

МИНИСТЕРСТВО ОБРАЗОВАНИЯ И НАУКИ РОССИЙСКОЙ  
ФЕДЕРАЦИИ  
Федеральное государственное автономное образовательное учреждение  
высшего образования  
«Национальный исследовательский  
Нижегородский государственный университет им. Н.И. Лобачевского»  
(ННГУ)

**Институт информационных технологий, математики и механики**

**Кафедра: Математического обеспечения и суперкомпьютерных  
технологий**

Направление подготовки: «Прикладная математика и информатика»  
Магистерская программа: «Системное программирование»

## **ОТЧЁТ**

по научно-исследовательской практике

на тему:

**Разработка эффективных структур хранения данных для  
алгоритмов глобальной оптимизации**

**Выполнил:** студент группы 381503м2  
\_\_\_\_\_ Соврасов В.В.

Подпись

**Научный руководитель:**  
доцент, к.ф.м.н.

\_\_\_\_\_ Баркалов К.А.  
Подпись

Нижний Новгород  
2016

## Содержание

<b>1. Введение</b>	<b>1</b>
<b>2. Постановка задачи глобальной липшицевой оптимизации</b>	<b>1</b>
<b>3. Алгоритм глобального поиска</b>	<b>2</b>
3.1. Сравнение методов оптимизации . . . . .	3
3.2. Класс тестовых задач GKLS . . . . .	3
<b>4. Многоуровневая схема редукции размерности с помощью разверток</b>	<b>3</b>
<b>5. Применение локального поиска для ускорения сходимости АГП</b>	<b>5</b>
<b>6. Смешанный алгоритм глобального поиска и его эффективная реализация</b>	<b>7</b>
<b>7. Заключение</b>	<b>9</b>
<b>Список литературы</b>	<b>11</b>
<b>8. Приложения</b>	<b>12</b>
8.1. Приложение 1 . . . . .	12
8.2. Приложение 2 . . . . .	16

## Введение

Задачи нелинейной глобальной оптимизации встречаются в различных прикладных областях и традиционно считаются одними из самых трудоёмких среди оптимизационных задач. Их сложность экспоненциально растёт в зависимости от размерности пространства поиска, поэтому для решения существенно многомерных задач требуются суперкомпьютерные вычисления.

В настоящее время на кафедре МОиСТ активно ведётся разработка программной системы для глобальной оптимизации функций многих вещественных переменных ExaMin. Эта система включает в себя последние теоретические разработки, сделанные на кафедре в этой сфере, в том числе и блочную многошаговую схему редукции размерности [1]. Отличительной чертой системы является то, что, она может работать как на CPU, так на разных типах ускорителей вычислений с высокой степенью параллельности (XeonPhi, GPU Nvidia) [2, 3].

В данной работе будут описаны некоторые улучшения, внесённые в систему, и предварительные исследования, проведённые перед их внедрением.

## Постановка задачи глобальной липшицевой оптимизации

Одна из постановок задачи глобальной оптимизации звучит следующим образом: найти глобальный минимум  $N$ -мерной функции  $\phi(y)$  в гиперинтервале  $D = \{y \in R^N : a_i \leq x_i \leq b_i, 1 \leq i \leq N\}$ . Для построения оценки глобального минимума по конечному количеству вычислений значения функции требуется, чтобы  $\phi(y)$  удовлетворяла условию Липшица.

$$\phi(y^*) = \min\{\phi(y) : y \in D\}$$

$$|\phi(y_1) - \phi(y_2)| \leq L\|y_1 - y_2\|, y_1, y_2 \in D, 0 < L < \infty$$

Классической схемой редукции размерности для алгоритмов глобальной оптимизации является использование разверток — кривых, заполняющих пространство [4].

$$\{y \in R^N : -2^{-1} \leq y_i \leq 2^{-1}, 1 \leq i \leq N\} = \{y(x) : 0 \leq x \leq 1\}$$

Такое отображение позволяет свести задачу в многомерном пространстве к решению одномерной ценой ухудшения её свойств. В частности, одномерная функция  $\phi(y(x))$  является не Липшицевой, а Гельдеровой:

$$|\phi(y(x_1)) - \phi(y(x_2))| \leq H|x_1 - x_2|^{\frac{1}{N}}, x_1, x_2 \in [0, 1]$$

где константа Гельдера  $H$  связана с константой Липшица  $L$  соотношением

$$H = 4Ld\sqrt{N}, d = \max\{b_i - a_i : 1 \leq i \leq N\}$$

## Алгоритм глобального поиска

Для дальнейшего изложения потребуется описание метода глобальной оптимизации, используемого в системе ExaMin. Многомерные задачи сводятся к одномерным с помощью различных схем редукции размерности, поэтому можно рассматривать минимизацию одномерной функции  $f(x)$ ,  $x \in [0, 1]$ , удовлетворяющей условию Гёльдера.

Рассматриваемый алгоритм решения данной задачи предполагает построение последовательности точек  $x_k$ , в которых вычисляются значения минимизируемой функции  $z_k = f(x_k)$ . Процесс вычисления значения функции (включающий в себя построение образа  $y_k = y(x_k)$ ) будем называть испытанием, а пару  $(x_k, z_k)$  — результатом испытания. Множество пар  $\{(x_k, z_k)\}$ ,  $1 \leq k \leq n$  составляет поисковую информацию, накопленную методом после проведения  $n$  шагов.

На первой итерации метода испытание проводится в произвольной внутренней точке  $x_1$  интервала  $[0; 1]$ . Пусть выполнено  $k \geq 1$  итераций метода, в процессе которых были проведены испытания в  $k$  точках  $x_i$ ,  $1 \leq i \leq k$ . Тогда точка  $x^{k+1}$  поисковых испытаний следующей  $(k + 1)$ -ой итерации определяются в соответствии с правилами:

Шаг 1. Перенумеровать точки множества  $X_k = \{x^1, \dots, x^k\} \cup \{0\} \cup \{1\}$ , которое включает в себя граничные точки интервала  $[0, 1]$ , а также точки предшествующих испытаний, нижними индексами в порядке увеличения значений координаты, т.е.

$$0 = x_0 < x_1 < \dots < x_{k+1} = 1$$

Шаг 2. Полагая  $z_i = f(x_i)$ ,  $1 \leq i \leq k$ , вычислить величины

$$\mu = \max_{1 \leq i \leq k} \frac{|z_i - z_{i-1}|}{\Delta_i}, M = \begin{cases} r\mu, \mu > 0 \\ 1, \mu = 0 \end{cases} \quad (3.1)$$

где  $r$  является заданным параметром метода, а  $\Delta_i = (x_i - x_{i-1})^{\frac{1}{N}}$ .

Шаг 3. Для каждого интервала  $(x_{i-1}, x_i)$ ,  $1 \leq i \leq k + 1$ , вычислить характеристику в соответствии с формулами

$$R(1) = 2\Delta_1 - 4\frac{z_1}{M}, R(k+1) = 2\Delta_{k+1} - 4\frac{z_k}{M} \quad (3.2)$$

$$R(i) = \Delta_i + \frac{(z_i - z_{i-1})^2}{M^2 \Delta_i} - 2\frac{z_i + z_{i-1}}{M}, 1 < i < k + 1 \quad (3.3)$$

Шаг 4. Выбрать наибольшую характеристику:

$$t = \arg \max_{1 \leq i \leq k+1} R(i) \quad (3.4)$$

Шаг 5. Провести очередное испытание в точке  $x_{k+1}$ , вычисленной по формулам

$$x_{k+1} = \frac{x_t + x_{t-1}}{2}, t = 1, t = k + 1$$

$$x_{k+1} = \frac{x_t + x_{t-1}}{2} - \text{sign}(z_t - z_{t-1}) \frac{1}{2r} \left[ \frac{|z_t - z_{t-1}|}{\mu} \right]^N, 1 < t < k + 1 \quad (3.5)$$

Алгоритм прекращает работу, если выполняется условие  $\Delta_t \leq \varepsilon$ , где  $\varepsilon > 0$  есть заданная точность. В качестве оценки глобально-оптимального решения задачи выбираются значения

$$f_k^* = \min_{1 \leq i \leq k} f(x_i), x_k^* = \arg \min_{1 \leq i \leq k} f(x_i) \quad (3.6)$$

Подробнее метод и теорема о его сходимости описаны в [4].

## Сравнение методов оптимизации

Существует несколько критериев оптимальности алгоритмов поиска (минимаксный, критерий одношаговой оптимальности), но большинстве случаев представляет интерес сравнение методов по среднему результату, достижимому на конкретном подклассе липшицевых функций. Достоинством такого подхода является то, что средний показатель можно оценить по конечной случайной выборке задач, используя методы математической статистики.

В качестве оценки эффективности алгоритма будем использовать, операционную характеристику, которая определяется множеством точек на плоскости  $(K, P)$ , где  $K$  – среднее число поисковых испытаний, предшествующих выполнению условия остановки при минимизации функции из данного класса, а  $P$  – статистическая вероятность того, что к моменту остановки глобальный экстремум будет найден с заданной точностью. Если при выбранном  $K$  операционная характеристика одного метода лежит выше характеристики другого, то это значит, что при фиксированных затратах на поиск первый метод найдёт решение с большей статистической вероятностью. Если же зафиксировать некоторое значение  $P$ , и характеристика одного метода лежит левее характеристики другого, то первый метод требует меньше затрат на достижение той же надёжности.

## Класс тестовых задач GKLS

Для сравнения алгоритмов глобального поиска в смысле операционной характеристики требуется иметь некоторое множество тестовых задач. Генератор задач GKLS, описанный в [5] позволяет получить такое множество задач с заранее известными свойствами. В данной работе используются два класса, сгенерированные GKLS: 4d Simple и 5d Simple, параметры которых также описаны в [5]. Функции рассматриваемых классов являются непрерывно дифференцируемыми и имеют 10 локальных минимумов, один из которых является глобальным.

## Многоуровневая схема редукции размерности с помощью разверток

Теоретически с помощью развёрток можно решить задачу любой размерности, однако на ЭВМ развёртка строится с помощью конечноразрядной арифметики, из-за чего, начиная

с некоторого  $N^*$ , построение разветки невозможно (значение  $N^*$  зависит от максимального количества значащих разрядов в арифметике с плавающей точкой). Понять почему это происходит нетрудно, обратившись, например к [4].

Чтобы преодолеть эту проблему профессором В. П. Гергелем была предложена следующая идея: использовать композицию развёрток меньшей размерности для построения отображения  $z(x) : [0; 1] \rightarrow D \in R^N$ . Поясним эту схему на примере редукции размерности в четырёхмерной задаче. Пусть  $y_2(x)$  — двухмерная развёртка (отображает отрезок в прямоугольник), тогда рассмотрим функцию  $\psi(x_1, x_2) = \phi(y_2(x_1), y_2(x_2))$ . К  $\psi(x_1, x_2)$  можно также применить редукцию размерности с помощью развёртки. Таким образом, задав точку  $x^* \in [0; 1]$ , вычислив  $y_2(x^*) = (x_1, x_2)$  и пару векторов  $(y_2(x_1), y_2(x_2))$ , получим четырёхмерную точку. Из инъективности  $y_2(x)$  следует инъективность  $z(x)$ .

Проблемой этого подхода является выяснение свойств функции  $\phi(z(x))$  и возможности использования одномерного метода Стронгина с гёльдеровой метрикой для оптимизации  $\phi(z(x))$ . Чтобы не тратить время на теоретическое исследование, были проведены численные эксперименты с целью оценить возможность применения многоуровневой развёртки в четырёхмерном случае.

Прежде всего, рассмотрим линии уровня функции  $\psi(x_1, x_2) = \phi(y_2(x_1), y_2(x_2))$  при  $\phi(t) = \sum_{i=1}^4 (t_i - 0.5)^2$ . Как видно из рис. 4.1, линии уровня имеют довольно сложную струк-

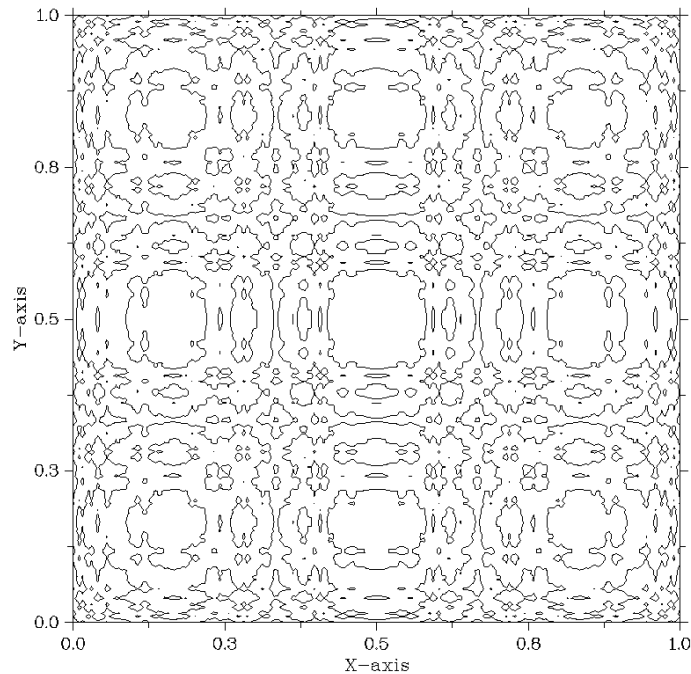


Рис. 4.1: Линии уровня функции  $\psi(x_1, x_2) = \phi(y_2(x_1), y_2(x_2))$

туру, что говорит о возможных сложностях применения одномерного метода с разверткой.

Далее был проведён более масштабный вычислительный эксперимент: с помощью многоуровневой развертки решались 100 задач из класса GKLS 4d Simple. На рис. 4.2 приведены

операционные характеристики метода с простой и многоуровневой развёртками. При этом были зафиксированы следующие параметры алгоритма: надёжность  $r = 4.5$ , плотность построения всех развёрток 12, критерий останковки попадание точки, поставленной методом в квадрат со стороной  $\varepsilon = 10^{-2}$ , центром которого является решение задачи. Как видно из

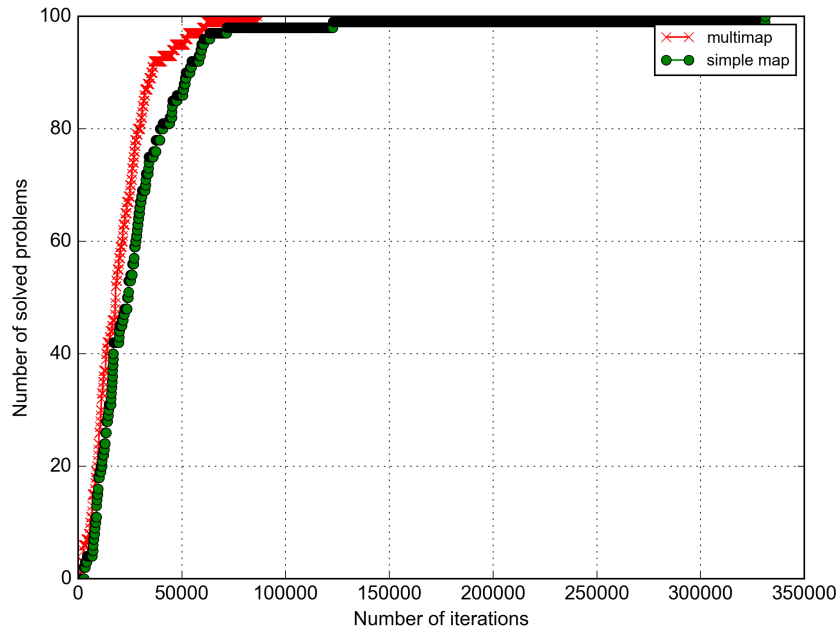


Рис. 4.2: Операционная характеристика метода с различными развёртками на классе GKLS 4d Simple

графика, операционная характеристика метода с многоуровневой развёрткой лежит выше, чем аналогичная кривая метода с простой развёрткой. Кроме того, метод с многоуровневой развёрткой заметно раньше вышел на стопроцентную надёжность на решаемой выборке задач. Исходя из первых экспериментов можно сказать, что при данных параметрах алгоритма многоуровневая развертка лучше, но при уменьшении точности алгоритма  $\varepsilon$  до значения  $10^{-3}$  выполнения критерия останковки в случае использования многоуровневой развёртки с выбранной плотностью построения внутренних развёрток не происходит. Если плотность увеличить до 16, то останковка также не будет происходить. Исходя из этого можно делать вывод, что использование на практике многоуровневых развёрток с большой долей вероятности невозможно из-за описанного дефекта сходимости.

## Применение локального поиска для ускорения сходимости АГП

Методы локального поиска могут применяться в сочетании с глобальными алгоритмами для улучшения полученных решений или текущих оценок оптимума. В первом случае локальный метод стартует из точки, найденной глобальным методом, и уточняет решение практически до любой нужной точности. Это позволяет избежать чрезмерных затрат на по-

иск решения с высокой точностью глобальным методом.

Во втором случае локальный метод используется для ускорения обнаружения локальных оптимумов. Информационно-статистический метод Стронгина позволяет обновлять свою поисковую информацию из любых посторонних источников, в том числе из точек испытаний, полученных от локального метода. Как только глобальный метод находит новую оценку оптимума, из этой точки стартует локальный метод и все или часть испытаний, проведённых им добавляется в поисковую информацию, далее глобальный метод продолжает работу. Каких-либо теоретических исследований подобной схемы не проводилось, поэтому её эффективность проверялась экспериментально.

В качестве метода локальной оптимизации был выбран метод Хука-Дживса [6]. Он прост в реализации и для его работы не требуется знать значений производных оптимизируемой функции.

Были проведены две серии экспериментов, соответствующих следующим схемам добавления точек, полученных локальным методом в поисковую информацию:

- добавление единственной точки, к которой сошёлся локальный метод;
- добавление всех промежуточных точек.

Эксперименты проводились на классах GKLS 4d Simple и GKLS 5d Simple, параметры метода были заданы такие же, как в разделе 4. Из рис. 5.3, 5.4 можно сделать вывод, что ва-

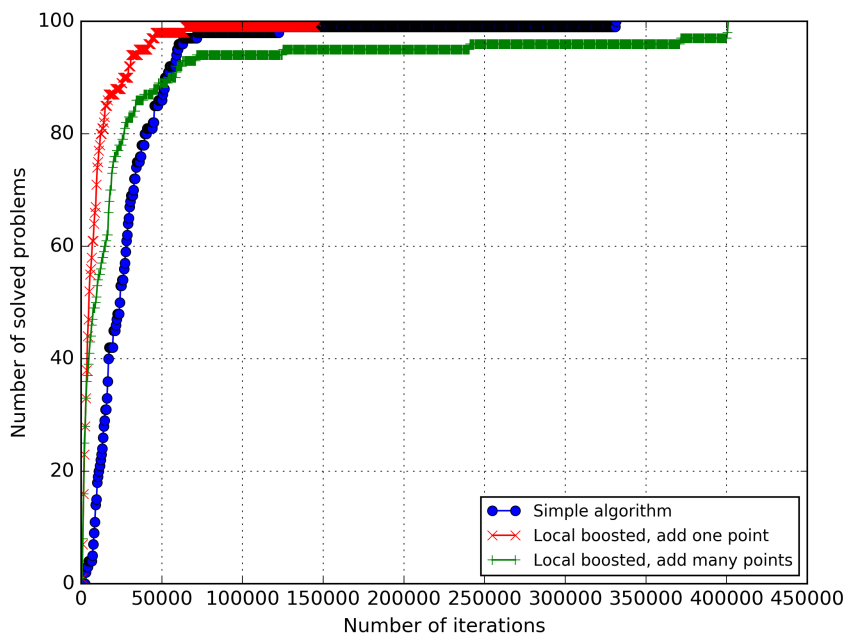


Рис. 5.3: Операционные характеристики на классе GKLS 4d Simple при различных вариантах использования локального метода

риант с использованием только одной лучшей точки, полученной локальным методом, ока-



зался наилучшим. В обоих случаях он заметно ускорил сходимость глобального алгоритма.

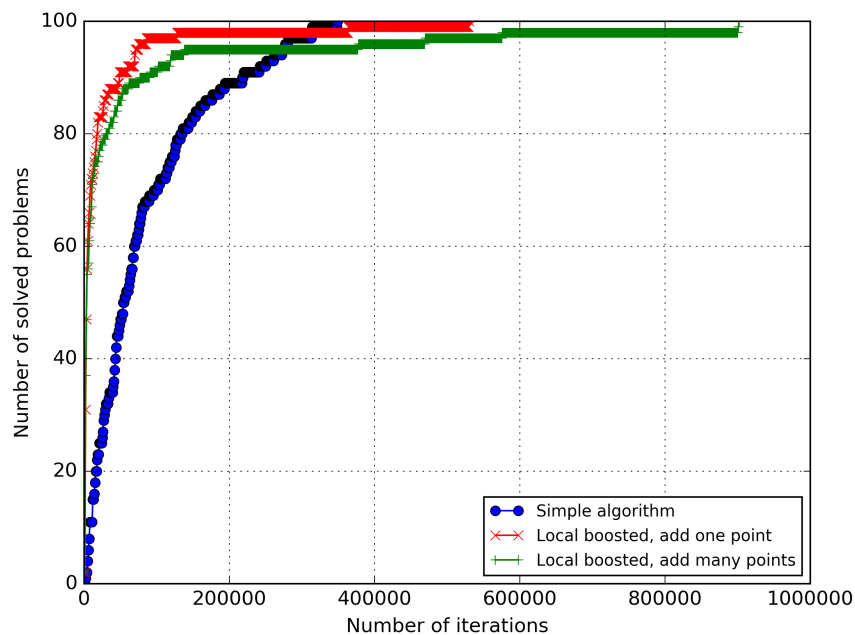


Рис. 5.4: Операционные характеристики на классе GKLS 5d Simple при различных вариантах использования локального метода

## Смешанный алгоритм глобального поиска и его эффективная реализация

Ещё одной модификацией метода Стронгина, позволяющей в процессе оптимизации лучше учитывать данные о локальных оптимумах, найденных в процессе поиска, является смешанный алгоритм Стронгина-Маркина [7]. Наряду с характеристикой интервала  $R(i)$  (3.3) можно рассматривать  $R^*(i)$ , которая будет более чувствительна к наличию в интервале текущего найденного минимума функции  $x_k^*$ :

$$R^*(i) = \frac{R(i)}{\sqrt{(z_i - z^*)(z_{i-1} - z^*)/\mu + 1.5^{-\alpha}}}$$

где  $f(x_k^*) = z^*$ , а  $\alpha \in [1; 30]$  — степень локальности. Чем она больше, тем более высокая характеристика у интервала, содержащего  $x_k^*$ , по сравнению с остальными.

Смешанный алгоритм состоит в следующем: в процессе работы метода каждые  $S$  итераций интервал для последующего разбиения выбирается по характеристикам  $R^*(i)$ .  $S$  — параметр смешивания. Такой подход позволяет существенно ускорить сходимость метода. На рис. 6.5 приведены операционные характеристики чисто глобального и смешанного алгоритма на классе GKLS 4d Simple. Параметр смешивания  $S$  равен 5,  $\alpha = 15$ , остальные параметры метода были заданы такие же, как в разделе 4.

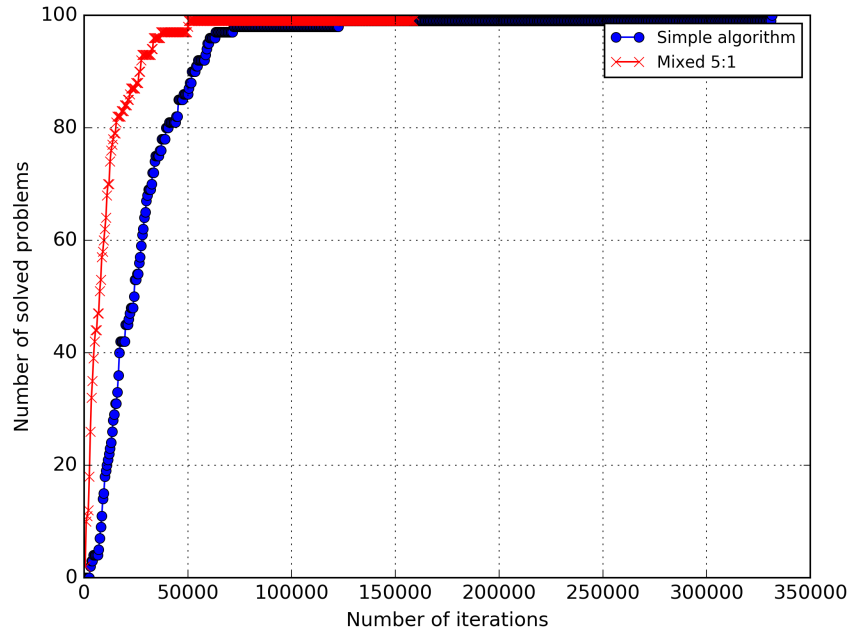


Рис. 6.5: Операционные характеристики обычного и смешанного АГП на классе GKLS 4d Simple

Из-за того, что интервал имеет сразу две характеристики, появляется проблема эффективной реализации смешанного алгоритма. Если интервал имеет одну характеристику, то для выбора максимальной достаточно организовать приоритетную очередь характеристик [8]. Причём перезаполнение такой очереди необходимо не на каждой итерации: в большинстве случаев характеристики интервалов не меняются, достаточно удалить разбиваемый интервал и вставить в очередь два новых. Такая организация работы метода позволяет существенно сократить объём вычислений. При наличии у интервала двух характеристик можно организовать две связанные очереди. В этом случае необходимо предусмотреть процедуру синхронизации двух очередей.

Перечислим операции, при которых необходима синхронизация:

- вставка интервала сразу в обе очереди;
- удаление интервала из какой-либо очереди.

Синхронизация достигается путём введения перекрёстных ссылок между элементами очередей. На рис. 6.6 приведена схема связанных очередей. Элемент очереди представляет собой совокупность ключа (**LocalR** или **R**), указателя на интервал (**pInterval**) и указателя на элемент связанной очереди, соответствующий тому же интервалу (**pLinkedElement**). Опишем подробнее алгоритмы вставки и удаления элементов.

Вставка элемента в пару связанных очередей:

1. Попытайтесь вставить элемент в очередь глобальных характеристик (он может быть не вставлен, если имеет слишком низкий приоритет).

2. Попытаться вставить элемент в очередь локальных характеристик (он может быть не вставлен, если имеет слишком низкий приоритет).
3. Если элемент интервал вставлен в обе очереди, то выставить перекрёстные ссылки.

Удаление элемента с минимальным ключом:

1. Удалить элемент с минимальным ключом из очереди, запомнить указатель **pLinkedElement**.
2. Если **pLinkedElement** ненулевой, то вызвать процедуру удаления элемента, на который указывает **pLinkedElement** в структуре данных, хранящей связанную очередь.

Последний момент, который надо учесть при реализации: вставка или удаление элемента очереди приводит к тому, что необходимо восстановить её внутреннюю структуру. Если очередь хранится в куче, то восстанавливается свойство кучеобразности. Во время этого процесса требуется производить попарные перестановки элементов, а значит, необходимо обновлять ссылки на эти элементы в связанной очереди.

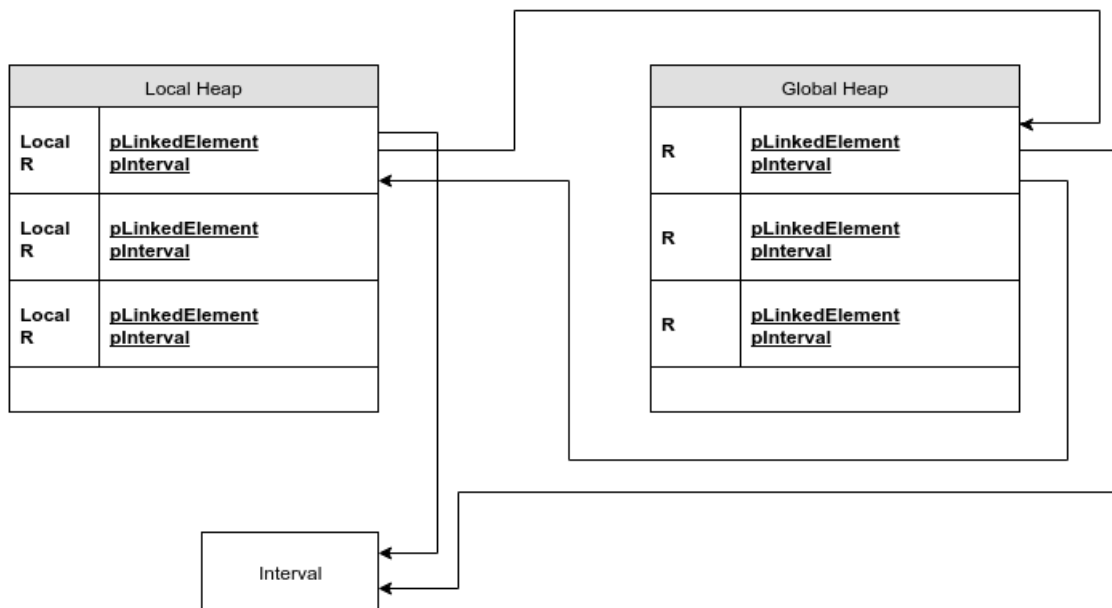


Рис. 6.6: Схема устройства связанных очередей

Стоит заметить, что внесённые модификации (в основном эта работа со ссылками) не увеличивают асимптотическую сложность выполнения операций вставки и удаления по сравнению с единственной очередью.

## Заключение

В ходе работы были получены следующие практические результаты:

- реализован метод локальной оптимизации Хука-Дживса (код в приложении 8.1.);

- в системе EхаMin реализованы различные стратегии использования локального поиска;
- в рамках EхаMin реализована поддержка смешанного алгоритма глобального поиска, а также эффективные структуры данных, необходимые для этого алгоритма (фрагменты кода в приложении 8.2.)
- был проведён отдельный эксперимент для выяснения возможности практического использования многоуровневых развёрток.

## Список литературы

- [1] В.П. Гергель А.В. Сысоев К.А. Баркалов. «Блочная многошаговая схема параллельного решения задач многомерной глобальной оптимизации». В: *Материалы XIV Международной конференции "Высокопроизводительные параллельные вычисления на кластерных системах 10-12 ноября, ПНИПУ, Пермь. 2014*, 425–432.
- [2] Сысоев А.В. Баркалов К.А. Гергель В.П. Лебедев И.Г.. «MPI-реализация блочной многошаговой схемы параллельного решения задач глобальной оптимизации». В: *Суперкомпьютерные дни в России: Труды международной конференции (28-29 сентября 2015 г., г. Москва)*. М.: Изд-во МГУ, 2015, с. 411—419.
- [3] В.В. Соврасов А.В. Сысоев К.А. Баркалов И.Г. Лебедев. «Реализация параллельного алгоритма поиска глобального экстремума функции на Intel Xeon Phi». В: *Вычислительные методы и программирование* 17 (2016), с. 101—110.
- [4] Стронгин Р. Г.. «Численные методы в многоэкстремальных задачах (информационно-статистические алгоритмы)». «Наука», М., 1978, 240 стр.
- [5] Сергеев Я.Д. Квасов Д.Е.. *Исследование методов глобальной оптимизации при помощи генератора классов тестовых функций*. Н.Новгород: Изд-во ННГУ, 2011.
- [6] Химмельблау Д. М.. *Прикладное нелинейное программирование*. Издательство МИР, Москва, 1975.
- [7] Р. Г. Стронгин Д. Л. Маркин. «Метод решения многоэкстремальных задач с невыпуклыми ограничениями, использующий априорную информацию об оценках оптимума». В: *Ж. вычисл. матем. и матем. физ.* 27:1 (1987), 52–62.
- [8] N. Santoro T. Strothotte M. D. Atkinson J.R. Sack. «Min-Max Heaps and Generalized Priority Queues». В: *Communications of the ACM* 29 (1986), с. 996—1000.

## Приложения

### Приложение 1

```
1 #ifndef __LOCALMETHOD_H__
2 #define __LOCALMETHOD_H__
3
4 #include "parameters.h"
5 #include "task.h"
6 #include "data.h"
7 #include "common.h"
8 #include <vector>
9
10 #define MAX_LOCAL_TRIALS_NUMBER 10000
11
12 class TLocalMethod
13 {
14 protected:
15
16     int mDimension;
17     int mConstraintsNumber;
18     int mTrialsCounter;
19     int mMaxTrial;
20
21     TTrial mBestPoint;
22     std::vector<TTrial> mSearchSequence;
23     TTask* mPTask;
24
25     bool mIsLogPoints;
26
27     double mEps;
28     double mStep;
29     double mStepMultiplier;
30
31     OBJECTIV_TYPE *mFunctionsArgument;
32     OBJECTIV_TYPE *mStartPoint;
33     OBJECTIV_TYPE* mCurrentPoint;
34     OBJECTIV_TYPE* mCurrentResearchDirection;
35     OBJECTIV_TYPE* mPreviousResearchDirection;
36
37     double MakeResearch(OBJECTIV_TYPE*);
38     void DoStep();
39     double EvaluateObjectiveFunction(const OBJECTIV_TYPE*);
40
41 public:
42
43     TLocalMethod();
44     TLocalMethod(TParameters _params, TTask* _pTask, TTrial _startPoint, bool
        logPoints = false);
45     ~TLocalMethod();
46
47     void SetEps(double);
48     void SetInitialStep(double);
49     void SetStepMultiplier(double);
50     void SetMaxTrials(int);
51
52     int GetTrialsCounter() const;
53     std::vector<TTrial> GetSearchSequence() const;
54
55     TTrial StartOptimization();
56 };
```

```

57
58 #endif //__LOCALMETHOD_H__

```

```

1  #include "local_method.h"
2  #include <cmath>
3  #include <cstring>
4  #include <algorithm>
5
6  TLocalMethod::TLocalMethod(TParameters _params, TTask* _pTask, TTrial
   _startPoint, bool logPoints)
7  {
8      mEps = _params.Epsilon / 100;
9      if (mEps > 0.0001)
10         mEps = 0.0001;
11     mBestPoint = _startPoint;
12     mStep = _params.Epsilon * 2;
13     mStepMultiplier = 2;
14     mTrialsCounter = 0;
15     mIsLogPoints = logPoints;
16
17     mPTask = _pTask;
18
19     mDimension = mPTask->GetN() - mPTask->GetFixedN();
20     mConstraintsNumber = mPTask->GetNumOfFunc() - 1;
21
22     mStartPoint = new OBJECTIV_TYPE[mDimension];
23     std::memcpy(mStartPoint,
24         _startPoint.y + mPTask->GetFixedN(),
25         mDimension * sizeof(OBJECTIV_TYPE));
26
27     mFunctionsArgument = new OBJECTIV_TYPE[mPTask->GetN()];
28     std::memcpy(mFunctionsArgument,
29         _startPoint.y,
30         mPTask->GetN() * sizeof(OBJECTIV_TYPE));
31     mMaxTrial = MAX_LOCAL_TRIALS_NUMBER;
32 }
33
34 TLocalMethod::TLocalMethod() : mPTask(NULL), mStartPoint(NULL),
35 mFunctionsArgument(NULL), mMaxTrial(MAX_LOCAL_TRIALS_NUMBER)
36 {
37 }
38
39 TLocalMethod::~TLocalMethod()
40 {
41     if (mStartPoint)
42         delete[] mStartPoint;
43     if (mFunctionsArgument)
44         delete[] mFunctionsArgument;
45 }
46
47 void TLocalMethod::DoStep()
48 {
49     for (int i = 0; i < mDimension; i++)
50         mCurrentPoint[i] = (1 + mStepMultiplier)*mCurrentResearchDirection[i] -
51         mStepMultiplier*mPreviousResearchDirection[i];
52 }
53
54 TTrials TLocalMethod::StartOptimization()
55 {

```

```

56 int k = 0, i = 0;
57 bool needRestart = true;
58 double currentFValue, nextFValue;
59 mTrialsCounter = 0;
60
61 mCurrentPoint = new OBJECTIV_TYPE[mDimension];
62 mCurrentResearchDirection = new OBJECTIV_TYPE[mDimension];
63 mPreviousResearchDirection = new OBJECTIV_TYPE[mDimension];
64
65 while (mTrialsCounter < mMaxTrial) {
66     i++;
67     if (needRestart) {
68         k = 0;
69         std::memcpy(mCurrentPoint, mStartPoint, sizeof(OBJECTIV_TYPE)*mDimension
70 );
71         std::memcpy(mCurrentResearchDirection, mStartPoint, sizeof(OBJECTIV_TYPE
72 )*mDimension);
73         currentFValue = EvaluateObjectiveFunciun(mCurrentPoint);
74         needRestart = false;
75     }
76     std::swap(mPreviousResearchDirection, mCurrentResearchDirection);
77     std::memcpy(mCurrentResearchDirection, mCurrentPoint, sizeof(OBJECTIV_TYPE
78 )*mDimension);
79     nextFValue = MakeResearch(mCurrentResearchDirection);
80
81     if (currentFValue > nextFValue) {
82         DoStep();
83
84         if (mIsLogPoints)
85         {
86             TTrial currentTrial;
87             currentTrial.index = mBestPoint.index;
88             currentTrial.FuncValues[currentTrial.index] = nextFValue;
89             std::memcpy(currentTrial.y, mFunctionsArgument, sizeof(OBJECTIV_TYPE)*
90 mPTask->GetFixedN());
91             std::memcpy(currentTrial.y + mPTask->GetFixedN(), mCurrentPoint,
92 sizeof(OBJECTIV_TYPE)*mDimension);
93             mSearchSequence.push_back(currentTrial);
94         }
95         k++;
96         currentFValue = nextFValue;
97     }
98     else if (mStep > mEps) {
99         if (k != 0)
100             std::memcpy(mStartPoint, mPreviousResearchDirection, sizeof(
101 OBJECTIV_TYPE)*mDimension);
102         else
103             mStep /= mStepMultiplier;
104         needRestart = true;
105     }
106     else
107         break;
108 }
109
110 if (currentFValue < mBestPoint.FuncValues[mConstraintsNumber])
111 {
112     std::memcpy(mBestPoint.y + mPTask->GetFixedN(),
113 mPreviousResearchDirection, sizeof(OBJECTIV_TYPE)*mDimension);
114     mBestPoint.FuncValues[mConstraintsNumber] = currentFValue;
115     mSearchSequence.push_back(mBestPoint);
116 }

```



```

111     }
112
113     delete[] mCurrentPoint;
114     delete[] mPreviousResearchDirection;
115     delete[] mCurrentResearchDirection;
116
117     return mBestPoint;
118 }
119
120 double TLocalMethod::EvaluateObjectiveFunction(const OBJECTIV_TYPE* x)
121 {
122     if (mTrialsCounter >= mMaxTrial)
123         return HUGE_VAL;
124
125     for (int i = 0; i < mDimension; i++)
126         if (x[i] < mPTask->GetA()[mPTask->GetFixedN() + i] ||
127             x[i] > mPTask->GetB()[mPTask->GetFixedN() + i])
128             return HUGE_VAL;
129
130     std::memcpy(mFunctionsArgument + mPTask->GetFixedN(), x, mDimension * sizeof
131 (OBJECTIV_TYPE));
132     for (int i = 0; i <= mConstraintsNumber; i++)
133     {
134         double value = mPTask->GetFuncs()[i](mFunctionsArgument);
135         if (i < mConstraintsNumber && value > 0)
136         {
137             mTrialsCounter++;
138             return HUGE_VAL;
139         }
140         else if (i == mConstraintsNumber)
141         {
142             mTrialsCounter++;
143             return value;
144         }
145     }
146
147     return HUGE_VAL;
148 }
149
150 void TLocalMethod::SetEps(double eps)
151 {
152     mEps = eps;
153 }
154
155 void TLocalMethod::SetInitialStep(double value)
156 {
157     mStep = value;
158 }
159
160 void TLocalMethod::SetStepMultiplier(double value)
161 {
162     mStepMultiplier = value;
163 }
164
165 void TLocalMethod::SetMaxTrials(int count)
166 {
167     mMaxTrial = std::min(count, MAX_LOCAL_TRIALS_NUMBER);
168 }
169
170 int TLocalMethod::GetTrialsCounter() const
171 {

```

```

171     return mTrialsCounter;
172 }
173
174 std::vector<TTrial> TLocalMethod::GetSearchSequence() const
175 {
176     return mSearchSequence;
177 }
178
179 double TLocalMethod::MakeResearch(OBJECTIV_TYPE* startPoint)
180 {
181     double bestValue = EvaluateObjectiveFunction(startPoint);
182
183     for (int i = 0; i < mDimension; i++)
184     {
185         startPoint[i] += mStep;
186         double rightFvalue = EvaluateObjectiveFunction(startPoint);
187
188         if (rightFvalue > bestValue)
189         {
190             startPoint[i] -= 2 * mStep;
191             double leftFvalue = EvaluateObjectiveFunction(startPoint);
192             if (leftFvalue > bestValue)
193                 startPoint[i] += mStep;
194             else
195                 bestValue = leftFvalue;
196         }
197         else
198             bestValue = rightFvalue;
199     }
200
201     return bestValue;
202 }

```

## Приложение 2

```

1  #ifndef __DUAL_QUEUE_H__
2  #define __DUAL_QUEUE_H__
3
4  #include "minmaxheap.h"
5  #include "common.h"
6  #include "queue_common.h"
7
8  class TPriorityDualQueue : public TPriorityQueueCommon
9  {
10 protected:
11     int MaxSize;
12     int CurLocalSize;
13     int CurGlobalSize;
14
15     MinMaxHeap< TQueueElement, _less >* pGlobalHeap;
16     MinMaxHeap< TQueueElement, _less >* pLocalHeap;
17
18     void DeleteMinLocalElem();
19     void DeleteMinGlobalElem();
20     void ClearLocal();
21     void ClearGlobal();
22 public:
23

```

```

24   TPriorityDualQueue(int _MaxSize = DefaultQueueSize); // _MaxSize must be
      qual to  $2^k - 1$ 
25   ~TPriorityDualQueue();
26
27   int GetLocalSize() const;
28   int GetSize() const;
29   int GetMaxSize() const;
30   bool IsLocalEmpty() const;
31   bool IsLocalFull() const;
32   bool IsEmpty() const;
33   bool IsFull() const;
34
35   void Push(double globalKey, double localKey, void *value);
36   void PushWithPriority(double globalKey, double localKey, void *value);
37   void Pop(double *key, void **value);
38
39   void PopFromLocal(double *key, void **value);
40
41   void Clear();
42   void Resize(int size);
43 };
44 #endif

```

```

1  #include "dual_queue.h"
2
3  TPriorityDualQueue::TPriorityDualQueue(int _MaxSize)
4  {
5      MaxSize = _MaxSize;
6      CurGlobalSize = CurLocalSize = 0;
7      pLocalHeap = new MinMaxHeap< TQueueElement, _less >(MaxSize);
8      pGlobalHeap = new MinMaxHeap< TQueueElement, _less >(MaxSize);
9  }
10
11  TPriorityDualQueue::~TPriorityDualQueue()
12  {
13      delete pLocalHeap;
14      delete pGlobalHeap;
15  }
16
17  void TPriorityDualQueue::DeleteMinLocalElem()
18  {
19      TQueueElement tmp = pLocalHeap->popMin();
20      CurLocalSize--;
21
22      //update linked element in the global queue
23      if (tmp.pLinkedElement != NULL)
24          tmp.pLinkedElement->pLinkedElement = NULL;
25  }
26
27  void TPriorityDualQueue::DeleteMinGlobalElem()
28  {
29      TQueueElement tmp = pGlobalHeap->popMin();
30      CurGlobalSize--;
31
32      //update linked element in the local queue
33      if (tmp.pLinkedElement != NULL)
34          tmp.pLinkedElement->pLinkedElement = NULL;
35  }
36

```

```

37 int TPriorityDualQueue::GetLocalSize() const
38 {
39     return CurLocalSize;
40 }
41
42 int TPriorityDualQueue::GetSize() const
43 {
44     return CurGlobalSize;
45 }
46
47 int TPriorityDualQueue::GetMaxSize() const
48 {
49     return MaxSize;
50 }
51
52 bool TPriorityDualQueue::IsLocalEmpty() const
53 {
54     return CurLocalSize == 0;
55 }
56
57 bool TPriorityDualQueue::IsLocalFull() const
58 {
59     return CurLocalSize == MaxSize;
60 }
61
62 bool TPriorityDualQueue::IsEmpty() const
63 {
64     return CurGlobalSize == 0;
65 }
66
67 bool TPriorityDualQueue::IsFull() const
68 {
69     return CurGlobalSize == MaxSize;
70 }
71
72 void TPriorityDualQueue::Push(double globalKey, double localKey, void * value)
73 {
74     TQueueElement* pGlobalElem = NULL, *pLocalElem = NULL;
75     //push to a global queue
76     if (!IsFull()) {
77         CurGlobalSize++;
78         pGlobalElem = pGlobalHeap->push(TQueueElement(globalKey, value));
79     }
80     else {
81         if (globalKey > pGlobalHeap->findMin().Key) {
82             DeleteMinGlobalElem();
83             CurGlobalSize++;
84             pGlobalElem = pGlobalHeap->push(TQueueElement(globalKey, value));
85         }
86     }
87     //push to a local queue
88     if (!IsLocalFull()) {
89         CurLocalSize++;
90         pLocalElem = pLocalHeap->push(TQueueElement(localKey, value));
91     }
92     else {
93         if (localKey > pLocalHeap->findMin().Key) {
94             DeleteMinLocalElem();
95             CurLocalSize++;
96             pLocalElem = pLocalHeap->push(TQueueElement(localKey, value));
97         }
98     }
99 }

```

```

98     }
99     //link elements
100     if (pGlobalElem != NULL && pLocalElem != NULL) {
101         pGlobalElem->pLinkedElement = pLocalElem;
102         pLocalElem->pLinkedElement = pGlobalElem;
103     }
104 }
105
106 void TPriorityDualQueue::PushWithPriority(double globalKey, double localKey,
107     void * value)
108 {
109     TQueueElement* pGlobalElem = NULL, *pLocalElem = NULL;
110     //push to a global queue
111     if (!IsEmpty()) {
112         if (globalKey > pGlobalHeap->findMin().Key) {
113             if (IsFull())
114                 DeleteMinGlobalElem();
115             CurGlobalSize++;
116             pGlobalElem = pGlobalHeap->push(TQueueElement(globalKey, value));
117         }
118     }
119     else {
120         CurGlobalSize++;
121         pGlobalElem = pGlobalHeap->push(TQueueElement(globalKey, value));
122     }
123     //push to a local queue
124     if (!IsLocalEmpty()) {
125         if (localKey > pLocalHeap->findMin().Key) {
126             if (IsLocalFull())
127                 DeleteMinLocalElem();
128             CurLocalSize++;
129             pLocalElem = pLocalHeap->push(TQueueElement(localKey, value));
130         }
131     }
132     else {
133         CurLocalSize++;
134         pLocalElem = pLocalHeap->push(TQueueElement(localKey, value));
135     }
136     //link elements
137     if (pGlobalElem != NULL && pLocalElem != NULL) {
138         pGlobalElem->pLinkedElement = pLocalElem;
139         pLocalElem->pLinkedElement = pGlobalElem;
140     }
141 }
142
143 void TPriorityDualQueue::PopFromLocal(double * key, void ** value)
144 {
145     TQueueElement tmp = pLocalHeap->popMax();
146     *key = tmp.Key;
147     *value = tmp.pValue;
148     CurLocalSize--;
149
150     //delete linked element from the global queue
151     if (tmp.pLinkedElement != NULL) {
152         pGlobalHeap->deleteElement(tmp.pLinkedElement);
153         CurGlobalSize--;
154     }
155 }
156
157 void TPriorityDualQueue::Pop(double * key, void ** value)
158 {

```

```

158     TQueueElement tmp = pGlobalHeap->popMax();
159     *key = tmp.Key;
160     *value = tmp.pValue;
161     CurGlobalSize--;
162
163     //delete linked element from the local queue
164     if (tmp.pLinkedElement != NULL) {
165         pLocalHeap->deleteElement(tmp.pLinkedElement);
166         CurLocalSize--;
167     }
168 }
169
170 void TPriorityDualQueue::Clear()
171 {
172     ClearLocal();
173     ClearGlobal();
174 }
175
176 void TPriorityDualQueue::Resize(int size)
177 {
178     MaxSize = size;
179     CurGlobalSize = CurLocalSize = 0;
180     delete pLocalHeap;
181     delete pGlobalHeap;
182     pLocalHeap = new MinMaxHeap< TQueueElement, _less >(MaxSize);
183     pGlobalHeap = new MinMaxHeap< TQueueElement, _less >(MaxSize);
184 }
185
186 void TPriorityDualQueue::ClearLocal()
187 {
188     pLocalHeap->clear();
189     CurLocalSize = 0;
190 }
191
192 void TPriorityDualQueue::ClearGlobal()
193 {
194     pGlobalHeap->clear();
195     CurGlobalSize = 0;
196 }

```