

# Progetto OC - *MaxFlow* QUBO

Nicola Barbaro (1070668)

Mario Bifulco (881727)

A.A. 2022/2023

## Indice

<b>1</b>	<b>Problema del flusso massimo</b>	<b>2</b>
<b>2</b>	<b>Riformulazione duale - Min cut</b>	<b>2</b>
2.1	Variabili del problema . . . . .	2
2.2	Significato dei vincoli . . . . .	2
2.3	Riformulazione tramite uguaglianze . . . . .	2
<b>3</b>	<b>QAC e formulazione QUBO</b>	<b>2</b>
3.1	Quantum Adiabatic Computing . . . . .	2
3.2	Quadratic Unconstraint Binary Optimization . . . . .	3
3.3	Simulated Annealing . . . . .	4
<b>4</b>	<b>Min Cut come problema QUBO</b>	<b>5</b>
4.1	Inquadramento del problema . . . . .	5
4.2	Conversione delle variabili di slack . . . . .	6
4.3	Rilassamento Lagrangiano . . . . .	7
<b>5</b>	<b>Implementazione</b>	<b>7</b>
5.1	Test . . . . .	7

## 1 Problema del flusso massimo

## 2 Riformulazione duale - Min cut

### 2.1 Variabili del problema

### 2.2 Significato dei vincoli

### 2.3 Riformulazione tramite uguaglianze

## 3 QAC e formulazione QUBO

La seguente sezione fa riferimento alle informazioni contenute in [3] e [1].

### 3.1 Quantum Adiabatic Computing

La risoluzione di problemi intrattabili in modo efficiente utilizzando il calcolo classico richiede la dimostrazione dell'uguaglianza  $P = NP$ . Tuttavia, al momento attuale, questa dimostrazione rimane un problema aperto.

Un'alternativa per affrontare tali problemi è sfruttare modelli di calcolo non convenzionali che utilizzano principi di calcolo differenti. Tra questi modelli, si trovano le architetture basate sulla meccanica quantistica.

Attualmente, i due principali approcci per la computazione quantistica sono la programmazione tramite gate, concettualmente simile alla programmazione tramite porte logiche, e la programmazione adiabatica quantistica (QAC). Quest'ultimo approccio si basa sulla ricerca di stati a minore energia per trovare la soluzione desiderata.

Nel modello di calcolo descritto da QAC, si utilizza una matrice Hermitiana con elementi complessi ( $\mathbb{C}$ ). Gli Hamiltoniani, utilizzati per eseguire la computazione, rappresentano il livello di energia istantaneo di un sistema fisico e descrivono l'evoluzione del suo stato.

L'idea fondamentale è sfruttare le proprietà fisiche per cercare stati a minore energia e quindi più stabili.

La matrice Hamiltoniana è un operatore in uno spazio vettoriale in cui le configurazioni delle variabili sono rappresentate come vettori, che rappresentano gli autovettori della matrice, e i valori assunti dalla funzione da minimizzare corrispondono agli autovalori di  $\mathcal{H}_P$ .

Per risolvere problemi espressi tramite la programmazione lineare utilizzando un Quantum CPU, è necessario convertirli in una formulazione QUBO (Quantum Unconstraint Binary Optimization), che presenta una naturale rappresentazione grafica in forma di grafo, successivamente mappato nel grafo dei qubit.

La mappatura viene effettuata mediante l'utilizzo dell'algoritmo *minor embedding* che preserva le relazioni aggiungendo eventualmente nuovi nodi se necessario. Pur appartenendo alla classe NP-complete tale algoritmo, viene risolto in modo efficiente nel caso medio, rendendolo quindi valido nell'utilizzo pratico.

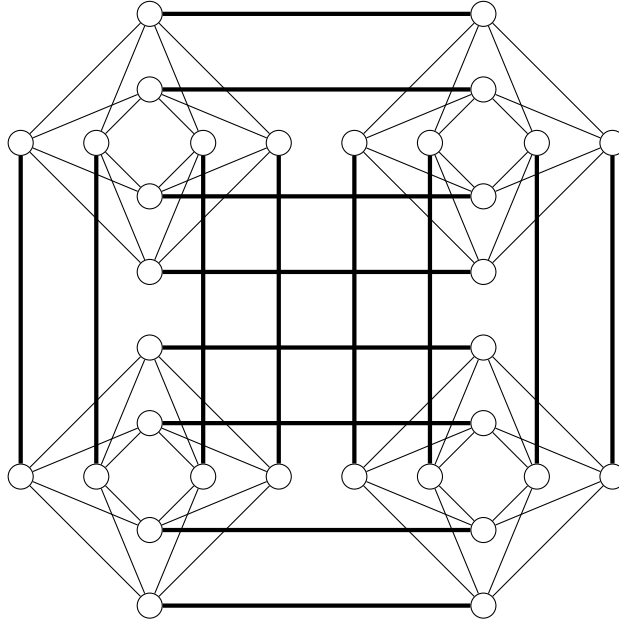


Figura 1: Esempio di QCPU a 32 qubit

Ci sono alcuni punti critici da considerare in questo approccio computazionale:

- È difficile fornire un limite inferiore al tempo di annealing (il tempo minimo necessario per raggiungere lo stato finale).
- In assenza di tale limite inferiore, la formulazione QUBO può essere considerata come un'euristica e non è possibile valutare in generale l'efficienza e la correttezza dell'algoritmo.
- Questo approccio non è valido in modo generale, poiché ci sono casi in cui gli algoritmi classici mostrano un comportamento lineare, mentre l'implementazione quantistica può degradare all'aumentare delle dimensioni del problema.

### 3.2 Quadratic Unconstraint Binary Optimization

Il problema QUBO, Quadratic Unconstrained Binary Optimization, consiste nell'individuare il vettore  $x^* = (x_1^*, \dots, x_n^*)$  che minimizza l'equazione  $\bar{x}^t Q \bar{x}$ , dove  $\bar{x}$  è un vettore colonna di variabili binarie e  $Q$  è una matrice triangolare superiore che rappresenta i coefficienti della funzione da minimizzare.

In particolare, l'obiettivo del problema QUBO è determinare il valore delle variabili binarie  $x_i$  che minimizza l'espressione  $\sum_{i=1}^n \sum_{j=1}^n Q_{ij} x_i x_j$ , dove  $Q_{ij}$  sono gli elementi della matrice  $Q$ .

$$\text{minimizzare } \underbrace{\begin{bmatrix} x_1 & \cdots & x_n \end{bmatrix}}_{\bar{x}^T} \underbrace{\begin{bmatrix} a_1 & \cdots & a_3 \\ \vdots & \ddots & b_3 \\ 0 & \cdots & c_3 \end{bmatrix}}_Q \underbrace{\begin{bmatrix} x_1 \\ \vdots \\ x_n \end{bmatrix}}_{\bar{x}}$$

È importante notare che nella funzione obiettivo espansa, è possibile riscrivere i termini quadratici, cioè le variabili al quadrato, utilizzando il loro equivalente lineare. Questa riscrittura è possibile grazie al dominio delle variabili  $x_i$ , che assumono solo i valori 0 o 1. Pertanto, il termine  $x_i^2$  può essere sostituito con  $x_i$  nella formulazione del problema QUBO.

Il formalismo dei modelli QUBO offre un approccio flessibile per la risoluzione di problemi di ottimizzazione combinatoria mediante l'utilizzo di variabili binarie e l'espressione quadratica della funzione obiettivo. Questo formalismo è di particolare importanza nella progettazione e nell'implementazione di algoritmi e processori quantistici adiabatici per la risoluzione efficiente di problemi complessi.

### 3.3 Simulated Annealing

L'algoritmo *Simulated Annealing* fornisce una prospettiva intuitiva sul funzionamento di un processore quantistico adiabatico, QCPU.

L'obiettivo di questo algoritmo è raggiungere lo stato finale attraverso un cammino casuale, definito *Random Walk*, esplorando tutti i possibili stati del sistema. La selezione dei passi da compiere è influenzata dalla probabilità che varia nel tempo e determina se accettare o meno le variazioni energetiche del sistema fisico su cui si sta operando.

Nell'implementazione di questo algoritmo, vengono utilizzati due attributi fondamentali: l'insieme degli stati adiacenti a un dato nodo e l'energia associata a tale nodo. Questi parametri influenzano la sequenza di passi che porta al cammino e, dunque, allo stato finale.

Durante l'esecuzione dell'algoritmo, un parametro cruciale è rappresentato dalla temperatura che può decrescere secondo diverse funzioni, più o meno rapidamente. La diminuzione della temperatura comporta una minor propensione al cambio di stato, fino alla stabilizzazione del sistema sulla risposta.

#### Formalizzazione dell'algoritmo *Simulated Annealing*

Sia  $G = (V, E)$  un grafo rappresentante il sistema fisico di interesse, dove  $V$  rappresenta l'insieme dei nodi e  $E$  l'insieme degli archi. Ogni nodo  $v \in V$  ha associata un'energia  $E(v)$ , mentre l'insieme degli adiacenti di un nodo  $v$  è indicato con  $N(v)$ .

L'algoritmo *Simulated Annealing* può essere descritto attraverso i seguenti passaggi:

1. Inizializzazione: si assegna a ogni nodo del grafo una configurazione casuale iniziale e si fissa una temperatura iniziale  $T$ .
2. Ciclo principale:
  - (a) Scelta di un nodo  $v$  in modo casuale dal grafo.
  - (b) Selezione di un nodo  $u$  in modo casuale dall'insieme  $N(v)$ .
  - (c) Calcolo della variazione di energia  $\Delta E = E(u) - E(v)$ .
  - (d) Se  $\Delta E \leq 0$ , si accetta la mossa e si aggiorna lo stato del sistema considerando  $u$  come nuovo stato corrente.
  - (e) Se  $\Delta E > 0$ , si accetta la mossa con una probabilità  $p = \exp(-\frac{\Delta E}{T})$ . In caso di accettazione, si aggiorna lo stato del sistema come nel passo precedente.
  - (f) Ripeti i passi da (a) a (e) fino a soddisfare una condizione di terminazione.

Durante l'esecuzione dell'algoritmo, la temperatura  $T$  viene ridotta nel tempo seguendo una specifica funzione, che dipende dal problema e dall'obiettivo dell'ottimizzazione.

Tale algoritmo rappresenta un importante strumento per l'esplorazione degli spazi di ricerca complessi e ha trovato applicazioni significative nella risoluzione di problemi di ottimizzazione e nell'ambito della computazione quantistica adiabatica.

È importante notare, inoltre, che l'algoritmo può essere implementato anche su processori quantistici adiabatici, sfruttando le peculiarità della computazione quantistica per ottenere potenziali vantaggi prestazionali.

## 4 Min Cut come problema QUBO

### 4.1 Inquadramento del problema

Come visto nella sezione ??? il problema *MinCut* è espresso come:

$$\begin{array}{l|l} \text{minimizzare} & \begin{array}{l} \text{soggetto a } \pi_t - \pi_s - s_1 = 1 \\ \pi_i - \pi_j + \omega_{ij} - s_2 = 0, \forall (i, j) \in A \\ \omega_{ij} - s_3 = 0, \forall (i, j) \in A \\ s_i \geq 0 \end{array} \\ \sum_{(u,v) \in A} \omega_{ij} u_{ij} & \end{array}$$

$$\pi_i = \begin{cases} 0 & i \in N_s \\ 1 & i \in N_t \end{cases} \quad \omega_{ij} = \begin{cases} 1 & (i, j) \in A^+, \text{ archi del taglio} \\ 0 & \text{altrimenti} \end{cases}$$

Dove la funzione obiettivo è la somma delle capacità degli archi del taglio, mentre i vincoli garantiscono che il taglio sia valido.

L'obiettivo della riformulazione nel problema QUBO è ottenere un'unica equazione  $\mathcal{H}_P$  composta solo da variabili binarie e che incorpori sia la funzione obiettivo che i vincoli del problema.

## 4.2 Conversione delle variabili di slack

A differenza delle variabili originali del problema, le variabili di slack non hanno la garanzia di assumere valori binari. Pertanto, è necessario trasformare opportunamente tali variabili per poterle esprimere unicamente attraverso variabili binarie.

La strategia adottata consiste nel convertire ogni variabile di slack utilizzando la relativa rappresentazione in codice binario. I coefficienti delle variabili così introdotte saranno le rispettive potenze di due, consentendo così di rappresentare ogni possibile valore della variabile di slack originale.

Per aggiungere un numero appropriato di variabili binarie, è necessario stimare il valore massimo che le variabili di slack possono assumere. A tal fine, si analizza il limite superiore per ciascuno dei vincoli del problema originale.

Nella riformulazione si useranno le variabili  $y_i^j$ , dove l'indice  $i$  indica il vincolo di riferimento e l'indice  $j$  rappresenta la potenza di due corrispondente. Pertanto, la variabile composta, moltiplicata per il suo coefficiente, sarà:  $2^j y_i^j$ .

**Primo vincolo** Riscrivendo il primo vincolo come  $s_1 = \pi_t - \pi_s - 1$ , per trovare il limite superiore si massimizza la parte destra dell'equazione. Data la natura binaria delle variabili  $\pi$ , il valore massimo si ottiene azzerando  $\pi_s$  e impostando  $\pi_t$  a 1, per cui la variabile  $s_1$  sarà zero in tutte le istanziazioni che rispettano il primo vincoli, è quindi riscrivibile trivialmente come  $y_1^0$ .

**Secondo vincolo** Riformulando il secondo vincolo come  $s_2 = \pi_i - \pi_j + \omega_{ij}$ , il valore massimo si ottiene istanziando  $\pi_i$  a uno,  $\pi_j$  a zero e  $\omega_{ij}$  a uno. In questo modo si ottiene un upper bound pari a due, che viene riformulato come  $y_2^0 + 2y_2^1$ .

**Terzo vincolo** Isolando la variabile di slack nel terzo vincolo, otteniamo  $s_3 = \omega_{ij}$ . Anche in questo caso, la variabile  $s_3$  può assumere solo valori binari, quindi viene sostituita per uniformità di notazione con  $y_3^0$ .

### 4.3 Rilassamento Lagrangiano

In seguito alla conversione dei vincoli finalizzata a scriverli esclusivamente tramite variabili binarie, è necessario procedere alla riformulazione completa del problema al fine di consentirne l'espressione come un'unica equazione.

A tale scopo è utile applicare una tecnica di rilassamento al problema *Min-Cut*. In particolare, mediante l'uso del rilassamento Lagrangiano, è possibile convertire i vincoli in funzioni penalità che vengono sommate alla funzione obiettivo<sup>1</sup>.

È importante notare che l'applicazione del rilassamento al problema originale porta all'introduzione di istanziazioni inconsistenti delle variabili, ovvero casi in cui le penalità introdotte non sono sufficientemente elevate e la soluzione minima ottenuta non soddisfa i vincoli originali del problema.

Al fine di evitare tali situazioni, le funzioni penalità vengono moltiplicate per un opportuno parametro, noto come moltiplicatore Lagrangiano. Il suo scopo è garantire che le penalità influiscano in modo significativo sulla formulazione rilassata del problema, in modo da *forzare* l'assegnamento di valori validi che minimizzino la funzione obiettivo.

La riformulazione del problema in forma QUBO diventa quindi:

$$\begin{aligned} \min z = & \sum_{(u,v) \in A} \omega_{ij} u_{ij} + \lambda * ((\pi_t - \pi_s - y_1^0 - 1)^2 + \\ & + \sum_{(i,j) \in A} (\pi_i - \pi_j + \omega_{ij} - y_2^0 - 2y_2^1)^2 + \sum_{(i,j) \in A} (\omega_{ij} - y_3^0)^2) \end{aligned}$$

Dove  $\lambda$  rappresenta il moltiplicatore Lagrangiano. L'obiettivo è trovare un valore di  $\lambda$  adeguato che garantisca che le penalità influiscano in modo significativo sull'assegnamento delle variabili, al fine di ottenere la soluzione ottima anche per il problema non rilassato.

## 5 Implementazione

### 5.1 Test

NOTA: possibile dataset per i test [2]

## Riferimenti bibliografici

- [1] Fred W. Glover and Gary A. Kochenberger. A tutorial on formulating QUBO models. *CoRR*, abs/1811.11538, 2018.

---

<sup>1</sup>Si noti che le funzioni penalità vengono sommate poiché si sta lavorando su un problema di minimizzazione. Nel caso di problemi di massimo, le penalità verrebbero sottratte.

- [2] Patrick Møller Jensen, Niels Jeppesen, Anders Bjorholm Dahl, and Vedrana Andersen Dahl. Min-Cut/Max-Flow Problem Instances for Benchmarking. 3 2022.
- [3] Catherine C. McGeoch. Theory versus practice in annealing-based quantum computing. *Theoretical Computer Science*, 816:169–183, 2020.