4}$)

$$f(x + \alpha d) < f(x) + \gamma \alpha \nabla f(x)^{\top} d$$

que, sendo d direção de descida (vale a equação 1), impõe um limite superior no valor da função no novo ponto melhor do que a condição anterior (a qual equivale a fazermos $\gamma = 0$ aqui).

Além disso, sempre existe um α suficientemente pequeno para o qual Armijo vale, então podemos utilizar a seguinte técnica, conhecida como *backtracking* para determinar um passo satisfatório: partindo de um passo candidato, se este não satisfizer Armijo, diminua ele e tente novamente. Repetindo essas etapas, chegaremos a um valor que o satisfaça e então o adotamos.

Condição do Passo

É importante, entretanto, que esses passos não sejam muito pequenos, pois, se estes diminuirem rápido demais, a sequência pode convergir a algum ponto de acumulação que não tem propriedade de mínimo ou ponto estacionário. É o que acontece no exemplo anterior, em que os passos α_k convergem rapidamente para zero, levando o algoritmo a um ponto qualquer (no ponto de vista da minimização).

De forma similar, queremos evitar passos muito longos, pois o algoritmo pode ficar preso num ziguezague ao redor do ponto estacionário.

Podemos evitar esses problemas, então, limitando o valor de um novo passo com base no anterior. Por exemplo:

$$0.1\alpha_k \le \alpha_{k+1} \le 0.9\alpha_k$$

E como escolher o valor do passo? Um jeito simples e inteligente é usando interpolação polinomial nos pontos anteriores, podendo aproveitar os valores da função e seu gradiente já calculados. Neste trabalho foram utilizadas a interpolação quadrática e a cúbica para comparação.

Condição da Norma

Ainda assim, como o avanço em cada iteração

$$x_{k+1} - x_k = \alpha_k d^k$$

depende tanto do passo quanto da direção, valem as mesmas observações do item anterior sobre a norma de d^k , portanto também queremos restringir ela e podemos exigir que:

$$||d^k|| \ge \sigma ||\nabla f(x^k)||$$

para algum $\sigma > 0$.

Assim, limitamos inferiormente o avanço e mesmo assim permitindo que este seja suficientemente pequeno perto do ponto estacionário (∇f pequeno).

Condição do Ângulo

Outro problema é a própria direção de busca. Analogamente ao tamanho do passo, apenas exigir que ela seja direção de descida não é suficiente, pois ela pode ser arbitrariamente próxima à ortogonalidade com o gradiente, apontado "para o lado", ao invés de para o ponto estacionário, fazendo com que o avanço na direção deste seja desprezível.

Então podemos simplesmente exigir que d faça um ângulo máximo com o sentido de $-\nabla f$, isto é (através da relação entre cosseno e produto interno):

$$\nabla f(x)^{\mathsf{T}} d \le -\theta ||\nabla f(x)|| ||d||$$

para algum $0 < \theta \le 1$.

Métodos

Como visto, a busca linear é um paradigma razoavelmente simples, mas como escolhemos a direção de busca? Há várias estratégias para isso e é isso que diferencia os diversos métodos existentes.

Método do Gradiente

Talvez o método mais simples, consiste em se escolher a direção de busca como sendo no sentido oposto ao gradiente:

$$d = -\nabla f(x)$$

Então, ao menos localmente, d aponta para onde a função mais descresce e por isso este método também é conhecido como *máxima descida*.

É fácil verificar que esta direção satisfaz as condições de norma (com $\sigma \leq 1$) e ângulo, então só é necessário verificar Armijo e o tamanho do passo.

Esta simplicidade, entretanto, tem suas desvantagens: apesar de ter convergência global (para qualquer ponto inicial) garantida, por sua direção ser sempre de descida, a taxa dessa é apenas linear. Pior ainda, problemas com diferenças de escala muito grandes dificultam a convergência e o método pode se tornar ineficiente.

Método de Newton

Mais complexo que o método do gradiente, o método de Newton se baseia em pegar a direção que minimiza uma aproximação quadrática da função objetiva, isto é, os primeiros termos de expansão de f em série de Taylor:

$$f(x+d) = f(x) + \nabla f(x)^{\mathsf{T}} d + \frac{1}{2} d^{\mathsf{T}} \nabla^2 f(x) d$$

e é simples ver que tal direção é solução do sistema

$$\nabla^2 f(x)d = -\nabla f(x)$$

Por utilizar informações de segunda ordem sobre a função, podemos esperar um melhor comportamento para este método, comparando com o anterior. De fato, o método de Newton não apresenta problemas com escalas e no geral sua convergência é quadrática, ao menos para pontos suficientemente próximos da solução.

Por outro lado, ele exige o cálculo da hessiana a cada iteração e ainda a resolução de um sistema linear, então não é um método barato. Além disso, a hessiana pode ser singular, já que não temos restrição nenhuma sobre ela, e logo não existir solução para o sistema, ou então esta pode não satisfazer a condição do ângulo¹.

Nesses casos, porém, podemos utilizar no sistema uma forma alterada da hessiana:

$$B = \nabla^2 f(x) + \rho I$$

com $\rho > 0$, o que é chamado de *shift* nos autovalores, pois cada autovalor da hessiana terá o valor ρ somado a ele.

Assim, para ρ suficientemente grande, todos os autovalores serão positivos e portanto B será definida positiva, o que já garante a existência de uma solução e que esta será uma direção de descida. Melhor ainda, note que quanto maior a constante, mais B se aproxima da identidade e portanto do método do gradiente, o qual sabemos que satisfaz a condição do ângulo.

¹Pode não satisfazer a condição da norma também, mas isso exigiria apenas uma normalização e não o cálculo de uma nova direção.

Método BFGS

A fim de ser menos custoso que o método de Newton, mas mais esperto que o de máxima descida, o método BFGS² é análogo ao método de secantes para se achar zero de funções, no sentido de que constrói uma aproximação da hessiana, de segunda ordem, a partir de diversas informações de primeira ordem.

Dessa forma, não é necessário o cálculo da hessiana a cada iteração, apenas uma aproximação, e ainda podemos exigir que tal aproximação a cada ponto seja uma atualização da anterior, exigindo menos cálculos ainda. Mais ainda, podemos aproximar diretamente a *inversa* da hessiana e eliminar de vez a necessidade de se resolver um sistema linear.

Essas exigências, mais o fato de que essas aproximações sejam definidas positivas, determinam o método BFGS, que, embora não seja simples mostrar, consiste em calcular, a cada iteração

$$H_{k+1} = H_k + \left(\frac{1 + q_k^{\top} H_k q_k}{p_k^{\top} q_k}\right) \frac{p_k p_k^{\top}}{p_k^{\top} q_k} - \frac{p_k q_k^{\top} H_k + H_k q_k p_k^{\top}}{p_k^{\top} q_k}$$

em que³

$$p_k = x^{k+1} - x^k$$

$$q_k = \nabla f(x^{k+1}) - \nabla f(x^k)$$

e então, na próxima iteração, calcular

$$d_k = -H_k \nabla f(x^k)$$

Como H_k é dada por uma fórmula iterativa, é necessário definir um valor inicial H_0 , contanto que seja uma matriz definida positiva, para manter as propriedades desejadas. Escolhas comuns são a matriz identidade (simples, mas nenhuma relação com a hessiana) e a própria hessiana (cujo cálculo pode ser caro).

Como no método de Newton, a direção de busca calculada pode não satisfazer a condição do ângulo e poderíamos lidar com isso similarmente. Mas, como temos liberdade de se afastar da hessiana, podemos utilizar a matriz identidade como novo H e repetir o cálculo de d, o que efetivamente é o método de gradiente e portanto satisfaz a condição do ângulo.

Devido a isso e à simplicidade, a identidade é uma escolha razoável para H_0 .

Novamente de forma análoga ao método das secantes, a convergência do BFGS fica entre os métodos de primeira e segunda ordem, isto é, é superlinear.

Implementação

Para testar os métodos foi implementado um programa em FORTRAN que utiliza o conjunto de funções implementadas em [Moré, Garbow, and Hillstrom, 1981]. O programa em si é divido em vários módulos separados, a saber:

mgh Faz a interface com os códigos em F77 de [Moré, Garbow, and Hillstrom, 1981], fornecendo a função objetiva, gradiente e hessiana para os 18 problemas implementados.

ls Contém os algoritmos que realizam a escolha do passo α através da busca linear por interpolação quadrática (1squad) e cúbica (1scube).

²Broyden–Fletcher–Goldfarb–Shanno.

³Vale notar que H_k também deve satisfazer $H_k q_j = p_j$ para todo $j \le k$, que, não por coincidência, é a chamada *equação* secante.

Resultados

Conclusão

Referências

J. J. Moré, Burton S. Garbow, and Kenneth E. Hillstrom. Algorithm 566: Fortran subroutines for testing unconstrained optimization software [c5], [e4]. *ACM Trans. Math. Softw.*, 7(1):136–140, March 1981. ISSN 0098-3500. doi: 10.1145/355934.355943. URL http://doi.acm.org/10.1145/355934.355943.