ndominfast 参考资料

概要: 快速非支配排序 (nondominated-sorting fast)。

描述:

快速非支配排序算法与简单非支配排序法类似,但不同的是它不会遍历种群的全部个体,而是遍历排除了被支配个体后的种群,每趟遍历都对整个种群中的被支配个体进行淘汰。函数最后根据种群个体的非支配情况计算并返回种群个体适应度及非支配个体的索引。若传入exIdx参数,则会对非可行解的个体进行排除。

语法:

[FitnV, frontIdx] = ndominfast(ObjV)
[FitnV, frontIdx] = ndominfast(ObjV, LegV)

详细说明:

ObjV 是种群个体的目标函数矩阵,每一行对应一个个体,每一列对应一个目标。

LegV 是一个保存着个体对应的可行性的列向量,0 表示该个体是非可行解,1 表示是可行解。

函数返回经过快速非支配排序后的种群个体适应度列向量 FitnV 以及非支配个体在种群中的索引: frontIdx, 它是一个 numpy 的 array 类型行向量。

注意: Geatpy 的非支配排序均遵循最小化目标的约定。

特别注意:

本函数是根据传入参数 ObjV 来进行非支配排序的,且遵循"最小化目标"的约定,因此在调用本函数前,需要对传入的 ObjV 乘上'maxormin'(最大最小化标记) 来让其符合约定。但是,由于返回的是 FitnV,它与 ObjV 在含义上无关了,因此不需要对其乘上'maxormin' 进行还原。

应用实例:

考虑一个两个目标的优化问题,设种群规模为 20,这 20 个个体的目标函数值如下: (9,1),(7,2),(5,4),(4,5),(3,6),(2,7),(1,9),(10,3),(8,5),(7,6),(5,7),(4,8),(3,9),(10,5),(9,6),(8,7),(7,9),(10,6),(9,7),(8,9)

使用快速非支配排序法计算该种群的非支配个体:

ObjV =

np.array([[9,1],[7,2],[5,4],[4,5],[3,6],[2,7],[1,9],[10,3],[8,5],
[7,6],[5,7],[4,8],[3,9],[10,5],[9,6],[8,7],[7,9],[10,6],[9,7],[8,9]])
[FitnV, frontIdx] = ndominfast(ObjV)

得到的非支配个体索引 frontIdx 为: 0123456

即前7个个体是种群中的非支配个体。

再次提醒的是, frontIdx 是 numpy 的 array 类型的行向量, 行向量和行矩阵的关系在 "Geatpy 数据结构"章节中有详细描述。可以使用 print(frontIdx.shape) 来查看 frontIdx 的 规格,可以发现结果为 (7,),若是行矩阵的话,输出的是 (1,7)而不是 (7,)。