

# Evolutionäre Algorithmen

## Einführung

**Prof. Dr. Rudolf Kruse**    **Pascal Held**

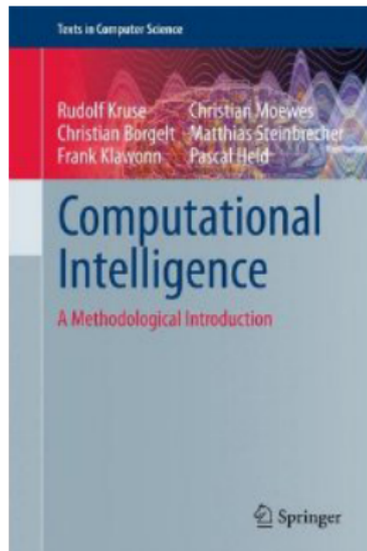
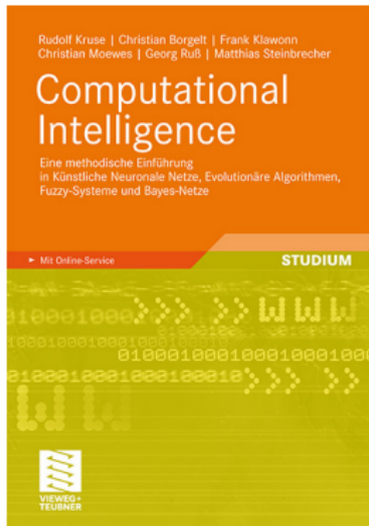
`{kruse,pheld}@iws.cs.uni-magdeburg.de`

Otto-von-Guericke-Universität Magdeburg

Fakultät für Informatik

Institut für Wissens- und Sprachverarbeitung

# Buch zur Vorlesung



# Literatur zur Lehrveranstaltung I



Bäck, T. and Schwefel, H. (1993).

An overview of evolutionary algorithms for parameter optimization.

*Evolutionary Computation*, 1(1):1–23.



Banzhaf, W., Nordin, P., Keller, R. E., and Francone, F. D. (1998).

*Genetic Programming — An Introduction: On the Automatic Evolution of Computer Programs and Its Applications*.

Morgan Kaufmann Publisher, Inc. and dpunkt-Verlag, San Francisco, CA, USA and Heidelberg, Germany.



Darwin, C. (1859).

*On the Origin of Species by Means of Natural Selection, or the Preservation of Favoured Races in the Struggle for Life*.

John Murray, London, United Kingdom.

# Literatur zur Lehrveranstaltung II



Dawkins, R. (1986).  
*The Blind Watchmaker*.  
Norton, New York, NY, USA.



Dawkins, R. (1989).  
*The Selfish Gene*.  
Oxford University Press, United Kingdom, 2nd edition.



Dawkins, R. (1990).  
*Der blinde Uhrmacher: ein neues Plädoyer für den Darwinismus*.  
Deutscher Taschenbuch-Verlag, Munich, Germany.



Dawkins, R. (1998).  
*Das egoistische Gen*.  
Rowohlt, Reinbek bei Hamburg, Germany.

# Literatur zur Lehrveranstaltung III

-  Dorigo, M. and Stützle, T. (2004).  
*Ant Colony Optimization*.  
MIT Press, Cambridge, MA, USA.
-  Gerdes, I., Klawonn, F., and Kruse, R. (2004).  
*Evolutionäre Algorithmen*.  
Vieweg, Wiesbaden, Germany.
-  Michalewicz, Z. (1996).  
*Genetic Algorithms + Data Structures = Evolution Programs*.  
Springer-Verlag, New York, NY, USA, 3rd (extended) edition.
-  Nissen, V. (1997).  
*Einführung in evolutionäre Algorithmen: Optimierung nach dem Vorbild der Evolution*.  
Vieweg, Braunschweig/Wiesbaden, Germany.

# Literatur zur Lehrveranstaltung IV

-  Vollmer, G. (1995).  
Der wissenschaftstheoretische status der evolutionstheorie. einwände und gegenargumente.  
In Vollmer, G., editor, *Biophilosophie*, page 92–106. Reclam, Stuttgart, Germany.
-  Weicker, K. (2007).  
*Evolutionäre Algorithmen*.  
Teubner Verlag, Stuttgart, Germany, 2nd edition.

# Übersicht

## 1. Organisatorisches

## 2. Einleitung

Optimierungsprobleme

Lösungsansätze

## 3. Biologische Grundlagen

## 4. Grundlagen evolutionärer Algorithmen

## 5. Einführendes Beispiel: Das n-Damen-Problem

# Einordnung: Computational Intelligence

**Computational Intelligence** = **Neuronale Netze** (im Sommer)  
+ **Fuzzy-Systeme** (im Winter)  
+ **Evolutionäre Algorithmen**

Computational Intelligence ist charakterisiert durch:

- meist „modellfreie“ Ansätze
- Approximation statt exakte Lösung
- schnelles Finden einer brauchbaren Lösung

# Lösen von Optimierungsproblemen

## Definition (Optimierungsproblem)

Ein *Optimierungsproblem*  $(\Omega, f, \succ)$  ist gegeben durch einen Suchraum  $\Omega$ , eine Bewertungsfunktion  $f : \Omega \rightarrow \mathbb{R}$ , die jedem Lösungskandidaten einen Gütewert zuweist, sowie einer Vergleichsrelation  $\succ \in \{<, >\}$ . Dann ist die *Menge der globalen Optima*  $\mathcal{H} \subseteq \Omega$  definiert als

$$\mathcal{H} = \{x \in \Omega \mid \forall x' \in \Omega : f(x) \succeq f(x')\}.$$

- gegeben: ein Optimierungsproblem  $(\Omega, f, \succ)$
- gesucht: ein Element  $x \in \Omega$ , das die Funktion  $f$  (global) optimiert

Evolutionäre Algorithmen werden oft zum Lösen von Optimierungsproblemen genutzt.

# Prinzipielle Lösungsansätze

*analytische Lösung:*

- sehr effizient, aber nur seltenen anwendbar

*vollständige Durchforstung:*

- sehr ineffizient, daher nur bei sehr kleinen Suchräumen anwendbar

*blinde Zufallssuche:*

- immer anwendbar, aber meist sehr ineffizient

***gesteuerte Suche:***

- Voraussetzung: Funktionswerte ähnlicher Elemente aus Suchraum  $\Omega$  sind sich ähnlich

# Anwendungsgebiete

## Beispiele für Optimierungsprobleme I

### Parameteroptimierung

- z.B. Krümmung von Rohren für minimalen Widerstand
- allgemein: Finden eines Parametersatzes, sodaß gegebene reellwertige Funktion ein (möglichst globales) Optimum annimmt

### Packprobleme

- z.B. Füllen eines Rucksacks mit maximalem Wert
- oder Packen möglichst weniger Kisten mit gegebenen Gütern

### Wegeprobleme

- z.B. Problem des Handlungsreisenden (z.B. Bohren von Platinen)
- Reihenfolge anzufahrender Ziele, Fahrtroutenoptimierung, Verlegen von Leiterbahnen auf Platinen/integrierten Schaltkreisen

# Anwendungsgebiete

## Beispiele für Optimierungsprobleme II

### Anordnungsprobleme

- z.B. Steinerproblem (engl. facility allocation problem):
- Positionierung von Verteilerknoten z.B. in einem Telefonnetz

### Planungsprobleme

- z.B. Ablaufpläne (Scheduling), Arbeitspläne, Operationenfolgen
- (auch Optimierung in Compilern – Umordnung der Befehle)

### Strategieprobleme

- z.B. Gefangenendilemma und andere Modelle der Spieltheorie
- Verhaltensmodellierung von Akteuren im Wirtschaftsleben

### biologische Modellbildung

- z.B. Netspinner (beschreibende Regeln zum Spinnennetz-Bau)
- EA optimiert Parameter, Vergleich mit Realität  $\Rightarrow$  gutes Modell

# Übersicht

1. Organisatorisches
2. Einleitung
- 3. Biologische Grundlagen**
4. Grundlagen evolutionärer Algorithmen
5. Einführendes Beispiel: Das n-Damen-Problem

# Motivation

- EAs basieren auf **biolog. Evolutionstheorie** [Darwin, 1859].
- empfehlenswert: [Dawkins, 1986, Dawkins, 1989] (Englisch), [Dawkins, 1990, Dawkins, 1998] (Deutsch)
- grundsätzliches Prinzip:
  - **Durch zufällige Variation entstehende, vorteilhafte Eigenschaften werden durch natürliche Auslese ausgewählt.**
  - Individuen mit vorteilhaften Eigenschaften haben bessere Fortpflanzungs- und Vermehrungschancen – „*differentielle Reproduktion*“
- Evolutionstheorie erklärt Vielfalt und Komplexität der Lebewesen
- erlaubt Vereinigung aller Disziplinen der Biologie

# Prinzipien der organismischen Evolution I

nach [Vollmer, 1995]

## Diversität

- alle Lebewesen (sogar in derselben Art) sind *verschieden*
- jedes Erbgut ist anders  $\Rightarrow$  *Vielfalt des Lebens*
- jetzt existierende Lebewesen = winziger Bruchteil aller möglichen

## Variation

- *neue Varianten* durch Mutation und genetische Rekombination (sexuelle Fortpflanzung)

## Vererbung

- Variationen sind *erblich*, wenn sie in Keimbahn gelangen
- werden also genetisch an nächste Generation weitergegeben
- i.A. keine Vererbung erworbener Eigenschaften (*Lamarckismus*)

# Prinzipien der organismischen Evolution II

## Artbildung

- *genetische Divergenz* von Individuen und Populationen
- d.h. neue *Arten* (Indiv. nicht fruchtbar miteinander kreuzbar)
- charakt. Verzweigungen des phylogenet. (stammesgesch.) Baumes

## Überproduktion, fast alle Lebewesen:

- *nicht alle Nachkommen* können Reproduktionsreife erreichen

## Anpassung / natürliche Auslese / differentielle Reproduktion

- im Durchschnitt: erbliche Variationen der Überlebenden einer Pop.
- d.h. *erhöht Anpassung* an lokale Umgebung
- Herbert Spencers Slogan “survival of the fittest” ist irreführend
- besser „*unterschiedl. Tauglichkeit* ⇒ *unterschiedl. Vermehrung*“

# Prinzipien der organismischen Evolution III

## Zufälligkeit / blinde Variation

- Variationen werden *zufällig ausgelöst/bewirkt/verursacht*
- keine Ausrichtung auf best. Merkmale/günstige Anpassungen
- *nicht teleologisch*, von griech.:  $\tau\epsilon\lambda\omicron\varsigma$  — Ziel, Zweck

## Gradualismus

- Variationen erfolgen in vergleichsweise *kleinen Stufen* (gemessen am gesamten Informationsgehalt/Komplexität des Organismus)
- d.h. phylogenetische Veränderungen = *graduell* und langsam (Gegensatz: Saltationismus — große Entwicklungssprünge)

## Evolution / Transmutation / Vererbung mit Modifikation

- Anpassung an Umgebung  $\Rightarrow$  Arten *entwickeln* sich allmählich
- Evolutionstheorie im Gegensatz zum Kreationismus (Behauptung der Unveränderlichkeit der Arten)

# Prinzipien der organismischen Evolution IV

## diskrete genetische Einheiten

- Speichern/Übertragen/Ändern des Erbguts in diskreten Einheiten
- keine kontinuierliche Verschmelzung von Erbmerkmalen
- ansonsten: durch Rekombination zum *Jenkins nightmare* (völliges Verschwinden jeglicher Verschiedenheit in Population)

## Opportunismus

- evolutive Prozesse arbeiten nur mit dem, was vorhanden ist
- nicht mit dem, was es einmal gab oder geben könnte
- bessere/optimale Lösungen werden nicht gefunden, wenn benötigte evolutiven Zwischenstadien „schlechter“ wären

## evolutionsstrategische Prinzipien

- nicht nur Organismen werden optimiert, sondern auch Mechanismen der Evolution: Vermehrungs- und Sterberaten, Lebensdauern, Anfälligkeit gegenüber Mutationen, Mutationsschrittweiten, Evolutionsgeschwindigkeit, etc.

# Prinzipien der organismischen Evolution V

## ökologische Nischen

- konkurrierende Arten können einander tolerieren, wenn sie versch. Ökonischen („Lebensräume“) besetzen/schaffen
- trotz Konkurrenz und natürlicher Auslese: Artenvielfalt möglich

## Irreversibilität

- Lauf der Evolution ist irreversibel und unwiederholbar

## Nichtvorhersagbarkeit

- Lauf der Evolution: nicht determiniert, nicht programmiert, nicht zielgerichtet  $\Rightarrow$  nicht vorhersagbar

## wachsende Komplexität

- biologische Evolution führt i.A. zu immer komplexeren Systemen
- Problem: Wie misst man Komplexität von Lebewesen?

# Übersicht

1. Organisatorisches
2. Einleitung
3. Biologische Grundlagen
- 4. Grundlagen evolutionärer Algorithmen**
  - Grundbegriffe
  - Elemente
  - Formale Definitionen
5. Einführendes Beispiel: Das n-Damen-Problem

# Grundbegriffe und ihre Bedeutung I

Begriff	Biologie	Informatik
Individuum	Lebewesen	Lösungskandidat
Chromosom	DNS-Histon-Protein-Strang	Zeichenkette
	legt „Bauplan“ bzw. (Teil der Eigenschaften) eines Individuums in kodierter Form fest	
	meist mehrere Chromsomen je Individuum	meist nur ein Chromosom je Individuum
Gen	Teilstück eines Chromosoms	ein Zeichen
	grundlegende Einheit der Vererbung, die eine (Teil-)Eigenschaft eines Individuums festlegt	
Allel (Allelomorph)	Ausprägung eines Gens	Wert eines Zeichens
	je Chromosom gibt es nur eine Ausprägung eines Gens	
Locus	Ort eines Gens	Position eines Zeichens
	in einem Chromosom gibt es an jedem Ort genau ein Gen	

## Grundbegriffe und ihre Bedeutung II

Begriff	Biologie	Informatik
Phänotyp	äußeres Erscheinungsbild eines Lebewesens	Umsetzung/Implementierung eines Lösungskandidaten
Genotyp	genetische Konstitution eines Lebewesens	Kodierung eines Lösungskandidaten
Population	Menge von Lebewesen	Familie/Multimenge von Chromosomen
Generation	Population zu einem Zeitpunkt	
Reproduktion	Erzeugen von Nachkommen aus einem oder mehreren (meist zwei) Lebewesen	Erzeugen von (Kind-)Chromosomen aus 1 oder mehreren (Eltern-)Chromosomen
Fitness	Tauglichkeit/Angepaßtheit eines Lebewesens	Güte/Tauglichkeit eines Lösungskandidaten
	bestimmt Überlebens- und Fortpflanzungschancen	

# Elemente eines evolutionären Algorithmus I

## Kodierungsvorschrift für Lösungskandidaten

- problemspezifische Kodierung der Lösungskandidaten
- keine allgemeinen Regeln
- später: einige Aspekte, zur Beachtung bei Wahl einer Kodierung

## Methode, die **Anfangspopulation** erzeugt

- meistens Erzeugen zufälliger Zeichenketten
- auch komplexere Verfahren je nach gewählter Kodierung

## **Bewertungsfunktion** (Fitnessfunktion) für die Individuen

- stellt Umgebung dar und gibt Güte der Individuen an
- meist identisch mit zu optimierender Funktion
- enthält auch zusätzliche Elemente (z.B. Nebenbedingungen)

# Elemente eines evolutionären Algorithmus II

**Auswahlmethode** basierend auf Fitnessfunktion

- bestimmt Individuen für Erzeugung von Nachkommen
- wählt Individuen unverändert in nächste Generation

**genetischen Operatoren**, die Lösungskandidaten ändern

- *Mutation* — zufällige Veränderung einzelner Gene
- *Crossover* — Rekombination von Chromosomen
  - richtig: “crossing over” (Meiose-Vorgang, Zellteilungsphase)
  - Chromosomen werden zerteilt und dann überkreuzt zusammengefügt

**Parameterwerte** (Populationsgröße, Mutationsw'keit, etc.)

**Abbruchkriterium**, z.B.

- festgelegte Anzahl von Generationen berechnet
- festgelegte Anzahl von Generationen keine Verbesserung
- vorgegebene Mindestlösungsgüte erreicht

# Formale Definitionen: Dekodierungsfunktion

nach [Weicker, 2007]

- für jedes Optimierungsproblem: unterschiedliche Darstellung der Lösungskandidaten
- EAs trennen Suchraum  $\Omega$  (sog. Phänotyp) von Darstellung des Lösungskandidaten in Individuum (sog. Genotyp  $\mathcal{G}$ )
- Bewertungsfunktion  $f$  ist definiert auf  $\Omega$
- Mutation und Rekombination sind auf  $\mathcal{G}$  definiert
- Bewertung eines im Genotyp vorliegenden Individuums durch Abbildung in  $\Omega$

## Definition (Dekodierungsfunktion)

Eine Dekodierungsfunktion  $\text{dec} : \mathcal{G} \rightarrow \Omega$  ist eine Abbildung vom Genotyp  $\mathcal{G}$  auf den Phänotyp  $\Omega$ .

# Formale Definitionen: Individuum

Individuum besteht i.A. aus drei Dingen:

1. *Genotyp*  $A.G \in \mathcal{G}$  eines Individuums  $A$
2. *Zusatzinformationen* oder *Strategieparameter*  $A.S \in \mathcal{Z}$ 
  - z.B. Parametereinstellungen für Operatoren
  - Raum  $\mathcal{Z}$  aller möglichen Zusatzinformationen
  - $A.S$  sind ebenso wie  $A.G$  durch Operatoren modifizierbar
3. *Güte* oder *Fitness*  $A.F \in \mathbb{R}$

## Definition (Individuum)

Ein *Individuum*  $A$  ist ein Tupel  $(A.G, A.S, A.F)$  bestehend aus dem eigentlichen Lösungskandidaten (dem Genotyp  $A.G \in \mathcal{G}$ ), den optionalen Zusatzinformationen  $A.S \in \mathcal{Z}$  und dem Gütewert  $A.F = f(\text{dec}(A.G)) \in \mathbb{R}$ .

# Formale Definitionen: Operatoren

- $\Xi$  („ $\mathcal{X}$ “): Menge aller Zustände des Zufallszahlengenerators
- keine Beschreibung der Veränderung des aktuellen Zustands  $\xi \in \Xi$

## Definition (Operatoren)

Für ein durch  $\mathcal{G}$  kodiertes Optimierungsproblem und  $\mathcal{Z}$  wird ein *Mutationsoperator* definiert durch die Abbildung

$$\text{Mut}^\xi : \mathcal{G} \times \mathcal{Z} \rightarrow \mathcal{G} \times \mathcal{Z}.$$

Analog wird ein *Rekombinationsoperator* mit  $r \geq 2$  Eltern und  $s \geq 1$  Kindern ( $r, s \in \mathbb{N}$ ) definiert durch die Abbildung

$$\text{Rek}^\xi : (\mathcal{G} \times \mathcal{Z})^r \rightarrow (\mathcal{G} \times \mathcal{Z})^s.$$

## Formale Definitionen: Selektionsoperator

- Eingabe: Population mit  $r$  Individuen, wobei  $s$  gewählt werden
- Selektion verändert/erfindet keine neuen Individuen
- Selektion bestimmt Indizes der Individuen nur durch Gütewerte

### Definition (Selektionsoperator)

Ein *Selektionsoperator*  $Sel$  wird auf eine Population  $P = \langle A^{(1)}, \dots, A^{(r)} \rangle$  angewandt:

$$Sel^\xi : (\mathcal{G} \times \mathcal{Z} \times \mathbb{R})^r \rightarrow (\mathcal{G} \times \mathcal{Z} \times \mathbb{R})^r$$
$$\langle A^{(i)} \rangle_{1 \leq i \leq r} \mapsto \langle A^{(IS^\xi(c_1, \dots, c_r)_k)} \rangle_{1 \leq k \leq s} \quad \text{mit } A^{(i)} = (a_i, b_i, c_i).$$

Die dabei zugrunde gelegte Indexselektion hat die Form

$$IS^\xi : \mathbb{R}^r \rightarrow \{1, \dots, r\}^s.$$

## Beispiel zum Selektionsoperator

- Elternpopulation bestehe aus Individuen  $A^{(1)}, A^{(2)}, \dots, A^{(5)}$
- jeweiligen Güterwerte der Individuen seien
  1.  $A^{(1)}.F = 2.5$
  2.  $A^{(2)}.F = 1.9$
  3.  $A^{(3)}.F = 3.7$
  4.  $A^{(4)}.F = 4.1$
  5.  $A^{(5)}.F = 2.4$
- Selektion wählt mit  $IS^\xi : \mathbb{R}^5 \rightarrow \{1, \dots, 5\}^3$  Indizes 4, 3 und 1 bzw. Individuen  $A^{(4)}, A^{(3)}$  und  $A^{(1)}$

# Generischer Grundalgorithmus

## Definition

Ein *einfacher evolutionärer Algorithmus* zu einem Optimierungsproblem  $(\Omega, f, \succ)$  ist ein 8-Tupel  $(\mathcal{G}, \text{dec}, \text{Mut}, \text{Rek}, \text{IS}_{\text{Eltern}}, \text{IS}_{\text{Umwelt}}, \mu, \lambda)$ . Dabei bezeichnen  $\mu$  die Anzahl an Individuen in der Elternpopulation und  $\lambda$  die Anzahl der erzeugten Kinder pro Generation. Ferner gelten

$$\text{Rek} : (\mathcal{G} \times \mathcal{Z})^k \rightarrow (\mathcal{G} \times \mathcal{Z})^{k'},$$

$$\text{IS}_{\text{Eltern}} : \mathbb{R}^{\mu} \rightarrow (1, \dots, \mu)^{\frac{k}{k'} \cdot \lambda} \quad \text{mit } \frac{k}{k'} \cdot \lambda \in \mathbb{N},$$

$$\text{IS}_{\text{Umwelt}} : \mathbb{R}^{\mu + \lambda} \rightarrow (1, \dots, \mu + \lambda)^{\mu}.$$

# Generischer Grundalgorithmus

---

## Algorithm 1 EA-Schema

---

**Input:** Optimierungsproblem  $(\Omega, f, \succ)$

$t \leftarrow 0$

$\text{pop}(t) \leftarrow$  erzeuge Population der Größe  $\mu$

bewerte  $\text{pop}(t)$

**while** Terminierungsbedingung nicht erfüllt {

$\text{pop}_1 \leftarrow$  selektiere Eltern für  $\lambda$  Nachkommen aus  $\text{pop}(t)$

$\text{pop}_2 \leftarrow$  erzeuge Nachkommen durch Rekombination aus  $\text{pop}_1$

$\text{pop}_3 \leftarrow$  mutiere die Individuen in  $\text{pop}_2$

    bewerte  $\text{pop}_3$

$t \leftarrow t + 1$

$\text{pop}(t) \leftarrow$  selektiere  $\mu$  Individuen aus  $\text{pop}_3 \cup \text{pop}(t - 1)$

}

**return** bestes Individuum aus  $\text{pop}(t)$

---

# Genetischer vs. Evolutionärer Algorithmus

## Begriffliche Trennung

### genetischer Algorithmus:

- Kodierung: Zeichenkette aus Nullen und Einsen

⇒ Chromosomen ist *Bitstring* (Wort über Alphabet  $\{0, 1\}$ )

### evolutionärer Algorithmus:

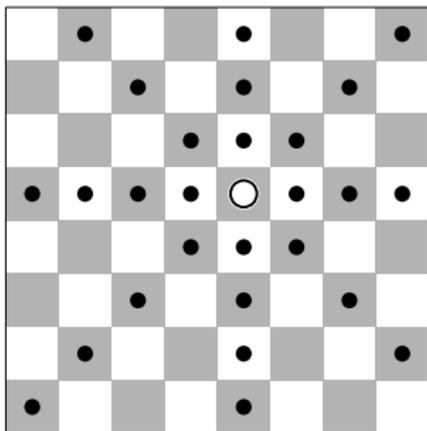
- Kodierung: problemspezifisch  
(Zeichenkette aus Buchstaben, Graphen, Formeln, etc.)
- genetische Operatoren: anhand Kodierung und Problems definiert

# Übersicht

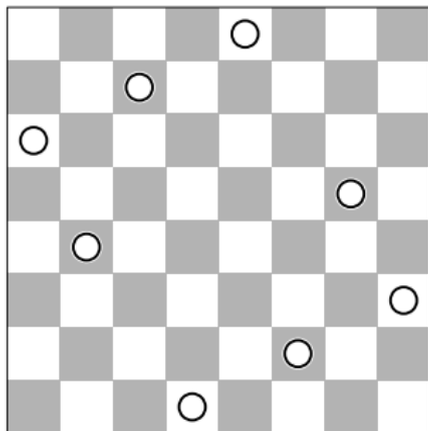
1. Organisatorisches
2. Einleitung
3. Biologische Grundlagen
4. Grundlagen evolutionärer Algorithmen
- 5. Einführendes Beispiel: Das n-Damen-Problem**
  - Lösung durch Backtracking
  - Direkte Berechnung
  - Lösung mit EA
  - Programme

# Das $n$ -Damen-Problem

platziere  $n$  Damen auf  $n \times n$  Schachbrett, sodass in keiner Reihe, keiner Linie und keiner Diagonale mehr als eine Dame ist  
 oder: Platziere Damen, sodass keine Dame einer anderen im Weg ist



Zugmöglichkeiten einer Dame



Lösung des 8-Damen-Problems

# Lösung durch Backtracking

1. platziere Damen zeilenweise von unten nach oben  
(oder spaltenweise von links nach rechts, o.ä.)
2. betrachte jede Zeile wie folgt:
  - setze in 1 Zeile 1 Dame der Reihe nach von links nach rechts auf Felder der Zeile
  - für jede Damenplatzierung: prüfe, ob Kollision mit Damen in tieferliegenden Zeilen
  - falls nicht, bearbeite rekursiv nächste Zeile
  - anschließend: rücke Dame 1 Feld weiter nach rechts
3. gebe Lösung aus, falls Dame in oberster Zeile ohne Kollision platziert

# Lösung durch Backtracking

```
int search (int y)
{
    int x, i, d;
    int sol = 0;

    if (y >= size) {
        show(); return 1; }
    for (x = 0; x < size; x++) {
        for (i = y; --i >= 0; ) {
            d = abs(qpos[i] -x);
            if ((d == 0) || (d == y-i)) break;
        }
        if (i >= 0) continue;
        qpos[y] = x;
        sol += search(y+1);
    }
    return sol;
} /* search() */
```

/\* --- depth first search \*/  
/\* loop variables, buffer \*/  
/\* solution counter \*/  
/\* if a solution has been found, \*/  
/\* show it and abort the function \*/  
/\* traverse fields of the current row \*/  
/\* traverse the preceding rows \*/  
/\* and check for collisions \*/  
/\* if there is a colliding queen, \*/  
/\* skip the current field \*/  
/\* otherwise place the queen \*/  
/\* and search recursively \*/  
/\* return the number of \*/  
/\* solutions found \*/

## Direkte Berechnung

falls nur *eine* Lösung (eine Platzierung der Damen) erforderlich, dann Berechnung der Positionen für alle  $n > 3$  wie folgt:

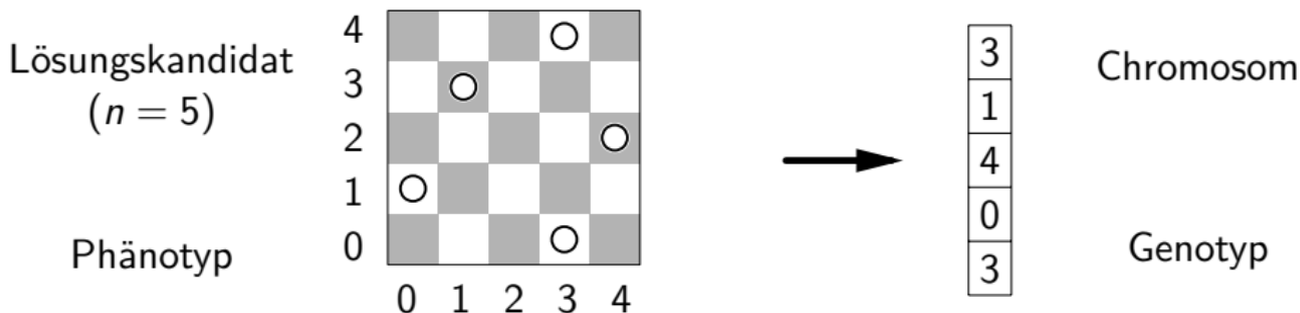
- $n \bmod 2 = 1 \Rightarrow$  setze 1 Dame auf  $(n - 1, n - 1)$  und  $n \leftarrow n - 1$
- $n \bmod 6 \neq 2 \Rightarrow$  setze Damen  
in Zeilen  $y = 0, \dots, \frac{n}{2} - 1$  in Spalten  $x = 2y + 1$ ,  
in den Zeilen  $y = \frac{n}{2}, \dots, n - 1$  in Spalten  $x = 2y - n$
- $n \bmod 6 = 2 \Rightarrow$  setze Damen  
in Zeilen  $y = 0, \dots, \frac{n}{2} - 1$  in Spalten  $x = (2y + \frac{n}{2}) \bmod n$ ,  
in Zeilen  $y = \frac{n}{2}, \dots, n - 1$  in Spalten  $x = (2y - \frac{n}{2} + 2) \bmod n$

daher: EA nicht zweckmäßig zur Lösung dieses Problems

aber: gute Verdeutlichung einiger EA-Aspekte an diesem Problem

## EA: Kodierung

- Darstellung: 1 Lösungskandidat = 1 Chromosom mit  $n$  Genen
- jedes Gen: 1 Zeile des Brettes mit  $n$  mögliche Allelen
- Wert des Gens: Position der Dame in zugehöriger Zeile



- Lösungskandidaten mit  $> 1$  Dame je Zeile ausgeschlossen
- ⇒ kleinerer Suchraum

## EA: Datentypen

- Datentyp für 1 Chromosom, der auch Fitness speichert
- Datentyp für 1 Population mit Puffer für „Zwischenpopulation“ und Merker für bestes Individuum

```
typedef struct {                                /* --- an individual --- */
    int fitness;                               /* fitness (number of collisions) */
    int cnt;                                   /* number of genes (number of rows) */
    int genes[1];                             /* genes (queen positions in rows) */
} IND;                                         /* (individual) */
```

```
typedef struct {                                /* --- a population --- */
    int size;                                  /* number of individuals */
    IND **inds;                                /* vector of individuals */
    IND **buf;                                 /* buffer for individuals */
    IND *best;                                 /* best individual */
} POP;                                         /* (population) */
```

## EA: Hauptschleife

zeigt Grundform eines EA:

```
pop_init(pop);                /* initialize the population */
while ((pop_eval(pop) < 0)    /* while no solution found and */
&&    (--gencnt >= 0)) {    /* not all generations computed */
    pop_select(pop, tmsize, elitist);
    pop_cross (pop, frac);    /* select individuals, */
    pop_mutate(pop, prob);    /* do crossover, and */
}                             /* mutate individuals */
```

Parameter:

gencnt	maximale Anzahl (noch) zu berechnender Generationen
tmsize	Größe des Turniers für die Individuenauswahl
elitist	zeigt an, ob bestes Individuum immer übernommen wird
frac	Anteil der Individuen, die Crossover unterworfen werden
prob	Mutationswahrscheinlichkeit

## EA: Initialisierung

erzeuge zufällige Folgen von  $n$  Zahlen aus  $\{0, 1, \dots, n - 1\}$

```
void ind_init (IND *ind)
{
    int i;

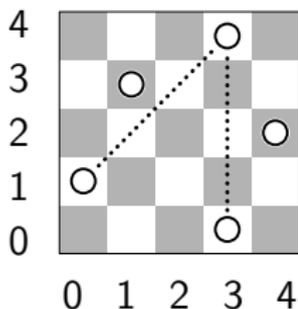
    for (i = ind->n; --i >= 0; ) /* initialize the genes randomly */
        ind->genes[i] = (int)(ind->n *drand());
    ind->fitness = 1; /* fitness is not known yet */
} /* ind_init() */
```

```
void pop_init (POP *pop)
{
    int i;

    for (i = pop->size; --i >= 0; )
        ind_init(pop->inds[i]); /* initialize all individuals */
} /* pop_init() */
```

## EA: Bewertung

- Fitness: negierte Zahl der Spalten und Diagonalen mit  $\geq 1$  Dame (negierte Zahl, weil zu maximierende Fitness)



2 Kollisionen  $\rightarrow$  Fitness = -2

- bei  $\geq 2$  Damen in 1 Spalte/Diagonale: zähle jedes Paar (einfacher zu implementieren)
- Fitnessfunktion ergibt unmittelbar Abbruchkriterium: Lösung hat (maximal mögliche) Fitness 0
- auch: garantierte Terminierung durch maximale Generationenzahl

## EA: Bewertung

zähle Kollisionen durch Berechnungen auf Chromosomen:

```
int ind_eval (IND *ind)
{
    int i, k;
    int d;
    int n;

    if (ind->fitness <= 0)
        return ind->fitness;
    for (n = 0, i = ind->n; --i > 0; ) {
        for (k = i; --k >= 0; ) {
            d = abs(ind->genes[i] - ind->genes[k]);
            if ((d == 0) || (d == i-k)) n++;
        }
    }
    return ind->fitness = -n;
} /* ind_eval() */
```

## EA: Bewertung

- Fitness aller Individuen der Population wird berechnet
- gleichzeitig: Bestimmung des besten Individuums
- bestes Individuum Fitness 0  $\Rightarrow$  Lösung gefunden

```
int pop_eval (POP *pop)
{
    /* --- evaluate a population */
    int i; /* loop variable */
    IND *best; /* best individual */

    ind_eval(best = pop->inds[0]);
    for (i = pop->size; --i > 0; )
        if (ind_eval(pop->inds[i]) >= best->fitness)
            best = pop->inds[i]; /* find the best individual */
    pop->best = best; /* note the best individual */
    return best->fitness; /* and return its fitness */
} /* pop_eval() */
```

# EA: Auswahl von Individuen

## Turnierauswahl:

- betrachte `tmsize` zufällig bestimmte Individuen
- bestes dieser Individuen „gewinnt“ Turnier und wird ausgewählt
- je höher Fitness, desto größer Chance, ausgewählt zu werden

```
IND* pop_tmssel (POP *pop, int tmsize)
{
    IND *ind, *best;          /* --- tournament selection */
                              /* competing/best individual */

    best = pop->inds[(int)(pop->size *drand())];
    while (--tmsize > 0) {    /* randomly select tmsize individuals */
        ind = pop->inds[(int)(pop->size *drand())];
        if (ind->fitness > best->fitness) best = ind;
    }                        /* det. individual with best fitness */
    return best;             /* and return this individual */
} /* pop_tmssel() */
```

## EA: Auswahl von Individuen

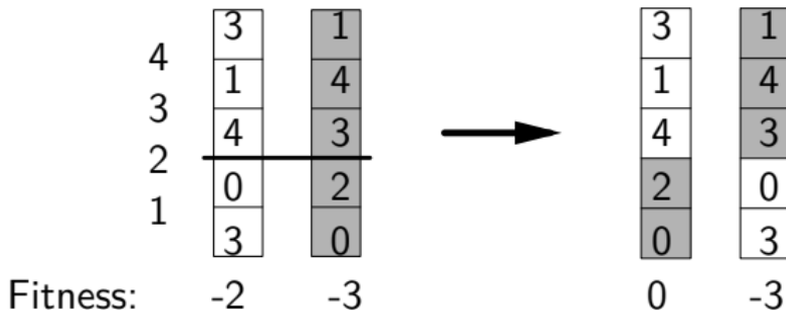
- Turnierauswahl für Individuen der nächsten Generation
- evtl. bestes Individuum übernehmen (und nicht verändern)

```
void pop_select (POP *pop, int tmsize, int elitist)
{
    /* --- select individuals */
    int i; /* loop variables */
    IND **p; /* exchange buffer */

    i = pop->size; /* select 'popsize' individuals */
    if (elitist) /* preserve the best individual */
        ind_copy(pop->buf[--i], pop->best);
    while (--i >= 0) /* select (other) individuals */
        ind_copy(pop->buf[i], pop_tmsel(pop, tmsize));
    p = pop->inds; pop->inds = pop->buf;
    pop->buf = p; /* set selected individuals */
    pop->best = NULL; /* best individual is not known yet */
} /* pop_select() */
```

## EA: Crossover

- Tausch eines Chromosomenstücks (oder ausgewählter Teilmenge der Gene) zweier Individuen
- hier: sogenanntes **Ein-Punkt-Crossover**
  - wähle zufällig eine Trennstelle zwischen zwei Genen
  - tausche Gensequenzen auf einer Seite der Trennstelle aus
  - Beispiel: wähle Trennstelle 2



## EA: Crossover

Austausch eines Chromosomenstücks zwischen zwei Individuen

```
void ind_cross (IND *ind1, IND *ind2)
{
    /* --- crossover of two chromosomes */
    int i; /* loop variable */
    int k; /* gene index of crossover point */
    int t; /* exchange buffer */

    k = (int)(drand() *(ind1->n-1)) +1; /* choose a crossover point */
    if (k > (ind1->n >> 1)) { i = ind1->n; }
    else { i = k; k = 0; }
    while (--i >= k) { /* traverse smaller section */
        t = ind1->genes[i];
        ind1->genes[i] = ind2->genes[i];
        ind2->genes[i] = t; /* exchange genes */
    } /* of the chromosomes */
    ind1->fitness = 1; /* invalidate the fitness */
    ind2->fitness = 1; /* of the changed individuals */
} /* ind_cross() */
```

## EA: Crossover

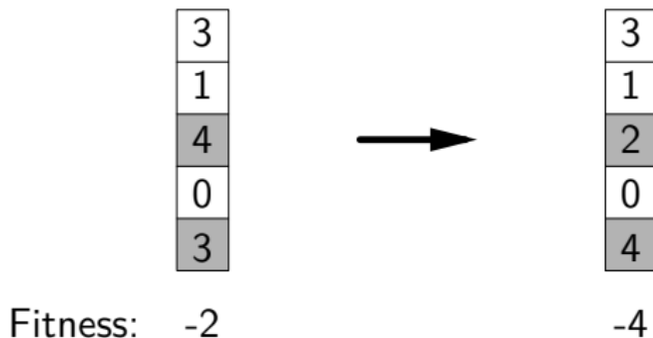
- gewisser Anteil der Individuen wird Crossover unterworfen
- Aufnehmen beider Crossoverprodukte in neue Population
- „Elternindividuen“ gehen verloren
- kein Crossover mit bestem Individuum (falls übernommen)

```
void pop_cross (POP *pop, double frac)
{
    /* --- crossover in a population */
    int i, k;
    /* loop variables */

    k = (int)((pop->size -1) *frac) & ~1;
    for (i = 0; i < k; i += 2) /* crossover of pairs of individuals */
        ind_cross(pop->inds[i], pop->inds[i+1]);
} /* pop_cross() */
```

## EA: Mutation

- Ersetzen zufällig gewählter Gene (Ändern der Allele)
- u.U. zufällige Anzahl der zu ersetzenden Gene (Zahl ersetzter Gene sollte klein sein)



- meisten Mutationen sind schädlich (verschlechtern Fitness)
- nicht vorhandene Allele können durch Mutation entstehen

## EA: Mutation

- entscheide, ob (weiter) mutiert werden soll
- bestes Individuum (falls übernommen) wird nicht mutiert

```
void ind_mutate (IND *ind, double prob)
{
    /* --- mutate an individual */
    if (drand() >= prob) return; /* det. whether to change individual */
    do ind->genes[(int)(ind->n *drand())] = (int)(ind->n *drand());
    while (drand() < prob);      /* randomly change random genes */
    ind->fitness = 1;            /* fitness is no longer known */
} /* ind_mutate() */
```

```
void pop_mutate (POP *pop, double prob)
{
    /* --- mutate a population */
    int i; /* loop variable */
    for (i = pop->size -1; --i >= 0; )
        ind_mutate(pop->inds[i], prob);
} /* pop_mutate() */ /* mutate individuals */
```

# Programme

- die besprochenen Verfahren zur Lösung des  $n$ -Damen-Problems,
  - Backtracking,
  - direkte Berechnung,
  - evolutionärer Algorithmus,sind zu finden auf der Vorlesungsseite als  
Kommadozeilenprogramme  
(C-Programme `queens.c` und `qga.c`)
- Aufruf ohne Parameter: Liste von Programmoptionen
- beachte: EA findet nicht immer Lösung ( $\text{Fitness} < 0$ )
- Eigenschaften der Verfahren in einigen Übungsaufgaben