유전알고리즘을 통한 지수귀문도 풀이

2005/봄 4541.681A 유전알고리즘 과제

신재호 (netj@ropas.snu.ac.kr) (2004-23580) 2005년 6월 3일

제 1 절 문제 정의

지수귀문도는 조선시대 영의정을 지냈던 학자 최석정(1646-1715)이 고안한 마방 진의 일종으로 동양 전래의 수학과 철학을 담은 숫자놀이이다. 육각형들이 맞물 려 거북등처럼 생긴 모양에 각 육각형들의 꼭지점에 적힌 숫자들을 더한 값이 모 두 같은 것을 지수귀문도라고 한다. 각 꼭지점에는 1부터 꼭지점 총수까지 서로 다른 수가 한 번씩 나타나야 한다. 그림 1은 1부터 24까지의 숫자를 사용하여 만 든 지수귀문도이다.

		1		8		
	9		22		15	
	23		11		24	
2		19		5		12
4		16		14		13
	21		20		17	
	7		18		10	
		3		6		

그림 1: 1부터 24까지 사용한 지수귀문도

최적화 연구실의 조사 결과 [2]에 따르면 같은 문제라도 다양한 해가 존재한다. 16짜리 지수귀문도의 경우 임의로 만든 2^{32} 개의 순열에서도 140,915 개의 해가 발견되었으며 통계적 추측에 따르면 16! 전체에 대해서는 약 6억 개의 서로 다른 해가 존재할 것으로 추정된다. 30짜리의 경우 각 육각형의 합이 79부터 107까지인 다양한 해들이 발견되었다. 특수한 형태의 지수귀문도에 대해서는 해를 찾

는 특수한 방법이 알려져 있지만, 일반적인 형태에 대한 방법은 아직 모른다. 지수귀문도는 어려운 조합적 최적화 문제의 좋은 예이다.

제 2 절 해결 방법

2.1 혼합형 유전 알고리즘

개요 지수귀문도를 최적화 문제로 표현하여 유전 알고리즘을 이용하여 풀기 위해 다음과 같은 적합도 함수 f를 사용한다.

$$f = \frac{\mu}{NM} - \sigma^2$$

여기서

육각형의 합들의 평균
$$\mu = \sum_{i=1}^M H_i/M$$
육각형들의 합의 표준편차 $\sigma^2 = \sum_{i=1}^M (H_i - \mu)^2/M$ 꼭지점의 총 개수 N 육각형들의 총 개수 M i 번째 육각형의 합 H_i

위와 같은 적합도 함수를 사용하는 유전알고리즘의 전체적인 구조는 다음과 같다.

- 1. 한 세대의 크기 P는 512이며 매 세대마다 절반인 K=256개 개의 자손을 만들어 교체한다.
- 2. 자손을 만드는 데 참여할 두 부모는 품질 비례 룰렛휠 방식을 사용하여 선택한다.
- 3. 2차원 내추럴 교차를 사용하여 자손을 생성한다.
- 4. N/3개의 유전자를 골라서 1/2의 확률로 그 값을 1만큼 높이거나 낮추는 변이를 적용한다.
- 5. 변이까지 마친 후에 중복된 숫자가 나타나지 않도록 수선을 해준다.
- 6. 지역최적화를 적용한다.
- 7. 이렇게 만든 K개의 자손들을 현재 세대 중에서 나쁜 해들 K개와 교체한 다. 단, 나쁜 해들을 고를 때 5/K의 확률로 살려두기도 한다.

- 8. 위의 과정을 아래 조건이 만족될 때까지 반복한다.
 - 육각형들의 합의 분산이 0인 해를 찾았고
 - 그 해가 가장 적합도가 높거나
 - 가장 적합도가 높은 해의 나이가 충분히 많은 경우(가령, > 100P/N),
 - 가장 적합도가 높은 해가 2000P/N번 넘게 반복되거나,
 - 제한시간(24의 경우 1분, 54는 5분, 80은 15분, 110은 30분, 224는 두 시간)이 지날 때까지.

선택 및 교체 자손을 만드는 데 참여할 두 부모는 품질 비례 룰렛휠 방식으로 선택한다. 앞에서 언급한 함수 f를 통해 나온 적합도를 직접 사용하지 않고 아래와 같이 선택압 상수 sp로 보정하여 [1,sp] 구간 내로 분포시킨다. 이렇게 보정한 적합도를 기준으로 선택 및 교체를 진행한다.

$$f_i' = (sp - 1)\frac{f_i - f_w}{f_b - f_w} + 1$$

여기서

 f_i : i번째 해의 적합도

 f_w : 세대에서 가장 낮은 적합도 f_b : 세대에서 가장 높은 적합도

sp : 선택압 조절 상수

선택압 상수 sp는 3으로 주어 가장 높은 적합도(3)가 가장 낮은 해(1)의 3배가 되도록 보정한다. 이렇게 보정한 적합도 f'을 가지고 f'의 크기에 비례해서 선택이되도록, 0부터 $\sum f'$ 사이의 임의의 난수를 발생시켜 $\sum_{i=0}^{j} f'_i$ 이 그 난수보다 커지는 가장 작은 j를 찾아 j 번째 염색체를 선택한다. 이러한 방법으로 서로 다른 두부모를 선택한다.

만들어질 자손들을 교체할 해들을 고르기 위해서 f'를 기준으로 나쁜 해를 K개를 고른다. 이 때 너무 빠른 수렴을 막고 나쁜 해들에게도 기회를 주기 위해서, 세대 중에서 세대 내에서 f'이 작은 K개의 해들 중에서 5/K의 확률로 건너뛰어 그보다 높은 해들을 교체 대상으로 대신한다.

교차 2차원 *내추럴 교차(natural crossover)*를 사용한다. 꼭지점 단위로 전체 그림을 두 부분으로 가르기 위해 세로로 된 자름선을 정한다. 자름선을 기준으로 왼쪽은 첫 번째 부모로부터, 그리고 오른쪽은 두 번째 부모로부터 물려받는다. 가장 윗줄에서부터 내려오면서 현재 자름선의 위치를 양옆으로 3칸 이내로 움직이며 자름선을 그어나간다. 자름선은 각 줄의 가장 왼쪽 꼭지점의 왼쪽이나 가장 오른쪽 꼭지점의 오른쪽에도 올 수 있으므로 한쪽 부모에게서만 물려받는 것도 가능하다.

지수귀문도의 실제 그림을 바탕으로 교차를 하므로 각 꼭지점이 염색체의 어느 유전자로 표현했는가에 사실상 아무런 영향을 받지 않는다는 장점이 있다. 그러나 자름선을 3칸씩 가파르게 이동시키더라도 완전히 수평으로 자르는 것이 불가능하기 때문에 수평으로 하는 자름선을 하나 더 사용하는 등의 방법이 보완되어야 할 것이라 생각한다.

변이 변이는 각 유전자를 1/3의 확률로 그 값을 1만큼 높이거나 낮춘다. [1]에서 사용하는 방식과 비슷하다. 두 꼭지점을 골라 바꾸기도 하고 임의의 육각형을 골라 돌리기도 하였으나 교란이 너무 강해서 공간탐색을 방해하는 것으로 보여제외시켰다.

수선 교차와 변이 후에 같은 숫자를 가지는 유전자가 염색체 내에 있을 수 있으므로 중복되는 숫자를 찾아 그 순서를 보존하면서 재배열을 한다. 처음에는 사용되지 않은 숫자를 임의로 골라 바꿔주는 작업을 하였는데, 이것이 해집단을 매우불안정하게 만들어 문제공간의 탐색에 방해가 되는 사실을 알 수 있었다.

2.2 지수귀문도의 육각형 모양 분석

여기서 다루려는 모든 지수귀문도는 위아래와 양옆으로 선대칭이며, 맨 위와 아래에 A개의 육각형이 있고 가운데에는 B개의 육각형이 있다 $(A \leq B)$. 윗부분에서 각 줄에 있는 육각형의 수는 그 윗줄보다 하나씩 늘어나며 아랫부분에서는 하나씩 줄어든다. 모두 2(B-A)+1줄이 있으며 각 줄에서는 최소 A개, 최대 B개의 육각형이 있다. $i \in \{0,1,\cdots,2(B-A)\}$ 로 줄을 나타내고 $j \in \{0,1,\cdots,B-|B-A-i|-1\}$ 로 그 줄에서 몇 번째 육각형인지를 나타내면 i,j를 가지고 지수 귀문도의 모든 육각형들을 지칭할 수 있다. (그림 2 참조)

지수귀문도에서 한 육각형의 각 꼭지점들이 인접한 어떤 육각형의 꼭지점들과 겹치는지 파악하였다. 우선 i,j로 지칭한 한 육각형에서 각 꼭지점은 왼쪽 위부터 시계방향으로 차례로 0,1,2,3,4,5로 가리킨다. (그림 3 참조) 한 꼭지점은 최대 3개의 인접한 육각형과 공유될 수 있다. 이어질 내용에서 육각형 i,j의 k번째 꼭지점은 i_1,j_1 과 i_2,j_2 가 각각 유효한 육각형을 가리킬 때 i_1,j_1 의 k_1 번째와 i_2,j_2 의 k_2 번째와 같다고 하여 그 관계를 파악해보았다.

```
B-|B-A-i| = cols(i)
_____
               A = cols(0)
     00..0
     o o . . . o A+1 = cols(1)
 1
    . . . . . . . .
B-A oo...o
               B = cols(B-A)
B-1 = cols(B-A+1)
    . . . . . . .
     . . . . . .
                  = .
2*(B-A) o o . . o A = cols(2*(B-A))
```

그림 2: 지수귀문도에서 각 줄과 육각형의 개수

그림 3: 꼭지점 번호

i < *B* − *A*인 경우,

k	i_1	j_1	k_1	i_2	j_2	k_2
0	i-1	j-1	4	i+0	j-1	2
1	i-1	j+0 $j+1$	2	i-1	j-1	3
2	i+0	j+1	0	i-1	j + 0	4
3	i+1	j+1 $j+0$	1	i+0	j+1	5
4	i+1	j + 0	2	i+1	j+1	0
5	i+0	j-1	3	i+1	j + 0	1

i = B - A인 경우,

k	i_1	j_1	k_1	i_2	j_2	k_2
0	i-1	j-1	4	i+0	j-1	2
1	i-1	j+0 $j+1$	2	i-1	j-1	3
2	i+0	j+1	0	i-1	j + 0	4
3	i+1	j + 0	1	i+0	j+1	5
4	i+1	j-1	2	i+1	j + 0	0
5	i+0	j-1	3	i+1	j-1	1

i > *B* − *A*인 경우,

k	i_1	j_1	k_1	i_2	j_2	k_2
0	i-1	j + 0	4	i+0	j-1	2
1	i-1	j+1 $j+1$	2	i-1	j + 0	3
2	i+0	j+1	0	i-1	j+1	4
3	i+1	j + 0	1	i+0	j+1	5
4	i+1	j-1	2	i+1	j + 0	0
		j-1				

세 경우를 한꺼번에 표현하면,

k	$ i_1 $	j_1	L	0	H	k_1	i_2	j_2	L	0	H	k_2
0	i-1	j	-1	-1	+0	4	i+0	j	-1	-1	-1	2
1	i-1	j	+0	+0	+1	2	i-1	j	-1	-1	+0	3
	i+0											
	i+1						1					ı
	i+1											
5	i+0	j	-1	-1	-1	3	i+1	j	+0	-1	-1	1

이를 i=B-A일 때 j와 현재 i가 가리키는 줄이 지수귀문도의 가운데 줄보다 위인지 아래인지를 나타내는 L, H를 가지고 나타내면 표 1과 같은 관계를 얻을 수 있다.

지수귀문도의 육각형 모양에 대한 분석 결과를 바탕으로, 사실상 지수귀문도 자체를 하나의 자연스러운 염색체로 생각할 수 있게 되었다. 표 1을 이용하여 어떠한 유전자 배치에 대해서도 적용이 가능한 일반적인 연산을 구현하는 것이 가능하다. 지수귀문도에서 각 육각형의 꼭지점이 유전자의 어디에 위치하는지를 대응시키는 배열을 만들어두면 되기 때문이다. 유전자 배치에 의존하는 연산들을

$$L = (i < B - A) ? 1 : 0 \quad H = (i > B - A) ? 1 : 0$$

k	i_1	j_1	k_1	i_2	j_2	k_2
0	i-1	j-1+H	4	i+0	j - 1 + 0	2
1	i-1	j + 0 + H	2	i-1	j-1+H	3
		j + 1 + 0				
		j + 0 + L				
		j-1+L				
		j - 1 + 0				

표 1: 지수귀문도에서 각 꼭지점을 공유하는 육각형들

특정한 유전자 배치로부터 독립시킴으로써, 육각형들의 합 구하기, 2차원 교차, 교란 등을 쉽게 구현할 수 있었다. 더불어 유전자 배치를 쉽게 바꾸어 수행을 할 수 있는 유연한 체계를 갖출 수 있었다.

이런 유연한 체계를 가지고 유전자 배치 실험도 해볼 수 있을 것이다. 표 1을 이용하면 임의의 유전자 배치도 쉽게 만들어낼 수 있다. 각 꼭지점들이 실제로 저장되는 배열을 1차원 염색체로 보고, N점 교차 등 유전자 배치와 밀접한 관계가 있는 연산과 가장 잘 어울리는 좋은 유전자 배치가 무엇인지 찾는 데에 큰 도움이될 수 있을 것이라 생각한다. 더불어 유전알고리즘 수행 도중에 유전자 배치를 바꾸어가며 좋은 스키마들의 생존 확률을 높이는 것도 가능해진다.

표현 현재는 가장 왼쪽 위 육각형부터 오른쪽으로 가고 줄 별로 내려가면서, 각육각형의 왼쪽 위 꼭지점부터 시계방향으로 돌면서 검사하여, 유전자 위치가 할당이 되지 않았으면 순서대로 번호를 주는 식으로 유전자 배치를 한다. 이 과정에서 표 1을 이용하여 같은 꼭지점을 나타내는 i, j, k에 모두 동일한 유전자 번호를 할당할 수 있다. 가령, 24짜리의 경우에는 A=2, B=3으로 그림 4과 같으며, 54, 80, 110, 224의 경우 A=3과 각각 B=5, 6, 7, 9으로 놓고 같은 방식으로 유전자 배치를 하였다.

2.3 지역최적화 및 휴리스틱

꼭지점 바꾸기로 적합도 올리기 새로 만든 염색체를 세대로 집어넣기 전에 두 유전자들을 바꿔치기하여 적합도를 최대로 만드는 지역최적화를 하였다. 즉, 매

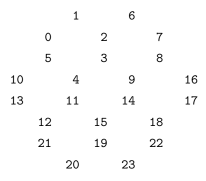


그림 4: 24짜리의 유전자 배치

자손 염색체가 만들어지고 교체를 하기 직전에 각 유전자들의 자리를 바꿨을 때 적합도가 더 높아지는가를 확인하여 그럴 경우에는 바꿔주었다. 이 과정을 모든 유전자 쌍들에 대해서 더 이상 적합도가 높아질 수 없을 때까지 진행하였다.

이 방법은 한 염색체의 모든 유전자 쌍마다 적합도를 다시 계산해야 한다. 새 적합도를 계산하기 위해서는 모든 육각형들의 합의 평균 μ 와 제곱의 합의 평균 \bar{H}_i^2 을 구해야 한다. 그러나 한 쌍의 유전자를 바꿨을 경우만 고려하므로, 사실상이 두 유전자가 속한 육각형을 제외하고는 합과 제곱의 합이 변하지 않는다.

불필요한 계산은 가급적 건너뛰고 변화되는 양만을 고려하여 적합도를 효율적으로 계산한다. 한 유전자, 즉 한 꼭지점이 공유될 수 있는 육각형은 최대 3개이다. 따라서 두 유전자를 서로 바꿔치기 했을 때, 최대 6개의 육각형의 합만이 변할 수 있다. 이 사실을 이용하여 육각형들의 합과 제곱의 합을 변화량만을 가지고다음과 같이 효율적으로 계산할 수 있다.

위의 지역최적화를 보다 효율적으로 하기 위하여 적합도의 개선 정도에 한계를 두거나 인접한 바꿔치기를 하였다. 전자를 통해서 아주 나쁜 해들을 불필요하게 최적화 하는 것을 방지할 수 있었다. 그런데 [1]에서 소개하는 인접한 바꿔치기 (consecutive exchange)를 사용할 경우, 위와 같이 최대한 바꿔치기를 하는 것과 비슷한 효과를 내면서도 효율이 더 좋아 이를 채용하였다.

나이 각 해들을 시간이 지남에 따라 적합도를 떨어뜨려 보다 넓은 탐색이 가능하게 하였다. 모든 해의 나이는 한 세대가 지남에 따라 1씩 증가한다. 해의 나이가 a일 때, 그 해의 보정된 적합도 f'을 다음과 같이 보정하여 나이가 반영된 적합도 f''을 얻는다.

$$f'' = f' - \frac{N}{10P}a$$

f' 대신에 f''을 이용하여 선택 및 교체를 진행하였다.

교란 세대가 수렴하는 문제를 해결하기 위해 수렴 정도가 심하면 해들을 교 란 시키는 방법을 썼다. 세대의 분산의 평균과 가장 좋은 해의 분산의 차이가 0.005보다 작은 것이 K/2회 이상 반복되면, 세대 중 1/4을 선택하여 다음과 같은 두 교란 방법을 적용한다. 첫 번째는 임의로 두 유전자를 골라 바꿔치기 하는 것이다. 유전자 쌍을 최대 둘까지 골라서 바꿔치기 해준다. 두 번째는 육각형을 임의로 선택하여 회전을 시키는 방법이다. 선택한 육각형의 각 꼭지점을 1에서 5칸시계방향으로 회전시킨다. 회전 역시 최대 두 육각형까지 한다.

유전자 재배치 유전자 배열을 무작위로 시작하여 가장 좋은 해의 개선이 별로 없을 경우에 새로운 유전자 배치를 가지고 진행하는 방법을 사용해보았다. 새 배치를 임의로 생성한 뒤에 기존 배치에 맞게 저장된 해들을 새 배치에 맞게 바꾸고 진행한다. 그러나 유전자 배치에 독립적인 2차원 교차를 사용하기 때문에 이는 별로 의미가 없어서 심각하게 사용하지는 않았다.

제 3 절 구현

C언어로 구현하였으며 중복되는 계산이 최소가 되도록 심혈을 기울여 만들었다. 반복되는 다수의 코드는 매크로를 이용하여 간소화 하였다. alarm()을 이용하여 전체 수행 시간 제한을 두었으며, SIGINT와 SIGQUIT을 받아서 현재 세대의 상황 과 가장 좋은 해를 출력하도록 만들어 성능에 저하를 주지 않으면서도 진행상황 을 점검하기 쉽게 하였다. pthread 라이브러리를 이용하여 각 자손을 만들어내는 부분처럼 독립적인 계산은 3개의 일꾼 쓰레드가 담당하게 하여 병렬화 하였다.

3.1 가속하기

계산을 가속하기 위한 몇몇 아이디어를 사용하였다. 새로운 자손을 부모와 교체할 때 적합도, 평균, 분산 등 항상 전체를 새로 계산하지 않고 변하는 양만큼을 가감하여 기록해 계산양이 최소가 되도록 하였다. 자손과 세대 내의 해 사이의 포인터 바꿔치기만으로 교체를 하여 염색체의 복사로 생기는 비효율을 최대한 줄였다. 표준편차를 계산할 때 효율적으로 하기 위해서 분산을 다음과 같이 제곱의 평균과 평균의 제곱을 이용하여 계산하였다.

$$\sigma^2 = \bar{H_i^2} - \bar{H_i}^2$$

변이 가속 한 염색체 내에서 1/3의 확률로 유전자를 골라 변이를 시키기 위해서 N/3개를 뽑아 변이를 시켰다. 항상 서로 다른 N/3개의 유전자가 선택되도록

하기 위하여 다음 유전자의 위치를 난수로 발생시킬 때, 뽑아야할 남은 개수 만큼을 반드시 남겨두고, 하나를 뽑은 다음에는 반드시 그 다음 칸에서부터 선택하도록 하였다. N개의 해들 각각에 대해서 난수를 발생시켜 1/3의 확률로 가감을 하는 경우 반드시 N번의 반복이 필요한 반면, 이렇게 할 경우 N/3번의 반복만 하면 되므로 3배가 빨라진다.

바꾸기로 적합도 올리기 가속 적합도를 비교해가면서 각 꼭지점 쌍을 바꾸는 지역최적화에서 매번 적합도를 계산해야 한다. 그런데 바뀌는 꼭지점은 둘 뿐이므로 대부분의 육각형의 합은 변하지 않는다. 따라서 적합도 계산에 필요한 육각형들의 합 및 제곱의 합을 매번 다시 계산하는 것을 대단히 비효율적이다. 두 꼭지점을 바꿀 경우 합이 변하는 육각형들만 다시 계산하면서 지역최적화를 가속할수 있는 방법을 고안하였다.

우선, 바꿔치기 했을 때의 적합도를 알아볼 두 유전자 x와 y를 생각하자. x를 꼭지점으로 가지는 육각형들의 꼭지점의 합을 각각 H_i 라 하고, y를 가지는 육각형들을 H_j 라 하자. 적합도를 계산하기 위해서 평균과 분산이 필요하므로, 염색체가 나타내는 모든 육각형들의 합 S와 제곱의 합 SS가 필요하다. x나 y가 속하지 않은 육각형들은 그 합 및 제곱이 변하지 않으므로, x나 y가 속한 육각형들만을 고려해도 된다. 즉, S와 SS를 다음과 같이 놓고 이들의 변화만을 고려해도 된다.

$$\delta = y - x$$

$$S = \sum H_i + \sum H_j$$

$$SS = \sum H_i^2 + \sum H_j^2$$

이제, H_i 들에 들어있는 x를 H_j 들에 들어있는 y와 바꾸면, 각 H_i 는 y-x만큼 커지고, H_j 는 x-y만큼 커진다. y-x를 δ 로 놓으면, 관계된 모든 육각형들의 새 합 S'와 새 제곱의 합 SS'은 다음과 같다.

$$S' = \sum (H_i + \delta) + \sum (H_j - \delta)$$

$$SS' = \sum (H_i + \delta)^2 + \sum (H_j - \delta)^2$$

한 꼭지점을 공유하는 육각형은 최대 3개이지만, 둘레 쪽으로 가면 2개 또는 1개 까지 될 수 있다. x를 공유하는 육각형 H_i 들이 m개이고, y를 공유하는 육각형 H_j 들이 n개라고 해보자. 만약 x와 y가 인접한 경우라면, 이들을 공유하는 육각형이 겹칠 수도 있다, 즉 원래부터 같은 육각형에 속한 꼭지점인 경우다. 이 경우에는 바꿔치기를 하더라도 해당 육각형의 합이나 제곱의 합은 변하지 않는다. 이렇게 겹치는 육각형의 수는 c개라고 해보자. 그러면 S'와 SS'는 다음과 같이 원

래의 S, SS와 함께 그 변화량을 가지고 나타낼 수 있다.

$$S' = \sum^{m-c} (H_i + \delta) + \sum^{n-c} (H_j - \delta)$$

$$= \sum H_i + \sum^{m-c} \delta + \sum H_j - \sum^{n-c} \delta$$

$$= \sum H_i + \sum H_j + \sum^{m-c} \delta - \sum^{n-c} \delta$$

$$= S + \sum^{m-c} \delta - \sum^{n-c} \delta$$

$$= S + (m - c)\delta - (n - c)\delta$$

$$= S + (m - n)\delta$$

$$SS' = \sum^{m-c} (H_i + \delta)^2 + \sum^{n-c} (H_j - \delta)^2$$

$$= \sum^{m-c} (H_i^2 + 2\delta H_i + \delta^2) + \sum^{n-c} (H_j^2 - 2\delta H_j + \delta^2)$$

$$= \sum H_i^2 + 2\delta \sum H_i + \sum^{m-c} \delta^2 + \sum H_j^2 - 2\delta \sum H_j + \sum^{n-c} \delta^2$$

$$= \sum H_i^2 + \sum H_j^2 + 2\delta \sum H_i - 2\delta \sum H_j + \sum^{m-c} \delta^2 + \sum^{n-c} \delta^2$$

$$= SS + 2(\sum H_i - \sum H_j)\delta + \sum^{m+n-2c} \delta^2$$

$$= SS + (2(\sum H_i - \sum H_j) + (m + n - 2c)\delta)\delta$$

따라서 기존의 합 S와 제곱의 합 SS, 그리고 현재 유전자 x와 y에 관계된 $n,m,c,\sum H_i,\sum H_j$ 를 알면, 새 합 S'과 제곱의 합 SS'을 바로 알 수 있으며 적합도 또한 바로 따라 나온다. 만약 S'와 SS'으로부터 나오는 적합도가 더 크다면 바꿔치기를 한다. 바꿔치기를 하면 관계된 육각형들의 합이 바뀌므로, H_i 와 H_j 들만 각각 δ 를 가감해주면 된다. 따라서, 염색체가 나타내는 모든 육각형들의 합을 맨 처음에만 기록해두고 위와 같이 매 바꿔치기에서 변화되는 육각형들만 조정해가면서 지역최적화를 진행할 수 있다. 매번 적합도를 계산할 때 필요한 모든 육각형들의 합과 제곱의 합도 마찬가지로 처음에만 계산을 해두고, 매 바꿔치기마다 그 변화량 $(m-n)\delta$ 와 $(2(\sum H_i - \sum H_j) + (m+n-2c)\delta)\delta$ 값만을 계속 더해주면서 그 변화를 유지해가면 된다.

제 4 절 실험 결과

앞서 설명한 구현을 가지고 Pentium4 3.2GHz, 4GB 메모리를 가진 기계에서 Linux 2.6 커널 위에서 실험하였다. 문제 풀이 실험의 결과는 표 2에 나와있다. 24짜리의 경우는 엄청나게 빠른 속도로 해를 찾으며 54 이상의 경우도 최대 적합도가 10 이상씩 올라갔음을 확인할 수 있다.

54, 80, 110짜리에서 찾은 가장 좋은 해들의 그림은 각각 5, 6, 7과 같다. 224 이상에서는 아직 해를 찾지 못했다. 80짜리 및 110짜리의 해를 찾는 실험 하나를 골라 세대가 지남에 따라서 세대 내의 해들의 평균 적합도와 최대 적합도, 평

균 분산과 가장 좋은 해의 분산이 어떻게 변하는지를 그림 8 및 9과 같이 그려보았다. 5번째 이전은 분산이 너무 크고, 1000번째 이후는 변화를 관찰하기 어려워 5번부터 1000번 세대 사이만 그렸다.

N	해 수	평균 적합도	최대 적합도	평균 수행 시간	평균 세대 수
24	3228	76.87825	85.00000	0.03s	12.72
54	198	178.62932	190.00000	18.90s	819.55
80	184	268.61760	281.00000	248.62s	6419.08
110	104	372.23091	381.00000	$1049.55\mathrm{s}$	19756.41
224	1	744.90783	744.90783	$14293.58\mathrm{s}$	89660.00

표 2: 실험 결과

		15		14		9			
	28		40		36		18		
	23		37		38		43		
7		47		25		46		5	
54		17		29		11		34	
	42		35		41		51		1
	45		27		32		33		19
20		24		26		22		52	
4		44		21		50		3	
	53		48		39		30		
	6		31		49		10		
		8		2		12			
	54 20	23 7 54 42 45 20 4 53	28 23 47 47 42 45 20 24 44 44 44 65 66 6	28 40 23 37 7 47 47 54 17 35 42 35 45 27 20 24 27 4 44 48 53 48 6 31	28 40 25 25 27 29 20 21 21 21 21 21 21 21 21 21 21 21 21 21	28 40 36 23 37 38 7 47 25 6 54 17 29 41 42 35 41 32 20 24 27 32 4 44 21 49 53 48 39 6 31 49	28 40 36 23 37 38 7 47 25 46 54 17 29 11 42 35 41 4 20 24 27 32 22 4 44 21 50 53 48 39 49 6 31 49 49	28 40 36 18 23 37 38 43 7 47 25 46 1 54 17 29 11 51 42 35 41 51 33 20 24 27 32 22 33 4 44 21 50 50 10 53 48 39 30 30 6 31 49 49 10	28 40 36 18 1 23 37 38 43 5 54 47 25 46 5 34 54 17 29 11 51 34 42 35 41 51 51 5 20 24 27 32 22 52 4 44 21 50 3 3 53 48 39 30 10 6 31 49 10 10

그림 5: 54짜리에서 찾은 가장 좋은 해. (합 190)

제 5 절 결론 및 고찰

순수 유전알고리즘만 가지고도 지수귀문도의 꼭지점 수가 24인 경우에는 대부분 답을 쉽게 찾아낸다. 그러나 54짜리부터는 세대 안의 해들이 분산을 빠른 속도로 낮추어 지역해로 이동은 하지만, 공간 특성상 별로 매력이 크지 않은 한 지역해에 걸려서 수렴한 후 실제 해로 쉽게 올라가지 못한다. 적합도를 고려하여 두 꼭지점을 바꾸는 지역최적화 및 나이, 교란 등의 휴리스틱을 사용하여 순수 유전 알고리

				19		3		14				
			22		53		60		13			
			47		69		63		65			
		12		71		33		66		5		
		39		37		28		51		30		
	6		75		43		40		64		21	
	56		35		50		72		31		57	
15		70		41		48		23		78		1
11		74		27		54		25		80		20
	55		34		61		59		44		45	
	17		77		36		42		73		7	
		24		46		29		38		32		
		4		68		26		79		10		
			62		76		67		49			
			8		58		52		16			
				9		2		18				

그림 6: 80짜리에서 찾은 가장 좋은 해. (합 281)

즘만으로는 찾지 못하는 54짜리 이상에서도 해를 구할 수 있었다. 54짜리는 190, 80짜리는 281, 110짜리는 381의 합을 갖는 지수귀문도를 찾았다.

5.1 고찰

온갖 방법을 통해서 해 찾기에 도전해보았지만 번번히 실패했다. 그러다가 무작위로 하던 수선을, 순서를 보존하는 방식으로 바꾸어보니 해를 매우 잘 찾기 시작했다. 이것은 유전 알고리즘이 랜덤하게 해를 찾는 것이 아니라 교차에 매우 의존하여, 정말로 유전을 통해서 문제공간을 탐색하는 것이라는 사실을 암시한다고생각한다. 뿐만 아니라 지역최적화, 변이 등 다른 유전 알고리즘 연산자도 마찬가지로 유전이 제대로 되지 않게 교란을 시키면 유전 알고리즘 전체가 제대로 동작하지 않는다는 사실을 발견했다. 유전 알고리즘이 무작위로 공간 탐색하는 것과다를 바가 없을거라는 편견이 있었는데, 본 과제를 통해서 정말로 유전을 통해서문제를 접근하는 알고리즘임을 확인할 수 있었다.

					24		4		21					
				27						16				
			14	70		30		33		01	11			
			44		61									
		13		92		48						1		
		47		85		65		84		75		32		
	5		100		30		87		26		105		3	
	72		50		80		31		90		56		81	
18		107		36		88		63		29		104		2
22		91		37		74		79		51		102		10
	71		60		66		46		69		39		82	
	9		97		38		89		28		108		17	
		53		83		68		70		86		33		
		6		93		54		59		95		7		
			49		45		41		43		52			
			8		109		34		101		23			
				77		98		103		67				
				20		58		73		25				
					19		15		12					

그림 7: 110짜리에서 찾은 가장 좋은 해. (합 381)

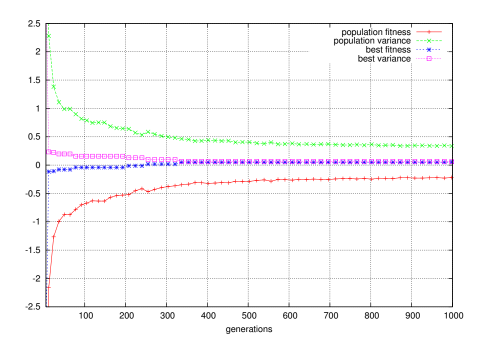


그림 8: 80짜리를 풀 때 세대 변화

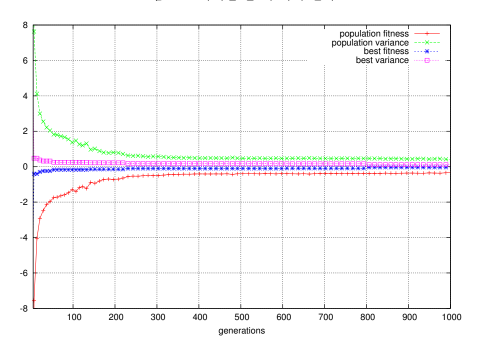


그림 9: 110짜리를 풀 때 세대 변화

5.2 앞으로의 계획

2차원 교차를 수평 뿐만 아니라 수직으로도 자르면 좀 더 다양한 공간을 탐색할 수 있을 것으로 보인다. 유전자 배치 실험을 통해 좋은 스키마가 보존되는 유전자 배치를 찾아보는 것도 좋겠다. 보통 한 두 개의 육각형의 합을 맞추지 못해서 허덕이는데, 이를 해결할 수 있는 지역최적화를 추가하면 큰 도움이 될 것으로 보인다. 적합도 함수를 고르기가 매우 까다로운데 합과 분산 각각을 최적화하기위한 복수의 목적함수를 두어 진행하는 것도 좋을 것 같다.

참고 문헌

- [1] Heemahn Choe, Sung-Soon Choi, and Byung Ro Moon. A hybrid genetic algorithm for the hexagonal tortoise problem. In Erick Cantú-Paz, James A. Foster, Kalyanmoy Deb, Lawrence Davis, Rajkumar Roy, Una-May O'Reilly, Hans-Georg Beyer, Russell K. Standish, Graham Kendall, Stewart W. Wilson, Mark Harman, Joachim Wegener, Dipankar Dasgupta, Mitchell A. Potter, Alan C. Schultz, Kathryn A. Dowsland, Natasa Jonoska, and Julian F. Miller, editors, *GECCO*, volume 2723 of *Lecture Notes in Computer Science*, pages 850–861. Springer, 2003.
- [2] 문병로. 유전알고리즘. 두양사, 2003.

부록 A 프로그램 소스코드

```
* 4541.681A Genetic Algorithm (2005/Spring) 지수귀문도
     * 2004-23580 Jaeho Shin <netj@ropas.snu.ac.kr>
     * Created: 2005-04-26
    #ifndef A
    #define A 3
    #endif
    #ifndef B
10
    #define B 8
11
    #endif
12
13 #if A>B
_{\rm 14} \, #error "A must be less than or equal to B"
    #endif
15
    #define SUM(n) ((n)*((n)+1)/2)
    #define M (2*(SUM(B-1) - SUM(A-1)) + B)
17
18
   #define N (4*(SUM(B) - SUM(A-1)) + 2*(B-A+1))
19
    #define P 512
20
    #define K (P * 1 / 2)
^{21}
    #define F(mean, var) ((mean) / M / N -(var))
22
#define Fopt(mean, var) ((mean) - sqrt((var)* N))
4 #define SELPRESS 3
    #define MUTRATE N/4
25
    #define REPLACE_WORST K/5
26
   //#define XOVER_CUTS 2
27
^{28} #define XOVER_2DCUTMOVE 3
29
   //#define OPTFULL
   //#define OPTMAXIMPROVE 1.5
31
32 //#define OPTAPPLY K/4
   //#define ENCODING_RANDOM
34
35
   //#define EXPLOSION P/4
36
    #define EXPLOSION_DIFF 0.005
37
    #define EXPLOSION_THRESHOLD K/2
    #define SWAPRATE 2
39
    #define HEXSPINRATE 2
41
    #define DONE \
42
        (solfound > 0 && (fbestidx == var0idx || gbest_age > P * 100 / N) \
43
        || gbest_age > P * 2000 / N)
44
    #ifdef DEBUG
46
    #define debug(fmt...) fprintf(stderr, "## " fmt)
    #else
48
    #define debug(fmt...)
49
    #endif
    #define message(fmt...) fprintf(stderr, "# " fmt)
51
53
    #include <stdio.h>
54
    #include <stdlib.h>
```

```
#include <string.h>
56
     #include <math.h>
     #include <unistd.h>
58
     #include <signal.h>
     #include <sys/types.h>
60
     #include <sys/resource.h>
61
     #include <sys/time.h>
     #include <time.h>
63
65
     typedef short idx_t;
66
     typedef short gene;
67
     typedef gene *chromo;
68
     typedef gene Chromo[N];
     typedef double fitness_t;
70
     typedef struct _evaluation {
71
72
         fitness_t fitness, var, mean;
         int age;
73
     } Evaluation;
     typedef Evaluation *evaluation;
75
     #define new_chromosome() malloc(N * sizeof(gene))
77
     #define copy_chromosome(dest, src) memcpy(dest, src, N * sizeof(gene))
78
79
     #define new_evaluation() malloc(sizeof(Evaluation))
80
     int generations = 0,
         solfound = 0;
82
     chromo pop[P], offspring[K];
83
     evaluation eval[P], offspring_eval[K];
84
     fitness_t fbest = -1.0/0.0, fworst = 1.0/0.0,
85
               fsum = 0, varsum = 0, meansum = 0;
     int find_worst = 0,
87
         find_best = 0,
88
         fbestidx = -1,
89
         var0idx = -1;
90
91
     int parent1[K], parent2[K];
92
     fitness_t gbest = -1.0/0.0;
     int gbest_age = 1;
94
95
     #ifdef ENCODING_RANDOM
96
97
     int encoding_age = 1;
     #endif
99
     fitness_t ffsum = 0, ff[P];
100
101
     int rank[P];
102
     #ifdef EXPLOSION
     int explosion_countdown = EXPLOSION_THRESHOLD;
104
105
     #endif
106
     #define rnd_one() \
107
         (((double)rand())/((double)RAND_MAX + 1.0))
108
     #define rnd_f(ub) ((double)(ub) * ((rnd_one() + rnd_one()) / 2.0))
109
     #define rnd(n) ((unsigned int)rnd_f(n))
     #define min(a, b) (((a) < (b)) ? (a) : (b))
111
     #define max(a, b) (((a) > (b)) ? (a) : (b))
```

```
113
114
    115
     * Hexagon Structure
116
     117
118
119
    #define prepare_C(i) \
            C = B - ((i < B-A) ? B-A - i : i - (B-A))
120
    #define prepare_LH(i) L = (i < B-A) ? 1 : 0, \
121
                         H = (i > B-A) ? 1 : 0
122
     #define prepare_LHC(i) \
123
124
            prepare_LH(i), prepare_C(i)
     /* NOTE: Following variables must be defined within the same scope:
125
             idx_t i,j,C; char L,H; */
127
    #define for_each_i \
128
129
           for (i=0, C=A, \
                   prepare_LH(i); \
130
                    i++, C += L ? +1 : -1, \setminus
132
                   prepare_LH(i) \
133
134
     #define for_each_j \
135
136
            for (j=0; j<C; j++)
    #define for_each_ij for_each_i for_each_j
137
138
    idx_t idx[2*(B-A)+1][B][6];
139
    idx_t shares[N][3][3];
140
    char numshares[N];
141
    /* filling idx */
142
    void initialize_encoding() {
143
        /* initialize idx for gene # assignment */
144
        idx_t i,j,C; char L,H,k;
145
146
        for_each_ij {
            for (k=0; k<6; k++)
147
148
                idx[i][j][k] = N+1;
149
150
        int gene_idx_cnt = 0;
    #ifdef ENCODING_RANDOM
151
152
        int gene_idx[N] = {0};
        int next_gene_idx() {
153
            int c = rnd(N - gene_idx_cnt--);
154
            int i = rnd(N);
            while (c >= 0) {
156
                while (gene_idx[i])
157
158
                  i = (i+1) \% N;
159
            }
160
            gene_idx[i] = 1;
161
162
            return i;
        }
163
    #else
164
165
    #define next_gene_idx() gene_idx_cnt++
        // TODO: There must be a better encoding..
166
167
    #endif
        /* assign gene indexes */
168
169
        for_each_ij {
```

```
#define if_exists(i0, j0) \
170
              if (0 \le i0 \&\& i0 \le 2 * (B-A) \&\& 0 \le j0 \&\& j0 \le (i0-i) * (L?1:H?-1:-(i0-i)))
171
      #define assign(i,j,k) \
172
              numshares[gene_idx]++, \
173
              idx[i][j][k] = gene_idx, \
174
              share = shares[gene_idx][s++], \
175
176
              share[0] = i, share[1] = j, share[2] = k
     #define share(k, i1, j1, k1, i2, j2, k2) \
177
              if (idx[i][j][k] > N) { \
178
                  int gene_idx = next_gene_idx(); \
179
                  idx_t *share; char s = 0; \
180
181
                  numshares[gene_idx] = 0; \
                                          assign(i \quad ,j \quad ,k \;); \; \backslash \\
182
                  if_exists(i+i1, j+j1) assign(i+i1,j+j1,k1); \
                  if_exists(i+i2, j+j2) assign(i+i2,j+j2,k2); \
184
              }
185
186
              share(0, -1, -1+H, 4, 00, -1+0, 2);
              share(1, -1, 00+H, 2, -1, -1+H, 3);
187
              share(2, 00, +1+0, 0, -1, 00+H, 4);
              share(3, +1, 00+L, 1, 00, +1+0, 5);
share(4, +1, -1+L, 2, +1, 00+L, 0);
189
190
              share(5, 00, -1+0, 3, +1, -1+L, 1);
191
     #undef share
192
     #undef assign
     #undef if_exists
194
     #undef next_gene_idx
         }
196
197
198
     void print_chromo(FILE *out, chromo c) {
199
          idx_t i, j, C;
200
     #define print(fmt...) fprintf(out, fmt)
201
     #define indent() for (j=C; j<B; j++) print("</pre>
                                                          ");
202
          for (C=A, i=0; C<=B; C++, i++) \{
203
                                                 %3d ", c[idx[i][j][1]]); print("\n");
204
              indent(); for_each_j print("
                                                     ", c[idx[i][j][0]]);
205
              indent(); for_each_j print("%3d
              print("%3d\n", c[idx[i][j-1][2]]);
206
          for (C=B, i=B-A; C>=A; C--, i++) {
208
              indent(); for_each_j print("%3d
                                                      ", c[idx[i][j][5]]);
209
              print("%3d\n", c[idx[i][j-1][3]]);
210
              indent(); for_each_j print("
                                               %3d ", c[idx[i][j][4]]); print("\n");
211
         }
     #undef print
213
     #undef indent
214
215
216
217
     /* sum of all points in hexagon i,j */
     inline int hexsum(chromo c, idx_t i, idx_t j) {
218
          int s = 0;
219
220
          char k;
          idx_t *ij = idx[i][j];
221
222
          for (k=0; k<6; k++)
             s += c[ij[k]];
223
224
          return s;
     }
225
226
```

```
/* evaluation of variance, mean, fitness for a given chromosome */
227
     void evaluate(chromo c, evaluation e) {
         int s, sum = 0, sqsum = 0;
229
         idx_t i,j,C; char L,H;
230
         for_each_ij {
231
             s = hexsum(c,i,j);
232
233
             sum += s;
             sqsum += s*s;
234
         }
235
         fitness_t mean = (fitness_t)sum / M,
236
                    sqmean = (fitness_t)sqsum / M;
237
238
         e->mean
                      = mean;
         e->var
                      = sqmean - mean*mean;
239
240
         e->fitness = F(mean, e->var);
     }
241
242
243
     inline fitness_t fitness(int sum, int sqsum) {
         fitness_t mean = (fitness_t)sum / M;
244
245
         return Fopt(mean, (fitness_t)sqsum / M - mean*mean);
246
     /* exhaustive local optimization */
248
     inline void exhaustive_opt(chromo c) {
249
         idx_t i,j,C, tmp, g1,g2, *share;
250
         char L,H, s,s1,s2, m,n,cm;
251
252
         int hsum[2*(B-A)+1][B], p,q;
         int sqsum = 0, sum = 0, d, newsum, newsqsum;
253
         for_each_ij {
254
             d = hexsum(c,i,j);
255
             hsum[i][j] = d;
256
257
             sum += d;
             sqsum += d*d;
258
259
         fitness_t orig = fitness(sum, sqsum), new;
260
     #ifdef OPTMAXIMPROVE
261
262
         fitness_t init = orig;
     #endif
263
     #ifndef OPTFULL
264
         /* build inverse map */
265
         idx_t inv[N+1], g;
266
         for (g=0; g<N; g++)
267
             inv[c[g]] = g;
268
269
     #endif
     #define prepare(S, h, g) \
270
              S = numshares[g]; \
271
             for (h=0,s=0; s<S; s++) \
272
                  share = shares[g][s], h += hsum[share[0]][share[1]];
273
274
         char changed;
         do {
275
             changed = 0;
     #ifdef OPTFULL
277
              /* for every pair of genes */
278
279
             for (g1=0; g1<N-1; g1++) {
                  prepare(m,p, g1);
280
281
                  for (g2=g1+1; g2<N; g2++)
     #else
282
283
              /* for each consecutive gene values */
```

```
g1 = inv[1];
284
              prepare(m,p, g1);
     #define d 1
286
              for (g=2; g<=N; g1=g2, m=n, p=q, g++) {
287
                  g2 = inv[g];
288
     #endif
289
                  /* try swapping */
290
291
                      prepare(n,q, g2);
292
293
                      /* find common ones */
                      for (cm=0, s1=0; s1<m; s1++)
294
                          for (s2=0; s2<n; s2++)
295
                               if (shares[g1][s1][0] == shares[g2][s2][0] &&
296
297
                                       shares[g1][s1][1] == shares[g2][s2][1])
                                   cm++;
298
                      if (m+n-2*cm > 0) {
299
300
                          /* compute the difference of fitness when g1, g2 are swapped */
     #ifdef OPTFULL
301
                          d = c[g2] - c[g1];
302
     #endif
303
                          newsum = sum + d*(m-n);
304
                          newsqsum = sqsum + d*(2*(p-q) + d*(m+n-2*cm));
305
                          new = fitness(newsum, newsqsum);
306
                          /* XXX: gcc -02 bug.
307
                                   new > orig is true even when new == orig. */
308
309
                          if (new > orig && new != orig
                                   && (newsqsum != sqsum || newsum != sum)) {
310
                               /* if increased, then swap g1 and g2 */
311
     #ifdef OPTFULL
312
                               tmp = c[g1], c[g1] = c[g2], c[g2] = tmp;
313
314
     #else
                               c[g1] = g, c[g2] = g-1;
315
     #endif
316
     #ifdef OPTMAXIMPROVE
317
                               if (new / init > OPTMAXIMPROVE)
318
319
                                   return;
     #endif
320
321
                               /* update relevant values */
                               changed = 1;
322
323
                               orig = new, sum = newsum, sqsum = newsqsum;
     #define update_hsum(g, S, d) \
324
                               for (s=0; s<S; s++) \
325
                                   share = shares[g][s], \
326
                                   hsum[share[0]][share[1]] += d;
327
                               update_hsum(g1,m,+d);
328
329
                               update_hsum(g2,n,-d);
                               p += (m-cm)*d;
330
     #ifndef OPTFULL
331
                               q = (n-cm)*d;
332
                               inv[g-1] = g2, inv[g] = g1;
333
334
                               g2 = g1;
     #undef d
335
     #endif
336
                          }
337
                      }
338
                  }
339
340
              }
```

```
} while (changed);
341
     #undef update_hsum
     #undef prepare
343
344
345
346
347
     348
      * Output & Auxilliary procedures
349
      350
351
352
     void error(char *msg) {
        message("error: %s\n", msg);
353
354
        exit(4);
355
356
357
     void print_pop(FILE *out, int n) {
        evaluation e = eval[n];
358
359
        if (e->var == 0)
            fprintf(out, "found: ");
360
        fprintf(out, "sum=%8.4f var=%8.4f fitness=%8.4f age=%d\n",
361
                e->mean, e->var, e->fitness, e->age);
362
        fprintf(out, "-->8--\n");
363
364
        print_chromo(out, pop[n]);
        fprintf(out, "--8<--\n");
365
366
     #ifdef ENCODING_RANDOM
        printf("ENCODING: age=%d\n", encoding_age);
367
        idx_t i,j,k,C; char L,H;
368
        Chromo _c; chromo c = &_c;
369
        for_each_ij {
370
            for (k=0; k<6; k++)
                c[idx[i][j][k]] = idx[i][j][k];
372
373
        printf("-->8--\n");
374
        print_chromo(out, c);
375
        printf("--8<--\n");
376
     #endif
377
378
     }
379
     int best_pop() {
380
        int n, b = 0;
381
        fitness_t f = eval[b]->fitness;
382
383
        for (n=1; n<P; n++)
            if (eval[n]->fitness > f)
384
                b = n, f = eval[n]->fitness;
385
386
        return b;
387
388
     #define print_summary(o, s, m, v, f) \
389
        fprintf(o, s "m=%7.3f v=%5.3f f=%7.3f", m, v, f);
390
     #define print_summary_pop(o) \
391
        print_summary(o, "pop ", meansum / P, varsum / P, fsum / P)
392
393
     void print_status(FILE *out) {
394
        fprintf(out, "generation #%d: ", generations);
395
        print_summary_pop(out);
396
397
        fprintf(out, "\n");
```

```
398
     void ping(int x) {
400
          fprintf(stderr, "%d: ", generations);
401
          print_summary_pop(stderr);
402
         fprintf(stderr, " F=%5.3f/%d", ffsum/P, SELPRESS);
fprintf(stderr, "; ");
403
404
          int b = best_pop();
405
          print_summary(stderr, "best ",
406
                   eval[b]->mean, eval[b]->var, eval[b]->fitness);
407
          fprintf(stderr, " a=%d", eval[b]->age);
fprintf(stderr, " F=%5.3f/%d", ff[b], SELPRESS);
408
409
          fprintf(stderr, "\n");
410
411
     }
412
     void status(int x) {
413
         FILE *out = (x == SIGQUIT) ? stderr : stdout;
414
          /* show the best if it wasn't a solution */
415
416
          int b = best_pop();
          if (eval[b]->var != 0)
417
              print_status(out),
              fprintf(out, "best: "),
419
              print_pop(out, b);
420
421
     }
422
     void ga_info() {
423
         printf("jsgmd%d: M=%d A=%d B=%d P=%d K=%d", N, M, A, B, P, K);
424
     #ifdef SELPRESS
425
         printf(" sp=%d", SELPRESS);
426
      #endif
427
         printf(" xover="
428
     #ifdef XOVER_CUTS
429
                   "%d", XOVER_CUTS
430
     #else
431
                   "2D/%d", XOVER_2DCUTMOVE
432
433
     #endif
                );
434
     #ifdef MUTRATE
         printf(" mut=%d", MUTRATE);
436
437
     #ifdef REPLACE_WORST
438
         printf(" replace_worst=%d", REPLACE_WORST);
439
440
         printf(" aging");
441
     #ifdef OPTAPPLY
442
        printf(" optapply=%d", OPTAPPLY);
443
     #endif
444
     #ifdef OPTMAXIMPROVE
445
         printf(" optmax=%f", OPTMAXIMPROVE);
446
447
     #endif
     #ifdef OPTFULL
448
         printf(" optfull");
449
450
     #endif
     #ifdef EXPLOSION
451
          printf(" explosion=%d0\%f*%d swap=%d hexspin=%d",
452
                   EXPLOSION, EXPLOSION_DIFF, EXPLOSION_THRESHOLD,
453
454
                   SWAPRATE, HEXSPINRATE);
```

```
#endif
455
         printf("\n");
456
457
458
     struct timeval tbegin, tend;
459
     void die(int x) {
460
461
         status(x);
         ping(x);
462
         gettimeofday(&tend, NULL);
463
464
         struct rusage usage;
         if (getrusage(RUSAGE_SELF, &usage) >= 0) {
465
466
     #define tdiff(s, t) \
             (float)(t.tv_sec - s.tv_sec) + (float)(t.tv_usec - s.tv_usec) * 1e-6
467
     #define ptime(t) printf("%fs", (float)t.tv_sec + (float)t.tv_usec * 1e-6)
468
             printf("execution time:");
469
             printf(" real %fs", tdiff(tbegin, tend));
470
             printf(" user "); ptime(usage.ru_utime);
471
             printf(" sys "); ptime(usage.ru_stime);
472
473
            printf("\n");
     #undef ptime
474
     #undef tdiff
475
        }
476
         exit(x);
477
478
     }
479
480
481
482
      * Operators for Genetic Algorithm
483
      484
485
486
     void xover(chromo p1, chromo p2, chromo o) {
     #ifdef XOVER_CUTS
487
         // FIXME: don't use d. use (N - i) for more uniform randomness
488
         idx_t i = 0, j, c = XOVER_CUTS, d = N / XOVER_CUTS;
489
490
         chromo p = p1;
         while (c > 0) {
491
492
             for (j=i, i+= rnd(d); j<=i; j++)
                 o[j] = p[j];
493
494
495
             i++;
             p = (p == p1) ? p2 : p1;
496
         }
497
         for (; i<N; i++)
498
             o[i] = p[i];
499
500
     #else
         idx_t i,j,C, bnd,cut,g;
501
502
     #define copy_from(p1, kpfx, cut) \
             for (; j<cut; j++) \
503
                 g = idx[i][j/2][kpfx j%2], \setminus
504
                 o[g] = p1[g]
505
     #define copy(kpfx) { \
506
507
             bnd = min(cut, 2*C); \
             copy_from(p1, kpfx, bnd); \
508
509
             copy_from(p2, kpfx, 2*C); \
             g = idx[i][C-1][kpfx 2]; \
510
             o[g] = ((cut > 2*C) ? p1 : p2)[g]; 
511
```

```
cut += rnd(2*XOVER_2DCUTMOVE+1) - XOVER_2DCUTMOVE; \
512
513
              cut = min(max(0, cut), 2*C+1); \
514
         cut = rnd(2*A+2);
515
                              <=B;
                                     C++,i++,j=0) copy();
         for (C=A,i=0,j=0;
516
         for (C=B, i=B-A;
                              C >= A;
                                      C--,i++,j=0) copy(5-);
517
518
     #undef copy
     #undef copy_from
519
     #endif
520
521
     }
522
     void mutate(chromo c) {
523
         idx_t i, r = MUTRATE;
524
         for (i=0; r>0; i++) {
525
526
              r--;
              i += rnd(N - i - r);
527
528
              if (rnd(2))
                  c[i]++;
529
              else
                  c[i]--;
531
532
         }
     }
533
534
535
     void repair(chromo c) {
         idx_t uses[N+2] = \{0\},
536
                dups[N+2][N] = {0},
537
                i,j,k,g;
538
         /* count # of uses for each gene values, and remember their indexes */
539
         for (i=0; i<N; i++)
540
              dups[c[i]][uses[c[i]]++] = i;
541
542
         /* fill consecutively according to dups and usedby */
         for (g=1, i=0; i<N+2; i++)
543
              for (k=uses[i]; k>0; k--) {
544
                  j = rnd(uses[i]);
545
                  while (dups[i][j] == N)
546
547
                      j = (j+1) % uses[i];
                  c[dups[i][j]] = g++;
548
549
                  dups[i][j] = N;
              }
550
551
552
     inline void create(chromo c) {
553
554
         idx_t i;
         for (i=0; i<N; i++)
555
             c[i] = 1+rnd(N);
556
557
         repair(c);
         exhaustive_opt(c);
558
559
560
561
     void explode(chromo c) {
562
         int m, n;
     #ifdef SWAPRATE
563
564
         /* swapping */
         n = rnd(SWAPRATE) + 1;
565
         for (m=0; m<n; m++) {
566
              idx_t i = rnd(N),
567
                    j = (i + rnd(N-1)+1) \% N,
568
```

```
tmp = c[i];
569
570
             c[i] = c[j];
             c[j] = tmp;
571
         }
572
     #endif
573
     #ifdef HEXSPINRATE
574
575
         /* hexagon spinning */
         n = rnd(HEXSPINRATE) + 1;
576
577
         idx_t tmp[6];
578
         for (m=0; m<n; m++) {
             idx_t = rnd(2*(B-A)+1),
579
                   j = rnd(B - abs(B-A - i)),
580
                   *ij = idx[i][j],
581
                   k, d = rnd(5) + 1;
582
             for (k=0; k<6; k++)
583
                 tmp[(k+d)\%6] = c[ij[k]];
584
585
             for (k=0; k<6; k++)
                 c[ij[k]] = tmp[k];
586
587
         }
     #endif
588
589
         exhaustive_opt(c);
590
591
592
593
594
     * Genetic Algorithm
595
596
597
     inline void sync_evaluation(int n, evaluation new) {
598
         evaluation old = eval[n];
         /* bookkeep tracking values, e.g. sums, counts and indexes */
600
         fsum -= old->fitness, fsum += new->fitness;
601
         varsum -= old->var, varsum += new->var;
602
         meansum -= old->mean, meansum += new->mean;
603
604
         if (fbest < new->fitness) {
             fbest = new->fitness;
605
             fbestidx = n;
         } else if (old->fitness == fbest)
607
             find_best = 1;
608
         if (fworst > new->fitness)
609
             fworst = new->fitness;
610
611
         else if (old->fitness == fworst)
             find_worst = 1;
612
613
614
     inline void check_solution(int n) {
615
616
         /* check variance */
         if (eval[n] \rightarrow var == 0) {
617
             if (var0idx == -1 || eval[var0idx]->fitness < eval[n]->fitness)
618
                 var0idx = n;
619
             print_status(stdout),
620
621
             print_pop(stdout, n);
             solfound++;
622
         }
623
     }
624
625
```

```
inline void update_evaluation(int n, evaluation new) {
626
          sync_evaluation(n, new);
627
          *eval[n] = *new:
628
          check_solution(n);
629
     }
630
631
632
     void initialize_population() {
         Evaluation _e;
633
          evaluation e = &_e;
634
          int n;
635
          for (n=0; n<P; n++) {
636
637
              chromo c = pop[n];
              e->age = eval[n]->age;
638
639
              evaluate(c, e);
              update_evaluation(n, e);
640
          }
641
642
     }
643
644
     inline void begin_generation() {
         int n;
645
646
     beginning_of_generation:
         ffsum = 0;
647
     #define ff(f) ((SELPRESS - 1) * (f - fworst) / (fbest - fworst) + 1)
648
649
         for (n=0; n<P; n++) {
              fitness_t f = ff(eval[n]->fitness)
650
                  - (fitness_t) eval[n]->age / N * M / P / 10;
651
              ffsum += f;
652
              ff[n] = f;
653
         }
654
     #undef ff
655
656
     #ifdef REPLACE_WORST
          int cmp(const void *a, const void *b) {
657
              fitness_t fa = ff[*(int *)a],
658
                        fb = ff[*(int *)b];
659
              if (fa < fb)
660
661
                  return +1;
              else if (fa > fb)
662
663
                  return -1;
              else
664
665
                  return 0;
         }
666
         qsort(rank, P, sizeof(int), cmp);
667
668
     #endif
     #ifdef EXPLOSION
669
          double diff = varsum / P - eval[fbestidx]->var;
670
          if ((diff > 0 ? diff : -diff) < EXPLOSION_DIFF) {</pre>
671
              if (explosion_countdown-- < 0) {</pre>
672
673
                  int i, r;
                  chromo o;
674
675
                  Evaluation _e; evaluation e = &_e;
                  for (i=1; i<P; i++) {
676
                       if (rnd(EXPLOSION)) {
677
678
                           r = rank[i];
                           o = pop[r];
679
680
                           explode(o);
                           evaluate(o, e);
681
682
                           e->age = 0;
```

```
update_evaluation(r, e);
683
684
                      }
685
                  explosion_countdown = EXPLOSION_THRESHOLD;
686
                  goto beginning_of_generation;
687
688
         }
689
     #endif
690
691
692
     inline int pick() {
693
         fitness_t s = 0, pt = rnd_f(ffsum);
694
          int i;
695
          for (i=0; i<P; i++) {
696
              s += ff[i];
697
              if (s > pt)
698
699
                  return i;
         }
700
701
         return rnd(P);
702
703
     inline void generate_offspring(int n) {
704
          /* select parents */
705
706
          int p1, p2;
         p1 = pick();
707
          do {
708
              p2 = pick();
709
          } while (p1 == p2);
710
          parent1[n] = p1;
711
         parent2[n] = p2;
712
713
          /* and generate offspring */
         chromo o = offspring[n];
714
          xover(pop[p1], pop[p2], o);
715
         mutate(o);
716
         repair(o);
717
718
     #ifdef OPTAPPLY
         if (rnd(OPTAPPLY))
719
720
     #endif
              exhaustive_opt(o);
721
722
          evaluate(o, offspring_eval[n]);
          offspring_eval[n]->age = 0;
723
724
725
     inline void generate_offsprings();
726
727
     inline void replace_population() {
728
         int n;
729
         int r = P-1;
730
         for (n=0; n<K; n++) {
731
732
              int p1 = parent1[n],
                  p2 = parent2[n],
733
                  p = p1, q = p2;
734
     #ifdef REPLACE_WORST
735
              q = rank[r--];
736
              if (!rnd(REPLACE_WORST))
737
                  r--;
738
739
     #else
```

```
if (ff[p1] < ff[p2])
740
741
                  p = p2, q = p1;
     #endif
742
              chromo c;
743
              c = pop[q], pop[q] = offspring[n], offspring[n] = c;
744
              sync_evaluation(q, offspring_eval[n]);
745
746
              evaluation e;
              e = eval[q], eval[q] = offspring_eval[n], offspring_eval[n] = e;
747
              check_solution(q);
748
         }
749
750
751
     inline void end_generation() {
752
753
          int n;
     #ifdef ENCODING_RANDOM
754
          if (encoding_age > P) {
755
              idx_t idx2[2*(B-A)+1][B][6];
756
              idx_t i,j,C; char L,H,k;
757
              for_each_ij
                  for (k=0; k<6; k++)
759
                       idx2[i][j][k] = idx[i][j][k];
760
              initialize_encoding();
761
              Chromo _orig; chromo orig = &_orig;
762
763
              for (n=0; n<P; n++) {
     #define move(c) \
764
765
                  copy_chromosome(orig, c); \
                  for_each_ij \
766
                      for (k=0; k<6; k++) \setminus
767
                           c[idx[i][j][k]] = orig[idx2[i][j][k]];
768
                  move(pop[n]);
769
770
     #undef move
              }
771
              initialize_population();
772
773
              ga_info();
              encoding_age = 0;
774
775
     #endif
776
777
          int x:
778
779
     #define find(what, cmp) { \
                  x = 0, what = eval[0]->fitness; \
780
                  for (n=1; n<P; n++) \
781
                      if (eval[n]->fitness cmp what) \
782
                           x = n, what = eval[n]->fitness; \
783
784
          if (find_best) {
785
              find(fbest, >);
786
              fbestidx = x;
787
788
          if (find_worst)
              find(fworst, <);</pre>
790
     #undef find
791
792
         for (n=0; n<P; n++)
793
794
              eval[n]->age++;
795
         gbest_age = (gbest != fbest) ? 1 : gbest_age + 1;
796
```

```
gbest = fbest;
797
          eval[fbestidx]->age = gbest_age;
798
799
         generations++;
800
     }
801
802
803
     void ga() {
         while (! DONE) {
804
              begin_generation();
805
806
              generate_offsprings();
              replace_population();
807
808
              end_generation();
809
     }
810
811
     #ifndef SINGLETHREAD
812
813
     #include <pthread.h>
814
     #ifndef NUMTHREADS
     #define NUMTHREADS 3
816
     #endif
817
818
     pthread_mutex_t generated_mtx = PTHREAD_MUTEX_INITIALIZER;
819
     pthread_cond_t generate_new_cond = PTHREAD_COND_INITIALIZER,
820
                     generation_ready_cond = PTHREAD_COND_INITIALIZER;
821
822
     int generated = K;
     int working = 0;
823
824
     void *offspring_generator(void *p) {
825
826
         pthread_mutex_lock(&generated_mtx);
827
         for (;;) {
828
              /* wait until a new generation begins */
829
              working++;
830
              while (generated < K) {
831
                  /* assign an offspring # */
                  n = generated++;
833
834
                  pthread_mutex_unlock(&generated_mtx);
835
                  /* work in parallel */
                  generate_offspring(n);
836
837
                  pthread_mutex_lock(&generated_mtx);
838
839
              working--;
              /* signal new offsprings are all ready, if i'm the last worker */
840
              if (working == 0)
841
842
                  pthread_cond_signal(&generation_ready_cond);
              pthread_cond_wait(&generate_new_cond, &generated_mtx);
843
         }
         pthread_mutex_unlock(&generated_mtx);
845
         return NULL;
846
847
848
849
     inline void generate_offsprings() {
         generated = 0;
850
851
         pthread_cond_broadcast(&generate_new_cond);
         pthread_cond_wait(&generation_ready_cond, &generated_mtx);
852
853
     }
```

```
854
     inline void GA() {
855
        int n:
856
        pthread_t threads[NUMTHREADS];
857
         pthread_mutex_trylock(&generated_mtx);
858
         for (n=0; n<NUMTHREADS; n++)</pre>
859
            pthread_create(&threads[n], NULL, offspring_generator, NULL);
860
        debug("threads ready\n");
861
862
        pthread_mutex_unlock(&generated_mtx);
863
864
865
     #else
866
867
     inline void generate_offsprings() {
        int n;
868
        for (n=0; n<K; n++)
869
            generate_offspring(n);
870
871
872
     #define GA() ga()
873
874
     #endif
875
876
877
878
879
     880
      * and finally, the main()
881
      882
883
     int main(int argc, char *argv[]) {
884
        srand((int)argv);
885
        gettimeofday(&tbegin, NULL);
886
887
         int n;
888
889
        for (n=0; n<P; n++) {
            chromo c = new_chromosome();
890
891
            create(c);
            pop[n] = c;
892
            rank[n] = n;
893
        }
894
        for (n=0; n<K; n++) offspring[n] = new_chromosome();</pre>
895
        for (n=0; n<P; n++) \{
896
            evaluation e = new_evaluation();
897
            e->age = 0;
898
            eval[n] = e;
899
        }
900
        for (n=0; n<K; n++) offspring_eval[n] = new_evaluation();</pre>
901
         initialize_encoding();
902
         initialize_population();
903
        \label{lem:debug} $$ debug("memory, data ready\n");
904
905
906
     #ifdef T
        alarm(T);
907
        signal(SIGALRM, die);
908
     #endif
909
910
        signal(SIGHUP, die);
```

```
signal(SIGTERM, die);
signal(SIGINT, ping);
signal(SIGQUIT, status);
911
912
913
914
              debug("signal handlers ready\n");
915
              \label{lem:message("starting jsgmd%d\n", N);} $$ ga_info();
916
917
             ping(0);
GA();
918
919
              die(solfound == 0);
return -1;
920
921
       }
922
```