

Estudo de Caso 3

Andre Avelar, Brayan Jaimes, Marcelo Carneiro, William de Paula

07 de novembro de 2017

Estudo de Caso 3

Introdução

Algoritmos computacionais são amplamente utilizados em problemas de otimização em engenharia. A otimização busca obter um ponto ótimo para uma dada função-objetivo, podendo este ponto ser um mínimo ou um máximo conforme o problema a ser otimizado. Entre os algoritmos disponíveis, temos aqueles baseados em populações, que consistem de um ciclo iterativo no qual um conjunto de soluções-candidatas são repetidamente sujeitas a operadores de variação e seleção, promovendo uma exploração do espaço de variáveis em busca do ponto ótimo.

Um pesquisador implementou um algoritmo baseado em populações utilizando o método *differential evolution* [1] e diversos operadores de forma padronizada no pacote ExpDE [2] do *RStudio*.

O presente estudo de caso tem o objetivo de comparar experimentalmente quatro diferentes configurações deste algoritmo para uma única função-objetivo. A comparação será feita através do desempenho médio do algoritmo, sendo que quanto menor o valor retornado, melhor o algoritmo. Adicionalmente, devemos responder às seguintes perguntas:

- Há alguma diferença no desempenho médio do algoritmo para as diferentes configurações?
- Caso haja diferença, qual a melhor configuração em termos de desempenho médio, e qual a magnitude das diferenças encontradas?
- Há alguma configuração que deva ser recomendada em relação às demais?

Para este estudo de caso, os papéis desempenhados por cada membro da equipe *Los Paisas* foram:

- *Coordenador*: Brayan
- *Relator*: André
- *Verificador*: William
- *Monitor*: Marcelo

O programa *RStudio* foi utilizado para a realização dos cálculos e dos gráficos deste estudo de caso, e o *R Markdown* foi utilizado para a consolidação e elaboração deste relatório.

Atividades

1. Formulação das Hipóteses de Teste

O objetivo é determinar se há alguma diferença no desempenho médio do algoritmo para as diferentes configurações. Portanto, para esta análise foram definidas as seguintes hipóteses de teste:

$$\begin{cases} H_0 : \tau_i = 0, \forall i \\ H_1 : \exists \tau_i \neq 0 \end{cases}$$

Se for possível rejeitar a hipótese nula (H_0), podemos afirmar com um certo nível de confiança que existe alguma diferença no desempenho médio do algoritmo para as diferentes configurações.

Utilizaremos o teste da distribuição tipo **F**.

$$F_0 = \frac{MS_{niveis}}{MS_E} \Rightarrow F_{(a-1), a(n-1)} \text{ graus de liberdade}$$

Onde:

$MS_{niveis} = \frac{SS_{niveis}}{a-1}$ representa os quadrados médios dos níveis, dado pela soma dos quadrados dos níveis dividido pelo respectivo graus de liberdade.

$MS_E = \frac{SS_E}{a(n-1)}$ representa os quadrados médios dos resíduos, dado pela soma dos quadrados dos resíduos dividido pelo respectivo graus de liberdade.

Rejeitaremos H_0 com o nível de significância α se $f_0 > F_{(a-1), a(n-1)}^{1-\alpha}$.

Este teste pode ser executado no *RStudio* utilizando os comandos 'aov' e posteriormente 'summary.aov' (denominado tabela ANOVA), que retorna o valor da estatística de teste F_0 e o valor da probabilidade de ser maior que F_0 (ou p-valor). Neste caso, rejeitaremos H_0 com o nível de significância α se p-valor $< \alpha$.

2. Cálculo do Tamanho Amostral

Os seguintes parâmetros experimentais foram fornecidos:

- Mínima diferença de importância prática padronizada em termos do coeficiente d de Cohen: $d^* = \delta^* / \sigma = 0.25$, o que significa que a razão delta pelo desvio padrão deve ser igual a 0.25
- Nível de significância: $\alpha = 0.05$
- Potência mínima: $\pi = 0.85$

```
a<-4
k<-(a*(a-1))/2
alpha<-0.05
alpha_adj<-alpha/k
delta<-10
potencia_desejada<-0.85
sd<-40
```

Estamos testando quatro configurações diferentes do mesmo algoritmo, o que nos leva a um fator experimental único (tipo de configuração) com $a = 4$ níveis diferentes (Config 1, Config 2, Config 3 e Config 4) e número de réplicas n em cada nível sendo calculado na sequência.

Um dos objetivos do estudo de caso é determinar qual configuração é melhor do que as outras, sem interesse especial em uma configuração específica. Desta forma, após realizar o teste ANOVA, devemos realizar comparações de *todos* vs. *todos*. Neste caso, o número de comparações K é calculado por:

$$K = \frac{a(a-1)}{2}$$

Assim, $K = 6$. Com o intuito de manter a taxa geral de erro controlada no valor desejado $\alpha = 0.05$, devemos ajustar o valor α usado em cada teste de comparação de par de configurações e também no cálculo do tamanho amostral. Utilizando o método de correção de Bonferroni, o valor α_{ajust} é calculado como:

$$\alpha_{ajust} = \frac{\alpha_{familia}}{K}$$

Assim, $\alpha_{ajust} = 0.00833333$.

Com estas informações, utilizamos o comando 'power.t.test' para duas amostras do *RStudio* para calcular o número de réplicas n em cada nível, ou seja, o tamanho amostral.

```
test_pow_N <- power.t.test(delta = delta, power = potencia_desejada, sd = sd,
sig.level = alpha_adj, alternative = "two.sided", type = "two.sample")
print(test_pow_N)
```

```
##
##      Two-sample t test power calculation
##
##              n = 433.8504
##              delta = 10
##              sd = 40
##      sig.level = 0.008333333
##              power = 0.85
##      alternative = two.sided
##
## NOTE: n is number in *each* group
```

Com este resultado, o tamanho amostral em cada nível é $n = 434$.

3. Coleta e Tabulação dos Dados

Após o cálculo do número de réplicas em cada nível, ou seja, o tamanho amostral, fizemos a coleta dos dados utilizando os parâmetros fixos e os parâmetros de cada equipe através dos comandos descritos na sequência.

```
if(!require(ExpDE)){
install.packages("ExpDE")
library(ExpDE)
}

selpars <- list(name = "selection_standard")
stopcrit <- list(names = "stop_maxeval", maxevals = 50000, maxiter = 1000)
probpars <- list(name = "sphere", xmin = -seq(1,20), xmax = 20 + 5 * seq(5, 24))

%# Equipe Marcelo, Brayan, William, André
```

```
%## Config 1
```

```
recpars1 <- list(name = "recombination_blxAlphaBeta", alpha = 0, beta = 0)
```

```
mutpars1 <- list(name = "mutation_rand", f = 4)
```

```
popsizel <- 200
```

```
%## Config 2
```

```
recpars2 <- list(name = "recombination_exp", cr = 0.6)
```

```
mutpars2 <- list(name = "mutation_best", f = 2)
```

```
popsizel <- 130
```

```
%## Config 3
```

```
recpars3 <- list(name = "recombination_blxAlphaBeta", alpha = 0.4, beta = 0.4)
```

```
mutpars3 <- list(name = "mutation_rand", f = 4)
```

```
popsizel <- 230
```

```
%## Config 4
```

```
recpars4 <- list(name = "recombination_wright")
```

```
mutpars4 <- list(name = "mutation_best", f = 4.8)
```

```
popsizel <- 113
```

```
%# Run algorithm on problem:
```

```
Numero_it<-434
```

```
result_out1<-list()
```

```
result_out2<-list()
```

```
for (i in 1:Numero_it) {
```

```
  print(i)
```

```
  out1 <- ExpDE(popsizel = popsizel1,
```

```
  mutpars = mutpars1,
```

```
  recpars = recpars1,
```

```
  selpars = selpars,
```

```
  stopcrit = stopcrit,
```

```
  probpars = probpars,
```

```
  showpars = list(show.iters = "dots",
```

```
  showevery = 20))
```

```
  out2 <- ExpDE(popsizel = popsizel2,
```

```
  mutpars = mutpars2,
```

```
  recpars = recpars2,
```

```
  selpars = selpars,
```

```
  stopcrit = stopcrit,
```

```
  probpars = probpars,
```

```
  showpars = list(show.iters = "dots",
```

```
  showevery = 20))
```

```
  out3 <- ExpDE(popsizel = popsizel3,
```

```
  mutpars = mutpars3,
```

```
  recpars = recpars3,
```

```
  selpars = selpars,
```

```
  stopcrit = stopcrit,
```

```

probpars = probpars,
showpars = list(show.its = "dots",
showevery = 20))

out4 <- ExpDE(popsiz = popsize4,
mutpars = mutpars4,
recpars = recpars4,
selpars = selpars,
stopcrit = stopcrit,
probpars = probpars,
showpars = list(show.its = "dots",
showevery = 20))

result_out1[[i]]<-c(out1Fbest, out2Fbest,out3Fbest, out4Fbest)
result_out2[[i]]<-c("out1","out2","out3","out4")
}

dados_total<-data.frame(label_out=(unlist(result_out2)),out=(unlist(result_out1)))
write.csv(dados_total, file = "dados_total.csv")

```

A coleta de dados inicial resultou no arquivo "dados_total.csv". Uma vez que a cada execução o algoritmo retorna um valor diferente, não é recomendado executar a rotina acima novamente. Se a rotina for executada novamente, teremos novos valores amostrados. Por esta razão, a rotina está em formato de texto e não em formato de código R executável neste relatório.

A importação dos dados foi executada utilizando o comando 'read_delim', e a análise exploratória inicial dos dados com os comandos 'summary', 'head' e 'boxplot'.

```
## Loading required package: car
```

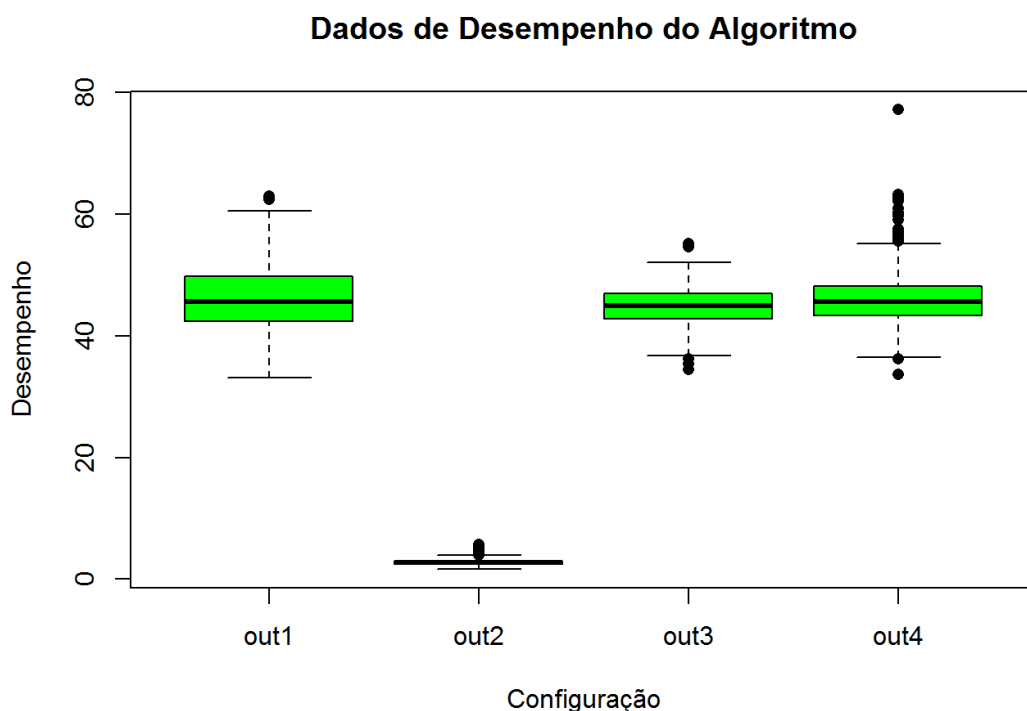
```
algoritmo <- read.table(file = "dados_total.csv", header = TRUE, sep = ",")
summary(algoritmo)
```

```
##           X           label_out           out
##  Min.      :  1.0    out1:434    Min.      : 1.64
## 1st Qu.: 434.8    out2:434    1st Qu.:26.31
## Median : 868.5    out3:434    Median :43.78
## Mean    : 868.5    out4:434    Mean     :34.98
## 3rd Qu.:1302.2           3rd Qu.:47.03
## Max.     :1736.0           Max.     :77.15
```

```
head(algoritmo, 8)
```

```
##      X label_out      out
## 1 1      out1 44.265657
## 2 2      out2  3.471544
## 3 3      out3 44.210241
## 4 4      out4 48.889531
## 5 5      out1 47.084555
## 6 6      out2  2.858926
## 7 7      out3 42.828197
## 8 8      out4 47.596735
```

```
boxplot(out~label_out, data = algoritmo, xlab = "Configuração", ylab = "Desempenho",
main = "Dados de Desempenho do Algoritmo", pch = 16, col = "green")
```



O boxplot sugere que: (i) a configuração 2 possui um desempenho melhor do que as demais configurações; (ii) as configurações 1, 3 e 4 possuem desempenho similar; (iii) todas as configurações possuem simetria dos dados e (iv) possíveis *outliers* devem ser levados em consideração, principalmente nas configurações 3 e 4.

4. Teste das Hipóteses

O teste das hipóteses foi realizado no *RStudio* utilizando os comandos 'aov' e 'summary.aov', conforme descrito na seção 1.

```
model <- aov(out~label_out, data = algoritmo)
summary.aov(model)
```

```
##               Df Sum Sq Mean Sq F value Pr(>F)
## label_out      3 599221  199740    12985 <2e-16 ***
## Residuals    1732  26642         15
## ---
## Signif. codes:  0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

O resultado do teste das hipóteses retornou um p-valor $< 2 \times 10^{-16}$. Como o p-valor é menor do que o valor de $\alpha = 0.05$, temos evidência suficiente para rejeitar H_0 com o nível de significância de 0.05. Desta forma, concluímos que existe alguma diferença no desempenho médio do algoritmo para as diferentes configurações.

5. Verificação das Premissas dos Testes

O teste de hipóteses realizado na seção 4 assume as premissas de normalidade, homoscedasticidade e independência dos resíduos. Vamos agora verificar se estas premissas foram atendidas.

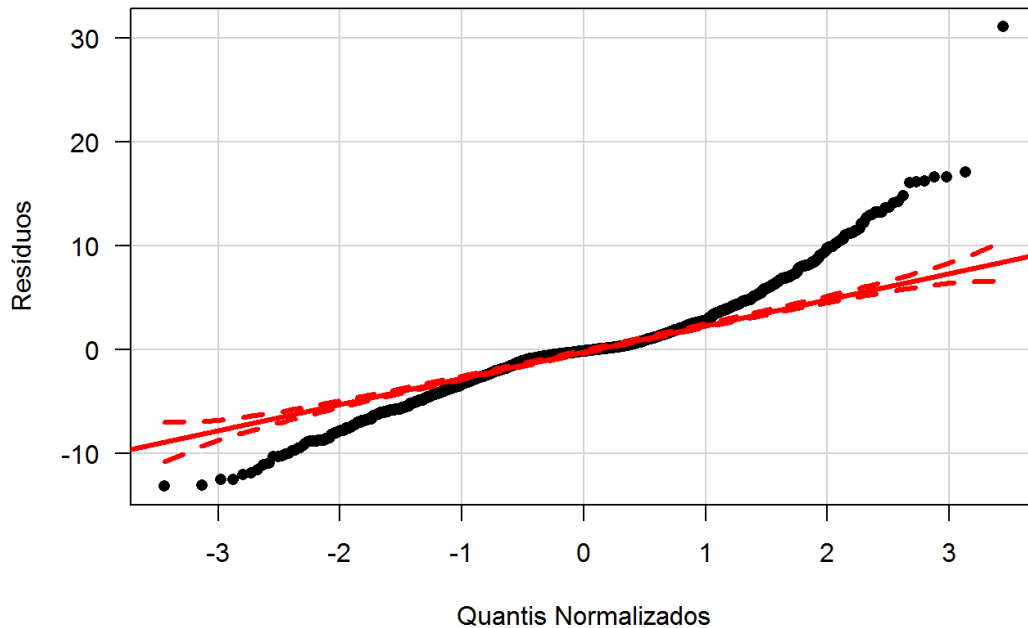
A premissa de normalidade pode ser verificada através do teste de Shapiro-Wilk em conjunto com o gráfico tipo qqPlot.

```
shapiro.test(model$residuals)
```

```
##
## Shapiro-Wilk normality test
##
## data:  model$residuals
## W = 0.9392, p-value < 2.2e-16
```

```
sht <- shapiro.test(model$residuals)
qqPlot(model$residuals, pch = 16, lwd = 3, cex = 1, las = 1, xlab = "Quantis
Normalizados", ylab = "Resíduos", main = "Gráfico de Normalidade dos Resíduo
s")
```

Gráfico de Normalidade dos Resíduos



O resultado do teste de Shapiro-Wilk retornou um p-valor = 4.340659310^{-26} . Este p-valor muito baixo nos leva a rejeitar o teste de normalidade e concluir que os resíduos não possuem uma distribuição normal. No gráfico qqPlot, observamos que os dados estão fora da linha de normalidade, com valores abaixo da linha para quantis baixos e acima da linha para quantis altos. Este tipo de gráfico representa distribuições não normais com caudas leves.

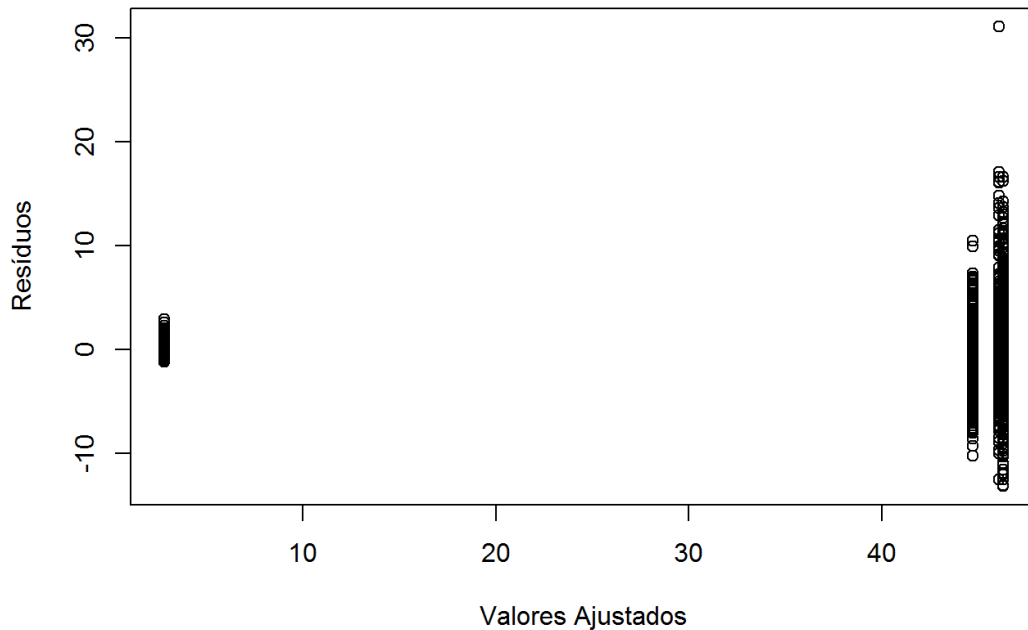
A premissa de homoscedasticidade pode ser verificada através do teste de Fligner-Killeen em conjunto com o gráfico por valores ajustados.

```
fligner.test(out~label_out, data = algoritmo)
```

```
##  
## Fligner-Killeen test of homogeneity of variances  
##  
## data: out by label_out  
## Fligner-Killeen:med chi-squared = 557.16, df = 3, p-value <  
## 2.2e-16
```

```
flt <- fligner.test(out~label_out, data = algoritmo)  
plot(x = model$fitted.values, y = model$residuals, xlab = "Valores Ajustado  
s", ylab = "Resíduos", main = "Gráfico de Homoscedasticidade dos Resíduos")
```


Gráfico de Homoscedasticidade dos Resíduos



O resultado do teste de Fligner-Killeen retornou um p-valor = $1.950842810 \times 10^{-120}$. Este p-valor muito baixo nos leva a rejeitar o teste de homoscedasticidade e concluir que os resíduos possuem heteroscedasticidade. No gráfico por valores ajustados, observamos uma forma visual do tipo “megafone”, onde para maiores valores ajustados no eixo x, temos maiores valores de resíduos no eixo y. Esta forma de gráfico caracteriza desigualdade de variâncias entre grupos, ou heteroscedasticidade.

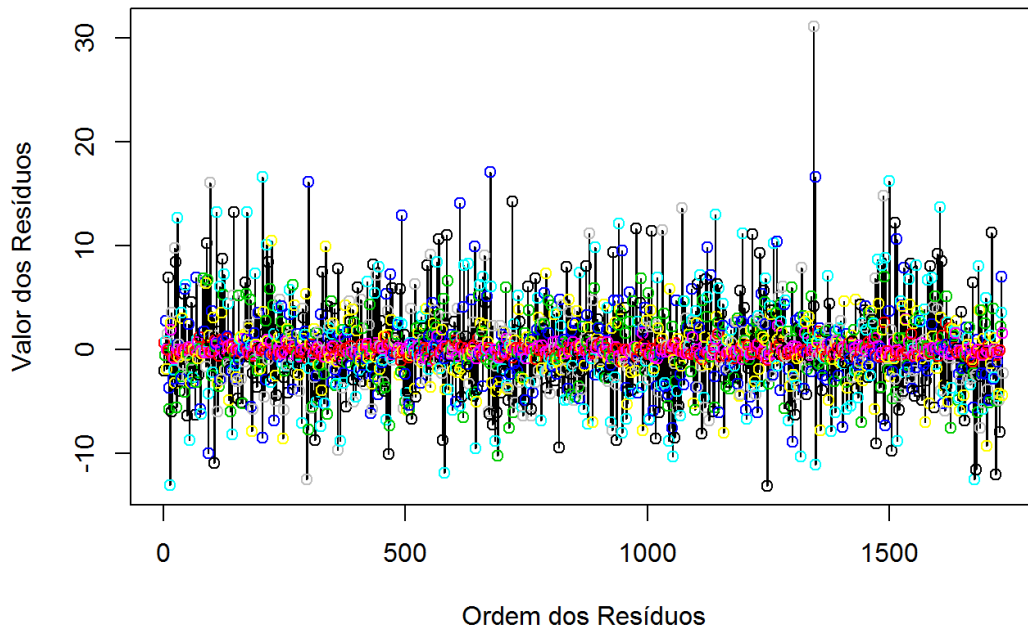
A premissa de independência foi observada na fase de planejamento, onde a avaliação do algoritmo foi executada através de amostragem sequencial da configuração 1 até a configuração 4 (amostra 1 da config 1, amostra 1 da config 2, amostra 1 da config 3, amostra 1 da config 4; amostra 2 da config 1, amostra 2 da config 2, amostra 2 da config 3, amostra 2 da config 4; e assim por diante), ao invés de amostrar todos os valores da configuração 1 até a configuração 4 (434 amostras da config 1, 434 amostras da config 2, 434 amostras da config 3 e 434 amostras da config 4). Esta premissa também pode ser verificada através do teste de Durbin-Watson para correlações seriais em conjunto com o gráfico de ordenação dos resíduos.

```
durbinWatsonTest(model)
```

```
## lag Autocorrelation D-W Statistic p-value
## 1 -0.02403142 2.047712 0.28
## Alternative hypothesis: rho != 0
```

```
dwt <- durbinWatsonTest(model)
plot(x = seq_along(model$residuals), y = model$residuals, type = "l", xlab =
"Ordem dos Resíduos", ylab = "Valor dos Resíduos", main = "Gráfico de Ordena
ção dos Resíduos")
points(x = seq_along(model$residuals), y = model$residuals, type = "p", col =
as.numeric(algoritmo[,1]))
```

Gráfico de Ordenação dos Resíduos



O teste de Durbin-Watson retornou um p-valor = 0.33. Este p-valor indica independência dos resíduos. O gráfico de ordenação dos resíduos não possui tendência de alta ou de baixa, indicando a independência dos resíduos.

Os resultados desta seção demonstram que as premissas de normalidade e de homoscedasticidade dos resíduos não foram atendidas. Por isto, vamos realizar a adequação destas premissas na próxima seção.

6. Adequação das Premissas dos Testes

Realizei os testes com o logaritmo na base 10 das amostras.

```
algoritmo$log <- log10(algoritmo$out)

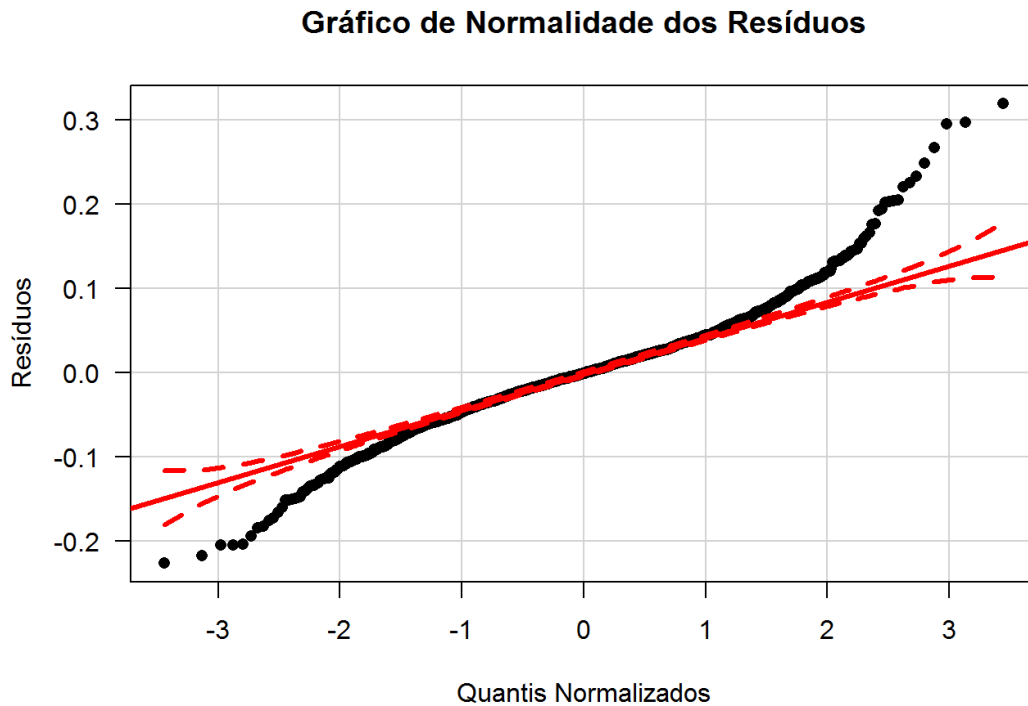
modell <- aov(log~label_out, data = algoritmo)
summary.aov(modell)
```

```
##               Df Sum Sq Mean Sq F value Pr(>F)
## label_out      3  481.8   160.6   51626 <2e-16 ***
## Residuals    1732     5.4     0.0
## ---
## Signif. codes:  0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

```
shapiro.test(modell$residuals)
```

```
##
## Shapiro-Wilk normality test
##
## data:  modell$residuals
## W = 0.95855, p-value < 2.2e-16
```

```
qqPlot(model1$residuals, pch = 16, lwd = 3, cex = 1, las = 1, xlab = "Quantis Normalizados", ylab = "Resíduos", main = "Gráfico de Normalidade dos Resíduos")
```

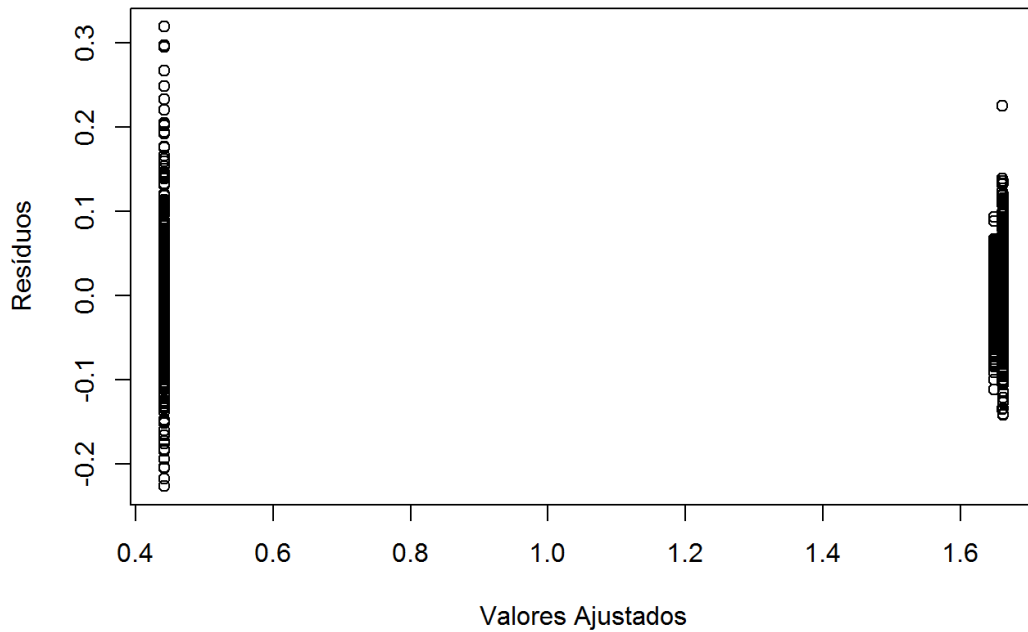


```
fligner.test(log~label_out, data = algoritmo)
```

```
##  
##  Fligner-Killeen test of homogeneity of variances  
##  
## data:  log by label_out  
## Fligner-Killeen:med chi-squared = 245.41, df = 3, p-value <  
## 2.2e-16
```

```
plot(x = model1$fitted.values, y = model1$residuals, xlab = "Valores Ajustados", ylab = "Resíduos", main = "Gráfico de Homoscedasticidade dos Resíduos")
```

Gráfico de Homoscedasticidade dos Resíduos

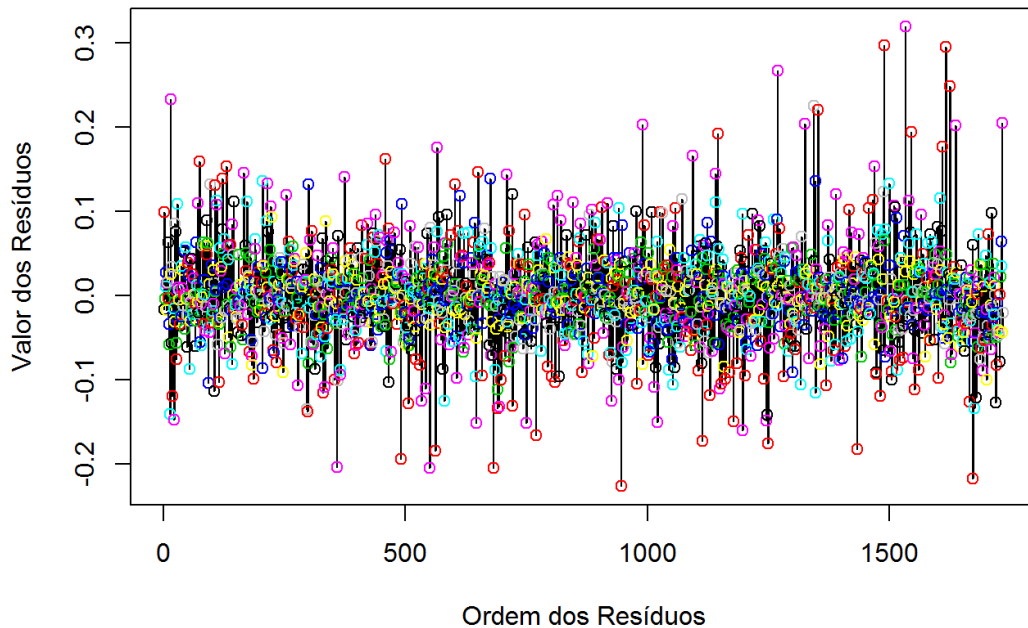


```
durbinWatsonTest(model1)
```

```
## lag Autocorrelation D-W Statistic p-value
## 1 0.0001614743 1.999551 0.936
## Alternative hypothesis: rho != 0
```

```
plot(x = seq_along(model1$residuals), y = model1$residuals, type = "l", xlab =
"Ordem dos Resíduos", ylab = "Valor dos Resíduos", main = "Gráfico de Orden
ação dos Resíduos")
points(x = seq_along(model1$residuals), y = model1$residuals, type = "p", col
= as.numeric(algoritmo[,1]))
```

Gráfico de Ordenação dos Resíduos



Infelizmente não passou nos testes.

Realizei os testes com a raiz quadrada das amostras.

```
algoritmo$raiz <- sqrt(algoritmo$out)

model2 <- aov(raiz~label_out, data = algoritmo)
summary.aov(model2)
```

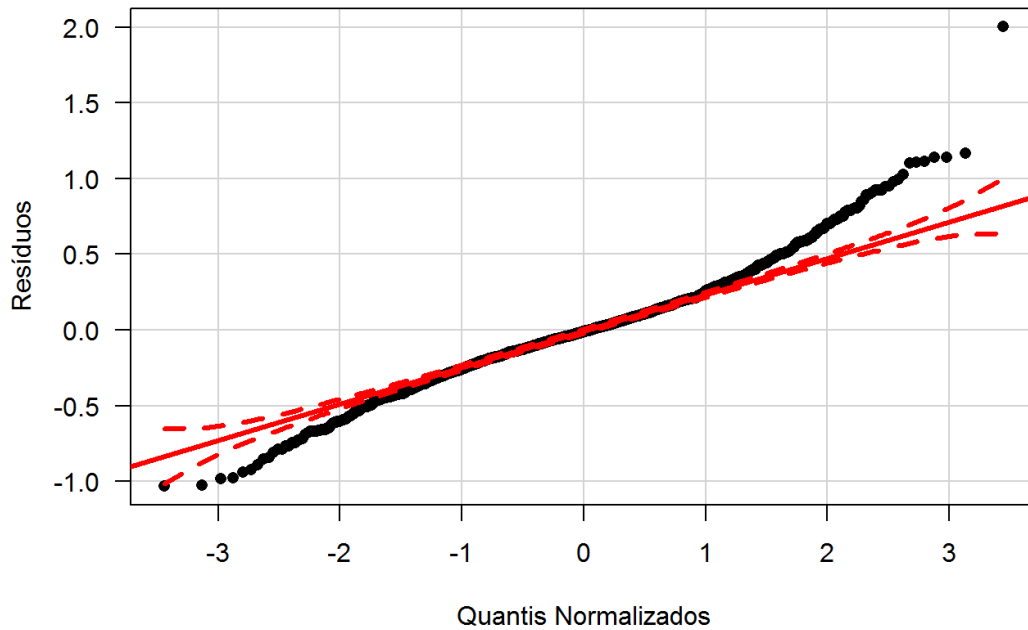
```
##              Df Sum Sq Mean Sq F value Pr(>F)
## label_out      3  8410   2803.3   31658 <2e-16 ***
## Residuals    1732    153     0.1
## ---
## Signif. codes:  0 '***' 0.001 '**' 0.01 '*' 0.05 '.' 0.1 ' ' 1
```

```
shapiro.test(model2$residuals)
```

```
##
##  Shapiro-Wilk normality test
##
## data:  model2$residuals
## W = 0.97299, p-value < 2.2e-16
```

```
qqPlot(model2$residuals, pch = 16, lwd = 3, cex = 1, las = 1, xlab = "Quantis
Normalizados", ylab = "Resíduos", main = "Gráfico de Normalidade dos Resíduo
s")
```

Gráfico de Normalidade dos Resíduos

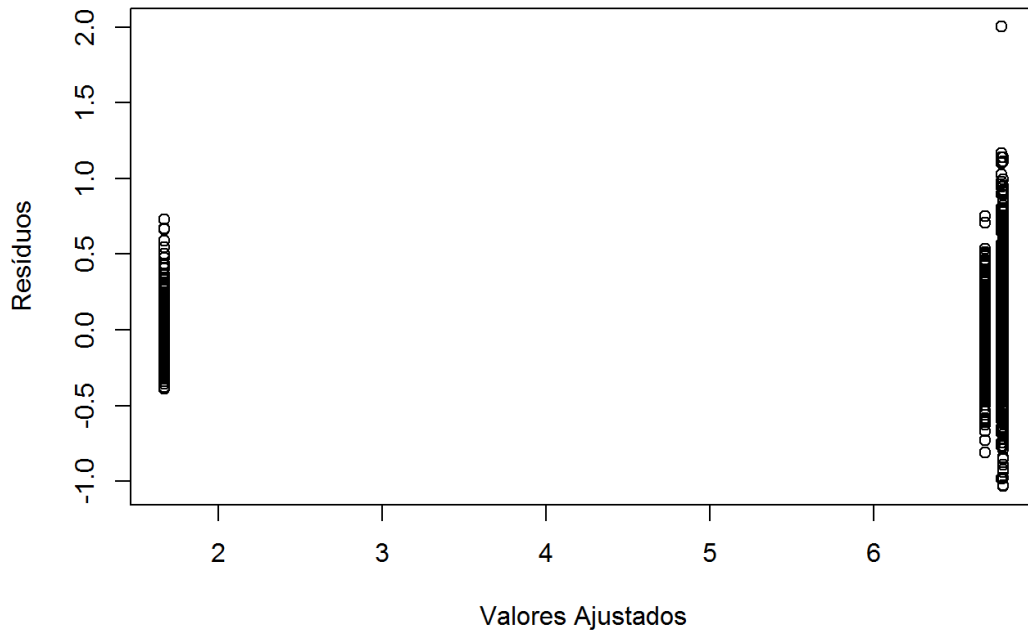


```
fligner.test(raiz~label_out, data = algoritmo)
```

```
##  
##  Fligner-Killeen test of homogeneity of variances  
##  
## data:  raiz by label_out  
## Fligner-Killeen:med chi-squared = 218.63, df = 3, p-value <  
## 2.2e-16
```

```
plot(x = model2$fitted.values, y = model2$residuals, xlab = "Valores Ajustado  
s", ylab = "Resíduos", main = "Gráfico de Homoscedasticidade dos Resíduos")
```

Gráfico de Homoscedasticidade dos Resíduos

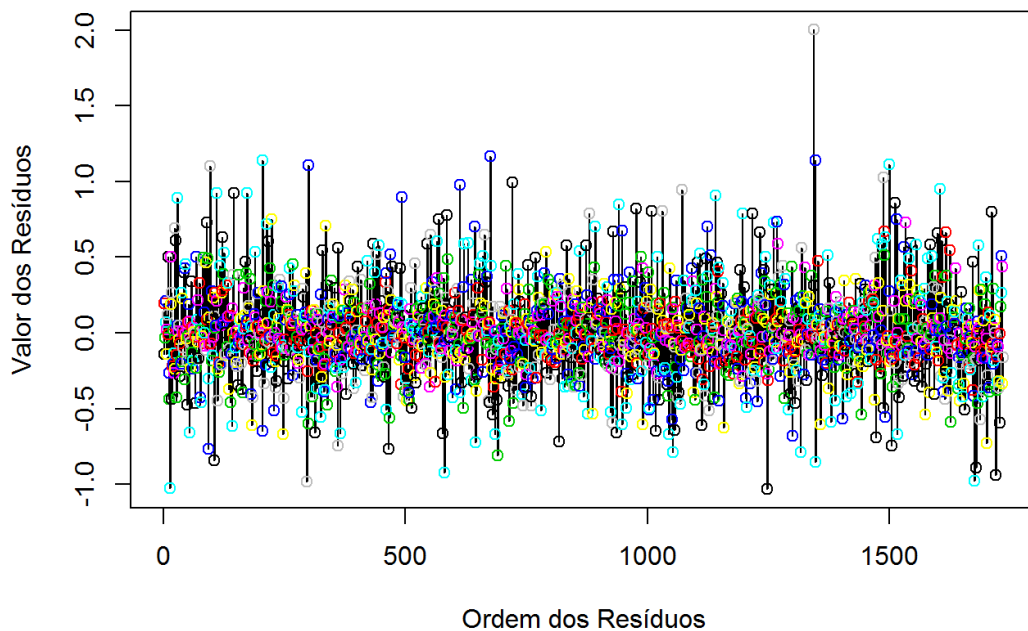


```
durbinWatsonTest(model2)
```

```
## lag Autocorrelation D-W Statistic p-value
## 1 -0.01817289 2.036047 0.404
## Alternative hypothesis: rho != 0
```

```
plot(x = seq_along(model2$residuals), y = model2$residuals, type = "l", xlab =
"Ordem dos Resíduos", ylab = "Valor dos Resíduos", main = "Gráfico de Orden
ação dos Resíduos")
points(x = seq_along(model2$residuals), y = model2$residuals, type = "p", col
= as.numeric(algoritmo[,1]))
```

Gráfico de Ordenação dos Resíduos



Infelizmente continua não passando nos testes.

7. Estimação dos Tamanhos de Efeito e dos Intervalos de Confiança

8. Derivação de Conclusões

9. Discussão sobre Possíveis Limitações do Estudo e Sugestões de Melhoria

Referências

- [1] Storn R, Price K (1997). "Differential Evolution: A Simple and Efficient Heuristic for Global Optimization over Continuous Spaces." *J. of Global Optimization*, **11**(4), 341-359.
- [2] Campelo F, Botelho M (2016). "Experimental Investigation of Recombination Operators for Differential Evolution." In *Proc. Genetic and Evolutionary Computation Conference - GECCO'2016*.