

Karsten Weicker

Evolutionäre Algorithmen

2. Auflage



Teubner

Leitfäden der Informatik

Karsten Weicker

Evolutionäre Algorithmen

Leitfäden der Informatik

Herausgegeben von

Prof. Dr. Bernd Becker
Prof. Dr. Friedemann Mattern
Prof. Dr. Heinrich Müller
Prof. Dr. Wilhelm Schäfer
Prof. Dr. Dorothea Wagner
Prof. Dr. Ingo Wegener

Die Leitfäden der Informatik behandeln

- Themen aus der Theoretischen, Praktischen und Technischen Informatik entsprechend dem aktuellen Stand der Wissenschaft in einer systematischen und fundierten Darstellung des jeweiligen Gebietes.
- Methoden und Ergebnisse der Informatik, aufgearbeitet und dargestellt aus Sicht der Anwendungen in einer für Anwender verständlichen, exakten und präzisen Form.

Die Bände der Reihe wenden sich zum einen als Grundlage und Ergänzung zu Vorlesungen der Informatik an Studierende und Lehrende in Informatik-Studiengängen an Hochschulen, zum anderen an „Praktiker“, die sich einen Überblick über die Anwendungen der Informatik (-Methoden) verschaffen wollen; sie dienen aber auch in Wirtschaft, Industrie und Verwaltung tätigen Informatikern und Informatikerinnen zur Fortbildung in praxisrelevanten Fragestellungen ihres Faches.

Karsten Weicker

Evolutionäre Algorithmen

2., überarbeitete und erweiterte Auflage



Bibliografische Information der Deutschen Nationalbibliothek

Die Deutsche Nationalbibliothek verzeichnet diese Publikation in der Deutschen Nationalbibliografie; detaillierte bibliografische Daten sind im Internet über <<http://dnb.d-nb.de>> abrufbar.

Prof. Dr. Karsten Weicker

lehrt seit 2004 als Professor für Praktische Informatik an der Hochschule für Technik, Wirtschaft und Kultur Leipzig. Er hat Informatik an der University of Massachusetts in Amherst und an der Universität Stuttgart studiert und dort auch seine Promotion zu Evolutionären Algorithmen 2003 abgeschlossen.

1. Auflage 2002

2., überarb. u. erw. Auflage 2007

Alle Rechte vorbehalten

© B.G. Teubner Verlag / GWV Fachverlage GmbH, Wiesbaden 2007

Lektorat: Ulrich Sandten / Kerstin Hoffmann

Der B.G. Teubner Verlag ist ein Unternehmen von Springer Science+Business Media.
www.teubner.de



Das Werk einschließlich aller seiner Teile ist urheberrechtlich geschützt. Jede Verwertung außerhalb der engen Grenzen des Urheberrechtsgesetzes ist ohne Zustimmung des Verlags unzulässig und strafbar. Das gilt insbesondere für Vervielfältigungen, Übersetzungen, Mikroverfilmungen und die Einspeicherung und Verarbeitung in elektronischen Systemen.

Die Wiedergabe von Gebrauchsnamen, Handelsnamen, Warenbezeichnungen usw. in diesem Werk berechtigt auch ohne besondere Kennzeichnung nicht zu der Annahme, dass solche Namen im Sinne der Warenzeichen- und Markenschutz-Gesetzgebung als frei zu betrachten wären und daher von jedermann benutzt werden dürften.

Umschlaggestaltung: Ulrike Weigel, www.CorporateDesignGroup.de

Druck und buchbinderische Verarbeitung: Strauss Offsetdruck, Mörlenbach

Gedruckt auf säurefreiem und chlorfrei gebleichtem Papier.

Printed in Germany

ISBN 978-3-8351-0219-4

Neulich in einem evolutionären Algorithmus...

Trifft ein Permutationsindividuum in einer Population binärer Zeichenketten ein.

- Permutationsindividuum: Tag, seid Ihr auch alle bijektiv?
Durchschnittliches Binärindividuum: Huch! Welchem Suchraum bist Du denn entsprungen?
Mutationsoperator: Macht nichts – ich kann Euch alle invertieren, flippen, Teile vertauschen, selbstanpassen lassen ... Exploitation rules!
Rekombinationsoperator: Aber erst werdet Ihr zerschnitten, neu kombiniert, zusammengeklebt, abgebildet oder gemittelt. Exploration rocks!
Gutes Binärindividuum: Jaaa! Ich will der nächste sein!
Elternselektion: Genau, lasst uns ein Turnier veranstalten. Derjenige, der gewinnt, ist dran.
Durchschnittliches Binärindividuum: Dafür fühle ich mich aber nicht fit genug.

Durchschnittliches Binärindividuum tritt ab. Die Elternselektion zeigt auf die Permutation.

- Rekombinationsoperator: Und jetzt bist Du fällig!

Permutationsindividuum wird mit dem guten Binärindividuum rekombiniert.

- Gutes Binärindividuum: Haha! Du bist ja gar nicht mehr gültig!!!
Permutationsindividuum: Mir geht das alles zu sehr nach Schema hier...
Umweltselektion: Pass nur auf. Gleich bist Du weg!

Permutationsindividuum verzieht sich wieder.

- Gutes Binärindividuum: Das kann mir nicht passieren – bin ja elitär.

Sprach's und wurde von einem neuen Superindividuum gestürzt...

- Optimierungsproblem: Elitismus wird ja total überbewertet heutzutage...

Vorwort zur ersten Auflage

Evolutionäre Algorithmen sind Methoden zur Lösung von Optimierungsproblemen. Ihr Name trägt der Inspiration aus der Biologie Rechnung – sie imitieren das von Darwin erkannte Wechselspiel zwischen Variation von Individuen und Selektion, welches zu einem Evolutionsprozess führt. Bei der Übertragung der Evolution in einen konkreten Algorithmus wird mit einer vereinfachenden Modellvorstellung gearbeitet. Dennoch lehnt sich die Terminologie stark an das biologische Vorbild an. Zu den evolutionären Algorithmen gehören genetische Algorithmen, Evolutionsstrategien, evolutionäres Programmieren, genetisches Programmieren und im weiteren Sinn auch lokale Suchalgorithmen.

Dieses Buch vermittelt einen umfassenden Überblick über evolutionäre Algorithmen. Das Kernstück ist dabei ein allgemeines Grundgerüst für evolutionäre Algorithmen, anhand dessen sowohl die Prinzipien und Funktionsweisen der Algorithmen als auch alle gängigen Standardverfahren erläutert werden. Mit den präsentierten Methoden kann der Leser neue evolutionäre Algorithmen zur Bewältigung eigener spezieller Probleme entwerfen. In den letzten beiden Kapiteln geht das Buch auf praxisrelevante Aspekte und verwandte Forschungsgebiete ein. Jedes Kapitel schließt mit einem historischen Überblick, zahlreichen Literaturhinweisen und Übungs- und Programmieraufgaben zur weiteren Festigung und Vertiefung des Stoffs.

Das Buch basiert auf den Aufzeichnungen zur Vorlesung »Evolutionäre Algorithmen«, die von mir in den Sommersemestern 1999, 2000 und 2001 an der Informatikfakultät der Universität Stuttgart und von Nicole Weicker im Sommer 2001 im Rahmen der Informatica Feminale an der Universität Bremen gehalten wurde. Daher ist es besonders als Textbuch für Vorlesungen geeignet. Es kann jedoch auch ohne Einschränkungen für ein Selbststudium von Studenten und Praktikern aus Industrie und Wirtschaft genutzt werden. Benötigte mathematische Grundlagen und Notationen sind vor dem ersten Kapitel zusammengefasst.

Danksagungen: Mein besonderer Dank gilt meiner Frau Nicole Weicker, die mich immer wieder ermutigt, mir den Rücken frei gehalten und als inhaltlicher »Sparring-Partner« die Evolution des Buches begleitet hat. Ebenso gilt mein Dank Herrn Prof. Dr. Claus, der mich als Student auf evolutionäre Algorithmen aufmerksam gemacht hat, die erste Vorlesung an der Universität Stuttgart zu diesem Thema unter dem Titel »Naturanaloge Verfahren« hielt und auch bei der Entstehung des Buchs mit Rat und Tat zur Seite stand. Für die interessanten Diskussionen möchte ich mich bei Wolfgang Schmid bedanken. Besonderer Dank wird auch den Studenten meiner Vorlesungen zuteil, die mich immer wieder von Neuem dazu gedrängt haben, Kapitel 3, die eher theoretischen Grundlagen und Arbeitsprinzipien der evolutionären Algorithmen, in dieser Form zu lehren und hier aufzuschreiben. Ihr Interesse und ihre Kritik haben maßgeblich zum vorliegenden Buch beigetragen. Abschließend danke ich Rüdiger Vaas, Klaus Kammerer und Christoph Ruffner, die Teile des Manuskripts sehr gewissenhaft gegengelesen haben.

Vorwort zur zweiten Auflage

Nach vielen positiven Rückmeldungen zur ersten Auflage habe ich die zweite Auflage zum Anlass genommen, große Teile des Buchs nochmals grundsätzlich zu überarbeiten und weiter zu verbessern. Neben der Beseitigung erkannter Mängel wurde insbesondere Kapitel 3 um Beispiele erweitert und an die Struktur angepasst, die ich seit mehreren Jahren in meiner Vorlesung benutze. Auch Kapitel 4 habe ich um praxisrelevante Hinweise z. B. zu Parametereinstellungen erweitert. In Kapitel 6 wurde das Sammelsurium an Randthemen aus der ersten Auflage durch konkrete Hinweise zum Entwurf von evolutionären Algorithmen ersetzt, die durch drei Fallstudien abgerundet werden. Diesen Erweiterungen ist die Übersicht der mathematischen Grundlagen ebenso zum Opfer gefallen wie die knappen Lösungshinweise zu den Übungsaufgaben am Ende des Buchs.

Ergänzendes Material wie Vorlesungsfolien, Animationen der Algorithmen, eine Errata-Liste und die Lösungshinweise können der begleitenden Webseite entnommen werden. Auf diese kann entweder über die Verlagsseite www.teubner.de oder direkt über

www.evolutionary-algorithm.de
zugegriffen werden.

Falls Sie Fehler in diesem Buch finden, so melden Sie diese bitte direkt an meine Email-Adresse weicker@evolutionary-algorithm.de.

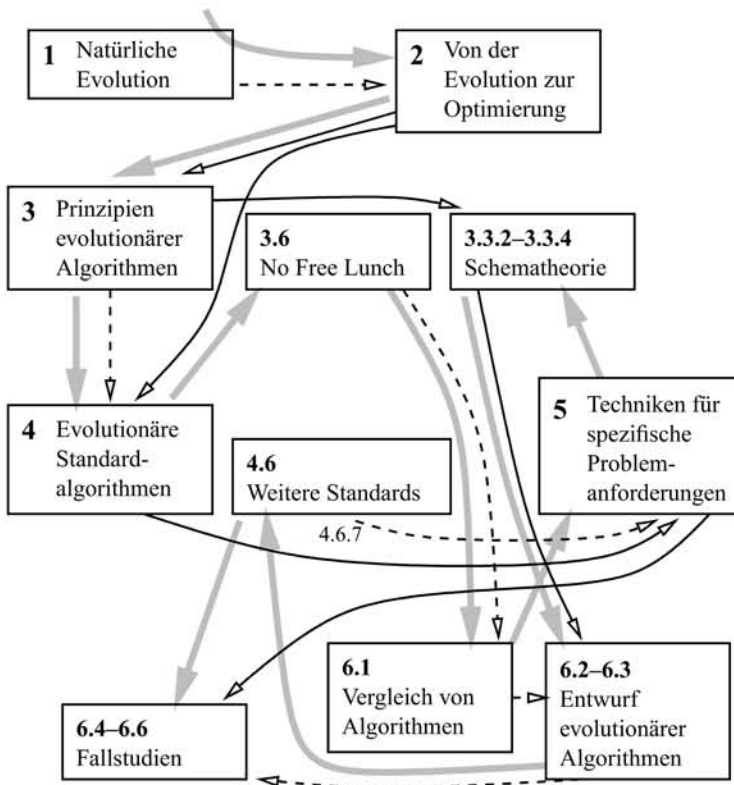
Für die zweite Auflage gilt mein Dank vor allem all den Ko-Arbeitern in den Projekten, die in Kapitel 6 vorgestellt werden, Herrn Tim Fischer für seine Diplomarbeit zum Thema »Entwurf evolutionärer Algorithmen«, Herrn Marc Bufé für einige Hinweise und den ersten Vorschlag für die Seite V und natürlich meiner Frau, Nicole Weicker, die den Endsatz und große Teile des Korrekturlesens übernommen hat. Ihre Unterstützung war maßgeblich für das hohe Niveau bei der Produktion der zweiten Auflage.

Leipzig, Juli 2007

Karsten Weicker

Hinweise für Leser und Dozenten

In den seltensten Fällen wird ein Lehrbuch linear gelesen oder »eins zu eins« als Vorlesung umgesetzt. Daher ist die Struktur des vorliegenden Buchs auch nur ein möglicher, logisch konsequenter Pfad durch seinen Inhalt. Für individuelle Lese Flüsse soll das folgende Bild als Orientierung dienen: Die kleinen Pfeile kennzeichnen inhaltliche Abhängigkeiten, wobei die gestrichelten Pfeile nur schwach sind. Die grauen Pfeile entsprechen meiner Vorlesung, in der ich verschiedene Themen früher behandle, da sie für die studentischen, vorlesungsbegleitenden Projekte von Belang sind. Wie man sieht blieb eine gestrichelte Abhängigkeit dabei nicht berücksichtigt, was natürlich immer durch leichten Mehraufwand in der Vorlesung ausgeglichen werden kann.



Alle Algorithmen werden in der zweiten Auflage mit einer sehr kompakten Notation beschrieben, die knapp auf Seite 283 erläutert wird. Zugunsten eines besseren Leseflusses werden auch die Referenzen auf die Originalarbeiten kompakt am Ende jedes Kapitels in einem Abschnitt »Historische Anmerkungen« präsentiert – was die Würdigung der »Pioniere«, Forscher und Anwender nicht schmälern soll.

Inhaltsverzeichnis

1	Natürliche Evolution	1
1.1	Entwicklung der evolutionären Mechanismen	2
1.2	Evolutionsfaktoren	9
1.2.1	Herleitung der Evolutionsfaktoren	9
1.2.2	Mutation	10
1.2.3	Rekombination	11
1.2.4	Selektion	11
1.2.5	Genfluss	12
1.2.6	Gendrift	13
1.3	Anpassung als Resultat der Evolution	13
1.3.1	Nischenbildung	13
1.3.2	Evolution ökologischer Beziehungen	14
1.3.3	Baldwin-Effekt	14
1.4	Übungsaufgaben	15
1.5	Historische Anmerkungen	16
2	Von der Evolution zur Optimierung	19
2.1	Optimierungsprobleme	20
2.2	Der simulierte evolutionäre Zyklus	24
2.3	Ein beispielhafter evolutionärer Algorithmus	26
2.4	Formale Einführung evolutionärer Algorithmen	34
2.5	Vergleich mit der natürlichen Evolution	39
2.6	Vergleich mit anderen Optimierungsverfahren	41
2.7	Übungsaufgaben	43
2.8	Historische Anmerkungen	44
3	Prinzipien evolutionärer Algorithmen	47
3.1	Wechselspiel zwischen Variation und Selektion	48
3.1.1	Ein einfaches binäres Beispiel	48
3.1.2	Die Gütelandschaft	49
3.1.3	Modellierung als Markovprozess	51
3.1.4	Das Problem lokaler Optima	52
3.1.5	Der Einfluss der Kodierung	54
3.1.6	Rollen der Mutation	58
3.2	Populationskonzept	62
3.2.1	Die Vielfalt in einer Population	62
3.2.2	Ein vergleichendes Experiment	64
3.2.3	Folgerungen für die Selektion	66
3.2.4	Varianten der Umweltselektion	67

3.2.5	Selektionsstärke	70
3.2.6	Probabilistische Elternselektion	71
3.2.7	Überblick und Parametrierung	76
3.2.8	Experimenteller Vergleich der Selektionsoperatoren	77
3.3	Verknüpfen mehrerer Individuen durch die Rekombination	80
3.3.1	Arten der Rekombination	80
3.3.2	Schema-Theorem	84
3.3.3	Formae als Verallgemeinerung der Schemata	93
3.3.4	Schema-Theorie und der Suchfortschritt	98
3.4	Selbstanpassende Algorithmen	106
3.4.1	Einfluss des Stands der Suche	107
3.4.2	Anpassungsstrategien für evolutionäre Operatoren	111
3.5	Zusammenfassung der Arbeitsprinzipien	114
3.6	Der ultimative evolutionäre Algorithmus	115
3.7	Übungsaufgaben	121
3.8	Historische Anmerkungen	124
4	Evolutionäre Standardalgorithmen	127
4.1	Genetischer Algorithmus	128
4.2	Evolutionsstrategien	134
4.3	Evolutionäres Programmieren	139
4.4	Genetisches Programmieren	146
4.5	Einfache Lokale Suchalgorithmen	155
4.6	Weitere Verfahren	158
4.6.1	Klassifizierende Systeme	158
4.6.2	Tabu-Suche	163
4.6.3	Memetische Algorithmen	163
4.6.4	Populationsbasiertes inkrementelles Lernen	165
4.6.5	Differentialevolution	167
4.6.6	Scatter Search	168
4.6.7	Kulturelle Algorithmen	170
4.6.8	Ameisenkolonien	172
4.6.9	Partikelschwärme	174
4.7	Kurzzusammenfassung	176
4.8	Übungsaufgaben	176
4.9	Historische Anmerkungen	180
5	Techniken für spezifische Problemanforderungen	183
5.1	Optimieren mit Randbedingungen	183
5.1.1	Übersicht über die Methoden	185
5.1.2	Dekoder-Ansatz	186
5.1.3	Restriktive Methoden	188
5.1.4	Tolerante Methoden	189
5.1.5	Straffunktionen	191
5.2	Mehrzieloptimierung	194

5.2.1	Optimalitätskriterium bei mehreren Zielgrößen	194
5.2.2	Überblick	198
5.2.3	Modifikation der Bewertungsfunktion	199
5.2.4	Berechnung der Pareto-Front	201
5.3	Zeitabhängige Optimierungsprobleme	207
5.4	Approximative Bewertung	212
5.4.1	Verrauschte Bewertung	212
5.4.2	Stabile Lösungen	215
5.4.3	Zeitaufwändige Bewertung	216
5.4.4	Bewertung durch Testfälle	219
5.4.5	Bewertung von Spielstrategien	221
5.5	Übungsaufgaben	222
5.6	Historische Anmerkungen	223
6	Anwendung evolutionärer Algorithmen	227
6.1	Vergleich evolutionärer Algorithmen	228
6.2	Entwurf evolutionärer Algorithmen	231
6.2.1	Der wiederverwendungsbasierte Ansatz	232
6.2.2	Der Forma-basierte Ansatz	233
6.2.3	Der analysebasierte Ansatz	234
6.3	Nutzung von Problemwissen	241
6.4	Fallstudie: Platzierung von Mobilfunkantennen	243
6.4.1	Aufgabenstellung	244
6.4.2	Entwurf des evolutionären Algorithmus	246
6.4.3	Ergebnisse	249
6.5	Fallstudie: Motorenkalibrierung	253
6.5.1	Aufgabenstellung	253
6.5.2	Entwurf des evolutionären Algorithmus	255
6.5.3	Ergebnisse	257
6.6	Fallstudie: Stundenplanerstellung	261
6.6.1	Aufgabenstellung	261
6.6.2	Entwurf des evolutionären Algorithmus	263
6.6.3	Ergebnisse	264
6.7	Übungsaufgaben	266
6.8	Historische Anmerkungen	267

Anhang 269

A Benchmark-Funktionen 271

B Weitere Quellen 275

B.1	Kurzer Literaturüberblick	275
B.2	Existierende Software	277

C	Zufallszahlen	279
D	Notation der Algorithmen	283
	Literaturverzeichnis	285
	Bildnachweis	304
	Liste der Algorithmen	305
	Glossar	307
	Stichwortverzeichnis	309

1 Natürliche Evolution

Einige Grundlagen der natürlichen Evolution werden präsentiert. Der Schwerpunkt liegt auf den zugrundeliegenden Konzepten.

Lernziele in diesem Kapitel

- ⇒ Der Leser soll ein Grundverständnis für die Zusammenhänge und die Komplexität der natürlichen Evolution bekommen – mit dem Ziel deren Nachahmung durch die evolutionären Algorithmen zu verstehen.
- ⇒ Die Evolutionsfaktoren werden in ihrer grundsätzlichen Arbeitsweise verstanden.
- ⇒ In einem ersten Abstraktionsschritt können Vorgänge der natürlichen Evolution simuliert werden.

Gliederung

1.1	Entwicklung der evolutionären Mechanismen	2
1.2	Evolutionsfaktoren	9
1.3	Anpassung als Resultat der Evolution	13
1.4	Übungsaufgaben	15
1.5	Historische Anmerkungen	16

Seit den 1950er Jahren dient die natürliche Evolution als Vorbild für die Lösung von Optimierungsproblemen. Durch verschiedene Ansätze bei der Imitation der Natur sind unterschiedliche Modelle der evolutionären Algorithmen entstanden. Gemeinsam ist ihnen, dass sie Vorgänge und Begriffe aus der Biologie entlehnen, um daraus in einem anderen Zusammenhang Verfahren zur Lösung von Optimierungsproblemen zu beschreiben. Im Vordergrund steht dabei der Begriff der Population, bei der es sich um eine Ansammlung von Lösungskandidaten handelt, welche als Individuen bezeichnet werden. Eine solche Population wird einer simulierten Evolution unterworfen, so dass sich durch ein Wechselspiel zwischen Modifikation und Auswahl bessere Individuen herausbilden. Die wesentlichen Begriffe, die in den nächsten Kapiteln dabei eine Rolle spielen werden, sind »Individuum«, »Population«, »Selektion«, »Mutation«, »Rekombination«, »Genotyp« und »Fitness«. Diese Begriffe sind im Kontext der evolutionären Algorithmen z. T. mit anderen Bedeutungen belegt als bei der natürlichen Evolution, weshalb eine genaue Differenzierung notwendig wird. Im Rahmen spezieller gegen Ende des Buches diskutierter Verfahren werden auch Begriffe wie »Diploidität«, »Nischenbildung«, »Koevolution« und »Lamarcksche Evolution« eine Rolle spielen.

Um evolutionäre Algorithmen besser einordnen und von den Vorgängen in der Natur abgrenzen zu können, ist es sinnvoll, sich das Vorbild, die natürliche Evolution, genauer anzusehen. Zu diesem Zweck wird in diesem Kapitel ein kurzer Überblick über die Prozesse der natürlichen Evolution gegeben. Dabei liegt der Fokus auf der Präsentation der evolutionären Konzepte, die mehr oder weniger von evolutionären Algorithmen imitiert werden. Aus diesem Grunde werden technische Details der biologischen Mechanismen ausgelassen, die nicht wesentlich für das Verständnis der generellen konzeptuellen Entwicklungen und der Entstehung von bestimmten Eigenschaften sind. Für eine umfassendere Darstellungen der vollständigen evolutionären Prozesse in der Natur sei auf die entsprechende Fachliteratur verwiesen.

Bei der natürlichen Evolution lassen sich die Evolution von lebenden und unbelebten Systemen unterscheiden. Für die evolutionären Algorithmen dient in erster Linie die Evolution von lebenden Organismen als Vorbild. Unter dem Begriff der biologischen Evolution (von lebenden Systemen) wird der Prozess verstanden, welcher zur bestehenden Mannigfaltigkeit der Organismenwelt – der Einzeller, Pilze, Pflanzen und Tiere – geführt hat. Diese Mannigfaltigkeit wird vor allem durch die Anpassung unterschiedlicher Arten an unterschiedliche Umweltbedingungen gewährleistet. Die Grundlagen für die Evolutionsmechanismen wurden durch die sog. chemische Evolution geschaffen.

1.1 Entwicklung der evolutionären Mechanismen

Anhand der frühen Evolution wird die Entstehung der in der Evolution wirksamen Mechanismen erläutert.

Die natürliche Evolution hat hochkomplexe Strategien für die Ausbildung, Bewahrung und weitere Anpassung von Arten entwickelt. Der Ursprung dieser Strategien liegt in der chemischen Evolution, womit sie selbst ein Resultat der frühen Evolution sind. Eine kurze Zusammenfassung beschreibt die wichtigsten Schritte in dieser Phase der Evolution.

Eine charakteristische Eigenschaft eines Lebewesens ist der Stoffwechselprozess. Organismen sind offene Systeme, die mit ihrer Umwelt interagieren. Da sie weit von einem energetischen Gleichgewicht entfernt sind, ist die Versorgung mit energiereichen Nahrungsmitteln für die Selbsterhaltung des Systems notwendig. Diese Nahrungsmittel werden innerhalb des Systems durch enzymkatalytische Prozesse umgeformt und für den Aufbau neuer körpereigener Substanzen benutzt. Diese Umformung zielt auf die Bewahrung der Ordnung des Systems. Entstehende energiearme Substanzen werden ausgeschieden.



Wem die folgenden Details zu tief in die Biochemie hineinreichen, der kann gerne bis zum Abschnitt 1.2 vorblättern. Dem grundsätzlichen Verständnis der evolutionären Algorithmen tut dies keinen Abbruch.

Wie erste Stoffwechselprozesse entstanden sind, ist letztlich ungeklärt. Die Hypothesen reichen vom Auftreten erster instabiler, organischer Substanzen in vulkanischen Umgebungen bis hin zu langsamen chemischen Reaktionen in Eiskapillaren. Wahrscheinlich wurde der Stoffwechselvorgang durch eine Membran bestehend aus größeren Makromolekülen wie Proteinoiden und Polynukleotiden umschlossen, womit eine frühe Form der Zelle entstanden ist. Im Stoffwechselprozess haben sich bald diejenigen Polynukleotide mit D-Ribose als einzigem Zucker als vorteilhaft herausgestellt, da sie nur unverzweigte Ketten ausbilden. Dies erlaubt ihnen, sich zu verviel-

erstes Nukleotid	zweites Nukleotid				drittes Nukleotid
	U	C	A	G	
U	Phe	Ser	Tyr	Cys	U
	Phe	Ser	Tyr	Cys	C
	Leu	Ser	STOPP	STOPP	A
	Leu	Ser	STOPP	Trp	G
C	Leu	Pro	His	Arg	U
	Leu	Pro	His	Arg	C
	Leu	Pro	Gln	Arg	A
	Leu	Pro	Gln	Arg	G
A	Ile	Thr	Asn	Ser	U
	Ile	Thr	Asn	Ser	C
	Ile	Thr	Lys	Arg	A
	Met	Thr	Lys	Arg	G
G	Val	Ala	Asp	Gly	U
	Val	Ala	Asp	Gly	C
	Val	Ala	Glu	Gly	A
	Val	Ala	Glu	Gly	G

Tabelle 1.1 Genetischer Code: Abbildung der Nukleotid-Triplets der sog. Messenger-RNA auf die Aminosäuren im Protein.

fältigen, was einen enormen Vorteil gegenüber anderen Formen darstellt. Diese Polynukleotide werden *RNA* (engl. *ribonucleic acid*) genannt. Damit war der Grundstein für die wichtigste Errungenschaft der chemischen Evolution gelegt: die Ausbildung von Molekülen, die sowohl »Baupläne« für komplexere Lebewesen speichern als auch sich selbst samt der enthaltenen Information duplizieren können.

Die im RNA-Molekül gespeicherte Information wird im Stoffwechselprozess als Blaupause für die Synthese von Polypeptiden bzw. Proteinen genutzt. Diese Proteinketten wiederum bestimmen dann Struktur und Verhalten der jeweiligen Zelle. Die RNA-Information ist in einer Kette bestehend aus den vier Grundbausteinen, den Ribonukleotiden mit den Basen Cytosin (C), Uracil (U), Adenin (A) und Guanin (G), abgelegt. Immer drei Nukleotide bestimmen gemäß des so genannten *genetischen Codes* eine Aminosäure in der Aminosäuresequenz des Proteins. Vermutlich wurden in ersten Formen nur sieben oder acht Aminosäuren codiert, was später auf 20 Aminosäuren erweitert wurde. Der heute gültige Code ist in Tabelle 1.1 dargestellt. Jede Aminosäuresequenz beginnt im RNA-Code mit der Kombination AUG, also der Aminosäure *Met*, und es gibt drei verschiedene Kombinationen, um die Sequenz zu beenden. Andere Zellpartikel, sog. Ribosomen übersetzen jeweils drei Nukleotidbasen in eine der 20 Aminosäuren, aus denen dann die gesamte Proteinkette zusammengestellt wird. Untersuchungen haben gezeigt, dass dieser Code sehr stabil gegen Fehler ist. Vermutlich war die Ausbildung dieses Codes sehr früh abgeschlossen, da er in nahezu allen Organismen identisch ist. Bis heute ist nicht geklärt, wie sich der genetische Code in der RNA entwickelt hat. Dennoch ist diese Informationsspeicherung und die Fähigkeit zur Vervielfältigung die Basis für alle weiteren Entwicklungen in

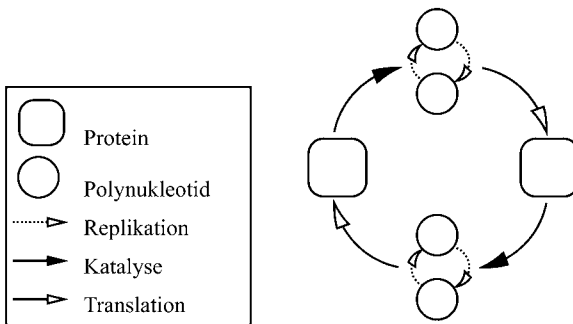


Bild 1.1 Vereinfachtes Beispiel eines Hyperzyklus

der Evolution. Der Abschnitt der RNA, der eine Aminosäuresequenz bestimmt, wird als *Gen* bezeichnet.

Die Proteine übernehmen nun die spezifischen Zellenfunktionen, wie z. B. die Produktion des Blutfarbstoffs Hämoglobin. Ebenso haben spezielle Proteine katalytische Wirkung auf die Vervielfältigung der RNA-Moleküle. Dadurch konnten sich in der frühen Evolution zyklische Prozesse, die sog. *Hyperzyklen*, zwischen den Polynukleotiden und den Polypeptiden ausbilden. Die Bildung von Polypeptiden wird durch die Information in den Polynukleotiden gesteuert. Und die Polypeptide bzw. Proteine verbessern wiederum katalytisch die Vervielfältigung der Polynukleotide. Dies ist schematisch in Bild 1.1 dargestellt.

Diese Vervielfältigung der RNA-Moleküle oder Polynukleotide arbeitet jedoch nicht fehlerfrei – die Ursache sind u. a. die natürliche Radioaktivität aber auch chemische Wechselwirkungen. In der frühen Evolution wird mit einer Fehlerrate (Vervielfältigungsfehler oder Mutationsrate) von ungefähr 10^{-2} gerechnet, d. h. auf 100 Nukleotide kommt etwa ein fehlerhaft eingebautes Nukleotid. Je kleiner diese Fehlerrate ist, desto stabiler kann die Information weitergegeben werden. Und indirekt beschränkt sie die Länge der Polynukleotidketten und die Menge an speicherbarer Information. Wie wir im Folgenden sehen werden, kann die Verringerung der Fehlerrate als ein Leitkriterium für die Entstehung der weiteren Mechanismen der Evolution herangezogen werden.

Ein Ergebnis solcher *Mutationen* können geringfügig veränderte Gene sein, die damit andere Proteine erzeugen und als Konsequenz auch eine variierte katalytische Wirkung in den Hyperzyklen haben. Dadurch bildet sich ein Wettbewerb zwischen unterschiedlichen Hyperzyklen und diejenigen, welche am effizientesten und schnellsten arbeiten und die meisten Molekularbausteine binden können, setzen sich durch. Dies führte zu besseren Katalysatoren und konnte so bereits die Fehlerrate auf weniger als 10^{-3} verringern.

So hat bereits die frühe chemische Evolution die drei *Eigenschaften des Lebens* geprägt, die üblicherweise für eine Definition von »Leben« herangezogen werden.

- Erhaltung des Lebens durch Stoffwechselprozesse und Selbstregulierung,
- Vermehrung des Lebens durch Wachstum und Zellteilung kombiniert mit der Vererbung durch die Übertragung von genetischem Material und
- Veränderung des Lebens durch Variation des genetischen Materials. Dieser Veränderungsprozess wird gewöhnlich als Evolution bezeichnet.

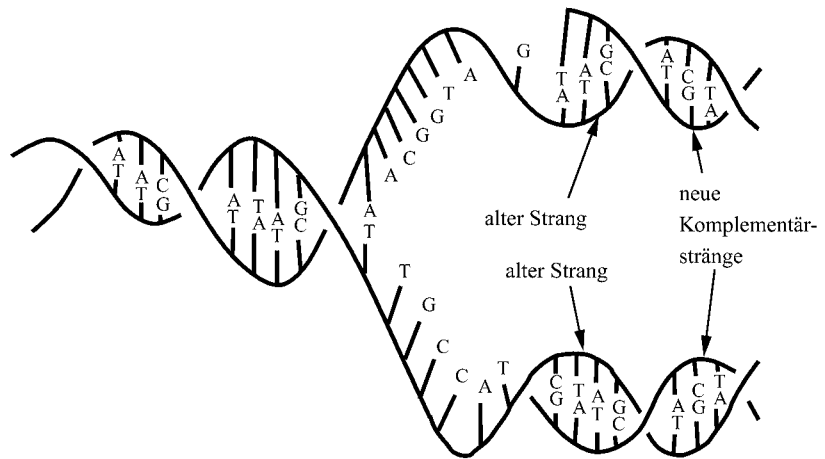


Bild 1.2 Struktur der DNA (gewundene Strickleiter). Die Abbildung zeigt, wie sich die DNA aufspaltet und sich so durch Ergänzung der einzelnen Stränge unter der Mitwirkung von Enzymen selbst replizieren kann.

Zufallsereignisse und die Mitwirkung von Enzymen (Eiweißkörper, die als Biokatalysatoren für den Stoffwechselprozess unentbehrlich sind) haben höchstwahrscheinlich die DNA-RNA-Protein-Welt hervorgebracht, indem sich DNA-Moleküle (engl. *desoxyribonucleic acid*) zur Informationsspeicherung an RNA-Molekülen gebildet haben. Die DNA ist ein zweisträngiges Molekül, das sich aus den Nukleotiden mit den Basen Adenin (A), Guanin (G), Cytosin (C) und Thymin (T) zusammensetzt. Damit sind drei von vier Basen der RNA auch in der DNA enthalten. Lediglich das Uracil der RNA wird im Aufbau der DNA durch Thymin ersetzt. Diese Basen bilden durch molekulare Wechselwirkungen (Wasserstoffbrücken) Paare aus, die sich als Querverbindungen zwischen den beiden DNA-Einzelsträngen befinden. Es entsteht die Form einer gewundenen Strickleiter, wobei die Einzelstränge die Holme und die Querverbindungen die Sprossen sind. Dabei stehen jeweils A und T gegenüber sowie C und G. Daher kann jeder einzelne Strang vom anderen abgeleitet werden. Die Bindungen zwischen den einzelnen Paaren hält das Molekül zusammen. Die Struktur der DNA und die Selbstreplikation der DNA aus den Einzelsträngen ist in Bild 1.2 dargestellt. Die langfristigen Vorteile der DNA gegenüber der RNA liegen darin, dass sie stabiler ist und aufgrund ihrer doppelten Codierung gegebenenfalls genetische Defekte reparieren kann. Durch den Doppelstrang kann die DNA jedoch nicht so gut mit den Enzymen interagieren wie die RNA – daher ist keine direkte Umsetzung der DNA in die Proteine möglich. Aus diesen unterschiedlichen Stärken von DNA und RNA hat sich eine Aufteilung in verschiedene Funktionalitäten ergeben. Die genetische Information der DNA wird zunächst auf eine sog. Messenger-RNA gemäß der Regeln in Tabelle 1.2 übertragen, welche dann bezüglich der Enzyme aktiv wird. Damit ist die Rolle der DNA die Informationsspeicherung und die Rolle der Messenger-RNA die Informationsübermittlung. Diese Mechanismen reduzieren die Fehlerrate auf etwa 10^{-6} und weitere Verbesserungen in der Fehlerkorrektur erreichen sogar eine Fehlerrate von 10^{-8} . Der Übersetzungsprozess ist ebenfalls schematisch in Bild 1.3 dargestellt.

Nun darf man sich einen DNA-Strang jedoch nicht als fest vorgeschriebene Sequenz von Anweisungen vorstellen, die einem klaren Bauplan z. B. für den Aufbau eines komplexeren Orga-

Basenpaar der DNA	RNA
G – C	G
T – A	U
C – G	C
A – T	A

Tabelle 1.2

Regeln zur Übermittlung der Information von der DNA auf die Messenger-RNA, wobei sich die RNA jeweils an der rechte Base der DNA bildet.

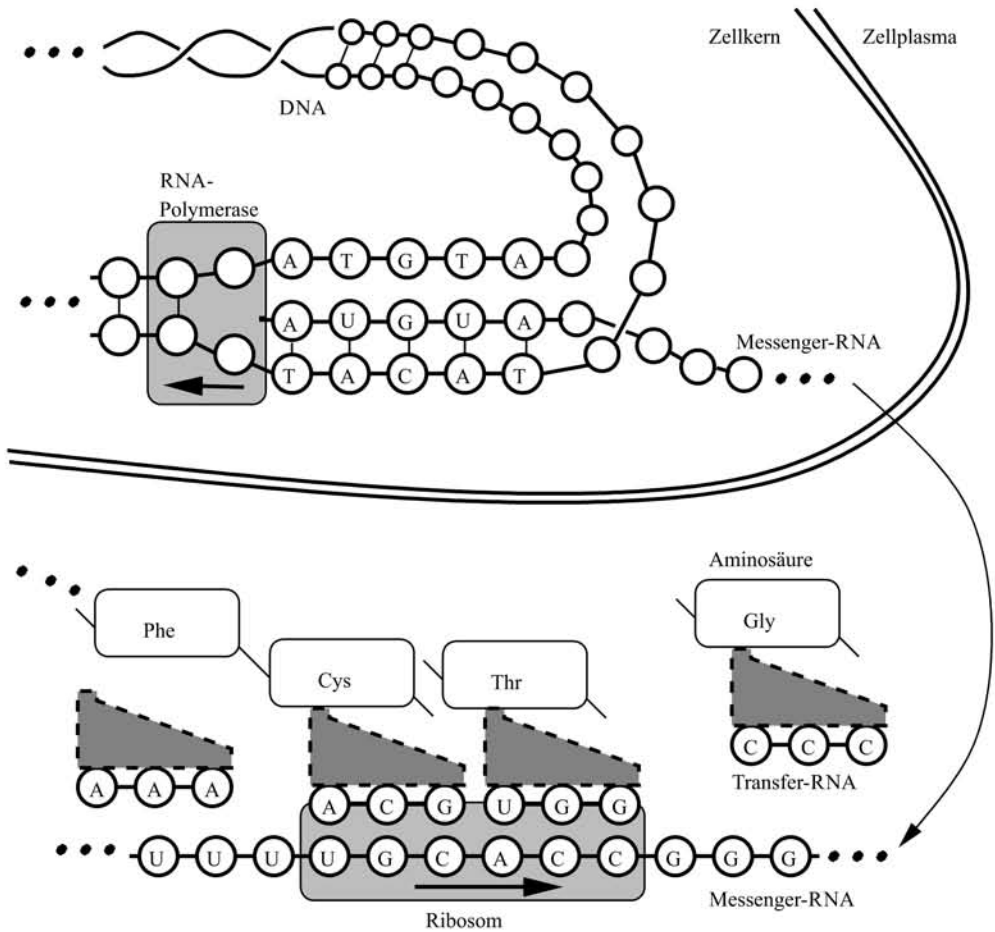


Bild 1.3 Schematische Darstellung der Proteinbiosynthese mit Hilfe der in der Erbsubstanz DNA gespeicherten Information. Die Doppelhelix der DNA im Zellkern wird von der RNA-Polymerase aufgespalten. Dabei wird entlang des kodierten DNA-Strangs eine Messenger-RNA gebildet. Sie wandert aus dem Zellkern heraus ins Zellplasma. Dort lagern sich Ribosomen an die Messenger-RNA. An jedem Ribosom entsteht eine Peptidkette (Protein) aus der Verknüpfung einzelner Aminosäuren gemäß der Zuordnungsvorschrift des genetischen Codes. Die Aminosäuren werden von spezifischen Transfer-RNAs herangeschafft.

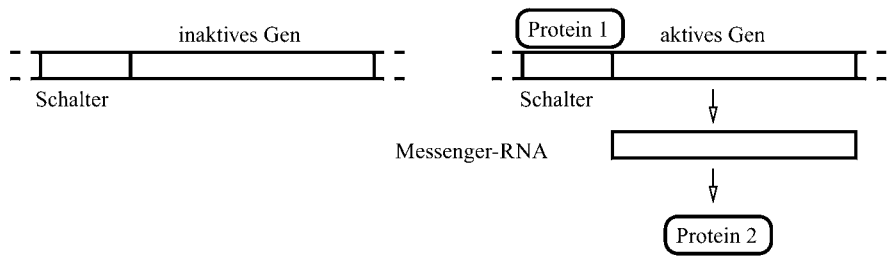


Bild 1.4 Der linke Teil der Abbildung zeigt ein inaktiviertes Gen. Durch Anlagerung eines Proteins an dem als »Schalter« bezeichneten Abschnitt der DNA wird rechts das Gen aktiviert und kann über die Messenger-RNA in ein anderes Protein übersetzt werden. So regulieren Proteine ihre Herstellung auf der Basis der vorliegenden DNA.

nismus dient. Dies wird in erster Linie über Proteine gesteuert, die bestimmte Teile einer DNA-Sequenz aktivieren können (vgl. Bild 1.4). Nur dann werden die Informationen über die Messenger-RNA in neue Proteine übersetzt. D. h. es handelt sich um einen selbstorganisierten zyklischen Prozess, wann welche Teile der DNA aktiv werden. Man spricht auch von *genregulierenden Netzwerken*. In einem mehrzelligen Organismus kann in verschiedenen Bereichen eine unterschiedliche »Protein«-Umwelt herrschen – verursacht durch Asymmetrien, die z. T. bis auf die ersten Zellen zurückgehen. Dies führt dazu, dass unterschiedliche Gene aktiv sind und andere Entwicklungsschritte veranlasst werden, wodurch sich einzelne Zellen spezialisieren und ein komplexes Lebewesen entsteht.

Ein anderes einschneidendes Ereignis zur Ausbildung der heutigen tierischen und pflanzlichen Zellen und damit der komplexen, mehrzelligen Organismen war die Entstehung der Zellatmung durch *endosymbiotische Vorgänge*. Endosymbiose heißt hierbei, dass andere selbstständige Lebewesen, in diesem Fall Bakterien mit einem effektiven Atmungssystem zur Bindung des Sauerstoffs, in eine Zelle eingeschlossen werden und dort symbiotisch mit der Zelle zusammenarbeiten. So haben sich die Mitochondrien in der heutigen Zelle gebildet, die für die Zellatmung verantwortlich sind. Ein weiteres Beispiel für Endosymbiose in der Evolution sind die Chloroplasten in den pflanzlichen Zellen. Sie entstanden vermutlich durch den Einschluss von Cyanobakterien und haben die Photosynthese der Pflanzen ermöglicht. Hierbei ist es wichtig festzuhalten, dass die symbiotische Zusammenarbeit einen Evolutionsschritt vollbracht hat, der nicht durch bloßen Wettbewerb zwischen unterschiedlichen Mutanten erreicht werden konnte.

Im Weiteren konnte die Evolution noch verschiedene Verbesserungen in den biologischen Mechanismen entwickeln, die eine Verringerung der Fehlerrate bei der Zellteilung mit sich gebracht haben. Einerseits wird durch die Ausbildung eines Zellkerns das genetische Material besser vor Schädigungen durch Sauerstoff geschützt. Andererseits kommt das genetische Material bei manchen Einzellern und den meisten Vielzellern doppelt in jeder Zelle vor. So besteht jedes *Chromosom* bei den höheren Lebewesen aus zwei identischen DNA-Ketten, den sog. Chromatiden, auf denen mehrere Gene gespeichert sind. Dies vereinfacht die Zellteilung während des Wachstums eines Lebewesens (die sog. Mitose).

Und schließlich wird die Sexualität ausgebildet, bei der das Erbgut zweier Organismen vermischt wird. Die entscheidende Technik, durch die dieser Mechanismus so effektiv wird, liegt in der Verdoppelung der Chromosomen. Für die Vermehrung wird dieser sog. *diploide Chromoso-*

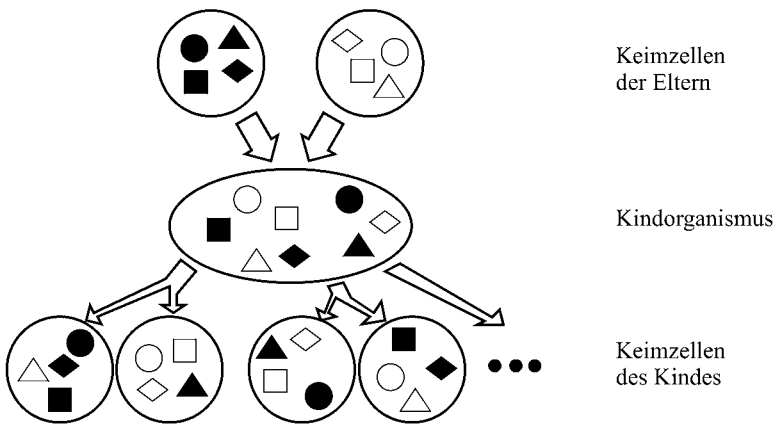


Bild 1.5 Schematisches Beispiel für die Rekombination von Chromosomen bei diploiden Organismen.

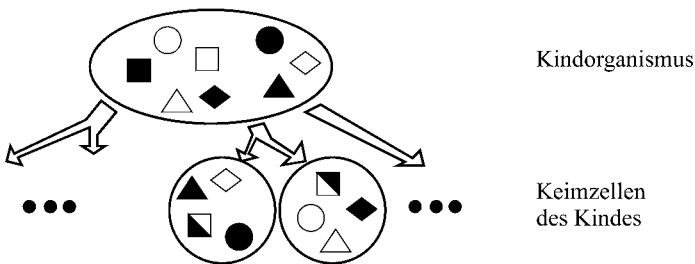


Bild 1.6 Effekt eines Crossing-Over in einem Chromosom bei der Bildung der Keimzellen.

mentsatz bei allen Tieren und damit auch beim Menschen in den Keimzellen auf einen einfachen reduziert (die sog. Meiose). Bei der Entstehung eines neuen Nachkommens, d. h. der Verschmelzung zweier Keimzellen verschiedener Eltern, geht so ein kompletter Satz der Chromosomen von jedem Elternteil ein. Da bei der Ausbildung der Keimzellen eines solchen Nachkommens nicht bekannt ist, welches Chromosom von welchem Elternteil stammt, werden hierbei die verschiedenen Chromosomen in jeder Keimzelle neu kombiniert. Dies erlaubt eine rasche fortgesetzte *Rekombination* des Erbguts der Eltern und ist beispielhaft in Bild 1.5 dargestellt. Bei Pflanzen findet die Rekombination in derselben Art und Weise statt, auch wenn die Aufspaltung der Chromosomensätze teilweise anders organisiert ist. Da auf jedem Chromosom viele Gene gespeichert sind, bleiben diese Informationen bei der Rekombination selbst immer zusammen erhalten. Lediglich bei den sog. *Crossing-Over-Effekten* ist eine weitergehende Vermischung möglich, indem sich Chromosomen an bestimmten Bruchstellen aneinanderlagern und so Teilstücke der Chromosomen austauschen. Dadurch wird die Durchmischung des Erbguts der beiden Eltern noch verstärkt, es können aber auch Anomalien oder Krankheiten verursacht werden. Das Crossing-Over ist schematisch in Bild 1.6 dargestellt.

Insgesamt ergibt sich damit die heutige Fehlerrate von 10^{-10} bis 10^{-11} , welche auch der durch Strahlenschäden vorgegebenen natürlichen Grenze entspricht. Durch Reduktion der Fehlerrate

konnte zwar die Information sehr viel stabiler erhalten bleiben, dadurch finden gleichzeitig auch weniger Veränderungen und damit weniger Evolution statt. Aus diesem Grunde konnte sich die Sexualität als neuer evolutionsbeschleunigender Mechanismus sehr rasch durch seinen Selektionsvorteil durchsetzen.

1.2 Evolutionsfaktoren

Die Evolutionsfaktoren werden aus der Überlegung abgeleitet, unter welchen Umständen sich die Häufigkeit von Genen in einer Population verändert.

Während der Abschnitt 1.1 die Evolution aus der molekulargenetischen Sicht beleuchtet und die genetischen Mechanismen samt ihrer Entstehung darstellt, abstrahiert dieser Abschnitt nun vom einzelnen Organismus und betrachtet eine Population von Organismen in ihrer Gesamtheit. Dieses Teilgebiet wird auch als Populationsgenetik bezeichnet, bei dem insbesondere die statistische Verteilung von Eigenschaften in der Population, die so genannte *Genfrequenz*, von Interesse ist.

Um mit Hilfe der Populationsgenetik die Evolutionsfaktoren vorzustellen, werden zunächst die wichtigsten Begriffe der Evolutionstheorie eingeführt. Die Terminologie der evolutionären Algorithmen in den folgenden Kapiteln lehnt sich stark an die hier eingeführten Begriffe an.

Aus dem vorherigen Abschnitt ist bekannt, dass ein Chromosom mehrere Gene enthält – die Grundlage für die Vererbung sowie für die Veränderung des Erbguts in der Form einer Mutation. Die Gesamtheit aller Gene eines Organismus wird Genom genannt und bestimmt im Wesentlichen das Erscheinungsbild dieses Organismus, die so genannte *phänotypische Ausprägung*. Das Genom wird gemeinsam mit dem Phänotyp auch als *Individuum* bezeichnet. Gerade sein Erscheinungsbild und die Interaktion mit der Umwelt bilden die Grundlage für eine Selektion, d. h. einen Auswahlprozess.

Ein einzelnes Gen im Genom kann meist verschiedene Werte annehmen. Jede dieser Ausprägungen wird als ein *Allel* bezeichnet. Ein Beispiel wäre bei einem Gen für die Haarfarbe ein Allel für blonde und ein Allel für schwarze Haare. Die Gesamtheit aller Allele in einer Population wird auch als Genpool bezeichnet.

Einen weiteren wichtigen Begriff der Evolution stellt der *Artbegriff* dar. Eine Art wird durch diejenigen Populationen definiert, deren Individuen zu einem gemeinsamen Genpool gehören und sich miteinander paaren können. Dabei können jedoch einzelne Populationen räumlich so weit voneinander getrennt sein, dass aus diesem Grund keine Fortpflanzung zwischen ihnen stattfindet. Da wir Evolution als den Entstehungsprozess der Mannigfaltigkeit im Tier- und Pflanzenreich definiert haben, stellt der Artbegriff die Grundlage für die Evolution dar.

1.2.1 Herleitung der Evolutionsfaktoren

Um die Frage nach den grundsätzlichen Evolutionsfaktoren zu beantworten, betrachten wir eine Population von Individuen. Wir nehmen an, dass für ein bestimmtes Gen in der Population zwei unterschiedliche Allele vorhanden sind. Dabei soll ein Allel mit der Häufigkeit p , das andere mit der Häufigkeit $1 - p$ auftreten. Ferner sei die Population stabil, d. h. auch nach mehreren Generationen ist das Verhältnis der beiden Allele immer noch konstant.

Eine Evolution findet nun genau dann statt, wenn sich die Häufigkeit der beiden Allele, die sog. Genfrequenz verändert. Dies kann genau in den folgenden Fällen geschehen.

1. Durch Vervielfältigungsfehler bzw. Mutationen kann sich die Genfrequenz nachhaltig verschieben, indem z. B. neue Allele eingeführt werden.
2. Die Häufigkeit der Allele kann nur stabil sein, wenn sie eine gleiche Fortpflanzungsrate besitzen und die Nachkommen unabhängig von ihren Allelen gleiche Überlebenschancen haben. Ist eine von beiden Bedingungen nicht gegeben, tritt eine Veränderung der Genfrequenz ein. Der Evolutionsfaktor wird als Selektion bezeichnet.
3. In großen Populationen stört der zufällige Tod einzelner Individuum das Verhältnis der Allelen kaum. In sehr kleinen Populationen können die Auswirkungen jedoch groß sein: Man spricht vom Gendrift.
4. Eine Veränderung der Genfrequenz kann auch durch die Zu- oder Abwanderung von Individuen, also einer Interaktion zwischen eigentlich getrennten Populationen, stattfinden. Dann spricht man von Genfluss.

Im vorherigen Abschnitt hatten wir auch die Rekombination als Mechanismus der Evolution eingeführt. In obiger Überlegung der Populationsgenetik wäre dies kein Evolutionsfaktor, da Allele nur anders verteilt, ihre Häufigkeit aber nicht verändert wird.

Die einzelnen Evolutionsfaktoren und insbesondere die Frage, ob die Rekombination nicht doch ein Evolutionsfaktor ist, werden in den folgenden Abschnitten näher beleuchtet.

1.2.2 Mutation

Wie im Abschnitt 1.2.1 dargestellt entstehen Mutationen durch Fehler bei der Reproduktion der DNA, beispielsweise Austausch, Einfügung oder Verlust von Basen. Beim Menschen beträgt die Mutationsrate etwa 10^{-10} . Da der Mensch circa 10^5 Gene mit jeweils ungefähr 10^4 Bausteinen besitzt, findet pro Zellteilung eine Veränderung mit einer Wahrscheinlichkeit von 10^{-1} statt.

Da nur sehr wenige Zellteilungen notwendig sind, um die Keimzellen für die Nachkommen zu bilden, bleibt die Anzahl der Veränderungen an der Geninformation verhältnismäßig gering. Zudem können Mutationen auch in Teilen der DNA auftreten, in denen keine Information gespeichert ist – z. B. in den Introns, den inaktiven (evtl. veralteten) Abschnitten innerhalb eines Gens, oder den nach heutigem Wissensstand funktionslosen Abschnitten außerhalb der Gene, die im Englischen auch als *junk DNA* (DNA-Müll) bezeichnet werden. Solche Mutationen haben zunächst keine direkte Auswirkungen auf den Phänotyp und werden daher als *neutrale Mutationen* bezeichnet. Auch durch die Redundanz des genetischen Codes kann beispielsweise ein Basentausch ohne Auswirkungen, also neutral, bleiben. Andere Mutationen, die zunächst keine direkte Auswirkung haben, sind die sog. rezessiven Mutationen. Da in diploiden Organismen für jedes Gen zwei Allele (von jedem Elternpaar eines) vorhanden sind, kann es sein, dass eine Veränderung eines Allels nicht direkt Auswirkungen zeigt, sondern nur wenn beide Gene dieselbe Veränderung aufweisen. Man spricht dann von einem rezessiven Allel. Ist gleichzeitig ein entsprechendes dominantes Allel vorhanden ist, wirkt sich nur das dominante aus. So werden z. B. bei der Hausmaus rote Augen durch ein rezessives Allel erzeugt, während schwarze Augen dominant sind. Rezessive Mutationen verändern rezessive Allele und haben daher häufig keine direkte Auswirkung. Rezessive Allele können sehr lange unbemerkt in Populationen vorhanden sein.

Mutationen sind die Grundlage für Veränderung in der Evolution. Große Veränderungen in einer Population finden in der Regel graduell durch Addition von vielen kleinen, z. T. rezessiven Mutationen statt. Große Veränderungen, die in einem Schritt durch eine Mutation entstanden sind, werden häufig wieder schnell aus der Population verdrängt, da durch die enge Verknüpfung und Wechselwirkung der Gene elementare negative Eigenschaften bei Großmutationen kaum vermeidbar sind.

1.2.3 Rekombination

Rekombination findet bei der sexuellen Paarung statt, wodurch das genetische Material der Eltern neu kombiniert wird. Aus der Sicht der klassischen Evolutionslehre handelt es sich dabei um keinen Evolutionsfaktor, da keine Neuerungen eingeführt werden, sondern nur Vorhandenes neu zusammengestellt wird. Dieser Argumentation liegt die Idee eines aus einzelnen, voneinander unabhängigen Genen zusammengesetzten Bauplans zugrunde. Wird jedoch die Vorstellung der genregulierenden Netzwerke herangezogen, sind die Gene hochgradig voneinander abhängig. Es wird angenommen, dass nur die starke Vernetzung und Verknüpfung in den genotypischen Strukturen viele phänotypische Merkmale hervorbringen kann. Damit verschiebt sich die Funktion der Rekombination von der Kombination unabhängiger Gene hin zur Erzeugung neuer Verknüpfungen im genregulierenden Netzwerk. Vor diesem Hintergrund kann man annehmen, dass wahrscheinlich durch Mutationen neu erzeugte Allele für den Evolutionsprozess weit weniger wichtig sind als die Veränderungen der Rekombination. Konsequenterweise zählt man heute die Rekombination auch zu den Evolutionsfaktoren.



Schön, dass die Natur sich nicht nach der Populationsgenetik richtet. Dies zeigt lediglich die Problematik jeglicher Modellierung auf: Es können nur Teilaspekte vollständig korrekt wiedergegeben werden.

1.2.4 Selektion

Bei der Selektion innerhalb einer Population handelt es sich um eine Veränderung der Allelenhäufigkeit durch unterschiedlich viele Nachkommen der einzelnen Allele. Die folgenden Ursachen können zu unterschiedlicher Tauglichkeit und Reproduktivität führen:

- unterschiedliche Überlebenschancen, z. B. in der Lebensfähigkeit oder dem Behauptungsvermögen gegen Rivalen oder natürliche Feinde – hier spricht man auch von einer Umweltselektion,
- unterschiedliche Fähigkeit, einen Geschlechtspartner zu finden – hier spricht man auch von der sexuellen Selektion,
- unterschiedliche Fruchtbarkeit bzw. Fortpflanzungsraten oder
- unterschiedliche Länge der Generationsdauer.

Die Selektion kann durch den Selektionswert bzw. *Fitnesswert* gemessen werden. Die relative Fitness eines Genotyps G ist über die Anzahl der überlebenden Nachkommen in einer Population definiert als

$$Fitness(G) = \frac{\# \text{Nachkommen von } G}{\# \text{Nachkommen von } G'}$$

wobei G' der Genotyp mit den meisten Nachkommen in der Population ist.

Implizit wird bei dem Fitnesswert angenommen, dass ein Genotyp, der besser an seine Umwelt angepasst ist, mehr Nachkommen erzeugt. Damit ist der Fitnesswert ein abgeleitetes Maß für die Tauglichkeit eines Individuums.

Die Selektion ist der einzige gerichtete Vorgang in der Evolution. Statt eines übergeordneten Ziels wird jedoch die Angepasstheit im Moment angestrebt. Die Selektion arbeitet nicht auf einzelnen Eigenschaften oder Genen eines Organismus, sondern statistisch auf dem dadurch bestimmten Phänotyp, d. h. dem beobachtbaren Äußeren des Organismus. Alle Gene erbringen zusammen eine gewisse Leistung, die durch die Selektion bewertet wird.

Beim reinen Auswahlprozess der Selektion würde sich langfristig lediglich die vorteilhafteste Form einer Art durchsetzen. Dies ist jedoch nicht der Fall, da meist in einer Population viele verschiedene Formen beobachtet werden können, z. B. braun- und weißhaarige Kaninchen. Diesen Effekt nennt man *Polymorphismus*. Eine mögliche Ursache ist ein geringfügiger Selektionsunterschied zwischen den verschiedenen Phänotypen oder sogar wechselseitige Selektionsvorteile bei ungleichen Umweltbedingungen. Eine zweite Erklärung sind Seiteneffekte von rezessiven Allelen. Ist beispielsweise a ein rezessives Allel und A ein dominantes, dann stehen Aa und AA für denselben Phänotyp. Da Aa keinen Nachteil hat, wird das rezessive Allel a in der Population präsent bleiben und damit auch immer wieder die Kombination aa mit dem damit verbundenen Phänotypen entstehen. Ein letzter Grund für Polymorphie ist in Selektionsvorteilen von Minderheitsphänotypen zu sehen, indem z. B. die natürlichen Feinde sich auf den hauptsächlich auftretenden Phänotyp einstellen. Insgesamt hat eine Population mit Polymorphie durch die größere Vielfalt (Diversität) den Nutzen einer größeren Anpassungsfähigkeit und Überlebenschance als eine genetisch einheitliche Population.

Insgesamt bilden die Gene eines Genpools ein harmonisches System, bei dem die Allele der verschiedenen Gene sorgfältig aufeinander abgestimmt sind. Daher können Mutationen zumeist keine großen Veränderungen bewirken, da diese immer disharmonische Seiteneffekte mit sich bringen. Dies ist beispielsweise auch die Ursache dafür, dass viele Grundbaupläne der Organismen nach ihrer Festlegung nicht mehr geändert werden können. Je größer die Vernetzung des Systems ist, umso stabiler ist der Grundbauplan und umso schwieriger ist ein neuer harmonischer Zustand zu erreichen – insbesondere lässt sich die Evolution dann auch nicht umkehren. Anpassung findet immer im Kontext der Situation des Moments statt und ist auch bei einer Veränderung der Situation nicht mehr rückgängig zu machen. Daher erreicht die natürliche Evolution kein Optimum, sondern schleppt immer Ballast aus früheren Anpassungen mit sich mit.

Die Delphine sind ein Beispiel für diese Unumkehrbarkeit: Im Wasser könnten ihnen eine Kiemenatmung hilfreich sein und sie verfügen auch über Ansätze von Kiemenspalten. Bei der Anpassung ihrer Vorfahren an das Leben an Land wurden die Kiemen rückgebildet. Sie können nun nicht wieder auf einfache Art und Weise durch die Evolution aktiviert werden, sondern die Kiemenatmung müsste vermutlich wieder neu »erfunden« werden.

1.2.5 Genfluss

Bei der Evolution durch Genfluss werden die Genhäufigkeiten in der Population direkt durch Zu- oder Abwanderung von Individuen einer anderen Population derselben Art verändert. Man kann in diesem Zusammenhang auch von verschiedenen Teilpopulationen einer Art sprechen. Solche Teilpopulationen können unterschiedlich stark voneinander isoliert sein, so dass es nur

durch Migration zum Genaustausch zwischen ihnen kommen kann. In stark getrennten Teilpopulationen können sich Varianten derselben Art bilden. Bei langer Isolation kann sich eine Art in verschiedene Arten aufspalten, falls etwa das Fortpflanzungsverhalten durch die Evolution verändert wird.

1.2.6 Gendrift

Evolution durch Gendrift ist eine Erscheinung, die insbesondere bei kleinen Populationsgrößen beobachtet wird. Dabei sterben Allele einzelner Gene aufgrund von Zufallseffekten aus. Gendrift bewirkt somit eine deutliche Reduktion der Vielfalt in einer Population. Gerade in sehr kleinen Populationen mit weniger als 100 Individuen ist Gendrift ein wesentlicher Evolutionsfaktor, wenn z. B. ein neu entstandener Lebensraum durch sehr wenige Individuen besiedelt wird. In sehr großen Populationen mit mehr als 10 000 Individuen ist Gendrift vernachlässigbar.

Gendrift kann sehr effektiv mit Selektion und Genfluss zusammen die Evolution beeinflussen. In einer kleinen Population kann die Evolution durch Gendrift und Mutationen, die entstehende Lücken füllt, andere Wege einschlagen als in einer großen Population. Dadurch werden leicht Neuerungen eingeführt, die vielleicht zunächst gar nicht so positiv zu bewerten sind. Kommen so entstandene Individuen durch Genfluss in eine andere Population, gehen sie dort wie alle anderen Individuen in den Selektionsdruck der Evolution ein. Unter den veränderten Bedingungen der Evolution können sie eventuell entscheidende Verbesserungen bewirken. So kann insgesamt eine stark beschleunigte Evolution erreicht werden.

1.3 Anpassung als Resultat der Evolution

Die aus der Evolution resultierende Anpassung wird anhand der Besetzung von ökologischen Nischen, der Evolution ökologischer Beziehungen und dem Baldwin-Effekt diskutiert.

Durch die in Abschnitt 1.2 vorgestellten Evolutionsfaktoren ist eine Population in bestimmten Grenzen in der Lage, sich an Veränderungen in der Umwelt anzupassen und den Lebensraum zu behaupten. Ein Beispiel sind die Resistenzphänomene bei vielen Bakterien. Durch Mutationen sind einzelne Bakterien gegen bestimmte Antibiotika resistent. Beim Einsatz eines Antibiotikums werden nun die unangepassten ausselektiert, während die wenigen bereits resistenten dafür sorgen, dass die gesamte Population innerhalb kürzester Zeit gegen das neue Antibiotikum resistent ist. Diese Fähigkeit zur Anpassung hat zu verschiedenen interessanten Phänomenen in der Natur geführt, wovon drei im Folgenden knapp vorgestellt werden.

1.3.1 Nischenbildung

Meist wird in der Natur ein Lebensraum von sehr vielen verschiedenen Organismen geteilt. Dabei nutzt jeder die vorhandenen Ressourcen auf eigene Art und Weise für Wachstum und Ernährung. Diese Aufteilung der Umwelt wird als Einnischung bezeichnet.

Die ökologische Nische einer Art wird durch zwei verschiedene Klassen von Faktoren definiert: durch die abiotischen Faktoren wie Feuchtigkeit, Licht etc. und durch die biotischen

Faktoren, die durch Konkurrenz oder Kooperation mit anderen Arten und Organismen im Lebensraum bestimmt werden. Während sich die abiotischen Faktoren meist messen lassen, sind die biotischen Faktoren kaum qualitativ und quantitativ zu fassen.

Die Selektionsmechanismen werden aktiv, wenn sich die Nischen von mehreren Populationen überschneiden. Durch Anpassung wird die Überschneidung verringert und die zwischenartliche Konkurrenz nimmt ab.

Die Einnischung liefert auch eine wesentliche Erklärung für die Bildung verschiedener Arten aus einer Spezies und damit für die Mannigfaltigkeit der Natur. Hierfür ist weniger die Konkurrenz zwischen den verschiedenen Arten sondern die innerartliche Konkurrenz verantwortlich. Diesem Selektionsdruck innerhalb der Population begegnen Mutationen, die einen explorativen oder innovativen Charakter haben und damit die Besetzung neuer ökologischer Nischen durch einzelne Individuen fördern. Falls z. B. durch Veränderung der Umgebungsbedingungen eine neue Nische entsteht, kann ein Teil der Population diese durch Anpassung besetzen. Dies kann langfristig zur Entstehung von zwei getrennten Arten führen.

Unterschiedliche Einnisungen können räumlich wie bei Feld- und Schneehasen oder Eichel- und Tannenhähern, zeitlich wie bei Greifvögeln und Eulen oder durch unterschiedliche Nahrung wie bei Wölfen und Füchsen begründet sein.

Einnischung ist die Erklärung für die Koexistenz vieler Arten im gleichen Lebensraum und auch für die Ausprägung unterschiedlicher Merkmale innerhalb einer Art.

1.3.2 Evolution ökologischer Beziehungen

Wie im vorherigen Abschnitt 1.3.1 bereits angesprochen, teilen sich meist mehrere Arten denselben Lebensraum oder leben in aneinandergrenzenden Lebensräumen. Es herrscht eine ökologische Beziehung zwischen den Populationen im selben Lebensraum, da sie dieselben Ressourcen nutzen. Konsequenterweise müssen sich dann auch die Evolutionsprozesse der unterschiedlichen Arten beeinflussen, da eine Art die Umwelt der anderen Art mitbestimmt: Eine Veränderung in einer Population hat auch einen Effekt auf die anderen Population. Diese gegenseitige Beeinflussung wird auch *Koevolution* genannt. Hier können im Wesentlichen drei große Gruppen von ökologischen Zusammenhängen unterschieden werden: erstens die Konkurrenz zwischen zwei Arten, bei der das Wachstum der einen Art durch die andere gestört wird, zweitens die Ausnutzung der einen Art durch die andere – hierzu zählen Wirt-Parasit- und Räuber-Beute-Verhältnisse – und schließlich Symbiose, bei der die Anwesenheit einer Art das Wachstum der anderen stimuliert. Gerade solchen koevolutionären Vorgängen wird heute ein sehr großer Anteil an der Entwicklung komplexer Lebewesen eingeräumt.

1.3.3 Baldwin-Effekt

Abschließend soll noch kurz auf den Einfluss des Lernens auf die Evolution eingegangen werden. In der bisherigen Darstellung basiert die Evolution vollständig auf Veränderungen, die am Genotyp vorgenommen werden – sowohl durch Mutation als auch durch Rekombination bei der sexuellen Fortpflanzung. Dabei bleibt ein in der Biologie lange kontrovers diskutierter Aspekt unberücksichtigt: nämlich die individuelle Weiterentwicklung durch Lernen und ihr Einfluss auf die Evolution. Lernvorgänge finden immer auf der phänotypischen Ebene statt. In der inzwischen widerlegten Theorie von Lamarck wurde davon ausgegangen, dass solche individuellen Anpassungen

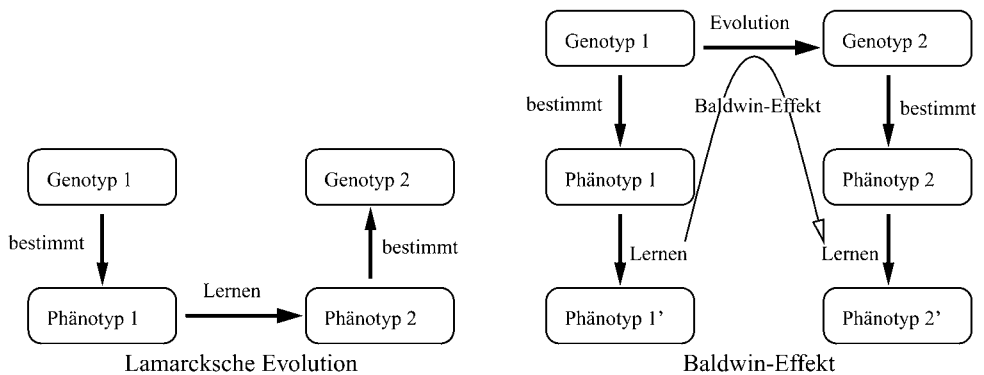


Bild 1.7 Unterschied zwischen der Lamarckschen Evolution, bei der durch Lernen der Genotyp verändert wird, und dem Baldwin-Effekt, bei dem sich spezifische Lernfähigkeiten durch Selektionsvorteile vererben.

sungen die treibende Kraft für die Evolution sind, indem die Veränderungen wieder auf den Genotyp zurückgeschrieben werden (siehe Bild 1.7 links). Eine solche direkte Rückkopplung existiert jedoch bei der biologischen Evolution nicht.

Stattdessen hat die individuelle Entwicklung einen indirekten Einfluss auf die Evolution und die dabei entstehenden neuen Genotypen. Die wesentliche Grundlage des Baldwin-Effekts (siehe Bild 1.7 rechts) ist eine gemeinsame Umgebung, in der sowohl die Evolution als auch das Lernen stattfindet. So beeinflussen dann auch Phänotypen, die sich durch Lernen verändert haben, die gemeinsame Umgebung und damit auch das Fortschreiten der Evolution. Hierdurch können Selektionsvorteile bzw. -nachteile für einzelne Genotypen in der Population entstehen. Ebenso können sich evtl. Genotypen, die eine bessere Grundlage für das Erlernen bestimmter Eigenschaften bieten, leichter in der Population durchsetzen als andere Individuen. Lernen ist ein integraler Teil der Umwelt und damit auch ein wesentlicher Bestandteil der Anpassung einer Art an die Umwelt. Gemäß der Theorie des Baldwin-Effekts kann so erlerntes Verhalten über lange Zeiträume zu instinktivem Verhalten werden, das dann quasi direkt vererbt wird.

1.4 Übungsaufgaben

Aufgabe 1.1: Mutationswahrscheinlichkeit

Betrachten Sie Chromosomen der Länge 100 und der Länge 1 000 sowie Mutationen mit der Mutationsrate 10^{-2} und 10^{-4} . Berechnen Sie, wie viele Veränderungen statistisch bei einer Mutation auftreten. Was bedeuten diese Ergebnisse für den Vorgang der Evolution?

Aufgabe 1.2: Wirkung der Rekombination

Betrachten Sie ein Genom bestehend aus 4 Genen, die jeweils die Werte a , b und c annehmen können. In einer Population sind die folgenden Genotypen enthalten: abc , $baab$, $cabb$, $babc$, $cacc$ und $bacc$. Überprüfen Sie, inwieweit durch eine Rekombination (bei der jedes der Gene aus einem Elternanteil stammen kann) alle möglichen Genome erreicht werden können.

Aufgabe 1.3: Fitnessbegriff

Betrachten Sie eine Population bestehend aus den Individuen *A*, *B* und *C*. Berechnen Sie die relative Fitness für die Individuen, wobei sich *A* dreimal, *B* fünfmal und *C* zweimal erfolgreich fortpflanzt.

Aufgabe 1.4: Simulation einer Evolution

Schreiben Sie ein Programm, welches ein Individuum bestehend aus einem Chromosom mit 10 Bits simuliert. Kreuzen Sie zwei zufällig ausgewählte Individuen, indem jedes Bit zufällig von einem Elternteil ausgewählt wird. Mutieren Sie jedes Bit mit der Mutationsrate 10^{-2} und ersetzen Sie schließlich in der Population das schlechteste Individuum durch das neu entstandene – dabei ist ein Individuum umso besser je mehr Einsen enthalten sind. Simulieren Sie mehrere Evolutionsläufe mit verschiedenen Populationsgrößen für wenigstens 200 Generationen. Welche Beobachtungen machen Sie?

Aufgabe 1.5: Koevolutionäres Verhalten

Schreiben Sie ein Programm, welches eine Parasit-Wirt-Beziehung simuliert. Dabei werden lediglich die Populationsgrößen der Parasit- und Wirtpopulation betrachtet. Die Parasitpopulation vergrößert sich entsprechend der Größe der Wirtspopulation, und die Wirtspopulation vergrößert sich reziprok zur Parasitenpopulation. Simulieren Sie dieses Verhalten für verschiedene Anfangsgrößen. Was lässt sich beobachten?

1.5 Historische Anmerkungen

Im 18. Jahrhundert herrschte die Vorstellung der Artkonstanz, d. h. alle Organismen sind von Gott geschaffen und bleiben stets gleich. Fossile Funde wurden nicht als Überreste von Lebewesen sondern als Naturgebilde erachtet. In der damaligen Zeit wurde der Artbegriff ebenso wie das Dogma der Artkonstanz durch von Linné (1740) geprägt. Als erster zweifelte Lamarck (1809) die Artkonstanz an und proklamierte in seiner »Philosophie Zoologique« die Abstammung der Arten voneinander sowie den Wandel der Arten in verschiedenen kleinen Schritten. Er ist der Begründer der Deszendenztheorie. Neben diesem ersten Baustein in der Evolutionstheorie wurde auch die individuelle Erfahrung einzelner Individuen für diesen Wandel verantwortlich gemacht, was heute als widerlegt gilt. Ein weiteres Indiz für einen kontinuierlichen Wandel lieferte die Entdeckung gleicher Grundbaupläne für verschiedene Tiergruppen durch St. Hilaire (1822), welche die Theorie der gemeinsamen Abstammung der Arten stützt. Diese ersten Theorien bezüglich eines kontinuierlichen Wandels der Arten wurden von dem Begründer der Paläontologie Cuvier (1812, 1825) stark angezweifelt: Er entwickelte eine Katastrophentheorie, die das Vorhandensein von Fossilien ausgestorbener Tiere durch Naturkatastrophen erklärt. Diese Theorie passte wesentlich besser in das damalige Weltbild und wurde daher favorisiert. Aufbauend auf die Arbeiten von Lamarck und anderen veröffentlichte Darwin (1859) schließlich sein Werk »On the Origin of Species«, welches den kontinuierlichen Wandel der Arten und die Deszendenztheorie untermauerte und das Prinzip der natürlichen Selektion (Selektionstheorie) eingeführt hat. Auch diese Theorie wurde Ende des 19. Jahrhunderts eher abgelehnt – allerdings konnte die Idee einer kontinuierlichen Evolution zur damaligen Zeit schon nicht mehr verneint werden, auch wenn die

allumfassende wissenschaftliche Erklärung für die Evolution noch fehlte. Erst mit der aufkommenden Genetik erlebte der Darwinismus seinen Durchbruch: Die resultierende Kombination aus Genetik und Darwinismus wird als Neo-Darwinismus bezeichnet. Allerdings ist auch die Darwinistische Evolution bis in die heutige Zeit nicht unumstritten.

Die Beobachtungen von Mendel (1866) bei der Kreuzung von Gartenerbsen begründeten die Genetik, wurden allerdings 30 Jahre lang nicht beachtet bzw. gerieten in Vergessenheit. Nahezu zeitgleich mit ihrer Wiederentdeckung begründete de Vries (1901/03) die Mutationstheorie, die besagt, dass die Evolution auf zufälligen, spontanen und erblichen Veränderungen beruht. Erst später entdeckten Watson & Crick (1953) die so genannte Doppelhelix, die DNA, sowie den genetischen Code (Crick et al., 1961; Nirenberg & Leder, 1964). Damit wurde die exakte Erklärung für die Vorgänge in der Evolution auf der genetischen Ebene geliefert. Die Evolution des genetischen Codes ist ausführlich in dem Buch von Vaas (1994) beschrieben. Mehr Informationen zur Molekulargenetik sind in dem Buch von Lewin (1998) enthalten.

Der Biophysiker Eigen hat durch seine Arbeit an der Theorie der Selbstorganisation der Materie, den Hyperzyklen, die exakte physikalisch-chemische Grundlage für die Evolutionstheorie geliefert (Eigen, 1971, 1980; Eigen & Schuster, 1982).

So wie die Evolutionsfaktoren hier präsentiert werden, lassen sie sich konkret aus dem so genannten Hardy-Weinberg-Gesetz für diploide Populationen ableiten. Auf die genaue Herleitung wurde im Rahmen dieser knappen Abhandlung verzichtet. Dieses gesetzmäßige Gleichgewicht wurde unabhängig voneinander von dem Mathematiker Hardy (1908) und dem Arzt Weinberg (1908) hergeleitet.

Der Begriff der »Koevolution« stammt aus der Arbeit von Ehrlich & Raven (1964) zur Interaktion zwischen Schmetterlingen und Pflanzen. Die Endosymbiontentheorie geht auf erste Hypothesen Ende des 19. Jahrhunderts zurück. Schwartz & Dayhoff (1978) haben durch einen Sequenzstammbaum der Lebenswelt die Hypothesen wissenschaftlich verifiziert (vergleiche auch die Arbeit von Margulis, 1971). In der Folgezeit wurde die Endosymbiontentheorie verschiedentlich bestätigt und gilt seit Ende der 1980er Jahre auch als allgemein akzeptiert.

Der Baldwin-Effekt wurde unabhängig voneinander von Baldwin (1896), Morgan (1896) und Osborn (1896) festgestellt und in der Folgezeit bis heute stark diskutiert und kritisiert. Interessanterweise kann er gerade bei simulierten Evolutionsvorgängen im Computer beobachtet werden (vgl. die Arbeit von Hinton & Nowlan, 1987).

Wesentlich detailliertere Erläuterungen zur biologischen Evolution und den geschichtlichen Hintergründen können biologischen Lehrbüchern und der Fachliteratur (wie z. B. Grant, 1991; Kull, 1977; Smith, 1989; Wieser, 1994; Futuyma, 1998; Storch et al., 2001; Kutschera, 2001) entnommen werden.

2 Von der Evolution zur Optimierung

Die Prinzipien der biologischen Evolution werden auf die Optimierung übertragen. Am Beispiel wird ein erster evolutionärer Algorithmus zur Optimierung konstruiert. Gemeinsamkeiten mit und Gegensätze zur Natur werden herausgestellt.

Lernziele in diesem Kapitel

- ⇒ Optimierungsprobleme können formal definiert werden.
- ⇒ Das allgemeine Ablaufschema der einfachen evolutionären Algorithmen wird verstanden und als generisches Muster aufgefasst.
- ⇒ Die Unterscheidung zwischen Genotyp und Phänotyp wird verinnerlicht und kann effektiv im konkreten Beispiel umgesetzt werden.
- ⇒ Die Anpassung eines evolutionären Algorithmus an ein Optimierungsproblem kann zumindest am Beispiel nachvollzogen werden.
- ⇒ Die Ähnlichkeiten aber auch die Abgrenzung der evolutionären Algorithmen zum natürlichen Vorbild werden verstanden.
- ⇒ Evolutionäre Algorithmen werden als eine Optimierungstechnik von vielen verstanden und auch entsprechend differenziert eingesetzt.

Gliederung

2.1	Optimierungsprobleme	20
2.2	Der simulierte evolutionäre Zyklus	24
2.3	Ein beispielhafter evolutionärer Algorithmus	26
2.4	Formale Einführung evolutionärer Algorithmen	34
2.5	Vergleich mit der natürlichen Evolution	39
2.6	Vergleich mit anderen Optimierungsverfahren	41
2.7	Übungsaufgaben	43
2.8	Historische Anmerkungen	44

Biologen studieren die Evolution als Mechanismus, der in der Natur spezielle Lösungen für spezielle Probleme erzeugt. Sie produziert etwa Antworten auf Fragen hinsichtlich der Aufnahme von Energie aus der Umwelt, der Produktion von genügend Nachkommen, um die Art zu erhalten, der Partnerfindung bei sexueller Fortpflanzung, des optimalen Energieaufwands zur Erzeugung von vielen oder wenigen Nachkommen, der optimale Tarnung etc. Diese Lösungen sind unter

anderem das Resultat von Mutation, Rekombination und natürlicher Selektion, die im vorigen Kapitel ausführlich vorgestellt und diskutiert wurden.

Auf der anderen Seite dienen Computer seit ihrer Erfindung als Problemlöser für verschiedenste Aufgaben. Als ein Modell für Rechenmaschinen hat Turing in den 1930er Jahren die Turing-Maschine eingeführt und die Behauptung aufgestellt, dass sich jedes algorithmisch lösbare Problem auf diesem Maschinenmodell lösen lässt. Gleichzeitig hat er bewiesen, dass Probleme existieren, die in allgemeiner Form algorithmisch nicht gelöst werden können. Ein Beispiel ist das so genannte Halteproblem, bei dem für ein beliebiges Programm zu entscheiden ist, ob es für eine gegebene Eingabe anhält oder nicht. Für algorithmisch lösbare Probleme gibt es jedoch kein allgemeines Rezept, wie der Algorithmus für ein spezielles Problem auszusehen hat. Dies bleibt der Kreativität des Informatikers oder Programmierers überlassen. Darüber hinaus kann für sehr viele Probleme nicht gewährleistet werden, dass es einen Algorithmus mit effizienter Laufzeit gibt. (In diese Kategorie fallen auch die sog. NP-harten Probleme.)

Evolutionäre Algorithmen kombinieren nun den Computer als universelle Rechenmaschine mit dem allgemeinen Problemlösungspotential der natürlichen Evolution. So wird im Computer ein Evolutionsprozess künstlich simuliert, um für ein nahezu beliebig wählbares Optimierungsproblem möglichst gute Näherungswerte an eine exakte Lösung zu erzeugen. Dabei wird ein beliebiges abstraktes Objekt, das eine mögliche Lösung für ein Problem darstellt, wie ein Organismus behandelt. Dieses wird durch Anwendung von so genannten evolutionären Operatoren variiert, reproduziert und bewertet. Diese Operatoren nutzen in der Regel Zufallszahlen für ihre Veränderungen an den Individuen. Folglich zählen evolutionäre Algorithmen zu den stochastischen Optimierungsverfahren, die häufig keine Garantie auf das Auffinden der exakten Lösung (in einem vorgegebenen Zeitrahmen) geben können.

Insbesondere bei Problemen, die nicht in akzeptabler Zeit exakt lösbar sind, gewinnen Algorithmen, die auf solchen biologischen Vorbildern beruhen, immer mehr an Bedeutung.

2.1 Optimierungsprobleme

Optimierungsprobleme werden allgemein definiert und am Beispiel des Handlungsreisendenproblems erläutert.

Optimierungsprobleme treten in allen Bereichen von Industrie, Forschung und Wirtschaft auf. Den Anwendungsgebieten sind dabei keine Grenzen gesetzt. Beispiele reichen von der reinen Kalibrierung von Systemen, über die bessere Ausnutzung vorhandener Ressourcen bis hin zu Prognosen oder der Verbesserung von Konstruktionen. Jedes dieser Probleme bringt andere Voraussetzungen für die Bewertung von Lösungskandidaten sowie unterschiedliche Anforderung an deren Optimalität mit. Daher werden wir Optimierungsprobleme zunächst so einfach wie möglich definieren. Im Kapitel 5 werden dann verschiedene Spezialfälle diskutieren.

Für eine formale Definition werden die folgenden Forderungen an ein Problem gestellt: Die Menge aller möglichen Lösungskandidaten hat klar definiert zu sein und für jeden Lösungskandidaten muss auf irgendeine Art und Weise seine Güte oder Qualität als mögliche Lösung eindeutig berechenbar sein. Damit sind die verschiedenen Lösungskandidaten vergleichbar und die Menge der angestrebten *globalen Optima* resultiert.

Definition 2.1 (Optimierungsproblem):

Ein *Optimierungsproblem* (Ω, f, \succ) ist gegeben durch einen Suchraum Ω , eine *Bewertungsfunktion* $f: \Omega \rightarrow \mathbb{R}$, die jedem Lösungskandidaten einen Gütwert zuweist, sowie eine Vergleichsrelation $\succ \in \{<, >\}$.

Dann ist die *Menge der globalen Optima* $\mathcal{X} \subseteq \Omega$ definiert als

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

Ein Beispiel dafür ist das Handlungsreisendenproblem (TSP, engl. *traveling salesman problem*), bei dem eine kostenminimale Rundreise durch eine gegebene Menge von Städten gesucht wird, wobei jede Stadt nur einmal besucht werden darf.

Definition 2.2 (Handlungsreisendenproblem):

Die Grundlage für die Definition des Handlungsreisendenproblems ist ein Graph $G = (V, E, \gamma)$ zur Berechnung der Kosten. Die Knotenmenge $V = \{v_1, \dots, v_n\}$ repräsentiert n verschiedene Städte, die paarweise durch Straßen in der Kantenmenge $E \subseteq V \times V$ verbunden sind. Jeder dieser Straßen ist eine Fahrzeit $\gamma: E \rightarrow \mathbb{R}$ zugeordnet. Das *Handlungsreisendenproblem* ist dann definiert als Tupel $(\mathcal{S}_n, f_{\text{TSP}}, <)$, wobei der Raum aller Permutationen \mathcal{S}_n die unterschiedlichen Besuchsreihenfolgen repräsentiert. Die zu minimierende Bewertungsfunktion f_{TSP} ist definiert für $(\pi_1, \dots, \pi_n) \in \mathcal{S}_n$ als

$$f_{\text{TSP}}((\pi_1, \dots, \pi_n)) = \gamma((v_{\pi_n}, v_{\pi_1})) + \sum_{j=2}^n \gamma((v_{\pi_{j-1}}, v_{\pi_j})).$$

Ein Handlungsreisendenproblem heißt ferner *symmetrisch*, wenn für alle $(v_i, v_j) \in E$ sowohl $(v_j, v_i) \in E$ als auch $\gamma((v_i, v_j)) = \gamma((v_j, v_i))$ erfüllt sind.

Beispiel 2.1:

Bild 2.1 zeigt ein kleines Handlungsreisendenproblem mit sechs Städten. Der dazugehörige Suchraum mit allen möglichen Rundreisen ist in Bild 2.2 dargestellt. Jede der

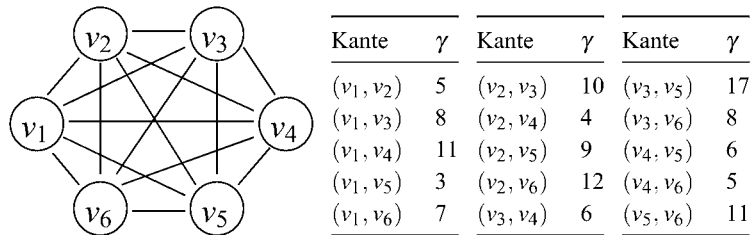


Bild 2.1 Schematische Darstellung eines beispielhaften Handlungsreisendenproblems, bei dem es zwischen allen Paaren von Städten eine Straße gibt. Die Tabelle gibt die Kosten bzw. Fahrzeiten der einzelnen Straßen wieder. In der Skizze sind jeweils zwei gerichtete Kanten als eine ungegerichtete Kante dargestellt und in der Tabelle der Kosten ist ebenfalls nur eine der Kanten aufgeführt.

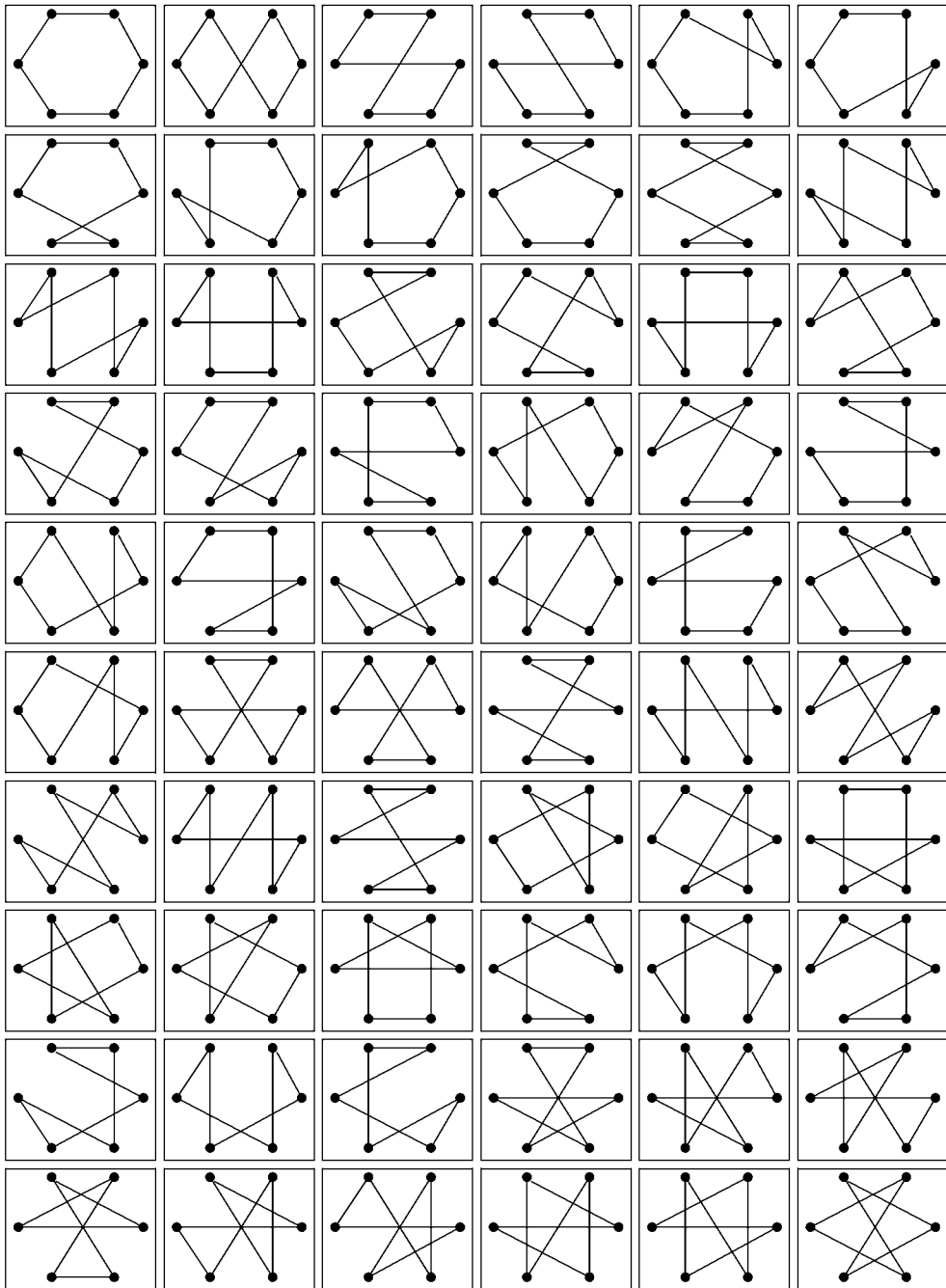


Bild 2.2 Problemraum des Handlungsreisendenproblems.

dargestellten Rundreisen steht dabei für zwölf verschiedene Rundreisen, die an jeder der 6 Städte mit zwei unterschiedlichen Fahrtrichtungen beginnen kann. Wenn man die Rundtouren weglässt, die sich nur durch die Fahrtrichtung oder die Startstadt unterscheiden, gibt es im vorliegenden Beispiel genau 60 verschiedene Lösungen. Bei 101 Städten sind es bereits $4,663 \cdot 10^{157}$, allgemein $\frac{1}{2} \cdot (n-1)!$ für n Städte.

Das Handlungsreisendenproblem zeichnet sich wie viele andere Probleme auch durch eine strikt vorgegebene Struktur der Lösungskandidaten aus: Es handelt sich immer um eine Permutation über die Indizes der Städte. Dies ist allerdings beispielsweise nicht der Fall, wenn eine Brückenkonstruktion gewichtsminimal so optimiert werden soll, dass sie dennoch eine vorgegebene maximale Last tragen kann. Hier können verschiedene Lösungskandidaten eine unterschiedliche Struktur aufweisen, die etwa angibt, wie aus Verstrebungen das Tragwerk zusammengesetzt wird. Auch solche Probleme lassen sich mit Definition 2.1 beschreiben, indem der Suchraum Ω entsprechend definiert wird.



Vorsicht wiederum ist bei vielen »Optimierungsproblemen« aus der Wirtschaft geboten: Ohne die Möglichkeit oder die Bereitschaft, das Problem mathematisch zu modellieren, sind einmalige Managemententscheidungen oder Verbesserungen im Workflow nicht optimierbar. Eine klare Definition des Bewertungskriteriums ist die Voraussetzung für alle in diesem Buch vorgestellten Verfahren.

Das Optimierungsproblem muss nicht nur präzise definiert werden – eine gute Bewertungsfunktion zeichnet sich zusätzlich durch die folgenden Eigenschaften aus.

- Eine graduelle Bewertung ist besser als eine absolute. So könnte etwa in einem Handlungsreisendenproblem ausschließlich eine Rundtour mit maximal vorgegebenen Kosten gesucht sein. Dies ließe sich leicht als Erfüllbarkeitsproblem formulieren, indem je nach Länge der Rundtour auf die Werte »1« (Erwartungen werden erfüllt) und »0« (Tour ist zu lang) abgebildet wird. Aus Anwendersicht spiegelt eine solche Definition zwar die Anforderungen genau wieder – eine Optimierung wird jedoch zur Suche nach der Nadel im Heuhaufen, da wir keinen Anhaltspunkt dafür haben, welche von zwei zu langen Touren eventuell näher zu einer optimal Tour ist. Folglich sollten Erfüllbarkeitsprobleme wenn möglich als Optimierungsprobleme formuliert werden.
- Die Anforderungen an eine Lösung des Problems spiegeln sich möglichst genau in der Bewertungsfunktion wider. Ist dies nicht der Fall, kann es einerseits passieren, dass bestimmte Aspekte gar nicht berücksichtigt werden und damit jede vom Optimierungsverfahren präsentierte Lösung beliebig weit von den Erwartungen entfernt ist. Andererseits können Lösungskandidaten aus einem breiten Qualitätsspektrum (aus Sicht des Anwenders) auf ähnliche Gütwerte abgebildet werden, sodass nur gelegentlich eine sinnvolle Lösung gefunden wird.

Die Bewertungsfunktion ist die wesentliche Grundlage eines Problems, aus der ein Optimierungsalgorithmus die Richtung der Optimierung ableitet. Daher muss in vielen Anwendungen diesem Aspekt ausreichend viel Aufmerksamkeit gewidmet werden. Und in einigen Fällen ist tatsächlich die Hauptschwierigkeit, Kriterien zu finden, mit denen die Güte eines Lösungskandidaten erfasst werden kann.

2.2 Der simulierte evolutionäre Zyklus

Der evolutionäre Zyklus wird auf das Problemlösen übertragen. Ebenso werden die verschiedenen Grundbegriffe der Evolution in den neuen Kontext gestellt.

Nach der Einführung von Optimierungsproblemen sollen nun die Prinzipien der Evolution auf deren Lösung angewandt werden. Hierfür sind zunächst die Ziele des Evolutionsprozesses und der Optimierung zu diskutieren.

In der Natur ist die Erhaltung der eigenen Art das höchste Ziel der Evolution. Dabei stellt die Umwelt die Organismen vor vielfältige Herausforderungen. Es können viele unterschiedliche Wege durch die Evolution eingeschlagen werden, wodurch verschiedene Detaillösungen aus der jeweiligen Anpassung resultieren. Die natürliche Evolution hat kein übergeordnetes, klar überprüfbares Ziel. Daher wird der Nutzen eines Allels auch nicht direkt gemessen, sondern indirekt im Vergleich mit anderen Allelen durch die Anzahl der Nachkommen als Fitness angenähert.

Im Gegensatz dazu ist bei klassischen Optimierungsproblemen meist ein klares Bewertungskriterium für die Qualität eines Lösungskandidaten vorhanden, das insbesondere keinen Zufallseinflüssen unterworfen ist. Die Qualität eines Lösungskandidaten kann durch eine so genannte Ziel- oder Bewertungsfunktion berechnet werden und wird im Weiteren als »Wert« oder »Güte« bezeichnet. Wir ersetzen also unsere schwer fassbare Umwelt durch eine klar definierte Bewertungsfunktion. Daneben finden sich in der Literatur auch Begriffe wie Objektfunktion und Fitnessfunktion. Ebenso wird der Wert eines Lösungskandidaten auch als Kosten oder Fitness bezeichnet – letzteres hat in diesem Buch allerdings eine andere Bedeutung.

Um die natürliche Evolution auf die Lösung von Optimierungsproblemen zu übertragen, konzentrieren wir uns zunächst auf die Evolutionsfaktoren Variation (Mutation und Rekombination) und Selektion. Dieses Wechselspiel war von Darwin in seiner Evolutionslehre als primär treibende Kraft identifiziert worden. Fasst man die Evolutionsfaktoren als Operationen auf einer Population auf, bringt sie in einen sequentiellen Ablauf und fügt einen definierten Start- und Endpunkt hinzu, resultiert der in Bild 2.3 dargestellte evolutionäre Zyklus.

Die Grundidee ist hierbei, dass zunächst eine Menge mit Lösungskandidaten als Ausgangspunkt erzeugt und anschließend einer simulierten Evolution unterzogen wird. D. h. die Lösungskandidaten pflanzen sich fort und unterliegen dabei einem gewissen Selektionsdruck. In Anlehnung an die biologische Terminologie spricht man bei einem Lösungskandidaten vom *Individuum* und bei einer Menge von Individuen von der *Population*. Im Weiteren werden Individuen meist mit A, B, \dots bezeichnet und Populationen mit $P = \langle A^{(i)} \rangle_{1 \leq i \leq s}$. Obwohl die Individuen einer Population grundsätzlich nicht sortiert sind, werden sie als Tupel repräsentiert. Dadurch lassen sich die Algorithmen einfacher formulieren. Zudem können einzelne Individuen in der Population mehrfach vorkommen, sodass bei einer Darstellung als Menge die Notation von Multimengen mit der Angabe der Häufigkeit für jedes Individuum zu benutzt wären.

Die Initialisierung definiert den Startpunkt für die simulierte Evolution, indem eine Population mit ersten Lösungskandidaten angelegt wird. Meist werden diese zufällig gewählt, allerdings können auch durch das Optimierungsproblem Startkandidaten vorgegeben oder Ergebnisse anderer Optimierungsverfahren genutzt werden.

Die Paarungs- oder Elternselektion zieht die Ergebnisse der Bewertung der einzelnen Individuen heran, um für jedes Individuum festzulegen, wie viele Kindindividuen erzeugt werden sollen. Die Generierung der neuen Individuen geschieht im Idealfall durch eine Rekombination

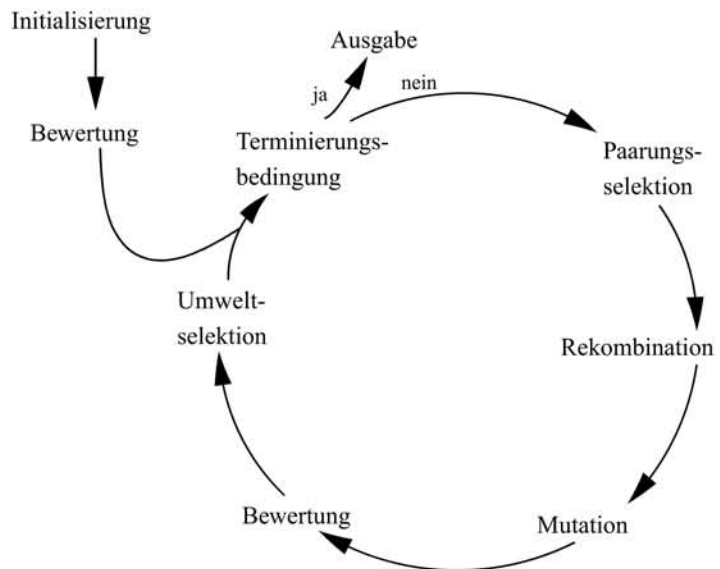


Bild 2.3 Schematische Darstellung des Zyklus bei evolutionären Algorithmen

der Merkmale mehrerer Elternindividuen und eine anschließende Mutation der Kinder. Analog zur Biologie dient die Rekombination der Durchmischung in der Population und die Mutation nimmt in der Regel nur eine sehr kleine Veränderung am Individuum vor, um die Vererbung der elterlichen Eigenschaft auf das Kind nicht zu stark zu stören.

Nach einer Bewertung der neuen Individuen werden die Kinder durch die Umweltselektion in die Population der Eltern integriert. Da die Populationsgröße meist begrenzt ist, werden hierbei entweder einzelne Individuen aus der Elternpopulation oder die gesamte Elternpopulation durch die neuen Individuen ersetzt.

Im Gegensatz zur natürlichen Evolution wird am Ende des evolutionären Zyklus überprüft, ob das Ziel bereits erreicht wurde. Als Terminierungsbedingung kann ein Schwellwert für den Wert des besten Individuums gewählt werden. Um sehr lange Berechnungen zu vermeiden, wird auch oft eine maximale Anzahl an Iterationen vorgegeben.

Um einen solchen Algorithmus anwenden zu können, wird lediglich eine im Rechner speicherbare Darstellung des Suchraums und eine Funktion zur Bewertung von Lösungskandidaten benötigt. Beide Aspekte wurden im Rahmen der Definition der Optimierungsfunktion gefordert. Die Tatsache, dass keine weiteren Voraussetzungen für die Anwendbarkeit des Algorithmus erfüllt sein müssen, ist eine der attraktivsten Eigenschaften von evolutionären Algorithmen.



Bisher wurden die evolutionären Algorithmen streng aus der Biologie heraus entwickelt – wie dies auch historisch geschehen ist. Interessanterweise gelangen wir jedoch auch intuitiv in einem Black-Box-Szenario zu einem nahezu identischen Algorithmus. So lasse ich meine Studierenden in der Vorlesung an der Tafel ein zweidimensionales Problem durch Platzieren von Stichproben lösen, woraus dieselben Grundoperationen abgeleitet werden. Ein Beispiel ist in Bild 2.4 gezeigt. Was dennoch vom natürlichen Vorbild bleibt, ist der einzigartige Reichtum der Natur als Inspirationsquelle für neue Techniken.

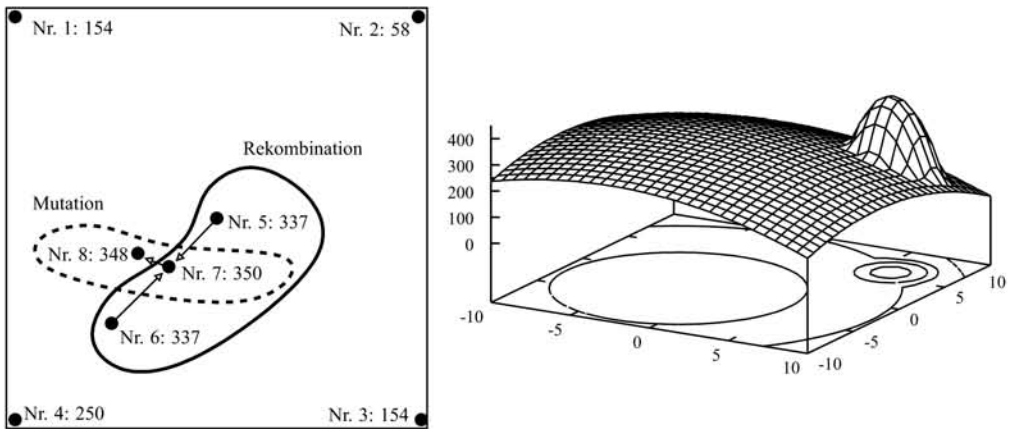


Bild 2.4 Ein Beispiel dafür, wie in einem Black-Box-Szenario das Maximum der rechten Funktion gesucht wird. Durch Stichproben muss der Problemraum erkundet werden. Ohne Strukturinformation werden zunächst die Eckpunkte und die Mitte betrachtet (Initialisierung). In Schritt 6 und 7 wird jeweils eine Stichprobe zwischen den bestbewerteten Punkten betrachtet (Rekombination). Und um den besten Punkt wird durch leichte Variation (Mutation) geprüft, ob Verbesserungen möglich sind. Das lokale Optimum wird entdeckt, während das globale nicht gefunden wird.

2.3 Ein beispielhafter evolutionärer Algorithmus

Dieser Abschnitt entwickelt einen einfachen evolutionären Algorithmus am Beispiel des Handlungsreisendenproblems.

Für das Handlungsreisendenproblem aus Beispiel 2.1 in Abschnitt 2.1 wird im Folgenden ein evolutionärer Algorithmus konstruiert, indem Schritt für Schritt die notwendigen Bestandteile zusammengestellt werden. Das Ziel ist es, ein Handlungsreisendenproblem mit 101 Städten schnell und mit ausreichender Qualität zu lösen. Bild 2.5 zeigt die Koordinaten eines Beispielsproblems. Wie wir bereits in Abschnitt 2.2 erläutert haben, müssten wir für eine vollständige Suche $4,6631 \cdot 10^{157}$ Rundreisen untersuchen. In Anbetracht physikalischer Schätzungen, dass das Universum etwa 10^{78} Atome enthält bzw. seit dem Urknall etwa 10^{19} Sekunden verstrichen sind, liegt diese Zahl jenseits der menschlichen Vorstellungskraft. Jeglicher Versuch, durch systematisches Aufzählen aller Rundreisen eine Lösung zu berechnen, ist unabhängig von der Schnelligkeit und der Anzahl an Prozessoren zum Scheitern verurteilt.



Es gibt sehr viele Möglichkeiten, einen evolutionären Algorithmus für das Handlungsreisendenproblem zu formulieren. Der hier beschriebene Ansatz ist nur ein einfaches einführendes Beispiel und weit vom derzeit besten bekannten Algorithmus entfernt.

Am Anfang ist zu entscheiden, wie der konkrete Raum der Individuen aussehen soll, auf dem der Algorithmus arbeitet. Da das Problem mit seiner Gütefunktion bereits auf Permutationen definiert wurde, liegt es nahe, diese direkt als Darstellung für die Individuen zu wählen: Also ist der Raum aller Lösungskandidaten $\Omega = \mathcal{S}_n$. Auf diesem Raum können nun geeignete Operatoren

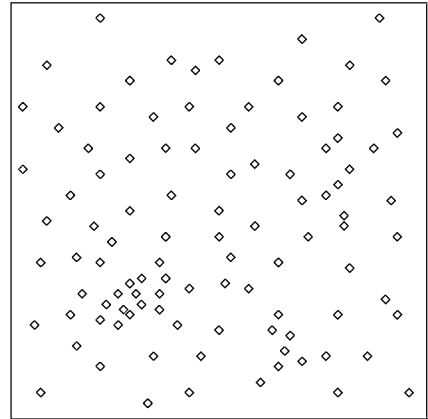


Bild 2.5

Das Bild zeigt die Positionen der Städte für eine Beispielinstanz des Handlungsreisendenproblems mit 101 Städten.

Algorithmus 2.1

VERTAUSCHENDE-MUTATION(Permutation $A = (A_1, \dots, A_n)$)

- 1 $B \leftarrow A$
 - 2 $u_1 \leftarrow$ wähle Zufallszahl gemäß $U(\{1, \dots, n\})$
 - 3 $u_2 \leftarrow$ wähle Zufallszahl gemäß $U(\{1, \dots, n\})$
 - 4 $B_{u_1} \leftarrow A_{u_2}$
 - 5 $B_{u_2} \leftarrow A_{u_1}$
 - 6 **return** B
-

zur Variation der Lösungskandidaten definiert werden. Dabei muss jeder Operator aus Permutationen wieder gültige Permutationen erzeugen (d. h. keine Zahl darf mehrfach in der Permutation vorkommen).

Zunächst wird ein Mutationsoperator auf dem Raum der Permutationen gewählt. Eine Möglichkeit für eine geringfügige Veränderung ist die VERTAUSCHENDE-MUTATION (Algorithmus 2.1), die zwei Zahlen in der Permutation miteinander vertauscht. Da sich lediglich die Position der Zahlen ändert, erzeugt der Operator für alle Permutationen und Zufallszahlen wieder eine gültige Permutation und stellt einen gültigen Mutationsoperator dar. So wird z. B. aus dem Individuum $(1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8)$ durch Anwendung des Operators mit den Zufallszahlen $u_1 = 2$ und $u_2 = 6$ das Individuum $(1, \underline{6}, 3, 4, 5, \underline{2}, 7, 8)$. Wie in Bild 2.6 links deutlich wird, werden bei der Anwendung des Operators aus der bestehenden Rundtour vier Kanten gestrichen und vier neue Kanten eingefügt. Das bedeutet, dass bei der Bewertung des neuen Individuums vier Kantengewichte abgezogen und vier Kantengewichte hinzuaddiert werden (verglichen mit der Bewertung des Ausgangsindividuums).

Ausgehend von der natürlichen Evolution hatten wir im letzten Abschnitt die Mutation als eine kleine Veränderung charakterisiert. Daher kann man sich an dieser Stelle fragen, ob die Mutation durch Tausch zweier Zahlen die kleinstmögliche Veränderung hinsichtlich des Handlungsreisendenproblems ist. Durch Ausprobieren an einem kleinen Beispiel findet man bald die INVERTIERENDE-MUTATION (Algorithmus 2.2), die ein Teilstück der Permutation invertiert (umkehrt). Auch hierbei werden mit der selben Begründung wie oben nur gültige Individuen erzeugt. Bei diesem Operator wird mit den Zufallszahlen $u_1 = 2$ und $u_2 = 6$ aus dem Individuum

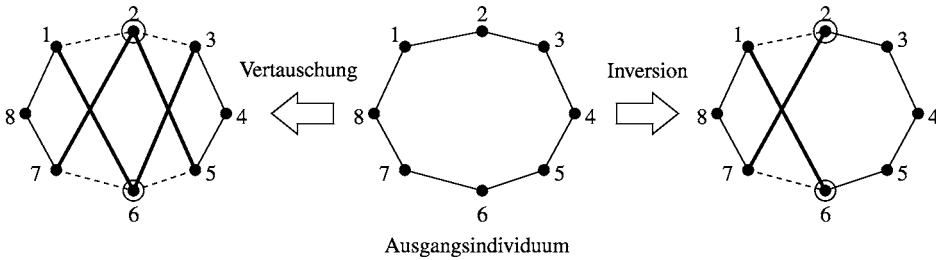


Bild 2.6 Veränderung bei der Anwendung von Mutationsoperatoren auf das in der Mitte dargestellte Individuum (1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8). Die VERTAUSCHENDE-MUTATION resultiert in dem Individuum (1, 6, 3, 4, 5, 2, 7, 8), die INVERTIERENDE-MUTATION in dem Individuum (1, 6, 5, 4, 3, 2, 7, 8).

Algorithmus 2.2

INVERTIERENDE-MUTATION(Permutation $A = (A_1, \dots, A_n)$)

```

1   $B \leftarrow A$ 
2   $u_1 \leftarrow$  wähle Zufallszahl gemäß  $U(\{1, \dots, n\})$ 
3   $u_2 \leftarrow$  wähle Zufallszahl gemäß  $U(\{1, \dots, n\})$ 
4  if  $u_1 > u_2$ 
5  then  $\square$  vertausche  $u_1$  und  $u_2$ 
6  for each  $j \in \{u_1, \dots, u_2\}$ 
7  do  $\square B_{u_2+u_1-j} \leftarrow A_j$ 
8  return  $B$ 
```

(1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8) das Individuum (1, 6, 5, 4, 3, 2, 7, 8) erzeugt. Bild 2.6 zeigt rechts das Resultat dieser Mutation: Es werden lediglich zwei Kanten durch zwei neue Kanten ersetzt. Bezüglich der Bewertungsfunktion nimmt dieser Operator offensichtlich eine kleinere Veränderung an einer Rundreise vor.

Auf der Basis dieser Überlegung werden wir in unserem evolutionären Algorithmus für das Handlungsreisendenproblem dem Operator INVERTIERENDE-MUTATION den Vorzug geben.

Der zweite Operator ist die Rekombination, welche die Eigenheiten der Eltern mischen und auf das Kindindividuum übertragen soll. Diese Aufgabe erweist sich als nicht ganz so einfach, wie man zunächst annehmen könnte. Die Frage ist: Wie kann man möglichst große Teile der in den Elternindividuen vorliegenden Rundreisen in ein neues Individuum vererben, so dass keine gänzlich neue Rundtour entsteht.

In einem ersten Versuch, der ORDNUNGSREKOMBINATION (Algorithmus 2.3), übernehmen wir ein beliebig langes Präfix der einen Rundtour und fügen die restlichen Städte gemäß ihrer Reihenfolge in der anderen elterlichen Rundreise an. Durch die Abfrage in der zweiten for-Schleife wird auch hier die ausschließliche Erzeugung von gültigen Permutationen garantiert. Ein Beispiel für eine solche Berechnung ist in Bild 2.7 dargestellt. Wie man an diesem Beispiel sieht, kann es durchaus vorkommen, dass das Ergebnis des Operators stark von den Eltern abweicht – hier wurden zwei Kanten eingefügt, die in keinem der beiden Elternindividuen vorkamen. Der Name ORDNUNGSREKOMBINATION rührt daher, dass die Ordnung bzw. Reihenfolge der Städte erhalten bleibt.

Algorithmus 2.3

ORDNUNGSREKOMBINATION(Permutationen $A = (A_1, \dots, A_n)$ und $B = (B_1, \dots, B_n)$)

```

1   $j \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $U(\{1, \dots, n-1\})$ 
2  for each  $i \in \{1, \dots, j\}$ 
3    do  $C_i \leftarrow A_i$ 
4  for  $i \leftarrow 1, \dots, n$ 
5    do  $\lceil$  if  $B_i \notin \{C_1, \dots, C_j\}$ 
6      then  $\lceil j \leftarrow j+1$ 
7       $\lfloor C_j \leftarrow B_i$ 
8  return  $C$ 

```

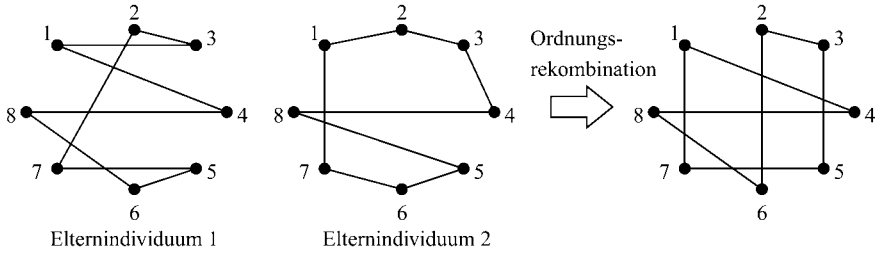


Bild 2.7 Die ORDUNGSREKOMBINATION übernimmt vom Elternindividuum (1, 4, 8, 6, 5, 7, 2, 3) die ersten vier Städte. Die noch fehlenden Städte werden gemäß ihrer Reihenfolge im zweiten Elternindividuum (1, 2, 3, 4, 8, 5, 6, 7) aufgefüllt. So ergibt sich das Individuum (1, 4, 8, 6, 2, 3, 5, 7).

Algorithmus 2.4

KANTENREKOMBINATION(Permutationen $A = (A_1, \dots, A_n)$ und $B = (B_1, \dots, B_n)$)

```

1  for each Knoten  $v \in \{1, \dots, n\}$ 
2    do  $Adj(v) \leftarrow \emptyset$ 
3  for each  $i \in \{1, \dots, n\}$ 
4    do  $Adj(A_i) \leftarrow Adj(A_i) \cup \{A_{(i \bmod n)+1}\}$ 
5       $Adj(A_{(i \bmod n)+1}) \leftarrow Adj(A_{(i \bmod n)+1}) \cup \{A_i\}$ 
6       $Adj(B_i) \leftarrow Adj(B_i) \cup \{B_{(i \bmod n)+1}\}$ 
7       $Adj(B_{(i \bmod n)+1}) \leftarrow Adj(B_{(i \bmod n)+1}) \cup \{B_i\}$ 
8   $C_1 \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $U(\{A_1, B_1\})$ 
9  for  $i \leftarrow 1, \dots, n-1$ 
10 do  $\lceil K \leftarrow \{m \in Adj(C_i) \mid \#(Adj(m) \setminus \{C_1, \dots, C_i\}) \text{ minimal}\}$ 
11     if  $K \neq \emptyset$ 
12       then  $C_{i+1} \leftarrow$  wähle gleichverteilt zufällig aus  $K$ 
13      $\lfloor C_{i+1} \leftarrow$  wähle gleichverteilt zufällig aus  $\{1, \dots, n\} \setminus \{C_1, \dots, C_i\}$ 
14 return  $C$ 

```

Wenn man die obige Kritik an unserem ersten Versuch konsequent zu Ende denkt, brauchen wir eine Rekombination, die ausschließlich Kanten aus den Eltern benutzt. Dieser Anforderung kommt die KANTENREKOMBINATION (Algorithmus 2.4) sehr nahe, welche die gemeinsamen Ad-

Ausgangssituation:

$Adj(1) = \{2, 3, 4, 7\}$	$Adj(2) = \{1, 3, 7\}$	$Adj(3) = \{1, 2, 4\}$	wähle zufällig $C_1 = 1$ $\Rightarrow (1, \dots)$
$Adj(4) = \{1, 3, 8\}$	$Adj(5) = \{6, 7, 8\}$	$Adj(6) = \{5, 7, 8\}$	
$Adj(7) = \{1, 2, 5, 6\}$	$Adj(8) = \{4, 5, 6\}$		

1. Iteration:

$Adj(4) = \{3, 8\} \Leftarrow$	$Adj(2) = \{3, 7\} \Leftarrow$	$Adj(3) = \{2, 4\} \Leftarrow$	wähle $C_2 = 3$ $\Rightarrow (1, 3, \dots)$
$Adj(7) = \{2, 5, 6\} \Leftarrow$	$Adj(5) = \{6, 7, 8\}$	$Adj(6) = \{5, 7, 8\}$	
	$Adj(8) = \{4, 5, 6\}$		

2. Iteration:

$Adj(4) = \{8\} \Leftarrow$	$Adj(2) = \{7\} \Leftarrow$	$Adj(6) = \{5, 7, 8\}$	wähle $C_3 = 2$ $\Rightarrow (1, 3, 2, \dots)$
$Adj(7) = \{2, 5, 6\}$	$Adj(5) = \{6, 7, 8\}$		
	$Adj(8) = \{4, 5, 6\}$		

3. Iteration:

$Adj(4) = \{8\}$	$Adj(5) = \{6, 7, 8\}$	$Adj(6) = \{5, 7, 8\}$	es folgt $C_4 = 7$ $\Rightarrow (1, 3, 2, 7, \dots)$
$Adj(7) = \{5, 6\} \Leftarrow$	$Adj(8) = \{4, 5, 6\}$		

4. Iteration:

$Adj(4) = \{8\}$	$Adj(5) = \{6, 8\} \Leftarrow$	$Adj(6) = \{5, 8\} \Leftarrow$	wähle $C_5 = 6$ $\Rightarrow (1, 3, 2, 7, 6, \dots)$
	$Adj(8) = \{4, 5, 6\}$		

5. Iteration:

$Adj(4) = \{8\}$	$Adj(5) = \{8\} \Leftarrow$		es folgt $C_6 = 5$ $\Rightarrow (1, 3, 2, 7, 6, 5, \dots)$
	$Adj(8) = \{4, 5\} \Leftarrow$		

6. Iteration:

$Adj(4) = \{8\}$	$Adj(8) = \{4\} \Leftarrow$		es folgt $C_7 = 8$ $\Rightarrow (1, 3, 2, 7, 6, 5, 8 \dots)$

7. Iteration:

$Adj(4) = \{8\} \Leftarrow$			es folgt $C_8 = 4$ $\Rightarrow (1, 3, 2, 7, 6, 5, 8, 4)$

Bild 2.8 Ein Ablaufprotokoll für eine Rekombination zwischen den Elternindividuen (1, 2, 3, 4, 8, 5, 6, 7) und (1, 4, 8, 6, 5, 7, 2, 3) veranschaulicht die Arbeitsweise der KANTENREKOMBINATION. Die Pfeile » \Leftarrow « markieren die Knoten, die an der jeweiligen Stelle auswählbar sind. Die Pfeile » \Leftarrow « kennzeichnen die Knoten, die zwar durch eine Kante erreichbar wären, aber vom Algorithmus zugunsten der anderen Knoten verworfen werden.

jazenliste beider Eltern betrachtet und iterativ den nächsten Knoten mit den wenigsten weiteren Wahlmöglichkeiten aussucht. Allerdings ist auch bei diesem Ansatz nicht garantiert, dass tatsächlich nur Kanten der Elternindividuen genutzt werden. Zur Veranschaulichung der Kantenrekombination ist in Bild 2.8 ein Ablaufprotokoll für ein Beispiel dargestellt und Bild 2.9 zeigt die Rundreisen der Eltern und des Kindindividuum.

Da die KANTENREKOMBINATION wesentlich näher an unseren Anforderungen zu liegen scheint als die ORDNUNGSREKOMBINATION, werden wir sie in unserem Algorithmus benutzen.

Nun fehlt noch die Selektion, um der Optimierung eine Richtung zu geben. Dies soll ohne größere weiterführende Überlegungen in einer Umweltselektion geschehen, die die besten Individuen aus den Eltern und den neu erzeugten Kindern übernimmt. Wir wählen eine Elternpopu-

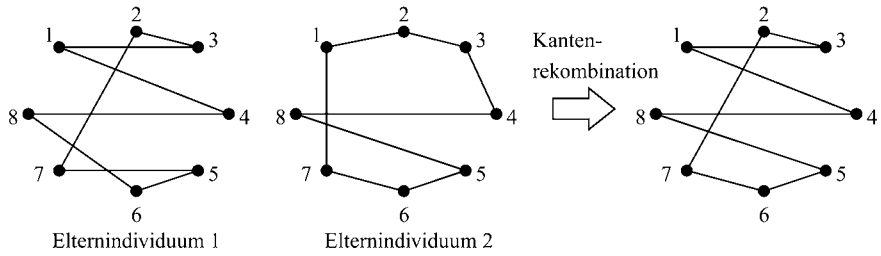


Bild 2.9 Für das ausführliche Beispiel aus Bild 2.8 werden hier die Elternindividuen und das durch die KANTENREKOMBINATION entstandene Kindindividuum gezeigt.

Algorithmus 2.5

```

EA-HANDLUNGSREISENDENPROBLEM( Zielfunktion  $F$ , Anzahl der Städte  $n$  )
1   $t \leftarrow 0$ 
2   $P(t) \leftarrow$  Liste mit 10 gleichverteilt zufälligen Permutationen aus  $U(\mathcal{S}_n)$ 
3  bewerte alle  $A \in P(t)$  mit Zielfunktion  $F$ 
4  while  $t \leq 2\,000$ 
5  do  $P' \leftarrow \langle \rangle$ 
6      for each  $i \in \{1, \dots, 40\}$ 
7      do  $A, B \leftarrow$  wähle gleichverteilt zufällig Eltern aus  $P(t)$ 
8          if  $u < 0,3$  für eine Zufallszahl  $u$  gewählt gleichverteilt gemäß  $U([0, 1])$ 
9          then  $A \leftarrow$  KANTENREKOMBINATION( $A, B$ )
10          $A \leftarrow$  INVERTIERENDE-MUTATION( $A$ )
11          $P' \leftarrow P' \cup \{A\}$ 
12     bewerte alle  $A \in P'$  mit Zielfunktion  $F$ 
13      $t \leftarrow t + 1$ 
14      $P(t) \leftarrow$  10 beste Individuen aus  $P' \cup P(t-1)$ 
15 return bestes Individuum aus  $P(t)$ 

```

lation der Größe 10 und erzeugen pro Generation 40 neue Individuen. Damit besteht die nächste Elternpopulation nur aus den 10 besten Individuen. Die Auswahl der Eltern in der Elternselektion findet zufällig gleichverteilt statt.

Die Mutation nimmt eine sehr gezielte kleine Veränderung vor, die durch ihre hohe Anpassung an das Problem zusammen mit der Selektion bereits einen guten iterativen Optimierungsfortschritt verspricht. Die Rekombination bemüht sich zwar nach Möglichkeit einzelne Details der Elternindividuen zu benutzen, kann aber dennoch sehr starke Eingriffe in die Struktur eines Lösungskandidaten mit sich bringen. Da zusätzlich der Berechnungsaufwand für die Rekombination sehr viel größer ist als für die Mutation, erzeugen wir nur 30% der neuen Individuen mit der Rekombination und einer anschließenden Mutation. Die restlichen Individuen werden nur mittels einer Mutation erzeugt. Somit ergibt sich Algorithmus 2.5 zur Lösung des Handlungsreisendenproblems. Als Abbruchkriterium wurde hier eine Grenze von maximal 2 000 Generationen gesetzt.

Für das Handlungsreisendenproblem mit 101 Städten wird das Ergebnis einer Optimierung in Bild 2.10 gezeigt: Die besten Rundreisen der Generationen 0, 500, 1 000 und 2 000 demonst-

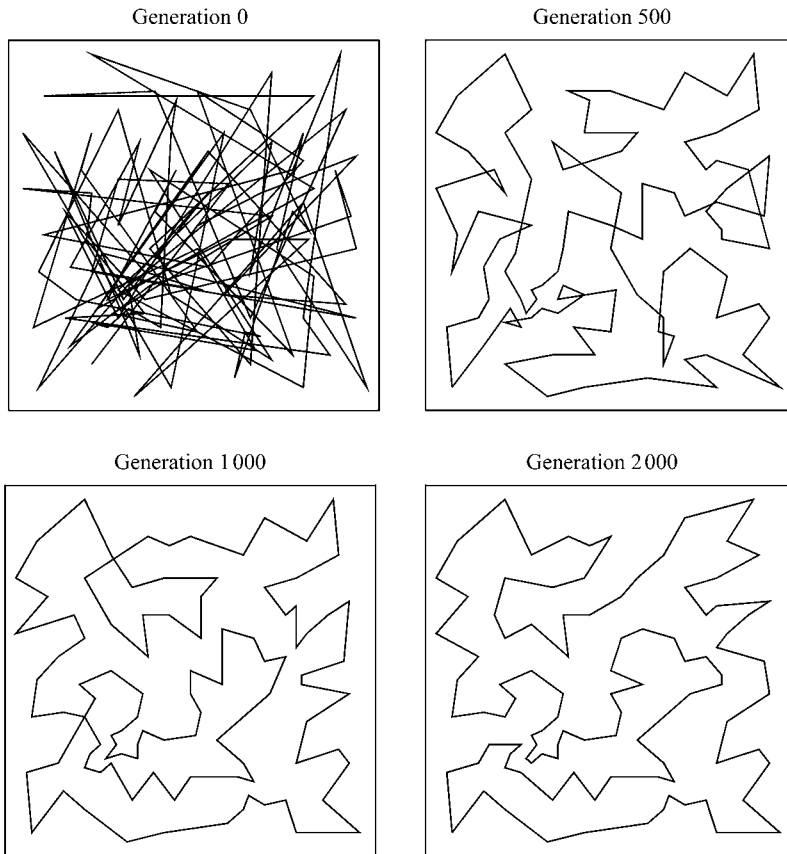


Bild 2.10 Für die Optimierung mit der Kantenrekombination und der invertierenden Mutation werden die besten gefundenen Rundreisen in den Generationen 0, 500, 1 000 und 2 000 dargestellt.

rieren, wie die Länge der Tour durch Entfernung von Überkreuzungen verringert wird. Das Endergebnis hat die Länge 670 und ist damit bereits sehr nahe an dem bekannten Optimum 629 – die Abweichung beträgt 6,1%. Tatsächlich haben durch diesen Algorithmus insgesamt 80 010 bewertete Individuen ausgereicht, um ein sehr gutes Ergebnis zu erlangen. Verglichen mit der Anzahl aller Rundreisen $4,6631 \cdot 10^{157}$ ist dies ein verschwindend geringer Teil des Suchraums, was auch den letzten Skeptiker von der Arbeitsweise der evolutionären Algorithmen überzeugen sollte.

Um tatsächlich sicher zu gehen, dass beim Entwurf des evolutionären Algorithmus und seiner Operatoren die richtigen Entscheidungen getroffen wurden, haben wir Vergleichsexperimente mit den drei anderen Varianten des Algorithmus durchgeführt:

- KANTENREKOMBINATION und VERTAUSCHENDE-MUTATION,
- ORDNUNGSREKOMBINATION und INVERTIERENDE-MUTATION sowie
- ORDNUNGSREKOMBINATION und VERTAUSCHENDE-MUTATION.

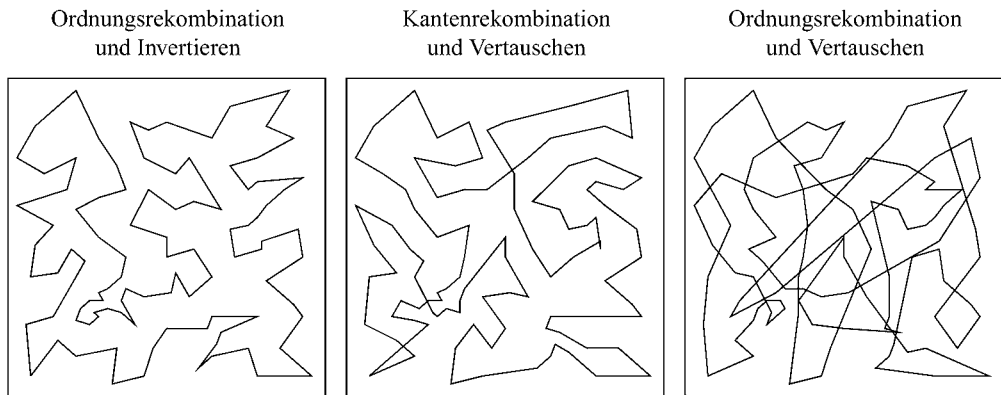


Bild 2.11 Für die drei schlechteren Algorithmen wird jeweils die beste gefundene Rundreise aus Generation 2 000 dargestellt.

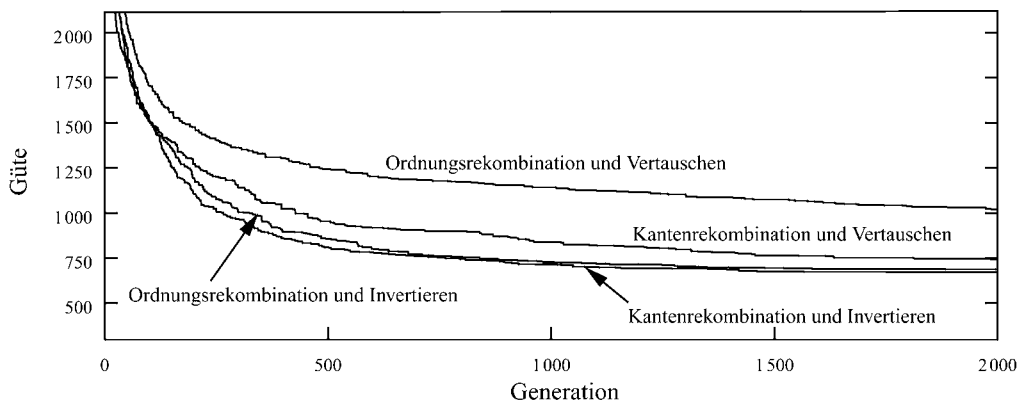


Bild 2.12 Der Ablauf der Optimierung des Handlungsreisendenproblems mit 101 Städten wird für die vier unterschiedlichen Algorithmen gezeigt, die man aus der Kombination der Mutations- und Rekombinationsoperatoren erhält. Es wird für jede Generation die beste gefundene Güte in der aktuellen Population angezeigt.

Die jeweils besten gefundenen Rundreisen werden in Bild 2.11 dargestellt. Während man das Ergebnis der invertierenden Mutation mit der Ordnungsrekombination noch akzeptieren kann, liefern die beiden anderen Algorithmen eindeutig suboptimale Resultate. Zusätzlich kann man sich nun den Verlauf der vier Optimierungen über die Generationen bezüglich der Länge der besten gefunden Rundreise in Bild 2.12 betrachten. Man sieht jeweils den typischen Verlauf mit raschen Verbesserungen zu Beginn einer Optimierung und einer langsamen Konvergenz gegen Ende. Zudem legen die Kurven den Schluss nahe, dass die Auswirkungen der Mutation in diesem Beispiel gewichtiger sind, als die der Rekombination. Wider Erwarten gelingt es der Ordnungsrekombination bei der guten Zuarbeit der invertierenden Mutation ebenfalls ein sehr gutes

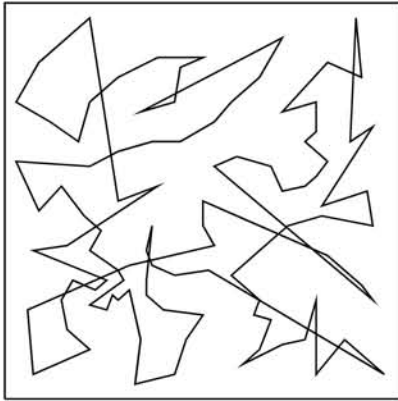


Bild 2.13

Ergebnis des deterministischen Verfahrens zur Lösung des Handlungsreisendenproblems durch die Berechnung eines minimalspannenden Baums für die Problemistanz mit 101 Städten.

Ergebnis zu erreichen. Allerdings hat sie weit größere Probleme als die Kantenrekombination mit den durch die vertauschende Mutation erzeugten Individuen.



Sind die obigen Schlussfolgerungen aus den durchgeführten Experimenten berechtigt? Oder würden Sie mit mir übereinstimmen, dass die Ergebnisse reiner Zufall und damit auch die Deduktion reine Prosa ist? Der Abschnitt 6.1 im hinteren Teil des Buchs enthält einige Hinweise dazu, wann wir berechtigt einen Algorithmus als »besser« bezeichnen dürfen.

Abschließend vergleichen wir den hier hergeleiteten Optimierungsansatz noch mit einem alternativen deterministischen Verfahren. Für das hier betrachtete Beispiel entsprechen die Kosten einer Kante dem Abstand der Koordinaten und damit gilt die Dreiecksungleichung hinsichtlich der Kosten. Unter dieser Voraussetzung lässt sich durch einen Pre-Order-Durchlauf eines minimalspannenden Baums eine Rundreise berechnen, die höchstens doppelt so lang wie die optimale Rundreise ist. Auf einen Beweis verzichten wir, halten aber fest, dass dies beispielsweise durch den Primalgorithmus in $\mathcal{O}(n^2)$ Berechnungsschritten für n Städte möglich ist. Das Ergebnis für unser Beispiel ist in Bild 2.13 dargestellt. Für diese noch relativ kleine Problemistanz bleibt die Lösungsqualität hinter dem hier entwickelten Ansatz zurück. Zudem hatten wir lediglich die Symmetrie der Kosten vorausgesetzt, was eine wesentlich schwächere Bedingung ist, als die Gültigkeit der Dreiecksungleichung.

2.4 Formale Einführung evolutionärer Algorithmen

Durch die genaue Definition der involvierten mathematischen Räume und Abbildungen werden evolutionäre Algorithmen formal eingeführt.

Für jedes beliebige Optimierungsproblem können Lösungskandidaten unterschiedlich dargestellt werden und dadurch jeweils andere Operationen in effizienter Zeit ermöglichen. Daher trennen wir die natürliche Struktur des Suchraums Ω , den so genannten *Phänotyp*, von der Darstellung des Lösungskandidaten in einem Individuum, den so genannten *Genotyp* \mathcal{G} . Die Bewertungsfunktion ist gemäß Definition 2.1 auf dem Phänotyp definiert, die Mutation und die Rekombination werden auf dem Genotyp formuliert. Um die Bewertung eines im Genotyp vorliegenden

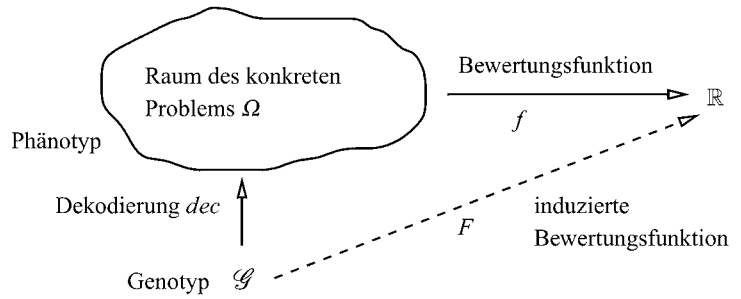


Bild 2.14 Kodierte Darstellung des Suchraums.

Individuums vornehmen zu können, ist es notwendig, das Individuum zunächst wieder in den phänotypischen Suchraum mittels einer *Dekodierungsfunktion* abzubilden.

Definition 2.3 (Dekodierungsfunktion):

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

Das Zusammenspiel zwischen dem Genotyp, dem Phänotyp und der Dekodierungsfunktion ist in Bild 2.14 dargestellt. Da nicht alle evolutionären Algorithmen eine Kodierung des Problems wählen, kann auch $\mathcal{G} = \Omega$ und $dec \equiv \text{id}$ gelten. Immer dann, wenn im Weiteren die Dekodierung nicht direkt thematisiert wird, werden wir statt der Bewertungsfunktion f die induzierte Bewertungsfunktion F benutzen, die bereits einen eventuellen Dekodierungsschritt umfasst.

Um nun eine gemeinsame formale Basis für die Beschreibung der Algorithmen in den folgenden Kapiteln zu haben, führen wir die folgende Dreiteilung eines Individuums A ein. Der Genotyp wird mit $A.G \in \mathcal{G}$ bezeichnet. Außer der genotypischen Information, die sich direkt bei der Dekodierung im Phänotyp niederschlägt, kann bei einzelnen evolutionären Algorithmen das Individuum noch weitere Informationen $A.S \in \mathcal{Z}$ beinhalten, wobei \mathcal{Z} der Raum aller möglichen Zusatzinformationen ist. Die Zusatzinformationen können beispielsweise Parametereinstellungen für Operatoren sein, wenn diese auf das jeweilige Individuum angewandt werden. Zusatzinformationen werden auch als Strategieparameter bezeichnet und sind ebenso wie der Genotyp $A.G$ durch die Operatoren modifizierbar. Als drittes wesentliches Element eines Individuums speichern wir seine Güte im Attribut $A.F \in \mathbb{R}$ ab. Diese formale Sicht eines Individuums ist in Bild 2.15 skizziert.

Definition 2.4 (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 $A.F = f(dec(A.G)) \in \mathbb{R}$.

lich aus dem Gütewert $A.F$ die Überlebenswahrscheinlichkeit oder die Reproduktionsrate eines Individuums ab.

Bedingt durch die mannigfaltigen Optimierungsprobleme, die mit evolutionären Algorithmen bearbeitet werden, sind auch die genotypischen Räume \mathcal{G} sehr vielfältig. Da sich allerdings alle gängigen Genotypen in einer linearen Form speichern lassen, gehen wir im Weiteren bei der Beschreibung der Algorithmen von $\mathcal{G} = M^*$ aus. Dabei stellt M den Basiswertebereich der einzelnen Komponenten dar. Für viele Optimierungsprobleme ist eine feste, vorgegebene Dimension $l \in \mathbb{N}$ des Genotypraums $\mathcal{G} = M^l$ ausreichend. Bei Repräsentationen mit variabler Länge ($\mathcal{G} = M^*$) können zusätzlich noch bestimmte Strukturvorgaben gelten, sodass nicht jedes Element aus M^* einen gültigen Lösungskandidaten darstellt. Die einzelnen Komponenten eines Individuums mit dem Genotyp $A.G \in M^l$ werden mit $A.G_i$ ($1 \leq i \leq l$) bezeichnet. Wenn keine weiteren Informationen $A.S \in \mathcal{Z}$ vorhanden sind, kann auch $A \in \mathcal{G}$ geschrieben werden. Die Speicherung des Gütewerts in dem Attribut $A.F$ dient nicht nur der einfacheren Notation der Algorithmen, sondern ist auch bei der Implementation der gängigen evolutionären Algorithmen sinnvoll, insbesondere bei aufwändig zu berechnenden Bewertungsfunktionen und mehrfachen Zugriffen auf die Gütewerte.

Wie wir im vergangenen Abschnitt bei dem Algorithmus für das Handlungsreisendenproblem gesehen haben, besitzen die Operatoren der evolutionären Algorithmen meist einen probabilistischen Charakter. Da bei den heute gängigen Computern die Erzeugung von Zufallszahlen nur als Pseudo-Zufallszahlen möglich ist, werden wir in der folgenden Beschreibung der Operatoren die ihnen zugeordneten Funktionen von einem Zustand ξ des Zufallszahlengenerators abhängig machen. Ξ bezeichnet die Menge aller möglichen Zustände. Anhang C enthält einige konkrete Hinweise zur Implementation von Zufallszahlengeneratoren.

Die evolutionären Operatoren Mutation und Rekombination werden auf dem Genotyp und eventuell vorhandenen Zusatzinformationen definiert – die Gütewerte der Individuen haben in der Regel keinen Einfluss auf die Funktionsweise der Operatoren.

Definition 2.5 (Operatoren):

Für ein durch den Genotyp \mathcal{G} kodiertes Optimierungsproblem und die Zusatzinformationen \mathcal{Z} , wird ein Mutationsoperator durch die Abbildung

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

definiert, wobei $\xi \in \Xi$ einen Zustand des Zufallszahlengenerators darstellt.

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

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

definiert.



Die obige Definition stellt hinsichtlich der Zufallszahlen eine gangbare Notlösung dar. Der Zustand des Zufallszahlengenerators $\xi \in \Xi$ hat nicht nur einen Einfluss auf das Ergebnis der Operation: Er verändert sich zusätzlich und realisiert so die pseudo-zufällige Zahlenfolge. Strenggenommen hätte man also die Mutation als Abbildung $Mut : \mathcal{G} \times \mathcal{Z} \times \Xi \rightarrow \mathcal{G} \times \mathcal{Z} \times \Xi$ definieren müssen. Dies lenkt jedoch zu stark

von der eigentlichen Funktion der Operatoren ab, sodass dieser Hinweis auf die implizite Veränderung von ξ genügen muss.

Die Selektion ist ungleich schwieriger formal zu definieren. Sie erhält als Eingabe eine Population mit r Individuen und wählt daraus s Individuen aus. Dies bewerkstelligt die im Folgenden beschriebene Funktion Sel . Da jedoch die Selektion keine neuen Individuen erfindet, sondern lediglich auswählen kann, führen wir die Selektion auf eine Indexselektion zurück, die ausschließlich auf der Basis der Gütwerte der Individuen die Indizes der auszuwählenden Individuen bestimmt. So werden im Weiteren auch alle Selektionsmechanismen algorithmisch beschrieben.

Definition 2.6 (Selektionsoperator):

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

$$Sel^\xi : (\mathcal{G} \times \mathcal{Z} \times \mathbb{R})^r \rightarrow (\mathcal{G} \times \mathcal{Z} \times \mathbb{R})^s$$

$$\langle A^{(i)} \rangle_{1 \leq i \leq r} \mapsto \langle A^{(IS^\xi(c_1, \dots, c_r)_k)} \rangle_{1 \leq k \leq s} \quad \text{mit } A^{(i)} = (a_i, b_i, c_i).$$

Die dabei zugrunde gelegte Indexselektion hat die Form

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

Diese nicht ganz einfache Definition wird anschaulich durch ein Beispiel in Bild 2.16 illustriert. Wichtig ist, dass es keine Einschränkungen hinsichtlich der Abbildung IS gibt. So kann sowohl eine deterministische Auswahl der besten Individuen als auch eine probabilistische realisiert sein, die Individuen zufällig auswählt. Auch kann $s > r$ gelten.

Dies ermöglicht eine generische Definition der evolutionären Algorithmen, aus der sich alle wichtigen Standardalgorithmen ableiten lassen.

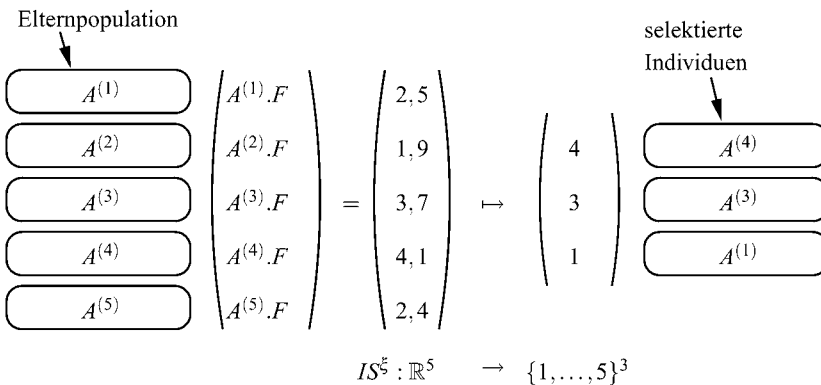


Bild 2.16 Das Beispiel demonstriert für $r = 5$ und $s = 3$, wie die Selektion auf die Indexselektion zurückgeführt wird. In diesem Beispiel würden die drei besten Individuen ausgewählt werden. Es sind jedoch auch andere Funktionen denkbar – z. B. kann auch ein Individuum mehrfach ausgewählt werden.

Algorithmus 2.6

```

EA-SCHEMA( Optimierungsproblem  $(\Omega, f, \succ)$  )
1   $t \leftarrow 0$ 
2   $P(t) \leftarrow$  erzeuge Population der Größe  $\mu$ 
3  bewerte  $P(t)$ 
4  while Terminierungsbedingung nicht erfüllt
5  do  $P' \leftarrow$  selektiere Eltern für  $\lambda$  Nachkommen aus  $P(t)$ 
6      $P'' \leftarrow$  erzeuge Nachkommen durch Rekombination aus  $P'$ 
7      $P''' \leftarrow$  mutiere die Individuen in  $P''$ 
8     bewerte  $P'''$ 
9      $t \leftarrow t + 1$ 
10   $\perp P(t) \leftarrow$  selektiere  $\mu$  Individuen aus  $P''' \circ P(t-1)$ 
11 return bestes Individuum aus  $P(t)$ 

```

Definition 2.7 (Generischer evolutionärer Algorithmus):

Ein *generischer evolutionärer Algorithmus* zu einem Optimierungsproblem (Ω, f, \succ) ist ein 8-Tupel $(\mathcal{G}, dec, Mut, Rek, IS_{Eltern}, IS_{Umwelt}, \mu, \lambda)$. Dabei bezeichnet μ die Anzahl der Individuen in der Elternpopulation und λ die Anzahl der erzeugten Kinder pro Generation. Ferner gilt

$$\begin{aligned}
Rek : (\mathcal{G} \times \mathcal{Z})^k &\rightarrow (\mathcal{G} \times \mathcal{Z})^{k'} \\
IS_{Eltern} : \mathbb{R}^\mu &\rightarrow (1, \dots, \mu)^{\frac{k}{k'} \cdot \lambda} \quad \text{mit } \frac{k}{k'} \cdot \lambda \in \mathbb{N} \\
IS_{Umwelt} : \mathbb{R}^{\mu+\lambda} &\rightarrow (1, \dots, \mu + \lambda)^\mu.
\end{aligned}$$

Algorithmus 2.6 (EA-SCHEMA) zeigt den Ablauf in Pseudo-Code-Notation.



Dies ist eine sehr allgemeine Definition, gegen die die Experten unter den Lesern sofort mehrere Einwände haben werden. Die Wogen des Protests werden im folgenden Kapitel (hoffentlich) hinreichend geglättet.

2.5 Vergleich mit der natürlichen Evolution

Die Parallelen zwischen der natürlichen und der simulierten Evolution werden nochmals herausgearbeitet. Ferner wird auf Ansätze verwiesen, wie weitere Eigenschaften der natürlichen Evolution umgesetzt werden können.

Hier am Ende des zweiten Kapitels soll nochmals ein Resümee gezogen werden, inwieweit die natürliche Evolution den evolutionären Algorithmen als direktes Vorbild dient.

Wesentliche Konzepte wie die Population, Reproduktion durch Vererbung und Variation, das Prinzip der Selektion sowie die Kodierung von Information in einem Genotyp sind der Biologie entlehnt. Wo allerdings in einer natürlichen Umwelt viele Effekte nicht direkt kausal erklärbar sind, werden sie bei den evolutionären Algorithmen durch – zwar randomisierte, aber dennoch in ihrer Arbeitsweise eindeutig definierte – Funktionen ersetzt. So ist aus einer nur schwer fassbaren natürlichen Selektion ein klar definierter Selektionsoperator, aus der Rekombination und

den Crossing-Over-Effekten ein Rekombinationsoperator und aus einem Fehler bei der Vervielfältigung ein Mutationsoperator geworden. Diese Operatoren können nahezu beliebig gewählt werden und bestimmen so den Erfolg oder Misserfolg der Optimierung. Analog kann die Anpasstheit und Güte von Arten in der Biologie nicht direkt gemessen und berechnet werden. Stattdessen wird dort die Anpasstheit indirekt als Fitness durch die Anzahl der Nachkommen gemessen. Dies wird bei den evolutionären Algorithmen durch eine meist klar definierte Bewertungsfunktion ersetzt. In evolutionären Algorithmen wird grundsätzlich zwischen Geno- und Phänotyp unterschieden, wobei beide auch identisch sein können. Die Kodierungsfunktion erreicht jedoch bei Weitem nicht die Komplexität der biologischen Kodierung in der DNA.

Neben diesen natürlichen Konzepten ist es ferner notwendig, im Rahmen einer Optimierung den evolutionären Algorithmus um eine Initialisierung und ein Abbruchkriterium zu erweitern. Im Gegensatz zur Natur wird in der Optimierung ein Anfangs- und ein Endpunkt benötigt.

Wie im ersten Kapitel ausführlich erläutert wurde, findet die Evolution auf der genetischen Ebene, der DNA, statt. Diese bestimmt durch einen selbstregulierenden Prozess die Bildung des Organismus, sowohl mit seinem Erscheinungsbild als auch dem Verhalten in Bezug auf die Umwelt. Die in evolutionären Algorithmen betrachteten Kodierungen sind sehr viel einfacher – wenn überhaupt eine Kodierung benutzt wird. Die gesamte Bildung eines mehrzelligen Organismus durch die selbstorganisierte Spezialisierung der Zellen bleibt gänzlich unberücksichtigt.

Wenn wir ferner den gesamten Evolutionsprozess beginnend bei der chemischen Evolution betrachten, dann bietet sich ein interessantes Gesamtbild, in dem sich zunächst bestimmte Mechanismen herausgebildet haben, die dann die Grundlage für die weitere Evolution darstellen. Ein derartiges Vorgehen, bei dem die Mechanismen der Evolution selbst der Evolution unterliegen, wird im Rahmen der evolutionären Algorithmen nicht betrachtet. Stattdessen wird in der Regel erst bei fest in ihrer Funktionsweise definierten evolutionären Mechanismen aufgesetzt: Zunächst werden die Struktur und der Algorithmus bestimmt, dann findet die Optimierung statt. Selbstmodifizierende evolutionäre Algorithmen mit allen Konsequenzen wurden bisher noch nicht betrachtet. Ausnahmen stellen hier einige Verfahren dar, bei denen einzelne Aspekte während einer Optimierung sich an das Problem anpassen. Hier kommen dann die eingeführten Zusatzinformationen eines Individuums zum Tragen. Diese Technik wird in Abschnitt 3.4.2 detailliert vorgestellt.

Auch eher komplexe Mechanismen, wie die Herausbildung der Sexualität und diploider Strukturen, werden meist nicht betrachtet. In Abschnitt 5.3 befindet sich ein Beispiel für diploide Konzepte im Rahmen von zeitabhängigen Bewertungsfunktionen.

Die Evolutionsfaktoren Genfluss und Gendrift bleiben bei den Standardalgorithmen meist unberücksichtigt. Genfluss ist bei parallelen evolutionären Algorithmen von Interesse (vgl. Abschnitt 5.4.3). Gendrift hingegen kann nur schwierig als wirkungsvoller Faktor zur Beschleunigung einer Optimierung eingesetzt werden. Gendrift wird vielmehr in kleinen Populationen beobachtet, in denen dieser Effekt zu einer frühzeitigen Konvergenz auf nicht-optimalen Werten führen kann.

Die am Ende von Kapitel 1 diskutierten Aspekte der Anpassung sind ebenfalls in den Standardansätzen nicht vertreten. Aspekte der Einnischung und der Suche nach getrennten Nischen werden im Abschnitt 5.2 diskutiert. Koevolutionäre Algorithmen werden knapp in Abschnitt 5.4.4 behandelt. Der Baldwin-Effekt ist zwar in der Biologie umstritten, wird jedoch im Rahmen von evolutionären Algorithmen, die Heuristiken einbeziehen, häufig zitiert. In den evolutionären Algorithmen wird allerdings häufig eine Lamarcksche Evolution bevorzugt (siehe Abschnitt 4.6.3).

2.6 Vergleich mit anderen Optimierungsverfahren

Die evolutionären Algorithmen werden anderen »klassischen« Optimierungsverfahren gegenübergestellt, um ein Gefühl dafür zu vermitteln, wann ihre Anwendung angemessen ist.

Die beispielhafte erfolgreiche Optimierung des Handlungsreisendenproblems in diesem Kapitel könnte leicht den Eindruck vermitteln, dass evolutionäre Algorithmen ein adäquates Mittel für alle Optimierungsprobleme sind. Daher werden hier sehr knapp die Grundideen mehrerer »klassischer« Optimierungsverfahren vorgestellt, die häufig wesentlich effizienter sind.

Das *Simplex-Verfahren* erwartet, dass ein Optimierungsproblem als lineares Programm beschrieben werden kann. Es wird ein Vektor $x \in \mathbb{R}^n$ mit $x_i \geq 0$ ($1 \leq i \leq n$) gesucht, für den

$$f(x) = \sum_{i=1, \dots, n} c_i \cdot x_i$$

minimal wird und gleichzeitig die m Randbedingungen

$$\begin{aligned} \sum_{i=1, \dots, n} a_{1,i} \cdot x_i &\leq b_1 \\ &\vdots \\ \sum_{i=1, \dots, n} a_{m,i} \cdot x_i &\leq b_m \end{aligned}$$

erfüllt sind, wobei $a_{j,i} \in \mathbb{R}$ und $b_j \in \mathbb{R}^+$ für $1 \leq j \leq m$ und $1 \leq i \leq n$ gilt. Die Randbedingungen beschreiben ein konvexes Gebilde im Suchraum. Für die Lösung werden obige Ungleichungen durch Einführen neuer Variablen in Gleichungen umgeformt. Anschließend wird ein Lösungskandidat gesucht, der die Randbedingungen erfüllt. Durch die so genannte Simplex-Iteration wird der noch mögliche Suchraum immer weiter eingeschränkt, bis das Optimum gefunden ist. Die Laufzeit kann im Grundalgorithmus schlechtestenfalls exponentiell werden. Es gibt jedoch auch Varianten, die eine polynomielle Laufzeit garantieren können. In jedem Fall ist es wichtig, dass ein Problem sowohl in den Randbedingungen als auch in der zu minimierenden Zielfunktion als Linearkombination formuliert werden kann. Andernfalls kann der Simplex-Algorithmus nicht angewandt werden.

Ein anderes Verfahren zur Suche des Minimums einer beliebigen, partiell differenzierbaren Funktion

$$f: \mathbb{R}^n \rightarrow \mathbb{R} \quad \text{mit } \nabla f = \left(\frac{\partial f}{\partial x_1}, \dots, \frac{\partial f}{\partial x_n} \right) \text{ existent}$$

ist das *Gradientenabstiegsverfahren*. Dabei wird das Verfahren mit einem beliebigen Lösungskandidaten $x^{(0)} \in \mathbb{R}^n$ initialisiert und anschließend iterativ verbessert. Der Nabla-Operator $\nabla f(x^{(i)})$ bezeichnet den Gradienten von f an der Stelle $x^{(i)}$, d. h. den steilsten Abstieg der Funktion, und wird zur Modifikation des Lösungskandidaten genutzt

$$x^{(i+1)} \leftarrow x^{(i)} - \alpha_i \cdot \nabla f(x^{(i)}).$$

Die Konstante α_i entspricht einem Schrittweitenfaktor. Unter geeigneten Voraussetzungen konvergiert das Gradientenabstiegsverfahren im gesuchten Minimum. Besitzt die Funktion f mehrere Minimalstellen, kann jedoch nicht garantiert werden, dass es sich um die kleinste Minimal-

stelle handelt. Auch ist die Effizienz des Algorithmus nicht zwingend gegeben – insbesondere bei sehr geringer Steigung oder Situationen, in denen das Minimum immer wieder übersprungen wird. Wesentlich schneller können in solchen Situationen Verfahren sein, die auch zweifache partielle Ableitungen der Funktion f berücksichtigen, wie etwa das Gauß-Newton-Verfahren oder der Levenberg-Marquardt-Algorithmus. In jedem Fall ist allen Varianten des Gradientenabstiegs gemein, dass die Zielfunktion mindestens einmal ableitbar ist. Damit sind beispielsweise unstetige Funktionen so nicht lösbar.

Eine weitere Klasse alternativer Optimierungsalgorithmen sind die *Backtracking-Verfahren* für kombinatorische Probleme, die im Vergleich zu den obigen Methoden weniger Voraussetzungen an das Optimierungsproblem stellen. Dabei wird der Suchraum geeignet strukturiert, so dass über einen Entscheidungsbaum alle Lösungskandidaten erzeugt werden können. Am Beispiel des Handlungsreisendenproblems würde das so aussehen, dass zunächst die erste besuchte Stadt festgelegt wird, dann die zweite etc. Die Lösungskandidaten befinden sich in den Blättern des Entscheidungsbaums; die inneren Knoten beschreiben eine Menge an Lösungskandidaten mit gleichen Eigenschaften. Traversiert man den Baum komplett, werden alle Lösungskandidaten aufgezählt. Ist man lediglich an einem durchführbaren Lösungskandidaten interessiert, würde man die Baumtraversion abbrechen, sobald ein solcher gefunden ist. Beim Handlungsreisendenproblem könnte man etwa nach einer Rundreise mit einer vorgegebenen Maximallänge suchen. Falls nun an einem inneren Knoten der bereits festgelegte Teil der Rundreise länger als die zugelassene Maximallänge ist, braucht der darunter liegende Teil des Entscheidungsbaums nicht weiter betrachtet zu werden. Er wird quasi abgeschnitten. Daher spricht man auch von *Branch-and-Bound-Verfahren*. Wird die minimale Rundreise gesucht, kann die kürzeste bisher gefundene Länge als Kriterium herangezogen werden. Da im ungünstigsten Fall der komplette Suchraum abgearbeitet wird, haben Backtracking-Algorithmen keine garantierte effiziente Laufzeit. Dies ist ein Nachteil der Verfahren. Gut anwendbar ist das Verfahren nur dann, wenn das Problem geeignet strukturiert werden kann, damit große Teile des Suchraums ausgelassen werden. Ein weiterer Vorteil ist die leichte Kombinierbarkeit mit anderen Verfahren. So kann etwa Branch-and-Bound mit dem Simplex-Algorithmus zur Lösung ganzzahliger linearer Optimierungsprobleme kombiniert werden.

Und schließlich gibt es noch die große Klasse der problemspezifischen Algorithmen und Heuristiken für die kombinatorische Optimierung. Darunter fallen exakte Algorithmen wie der Dijkstra-Algorithmus, um kürzeste Wege in einem Graphen zu suchen, aber auch Approximationen wie der in diesem Kapitel auf Seite 34 diskutierte Algorithmus für das Handlungsreisendenproblem. Ist für ein Problem ein solcher Algorithmus bekannt, der in akzeptabler Berechnungszeit eine hinreichende Lösungsqualität garantiert, erübrigt sich die Suche nach einem effektiven evolutionären Algorithmus.

Zusammenfassend lässt sich sagen, dass alle hier vorgestellten Algorithmen entweder nur für eine sehr beschränkte Menge von Problemen eingesetzt werden können oder eine hohe Laufzeit mit sich bringen. Evolutionäre Algorithmen sind potentiell genau dann geeignet, wenn kein anderes effizientes Verfahren zur Verfügung steht. Ihr großer Vorteil ist, dass sie grundsätzlich universell anwendbar sind. Allerdings kann auch hier weder eine Erfolgs- noch eine Laufzeitgarantie gegeben werden. Viele erfolgreiche Projekte belegen das Potential der evolutionären Algorithmen. Letztendlich sind jedoch Erfahrungen beim Entwurf und der Verbesserung der Algorithmen entscheiden für den Erfolg. Das nachfolgende Kapitel soll ein wenig von den Zusammenhängen und dem Fingerspitzengefühl vermitteln, das hierfür notwendig ist.

2.7 Übungsaufgaben

Aufgabe 2.1: Definition eines Optimierungsproblems

Formulieren Sie formal entsprechend Definition 2.1 die folgende Variante des Handlungsreisendenproblems: Alle Städte sollen durch zwei Handlungsreisende besucht werden. Die Gesamtkosten sollen wieder minimal und die Rundreisen der beiden Akteure annähernd gleich lang sein.

Aufgabe 2.2: Genotyp und Phänotyp

Formulieren Sie eine Dekodierungsfunktion, die einen reellwertigen Genotyp auf den Raum aller Permutationen \mathcal{S}_n abbildet.

Aufgabe 2.3: Grundalgorithmus als generisches Muster

Skizzieren Sie einen evolutionären Algorithmus gemäß des allgemeinen Ablaufschemas EA-SCHEMA (Algorithmus 2.6), der ebenfalls das Handlungsreisendenproblem löst, aber auf dem Genotyp aus Aufgabe 2.2 arbeitet.

Aufgabe 2.4: Aufbau eines Individuums

Beschreiben Sie schematisch anhand weniger Individuen den Datenfluss in einem evolutionären Algorithmus und benutzen Sie dabei die Attribute eines Individuums in Bild 2.15.

Aufgabe 2.5: Nachvollziehen eines Algorithmus

Betrachten Sie das in Bild 2.1 gegebene Handlungsreisendenproblem sowie die Elternpopulation mit den Individuen $(1, 4, 2, 5, 6, 3)$ und $(4, 5, 3, 2, 6, 1)$. Berechnen Sie zwei Generationen, indem Sie ein Individuum durch die KANTENREKOMBINATION auf beiden Eltern und ein Individuum durch die INVERTIERENDE-MUTATION auf einem der beiden Eltern erzeugen. Selektieren Sie aus den Eltern und den Kindern die beiden besten Individuen als neue Eltern.

Aufgabe 2.6: Asymmetrisches Handlungsreisendenproblem

In diesem Kapitel wurde beim Handlungsreisendenproblem immer davon ausgegangen, dass das Problem symmetrisch ist, d. h. dass für die Kosten einer Kante zwischen i und j die Gleichung $\gamma((i, j)) = \gamma((j, i))$ gilt. Falls diese Gleichung nicht mehr erfüllt ist, welcher Mutationsoperator sollte dann bevorzugt werden?

Aufgabe 2.7: Mehrere Populationen

Überlegen Sie, wie mehrere Populationen in einem evolutionären Algorithmus zusammenwirken können. Skizzieren Sie einen Algorithmus, der auch Genfluss als Evolutionsfaktor nutzt.

Aufgabe 2.8: Eignung evolutionärer Algorithmen

Entscheiden Sie für die folgenden Probleme, ob sich der Einsatz eines evolutionären Algorithmus lohnt.

- Planungsproblem: Zwei Produkte *A* und *B* können auf drei Maschinen gefertigt werden, wobei sie jeweils unterschiedliche Laufzeiten benötigen. Ferner ist die Laufzeit der Maschinen pro Tag beschränkt und jedes Produkt erzielt einen gegebenen Preis. Gesucht ist ein Verfahren, das bestimmt, wieviele Exemplare der Produkte auf den jeweiligen Maschinen zu produzieren sind, damit die Firma einen maximalen Gewinn erzielt.
- Hamiltonkreis: In einem Graphen ist ein Weg gesucht, der jeden Knoten nur einmal besucht – im Gegensatz zum Handlungsreisendenproblem interessiert hier nur die reine Existenz eines Weges.
- In einem Graphen ist der zweitkürzeste Weg zwischen zwei gegebenen Knoten gesucht.

Aufgabe 2.9: Implementation des Beispielalgorithmuses

Implementieren Sie den beschriebenen Algorithmus EA-HANDLUNGSREISENDENPROBLEM und wenden Sie ihn auf ein Problem mit 100 zufällig im zweidimensionalen Raum verteilten Städten an.

Aufgabe 2.10: Experimente mit dem asymmetrischen Problem

Testen Sie das Programm aus Aufgabe 2.9 ebenfalls auf einem zufälligen asymmetrischen Problem. Wie ändern sich die Ergebnisse, wenn Sie Ihre Erkenntnisse aus Aufgabe 2.6 berücksichtigen.

2.8 Historische Anmerkungen

Die ersten Ansätze einer Übertragung evolutionärer Prinzipien auf die Lösung von Optimierungsaufgaben reichen bereits bis in die 1950er Jahre zurück. Friedman (1956) hat die natürliche Selektion nachempfunden, um Schaltkreise zu evolvieren. Sein »Selective Feedback Computer« hat so Schaltkreise entwickelt, die beispielsweise aus Sensordaten Aktionen errechneten. Die »Evolutionary Operation« von Box (1957) versuchte die Produktivität von Fertigungsprozessen zu optimieren. Und die »Learning Machine« von Friedberg (1958) bzw. Friedberg et al. (1959) erzeugte tabellarische einfache Programme, die aus Eingaben bestimmte Ausgaben errechnen sollten. Diese Ansätze wurden meist nicht weiterverfolgt. In den 1960er Jahren wurden dann die Grundsteine für die Algorithmen gelegt, die bis heute das Forschungsfeld bestimmen. Bremermann (1962) stellt mit der Optimierung von numerischen Problemen noch einen Vorläufer dar, der schon wesentliche Grundzüge heutiger evolutionärer Algorithmen aufweist und sich durch konkrete Analysen der Parametereinstellungen auszeichnet (Bremermann et al., 1966). Eine sehr schöne Übersicht dieser Pionierleistungen anhand von Originalarbeiten und ihre Einordnung aus heutiger Sicht kann man dem Buch »Evolutionary Computation: The Fossil Record« von Fogel (1998a) entnehmen.

Ein erster Grundpfeiler des Gebiets, die Evolutionsstrategien (ES, engl. *evolution strategies*), wurde von Bienert, Rechenberg (1964, 1973, 1994) und Schwefel (1975, 1995) mit der experimentellen Optimierung eines Widerstandskörpers gelegt. Ein zweiter Grundpfeiler des Gebiets, das evolutionäre Programmieren (EP, engl. *evolutionary programming*), wurde von Lawrence J. Fogel et al. (1965) begründet: Evolvierende endliche Automaten sollten Zeitreihen vorhersagen. Ende der 1980er Jahre erneuerte und wiederbelebte David B. Fogel (1988, 1999) das evolutionäre Programmieren und ersetzte die endlichen Automaten durch das besser geeignete Modell

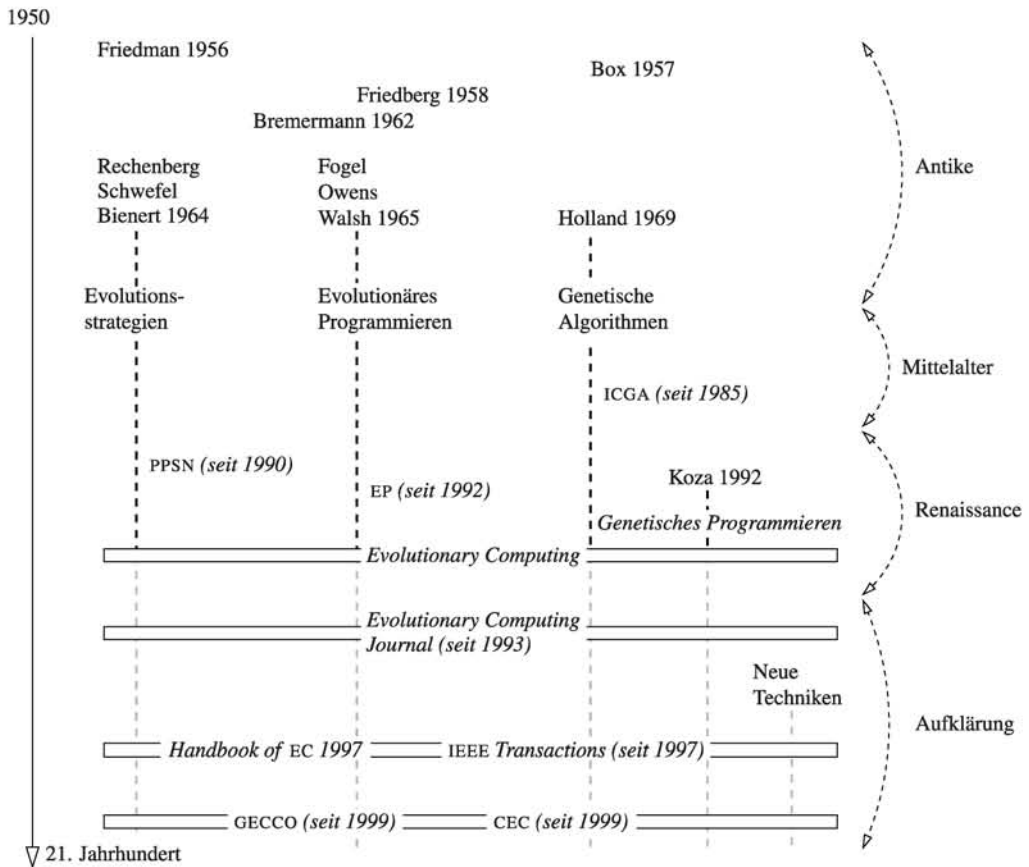


Bild 2.17 Zeittafel der evolutionären Algorithmen. Bei den wissenschaftlichen Konferenzen der Teilgebiete handelt es sich um die *International Conference on Genetic Algorithms* (ICGA), die Konferenz *Parallel Problem Solving from Nature* (PPSN) und die Konferenz *Evolutionary Programming* (EP). Die teilgebietübergreifenden Konferenzen sind die *Genetic and Evolutionary Computation Conference* (GECCO) und der *Congress on Evolutionary Computation* (CEC).

der künstlichen neuronalen Netze. Und schließlich entwickelte Holland (1969, 1973, 1992) das dritte Teilgebiet, die genetischen Algorithmen (GA, engl. *genetic algorithms*), durch eine mathematische Analyse adaptiver, selbstanpassender Systeme. Die Popularität der genetischen Algorithmen als Optimierungswerkzeug geht jedoch wesentlich auf das Lehrbuch von Goldberg (1989) zurück. Ein weiteres jüngeres Teilgebiet, das genetische Programmieren (GP, engl. *genetic programming*), wurde im Kontext der genetischen Algorithmen von Koza (1989, 1992) begründet. Bis Ende der 1980er Jahre existierten die drei großen Teilgebiete unabhängig voneinander, ohne Notiz von den anderen zu nehmen. Mit dem Workshop »Parallel Problem Solving from Nature (PPSN)« wurden 1990 die verschiedenen Forschungsgemeinschaften zusammengebracht. In der Folgezeit hat sich auch als englischer Oberbegriff *evolutionary computation* (EC, evolutionäres Berechnen) für das gesamte Forschungsgebiet und *evolutionary algorithm* (EA, evolu-

tionärer Algorithmus) als Sammelbegriff für die Algorithmen herausgebildet. Ebenso wurden mit den Zeitschriften *Evolutionary Computation* und *IEEE Transactions on Evolutionary Computation* gemeinsame Foren für den wissenschaftlichen Austausch geschaffen. Ein gemeinsames Nachschlagewerk wurde mit dem »Handbook of Evolutionary Computation« (Bäck et al., 1997) initiiert. In den vergangenen Jahren hat das Gebiet sehr viele neue Impulse erfahren. Dennoch blieben bis heute die verschiedenen Schulen der evolutionären Algorithmen bestehen. Anstrengungen für eine gemeinsame integrierte Darstellung sowohl der zugrundeliegenden Theorien als auch der verschiedenen Algorithmen sind immer noch die Ausnahme. In der jüngeren Zeit hat sich eine ganze Zahl neuerer Techniken im Zusammenhang mit evolutionären Algorithmen herausgebildet, von denen hier nur beispielhaft Ameisenkolonien (Dorigo et al., 1996), Differential-evolution (Price & Storn, 1997), Partikelschwärme (Kennedy & Eberhart, 1999) und kulturelle Algorithmen (Reynolds, 1999) genannt werden. Mehr Informationen zu der Entwicklung von neueren Techniken finden sich in den historischen Anmerkungen zu Kapitel 4.

Das im zweiten Teil dieses Kapitels betrachtete Problem des Handlungsreisenden ist ein NP-hartes kombinatorisches Optimierungsproblem (vgl. Garey & Johnson, 1979), von dem ein erster Vorläufer von dem Mathematiker Menger (1932) vorgestellt wurde. Eine der ersten Veröffentlichungen, die die Bezeichnung *traveling salesman problem* benutzte, stammt von Robinson (1949). Als Anwendungsproblem für evolutionäre Algorithmen wurde das Handlungsreisendenproblem zunächst von Grefenstette et al. (1985), Fogel (1988) und Whitley et al. (1989) betrachtet. Die Anwendung von lokalen Suchalgorithmen datiert noch weiter zurück (z. B. Lin & Kernighan, 1973) und liefert meist bessere Resultate als die frühen Ergebnissen der evolutionären Algorithmen. Die im einführenden Beispiel dieses Kapitels benutzte INVERTIERENDE-MUTATION beruht wesentlich auf dem Nachbarschaftsoperator des 2-opt-Algorithmus von Lin & Kernighan (1973). Die KANTENREKOMBINATION wurde von Whitley et al. (1989) eingeführt. Varianten der ORDNUNGSREKOMBINATION stammen von (Davis, 1985; Syswerda, 1991a). Letzterer hat auch die VERTAUSCHENDE-MUTATION betrachtet. Der kurz angerissene deterministische Approximationsalgorithmus mit polynomieller Laufzeit und der Garantie, eine um höchstens den Faktor 2 zu lange Rundreise zu liefern, stammt von Rosenkrantz et al. (1977).

Auf die alternativen Verfahren wird hier nur sehr knapp eingegangen. Der Simplex-Algorithmus stammt von Dantzig (1951a,b, 1963). Der Gradientenabstieg ist eines der ältesten Optimierungsverfahren und kann beispielsweise dem Lehrbuch von Hanke-Burgeois (2006) entnommen werden – ebenso wie die anderen numerischen Verfahren auch. Der Levenberg-Marquardt-Algorithmus wurde von Levenberg (1944) und Marquardt (1963) publiziert. Backtracking bzw. Branch-and-Bound wurde für das Handlungsreisendenproblem von Eastman (1958) entwickelt. Dabei handelt es sich auch um eine der ersten Anwendungen des Branch-and-Bound-Prinzips. Der Algorithmus zur Lösung ganzzahliger linearer Probleme stammt von Land & Doig (1960) bzw. Dakin (1965). Eine frühe Zusammenfassung der Entwicklungen haben Lawler & Wood (1966) erstellt.

3 Prinzipien evolutionärer Algorithmen

Es werden die Grundprinzipien erläutert, wie evolutionäre Algorithmen eine erfolgreiche Optimierung erreichen können. Diese Prinzipien dienen gleichzeitig als Leitkriterien für den Entwurf evolutionärer Algorithmen. Abgerundet wird dieses Kapitel durch Überlegungen zu den Grenzen der Anwendbarkeit.

Lernziele in diesem Kapitel

- ⇒ Prinzip des Hilleclimbings ist verinnerlicht.
- ⇒ Mutation und Genotyp können hinsichtlich ihre Eignung für ein Problem untersucht werden.
- ⇒ Vor- und Nachteile des Populationskonzepts können am konkreten Beispiel abgewogen werden.
- ⇒ Die Suchdynamik der Selektion kann weitestgehend prognostiziert werden.
- ⇒ Verschiedene Arbeitsweisen der Rekombination können am Beispiel unterschieden werden.
- ⇒ Voraussetzungen für Schema-Wachstum sind aus der Theorie verstanden.
- ⇒ Notwendigkeit und Techniken der Selbstanpassung können erläutert werden.
- ⇒ Die Idee eines universellen Optimierers kann widerlegt werden.

Gliederung

3.1	Wechselspiel zwischen Variation und Selektion	48
3.2	Populationskonzept	62
3.3	Verknüpfen mehrerer Individuen durch die Rekombination	80
3.4	Selbstanpassende Algorithmen	106
3.5	Zusammenfassung der Arbeitsprinzipien	114
3.6	Der ultimative evolutionäre Algorithmus	115
3.7	Übungsaufgaben	121
3.8	Historische Anmerkungen	124

3.1 Wechselspiel zwischen Variation und Selektion

Als erstes Grundprinzip der evolutionären Algorithmen wird der Wechsel zwischen Variation bzw. Mutation und Selektion theoretisch und experimentell untersucht. Ein besonderer Schwerpunkt liegt auf der Analyse des Einflusses der Kodierungsfunktion.

In dem Beispiel des Handlungsreisendenproblems in Kapitel 2 hatten wir uns zunächst auf die Mutation als Hauptoperator konzentriert. Ausgehend von der Beobachtung von Mutationen als kleine Veränderungen in der Biologie war das Bestreben, den Operator so zu entwerfen, dass möglichst wenig am Lösungskandidaten hinsichtlich der Bewertungsfunktion geändert wird. Dieser Grundsatz wird in seinem Zusammenspiel mit der Selektion genauer untersucht.

3.1.1 Ein einfaches binäres Beispiel

Zur Einführung untersuchen wir, wie ein möglichst minimaler Optimierungsalgorithmus sich auf einem sehr einfachen Optimierungsproblem, dem Abgleich mit einem vorgegebenen Bitmuster, verhält.

Definition 3.1 (Musterabgleich):

Das Problem des Musterabgleichs ist durch ein vorgegebenes Bitmuster $\hat{b} \in \mathbb{B}^l$ definiert. Aus dem Suchraum aller Bitmuster $\Omega = \mathbb{B}^l$ wird dasjenige gesucht, welches die größte Übereinstimmung mit \hat{b} hat, d. h. die Funktion

$$f: \mathbb{B}^l \rightarrow \mathbb{R}$$

$$(b_1, \dots, b_l) \mapsto \sum_{1 \leq i \leq l} g(b_i, \hat{b}_i) \quad \text{mit } g(b_i, \hat{b}_i) = \begin{cases} 1 & \text{falls } b_i = \hat{b}_i \\ 0 & \text{sonst} \end{cases}$$

wird maximiert.

Beispiel 3.1:

Der bekannteste Vertreter der Musterabgleichprobleme ist das so genannte Einsenzählproblem, das man durch $\hat{b} = 111 \dots 1 \in \mathbb{B}^l$ erhält. Der Wert der Bewertungsfunktion entspricht dabei immer der Anzahl der Einsen im Lösungskandidaten.

Die kleinstmögliche Veränderung, die wir auf einer binären Zeichenkette durchführen können, ist die Negation genau eines zufällig gewählten Bits. Die entsprechende Mutation ist in Algorithmus 3.1 (EIN-BIT-BINÄRE-MUTATION) beschrieben.

Algorithmus 3.1

EIN-BIT-BINÄRE-MUTATION(Individuum A mit $A.G \in \mathbb{B}^l$)

- 1 $B \leftarrow A$
 - 2 $i \leftarrow$ wähle zufällig gemäß $U(\{1, \dots, l\})$
 - 3 $B_i \leftarrow 1 - A_i$
 - 4 **return** B
-

Algorithmus 3.2

BINÄRES-HILLCLIMBING(Zielfunktion F)

```

1   $t \leftarrow 0$ 
2   $A(t) \leftarrow$  erzeuge Lösungskandidat
3  bewerte  $A(t)$  durch  $F$ 
4  while Terminierungsbedingung nicht erfüllt
5  do  $B \leftarrow$  EIN-BIT-BINÄRE-MUTATION( $A(t)$ )
6     bewerte  $B$  durch  $F$ 
7      $t \leftarrow t + 1$ 
8     if  $B.F \succeq A(t-1).F$ 
9     then  $A(t) \leftarrow B$ 
10    else  $A(t) \leftarrow A(t-1)$ 
11 return  $A(t)$ 

```

Die Mutation wird nun in den einfachsten denkbaren Ablauf BINÄRES-HILLCLIMBING (Algorithmus 3.2) eingebettet: Die Population besteht aus lediglich einem Individuum, aus dem durch die Mutation ein neues Individuum erzeugt wird. Der Bessere der beiden Lösungskandidaten wird als neues Elternindividuum in die nächste Generation übernommen. Falls beide Individuen gleiche Güte besitzen, ersetzt das Kindindividuum das Elternindividuum.

3.1.2 Die Gütelandschaft

Im Wechselspiel zwischen Selektion und Mutation bestimmt die Mutation die möglichen Veränderungen, die von einer zur nächsten Generation auftreten können, während die Selektion bestimmte Schritte ausschließt oder akzeptiert. Gerade der erste Aspekt kann über die Notation des Nachbarschaftsgraphen gut verdeutlicht werden.

Definition 3.2 (Nachbarschaftsgraph):

Sei $Mut^{\xi} : \mathcal{G} \times \mathcal{Z} \rightarrow \mathcal{G} \times \mathcal{Z}$ ein Mutationsoperator und $\mathcal{Z} = \{\perp\}$, dann ist der *Nachbarschaftsgraph* zu Mut definiert als gerichteter Graph $G = (V, E)$ mit Knotenmenge $V = \mathcal{G}$ und Kantenmenge

$$E = \{(A.G, B.G) \in V \times V \mid \exists \xi \in \Xi : Mut^{\xi}(A) = B\}$$

Beispiel 3.2:

Bild 3.1 zeigt einen Nachbarschaftsgraphen für die EIN-BIT-BINÄRE-MUTATION auf einem Genotypen $\mathcal{G} = \mathbb{B}^3$. Da die Mutation in unserem Beispiel symmetrisch ist, existiert für jede gerichtete Kante im Nachbarschaftsgraphen auch eine Rückkante. Daher wird in diesem und allen weiteren Bildern dieses Abschnitts der Graph ungerichtet dargestellt.

Jede Kante entspricht einer Veränderung an einem Individuum durch den Mutationsoperator. Damit repräsentiert ein zufälliger Pfad im Graph den Ablauf, der durch mehrfaches, iteratives Anwenden der zufälligen Mutation entsteht. Im Englischen spricht man auch von einem sog. *random walk*. Wird jetzt zusätzlich die Selektion nach jeder Mutation angewandt, bekommt der

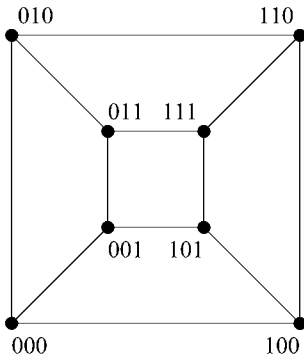


Bild 3.1

Im Nachbarschaftsgraph für die EIN-BIT-BINÄRE-MUTATION auf $\mathcal{G} = \mathbb{B}^3$ entspricht jede Kante einer möglichen Mutation, bei der genau ein Bit verändert wird.

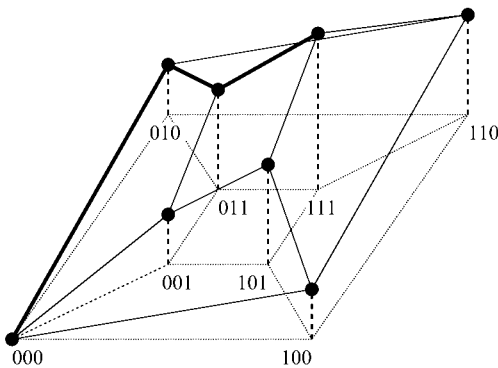


Bild 3.2

Für das Einsenzählproblem mit drei Bits und die EIN-BIT-BINÄRE-MUTATION wird die über dem Nachbarschaftsgraphen liegende Gütelandschaft gezeigt. Dick ist ein möglicher Weg des binären Hillclimbers vom Individuum 000 zum Maximum 111 eingezeichnet.

Suchprozess seine Zielgerichtetheit, da keine Verschlechterung mehr möglich ist. Dies kann man visualisieren, indem man über der Struktur des Nachbarschaftsgraphen eine Gütelandschaft errichtet.

Definition 3.3 (Gütelandschaft, Weg):

Eine *Gütelandschaft* (G, F) wird durch einen Nachbarschaftsgraphen $G = (\mathcal{G}, E)$ und eine induzierte Bewertungsfunktion $F : \mathcal{G} \rightarrow \mathbb{R}$ definiert, die jedem Knoten seine Höhe in der Landschaft zuordnet. Ferner sei $w = w_1 w_2 \dots w_k \in \mathcal{G}^+$ ein *Weg in der Landschaft*, falls für alle $i \in \{1, \dots, k-1\}$ die Kante $(w_i, w_{i+1}) \in E$ existiert.

Beispiel 3.3:

Wie sich aus dem Nachbarschaftsgraphen aus Beispiel 3.2 durch das Einsenzählproblem eine Gütelandschaft ergibt, ist in Bild 3.2 dargestellt.

Bei einem Maximierungsproblem kann man nun die Optimierung des Algorithmus BINÄRES-HILLCLIMBING mit einem Bergsteiger vergleichen, der im Gebirge immer nur nach oben steigt. Daher stammt auch die Bezeichnung *Hillclimbing*. Im Bild 3.2 ist beispielhaft ein Weg eingezeichnet, der immer nur dann zu einem neuen Punkt übergeht, wenn dieser eine bessere Güte hat.

3.1.3 Modellierung als Markovprozess

Da in jeder Generation ausschließlich das aktuelle Elternindividuum benutzt wird, um durch Mutation und Selektion ein neues Elternindividuum zu erzeugen, handelt es sich bei der Optimierung aus mathematischer Sicht um einen Markovprozess. Dies ist genau dann der Fall, wenn der Zustand zur Zeit t nur vom Zustand zur Zeit $t - 1$ abhängt und damit unabhängig von den Zuständen zur Zeit $t - 2$ und früher ist. Daher soll im Weiteren die Optimierung eines Musterabgleichs durch eine endliche Markovkette modelliert werden, um eine genauere Aussage über die Laufzeit der Optimierung zu erhalten.

Definition 3.4 (Endliche Markovkette):

Eine *endliche Markovkette* ist definiert als Tupel (*Zustände*, *Start*, *Übergang*), wobei *Zustände* = $\{0, \dots, k\}$ die möglichen Zustände des Markovprozesses sind, das Tupel *Start* $\in [0, 1]^{k+1}$ mit $\sum_{0 \leq i \leq k} \text{Start}_i = 1$ die Wahrscheinlichkeit für jeden Zustand angibt, dass sich der Prozess am Anfang in diesem Zustand befindet, und die Funktion

$$\text{Übergang} : \{0, \dots, k\} \times \{0, \dots, k\} \rightarrow [0, 1]$$

bezeichnet die Wahrscheinlichkeit $\text{Übergang}(i, j)$ von Zustand i aus direkt nach Zustand j überzugehen, wobei $\sum_{0 \leq j \leq k} \text{Übergang}(i, j) = 1$ für alle $0 \leq i \leq k$ gilt.

Beispiel 3.4:

Wird BINÄRES-HILLCLIMBING (Algorithmus 3.2) für die Lösung des Musterabgleichs der Länge l eingesetzt, ist der Suchraum mit 2^l unterschiedlichen Lösungskandidaten zu groß, um so vollständig als Zustandsmenge in ein Markovmodell eingehen zu können. Das bedeutet, dass mehrere Lösungskandidaten geschickt in jeweils einem Zustand der Markovkette zusammengefasst werden. Hierfür bietet sich im betrachteten Problem die Information an, wieviele Bits bereits mit dem gesuchten Optimum übereinstimmen (was dem Gütewert der Bewertungsfunktion entspricht). Als Zustandsmenge wählen wir also *Zustände* = $\{0, \dots, l\}$. Wenn wir im Zustand l sind, haben wir das Optimum gefunden. Da die EIN-BIT-BINÄRE-MUTATION (Algorithmus 3.1) immer nur ein Bit pro Mutation verändert, müssen von einem Anfangszustand j aus nacheinander alle Zustände $j + 1$ bis l durchlaufen werden. Wird durch eine Mutation ein bereits richtig gesetztes Bit verändert, wird das Individuum aufgrund des schlechteren Gütewertes wieder verworfen und wir bleiben im selben Zustand. Wird ein bisher falsch gesetztes Bit invertiert, verbessert sich der Gütewert, das neue Individuum ersetzt das bisherige Individuum in der Population und wir kommen in den nächsten Zustand der Markovkette. Die Übergangswahrscheinlichkeiten zwischen den Zuständen ergeben sich direkt aus dem Mutationsoperator und dem aktuellen Zustand des Suchprozesses wie folgt:

$$\text{Übergang}(i, j) = \begin{cases} \frac{l-i}{l} & \text{falls } 0 \leq i < l \text{ und } j = i + 1 \\ \frac{i}{l} & \text{falls } 0 \leq i \leq l \text{ und } j = i \\ 0 & \text{sonst} \end{cases}$$

Die resultierende Markovkette ist in Bild 3.3 dargestellt.

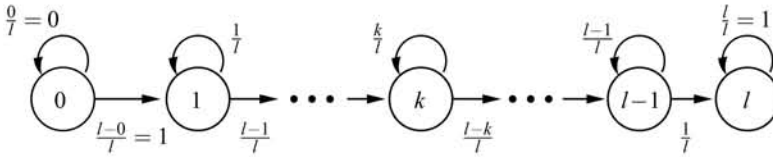


Bild 3.3 Markovmodell für die Optimierung des Musterabgleichs durch BINÄRES-HILLCLIMBING.

Satz 3.1:

BINÄRES-HILLCLIMBING erreicht das Optimum eines Musterabgleichs mit l Bits in $\mathcal{O}(l \cdot \log l)$ Schritten (als Erwartungswert).

Beweis 3.1:

Betrachtet man das Markovmodell aus Beispiel 3.4, ergibt sich aus den Übergangswahrscheinlichkeiten die erwartete Zeit, bis ein beliebiger Zustand i verlassen wird, als

$$\frac{1}{\text{Übergang}(i, i+1)}.$$

Damit ist die gesamte Zeit, bis das Optimum erreicht wird, in der Erwartung

$$\sum_{k \leq i < l} \frac{1}{\text{Übergang}(i, i+1)} = l \cdot \sum_{k \leq i < l} \frac{1}{l-i} = l \cdot \sum_{1 \leq i \leq l-k} \frac{1}{i} \leq l \cdot \log(l-k).$$

Also durchsucht BINÄRES-HILLCLIMBING mit durchschnittlich $l \cdot \log l$ Individuen nur einen Bruchteil des Suchraums mit insgesamt 2^l Lösungskandidaten. Damit ist das Hillclimbing deutlich effizienter als ein systematisches, aufzählendes Durchsuchen des gesamten Suchraums (z. B. Backtracking). Ein ähnliches Ergebnis hatten wir bereits exemplarisch am Handlungsreisendenproblem im Abschnitt 2.3 gesehen. Doch im Gegensatz dazu ist dies für den Musterabgleich und den binären Hillclimber nun tatsächlich im Mittel bewiesen. Das bedeutet allerdings nicht, dass jede Optimierung so effizient abläuft.



Die obige Argumentation ist natürlich eine Mogelpackung. Denn für das Problem des Musterabgleichs kann ein einfacher deterministischer Algorithmus angegeben werden, der linear die Bits beispielsweise von links nach rechts betrachtet und prüft, ob eine Mutation zu einer Verbesserung führt. Damit hat man das korrekte Ergebnis bereits nach der Bewertung von genau l Lösungskandidaten.

3.1.4 Das Problem lokaler Optima

Die bisherigen Betrachtungen sind allerdings in vielerlei Hinsicht nur ein Beispiel für den Idealfall, wie das folgende Beispiel illustriert.

Beispiel 3.5:

Weist man die Güterwerte den Lösungskandidaten aus Bild 3.2 in einer anderen Reihenfolge zu, erhält man beispielsweise die Gütelandschaften in Bild 3.4. Die zugehörigen

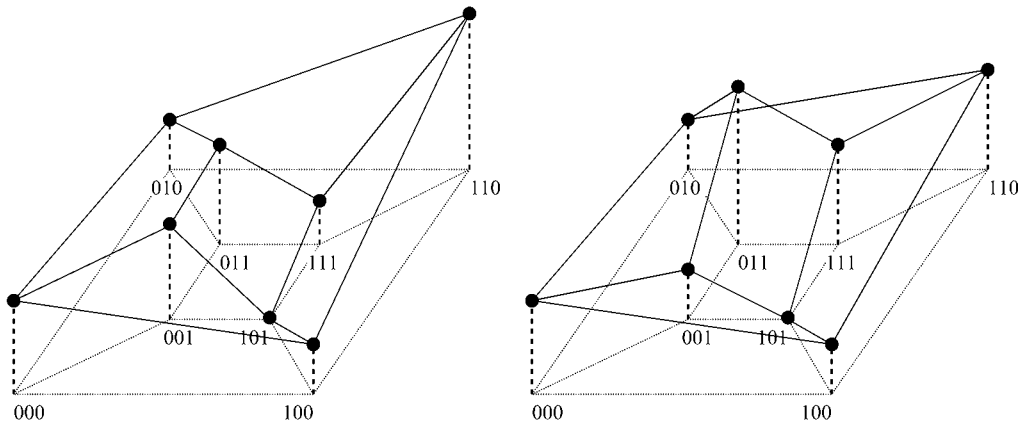


Bild 3.4 In den beiden zufällig erzeugten Gütelandschaften über dem Nachbarschaftsgraphen mit drei Bits gibt es keinen Weg vom Individuum 000 zum Maximum, der von dem Optimierungsalgorithmus BINÄRES-HILLCLIMBING besritten werden kann.

Optimierungsprobleme fallen nicht mehr in die Klasse des Musterabgleichs. Der binäre Hillclimber kann nicht mehr von jedem Punkt aus das Maximum des Problems erreichen.

Dieses Beispiel motiviert die folgende Definition, in der wir zwei spezielle Arten von Lösungskandidaten identifizieren, die die Optimierung erschweren oder gar verhindern können.

Definition 3.5 (Lokales Optimum, Plateau):

Sei $Mut^{\mathcal{E}} : \mathcal{G} \times \mathcal{L} \rightarrow \mathcal{G} \times \mathcal{L}$ ein Mutationsoperator, $G = (\mathcal{G}, E)$ der zugehörige Nachbarschaftsgraph und (G, F) eine Gütelandschaft. Dann heißt ein Lösungskandidat A mit $A.G \in \mathcal{G}$ ein

- *lokales Optimum*, falls alle möglichen Mutanten $B = Mut(A)$ nicht besser sind ($F(A.G) \succeq F(B.G)$) und für alle Wege $w_1(=A.G)w_2 \dots w_k$ mit $F(w_k) \succ F(A.G)$ gilt, dass mindestens einer der Lösungskandidaten w_i ($2 \leq i < k$) eine schlechtere Güte hat: $F(A.G) \succ F(w_i)$.
- *Plateau-Punkt*, falls alle möglichen Mutanten $B = Mut(A)$ (mit $(A.G, B.G) \in E$) nicht besser sind ($F(A.G) \succeq F(B.G)$) und wenigstens ein benachbarter Lösungskandidat C (mit $(A.G, C.G) \in E$) existiert, der die gleiche Güte hat ($F(A.G) = F(C.G)$).

Beispiel 3.6:

In der linken Gütelandschaft in Bild 3.4 sind die Punkte 000, 001 und 011 Plateau-Punkte und lokale Optima, 110 ist gleichzeitig ein lokales und das globale Optimum. In der rechten Gütelandschaft ist 110 ein Plateau-Punkt, 000 ein lokales Optimum und 011 das globale und lokale Optimum.

Lokale Optima stellen für einen Hillclimbing-Algorithmus ein unüberwindbares Hindernis dar. Ist eine Optimierung in ein lokales (und nicht globales) Optimum geraten, kann das globale nicht mehr gefunden werden. Daher versagen reine Hillclimbing-Algorithmen auf vielen Problemen. Plateaus bestehend aus vielen Punkten können ebenfalls die Optimierung behindern, da keine Richtungsinformation zur Verfügung steht, welche Mutationen auf einen besseren Lösungskandidaten zusteuern. Die Suche auf einem Plateau entspricht einem *random walk*, bei dem ziellos beliebige Veränderungen am Individuum vorgenommen werden.

3.1.5 Der Einfluss der Kodierung

Die Überlegungen des obigen Abschnitts werden im Weiteren auf ein allgemeineres Problem angewandt. Der binäre Hillclimber soll benutzt werden, um ein ganzzahliges Problem

$$f: \{0, \dots, 2^k - 1\} \rightarrow \mathbb{R}$$

zu optimieren. Da der Suchraum $\Omega = \{0, \dots, 2^k - 1\}$ ungleich dem Genotyp $\mathcal{G} = \mathbb{B}^l$ ist, wird eine Dekodierungsfunktion benötigt. Es bietet sich an, $l = k$ zu wählen und die bekannte standardbinäre Kodierung zu verwenden.

Definition 3.6 (Standardbinäre Kodierung):

Eine binäre Zeichenkette $A.G = A.G_1 \dots A.G_l \in \mathbb{B}^l$ repräsentiert mit *standardbinärer Kodierung* die folgende ganze Zahl

$$dec_{stdbin}(A.G) = \sum_{j=0}^{l-1} A.G_{l-j} \cdot 2^j.$$

Damit kann auch ein reellwertiges Intervall $[ug, og] \subset \mathbb{R}$ durch

$$dec_{stdbin,ug,og}(A.G) = ug + \frac{og - ug}{2^l - 1} \cdot dec_{stdbin}(A.G)$$

mit der Genauigkeit $\frac{og-ug}{2^l-1}$ dargestellt werden.

In der Praxis treten auch häufig Probleme auf, bei denen ein reellwertiger Vektor (x_1, \dots, x_n) mit $x_i \in [ug, og] \subset \mathbb{R}$ einen Lösungskandidaten darstellt. Dieser lässt sich ebenfalls durch die Aneinanderreihung von n binären Ketten der Länge l darstellen. Bei der Dekodierung ergibt sich

$$x_i = dec_{stdbin,ug,og}(A.G_{i-l+1} \dots A.G_{(i+1) \cdot l}).$$

Beispiel 3.7:

Die ganzen Zahlen von 0 bis 7 können durch 3 Bits kodiert werden. Dies ist in Tabelle 3.1 dargestellt. Soll die Funktion

$$f_1(x) = \begin{cases} x+3 & \text{falls } x < 5 \\ 7-x & \text{sonst} \end{cases}$$

maximiert werden, wird der enkodierte Wert als Argument in die Funktion eingesetzt.

Bitmuster	000	001	010	011	100	101	110	111
dekodiert	0	1	2	3	4	5	6	7
in Funktion f_1	3	4	5	6	7	2	1	0

Tabelle 3.1 Abbildung zwischen den binären Zeichenketten mit 3 Bits und den Zahlen $\{0, \dots, 7\}$ (bzw. der Funktion f_1) durch die standardbinäre Kodierung

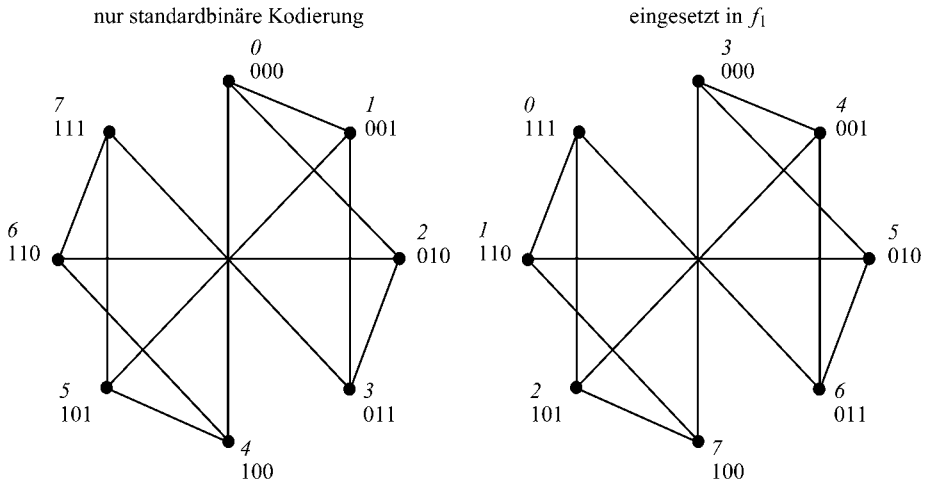


Bild 3.5 Mit der standardbinären Kodierung auf $\mathcal{G} = \mathbb{B}^3$ (vgl. Tabelle 3.1) ergeben sich diese Güte-Landschaften (in zweidimensionaler Darstellung mit textuell notierter Güte) für die EIN-BIT-BINÄRE-MUTATION. Links ist die Landschaft bzgl. der reinen Kodierung angegeben, rechts bzgl. der Bewertungsfunktion f_1 .

Mit der EIN-BIT-BINÄRE-MUTATION (Algorithmus 3.1) ergeben sich die Güte-Landschaften in Bild 3.5 für die reine Dekodierung und die Funktion f_1 . Werden nur die dekodierten Werte betrachtet, ist der Genotyp 111 das einzige lokale (und globale) Optimum. Von jedem anderen Genotyp kann ein Hillclimber das Optimum erreichen. Wird jedoch die Funktion f_1 optimiert, existieren zwei lokale Optima: 100 mit dem Funktionswert 7 und 011 mit dem Funktionswert 6. Bei einem Hillclimbing führen Genotypen 010 und 011 immer zum echten lokalen Optimum 6, alle anderen Werte (ausgenommen 100) können bei einer Optimierung in beiden lokalen Optima enden.

Phänotypisch betrachtet besitzt die Funktion f_1 im obigen Beispiel genau ein lokales Optimum und die Funktion ist monoton steigend bis zum Optimum bzw. monoton fallend ab dem Optimum. Damit sollte sie sich grundsätzlich gut für ein Hillclimbing eignen. Stattdessen hat die standardbinäre Kodierung ein suboptimales lokales Maximum eingeführt, das eine erfolgreiche Optimierung verhindern kann. Der maßgebliche Grund ist darin zu sehen, dass zwei phänotypisch aufeinanderfolgende Werte (6 und 7) durch die Bitmuster 011 und 100 dargestellt wer-

den, die nicht durch eine Anwendung des Mutationsoperators ineinander überführt werden können.

Definition 3.7 (Hamming-Abstand):

Zwei binäre Zeichenketten $A.G, B.G \in \mathbb{B}^l$ besitzen den *Hamming-Abstand*

$$d_{ham}(A.G, B.G) = \#\{ i \in \mathbb{N}_0 \mid 1 \leq i \leq l \wedge A.G_i \neq B.G_i \}.$$

Dieses Maß gibt die Anzahl der Einzelinformationen an, die zwingend verändert werden müssen, um die Binärketten ineinander zu überführen. Die Zeichenketten 011 und 100, besitzen den maximal möglichen Hamming-Abstand 3: Es müssten folglich alle Bits invertiert werden, um vom enkodierten Wert 6 zum Wert 7 zu gelangen. Sobald ein Hamming-Abstand größer als 1 vorliegt, spricht man von einer *Hamming-Klippe* entsprechender Größe. Zerschneiden große Hamming-Klippen phänotypische Nachbarschaften, wird der Suchraum zerklüftet und dadurch eine Optimierung erschwert.

Eine Möglichkeit, Hamming-Klippen zu vermeiden, besteht in der Wahl einer anderen Kodierung, der so genannten *Gray-Kodierung*. Sie besitzt die Eigenschaft, dass alle benachbarten Werte einer diskreten Suchraumdimension auf binäre Zeichenketten mit dem Hamming-Abstand 1 abgebildet werden. Die Gray-Kodierung lässt sich einfach durch Konversionsregeln auf die standardbinäre Kodierung zurückführen.

Definition 3.8 (Gray-Kodierung):

Die *Gray-Kodierung* wird mittels der standardbinären Kodierung eingeführt. Eine standardbinär kodierte Zeichenkette $b = b_1 \dots b_l \in \mathbb{B}^l$ lässt sich durch die folgende Konversion in eine Gray-kodierte Zeichenkette $A.G = A.G_1 \dots A.G_l$ überführen ($1 \leq i \leq l$)

$$A.G_i = \begin{cases} b_i & \text{falls } i = 1 \\ b_{i-1} \oplus b_i & \text{falls } i > 1, \end{cases}$$

wobei das exklusive Oder \oplus der Addition modulo 2 entspricht.

Ein Bit der standardbinär kodierte Zeichenkette lässt sich mit der folgenden Regel aus der Gray-kodierten Zeichenkette $A.G$ ableiten.

$$b_i = \bigoplus_{j=1}^i A.G_j = A.G_1 \oplus \dots \oplus A.G_i.$$

Mit dieser Transformation ergibt sich als Dekodierungsregel für eine Gray-kodierte Zeichenkette $A.G$

$$dec_{gray}(A.G) = dec_{stdbin} \left(\bigoplus_{j=1}^1 A.G_j \dots \bigoplus_{j=1}^l A.G_j \right).$$

Mehrere Zahlen können erneut durch Konkatination aneinander gefügt werden.

Gray-kod. Bitmuster	000	001	011	010	110	111	101	100
stdbin. Bitmuster	000	001	010	011	100	101	110	111
dekodiert	0	1	2	3	4	5	6	7
in Funktion f_1	3	4	5	6	7	2	1	0

Tabelle 3.2 Abbildung zwischen den binären Zeichenketten mit 3 Bits und den Zahlen $\{0, \dots, 7\}$ (bzw. der Funktion f_1) durch die Gray-Kodierung

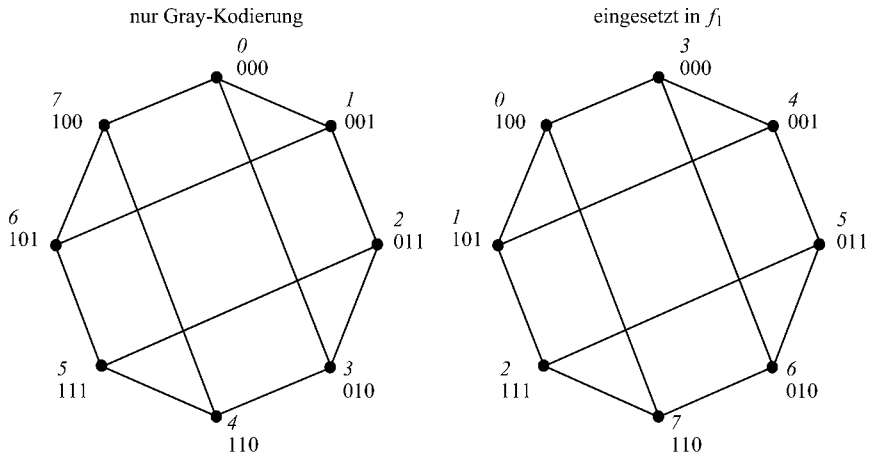


Bild 3.6 Mit der Gray-Kodierung auf $\mathcal{G} = \mathbb{B}^3$ (vgl. Tabelle 3.2) ergeben sich diese Gütelandschaften (in zweidimensionaler Darstellung mit textuell notierter Güte) für die EIN-BIT-BINÄRE-MUTATION. Links ist die Landschaft bzgl. der reinen Kodierung angegeben, rechts bzgl. der Bewertungsfunktion f_1 .

Beispiel 3.8:

Wird die standardbinäre Kodierung aus Beispiel 3.7 durch die Gray-Kodierung ersetzt, erhält man die Kodierung in Tabelle 3.2 und die Nachbarschaftsgraphen in Bild 3.6.

Zusammenfassend halten wir fest: Lokale Optima hängen ausschließlich von der gewählten Darstellung (einschließlich der Dekodierungsfunktion) und dem Mutationsoperator ab. Die Anzahl der so eingeführten lokalen Optima kann als eine Maßzahl für die Angepasstheit eines Operators an das Problem gesehen werden. Je weniger lokale Optima von einem Operator und der Repräsentation induziert werden, desto bessere Ergebnisse können bei der Suche erwartet werden. Insbesondere bei einem lokalen Suchalgorithmus, der lediglich durch einen Mutations- und einen Selektionsoperator bestimmt wird, ist die Anzahl der lokalen Optima entscheidend.

Dennoch ist hier nochmals deutlich zu machen, dass bei der Gray-Kodierung lediglich die Nachbarschaften im phänotypischen Raum in die Nachbarschaften im genotypischen Raum eingebettet werden. Sie garantieren nicht, dass jede kleine Veränderung im genotypischen Raum auch einer kleinen Veränderung im phänotypischen Raum entspricht. Dies gilt umso stärker,

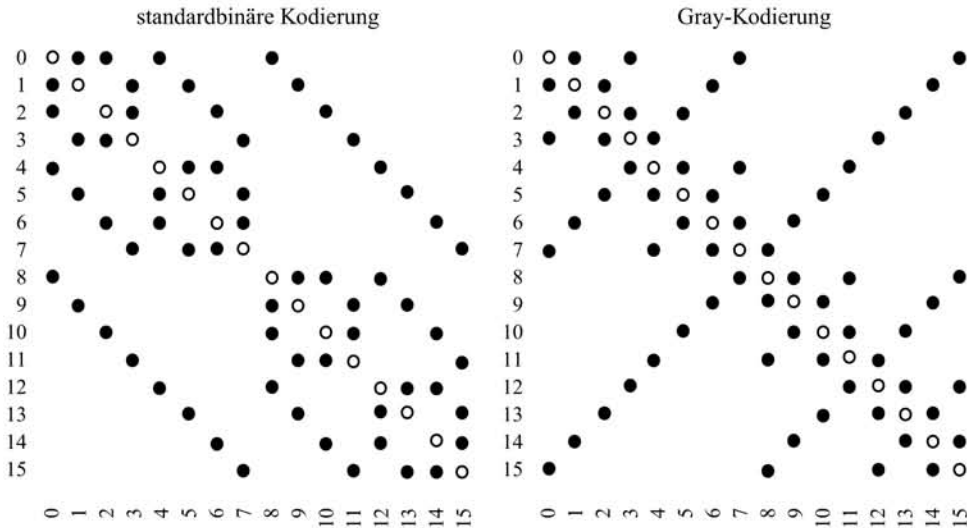


Bild 3.7 Phänotypische Nachbarschaft der beiden binären Kodierungen in einer Matrixdarstellung: In jeder Zeile ist für einen Lösungskandidaten des Suchraums die Nachbarschaft dargestellt. Dabei entspricht ○ dem Ausgangspunkt und ● sind alle möglichen Kindindividuen.

wenn die Anzahl der kodierenden Bits l erhöht wird. Dann verschwindet der Vorteil der Gray-Kodierung gegenüber der standardbinären Kodierung schnell.

Bild 3.7 vergleicht die Nachbarschaften beider Kodierungen mit $l = 4$ anhand zweier Matrizen. Bei der standardbinären Kodierung erkennt man eine große Hamming-Klippe an Zeile 7/8 und Spalte 7/8. Kleinere Hamming-Klippen kommen in den kleineren Quadranten entlang der Diagonale ebenfalls vor. Für die Gray-Kodierung sieht man die Einbettung der phänotypischen Nachbarschaft durch die erste obere und die erste untere Nebendiagonale. Weiterhin erkennt man, dass die standardbinäre Kodierung einem festen an jedem Punkt im Suchraum gleichen Schema bzgl. der Schrittweiten folgt, welches in der Gray-Kodierung für die Einbettung phänotypischer Nachbarn geopfert wurde: So gibt es Punkte (z. B. die Zeile 6), an denen die maximale Entfernung 5 beträgt, während andere Punkte (z. B. die Zeile 0) eine maximale Entfernung von 15 aufweisen. Neben dieser Unregelmäßigkeit als möglichem Problem der Gray-Kodierung wurde die folgende negative Eigenschaft der standardbinären Kodierung durch die Gray-Kodierung nicht behoben: Es gibt immer nur eine Mutation, die in die jeweils andere Hälfte des darstellbaren Wertebereichs führt. Auch dies könnte für viele Optimierungsprobleme mit Schwierigkeiten verbunden sein.



Letztendlich sind die beiden vorgestellten (und meist verwendeten) Kodierungen nur zwei Beispiele, die sich allerdings durch effiziente Berechnungen auszeichnen. Insgesamt gibt es $(2^l)!$ mögliche Kodierungen mit l Bits für die Zahlen $\{0, \dots, 2^l - 1\}$.

3.1.6 Rollen der Mutation

Mutationsoperatoren können mit unterschiedlichen Zielsetzungen in evolutionären Algorithmen eingesetzt werden. In der bisherigen Diskussion in diesem Abschnitt hat die Mutation die Rolle

Algorithmus 3.3 (alle Bits werden mit einer Wahrscheinlichkeit invertiert)

```

BINÄRE-MUTATION( Individuum  $A$  mit  $A.G \in \mathbb{B}^l$  )
1   $B \leftarrow A$ 
2  for each  $i \in \{1, \dots, l\}$ 
3  do  $u \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $U([0, 1])$ 
4      if  $u \leq p_m$  (Mutationswahrscheinlichkeit)
5      then  $B.G_i \leftarrow 1 - A.G_i$ 
6  return  $B$ 

```

des wichtigsten (weil einzigen) Suchoperators. Unter dieser Prämisse übernimmt sie zwei Funktionen: einerseits die Feinabstimmung (engl. *exploitation*), um ausgehend von einem guten Lösungskandidaten das Optimum zu finden, andererseits das stichprobenartige Erforschen (engl. *exploration*) weiter entfernter Gebiete des Suchraums, um das Einzugsgebiet eines potentiell besseren lokalen Optimums zu identifizieren. Für die Feinabstimmung ist wie oben ausführlich diskutiert die Einbettung der phänotypischen Nachbarschaft von großer Bedeutung. Insgesamt sollten erforschende und feinabstimmende Mutationen in einem guten Verhältnis zueinander stehen – dieser Aspekt wird nachfolgend noch etwas genauer beleuchtet. In anderen evolutionären Algorithmen übernimmt die Mutation nur eine untergeordnete Rolle, da es einen anderen primären Suchoperator gibt. Dann kann der Aspekt der Feinabstimmung nahezu unberücksichtigt bleiben und die erforschende Funktion der Mutation wird als Hintergrundoperator benutzt, um die Diversität in der Population zu erhalten.



Inwieweit die Mutation als Hintergrundoperator tatsächlich nur dem Diversitätserhalt dient, ist fraglich. Einige empirische Ergebnisse stützen die These, dass auch hier das Wechselspiel zwischen Selektion und Mutation einen entscheidenden Einfluss hat.

Beispiel 3.9:

Bei der EIN-BIT-BINÄRE-MUTATION (Algorithmus 3.1) mit standardbinärer Kodierung erkennt man in Bild 3.7 (links) deutlich die beiden Aspekte der Erforschung und der Feinabstimmung an jedem Punkt, d.h. in jeder Zeile. Die Schrittweite 8 ist erforschend, während die Schrittweite 1 der Feinabstimmung dient.

Wie stark ein Mutationsoperator einen Lösungskandidaten verändert, wird anhand der Optimierungsfunktion

$$f_2(x) = \begin{cases} x & \text{falls } x \in [0, 10] \subset \mathbb{R} \\ \text{undef.} & \text{sonst} \end{cases}$$

untersucht. Es wird eine Mutation, die direkt auf der reellwertigen Darstellung arbeitet, mit einer Mutation auf einer binären Kodierung verglichen.

Als Mutationsoperator wird in dieser Untersuchung die üblicherweise benutzte Variante BINÄRE-MUTATION (Algorithmus 3.3) betrachtet, bei der statt genau eines Bits jedes Bit mit der Wahrscheinlichkeit p_m (der sog. Mutationsrate) verändert wird. Wir benutzen den Wert $p_m = \frac{1}{l}$, der von der Individuenlänge l abhängt. Dieser hat auch in theoretischen Untersuchungen für das Einsenzählproblem und einen reinen Hillclimbing-Algorithmus die minimale Anzahl der Schrit-

Algorithmus 3.4 (mit fester Schrittweite σ)

GAUSS-MUTATION(Individuum A mit $A.G \in \mathbb{R}^l$)

```

1  for each  $i \in \{1, \dots, l\}$ 
2  do  $\lceil u_i \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $\mathcal{N}(0, \sigma)$  (Standardabweichung)
3       $B_i \leftarrow A_i + u_i$ 
4       $B_i \leftarrow \max\{B_i, ug_i\}$  (untere Wertebereichsgrenze)
5       $B_i \leftarrow \min\{B_i, og_i\}$  (obere Wertebereichsgrenze)
6  return  $B$ 

```

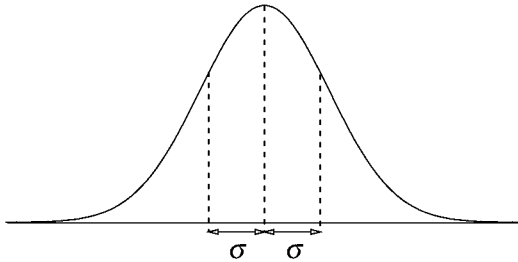


Bild 3.8 Dichtefunktion der Normalverteilung (gaußsche Verteilung)

te zum Optimum ergeben. Der Definitionsbereich von f_2 wird mit $l = 32$ Bits enkodiert. Wir benutzen sowohl die standardbinäre Kodierung als auch den Gray-Kode.

Als Alternative betrachten wir mit der GAUSS-MUTATION (Algorithmus 3.4) einen Operator, der nicht auf einer binären Kodierung, sondern direkt auf den reellwertigen Werten arbeitet. Die GAUSS-MUTATION addiert zu jeder Komponente des bisherigen Lösungskandidaten einen normal- bzw. gaußverteilten Zufallswert $u_i \sim \mathcal{N}(0, \sigma)$. Die Dichtefunktion

$$\phi(x) = \frac{1}{\sqrt{2 \cdot \pi \cdot \sigma}} \cdot \exp\left(-\frac{1}{2 \cdot \sigma^2} \cdot x^2\right)$$

mit der Varianz σ^2 ist für den eindimensionalen Fall in Bild 3.8 dargestellt.

Beispiel 3.10:

Für zwei unterschiedliche Elternindividuen wurden die drei Mutationsoperatoren jeweils 10 000 Mal angewandt, um ein Bild davon zu bekommen, wie sich die Optimierung im reellwertigen Raum fortbewegen kann. In dieser Untersuchung wird die GAUSS-MUTATION mit $\sigma = 1$ benutzt. Das Ergebnis sind Häufigkeitsverteilungen, die in Bild 3.9 dargestellt sind.

Man erkennt deutlich die unterschiedliche Charakteristik der binären und der reellwertigen Mutation. Die GAUSS-MUTATION eignet sich sehr gut für die Feinabstimmung mit einem kleinen Wert σ . Stattdessen kann auch mit einem großen Wert σ eine sehr breite Erforschung erreicht werden. Die BINÄRE-MUTATION hat mehrere über den gesamten Wertebereich verteilte Schwerpunkte, die sich an den Veränderungen durch die höherwertigen Bits orientieren. Das Elternindividuum mit dem Wert 4,99 wurde genau an einer Hamming-Klippe platziert. Daher weist die Häufigkeitsverteilung mit der stan-

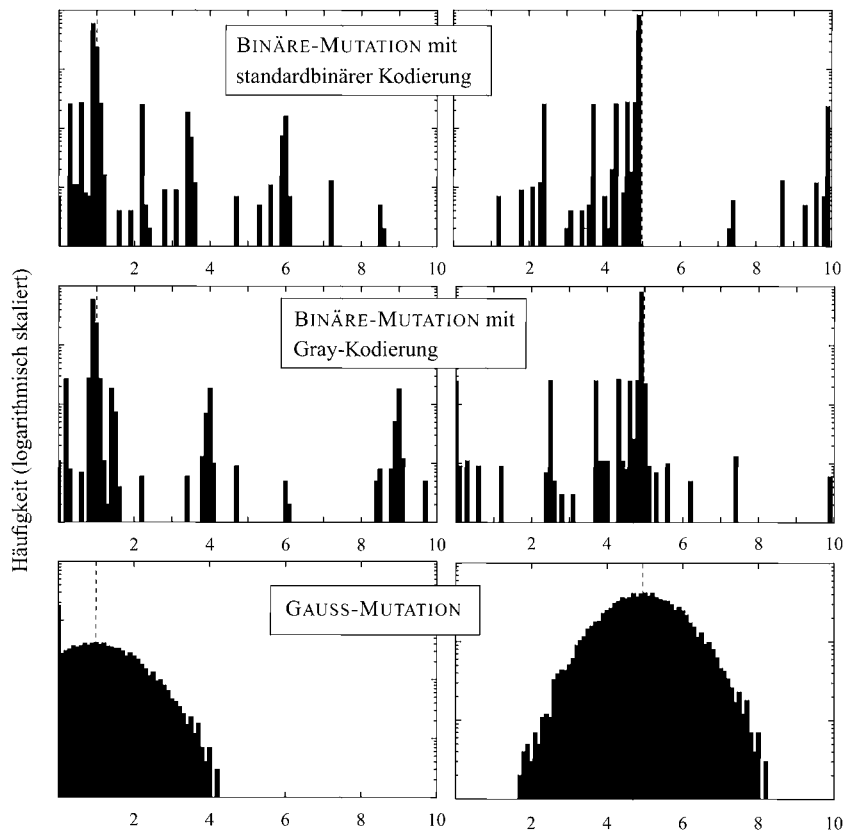


Bild 3.9 Vergleich der drei Mutationsoperatoren hinsichtlich der Häufigkeit der einzelnen Mutationen. Das Elternindividuum hat den Wert 1,0 (linke Spalte) bzw. 4,99 (rechte Spalte) und ist durch eine gestrichelte Linie gekennzeichnet. Es wurden jeweils 10 000 Mutationen mit jedem Operator durchgeführt.

dardbinären Kodierung dort einen Bruch auf. Die Gray-Kodierung schafft es zwar, die phänotypischen Nachbarn einzubinden, doch auch hier wird die grundsätzliche Tendenz zu einer Hälfte des Suchraums deutlich. Damit bestätigt dieses Experiment die theoretischen Überlegungen.

Statt einer klaren Empfehlung für einen der Mutationsoperatoren sollen die unterschiedlichen Arbeitsweisen nochmals betont werden. Die reellwertige Mutation orientiert sich mit ihrer klaren Struktur direkt an der phänotypischen Nachbarschaft und erscheint daher als weitaus besser angepasster Operator. Die binären Mutationen legen eine andersgeartete Suchstruktur über den Suchraum. Bei vielen Problemen greifen das Raster der binären Mutation und die Form des Suchraums so gut ineinander, dass sie in ihrer Performanz der phänotypischen Mutation durchaus (mindestens) ebenbürtig ist. Ebenso kann die binäre Mutation durch weit gestreute Stichproben oft schneller eine interessante Region im Suchraum detektieren.

3.2 Populationskonzept

Die Möglichkeiten und neuen Schwierigkeiten bei der Nutzung von Populationen sind das Thema dieses Abschnitts. Dies führt insbesondere auf die unterschiedlichen Techniken zur Selektion von Individuen.

Im Abschnitt 3.1 wurden bereits die möglichen Probleme eines Hillclimbings (als Reinform des Wechselspiels zwischen Mutation und Selektion) andiskutiert. Dort diskutierten wir bereits die große Gefahr, in lokalen Optima gefangen zu werden.

Daher führen wir in diesem Abschnitt das Populationskonzept ein, das den Schwierigkeiten eines reinen Hillclimbers gegenwirken soll. Durch die gleichzeitige Betrachtung mehrerer Lösungskandidaten kann parallel an verschiedenen Stellen des Suchraums das Optimierungsproblem angegangen werden. Dadurch können sich auch schlechtere Individuen länger in der Population halten, was die breite Erforschung des Suchraums wesentlich verbessern sollte. Letztendlich hat man die Hoffnung, dass die lokalen Optima während des Optimierungsprozesses an Bedeutung verlieren.



Darüberhinaus eröffnet der Populationsgedanke natürlich auch die Betrachtung der Rekombination als weiteren Suchoperator, der eine Verknüpfung und Kombination verschiedener Individuen einführt. Dieses Konzept wird in Abschnitt 3.3 erörtert.

3.2.1 Die Vielfalt in einer Population

Die reine Anwesenheit mehrerer Individuen bedeutet jedoch noch nicht, dass damit auch tatsächlich unterschiedliche Teile des Suchraums erkundet werden. Daher ist es für die weitere Diskussion der Konsequenzen aus dem Populationskonzept sinnvoll, einen Begriff dafür einzuführen, wie stark sich die Individuen der Population im Suchraum verteilen.

Definition 3.9 (Diversität):

Sei die Population $P = \langle A^{(i)} \rangle_{1 \leq i \leq s}$ zum Genotyp $\mathcal{G} = G^l$ gegeben – d. h. $A^{(i)}.G \in \mathcal{G}$. Dann werden die folgenden Maße für die Diversität definiert. Der mittlere Abstand der Individuen in der Population beträgt

$$Divers_{\text{Abstand}, d}(P) = \frac{1}{s \cdot (s-1)} \cdot \sum_{1 \leq i, j \leq s} d(A^{(i)}.G, A^{(j)}.G),$$

wobei $d : \mathcal{G} \times \mathcal{G} \rightarrow \mathbb{R}$ ein beliebiges Abstandsmaß ist. Die Shannon-Entropie als positionsorientierte Diversität für $\mathcal{G} = \mathbb{B}^l$ ist definiert als

$$Divers_{\text{Entropie}}(P) = \frac{1}{l} \cdot \sum_{k=1}^l (-\#_0(P, k) \cdot \log(\#_0(P, k)) - \#_1(P, k) \cdot \log(\#_1(P, k))),$$

$$\text{mit } \#_1(P, k) = \frac{\#\{1 \leq i \leq s \mid A^{(i)}.G_k = 1\}}{s}$$

$$\text{und } \#_0(P, k) = \frac{\#\{1 \leq i \leq s \mid A^{(i)}.G_k = 0\}}{s}.$$

Die *teilstringorientierte Diversität* ist definiert als

$$Divers_{\text{Teilstring}}(P) = \frac{s \cdot \#(\bigcup_{1 \leq i \leq s} \text{Teil}(A^{(i)}))}{\sum_{1 \leq i \leq s} \# \text{Teil}(A^{(i)})},$$

wobei $\text{Teil}(A) = \bigcup_{1 \leq i \leq l} \{A.G_i \dots A.G_j\}.$

Je größer die gemessene Diversität ist, desto größer ist die Vielfalt in der Population.

Beispiel 3.11:

Für die Population $P_1 = \langle 0001, 0011, 1111 \rangle$ gilt:

$$\begin{aligned} Divers_{\text{Abstand},d}(P_1) &= \frac{1}{6} \cdot (2 \cdot 1 + 2 \cdot 2 + 2 \cdot 3) = 2,0 \quad (\text{mit } d = d_{\text{ham}}) \\ Divers_{\text{Entropie}}(P_1) &= \frac{1}{4} \cdot \left((-1 \cdot \log 1 - 0) + 3 \cdot \left(-\frac{2}{3} \cdot \log \frac{2}{3} - \frac{1}{3} \cdot \log \frac{1}{3} \right) \right) \approx 0,4774 \\ Divers_{\text{Teilstring}}(P_1) &= \frac{3 \cdot 12}{7 + 8 + 4} \approx 1,895 \\ &\quad \text{da } \text{Teil}(0001) = \{0, 1, 00, 01, 000, 001, 0001\} \\ &\quad \text{Teil}(0011) = \{0, 1, 00, 01, 11, 001, 011, 0011\} \\ &\quad \text{Teil}(1111) = \{1, 11, 111, 1111\}. \end{aligned}$$

Für die Population $P_2 = \langle 0011, 0110, 1100 \rangle$ gilt:

$$\begin{aligned} Divers_{\text{Abstand},d}(P_2) &= \frac{1}{6} \cdot (8 \cdot 2) \approx 2,667 \quad (\text{mit } d = d_{\text{ham}}) \\ Divers_{\text{Entropie}}(P_2) &= \frac{1}{4} \cdot \left(4 \cdot \left(-\frac{2}{3} \cdot \log \frac{2}{3} - \frac{1}{3} \cdot \log \frac{1}{3} \right) \right) \approx 0,6365 \\ Divers_{\text{Teilstring}}(P_2) &= \frac{3 \cdot 13}{8 + 8 + 8} \approx 1,625 \\ &\quad \text{da } \text{Teil}(0011) = \{0, 1, 00, 01, 11, 001, 011, 0011\} \\ &\quad \text{Teil}(0110) = \{0, 1, 01, 11, 10, 011, 110, 0110\} \\ &\quad \text{Teil}(1100) = \{0, 1, 11, 10, 00, 110, 100, 1100\}. \end{aligned}$$

Während die Population P_2 eine höhere Diversität hinsichtlich des Hamming-Abstands und der bitweise berechneten Entropie aufweist, ist P_1 diverser bezüglich der Teilstings, da größere Unterschiede zwischen den Teilstings der einzelnen Individuen bestehen.

Aus obigem Beispiel können wir schlussfolgern, dass die Diversität keinesfalls eindeutig ist. Vielmehr gilt wie auch schon bei den Mutationsoperatoren, dass das betrachtete Diversitätsmaß passend zum Optimierungsproblem gewählt werden muss. So könnte etwa die Entropie für eine Instanz des Musterabgleichs passend sein, da die einzelnen Bits im Genotyp völlig unabhängig voneinander sind. Aber für das Handlungsreisendenproblem wäre etwa die teilstringorientierte

Diversität interessant, da damit einzelne Abschnitte der Rundtouren unabhängig von ihrer Position beschrieben werden.

Bei der Vielfalt in einer Population interessiert uns insbesondere der Extremfall, dass nämlich die Population ihre möglichen Vorteile eingebüßt hat.

Definition 3.10 (Konvergierte Population):

Eine Population $P = \langle A^{(i)} \rangle_{1 \leq i \leq s}$ heißt *konvergiert*, wenn alle Individuen identisch sind, d. h. für alle $1 \leq i, j \leq s$ gilt $A^{(i)} \cdot G = A^{(j)} \cdot G$.



Bezüglich evolutionärer Algorithmen wird der Begriff der Konvergenz mit zwei unterschiedlichen Bedeutungen gebraucht. Einerseits kann wie bei der mathematischen Definition die Annäherung der Gütewerte an ein lokales oder globales Optimum gemeint sein – dann aber immer in endlicher Zeit. Andererseits kann damit der Verlust der Vielfalt in der Population bezeichnet werden.

Beispiel 3.12:

Die Population $P_3 = \langle 1111, 1111, 1111 \rangle$ ist konvergiert. Wie man leicht sieht, erreichen auch die Diversitätsmaße ihre minimalen Werte bei dieser Situation.

$$\text{Divers}_{\text{Abstand}, d}(P_3) = 0,0 \quad (\text{mit } d = d_{\text{ham}})$$

$$\text{Divers}_{\text{Entropie}}(P_3) = \frac{1}{4} \cdot (4 \cdot (-1 \cdot \log 1 - 0)) = 0,0$$

$$\text{Divers}_{\text{Teilstring}}(P_3) = \frac{3 \cdot 4}{4 + 4 + 4} = 1,0, \text{ da } \text{Teil}(1111) = \{1, 11, 111, 1111\}.$$

Eine konvergierte Population macht ihre oben diskutierten Vorteile zunichte und ist ein Anzeichen dafür, dass die Optimierung beendet ist. Falls das globale Optimum nicht erreicht wurde, spricht man auch von einer vorzeitigen Konvergenz.

3.2.2 Ein vergleichendes Experiment

Zunächst steht hier die Frage im Mittelpunkt, inwieweit die Population in der Lage ist, das Problem der lokalen Optima zu verkleinern. Zu diesem Zweck betrachten wir BINÄRES-HILLCLIMBING (Algorithmus 3.2) sowie eine populationsbasierte Variante POPULATIONSBASIERTES-BINÄRES-HILLCLIMBING (Algorithmus 3.5), bei der für jedes Elternindividuum in der Population exakt ein Kindindividuum durch die Mutation erzeugt wird. Die anschließende Umweltselektion BESTEN-SELEKTION (Algorithmus 3.6) reduziert die Population auf die bessere Hälfte.

Als Optimierungsgegenstand wählen wir die Rastrigin-Funktion, eine Benchmark-Funktion die neben weiteren Funktionen häufig zum Vergleich von Algorithmen herangezogen wird,

$$f(X) = 10 \cdot n + \sum_{i=1}^n (X_i^2 - 10 \cdot \cos(2 \cdot \pi \cdot X_i)),$$

mit $n = 2$ und $-5,12 \leq X_1, X_2 \leq 5,12$. Bild 3.10 zeigt die zu minimierende Funktion. Deutlich ist eine große Anzahl lokaler Minima zu erkennen. Die beiden Suchraumvariablen werden im Genotyp jeweils mit 16 Bits standardbinär kodiert.

Algorithmus 3.5

POPULATIONSBASIERTES-BINÄRES-HILLCLIMBING(Zielfunktion F)

```

1   $t \leftarrow 0$ 
2   $P(t) \leftarrow$  erzeuge Population mit  $\mu$  (Populationsgröße) Individuen
3  bewerte  $P(t)$  durch  $F$ 
4  while Terminierungsbedingung nicht erfüllt
5  do  $P' \leftarrow P(t)$ 
6      for each  $i \in \{1, \dots, \mu\}$ 
7      do  $B \leftarrow$  EIN-BIT-BINÄRE-MUTATION( $A^{(i)}$ ) wobei  $P(t) = \langle A^{(k)} \rangle_{1 \leq k \leq \mu}$ 
8          bewerte  $B$  durch  $F$ 
9           $\sqcup P' \leftarrow P' \circ \langle B \rangle$ 
10      $t \leftarrow t + 1$ 
11      $P(t) \leftarrow$  Selektion aus  $P'$  mittels BESTEN-SELEKTION
12 return bestes Individuum aus  $P(t)$ 

```

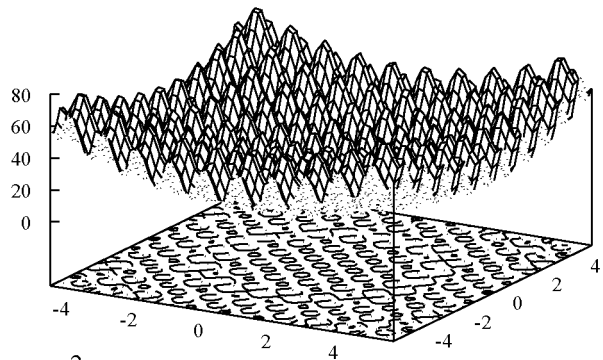
Algorithmus 3.6 (Auswahl der Besten)

BESTEN-SELEKTION(Gütewerte $\langle A.F^{(i)} \rangle_{i=1, \dots, r}$)

```

1   $I \leftarrow \langle \rangle$ 
2  for  $j \leftarrow 1, \dots, s$  (Anzahl der zu wählenden Individuen)
3  do  $\sqcap index_j \leftarrow$  derjenige Index aus  $\{1, \dots, r\} \setminus I$  mit dem besten Gütewert
4       $\sqcup I \leftarrow I \circ \langle index_j \rangle$ 
5  return  $I$ 

```

Bild 3.10 Rastrigin-Funktion für Dimension $n = 2$.

BINÄRES-HILLCLIMBING und POPULATIONSBASIERTES-BINÄRES-HILLCLIMBING wurden jeweils 100 mal auf die Rastrigin-Funktion angesetzt. Ersterer wurde nach 10 000 Iteration abgebrochen und zweiterer nach 200 Generationen mit einer Populationsgröße von 50 Individuen. So haben beide Algorithmen die gleiche Anzahl neuer Individuen bewertet. BINÄRES-HILLCLIMBING hat in 63% der Experimente das globale Optimum $f((0, 0)) = 0$ (im Rahmen der verfügbaren Genauigkeit) gefunden. POPULATIONSBASIERTES-BINÄRES-HILLCLIMBING hat in 76% der Experimente das Optimum gefunden. Bei Abbruch des Algorithmus hat die durchschnittliche Güte über alle Experimente 0,479 beim Hillclimber und 0,297 bei dem populationsbasierten Hillclimber betragen.

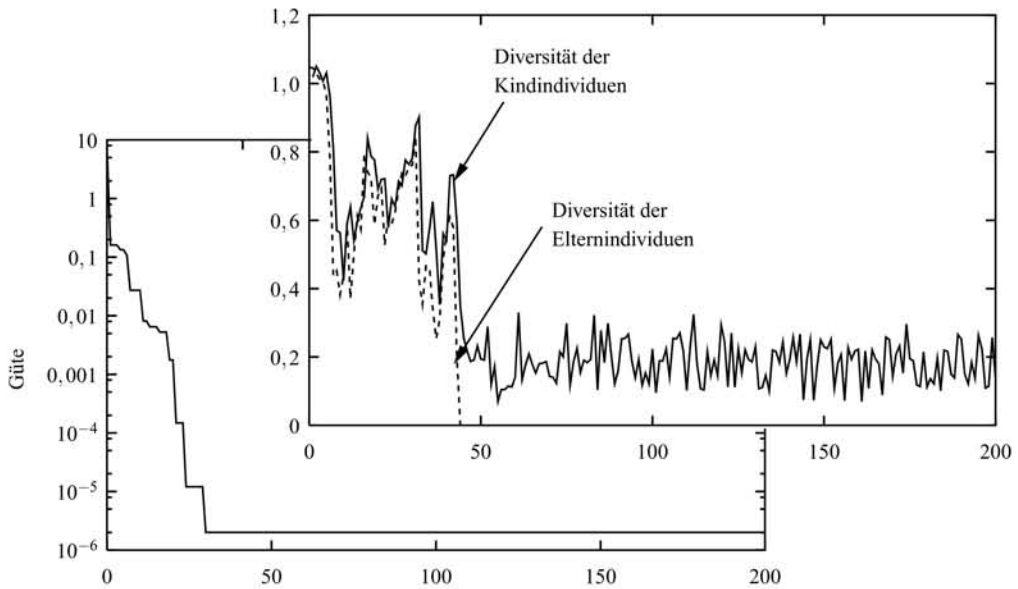


Bild 3.11 Der Güteverlauf und die Diversität werden für eine Optimierung mit dem populationsbasierten binären Hillclimber aufgezeigt.



Wer schon vorgeblättert hat auf S. 228, wird vermutlich mit dieser Auswertung nicht ganz glücklich sein. Ein genauerer Hypothesentest liefert das Ergebnis, dass der obige Unterschied mit einer Wahrscheinlichkeit von etwa 0,128 zufällig ist. Dies können wir als ein schwaches Indiz dafür werten, dass der Populationsansatz tatsächlich für die besseren Werte verantwortlich ist.

Wenn wir eine einzelne Optimierung durch POPULATIONSBASIERTES-BINÄRES-HILLCLIMBING herausgreifen, kann der Optimierungsverlauf in Bild 3.11 anhand der Güte und der abstandsbasiereten Diversität nachvollzogen werden. Wie man leicht erkennt, erreicht der Ansatz bereits um die 35. Generation den finalen Gütewert und etwa 10 Generationen später ist die Population konvergiert. Auch nach der Konvergenz erzeugt die Mutation einen gewissen Pegel an Grunddiversität, welche jedoch auch bei den meisten frühzeitig konvergierten Optimierungen nicht mehr zu einer Verbesserung führt, wenn alle Individuen an einem lokalen Optimum platziert sind.

3.2.3 Folgerungen für die Selektion

Aus der gleichzeitigen Betrachtung mehrerer Individuen ergeben sich verschiedene Anforderungen an die Selektionsoperatoren. Bei einer Elternselektion sollten alle Individuen eine Chance haben, ausgewählt zu werden, da andernfalls der Aufwand für die Verwaltung einer großen Population nicht gerechtfertigt ist. Grundsätzlich gibt es zwei gängige Möglichkeiten, dies zu gewährleisten, nämlich

- indem jedes Individuum Elter für genau $m > 0$ Kinder wird oder
- indem jedes Individuum mit einer individuellen Wahrscheinlichkeit als Elter gewählt wird.

Im ersten Fall entsteht kein Selektionsdruck, da alle Individuen gleich behandelt werden. Im zweiten Fall kann durch die Vergabe der Auswahlwahrscheinlichkeiten der Selektion eine Richtung gegeben werden.

Die Umweltselektion hat die Aufgabe, aus den vorhandenen Individuen die Population der nächsten Elternindividuen zusammenzustellen. Dabei soll sowohl eine möglichst große Vielfalt erhalten bleiben, aber auch die tatsächlich besseren Individuen aufgenommen werden. Diese beiden Ziele können gegensätzlich wirken, sodass in einigen Fällen eine reine Auswahl der besten Individuen wie beim Hilleclimbing dem Erhalt der Vielfalt nicht gerecht wird. Dies gilt insbesondere dann, wenn durch die Mutation und die Rekombination auch unveränderte Individuen entstehen, was zu einer raschen Konvergenz der Population führen kann. Auch hier gibt es zwei Ansätze, mit diesen Anforderungen umzugehen:

- die reine Auswahl der besten Individuen und
- die zufällige Auswahl, wobei bessere Individuen eine höhere Wahrscheinlichkeit haben und jedes Individuum nur einmal gewählt werden kann.

Zusätzlich bestehen bei der Umweltpopulation die beiden Möglichkeiten, die neue Population ausschließlich aus den erzeugten Kindindividuen zu wählen (falls wenigstens so viele Kinder wie Eltern erzeugt wurden) oder zusätzlich auch die bisherigen Elternindividuen heranzuziehen. Den zweiten Fall hatten wir in unseren bisherigen Beispiialgorithmen benutzt.

In der obigen Auflistung werden einige Eigenschaften von Selektionsoperatoren implizit angesprochen, die nun formal gefasst werden.

Definition 3.11 (Eigenschaften der Selektion):

Ein durch die Indexselektion

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

definierter Selektionsoperator heißt

- *deterministisch*, falls $\forall x \in \mathbb{R}^r \forall \xi, \xi' \in \Xi : IS^{\xi}(x) = IS^{\xi'}(x)$,
- *probabilistisch* genau dann, wenn er nicht deterministisch ist,
- *duplikatfrei*, falls $\forall x \in \mathbb{R}^r \forall \xi \in \Xi \forall 1 \leq i < j \leq s : (IS^{\xi}(x))_i \neq (IS^{\xi}(x))_j$.

Gerade die Duplikatfreiheit verlangt man häufig von Operatoren der Umweltselektion, um die Diversität möglichst hoch zu halten. Bei der Elternselektion ist dies nicht so bedeutend, da die mehrfach gewählten Individuen direkt in die Erzeugung neuer Individuen eingehen. Die beiden anderen Eigenschaften werden in den weiteren Abschnitten diskutiert.

3.2.4 Varianten der Umweltselektion

Bisher haben Sie lediglich Algorithmen in diesem Buch kennengelernt, die im Rahmen der Umweltselektion die besten Lösungskandidaten aus den Eltern- und den Kindindividuen gewählt haben. Obwohl dies im Regelfall zu einem sehr schnellen Voranschreiten der Optimierung führt, ist die extrem zielorientierte Herangehensweise nicht immer problemfrei. Wie man beispielsweise in Bild 3.11 sieht, ist die Population sehr früh konvergiert und es wird bis zum Ende der Optimierung immer dasselbe Elternindividuum benutzt. Würde es sich um ein echtes lokales

Optimum handeln, wäre keine weitere Verbesserung mehr möglich. Daher gibt es verschiedene Abstufungen der Umweltselektion, die in der folgenden Definition eingeführt werden.

Definition 3.12 (Überlappende Populationen):

Sei eine Umweltselektion S^ξ durch die Indexselektion $IS^\xi : \mathbb{R}^r \rightarrow \{1, \dots, r\}^s$ definiert. Ferner enthalte $P' = \langle A^{(i)} \rangle_{1 \leq i \leq \lambda}$ die Kindindividuen, die aus den Elternindividuen in $P = \langle A^{(i)} \rangle_{1 \leq i \leq \mu}$ entstanden sind. Dann heißt die Umweltselektion

- *überlappend*, falls S^ξ auf $P \circ P'$ angewandt wird, und IS^ξ mit $r = \mu + \lambda$ und $s = \mu$ dergestalt ist, dass es wenigstens ein Tupel mit Gütewerten $x \in \mathbb{R}^r$ und ein $\xi \in \Xi$ gibt, so dass $IS^\xi(x)$ einen Wert aus $\{1, \dots, \mu\}$ enthält.
- *überlappend mit einem Überlappingsgrad* $lap \in \{1, \dots, \mu - 1\}$, falls zusätzlich für alle $x \in \mathbb{R}^r$ und alle $\xi \in \Xi$ gilt, dass genau lap Werte aus der Menge $\{1, \dots, \mu\}$ in $IS^\xi(x)$ sind.
- *elitär*, falls immer ein Wert $k \in \{1, \dots, \mu\}$ mit $A^{(k)}.F \succeq A^{(i)}.F$ für alle $1 \leq i \leq \mu$ in $IS^\xi(x)$ enthalten ist.

Damit identifiziert obige Definition implizit zwei unterschiedliche Arten der überlappenden Umweltselektion: Die einfache Anwendung eines Selektionsoperators auf die Vereinigung von Eltern- und Kindpopulation, bei der der übernommene Anteil der beiden Ausgangspopulationen von Generation zu Generation variiert, und speziell definierte Operatoren mit einem immer gleichen Überlappingsgrad.

Beispiel 3.13:

Ein Beispiel für eine überlappende Umweltselektion mit einem Überlappingsgrad $lap = 1$ ist ein Operator, der bei einer Elternpopulationsgröße μ und $\lambda = \mu - 1$ Kindern die neue Population aus allen Kindern und dem besten Elternindividuum aufbaut. Diese Selektion wäre auch elitär. Ein anderes elitäres Beispiel mit Überlappingsgrad $lap = \mu - 1$ ersetzt in einer Elternpopulation mit μ Individuen das schlechteste Individuum durch ein neu erzeugtes Kind. Würde man stattdessen ein zufälliges Individuum löschen, wäre der Operator weder elitär noch erzeugt er Selektionsdruck.

Umweltselektionen mit Überlappingsgrad werden meist durch die zusätzliche Information bestimmt, welche Individuen aus der bisherigen Elternpopulation ersetzt werden sollen. Mögliche Strategien sind die Ersetzung der schlechtesten, der ältesten oder auch zufälliger Individuen. Meist wird dabei genau eine passende Anzahl an Kindindividuen erzeugt, so dass hier keine weitere Auswahl mehr stattfindet. Teilweise findet man allerdings auch Varianten, die ein Individuum nur dann ersetzen, wenn das neue Individuum eine bessere Güte hat – dann besitzt die Umweltselektion nach obiger Definition keinen strengen Überlappingsgrad mehr, sondern man könnte von einem maximal möglichen Überlappingsgrad sprechen.

Abschließend wird in diesem Abschnitt mit der q -stufigen zweifachen Turniers Selektion in Algorithmus 3.7 (Q-STUFIGE-TURNIER-SELEKTION) ein Operator vorgestellt, der einfach auf die Vereinigung von Eltern- und Kindindividuen angewandt werden kann, aber nicht so zielorientiert ist, wie die absolute Auswahl der besten Individuen. Es werden dabei für jedes Individuum in der Population direkte Duelle mit q gleichverteilt zufällig gezogenen Individuen abgehalten. Für

Algorithmus 3.7 (genaue Bezeichnung: q -stufige zweifache Turniersélection)

```

Q-STUFIGE-TURNIER-SELEKTION( Güterwerte  $\langle A^{(i)}.F \rangle_{i=1,\dots,r}$  )
1   $Scores \leftarrow \langle \rangle$ 
2  for  $i \leftarrow 1, \dots, r$ 
3  do  $\lceil$   $Siege \leftarrow 0$ 
4      for each  $j \in \{2, \dots, q \text{ (Anzahl der direkten Turniere)}\}$ 
5      do  $\lceil$   $u \leftarrow$  wähle Zufallszahl gemäß  $U(\{1, \dots, r\})$ 
6          if  $A^{(i)}.F \succ A^{(u)}.F$ 
7               $\lfloor$  then  $\lfloor$   $Siege \leftarrow Siege + 1$ 
8               $\lfloor$   $Scores \leftarrow Scores \circ \langle Siege \rangle$ 
9   $I \leftarrow \langle \rangle$ 
10 for  $j \leftarrow 1, \dots, s$  (Anzahl der zu wählenden Individuen)
11 do  $\lceil$   $index \leftarrow$  derjenige Index aus  $\{1, \dots, r\} \setminus I$  mit maximalem Wert  $Score^{(index)}$ 
12      $\lfloor$   $I \leftarrow I \circ \langle index \rangle$ 
13 return  $I$ 

```

Individuum	Turniere gegen Gegner			Siege	Wahl
$A^{(1)}.F = 3,1$	3	8✓	5	1	✓
$A^{(2)}.F = 1,0$	1	2	9	0	
$A^{(3)}.F = 4,5$	10✓	4✓	7✓	3	✓
$A^{(4)}.F = 2,4$	6✓	9✓	10	2	✓
$A^{(5)}.F = 3,6$	1✓	8✓	7✓	3	✓
$A^{(6)}.F = 2,1$	3	6	4	0	
$A^{(7)}.F = 2,7$	2✓	5	8✓	2	✓
$A^{(8)}.F = 1,8$	3	9	1	0	
$A^{(9)}.F = 2,2$	6✓	7	4	1	
$A^{(10)}.F = 3,5$	2✓	10	5	1	

Tabelle 3.3 Für jedes Individuum werden die Gegner in der Q-STUFIGE-TURNIER-SELEKTION angezeigt sowie durch das Symbol ✓, ob ein Sieg verbucht wurde. Ebenso werden die gewählten Individuen markiert. Statt Individuum $A^{(1)}$ hätten auch $A^{(9)}$ oder $A^{(10)}$ gewählt werden können, die alle jeweils einen Sieg aufweisen.

jedes Individuum wird die Anzahl der Siege vermerkt, woraus sich eine Rangfolge der Individuen ergibt, gemäß der dann deterministisch die besten ausgewählt werden. Es sollte auf jeden Fall $q > 1$ gewählt werden, da ansonsten nahezu kein Selektionsdruck zur Geltung kommt. Dieser steigt an, je größer q gewählt wird. Durch die Wahl der Turniergegner ist der Operator zwar probabilistisch, aber trotzdem duplikatfrei.

Beispiel 3.14:

Aus einer Population mit 10 Individuen sollen 5 Individuen mit der Q-STUFIGE-TURNIER-SELEKTION gewählt werden. Tabelle 3.3 zeigt die Güterwerte der Individuen, die zufällig gewählten Gegner sowie die resultierende Auswahl anhand der Siege. Wie man deutlich erkennt, haben auch schlechtere Individuen eine Chance gewählt zu werden, wobei die besseren sich meist durchsetzen.

Werden bei der BESTEN-SELEKTION (Algorithmus 3.6) die besten Individuen sowohl aus den Eltern als auch aus den Kindindividuen gewählt, spricht man auch von einer *Plus-Selektion*. Der nichtüberlappende Fall, der nur die Kindindividuen berücksichtigt, wird auch als *Komma-Selektion* bezeichnet.

3.2.5 Selektionsstärke

Als theoretische Grundlage für den Vergleich von Selektionsmechanismen und damit auch für die Wahl eines geeigneten Selektionsmechanismus für einen Algorithmus existieren verschiedene Maße für den erzeugten Selektionsdruck. Ein Maß ist die Übernahmezeit, d. h. die Anzahl der Generationen bis die Population konvergiert ist. Ein zweites Maß, auf das im Weiteren noch näher eingegangen wird, ist die Selektionsintensität, die durch das Selektionsdifferenzial zwischen der durchschnittlichen Güte vor und nach der Selektion bestimmt wird.

Definition 3.13 (Selektionsintensität):

Sei (Ω, f, \succ) das betrachtete Optimierungsproblem und werde ein Selektionsoperator $Sel^{\xi} : (\mathcal{G} \times \mathcal{Z} \times \mathbb{R})^r \rightarrow (\mathcal{G} \times \mathcal{Z} \times \mathbb{R})^s$ auf eine Population P mit durchschnittlicher Güte \bar{F} und Standardabweichung σ der Gütewerte angewandt. Dann sei \bar{F}_{sel} die durchschnittliche Güte der Population $Sel^{\xi}(P)$ und der Selektionsoperator besitzt die *Selektionsintensität*

$$Intensität = \begin{cases} \frac{\bar{F}_{sel} - \bar{F}}{\sigma} & \text{falls } \succ \equiv > \\ \frac{\bar{F} - \bar{F}_{sel}}{\sigma} & \text{sonst.} \end{cases}$$

Durch die Berücksichtigung der Standardabweichung wird ein normalisiertes Maß erreicht, welches von der Ausgangspopulation unabhängig ist. Je größer der Wert der Selektionsintensität ist, desto größer ist der erzeugte Selektionsdruck. Aus theoretischer Sicht möchte man gerne Maßzahlen für verschiedene Selektionsoperatoren haben, die unabhängig von der betrachteten Population sind. Dies ist jedoch oft nur eingeschränkt für eine vorgegebene Verteilung von Gütewerten in einer Population möglich. Als Voraussetzung für theoretische Analysen werden häufig standardnormalverteilte Gütewerte angenommen. Daher ist die Übertragbarkeit auf allgemeine Optimierungsprobleme oft nicht gewährleistet.

Beispiel 3.15:

Für die Optimierung eines Minimierungsproblems werden aus 10 Individuen mit den Gütewerten 2,0; 2,1; 3,0; 4,0; 4,3; 4,4; 4,5; 4,9; 5,5 und 6,0 die Individuen mit den Gütewerten 2,0; 3,0; 4,0; 4,4 und 5,5 selektiert. Damit ist $\bar{F} = 4,07$, $\sigma = 1,270$ und $\bar{F}_{sel} = 3,78$. Die Selektionsintensität beträgt

$$Intensität = \frac{4,07 - 3,78}{1,270} = 0,228.$$

Im folgenden Abschnitt wird für einen speziellen Selektionsoperator die Selektionsintensität als allgemein gültige Formel hergeleitet.

Algorithmus 3.8

```

FITNESSPROPORTIONALE-SELEKTION( Gütewerte  $\langle A^{(i)}.F \rangle_{1 \leq i \leq r}$  )
1   $Summe_0 \leftarrow 0$ 
2  for  $i \leftarrow 1, \dots, r$ 
3  do  $\lceil Fitness \leftarrow$  berechne Fitnesswert aus  $A^{(i)}.F$ 
4       $\lfloor Summe_i \leftarrow Summe_{i-1} + Fitness$ 
5   $I \leftarrow \langle \rangle$ 
6  for  $i \leftarrow 1, \dots, s$  ( $\ll$ Anzahl der zu wählenden Individuen $\gg$ )
7  do  $\lceil j \leftarrow 1$ 
8       $u \leftarrow$  wähle Zufallszahl gemäß  $U([0, Summe_r])$ 
9      while  $Summe_j < u$ 
10     do  $\lfloor j \leftarrow j + 1$ 
11      $\lfloor I \leftarrow I \circ \langle j \rangle$ 
12 return  $I$ 

```

3.2.6 Probabilistische Elternselektion

Die bisher vorgestellten Algorithmen haben alle keine Elternselektion verwendet, weswegen die involvierten Selektionsoperatoren auch duplikatfrei waren. Wie wir bereits in Abschnitt 3.2.3 argumentiert haben, wird diese Eigenschaft bei der Elternselektion nicht benötigt.

Ein Standardoperator für die Elternselektion ist die probabilistische proportionale Selektion – motiviert durch das biologische Vorbild. Dort wurde die Stärke eines Individuums indirekt durch die Anzahl seiner Nachkommen gemessen und als Fitness bezeichnet. Bei der probabilistischen Selektion kann wiederum nun für jedes Individuum ein Wert vorgegeben werden, der annähernd bestimmt, wie groß die Fruchtbarkeit des Individuums und damit die Anzahl seiner Nachkommen ist. In Anlehnung an die Biologie spricht man von *Fitness*.

Angenommen ein Maximierungsproblem liegt vor und die Fitnesswerte entsprechen den Gütewerten. Dann kann bei einer *fitnessproportionalen Selektion* die Auswahlwahrscheinlichkeit aus den Fitnesswerten wie folgt für die Individuen $A^{(i)}$ ($1 \leq i \leq r$) festgelegt werden:

$$Pr[A^{(i)}] = \frac{A^{(i)}.F}{\sum_{k=1}^r A^{(k)}.F}$$

Algorithmus 3.8 (FITNESSPROPORTIONALE-SELEKTION) zeigt den Ablauf in Pseudo-Code-Notation.



Im Vergleich zur Natur wurden hier Ursache und Wirkung vertauscht. In der Biologie ist die Fitness ein Maß für die Anpassung, das auf der Anzahl der Kinder beruht. Stattdessen gibt nun die Fitness vor, wieviele Kinder ein Individuum haben soll.

Beispiel 3.16:

Diese Auswahlwahrscheinlichkeiten betrachten wir näher anhand von drei kleinen Beispielen. In Tabelle 3.4 sind jeweils drei Populationen mit fünf Individuen durch ihre Gütewerte und die resultierenden Selektionswahrscheinlichkeiten angegeben.

Wie man leicht sehen kann, erzeugt die fitnessproportionale Selektion bei Population 1 eine sehr ausgewogene Verteilung der Wahrscheinlichkeiten und die besseren

i	Population 1		Population 2		Population 3	
	$A^{(i)} . F$	$Pr[A^{(i)}]$	$A^{(i)} . F$	$Pr[A^{(i)}]$	$A^{(i)} . F$	$Pr[A^{(i)}]$
1	1	$\frac{1}{15} \approx 0,067$	101	$\frac{101}{515} \approx 0,196$	1	$\frac{1}{9} \approx 0,111$
2	2	$\frac{2}{15} \approx 0,133$	102	$\frac{102}{515} \approx 0,198$	1	$\frac{1}{9} \approx 0,111$
3	3	$\frac{3}{15} \approx 0,2$	103	$\frac{103}{515} \approx 0,2$	1	$\frac{1}{9} \approx 0,111$
4	4	$\frac{4}{15} \approx 0,267$	104	$\frac{104}{515} \approx 0,202$	1	$\frac{1}{9} \approx 0,111$
5	5	$\frac{5}{15} \approx 0,333$	105	$\frac{105}{515} \approx 0,204$	5	$\frac{5}{9} \approx 0,555$

Tabelle 3.4 Vergleich der Auswahlwahrscheinlichkeiten von drei unterschiedlichen Populationen der Größe 5 bei fitnessproportionaler Selektion

Individuen werden tatsächlich mit einer höheren Wahrscheinlichkeit ausgewählt als schlechtere. In Population 2 liegen die Gütewerte sehr eng beieinander (relativ zur Größenordnung der Gütewerte). Daher ergibt sich die Differenz 0,008 zwischen der Auswahlwahrscheinlichkeit des schlechtesten Individuums und des besten Individuums. Das bessere Individuum hat nahezu keinen Selektionsvorteil und das Verfahren entspricht fast einer gleichverteilt zufälligen Auswahl der Eltern. Dieser Effekt tritt mit fitnessproportionaler Selektion genau dann auf, wenn am Ende der Suche die Population zu konvergieren beginnt und zu einer Feinabstimmung nur noch sehr geringe Gütedifferenzen beachtet werden müssen. Population 3 wird hingegen von einem Superindividuum dominiert. Dieses wird in mehr als der Hälfte aller Selektionen als Elternteil herangezogen. Eine solche Auswahl ist sehr kritisch zu hinterfragen, da sie schnell die Diversität in der Population zerstört und das Superindividuum die Population beherrscht: Sie konvergiert.

Falls ein Minimierungs- statt eines Maximierungsproblems betrachtet wird, gibt es zwei naive Herangehensweisen. Erstens kann der Gütewert von einem hinreichend großen Betrag *Maximum* abgezogen werden ($Fitness = Maximum - A.F$). Dies ist jedoch schwierig, falls der schlechtestmögliche Gütewert nicht bekannt ist, da die $Fitness \geq 0$ sein muss. Wird *Maximum* auf Verdacht wesentlich zu groß gewählt, verringert dies wie oben erläutert den Selektionsdruck. Zweitens kann der Kehrwert des Gütewerts genommen werden ($Fitness = \frac{1}{A.F}$). Auch dies hat jedoch den Effekt, dass die Auswahlwahrscheinlichkeiten stark verzerrt werden: Im schlechten Bereich liegen sie sehr eng beieinander und im guten Bereich kann ein besseres Individuum leicht alle anderen dominieren.

Der Einfluss der Gütewerte in der Population auf den Selektionsdruck kann auch anhand der Selektionsintensität untersucht werden, die im folgenden Satz für die probabilistische, proportionale Selektion angegeben wird.

Satz 3.2 (Selektionsintensität bei fitnessproportionaler Selektion):

Bei reiner fitnessproportionaler Selektion beträgt die Selektionsintensität in einer Population mit durchschnittlicher Güte $\bar{F}(t)$ und Gütevarianz σ^2

$$Intensität = \frac{\sigma}{\bar{F}(t)}.$$

Beweis 3.2:

$Pr[A^{(i)}] = \frac{A^{(i)} \cdot F}{r \cdot \bar{F}(t)}$ ist laut Definition die Wahrscheinlichkeit, dass Individuum $A^{(i)}$ aus der Population der Größe r ausgewählt wird. Dann kann die Selektionsintensität wie folgt berechnet werden.

$$\begin{aligned}
 \text{Intensität} &= \frac{1}{\sigma} \cdot \left(\left(\sum_{i=1}^r Pr[A^{(i)}] \cdot A^{(i)} \cdot F \right) - \bar{F}(t) \right) \\
 &= \frac{1}{\sigma} \cdot \left(\left(\sum_{i=1}^r \frac{(A^{(i)} \cdot F)^2}{r \cdot \bar{F}(t)} \right) - \bar{F}(t) \right) \\
 &= \frac{1}{\sigma} \cdot \left(\frac{1}{r \cdot \bar{F}(t)} \cdot \left(\sum_{i=1}^r (A^{(i)} \cdot F)^2 \right) - \bar{F}(t) \right) \\
 &= \frac{1}{\sigma} \cdot \frac{1}{\bar{F}(t)} \cdot \underbrace{\left(\left(\frac{1}{r} \cdot \sum_{i=1}^r (A^{(i)} \cdot F)^2 \right) - \bar{F}^2(t) \right)}_{\sigma^2} \\
 &= \frac{\sigma}{\bar{F}(t)}.
 \end{aligned}$$

Die letzte Umformung entspricht dabei der Gesetzmäßigkeit $\text{Var}[X] = \text{Erw}[X^2] - \text{Erw}[X]^2$ aus der Wahrscheinlichkeitsrechnung.

Beispiel 3.17:

Berechnen wir nun mittels Satz 3.2 die Selektionsintensität für die drei in Tabelle 3.4 gegebenen Populationen, erhalten wir für Population 1 $\text{Intensität} = \frac{\sqrt{2}}{3} \approx 0,471$. Population 2 besitzt eine identische Gütevarianz zu Population 1 – allerdings führt die größere durchschnittliche Güte zu einer erheblich verringerten Selektionsintensität $\text{Intensität} = \frac{\sqrt{2}}{103} \approx 0,014$. In Population 3 liegt sowohl eine größere Varianz als auch eine kleinere durchschnittliche Güte vor. Beides führt zu einer höheren Selektionsintensität $\text{Intensität} = \frac{1,6}{1,8} \approx 0,889$.

Den Effekten bei Population 2 und Population 3 kann begegnet werden, indem die Abbildung der Gütewerte auf die Fitnesswerte modifiziert wird. In einem ersten Verfahren soll in erster Linie die starke Angleichung der Gütewerte berücksichtigt werden (vgl. Population 2), indem die Gütewerte bei der Fitnessberechnung anders skaliert werden. Anstatt die Gütedifferenzen zur absoluten Größe der Güte in Bezug zu setzen, wird nur der Bereich der tatsächlich im jüngeren Optimierungsverlauf aufgetretenen Individuen als Bezugsrahmen genutzt. Hierfür betrachtet man die Individuen aus den letzten W Generationen, d. h. die Menge

$$P'(t) = \{A \in P(t') \mid t - W \leq t' \leq t\},$$

und benutzt die beiden auftretenden extremalen Gütewerte

$$\text{schlechteste}F_W^{(t)} = A \cdot F \text{ mit } A \in P'(t), \text{ wobei } \forall B \in P'(t) : B \cdot F \succeq A \cdot F \text{ und}$$

$$\text{beste}F_W^{(t)} = A \cdot F \text{ mit } A \in P'(t), \text{ wobei } \forall B \in P'(t) : A \cdot F \succeq B \cdot F,$$

um die Werte bei der Fitnessberechnung neu zu skalieren, z. B. durch eine *lineare Skalierung*:

$$Fitness = \frac{A.F - schlechtesteF_W^{(t)}}{besteF_W^{(t)} - schlechtesteF_W^{(t)}}.$$

Die Anzahl der Generationen W wird auch als Skalierungsfenster bezeichnet. Als Extremfall kann $W = 0$ betrachtet werden, womit nur die aktuelle Population den Bezugsrahmen vorgibt. Dieses Verfahren hat den Vorteil, dass auch zum Ende der Suche immer noch ein wirksamer Selektionsdruck erzeugt wird. Die Skalierung erlaubt auch gleichermaßen die Optimierung von sowohl Maximierungs- als auch Minimierungsproblemen. Einem Superindividuum wird dabei jedoch nicht gegengewirkt.

Eine zweite Technik gegen die Probleme aus Tabelle 3.4 ist die *rangbasierte Selektion*. Hier ist der tatsächliche Gütewert eines Individuums bedeutungslos, da nur das relative Verhältnis der Gütewerte zueinander berücksichtigt wird. Es wird eine Rangliste der Individuen gemäß der Güte erstellt: Dabei soll $A^{(1)}$ das beste Individuum und $A^{(r)}$ das schlechteste Individuum sein: $A^{(1)}.F \succeq A^{(2)}.F \succeq \dots \succeq A^{(r)}.F$. Die daraus abgeleitete Fitness kann beispielsweise direkt als Wahrscheinlichkeit linear durch

$$Pr[A^{(i)}] = \frac{2}{r} \cdot \left(1 - \frac{i-1}{r-1}\right)$$

zugewiesen werden. Dieses Verfahren erzeugt eine ähnliche Verteilung wie die rein fitnessproportionale Selektion bei Population 1. Da die Auswahlwahrscheinlichkeiten nur vom Rang und nicht von der tatsächlichen Güte abhängen, begegnet diese Selektionsart nicht nur der starken Angleichung der Gütewerte sondern auch dem Problem des Superindividuums.

Nun sind noch zwei Eigenschaften der fitnessproportionalen Selektion (und ihrer Varianten) von Interesse: Erstens beträgt der Zeitaufwand, um s Individuen aus r Individuen zu selektieren, bei geeigneter Implementierung $\mathcal{O}(r + s \cdot \log r)$ (falls das selektierte Individuum binär gesucht werden kann). Die Implementation von FITNESSPROPORTIONALE-SELEKTION gemäß Algorithmus 3.8 hat sogar eine Laufzeit von $\mathcal{O}(r \cdot s)$, da linear gesucht wird. Zweitens ist die Varianz bezüglich der so ausgewählten Eltern relativ hoch – so kann beispielsweise das beste Individuum überhaupt nicht ausgewählt werden, obwohl dies erwartungsgemäß mehrfach passieren sollte.

Dem kann mit einer Variante der probabilistischen Selektion, dem Selektionsoperator STOCHASTISCHES-UNIVERSELLES-SAMPLING (Algorithmus 3.9), begegnet werden, bei der die Häufigkeit der gewählten Individuen tatsächlich den Auswahlwahrscheinlichkeiten entsprechen. Man kann sich die fitnessproportionale Selektion leicht so vorstellen, dass die Wahrscheinlichkeiten am Umfang eines Roulette-Rads abgetragen werden, sodass jedem Individuum der entsprechende Teil des Rads zugewiesen wird. s Individuen werden dann durch s -maliges Drehen des Rads ermittelt. Das alternative Verfahren, das stochastische universelle Sampling, dreht stattdessen das Rad nur einmal – allerdings mit s Kugeln, die immer äquidistant angeordnet sind. Dies ist in Bild 3.12 verdeutlicht. Wie man leicht erkennt, entspricht die Auswahl der Individuen den zugehörigen Wahrscheinlichkeiten: Ein Individuum mit einer Wahrscheinlichkeit von mehr als $\frac{1}{s}$ wird mindestens einmal ausgewählt. Der Erwartungswert dafür, wie oft ein Individuum ausgewählt wird, ist identisch zur fitnessproportionalen Selektion, aber die Varianz ist wie gewünscht stark reduziert. Bei genauerer Untersuchung des Laufzeitverhaltens sieht man schnell, dass dieser Algorithmus auch effizienter ist, da er in $\mathcal{O}(r + s)$ läuft. Falls identische Individuen nicht neben-

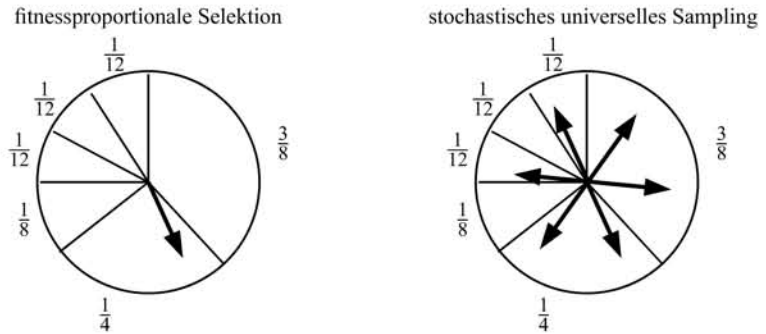


Bild 3.12 Links wird der Auswahlvorgang für ein Individuum mit der fitnessproportionalen Selektion anhand eines Roulette-Rads verdeutlicht. Rechts wird das stochastische universelle Sampling mit insgesamt $s = 6$ Kugeln dargestellt.

Algorithmus 3.9

STOCHASTISCHES-UNIVERSELLES-SAMPLING(Gütewerte $\langle A^{(i)}.F \rangle_{1 \leq i \leq r}$)

```

1   $Summe_0 \leftarrow 0$ 
2  for  $i \leftarrow 1, \dots, r$ 
3  do  $\lceil Fitness \leftarrow$  berechne Fitnesswert aus  $A^{(i)}.F$ 
4       $\lfloor Summe_i \leftarrow Summe_{i-1} + Fitness$ 
5   $u \leftarrow$  wähle Zufallszahl gemäß  $U([0, \frac{Summe_r}{s}])$ 
6   $j \leftarrow 1$ 
7   $I \leftarrow \langle \rangle$ 
8  for  $i \leftarrow 1, \dots, s$ 
9  do  $\lceil$  while  $Summe_j < u$ 
10     do  $\lfloor j \leftarrow j + 1$ 
11      $u \leftarrow u + \frac{Summe_r}{s}$ 
12      $\lfloor I \leftarrow I \circ \langle j \rangle$ 
13  return  $I$ 
```

einander im Resultattupel liegen sollen – z. B. wenn später eine Rekombination auf benachbarte Individuen angewandt wird –, müssen die Einträge noch zufällig umsortiert werden, was jedoch keinen Einfluss auf die asymptotische Laufzeit hat.

Abschließend soll noch auf die stark verwandte q -fache Turnierselektion TURNIER-SELEKTION (Algorithmus 3.10) kurz eingegangen werden, die sehr einfach auf die proportionale Selektion abgebildet werden kann.



Eine Turnierselektion ist uns bereits als Umweltselektion begegnet. Diese war jedoch wegen der geforderten Duplikatfreiheit eher kompliziert angelegt. Für die Elternselektion kann die Information aus einem Turnier direkt für die Auswahl genutzt werden.

Zur Selektion eines Individuums wird ein Turnier zwischen q zufällig gleichverteilt ausgewählten Individuen ausgetragen. Dasjenige Individuum mit dem besten Gütewert gewinnt das Turnier und wird selektiert. Man kann für jedes Individuum die Auswahlwahrscheinlichkeit ausrechnen,

Algorithmus 3.10 (genaue Bezeichnung: q -fache Turnierselektion)

```

TURNIER-SELEKTION( Güterwerte  $\langle A^{(i)}.F \rangle_{1 \leq i \leq r}$  )
1   $I \leftarrow \langle \rangle$ 
2  for  $i \leftarrow 1, \dots, s$  (Anzahl der zu wählenden Individuen)
3  do  $\lceil index \leftarrow$  wähle Zufallszahl gemäß  $U(\{1, \dots, r\})$ 
4      for each  $j \in \{2, \dots, q$  (Anzahl der Gegner)  $\}$ 
5      do  $\lceil u \leftarrow$  wähle Zufallszahl gemäß  $U(\{1, \dots, r\})$ 
6          if  $A^{(u)}.F \succ A^{(index)}.F$ 
7           $\lfloor$  then  $\lfloor index \leftarrow u$ 
8   $\lfloor I \leftarrow I \circ \langle index \rangle$ 
9  return  $I$ 

```

indem alle Kombinationen zur Auswahl von q Individuen mit gleicher Wahrscheinlichkeit berücksichtigt werden. Wird eine proportionale Selektion mit diesen Wahrscheinlichkeitswerten durchgeführt, erhält man im Mittel dasselbe Resultat wie bei einer reinen Turniers Selektion. Die Turniers Selektion hat den Vorteil, dass sie ähnlich wie die rangbasierte Selektion nicht anfällig für Anomalien bezüglich der Güterwerte ist, und außerdem entfällt die relativ aufwändige Berechnung der Wahrscheinlichkeiten ebenso wie die Auswahl auf der Basis dieser Wahrscheinlichkeiten.

3.2.7 Überblick und Parametrierung

Die verschiedenen Selektionsoperatoren können auf vielfache Weise eingesetzt und miteinander kombiniert werden. Da meist nur an einer Stelle, der Umwelt- oder der Elternselektion, ein gezielter Selektionsdruck aufgebaut werden soll, bietet sich für die andere Selektion einer der folgenden Selektionsoperatoren an.

Definition 3.14 (Selektionen ohne Selektionsdruck):

Für eine Population $P = \langle A^{(i)} \rangle_{1 \leq i \leq r}$ ist die *Identität als Selektion* durch

$$IS_{id}(\langle A^{(1)}.F, \dots, A^{(r)}.F \rangle) = \langle 1, \dots, r \rangle$$

definiert. Und die *uniforme Selektion* ist definiert durch

$$IS_{uniform}^{\mathbb{Z}}(\langle A^{(1)}.F, \dots, A^{(r)}.F \rangle) = \langle u_1, \dots, u_s \rangle$$

mit $u_k \sim U(\{1, \dots, r\})$ für $1 \leq k \leq s$.

Beide Selektionsoperatoren erzeugen im Mittel keinen Selektionsdruck und haben die Selektionsintensität *Intensität* = 0.

Bei der Kombination zweier Selektionsoperatoren muss darauf geachtet werden, dass diese mit einer konstanten Populationsgröße realisiert werden können. So ist beispielsweise eine deterministische, überlappungsfreie Umweltselektion (Komma-Selektion) nicht mit der Identität als Elternselektion kombinierbar, da hier die Komma-Selektion ebenfalls zur Identität entartet.

Umweltselektion ↓ Elternsel. →	uniforme Auswahl	Identität	probabilistisch
Identität	kein Sel.druck	kein Sel.druck	GA
duplikatfrei prob. (überlappend)	?	×	?
prob. überlappend	?	EP (90er)	?
deterministisch	?	SA	steady state GA
(überlappend)	ES (Komma)	kein Sel.druck	?
	ES (Plus)	EP (60er)	steady state GA

Tabelle 3.5 Überblick über die Kombination zwischen Eltern- und Umweltselektion, die in den Standardalgorithmen vorkommen. Das Zeichen »×« kennzeichnet eine unmögliche Kombination. Das Zeichen »?« identifiziert zwar mögliche, aber bisher vermutlich selten eingesetzte Kombinationen.

Tabelle 3.5 zeigt die Kombinationen, die in den Standardverfahren der evolutionären Algorithmen zum Einsatz kommen.

Unabhängig vom gewählten Selektionsszenario ist das Verhältnis zwischen Eltern und Kindindividuen sehr sorgfältig zu bestimmen, da es bei allen Verfahren einen großen Einfluss auf Erfolg und/oder Geschwindigkeit der Optimierung hat. Besonders deutlich ist dies im Fall der deterministischen Komma-Selektion, bei der der Selektionsdruck direkt von dem Zahlenverhältnis abhängt. Die Populationsgrößen müssen mit den folgenden Faktoren abgestimmt werden:

- die Schwierigkeit und der Charakter des Optimierungsproblems,
- der involvierte Selektionsoperator und
- die Erforschung und die Feinabstimmung durch Mutation und Rekombination.



Leider gibt es keine Formel, die uns bei Eingabe der genannten Faktoren ein gutes Eltern-Kind-Verhältnis liefert. Vielmehr geben die Faktoren die Aspekte an, die bei einer experimentellen Analyse eines guten Eltern-Kind-Verhältnisses zu berücksichtigen sind.

Die Art der Operatoren muss berücksichtigt werden, wenn die Stärke des Selektionsdrucks festgelegt wird. Das Optimierungsproblem hingegen bestimmt, inwieweit die Vorteile einer Population genutzt werden können. Aus diesen Rahmenbedingungen kann dann eine Empfehlung für das jeweilige Selektionsszenario folgen. Grundsätzlich erlauben kleinere Populationsgrößen eine schnellere Optimierung, da die neuen Kindindividuen nach weniger Evaluationen durch die Bewertungsfunktion wieder in den Suchprozess eingehen. Allerdings muss dieser Vorteil gegen die Vorteile größerer Populationen abgewogen werden.

3.2.8 Experimenteller Vergleich der Selektionsoperatoren

Um ein besseres Bild davon zu vermitteln, wie sich die einzelnen Selektionsoperatoren nun tatsächlich auf eine Population und den Suchprozess auswirken, werden in diesem Abschnitt vier Selektionsszenarien hinsichtlich der Diversität und der Selektionsintensität untersucht.

- Elternselektion: 3-fache Turnirselektion TURNIER-SELEKTION (Algorithmus 3.10), Umweltselektion: Identität

- Elternselektion: FITNESSPROPORTIONALE-SELEKTION (Algorithmus 3.8) mit den Gütewerten als Fitness, Umweltselektion: Identität
- Elternselektion: Identität, Umweltselektion: Plus-Variante der BESTEN-SELEKTION (Algorithmus 3.6)
- Elternselektion: Identität, Umweltselektion: überlappende 5-stufige 2-fache Turnirselektion Q-STUFIGE-TURNIER-SELEKTION (Algorithmus 3.7)

Die Elternpopulation umfasst dabei jeweils 20 Individuen und es werden 20 Kindindividuen erzeugt. Um einen besseren Einblick in die reine Suchdynamik zu bekommen, wird die sog. Sphären-Funktion

$$f(X) = \sum_{i=1}^n X_i^2$$

mit $n = 2$ benutzt, da sie keine echten lokalen Minima aufweist. Als Mutationsoperator wird die reellwertige GAUSS-MUTATION (Algorithmus 3.4) benutzt.

Bild 3.13 zeigt den Optimierungsverlauf der ersten 20 Generationen zusammen mit dem mittleren Abstand als Diversitätsmaß und der tatsächlich wirksamen Selektionsintensität. Wenn man ausschließlich die besten auftretenden Gütewerte pro Generation anschaut, kann man kaum Unterschiede zwischen den verschiedenen Selektionsverfahren ausmachen. Bei genauerer Betrachtung ist jedoch deutlich zu erkennen, dass die Selektionsintensität bei den zufallsabhängigen Selektionsverfahren stärker schwankt als bei der Plus-Selektion. Letztere bleibt den kompletten Zeitraum auf einem konstant hohen Niveau. Die 5-stufige 2-fache Turnirselektion kann durch die Art des Turniers die Schwankungen ebenfalls stark einschränken. Dagegen ist der Einfluss des Zufalls auf die 3-fache Turnirselektion und in noch weitaus stärkerem Maß auf die fitnessproportionale Selektion deutlich in der Selektionsintensität erkennbar. Die Diversität wird am schnellsten durch die Plus-Selektion reduziert, bei der die Gütewerte ab etwa der fünften Generation sehr eng beieinanderliegen. Der Verlauf der Diversität ist bei beiden Turnirselektion durchaus sehr ähnlich zur Plus-Selektion – beide können durch die Zahl der Turniere leicht in ihrer Selektionsstärke variiert werden. Deutlich wird auch, dass die fitnessproportionale Selektion über alle 20 Generationen die breiteste Streuung der Gütewerte zulässt.

Vermutlich der wichtigste Punkt, den es hier nochmals zu betonen gilt, ist die oben bereits angesprochene Ähnlichkeit zwischen allen vier Suchverläufen. Auch die zufallsbasierten Verfahren erzeugen eine ganz ähnliche Dynamik wie die reine Wahl der besten Individuen. Während der Verlauf der besten, mittleren und schlechtesten Güte bei der Plus-Selektion jedoch immer monoton fallend (bzw. bei einer Maximierung monoton steigend) ist, erlauben die anderen Selektionen eine größere Freiheit beim Verlauf der Optimierung – dies kann deutlich aus der jeweils oberen Linie der schlechtesten Individuen abgeleitet werden. Gerade bei Problemen mit vielen lokalen Optima kann eine stärkere Verteilung der Individuen im Suchraum ein zusätzlicher Vorteil der zufallsbasierten Verfahren sein.



An dieser Stelle wurde bewusst auf einen Vergleich der Optimierungsqualität der vier Experimente verzichtet. Erste Begründung: Die reine Betrachtung einer beispielhaften Optimierung kann nie eine grundsätzliche Aussagekraft jenseits der Illustration haben. Zweite Begründung: Die Wahl der Selektion sollte immer auf die Charakteristik des Problems und der Operatoren abgestimmt sein, sodass hier keine allgemeingültigen Ratschläge möglich sind.

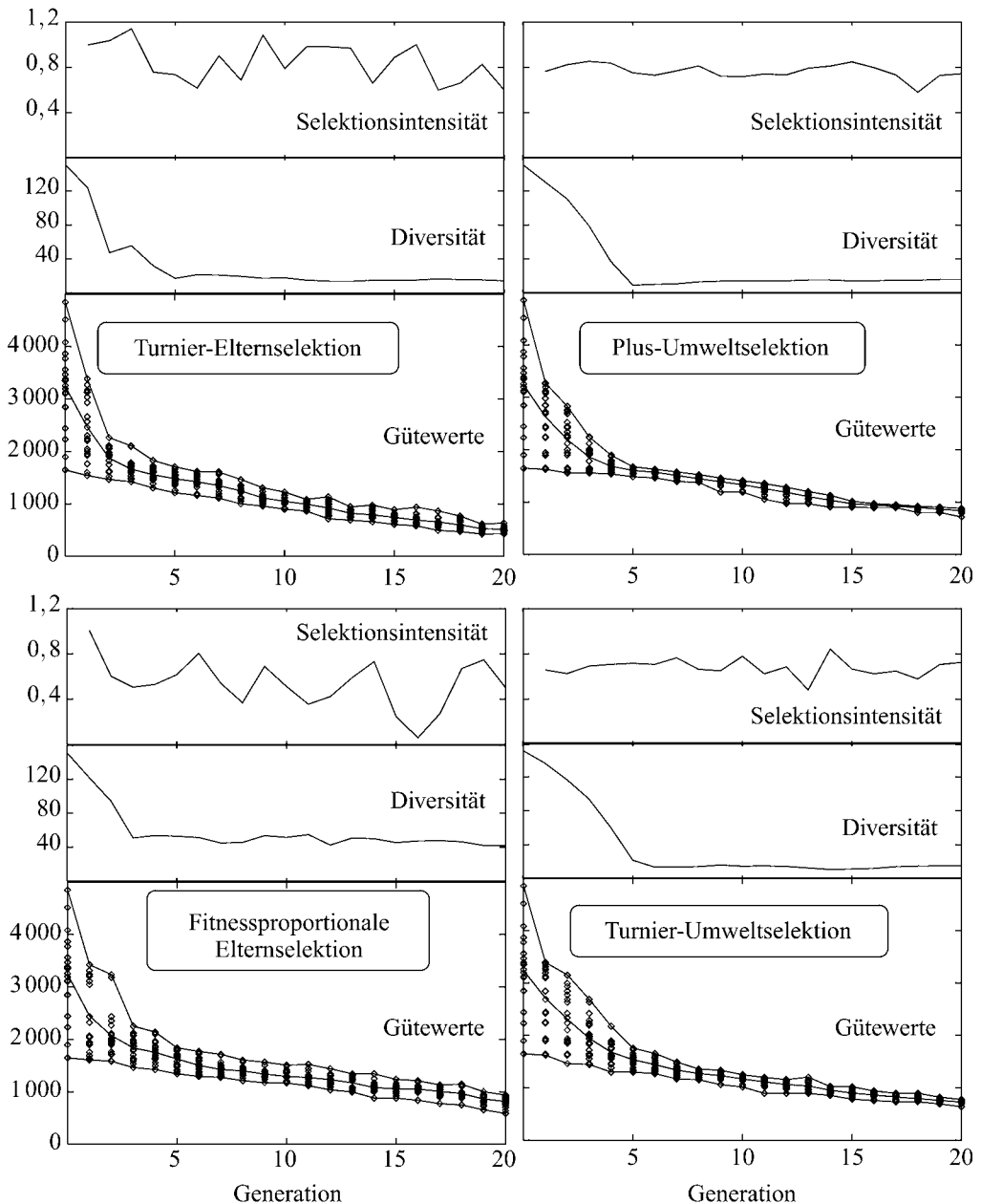


Bild 3.13 Optimierung der zweidimensionalen Sphäre mit jeweils 20 Eltern- und 20 Kindindividuen: Es werden für vier Selektionsszenarien die Verläufe der Gütwerte in der Population (mit bester, schlechtester und durchschnittlicher Güte), die Diversität als mittlerer Abstand in der Population und die tatsächlich wirksame Selektionsintensität dargestellt.

Algorithmus 3.11

UNIFORMER-CROSSOVER(Individuum A , Individuum B)

```

1  for each  $i \in \{1, \dots, l\}$ 
2  do  $\lceil b \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $U(\mathbb{B})$ 
3      if  $b$ 
4      then  $\lceil C.G_i \leftarrow A.G_i$ 
5            $\lfloor D.G_i \leftarrow B.G_i$ 
6      else  $\lceil C.G_i \leftarrow B.G_i$ 
7            $\lfloor D.G_i \leftarrow A.G_i$ 
8  return  $C, D$ 

```

3.3 Verknüpfen mehrerer Individuen durch die Rekombination

Als drittes Grundprinzip wird die Suchdynamik der Rekombinationsoperatoren untersucht. Nach allgemeinen Betrachtungen bildet die Theorie zur Verbreitung von Schemata einen Schwerpunkt.

Bereits im vorherigen Abschnitt wurde als ein Vorteil des Populationskonzepts die Möglichkeit erwähnt, die Suche durch einen Operator zu ergänzen, der Bezüge zwischen verschiedenen Individuen in der Population herstellt und so eine zusätzliche Suchdynamik jenseits der reinen Variation erreichen kann.

3.3.1 Arten der Rekombination

Bei der Rekombination wird aus zwei (oder mehr) Elternindividuen wenigstens ein Kindindividuum erzeugt. Dabei können die Eigenschaften der Eltern auf unterschiedliche Art und Weise die Kindindividuen bestimmen. Im Weiteren werden wir drei verschiedene Arbeitsweisen der Rekombination vorstellen. Da die Diversität der Population einen essentiellen Einfluss auf die möglichen Ergebnisse der Rekombination hat, werden wir diese jeweils explizit diskutieren.

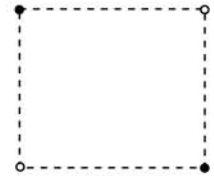
Die erste mögliche Arbeitsweise ist die sprichwörtliche Rekombination des genetischen Materials, die sich stark an der Biologie orientiert und die verschiedenen Grundzüge der Eltern neu kombiniert. Diese *kombinierenden Operatoren* setzen die Details von unterschiedlichen Individuen neu zusammen und können so, im Optimalfall, die vorteilhaften Bestandteile der Elternindividuen zusammenführen. Diese Art der Rekombination hängt sehr von der Genvielfalt, der Diversität, in der Population ab. Sie »verfindet« keine neuen Genbelegungen und kann somit auch nur diejenigen Teilbereiche des Suchraums erreichen, die in den Individuen der aktuellen Population enthalten sind. Bei einer großen Vielfalt in der Population haben die kombinierenden Rekombinationsoperatoren einen großen Anteil an der systematischen Erforschung des Suchraums.

Beispiel 3.18:

Algorithmus 3.11 (UNIFORMER-CROSSOVER) ist ein Beispiel für eine kombinierende Rekombination, die auf allen Repräsentationen eingesetzt werden kann, bei der die einzelnen Gene im Individuum völlig unabhängig voneinander gesetzt werden können. Bild 3.14 zeigt die Arbeitsweise der Rekombination am Beispiel eines zweidimensionalen reellwertigen Genotyps.

Bild 3.14

Arbeitsweise der kombinierenden Rekombination: Die weißen Punkte stellen die Positionen der möglichen Nachfolger bei einem uniformen Crossover der schwarzen Punkte für einen zweidimensionalen, reellwertigen Genotyp dar.



Wie ein solcher Operator systematisch den Raum absucht, wird in der linken Spalte von Bild 3.15 verdeutlicht. Auf eine Anfangspopulation bestehend aus 10 Individuen wird ausschließlich die Rekombination angewandt. Die Individuen werden zu zufälligen Elternpaaren zusammengefasst, aus denen dann gemäß des uniformen Crossovers 10 neue Individuen gebildet werden, welche die Elternindividuen ersetzen. Das ganze Vorgehen wird 9 Mal iteriert. Man erkennt deutlich, dass sich ohne die Einwirkung einer zusätzlichen Mutation oder eines Selektionsdrucks ein Raster aller möglichen Kombination der vorkommenden Werte herausbildet.



Das Ergebnis kann man so nur beobachten, wenn tatsächlich jedes Individuum in genau ein Elternpaar eingeht, welches zwei Kinder erzeugt. Offensichtlich geht dann keine Information der Eltern verloren. Andernfalls könnten einzelne Gene verschwinden und es würde zum Gendrift kommen (vgl. S. 13).



Auch die KANTENREKOMBINATION (Algorithmus 2.4) aus dem einführenden Beispiel des Handlungsreisendenproblems hat strenggenommen einen kombinierenden Charakter, da – jetzt allerdings auf der phänotypischen Ebene der Kanten in der Rundtour – vornehmlich vorhandene Information neu zusammengestellt wird.

Die zweite mögliche Arbeitsweise liefern die *interpolierenden Operatoren*: Sie vermischen die Charakteristika der Eltern so, dass ein neues Individuum mit neuen Eigenschaften entsteht, welche sich jedoch zwischen den Eigenschaften der Eltern bewegen. Statt einer systematischen Erforschung des vollständigen Suchraums steht hier die Stabilität im Vordergrund. Während die kombinierende Rekombination die Diversität erhält, konzentriert die interpolierende Rekombination die Population auf einen gemeinsamen Nenner. Dies kann effektiv die Feinabstimmung schon sehr guter Individuen im Suchprozess fördern. Ist die Diversität der Population bereits sehr gering, kann diese Rekombination indirekt größere Ausreißer durch die Mutation abschwächen – dies wird in diesem Kontext auch als genetisches Reparieren bezeichnet. Um eine hinreichende Erforschung gerade zu Beginn einer Optimierung zu ermöglichen, sollte der raschen Konvergenz der Population mit einer stark zufallsbasierten, diversitätserhaltenden Mutation gegenwirkt werden.

Beispiel 3.19:

Ein Beispiel für die interpolierende Rekombination ist Algorithmus 3.12 (ARITHMETISCHER-CROSSOVER), der auf reellwertige Genotypen angewandt werden kann. In Bild 3.16 wird die Arbeitsweise der Rekombination gezeigt, die das neue Individuum genau auf der direkten Verbindungslinie der beiden Elternindividuen platziert.

Die Wirkung dieser Operatoren bei einer iterierten Anwendung ohne Mutation und Selektionsdruck ist wieder in Bild 3.15 – diesmal in der mittleren Spalte – veranschaulicht. Da Algorithmus 3.12 nur ein Kindindividuum erzeugt, werden insgesamt 20 Elternindividuen für 10 Kindin-

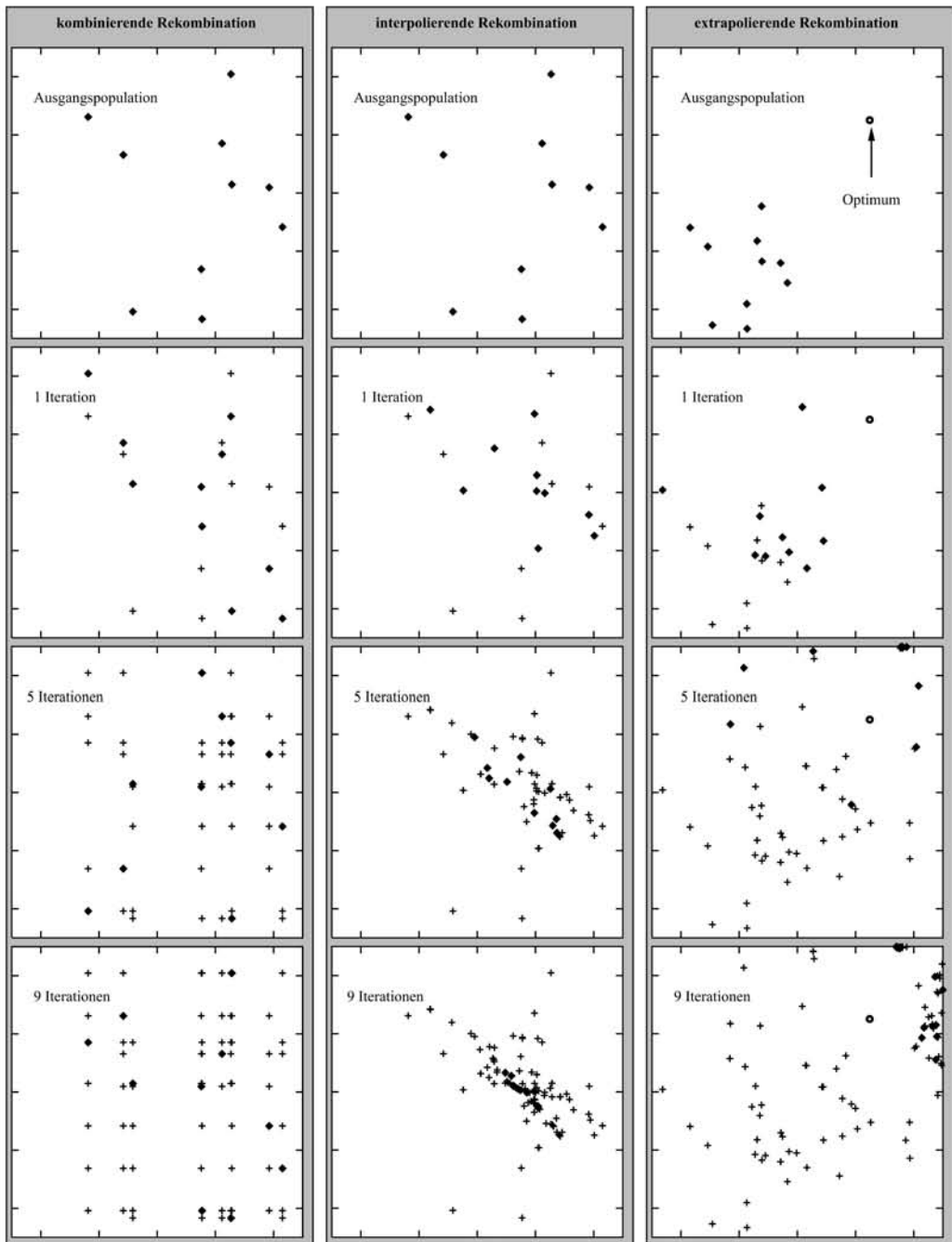


Bild 3.15 Vergleich der drei unterschiedlichen Rekombinationsarten auf einem zweidimensionalen reellwertigen Suchraum. Dabei markiert jedes »+« ein Individuum von vorherigen Iterationen und jedes »◆« ein aktuelles Individuum. Bei dem extrapolierenden Operator ist zusätzlich das Optimum markiert.

Algorithmus 3.12

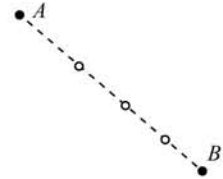
 ARITHMETISCHER-CROSSOVER(Individuen A, B mit $A.G, B.G \in \mathbb{R}^I$)

```

1   $u \leftarrow$  wähle zufällig aus  $U([0, 1])$ 
2  for each  $i \in \{1, \dots, I\}$ 
3  do  $C.G_i \leftarrow u \cdot A.G_i + (1 - u) \cdot B.G_i$ 
4  return  $C$ 
```

Bild 3.16

Interpolierende Rekombination: Der arithmetische Crossover kann potentiell alle Punkte entlang der gestrichelten Linie zwischen den Eltern erzeugen.



dividuen benötigt – in diesem Vergleich wurde zusätzlich gewährleistet, dass jedes Elternindividuum in genau zwei Rekombinationen eingeht. Deutlich ist erkennbar, wie sich die Population in der Mitte konzentriert.



Um nochmal auf das Beispiel des Handlungsreisendenproblems zurückzugreifen: Die KANTENREKOMBINATION kann leicht so modifiziert werden, dass das Kindindividuum gemeinsame Kanten der Eltern immer übernimmt. Dann hätte dieser Operator einen deutlich interpolierenden Aspekt.

Die dritte mögliche Arbeitsweise der Rekombination sind die sog. *extrapolierenden Operatoren*, die gezielt Informationen aus mehreren Individuen ableiten und eine Prognose darüber anstellen, wo Güteverbesserungen zu erwarten sind. Dies basiert immer auf bestimmten Grundannahmen bezüglich des Suchraums und der aktuellen Verteilung der Individuen. Im Gegensatz zur Definition 2.5 des Suchoperators werden hier also nicht nur die Werte des Genotyps benutzt. Das Resultat der Rekombination hängt mit von den Gütewerten der Individuen ab. Die entstehenden Kindindividuen weisen im Regelfall neue Eigenschaften im Vergleich zu den Eltern auf und können auch erforschend das bisher abgegrenzte Suchgebiet verlassen. Bei diesen Operatoren lässt sich der Einfluss der Diversität nicht eindeutig beschreiben.

Beispiel 3.20:

Ein Beispiel für einen extrapolierenden Operator erhalten wir, indem in Algorithmus 3.12 (ARITHMETISCHER-CROSSOVER) eine Zufallszahl $u \geq 1$ gewählt wird – z. B. aus der Verteilung $U([1, 2])$. Wenn zusätzlich gewährleistet wird, dass $A.F \succ B.F$ gilt, dann verlängern wir die Verbindungslinie zwischen den Individuen A und B hinaus und wählen einen Lösungskandidaten jenseits des besseren Individuums A . Dies ist schematisch in Bild 3.17 dargestellt.

Auch die Wirkung dieses Operators ist in Bild 3.15 (rechte Spalte) dargestellt. Um die Wirkung der Extrapolation besser zeigen zu können, sind die Individuen in den Quadranten links unten geschoben. Das Optimum ist in der Mitte des Quadranten rechts oben eingezeichnet – die Güte ist die Distanz zum Optimum, welche im Algorithmus für die Elternindividuen betrachtet wird und damit die Richtung der Rekombination bestimmt. Da hier Kindindividuen den Suchbereich

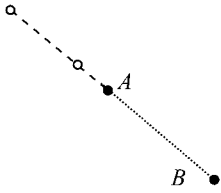


Bild 3.17

Extrapolierende Rekombination: Beispiel eines arithmetischen Crossovers, der anhand der Gütewerte in die Richtung des besseren Individuums extrapoliert. Gilt $A.F > B.F$, sind alle Punkte entlang der gestrichelten Linie potentielle Kindindividuen.

Algorithmus 3.13

```

EIN-PUNKT-CROSSOVER( Individuen  $A, B$  )
1   $j \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $U(\{1, \dots, l-1\})$ 
2  for each  $i \in \{1, \dots, j\}$ 
3    do  $\lceil C.G_i \leftarrow A.G_i$ 
4        $\lfloor D.G_i \leftarrow B.G_i$ 
5  for each  $i \in \{j+1, \dots, l\}$ 
6    do  $\lceil C.G_i \leftarrow B.G_i$ 
7        $\lfloor D.G_i \leftarrow A.G_i$ 
8  return  $C, D$ 

```

auch verlassen können, wird für jedes Elternpaar so lange rekombiniert, bis das Kindindividuum innerhalb des Suchbereichs liegt. Am Verlauf der iterierten Anwendung der Rekombination erkennt man deutlich, dass durch die gezielte Richtungsvorgabe der Rekombination vermutlich eine Optimierung beschleunigt werden kann (vgl. die erste Iteration). Allerdings ist jedoch auch ersichtlich, dass dieser Mechanismus allein für eine Optimierung nicht ausreicht: Am Ende passen die Annahmen zum Suchraum und der Verteilung der Population im Suchraum nicht mehr mit der Arbeitsweise des Operators zusammen und die Individuen rücken an den Rand des Suchbereichs. Dies ist immer die Gefahr bei extrapolierenden Operatoren, da sie relativ leicht in die Irre geleitet werden können und die Suchdynamik nicht mehr kontrollierbar ist.

3.3.2 Schema-Theorem

In diesem Abschnitt soll die Suchdynamik genauer untersucht werden, die durch die kombinierende Rekombination entsteht. Dabei gehen wir zunächst von einem binär kodierten Problem aus, d. h. $\mathcal{G} = \mathbb{B}^l$. Ferner nehmen wir ohne Beschränkung der Allgemeinheit an, dass das Optimierungsproblem ein Maximierungsproblem ist.

Als konkreten Algorithmus für unsere Überlegungen erweitern wir Algorithmus 3.5 (POPULATIONSBASIERTES-BINÄRES-HILLCLIMBING) um einen Rekombinationsoperator. Wir wählen hierfür den EIN-PUNKT-CROSSOVER (Algorithmus 3.13), der im Gegensatz zum Algorithmus 3.11 (UNIFORMER-CROSSOVER) größere zusammenhängende Abschnitte der Eltern zusammen lässt. Es wird eine Stelle im Individuum gewählt, an der die Eltern getrennt und neu zusammengesetzt werden. Die Arbeitsweise ist in Bild 3.18 veranschaulicht. Der resultierende Gesamtalgorithmus wird auch als klassischer GENETISCHER-ALGORITHMUS (Algorithmus 3.14) bezeichnet. Der Selektionsdruck in diesem Algorithmus wird durch eine fitnessproportionale Elternselektion erzeugt.

Um die weiteren Betrachtungen zu motivieren, beschäftigen wir uns an dieser Stelle kurz mit dem möglichen Potential der Rekombination. Wenn man den populationsbasierten binären

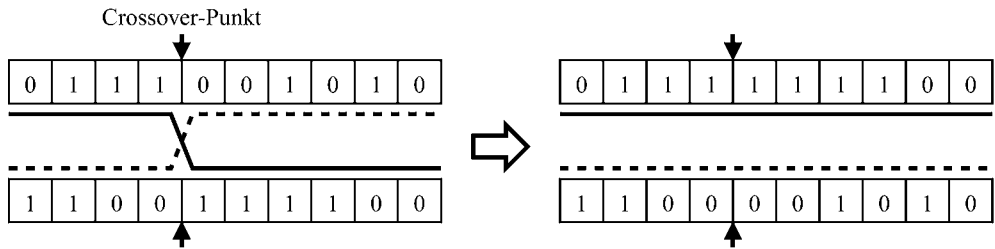


Bild 3.18 Der 1-Punkt-Crossover trennt die Elternindividuen an einer zufälligen Position und rekombiniert die entstehenden linken und rechten Teile.

Algorithmus 3.14

GENETISCHER-ALGORITHMUS(Zielfunktion F)

```

1   $t \leftarrow 0$ 
2   $P(t) \leftarrow$  erzeuge Population mit  $\mu$  (gerade Populationsgröße) Individuen
3  bewerte  $P(t)$  durch  $F$ 
4  while Terminierungsbedingung nicht erfüllt
5  do  $P' \leftarrow$  Selektion aus  $P(t)$  mittels SELEKTION-FITNESSPROPORTIONAL
6      (Es sei:  $P' = \langle A^{(1)}, \dots, A^{(\mu)} \rangle$ )
7       $P'' \leftarrow \langle \rangle$ 
8      for  $i \leftarrow 1, \dots, \frac{\mu}{2}$ 
9      do  $u \leftarrow$  wähle Zufallszahl gemäß  $U([0, 1])$ 
10         if  $u \leq p_x$  (Rekombinationswahrscheinlichkeit)
11         then  $B, C \leftarrow$  EIN-PUNKT-CROSSOVER( $A^{(2i-1)}, A^{(2i)}$ )
12              $B \leftarrow A^{(2i-1)}$ 
13              $C \leftarrow A^{(2i)}$ 
14          $B \leftarrow$  BINÄRE-MUTATION( $B$ )
15          $C \leftarrow$  BINÄRE-MUTATION( $C$ )
16          $P'' \leftarrow P'' \cup \langle B, C \rangle$ 
17     bewerte  $P''$  durch  $F$ 
18      $t \leftarrow t + 1$ 
19      $P(t) \leftarrow P''$ 
20 return bestes Individuum aus  $P(t)$ 
```

Hillclimber mit dem genetischen Algorithmus vergleichen möchte, ist ein mögliches Kriterium, wie schnell im besten Fall das Optimum gefunden werden kann. Den Optimierungsprozess des binären Hillclimbers hatten wir an früherer Stelle als Markovprozess modelliert. Wie Bild 3.3 verdeutlicht, werden bei einem ungünstigen Ausgangsindividuum alle Zustände der Markovkette durchlaufen, d. h. es sind wenigstens I Generationen notwendig. Dies ändert sich auch nicht beim populationsbasierten binären Hillclimber, da dort ebenfalls in der i -ten Generation bei jedem Individuum höchstens i Bits auf den Wert 1 gesetzt wurden.

Wenn wir allerdings die Rekombination hinzunehmen, kann sich auch bei einer ungünstigen Anfangspopulation durch günstige Mutationen und ein geschicktes Mischen der Individuen bei der Rekombination sehr schnell ein optimales Individuum herausbilden. Dies ist in Bild 3.19 für ein kleines Beispiel am Einsenzählproblem veranschaulicht. Insgesamt ist bereits nach $\log I$

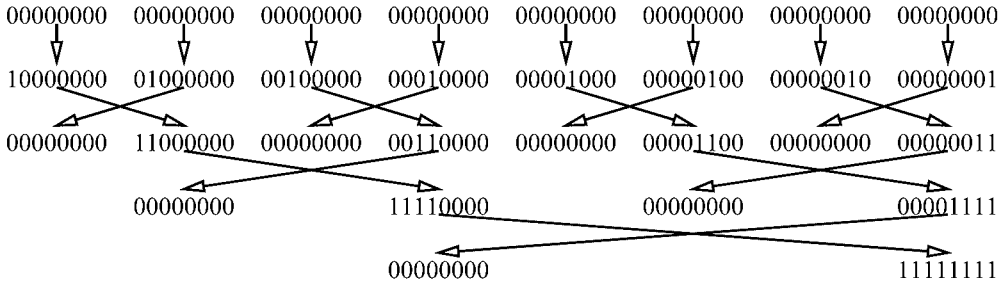


Bild 3.19 Für das Einsenzählproblem kann sich auch aus der schlechtestmöglichen Population (nur mit Nullen belegte Individuen) durch geschickte Mutationen in der ersten Generation und logarithmisch viele Iterationen mit passenden Rekombinationen das Optimum bilden.

Generationen das Optimum erreichbar. Dies zeigt, dass erst durch die Rekombination mit ihrer Vermischung verschiedener Individuen die Parallelität des Populationskonzepts konstruktiv genutzt werden kann.

Die tatsächliche Suchdynamik ist allerdings wesentlich komplizierter, da hier Wechselwirkungen zwischen der Selektion, der Rekombination und der Mutation auftreten. Daher versuchen wir auch nicht an dieser Stelle, erwartete Laufzeiten herzuleiten. Vielmehr rückt die Frage in den Mittelpunkt, wie schnell etwa bei dem obigen Problem ein Muster – z. B. zwei Nullen am Beginn des Individuums – aus der Population verdrängt wird bzw. sich das Muster bestehend aus zwei (oder mehr) Einsen am Anfang vermehrt.

Zunächst werden die benötigten Begriffe in der folgenden Definition eingeführt.

Definition 3.15 (Schema):

Für einen binären Genotypen $\mathcal{G} = \mathbb{B}^l$ ist jedes Element $H \in \{0, 1, *\}^l$ ein *Schema*, das die Menge der folgenden Individuen beschreibt:

$$\mathcal{I}(H) = \{A.G_1 \cdots A.G_l \in \mathcal{G} \mid \forall 1 \leq i \leq l: (H_i \neq *) \Rightarrow (A.G_i = H_i)\}.$$

Die *Ordnung* eines Schemas $o(H)$ ist die Anzahl der definierten Positionen ($\neq *$)

$$o(H) = \#\{i \mid (1 \leq i \leq l) \wedge (H_i \neq *)\}.$$

Die *definierende Länge* eines Schemas $\delta(H)$ ist die maximale Entfernung zweier definierten Positionen im Schema.

$$\delta(H) = \max \{|i - j| \mid (1 \leq i, j \leq l) \wedge (H_i \neq *) \wedge (H_j \neq *)\}$$

Beispiel 3.21:

Für $\mathcal{G} = \{0, 1\}^6$ beschreibt $H_1 = *0*010$ die Menge

$$\mathcal{I}(H_1) = \{000010, 001010, 100010, 101010\}.$$

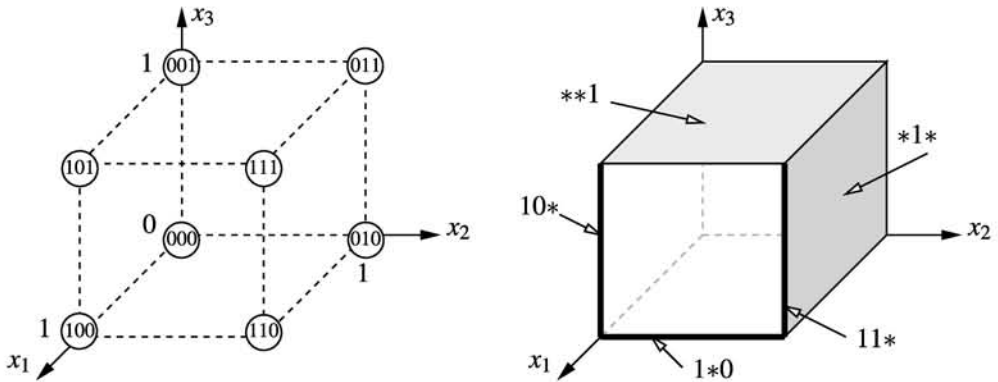


Bild 3.20 Links werden die Elemente von $\mathcal{G} = \mathbb{B}^3$ in einen Würfel eingebettet. Rechts wird veranschaulicht, welche Individuen jeweils durch ein Schema zusammengefasst werden.

H_1 hat die Ordnung $o(H_1) = 4$ und die definierende Länge $\delta(H_1) = 4$. Das Schema $H_2 = 11***0$ beschreibt die Menge

$$\mathcal{I}(H_2) = \{110000, 110010, 110100, 110110, \\ 111000, 111010, 111100, 111110\}$$

hat die Ordnung $o(H_2) = 3$ und die definierende Länge $\delta(H_2) = 5$.

Welche Individuen jeweils durch ein Schema zusammengefasst werden, veranschaulicht Bild 3.20 an einem Würfel. Dabei entspricht jede Ecke des Würfels einem Individuum aus dem Genotyp $\mathcal{G} = \mathbb{B}^3$. Durch ein Schema wird nun eine Ebene durch den Suchraum gelegt, die die entsprechenden Individuen des Schemas enthält. Da die Ebenen nicht nur zweidimensional sind – dies hängt direkt von der Ordnung des Schemas ab –, werden sie mathematisch korrekt als Hyperebenen bezeichnet.

Konkret wird im Weiteren untersucht, wie sich der Anteil der Vertreter eines Schemas in der Population durch die Berechnung einer neuen Generation (gemäß des genetischen Algorithmus aus Algorithmus 3.14) verändert – d. h. es wird die zu erwartende Anzahl der Vertreter einer solchen Eigenschaft in der nächsten Generation abgeschätzt. Diese Grundfragestellung ist in Bild 3.21 dargestellt.

Wir werden dadurch herausfinden, welche Eigenschaften (Schemata) sich besonders stark vermehren. Die Hoffnung ist, dass dies als ein Indikator zu werten ist, wann eine so positive laufzeitverkürzende Kombination verschiedener Bausteine wie in Bild 3.19 vorkommt. »Gute« Eigenschaften sollten sich schneller vermehren als schlechte, wodurch deren erwünschte Kombination in einem Individuum rascher herbeigeführt wird.

Satz 3.3 (Schema-Theorem):

Wird GENETISCHER-ALGORITHMUS (Algorithmus 3.14) auf eine Funktion F angewandt, die auf $\mathcal{G} = \mathbb{B}^l$ definiert ist, dann gilt für ein beliebiges Schema $H \in \{0, 1, *\}$ und die Population $P(t) = \langle A^{(t,i)} \rangle_{1 \leq i \leq \mu}$ zur Generation t , dass in der nächsten Generation die

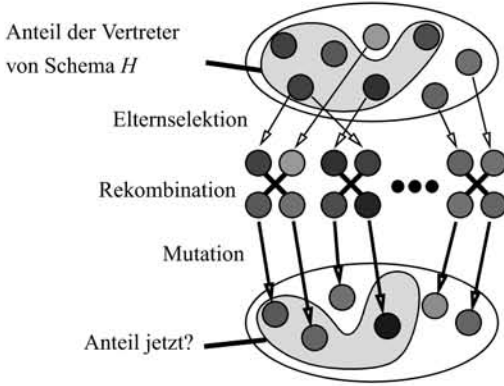


Bild 3.21 Untersuchungsgegenstand des Schematheorems: Wie verändert die einmalige Anwendung von Elternsektion, Rekombination und Mutation den Anteil der Instanzen eines Schemas in der Population?

erwartete Anzahl der Instanzen von H in $P(t+1)$ wie folgt abgeschätzt werden kann:

$$\text{Erw}[p_H^{(t+1)}] \geq p_H^{(t)} \cdot \frac{\bar{F}_H^{(t)}}{\bar{F}^{(t)}} \cdot (1 - p_m)^{o(H)} \cdot \left(1 - p_x \cdot \frac{\delta(H)}{l-1} \cdot \left(1 - p_H^{(t)} \cdot \frac{\bar{F}_H^{(t)}}{\bar{F}^{(t)}}\right)\right)$$

mit $p_H^{(t)} = \frac{\#\{1 \leq i \leq \mu \mid A^{(t,i)} \cdot G \in \mathcal{J}(H)\}}{\mu}, \quad (3.1)$

wobei $\bar{F}^{(t)}$ die durchschnittliche Güte der Individuen in der Population $P(t)$ bezeichnet und $\bar{F}_H^{(t)}$ die durchschnittliche Güte derjenigen Individuen in der Population $P(t)$ ist, die zusätzlich ein Vertreter des Schemas H sind.

Beweis 3.3:

Wenn wir uns im Beweis darauf beschränken, wie viele Vertreter von H durch die Elternsektion ausgewählt werden und nicht durch die Rekombination oder Mutation aus $\mathcal{J}(H)$ herausfallen, dann haben wir sicher eine untere Schranke für der betrachteten Erwartungswert berechnet. Unberücksichtigt bleiben dabei neue Vertreter von H , die durch die Kombination von zwei Nicht-Vertretern von H entstehen.

Die Auswahlwahrscheinlichkeit für ein Individuum mit der Eigenschaft H beträgt

$$\begin{aligned} p_{\text{sel}}(H, t) &= \sum_{A \in P(t) \text{ und } A \cdot G \in \mathcal{J}(H)} \frac{A \cdot F}{\sum_{B \in P(t)} B \cdot F} \\ &= \sum_{A \in P(t) \text{ und } A \cdot G \in \mathcal{J}(H)} \frac{A \cdot F}{\mu \cdot \bar{F}^{(t)}} \\ &= \frac{1}{\mu \cdot \bar{F}^{(t)}} \cdot \sum_{A \in P(t) \text{ und } A \cdot G \in \mathcal{J}(H)} A \cdot F \end{aligned}$$

Tabelle 3.6

Beispielhafte Population zur Illustration des Schema-Theorems: Die Individuen haben die Länge 20, wobei hier jeweils nur die ersten 5 Bits dargestellt werden.

Individuum	Güte	Individuum	Güte
10101...	3	00001...	1
01101...	3	10001...	2
01100...	2	01001...	2
11101...	4	11001...	3
11000...	2	01110...	3

$$\begin{aligned}
 &= \frac{\#\{1 \leq i \leq \mu \mid A^{(t,i)} \cdot G \in \mathcal{J}(H)\} \cdot \bar{F}_H^{(t)}}{\mu \cdot \bar{F}^{(t)}} \\
 &= p_H^{(t)} \cdot \frac{\bar{F}_H^{(t)}}{\bar{F}^{(t)}}.
 \end{aligned}$$

Ein Individuum mit $A \cdot G \in \mathcal{J}(H)$ wird durch eine Mutation nicht zerstört, falls an den definierenden Stellen des Schemas keine Mutation auftritt. Dies geschieht mit Wahrscheinlichkeit

$$p_{-mut}(H) = (1 - p_m)^{o(H)}.$$

Ein Individuum mit $A \cdot G \in \mathcal{J}(H)$ wird durch einen Crossover zerstört, falls der Crossover angewandt wird (mit Wahrscheinlichkeit p_x), der Crossoverpunkt innerhalb der definierenden Positionen des Schemas liegt (mit Wahrscheinlichkeit $\frac{\delta(H)}{l-1}$) und der Partner bei der Rekombination nicht die zerstörten Teile des Schemas wiederherstellt (mit Wahrscheinlichkeit $\leq 1 - p_{sel}(H, t)$). Damit ergibt sich die Gesamtwahrscheinlichkeit, dass der Crossover die Eigenschaft H nicht beeinflusst, als

$$p_{-rek}(H, t) \geq 1 - p_x \cdot \frac{\delta(H)}{l-1} \cdot (1 - p_{sel}(H, t)).$$

Der Erwartungswert hinsichtlich des Anteils der Population in $\mathcal{J}(H)$ entspricht genau der Wahrscheinlichkeit, dass ein entstehendes Kindindividuum noch die Eigenschaft H hat. Da Elternselektion, die Rekombination und die Mutation unabhängige Zufallsereignisse sind, ergibt sich die untere Schranke für den Erwartungswert als Multiplikation der Faktoren $p_{sel}(H, t)$, $p_{-mut}(H)$ und $p_{-rek}(H, t)$.

Beispiel 3.22:

Zur Illustration des Schema-Theorems betrachten wir die Population $P(t)$ in Tabelle 3.6 bestehend aus zehn Individuen mit $\mathcal{G} = \mathbb{B}^{20}$, wobei wir lediglich die ersten fünf Bits darstellen. Als Mutationsrate wurde $p_m = \frac{1}{20}$ und als Rekombinationswahrscheinlichkeit $p_x = 0,8$ gewählt. Die Fitness sei die Anzahl der Einsen in den dargestellten Bits, d. h. $\bar{F}^{(t)} = 2,5$.

Für $H_1 = *11** \dots$ mit 4 Vertretern gilt $\bar{F}_{H_1}^{(t)} = 3,0$ und

$$\text{Erw}[p_H^{(t+1)}] \geq \frac{4 \cdot 3,0}{10 \cdot 2,5} \cdot \left(1 - \frac{1}{20}\right)^2 \cdot \left(1 - 0,8 \cdot \frac{1}{19} \cdot \left(1 - \frac{4 \cdot 3,0}{10 \cdot 2,5}\right)\right) = 0,4237.$$

Es ist damit zu rechnen, dass sich dieses Schema leicht vermehrt.

Für $H_2 = **00* \dots$ mit 5 Vertretern gilt $\bar{F}_{H_2}^{(t)} = 2,0$ und

$$\text{Erw}[p_H^{(t+1)}] \geq \frac{5 \cdot 2,0}{10 \cdot 2,5} \cdot \left(1 - \frac{1}{20}\right)^2 \cdot \left(1 - 0,8 \cdot \frac{1}{19} \cdot \left(1 - \frac{5 \cdot 2,0}{10 \cdot 2,5}\right)\right) = 0,2805.$$

Durch die schlechtere durchschnittliche Güte von H_2 ist zu erwarten, dass weniger Vertreter in der Population enthalten sein werden.

Für $H_3 = 1***1 \dots$ mit 4 Vertretern gilt $\bar{F}_{H_3}^{(t)} = 3,0$ und

$$\text{Erw}[p_H^{(t+1)}] \geq \frac{4 \cdot 3,0}{10 \cdot 2,5} \cdot \left(1 - \frac{1}{20}\right)^2 \cdot \left(1 - 0,8 \cdot \frac{4}{19} \cdot \left(1 - \frac{4 \cdot 3,0}{10 \cdot 2,5}\right)\right) = 0,3953.$$

Durch die größere definierende Länge von H_3 ist zu erwarten, dass weniger Vertreter in der Population enthalten sein werden.

Für $H_4 = *110* \dots$ mit 3 Vertretern gilt $\bar{F}_{H_4}^{(t)} = 3,0$ und

$$\text{Erw}[p_H^{(t+1)}] \geq \frac{3 \cdot 3,0}{10 \cdot 2,5} \cdot \left(1 - \frac{1}{20}\right)^3 \cdot \left(1 - 0,8 \cdot \frac{2}{19} \cdot \left(1 - \frac{3 \cdot 3,0}{10 \cdot 2,5}\right)\right) = 0,2920.$$

Auch hier ist durch die größere Ordnung von H_4 zu erwarten, dass weniger Vertreter in der Population enthalten sein werden.

Durch drei kleine Abschätzungen wird das Schema-Theorem zu der folgenden bekannteren Fassung vereinfacht.

Korollar 3.1 (Einfaches Schema-Theorem):

Unter den Voraussetzungen von Satz 3.3 gilt

$$\text{Erw}[p_H^{(t+1)}] \geq p_H^{(t)} \cdot \frac{\bar{F}_H^{(t)}}{\bar{F}^{(t)}} \cdot \left(1 - o(H) \cdot p_m - p_x \cdot \frac{\delta(H)}{l-1}\right).$$

Beweis 3.4:

An der rechten Seite von Gleichung (3.1) aus Satz 3.3 werden die folgenden Abschätzungen vorgenommen.

Für $0 \leq p_m < 1$ und $o(H) \geq 0$ gilt die Bernoullische Ungleichung

$$(1 - p_m)^{o(H)} \geq 1 - o(H) \cdot p_m.$$

Die Wahrscheinlichkeit für die Auswahl des Crossover-Partners kann vernachlässigt werden, d. h.

$$1 - p_x \frac{\delta(H)}{l-1} \left(1 - p_H^{(t)} \frac{\overline{F}_H^{(t)}}{\overline{F}^{(t)}}\right) \geq 1 - p_x \frac{\delta(H)}{l-1}.$$

Und abschließend gilt die folgende Abschätzung

$$(1 - o(H)p_m) \left(1 - p_x \frac{\delta(H)}{l-1}\right) \geq 1 - o(H)p_m - p_x \frac{\delta(H)}{l-1}.$$

Was bereits an obigem Beispiel deutlich wurde, kann jetzt auch leicht an dem Korollar abgelesen werden: Schemata mit überdurchschnittlicher Güte, kleiner definierender Länge und geringer Ordnung vermehren sich rasch. Solche Schemata werden auch *Bausteine* (engl. *building block*) genannt. In der sog. Baustein-Hypothese (engl. *building block hypotheses*) wird angenommen, dass sich durch die Kombination solcher sich stark vermehrender Bausteine überlegene Individuen bilden.

Beispiel 3.23:

Um abschließend die Aussage des Schema-Theorems nochmals zu illustrieren, werden mehrere Schemata während einer Optimierung beobachtet. Ein GENETISCHER-ALGORITHMUS mit Rekombinationswahrscheinlichkeit $p_x = 1,0$ und Mutationsrate $p_m = \frac{1}{16}$ soll eine mit 16 Bits standardkodierte Zahl maximieren. Der Optimalwert ist also der Bitstring 111...111 und entspricht dem Gütewert 65 536. Die recht große Population mit 400 Individuen verringert statistische Effekte und sorgt für leichter interpretierbare Ergebnisse. Bild 3.22 zeigt die Ergebnisse der ersten 20 Generationen. Deutlich ist im Bild zu erkennen, wie unterschiedlich die Veränderung der Anteile an der Population für die verschiedenen Schemata ausfällt. Dies spiegelt zumindest zu einem gewissen Grad die Aussage des Schema-Theorems wider. Je größer die Ordnung eines Schemas ist, desto kleiner ist auch der Anteil in einer (zufällig belegten) Population. Vergleicht man die Schemata $11*\dots$ und $1111*\dots$, sollte einerseits das Wachstum des ersteren größer sein, da Ordnung und definierende Länge kleiner sind, aber andererseits hat das zweite eine wesentlich bessere beobachtete Güte. Tatsächlich wächst das Schema $1111*\dots$ selbst in den ersten acht Generationen relativ stärker als $11*\dots$. Das Schema $11111111*\dots$ zeigt jedoch kaum ein Wachstum, vermutlich da die definierende Länge und die Ordnung zu groß sind. Auch das Schema $\dots*1111$ zeigt kein Wachstum bedingt durch seine mittelmäßige durchschnittliche Güte. Ebenso kann sich Schema $11*\dots*11$ kaum durchsetzen, da aufgrund der maximalen definierenden Länge das Schema bei $p_x = 1,0$ aus keinem einzelnen Elternindividuum übernommen wird, sondern jede Generation neu zusammengefügt werden muss.

Es wurden im Laufe der Zeit verschiedene Kritikpunkte an dem Schema-Theorem geäußert, die sich grob in zwei Klassen einteilen lassen: erstens die Frage, inwieweit die Aussage überhaupt für eine Optimierung relevant ist, und zweitens ein kritisches Hinterfragen der durch den evolutionären Algorithmus definierten Randbedingungen.

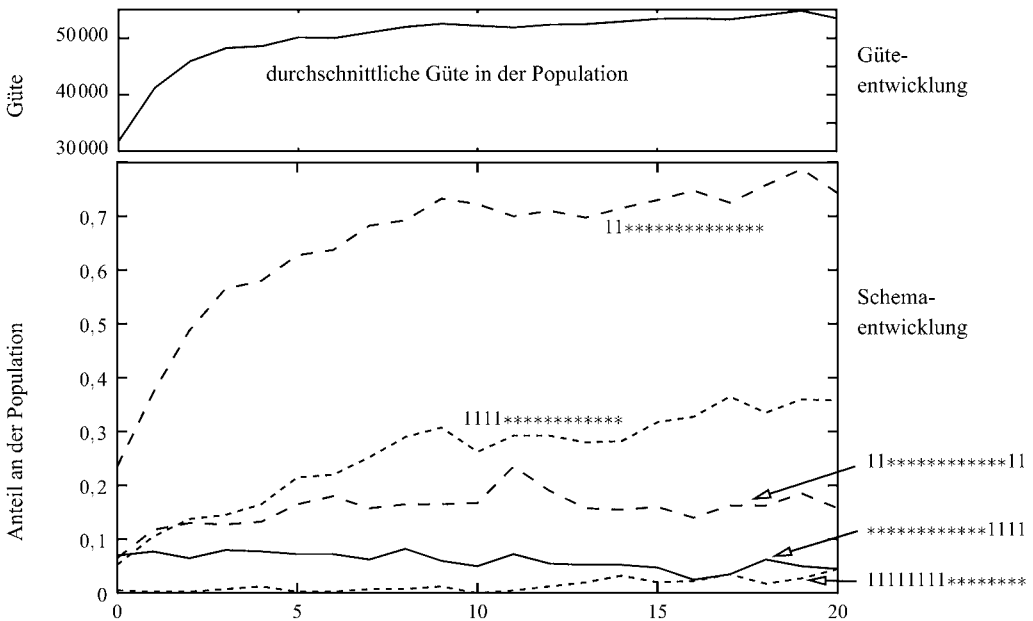


Bild 3.22 Beispielhafte Veranschaulichung, wie sich der Anteil der Individuen in einer Population hinsichtlich verschiedener Schemata verändert. Es wurde eine standardbinär mit 16 Bits dargestellte Zahl maximiert. Der evolutionäre Algorithmus war ein genetischer Algorithmus mit Populationsgröße 400.

Ein bedeutendes Problem hinsichtlich der Aussagekraft des Schema-Theorems stellt der Übergang von der Berechnung einer neuen Generation zum Optimierungsprozess als Ganzes dar, wie dies bei der Baustein-Hypothese geschieht. Angenommen die Aussage des Schema-Theorems würde für ein spezielles Schema identisch in jeder Generation gelten. Dann könnte man daraus ein exponentielles Wachstum des Schemas ableiten, da der neue Erwartungswert wieder direkt in die Auswahlwahrscheinlichkeit der nächsten Generation eingeht. Diese Annahme gilt allerdings nicht allgemein, da sich die durchschnittliche Güte des betrachteten Schemas in jeder neuen aktuellen Population verändert. Gemäß des Schema-Theorems vermehren sich gerade diejenigen Schemata mit hoher Qualität überproportional, so dass damit zu rechnen ist, dass auch die durchschnittliche Güte der gesamten Population sich verbessert und der durchschnittlichen Qualität des Schemas annähert.

Ein weiterer Kritikpunkt an der Relevanz der Aussage befasst sich damit, inwieweit stark vermehrende Schemata tatsächlich positiv zur Güteentwicklung der Optimierung beitragen. Dies wird meist implizit angenommen – ist allerdings nur dann der Fall, wenn die durch Schemata beschriebenen Teile eines optimalen Lösungskandidaten auch in suboptimalen Individuen einen positiven Effekt auf deren Güte haben. Es lassen sich jedoch leicht Probleme konstruieren, bei denen überdurchschnittlich bewertete Schemata zu suboptimalen Lösungskandidaten führen bzw. die Güte verschlechtern.

Beispiel 3.24:

Die Funktion $f: \mathbb{B}^3 \rightarrow \mathbb{R}$ ist wie folgt definiert.

$$\begin{aligned} f(111) &= 5 \\ f(110) &= f(101) = f(011) = 0 \\ f(100) &= f(010) = f(001) = 2 \\ f(000) &= 4 \end{aligned}$$

Das globale Optimum liegt bei 111, aber alle Schemata des globalen Optimums führen in die entgegengesetzte Richtung. So gilt beispielsweise

$$\begin{aligned} f(1**) &= \frac{7}{4} < f(0**) = 2 \text{ und} \\ f(11*) &= \frac{5}{2} < f(00*) = 3. \end{aligned}$$

Analoge Aussagen gelten auch für $f(*1*)$, $f(**1)$, $f(1*1)$ und $f(*11)$.

Existierende Zweifel, ob ein evolutionärer Algorithmus überhaupt die technischen Randbedingungen für das Schema-Theorem erfüllt, werden in den folgenden beiden Überlegungen ausgedrückt. Erstens sind die Populationen in der Regel sehr klein verglichen mit der Größe des Suchraums: Wahrscheinlichkeitsaussagen über so kleinen Mengen sind immer kritisch zu hinterfragen. Zweitens unterliegt die Aussage des Schema-Theorems der Annahme, dass die beobachtete Qualität eines Schemas der tatsächlichen durchschnittlichen Qualität aller Instanzen eines Schemas entspricht. Dies gilt aber insbesondere dann nicht mehr, wenn einige Teile der Individuen in der Population bereits auf einem festen Wert konvergiert sind. Dadurch werden ganze Teilbereiche oder Hyperebene aus der Schätzung der tatsächlichen Schema-Qualität durch die beobachtbare Qualität ausgeschlossen. Vor allem wenn eine hohe Varianz innerhalb der vertretenen Qualitätswerte in einem Schema herrscht, sorgt dieses Ausblenden von Lösungskandidaten bei der beobachtbaren Güte für teilweise grobe Fehlschätzungen.

3.3.3 Formae als Verallgemeinerung der Schemata

Da das im vorigen Abschnitt vorgestellte Schema-Theorem ausschließlich für das Verfahren GENETISCHER-ALGORITHMUS (Algorithmus 3.14) formuliert wurde, kann man sich fragen, ob eine ähnliche Aussage auch für andere evolutionäre Algorithmen möglich ist. Hierfür werden in diesem Abschnitt die Schemata verallgemeinert, wobei uns insbesondere auch phänotypische Eigenschaften statt der genotypisch definierten Schemata interessieren.

Beispiel 3.25:

Um die wesentliche Grundidee der Schemata herauszuarbeiten, wird nochmals $H_1 = *0*010$ aus Beispiel 3.21 betrachtet. H_1 fasst die Lösungskandidaten

$$\mathcal{J}(H_1) = \{000010, 001010, 100010, 101010\}$$

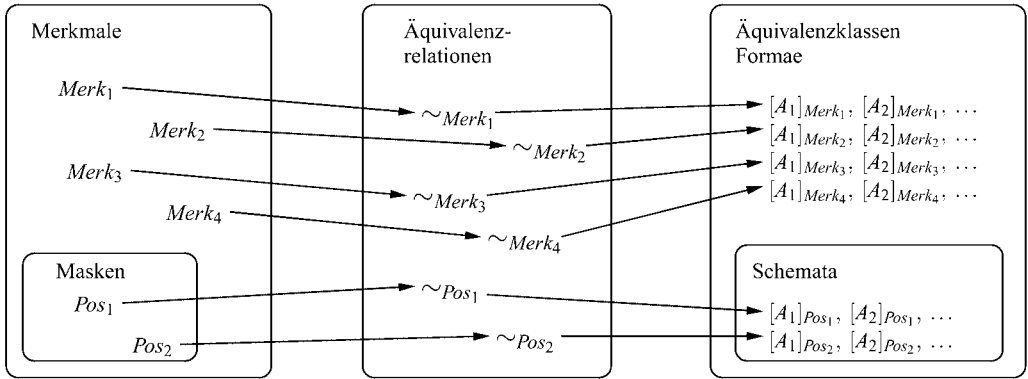


Bild 3.23 Schematische Beschreibung der Masken und Schemata innerhalb der Theorie der Formae.

zusammen. Diese zeichnen sich genau dadurch aus, dass sie an den Positionen $\text{Pos} = \{2, 4, 5, 6\}$ dieselben, nämlich die vom Schema vorgegebenen, Werte haben. Mathematisch lässt sich das Vorgehen über die Äquivalenzrelation

$$A.G \sim_{\text{Pos}} B.G \Leftrightarrow \forall i \in \text{Pos} : A.G_i = B.G_i$$

beschreiben. Dadurch wird der komplette Suchraum in insgesamt 16 Äquivalenzklassen geteilt – entsprechend der möglichen Werte an den Bits der Positionen in Pos . So gilt:

$$\mathcal{J}(H_1) = [100010]_{\sim_{\text{Pos}}} = \{000010, 001010, 100010, 101010\}$$

$$\text{bzw. } [101110]_{\sim_{\text{Pos}}} = \{000110, 001110, 100110, 101110\}.$$

Allgemein definiert für $\mathcal{G} = \mathbb{B}^l$ jede Menge $\text{Pos} \subseteq \{1, \dots, l\}$ eine Art Maske, welche die für eine Eigenschaft irrelevanten Teile des Lösungskandidaten ausblendet. Eine Maske mit $\#\text{Pos} = k$ definierten Stellen erzeugt genau 2^{l-k} Äquivalenzklassen.

Statt aus den Masken können wir auch aus beliebigen anderen Eigenschaften, z.B. der Zugehörigkeit eines reellwertigen Werts zu einem Intervall oder das Vorkommen einer Kante in einer Rundreise für das Handlungsreisendenproblem, eine Äquivalenzrelation ableiten. Die Eigenschaften bezeichnen wir dann als Merkmale. Die daraus resultierenden Äquivalenzklassen werden als Formae (singular: Forma) bezeichnet. Bild 3.23 zeigt die Zusammenhänge zwischen den unterschiedlichen Begriffen.

Definition 3.16 (Formae):

Sei \mathcal{M} die Menge der zu berücksichtigenden Merkmale. Ein Merkmal (oder Eigenschaft) $\text{Merk} \in \mathcal{M}$ induziert eine Äquivalenzrelation \sim_{Merk} , so dass für zwei beliebige Individuen mit $A.G, B.G \in \mathcal{G}$ entweder $A.G \sim_{\text{Merk}} B.G$ gilt, falls das Merkmal identisch bei beiden Individuen ausgeprägt ist, oder sonst $A.G \not\sim_{\text{Merk}} B.G$. Damit ergibt

sich zu jedem Individuum $A.G$ seine Äquivalenzklasse bzw. *Forma*

$$[A.G]_{\sim_{\text{Merk}}} := \{B.G \in \mathcal{G} \mid A.G \sim_{\text{Merk}} B.G\}.$$

Die Anzahl der *Formae*, die durch die Äquivalenzrelation eines Merkmals eingeführt wird, heißt *Genauigkeit* des Merkmals. Ferner sollen zwei *Formae* Δ und Δ' *miteinander verträglich* ($\Delta \bowtie \Delta'$) heißen, wenn es ein Individuum gibt, das beide Eigenschaften miteinander vereinbaren kann, d. h.

$$\Delta \bowtie \Delta' :\Leftrightarrow \Delta \cap \Delta' \neq \emptyset$$

Beispiel 3.26:

Zwei unterschiedliche Merkmale werden für das Handlungsreisendenproblem am Beispiel einer Probleminstanz mit vier Städten betrachtet. Zunächst übernehmen wir die Masken der Schemata für Permutationen als Genotyp. D. h. aus $\text{Merk} = \{3\}$ folgert, dass zwei Rundreisen genau dann äquivalent (hinsichtlich der Maske) sind, wenn dieselbe Stadt als dritte Stadt besucht wird. Damit ergibt sich eine beispielhafte *Forma* wie folgt.

$$[(1, 2, 3, 4)]_{\sim_{\text{Merk}}} = \{(1, 2, 3, 4), (1, 4, 3, 2), (4, 2, 3, 1), \\ (2, 1, 3, 4), (4, 1, 3, 2), (2, 4, 3, 1)\}$$

Wie man sich leicht veranschaulichen kann, haben die Lösungskandidaten der *Forma* nur sehr wenig Gemeinsamkeiten bezüglich des zu lösenden Problems – insbesondere war ja auch die KANTENREKOMBINATION (Algorithmus 2.4) so definiert, dass eine andere Art der Information erhalten bleibt als die Position einer Stadt in der Tour. Daher wollen wir in einem zweiten Merkmal die Kanten der Rundtour berücksichtigen. Und zwar sollen durch das Merkmal $\text{Merk}' = \{3\}$ diejenigen Lösungskandidaten als gleichwertig betrachtet werden, die nach der Stadt 3 dieselbe Stadt besuchen, d. h. dieselbe Kante benutzen. Formal ist die Äquivalenzrelation wie folgt definiert

$$A.G \sim_{\text{Merk}'} B.G \Leftrightarrow \exists i, j \in \{1, \dots, l\} : (A.G_i = 3 \wedge B.G_j = 3 \wedge \\ A.G_{(i \bmod l)+1} = B.G_{(j \bmod l)+1}).$$

Damit wird dann beispielsweise die folgende *Forma* eingeführt

$$[(1, 2, 3, 4)]_{\sim_{\text{Merk}'}} = \{(1, 2, 3, 4), (2, 1, 3, 4), (2, 3, 4, 1), (1, 3, 4, 2), \\ (3, 4, 1, 2), (3, 4, 2, 1), (4, 1, 2, 3), (4, 2, 1, 3)\}$$

Wie man leicht erkennen kann, besteht bei dieser *Forma* eine stärkere phänotypische Ähnlichkeit zwischen den verschiedenen Elementen der *Forma*.

Notation: Für einen gegebenen Genotyp $\mathcal{G} = M^l$ kann also ein beliebiges Schema $H \in (M \cup \{*\})^l$ über ein Merkmal

$$\text{Merk} = \{i \mid (1 \leq i \leq l) \wedge (H_i \neq *)\}$$

und einen Vertreter aus der Menge der Instanzen $A.G \in \mathcal{J}(H)$ beschrieben werden. Wir schreiben im Weiteren dann auch $H = H_{\text{Merk}}(A.G)$. Entsprechend der obigen Definition gilt ebenso $\mathcal{J}(H) = [A.G]_{\sim_{\text{Merk}}}$.

Auf dieser Grundlage lässt sich das folgende Korollar formulieren, das die Grundidee des Schema-Theorems extrahiert.

Korollar 3.2 (Allgemeines Schema-Theorem):

Sei $P(t) = \langle A^{(t,i)} \rangle_{1 \leq i \leq \mu}$ eine Population zum Zeitpunkt t und Δ ein Forma. Die Selektion Sel entspricht der μ -maligen Anwendung einer Selektion $\widetilde{\text{Sel}}^\xi$, die durch die Indexselektion $\widetilde{\text{IS}}^\xi : \mathbb{R}^\mu \rightarrow \{1, \dots, \mu\}$ definiert ist – d. h. die Wahl der einzelnen Individuen ist voneinander unabhängig. Ferner sei $\text{Rek}^\xi : (\mathcal{G} \times \mathcal{Z})^2 \rightarrow (\mathcal{G} \times \mathcal{Z})^2$ ein Rekombinations- und $\text{Mut}^\xi : \mathcal{G} \times \mathcal{Z} \rightarrow \mathcal{G} \times \mathcal{Z}$ ein Mutationsoperator mit $\mathcal{Z} = \{\perp\}$. Dann gilt bei einer Anwendung in dieser Reihenfolge:

$$\text{Erw}[p_H^{(t+1)}] \geq p_{\text{sel}}(\Delta, t) \cdot p_{\text{-mut}}(\Delta, t) \cdot p_{\text{-rek}}(\Delta, t), \quad (3.2)$$

wobei

$$\begin{aligned} p_{\text{sel}}(\Delta, t) &= \sum_{A \in P(t) \text{ mit } A.G \in \Delta} \Pr_{\xi \in \Xi} [\widetilde{\text{Sel}}^\xi(P(t)) = \langle A \rangle] \\ p_{\text{-mut}}(\Delta, t) &= \Pr_{\xi \in \Xi} [\text{Mut}^\xi(A).G \in \Delta \mid A \in P(t) \wedge A.G \in \Delta] \\ p_{\text{-rek}}(\Delta, t) &= \Pr_{\xi \in \Xi, B.G \in \mathcal{G}} [\text{Rek}^\xi(A, B).G \in \Delta \mid A \in P(t) \wedge A.G \in \Delta]. \end{aligned}$$

Um den Effekt zu erreichen, dass qualitativ hochwertige Formae überproportional stark wachsen, müssen die durch die Formae beschriebenen Eigenschaften der Lösungskandidaten, das Optimierungsproblem und die betrachteten Operatoren zusammenpassen. Im Folgenden werden einige Regeln vorgestellt, die den gewünschten Effekt nachhaltig unterstützen.

Zunächst müssen die Formae die Population so partitionieren, dass sich während des Optimierungsprozesses die beobachteten Gütewerte verschiedener Formae wesentlich unterscheiden und auch tatsächlich repräsentativ für die Formae sind. Dadurch wird der Term p_{sel} in Korollar 3.2 aussagekräftiger. Zwei Regeln lassen sich hierfür formulieren. Erstens soll die Dekodierungsfunktion eine *minimale Redundanz* aufweisen; d. h. jede Komponente im Genotyp \mathcal{G} sollte auch zusätzliche Information liefern. Idealerweise stellt daher die Dekodierungsfunktion eine Bijektion dar. Ist dies nicht möglich, existieren mindestens zwei Individuen A und B mit $A.G, B.G \in \mathcal{G}$ ($A.G \neq B.G$), die durch die Dekodierungsfunktion auf denselben Wert $\text{dec}(A.G) = \text{dec}(B.G)$ abgebildet werden. Dann sollten die Individuen A und B in denselben Formae enthalten sein, d. h. $[A.G]_{\sim_{\text{Merk}}} = [B.G]_{\sim_{\text{Merk}}}$. Damit wird gewährleistet, dass die den Formae zugrundeliegenden Eigenschaften phänotypisch relevant sind. Beispielsweise würden beim Handlungsreisendenproblem die drei Rundreisen (1, 2, 3, 4, 5, 6), (6, 1, 2, 3, 4, 5) und (1, 6, 5, 4, 3, 2) in denselben Formae (hinsichtlich der benutzten Kanten) liegen, da sie komplett dieselben Kanten benutzen. Zweitens sollen darüber hinaus vor allem Individuen mit ähnlicher Güte bzw. phänotypischer Ausprägung in einer Forma zusammengefasst werden – das Prinzip der *Ähnlichkeit in Formae*. Dadurch wird der Kritik am Schema-Theorem hinsichtlich der hohen Gütevarianz bei

kleinen Populationen gegengewirkt. Dies sollte insbesondere für Merkmale mit geringer Genauigkeit gelten, da für solche Formae leicht Informationen angesammelt werden können – allerdings eben auch meist mit einer sehr hohen Varianz oder Fehlerrate.

Nach der Baustein-Hypothese sollen sich kleine positive Eigenschaften an Individuen zu großen (hoffentlich auch positiven) Eigenschaften verbinden. Dies ist bei den Formae nur dann möglich, wenn die zugrundeliegende Eigenschaft eine mannigfaltige Granularität aufweist und es feingranulare Formae gibt, die Teil verschiedener grobgranularer Formae werden können, wie dies beispielsweise das Schema 011*** für die Schemata 011*0* und 01101* erfüllt. Mathematisch kann man dies über einen geforderten *Abschluss gegen den Schnitt von Formae* formulieren, d. h.

$$\forall \text{Formae } \Delta, \Delta' \exists \text{Forma } \Delta'' : \Delta \cap \Delta' = \Delta''.$$

Abschließend muss die Rekombination die Kombination der verschiedenen Merkmale und deren Wachstum in der Population entsprechend unterstützen. Diesbezüglich werden drei unterschiedliche Aspekte im Weiteren vorgestellt. Erstens sollte der Rekombinationsoperator eine betrachtete Forma möglichst erhalten, d. h. die Wahrscheinlichkeit $p_{\text{-rek}}(\Delta, t)$ in Lemma 3.2 sollte möglichst groß sein. Dies wird unter anderem durch eine *Verträglichkeit der Formae mit dem Rekombinationsoperator* erreicht, die besagt, dass alle möglichen Nachkommen zweier Instanzen einer Forma ebenfalls eine Instanz der Forma sind.

$$\forall \Delta \forall A, B \text{ mit } A.G, B.G \in \Delta \forall \xi \in \Xi : \text{Rek}^\xi(A, B).G \in \Delta$$

Neben der Forderung, dass gemeinsame Eigenschaften der Eltern auf die Kinder übergehen, sollte sich zusätzlich jede im Kindindividuum auftretende Eigenschaft auf mindestens ein Elternindividuum zurückführen lassen. Man spricht auch von der *Übertragung von Genen* oder phänotypischen Allelen. Dies wird vor allem für die Merkmale mit minimaler Genauigkeit formuliert, die sich nicht weiter zerlegen lassen.

$$\forall A, B \forall \xi \in \Xi \forall \text{minimales } \Delta : \text{Rek}^\xi(A, B).G \in \Delta \Rightarrow (A.G \in \Delta \vee B.G \in \Delta)$$

Ist dieses Entwurfsprinzip erfüllt, handelt es sich um einen rein kombinierenden Operator. Andernfalls sagt man auch, dass der Rekombinationsoperator eine *implizite Mutation* durchführt.

Und drittens möchten wir noch garantieren, dass ein Rekombinationsoperator tatsächlich auch alle möglichen Kombinationen von verschiedenen Merkmalen erzeugen kann. Dies ist die *Verschmelzungseigenschaft*.

$$\forall \Delta, \Delta' \text{ mit } \Delta \bowtie \Delta' \forall A \text{ mit } A.G \in \Delta \forall B \text{ mit } B.G \in \Delta' \exists \xi \in \Xi : \text{Rek}^\xi(A, B).G \in \Delta \cap \Delta'$$

Werden diese Forderungen an das Optimierungsproblem, die Formae und den Rekombinationsoperator erfüllt, sollte sich der positive Effekt des Schema-Theorems auch bei den evolutionären Algorithmen einstellen, die keine binäre Kodierung benutzen.



Tatsächlich gibt es verschiedene Bestrebungen, die obige Forma-Theorie für einen konstruktiven Entwurf neuer evolutionärer Algorithmen zu benutzen. Hierauf wird noch knapp im Abschnitt 6.2.2 eingegangen.

3.3.4 Schema-Theorie und der Suchfortschritt

Im Laufe der Jahre wurde viel Kritik am Schema-Theorem geäußert. Der vermutlich nachhaltigste Kritikpunkt besagt, dass das Schema-Theorem keine Aussage zum eigentlichen Suchprozess macht. Überdurchschnittlich gute, kleine Bausteine sollen zwar ein starkes Wachstum in der Population erfahren, ob dies jedoch eine positive oder negative Auswirkung auf den Fortschritt einer Optimierung hat, bleibt offen. Aus dieser Kritik heraus hat der Wissenschaftler Lee Altenberg das Price-Theorem aus der Biologie auf die evolutionären Algorithmen übertragen, was ihn letztendlich zu der Aussage geführt hat, dass ein Schema-Theorem »fehle«, das tatsächlich aus den Schemata eine Aussage zur Güteentwicklung ableitet. Altenberg hat später die gewünschte Aussage hergeleitet, die dann den Namen »fehlendes« Schema-Theorem behalten hat.



Wer an dem Price-Theorem interessiert ist, sollte die Originalliteratur zu Rate ziehen. Hier wird lediglich das »fehlende« Schema-Theorem vorgestellt, da es die interessanteren Überlegungen erlaubt.

Das Untersuchungsobjekt ist weiterhin ein GENETISCHER-ALGORITHMUS (Algorithmus 3.14) mit fitnessproportionaler Elternselektion – allerdings ohne Mutation. Dafür können wir den Rekombinationsoperator etwas allgemeiner fassen: Wir erlauben, dass prinzipiell die einzelnen Gene von den beiden Elternteilen beliebig übernommen werden können. D. h. ganz analog zur Beschreibung der Schemata als Äquivalenzklassen kann auch hier über eine Indexmenge $Merk \subseteq \{0, \dots, l\}$ der Teil des Kindindividuums beschrieben werden, der von einem Elternteil kommt. Für ein Individuum A bezeichnet damit das Schema $H_{Merk}(A.G)$ alle möglichen Individuen $\mathcal{J}(H_{Merk}(A.G))$, die als erstes Elternteil in Frage kommen. Die komplementäre Indexmenge $\overline{Merk} = \{1, \dots, l\} \setminus Merk$ beschreibt die Menge der möglichen zweiten Elternteile. Ein Merkmal charakterisiert also immer eine konkrete Ausprägung der Rekombination. Üblicherweise setzt sich ein Rekombinationsoperator aus vielen solcher Ausprägungen zusammen, die mit evtl. unterschiedlichen Wahrscheinlichkeiten p_{Merk} auftreten können.

Beispiel 3.27:

Der schon mehrfach betrachtete EIN-PUNKT-CROSSOVER (Algorithmus 3.13) auf einem Genotyp der Länge $l = 4$ entspricht der folgenden Menge von möglichen Merkmalen

$$Merk \in \{\{1\}, \{1, 2\}, \{1, 2, 3\}\},$$

die alle mit der Wahrscheinlichkeit $p_{Merk} = \frac{1}{3}$ auftreten. Die Merkmale $\{1, 3\}$ lassen sich beispielsweise nicht in einem einzelnen Schritt von einem Elternindividuum übernehmen. Der uniforme Crossover UNIFORMER-CROSSOVER (Algorithmus 3.11) hat alle Teilmengen als mögliche Merkmale

$$\begin{aligned} Merk \in \mathcal{P}(\{1, \dots, 4\}) = \{ & \emptyset, \{1\}, \{2\}, \{3\}, \{4\}, \\ & \{1, 2\}, \{1, 3\}, \{1, 4\}, \{2, 3\}, \{2, 4\}, \{3, 4\}, \\ & \{1, 2, 3\}, \{1, 2, 4\}, \{1, 3, 4\}, \{2, 3, 4\}, \\ & \{1, 2, 3, 4\} \}, \end{aligned}$$

die alle mit der Wahrscheinlichkeit $p_{Merk} = \frac{1}{16}$ auftreten.

Sei nun $\mathcal{G} = \mathbb{B}^4$ und $\text{Merk} = \{1\}$ der Anteil eines Elternindividuums. Dann beschreibt $\widetilde{\text{Merk}} = \{2, 3, 4\}$ den Beitrag des anderen Elternteils. Für ein Kindindividuum A mit $A.G = 1001$ ergeben sich damit die folgenden durch die Schemata $H_{\text{Merk}}(A.G) = 1***$ und $H_{\widetilde{\text{Merk}}}(A.G) = *001$ beschriebenen möglichen Elternindividuen. Es gilt

$$\mathcal{J}(H_{\text{Merk}}(A.G)) = \{1000, 1001, 1010, 1011, 1100, 1101, 1110, 1111\} \text{ und} \\ \mathcal{J}(H_{\widetilde{\text{Merk}}}(A.G)) = \{0001, 1001\}.$$

Der im Weiteren präsentierte Ansatz wird der Verknüpfung von Schemata mit dem Suchfortschritt auf zwei Ebenen gerecht. Einerseits steht am Ende tatsächlich eine Aussage über die Differenz der durchschnittlichen Gütwerte nach einer Iteration in der Erwartung. Andererseits geht darin der konkrete Zusammenhang zwischen den Gütwerten der Elternindividuen und des Kindindividuums ein. Hierfür betrachten wir zunächst eine feste aber beliebige Indexmenge Merk einer Rekombination. $H_{\text{Merk}}(A.G)$ und $H_{\widetilde{\text{Merk}}}(A.G)$ bezeichnen die möglichen Eltern von A . Dann misst die Kovarianz

$$\text{Cov} \left[A.F, \frac{\overline{F}_{H_{\text{Merk}}(A.G)}^{(t)} \cdot \overline{F}_{H_{\widetilde{\text{Merk}}}(A.G)}^{(t)}}{(\overline{F}^{(t)})^2} \right]$$

wie stark sich die Güte der Eltern auf das Kindindividuum für die festgewählte Rekombination überträgt. Statt der Güte der Eltern wird die durchschnittliche Selektionswahrscheinlichkeit betrachtet, die ja gerade proportional zur Güte ist.

Lemma 3.1:

Für die Kovarianz der Eltern- und Kindgütwerte gilt

$$\text{Cov} \left[A.F, \frac{\overline{F}_{H_{\text{Merk}}(A.G)}^{(t)} \cdot \overline{F}_{H_{\widetilde{\text{Merk}}}(A.G)}^{(t)}}{(\overline{F}^{(t)})^2} \right] = \sum_{A.G \in \mathcal{G}} (A.F - \overline{F}^{(t)}) \cdot \frac{\overline{F}_{H_{\text{Merk}}(A.G)}^{(t)} \cdot \overline{F}_{H_{\widetilde{\text{Merk}}}(A.G)}^{(t)}}{(\overline{F}^{(t)})^2} \cdot p_{A.G},$$

wobei $p_{A.G}$ die Häufigkeit ist, mit der das Individuum A in der Population vorkommt.

Beweis 3.5:

$$\begin{aligned} & \text{Cov} \left[A.F, \frac{\overline{F}_{H_{\text{Merk}}(A.G)}^{(t)} \cdot \overline{F}_{H_{\widetilde{\text{Merk}}}(A.G)}^{(t)}}{(\overline{F}^{(t)})^2} \right] \\ &= \sum_{A.G \in \mathcal{G}} (A.F - \overline{F}^{(t)}) \cdot \\ & \quad \left(\frac{\overline{F}_{H_{\text{Merk}}(A.G)}^{(t)} \cdot \overline{F}_{H_{\widetilde{\text{Merk}}}(A.G)}^{(t)}}{(\overline{F}^{(t)})^2} - \sum_{B.G \in \mathcal{G}} \frac{\overline{F}_{H_{\text{Merk}}(B.G)}^{(t)} \cdot \overline{F}_{H_{\widetilde{\text{Merk}}}(B.G)}^{(t)}}{(\overline{F}^{(t)})^2} \cdot p_{B.G} \right) \cdot p_{A.G} \end{aligned}$$

$$\begin{aligned}
&= \sum_{A.G \in \mathcal{G}} (A.F - \bar{F}^{(t)}) \cdot \frac{\bar{F}_{H_{Merk}(A.G)}^{(t)} \cdot \bar{F}_{\widetilde{H_{Merk}(A.G)}}^{(t)}}{(\bar{F}^{(t)})^2} \cdot p_{A.G} \\
&\quad - \left(\sum_{B.G \in \mathcal{G}} \frac{\bar{F}_{H_{Merk}(B.G)}^{(t)} \cdot \bar{F}_{\widetilde{H_{Merk}(B.G)}}^{(t)}}{(\bar{F}^{(t)})^2} \cdot p_{B.G} \right) \cdot \underbrace{\left(\sum_{A.G \in \mathcal{G}} A.F \cdot p_{A.G} \right)}_{=\bar{F}^{(t)}} \\
&\quad + \bar{F}^{(t)} \cdot \left(\sum_{B.G \in \mathcal{G}} \frac{\bar{F}_{H_{Merk}(B.G)}^{(t)} \cdot \bar{F}_{\widetilde{H_{Merk}(B.G)}}^{(t)}}{(\bar{F}^{(t)})^2} \cdot p_{B.G} \right) \cdot \underbrace{\left(\sum_{A.G \in \mathcal{G}} p_{A.G} \right)}_{=1}
\end{aligned}$$

Die letzten beiden Zeilen sind bis auf das Vorzeichen genau identisch und kürzen sich daher heraus.

Beispiel 3.28:

Zur Veranschaulichung des Kovarianzterms betrachten wir ein kleines Beispiel: Eine binäre Zeichenkette der Länge $l = 8$ encodiert standardbinär die Zahlen $\{0, \dots, 255\}$. Als Rekombination wird hier fest der Crossover betrachtet, der die beiden ersten Bits aus einem Elternteil und den Rest aus einem anderen Elternteil übernimmt (vgl. Bild 3.24). Im Weiteren werden die Werte $A.F$ und der Faktor mit den durchschnittlichen Fitnesswerten der möglichen Eltern für eine Population betrachtet, die jedes mögliche Individuum aus dem Suchraum genau einmal enthält. Eine hohe Kovarianz ergibt sich, wenn die Werte der Elterngüte möglichst ähnlichen Werten bei den Kindindividuen zugeordnet sind. Es werden zwei mögliche Bewertungsfunktionen betrachtet. Die Ergebnisse für $F(x) = x$ sind in Bild 3.25 dargestellt. Man erkennt deutlich, dass die Fitnesswerte der Eltern in vier Abschnitten auftreten, die durch das Elternteil mit den beiden höchstwertigen Bits als definierte Stellen im Schema bestimmt sind. Man erkennt ebenso deutlich, dass hier eine hohe Kovarianz zwischen den beiden Termen herrscht. Demgegenüber wird die Bewertungsfunktion $F(x) = (x - 100)^2$ in Bild 3.26 gestellt. Auch hier bestimmt das Schema mit der Ordnung 2 vier Schichten der Elternfitness. Dabei erkennt man deutlich in dem kleinen Kasten, dass die Kovarianz insbesondere im unteren Gütebereich wesentlich schlechter ist. Dies kann die Übertragung der Güte von Eltern auf die Kinder schwieriger gestalten.

Damit lässt sich im folgenden Satz der zu erwartende Güteunterschied zwischen zwei aufeinanderfolgenden Populationen bestimmen.

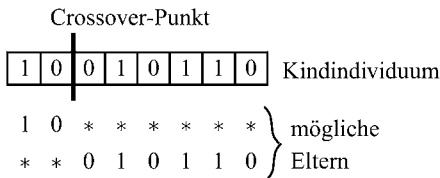


Bild 3.24

Der Crossover-Punkt der Rekombination und das entstehende Kindindividuum bestimmen die möglichen Elterndividuen als Schemata.

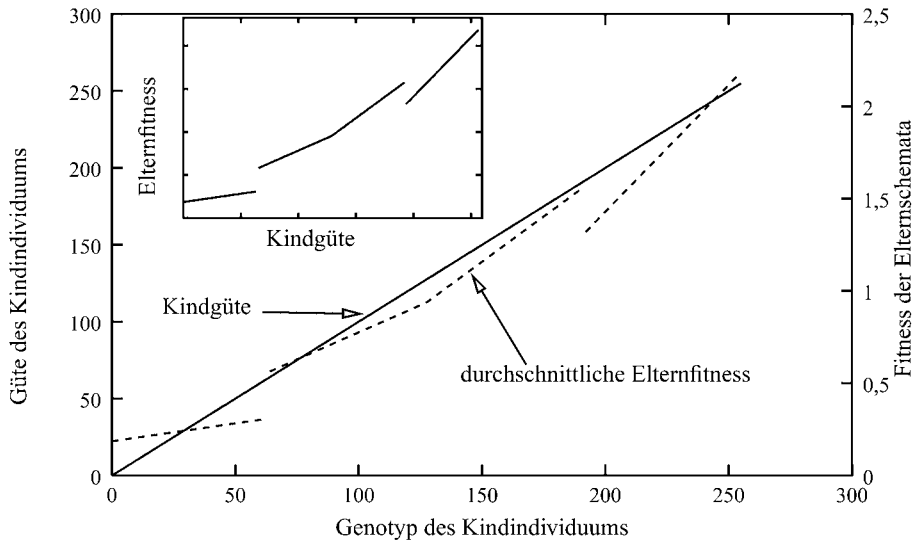


Bild 3.25 Die beiden Faktoren der Kovarianz werden für die Bewertungsfunktion $F(x) = x$ für alle möglichen Individuen aufgetragen. Der kleine Kasten trägt die Elternfitness über die Kindgüte auf und sollte für eine hohe Kovarianz möglichst der Hauptdiagonalen entsprechen.

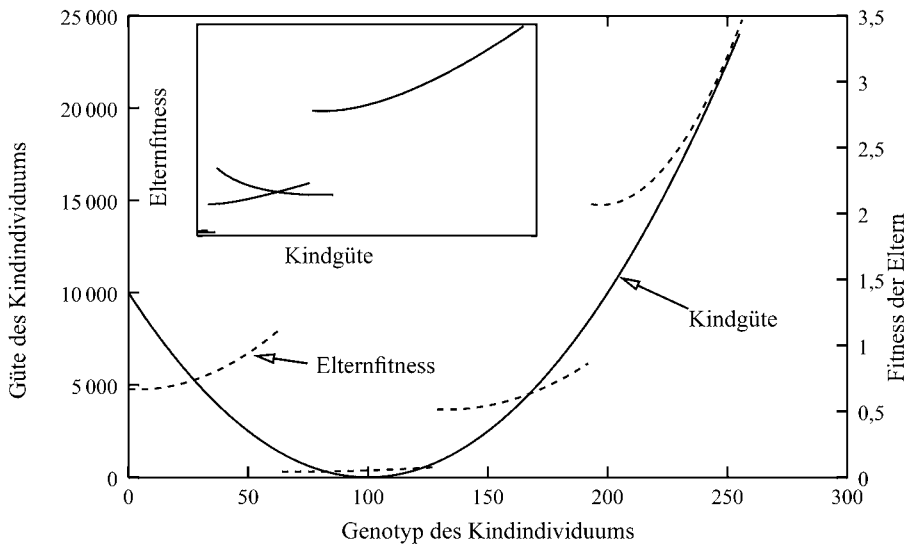


Bild 3.26 Die beiden Faktoren der Kovarianz werden für die Bewertungsfunktion $F(x) = (x - 100)^2$ für alle möglichen Individuen aufgetragen. Im Vergleich der Elternfitness mit der Kindgüte im kleinen Kasten erkennt man, dass die Kovarianz hier niedriger ausfällt als in Bild 3.25.

Satz 3.4 (»Fehlendes« Schema-Theorem):

Für einen genetischen Algorithmus nur mit Rekombination gilt:

$$\begin{aligned} \text{Erw} \left[\bar{F}^{(t+1)} \right] - \bar{F}^{(t)} = & \sum_{\text{Merk} \subseteq \{1, \dots, l\}} p_{\text{Merk}} \cdot \left(\text{Cov} \left[A.F, \frac{\bar{F}_{H_{\text{Merk}}(A.G)} \cdot \bar{F}_{H_{\text{Merk}}^{\sim}(A.G)}}{(\bar{F}^{(t)})^2} \right] \right. \\ & \left. - \sum_{A.G \in \mathcal{G}} (p_{A.G} - p_{H_{\text{Merk}}(A.G)} \cdot p_{H_{\text{Merk}}^{\sim}(A.G)}) \cdot (A.F - \bar{F}^{(t)}) \cdot \frac{\bar{F}_{H_{\text{Merk}}(A.G)} \cdot \bar{F}_{H_{\text{Merk}}^{\sim}(A.G)}}{(\bar{F}^{(t)})^2} \right) \end{aligned}$$

mit Häufigkeiten $p_{H_{\text{Merk}}(A.G)}$ und $p_{H_{\text{Merk}}^{\sim}(A.G)}$ der erzeugenden Schemata von $A.G$ und durchschnittlichen Schematagütwerten $\bar{F}_{H_{\text{Merk}}(A.G)}$ und $\bar{F}_{H_{\text{Merk}}^{\sim}(A.G)}$.

Vor dem Beweis des Satzes wird zunächst auf seine Bedeutung und mögliche Interpretationen eingegangen. Die tatsächlich zu erwartende Veränderung der durchschnittlichen Güte in einer Iteration des Algorithmus wird exakt als eine Summe über alle Möglichkeiten, wie die Rekombination stattfinden kann, auf der rechten Seite dargestellt. Die Summanden setzen sich dabei aus dem oben bereits diskutierten Kovarianzterm und einer weiteren Summe zusammen. Die Kovarianz macht dabei eine Aussage darüber, wie gut die Rekombination das Problem widerspiegelt – d. h. ob die Gütwerte der Eltern einen Bezug zum entstehenden Kindindividuum haben. Die innere Summe setzt sich für alle möglichen entstehenden Individuen aus einem Term bestehend aus den folgenden Teilen zusammen:

- eine Häufigkeitsinformation bezüglich der beteiligten Individuen

$$(p_{A.G} - p_{H_{\text{Merk}}(A.G)} \cdot p_{H_{\text{Merk}}^{\sim}(A.G)}),$$

- eine Qualitätsinformation $(A.F - \bar{F}^{(t)})$ und
- die Auswahlwahrscheinlichkeit der möglichen Eltern.

Damit bestimmen die ersten beiden Faktoren wesentlich, ob eine Entstehung des Individuums bei einer Rekombination einen positiven oder einen negativen Einfluss auf die Güteentwicklung hat.

Ein überdurchschnittlich gutes Individuum ($A.F > \bar{F}^{(t)}$) wird nur dann eine positiven Auswirkung nach sich ziehen, wenn ausreichend viele mögliche Elternindividuen zur Verfügung stehen und das Individuum selbst eher unterrepräsentiert ist ($p_{A.G} < p_{H_{\text{Merk}}(A.G)} \cdot p_{H_{\text{Merk}}^{\sim}(A.G)}$). Die beiden möglichen Extremsituationen sind die folgenden: A existiert noch nicht in der Population, kann aber entstehen; dann wird die Güteentwicklung positiv beeinflusst. Ist A allerdings bereits in der Population vorhanden und die entsprechenden Elternschemata sind nur im Individuum A enthalten, dann wird trotz der überdurchschnittlichen Güte von A die Güteentwicklung negativ beeinflusst, da die Häufigkeit von A wahrscheinlicher abnimmt.

Dasselbe gilt mit umgekehrtem Vorzeichen für unterdurchschnittliche Individuen ($A.F < \bar{F}^{(t)}$). Diese haben einen negativen Effekt, wenn die Schemata in den Elternindividuen relativ stark repräsentiert sind ($p_{A.G} < p_{H_{\text{Merk}}(A.G)} \cdot p_{H_{\text{Merk}}^{\sim}(A.G)}$). Im anderen Fall ist der Effekt auf die Güteentwicklung positiv.

Beweis 3.6 (von Satz 3.4):

Die Veränderung von einer Generation zur nächsten lässt sich mit den Merkmalen der Rekombination wie folgt beschreiben.

$$p_{A.G}^{(t+1)} = \sum_{Merk \subseteq \{1, \dots, l\}} p_{Merk} \cdot \frac{\bar{F}_{H_{Merk}(A.G)} \cdot \bar{F}_{H_{\widetilde{Merk}}(A.G)}}{(\bar{F}^{(t)})^2} \cdot p_{H_{Merk}(A.G)} \cdot p_{H_{\widetilde{Merk}}(A.G)} \quad (3.3)$$

Die unterschiedlichen Veränderungen der Rekombination verbergen sich in den verschiedenen Merkmalen $Merk$, die mit den für jeden Operator unterschiedlichen Wahrscheinlichkeiten p_{Merk} auftreten können. Indem die Wirkung der Rekombination in den beiden Schemata verborgen wird, reduziert sich die Veränderung der Häufigkeit auf das Produkt der Auswahlwahrscheinlichkeit der Eltern und der Wahrscheinlichkeit, dass die zugehörige Rekombination auftritt.

Die in der Generation $t + 1$ zu erwartende durchschnittliche Güte wird in der folgenden Formel berechnet, wobei in der zweiten Zeile die Gleichung 3.3 eingesetzt wird.

$$\begin{aligned} \text{Erw} \left[\bar{F}^{(t+1)} \right] &= \sum_{A.G \in \mathcal{G}} A.F \cdot p_{A.G}^{(t+1)} \\ &= \sum_{A.G \in \mathcal{G}} A.F \cdot \left(\sum_{Merk \subseteq \{1, \dots, l\}} p_{Merk} \cdot \frac{\bar{F}_{H_{Merk}(A.G)} \cdot \bar{F}_{H_{\widetilde{Merk}}(A.G)}}{(\bar{F}^{(t)})^2} \cdot p_{H_{Merk}(A.G)} \cdot p_{H_{\widetilde{Merk}}(A.G)} \right) \\ &= \sum_{Merk \subseteq \{1, \dots, l\}} \underbrace{\left(p_{Merk} \cdot \sum_{A.G \in \mathcal{G}} A.F \cdot \frac{\bar{F}_{H_{Merk}(A.G)} \cdot \bar{F}_{H_{\widetilde{Merk}}(A.G)}}{(\bar{F}^{(t)})^2} \cdot p_{H_{Merk}(A.G)} \cdot p_{H_{\widetilde{Merk}}(A.G)} \right)}_{(*)} \end{aligned}$$

Da die Summanden in $(*)$ sehr ähnlich zur Kovarianz in Lemma 3.1 sind, lässt sich die Formel $(*)$ wie folgt umformen.

$$\begin{aligned} (*) &= \text{Cov} \left[A.F, \frac{\bar{F}_{H_{Merk}(A.G)} \cdot \bar{F}_{H_{\widetilde{Merk}}(A.G)}}{(\bar{F}^{(t)})^2} \right] \\ &\quad + \sum_{A.G \in \mathcal{G}} A.F \cdot \frac{\bar{F}_{H_{Merk}(A.G)} \cdot \bar{F}_{H_{\widetilde{Merk}}(A.G)}}{(\bar{F}^{(t)})^2} \cdot (p_{H_{Merk}(A.G)} \cdot p_{H_{\widetilde{Merk}}(A.G)} - p_{A.G}) \\ &\quad + \bar{F}^{(t)} \cdot \sum_{A.G \in \mathcal{G}} \frac{\bar{F}_{H_{Merk}(A.G)} \cdot \bar{F}_{H_{\widetilde{Merk}}(A.G)}}{(\bar{F}^{(t)})^2} \cdot p_{A.G} \\ &= \text{Cov} \left[A.F, \frac{\bar{F}_{H_{Merk}(A.G)} \cdot \bar{F}_{H_{\widetilde{Merk}}(A.G)}}{(\bar{F}^{(t)})^2} \right] \\ &\quad + \sum_{A.G \in \mathcal{G}} (A.F - \bar{F}^{(t)}) \cdot \frac{\bar{F}_{H_{Merk}(A.G)} \cdot \bar{F}_{H_{\widetilde{Merk}}(A.G)}}{(\bar{F}^{(t)})^2} \cdot (p_{H_{Merk}(A.G)} \cdot p_{H_{\widetilde{Merk}}(A.G)} - p_{A.G}) \\ &\quad + \bar{F}^{(t)} \cdot \underbrace{\sum_{A.G \in \mathcal{G}} \frac{\bar{F}_{H_{Merk}(A.G)} \cdot \bar{F}_{H_{\widetilde{Merk}}(A.G)}}{(\bar{F}^{(t)})^2} \cdot p_{H_{Merk}(A.G)} \cdot p_{H_{\widetilde{Merk}}(A.G)}}_{(**)} \end{aligned}$$

Diese Darstellung entspricht schon fast dem im Theorem formulierten Resultat – wir müssen lediglich die letzte Zeile nach $\bar{F}^{(t)}$ transformieren. Dies ist genau dann der Fall, wenn die Summe in der letzten Zeile 1 ergibt. Um dies zu zeigen, überlegen wir uns, dass jeder Genotyp genau durch zwei komplementäre Schemata beschrieben werden kann. Damit lässt sich die Summe über alle möglichen Genotypen auch als Doppelsumme schreiben, die über die Schemata und komplementären Schemata zur Rekombinationsmaske *Merk* aufsummiert werden. Die Menge der Schemata sei

$$H_{\text{Merk}} = \{H_{\text{Merk}}(A.G) \mid A.G \in \mathcal{G}\}$$

und die Menge der komplementären Schemata

$$\widetilde{H_{\text{Merk}}} = \left\{ \widetilde{H_{\text{Merk}}(A.G)} \mid A.G \in \mathcal{G} \right\}.$$

Dann ergibt sich

$$\begin{aligned} (**) &= \sum_{x \in H_{\text{Merk}}} \sum_{y \in \widetilde{H_{\text{Merk}}}} \frac{\bar{F}_x \cdot \bar{F}_y}{(\bar{F}^{(t)})^2} \cdot p_x \cdot p_y \\ &= \frac{1}{(\bar{F}^{(t)})^2} \cdot \sum_{x \in H_{\text{Merk}}} \left(\bar{F}_x \cdot p_x \cdot \underbrace{\sum_{y \in \widetilde{H_{\text{Merk}}}} \bar{F}_y \cdot p_y}_{=\bar{F}} \right) \\ &= \frac{1}{\bar{F}} \cdot \underbrace{\sum_{x \in H_{\text{Merk}}} \bar{F}_x \cdot p_x}_{=\bar{F}} = 1 \end{aligned}$$

Die Behauptung des Theorems folgt direkt.

Beispiel 3.29:

Die Relevanz des »fehlenden« Schema-Theorems wird abschließend an einem kleinen Beispiel verdeutlicht. Als Genotyp wurde eine binäre Zeichenkette mit 16 Bits benutzt, die standardbinär eine ganze Zahl enkodiert. Diese Zahl soll maximiert werden. Damit entspricht die ausschließlich aus Einsen bestehenden Zeichenkette dem Optimum mit dem Gütewert 65 535. Gemäß den Voraussetzungen des Theorems wurde keine Mutation sondern nur eine Rekombination, hier der EIN-PUNKT-CROSSOVER (Algorithmus 3.13), benutzt. Die Populationsgröße beträgt 400, da so Zufallseffekte minimiert werden. Der Algorithmus lief über 20 Generationen. Bild 3.27 zeigt die Ergebnisse.

Im oberen Teil des Bildes ist der Verlauf der durchschnittlichen Güte in der Population dargestellt und die Veränderung pro Generation wird mit der Prognose aus dem »fehlenden« Schema-Theorem verglichen. Die Genauigkeit der Prognose unterstreicht die Bedeutung des Theorems: Vorhersagen hinsichtlich des Erfolgs und Misserfolgs eines evolutionären Algorithmus (mit einem gewichtigen Rekombinationsoperator) sollten immer die Korrelation der Güte von Eltern und Kindindividuen berücksichtigen,

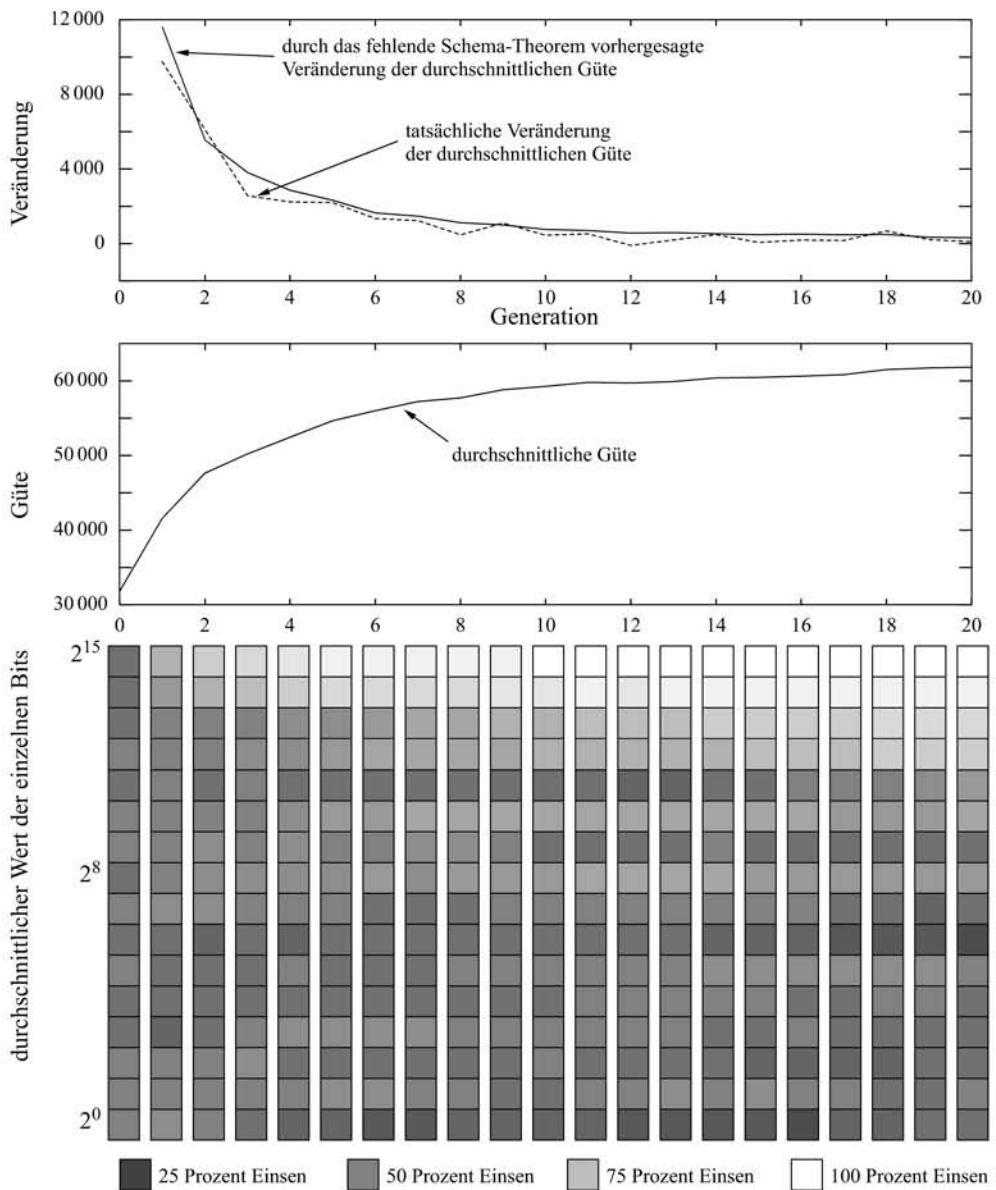


Bild 3.27 Der Optimierungsprozess aus Beispiel 3.29 (Maximierung einer binär kodierten Zahl mit 16 Bits) wird über 20 Generationen veranschaulicht. Dies demonstriert zweierlei: Das obere Bild unterstreicht die Genauigkeit des »fehlenden« Schema-Theorems durch einen Vergleich der Prognose mit der tatsächlichen Veränderung. Die Grauwerte unten zeigen, wie sich dies in den Bits der Individuen widerspiegelt – die einzelnen Bits konvergieren unterschiedlich schnell.

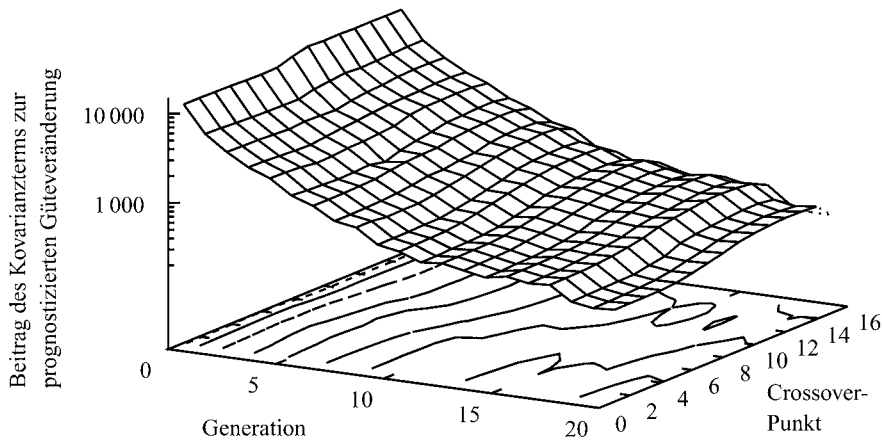


Bild 3.28 Dieses Bild ergänzt die Prognose der Güteveränderung aus Bild 3.27 durch den Beitrag des Kovarianzterms für die 15 unterschiedlichen Crossover-Punkte. Man erkennt deutlich, dass sich der Crossover-Punkt mit dem maximalen Gütebeitrag langsam vom Crossover-Punkte zwischen dem 15-ten und dem 16-ten Bit in der ersten Generation zum Punkt zwischen dem 12-ten und 13-ten Bit in Generation 20 verschiebt.

dürfen aber auch nicht die relevanten Aspekte der Vertreter komplementärer Schemata in der aktuellen Population als mögliche Eltern unberücksichtigt lassen.

Der untere Teil von Bild 3.27 verdeutlicht, wie sich die Güteentwicklung auf die einzelnen Bits des Genotyps auswirkt. Deutlich kann man in diesem Beispiel sehen, dass zunächst die hochwertigen Bits konvergieren, da sie den größten Beitrag zur Maximierung der Bewertungsfunktion liefern können. Dies verschiebt sich leicht während den ersten 20 Generationen. Für das »fehlende« Schema-Theorem bedeutet dies, dass sich die Schemata, die einen positiven Einfluss auf die Güteentwicklung haben, ebenfalls verändern. Dies ist in Bild 3.28 zumindest ansatzweise durch den Kovarianzwert für die verschiedenen möglichen Crossover-Punkte dargestellt. Zunächst hat ein Crossover zwischen den beiden höchstwertigsten Bits den größten Einfluss. Mit zunehmender Konvergenz der hochwertigen Bits, nimmt dieser Einfluss ab und in Generation 20 hat der Crossover-Punkt zwischen dem 12-ten und dem 13-ten Bit den maximalen Effekt.

3.4 Selbstanpassende Algorithmen

Auf einige grundsätzliche Überlegungen zur Angepasstheit von Operatoren folgt die beispielhafte Darstellung der drei bekannten Techniken zur Anpassung.

In den bisherigen Abschnitten wurden die zufälligen Operationen Mutation, Rekombination und Selektion als wesentliche Bestandteile der evolutionären Algorithmen vorgestellt und deren Wirkungsweise und Interaktion analysiert. Dieses Verständnis möchten wir in diesem Abschnitt um einen Faktor erweitern, der eine Rückkopplung vom Verlauf der Optimierung zur Wirkungswei-

Algorithmus 3.15

DREIERTAUSCH-MUTATION(Permutation $A = (A_1, \dots, A_n)$)

```

1   $B \leftarrow A$ 
2   $u_1 \leftarrow$  wähle Zufallszahl gemäß  $U(\{1, \dots, n\})$ 
3   $u_2 \leftarrow$  wähle Zufallszahl gemäß  $U(\{1, \dots, n\})$ 
4   $u_3 \leftarrow$  wähle Zufallszahl gemäß  $U(\{1, \dots, n\})$ 
5   $B_{u_1} \leftarrow A_{u_2}$ 
6   $B_{u_2} \leftarrow A_{u_3}$ 
7   $B_{u_3} \leftarrow A_{u_1}$ 
8  return  $B$ 

```

se der Operationen erlaubt. So entstehen Algorithmen, die in einem gewissen Maß »intelligent« auf sich ändernde Rahmenbedingungen reagieren.

3.4.1 Einfluss des Stands der Suche

Um die Hypothese dieses Abschnitts hinreichend zu motivieren, greifen wir das Beispiel des Handlungsreisendenproblems aus Abschnitt 2.3 wieder auf. Der Vergleich zweier Mutationsoperatoren hatte zu der Schlussfolgerung geführt, dass der Operator INVERTIERENDE-MUTATION (Algorithmus 2.2) aufgrund seiner kleineren Modifikationen besser für das Problem geeignet ist.

Beispiel 3.30:

Nun möchten wir die INVERTIERENDE-MUTATION mit einem auf den ersten Blick noch ungeeigneteren Operator DREIERTAUSCH-MUTATION (Algorithmus 3.15) vergleichen: dem zyklischen Tausch von drei zufälligen Städten auf der Tour. Zur Optimierung wurde hier ein Problem mit 51 Städten gewählt und der Algorithmus lief ohne Rekombination.

Bild 3.29 zeigt rechts den Verlauf der Optimierung. Die vermeintlich ungeeignete Operation DREIERTAUSCH-MUTATION ist in den ersten 50 Generationen besser als die favorisierte INVERTIERENDE-MUTATION.

Dies ist ein typischer Effekt, den man häufig beim Vergleich von verschiedenen Operatoren oder Algorithmen erlebt. Um dies genauer zu untersuchen, wird die relative erwartete Verbesserung als Maß dafür eingeführt, welche Verbesserung ein Operator bringen kann. Dabei werden zwei wichtige Faktoren erfasst: einerseits die Wahrscheinlichkeit, dass überhaupt eine Verbesserung eintritt, und andererseits die Verbesserung, die im Erfolgsfall erwartet werden kann. Die möglichen Verschlechterungen bleiben dabei unberücksichtigt, da sie in der Regel von der Selektion verworfen werden.

Definition 3.17 (Relative erwartete Verbesserung):

Die *Güteverbesserung* von einem Individuum $A \in \mathcal{G}$ zu Individuum $B \in \mathcal{G}$ wird definiert als

$$\text{Verbesserung}(A, B) = \begin{cases} |B.F - A.F| & \text{falls } B.F \succ A.F \\ 0 & \text{sonst} \end{cases}$$

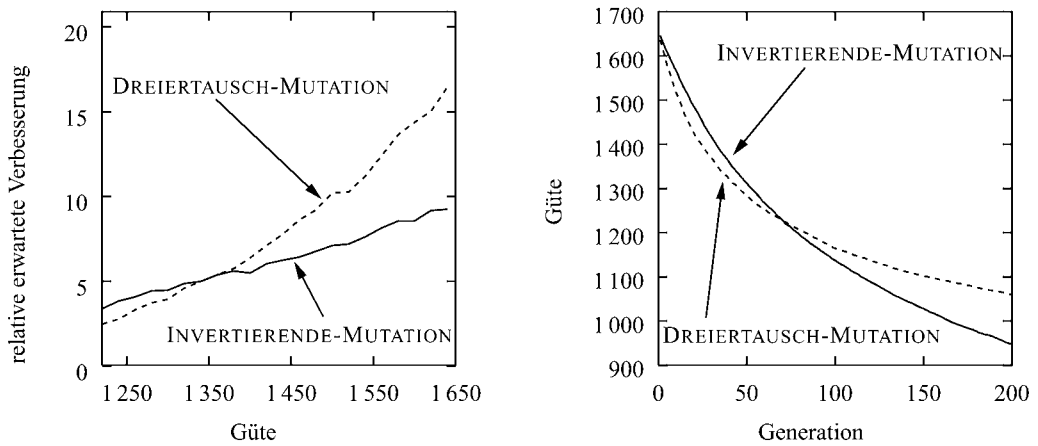


Bild 3.29 In der Analyse links wurde mit Stichproben aus dem Suchraum die relative erwartete Verbesserung als Leistungsmaß für die Operatoren berechnet. Die Überkreuzung zeigt, dass die Operatoren in unterschiedlichen Gütebereichen besser geeignet sind. Auf der rechten Seite wurden Experimente eines rein mutationsbasierten Algorithmus durchgeführt. Wie man leicht erkennen kann, spiegeln sich die Überkreuzungen der Analysen in den experimentellen Ergebnissen mit einer gewissen Verzögerung wider.

Dann lässt sich die *relative erwartete Verbesserung* eines Operators *Mut* bezüglich Individuum *A* definieren als

$$relEV_{Mut,A} = \text{Erw}[\text{Verbesserung}(A, Mut^k(A))].$$

Beispiel 3.31:

Für das Handlungsreisendenproblem aus Beispiel 3.30 wurde anhand von Stichproben aus dem Suchraum die relative erwartete Verbesserung für Individuen unterschiedlicher Gütebereiche ermittelt. Dies ist im linken Teil von Bild 3.29 dargestellt.

Die Analyse zeigt, dass die unterschiedlichen Gütebereiche für den Effekt verantwortlich sind. Daher ist es zunächst interessant, sich zu überlegen, wie häufig die einzelnen Gütewerte im Suchraum des Optimierungsproblems vorkommen. Dies wurde für den kompletten Suchraum eines kleinen Handlungsreisendenproblems gemacht und ist in Bild 3.30 dargestellt. Idealisiert kann die Verteilung als Glockenkurve im rechten Teil des Bilds dargestellt werden.

Wenn man nun die Gütewerte der Kindindividuen, die bei der Mutation eines gegebenen Individuums entstehen können, ebenfalls entsprechend ihrer Häufigkeit aufträgt, ergeben sich ganz ähnliche Verteilungskurven. Diese werden wir im Weiteren auch nur als idealisierte Kurven darstellen. Wichtig ist dabei, wie lokal ein Mutationsoperator ist. Ist er sehr lokal, werden die Gütewerte sehr eng bei der Güte des Ausgangsindividuums liegen. Ist er weniger lokal (oder auch zufälliger), wird ein größerer Bereich an Gütewerten abgedeckt. Entsprechend ergeben sich dann auch schmalere oder breitere Verteilungen der Gütewerte.

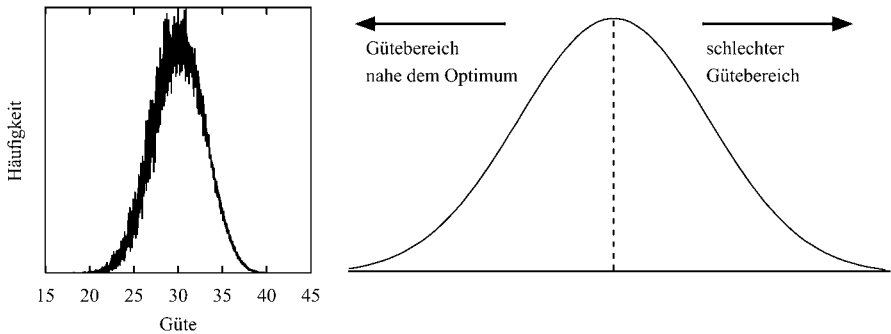


Bild 3.30 Die Dichteverteilung eines Handlungsreisendenproblems mit 11 Städte (links) und eine idealisierte Dichteverteilung eines Minimierungsproblems (rechts).

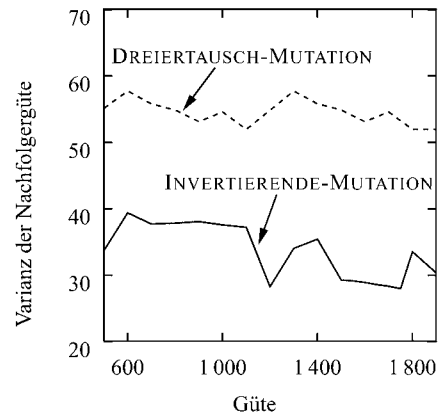


Bild 3.31
Verhältnis der Varianzen der verwendeten Permutationsoperatoren im Handlungsreisendenproblem.

Beispiel 3.32:

Bei den Operatoren aus Beispiel 3.30 ist dies auch tatsächlich der Fall, wie das Bild 3.31 zeigt. Deutlich erkennt man, dass die INVERTIERENDE-MUTATION über den gesamten relevanten Gütebereich lokaler ist als die DREIERTAUSCH-MUTATION.

Die Lokalität eines Operators wird damit zur eindeutigen Erklärung, warum sich die relative erwartete Verbesserung der beiden Operatoren so stark verschiebt. Der Grund ist der folgende: Je zufälliger ein Mutationsoperator ist, desto stärker orientiert sich die Güteverteilung des Mutationsoperators in seiner Ausrichtung zum aktuellen Gütewert an der Güteverteilung des gesamten Suchraums. Dies ist in Bild 3.32 schematisch dargestellt. Damit ist auch offensichtlich, dass sich bei einer Annäherung an das Optimum die möglichen Verbesserungen zugunsten des lokalen Operators verändern.

Damit folgt die in Bild 3.33 dargestellte These:

1. Die Qualität eines Mutationsoperators kann nicht unabhängig vom aktuellen Güteniveau beurteilt werden.

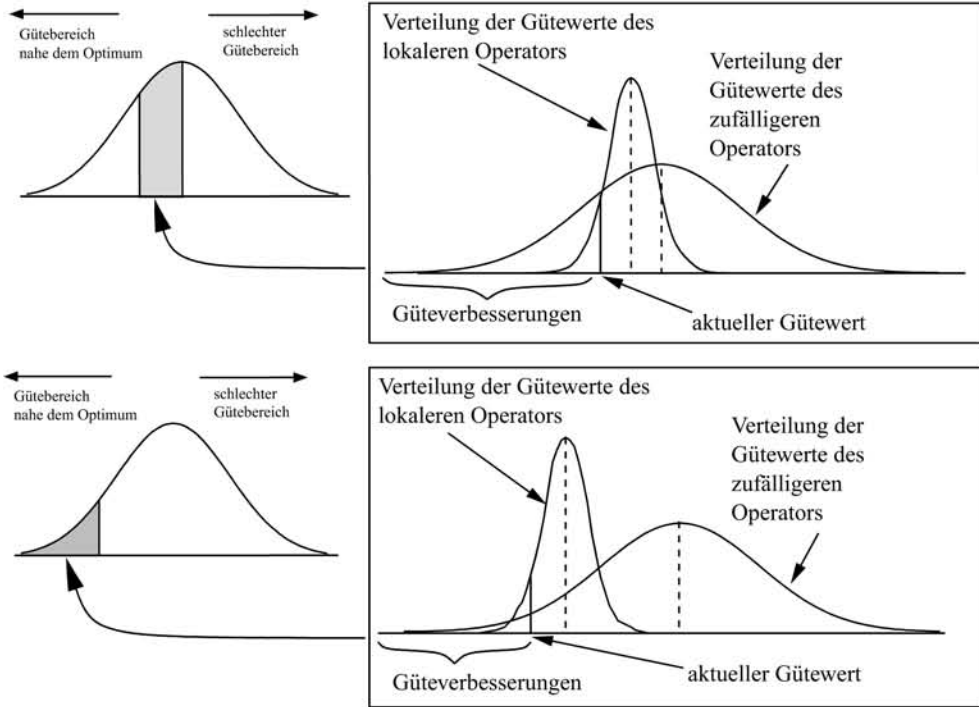


Bild 3.32 Das obere Diagramm zeigt das Verhalten der Nachfolnergüteverteilungen im mittleren Gütebereich. Das untere Diagramm entsprechend das Verhalten der Nachfolnergüteverteilungen nahe dem Optimum.

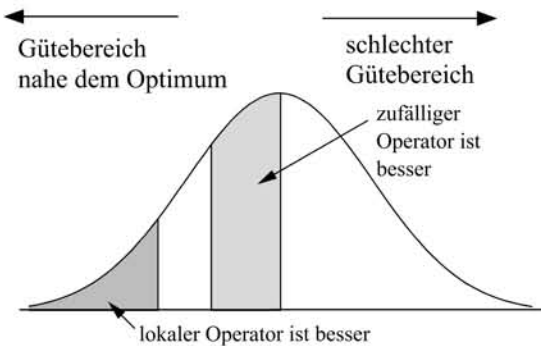


Bild 3.33 Skizze der beiden Güteintervalle, für die jeweils die Überlegenheit des zufälligeren und des lokalen Mutationsoperators gilt.

Algorithmus 3.16 (Anpassung des Parameters σ am Ende jeder Generation)

 VORDEFINIERTE-ANPASSUNG(Standardabweichung σ)

```

1   $\sigma' \leftarrow \sigma \cdot \alpha$  (Modifikationsfaktor)
2  return  $\sigma'$ 

```

2. Ein Operator ist niemals optimal über den gesamten Verlauf einer Optimierung – insbesondere sollte er bei zunehmender Annäherung an das Optimum lokaler agieren.

Dies lässt sich auch unter bestimmten technischen Voraussetzungen beweisen.

3.4.2 Anpassungsstrategien für evolutionäre Operatoren

Der im vorigen Abschnitt festgestellten Notwendigkeit, den Algorithmus an die aktuelle Situation des Optimierungsprozesses anzupassen, kann mit mehreren Strategien begegnet werden. In diesem Abschnitt werden zunächst die drei wichtigsten Techniken an einem Beispiel vorgestellt. Wir wählen hierfür die reellwertige gaußsche Mutation aus Algorithmus 3.4, die wir auf die 10-dimensionale Sphären-Funktion (siehe S. 78) anwenden. Der Basisalgorithmus entspricht dem Hillclimber in Algorithmus 3.2 mit den folgenden Modifikationen: Es werden immer 10 Kindindividuen aus einem Elternindividuum per Mutation gebildet und das beste Kindindividuum ersetzt das Elternindividuum.

Die gaußsche Mutation eignet sich besonders gut für eine Anpassung, da mit dem Parameter σ ein einfacher Regler zur Verfügung steht, mit dem die Kindindividuen unterschiedlich stark im genotypischen Raum gestreut werden können. Aus der obigen Beobachtung heraus, dass eine Mutation im Verlauf der Optimierung »lokaler« hinsichtlich der Güte werden soll, wäre ein erster Ansatz, durch eine *vorbestimmte Anpassung* des σ mehr Lokalität hinsichtlich des Genotyps zu erzeugen – in der Hoffnung, dass Lokalität im Genotyp und in Bezug auf die Güte stark korreliert sind. Eine derartige Anpassung kann dadurch erreicht werden, dass Algorithmus 3.16 mit einem Modifikationsfaktor $0 < \alpha < 1$ am Ende jeder Generation ausgeführt wird.

Beispiel 3.33:

Läuft der so definierte Algorithmus mit $\alpha = 0,98$ ab, ergibt sich ein exponentiell fallender Verlauf des Parameters σ , wie er im zweiten Graph von oben in Bild 3.34 dargestellt ist. Hinsichtlich der Optimierung der Sphären-Funktion zeigt der Vergleich mit einer Mutation mit konstantem $\sigma = 1$ in Bild 3.34 oben, dass in diesem Beispiel der Wert von σ zu schnell verringert wird, so dass die Evolution nicht beschleunigt sondern gebremst wird.

Wie man im obigen Beispiel deutlich sieht, kann die Veränderung des Parameterwertes zwar exakt vorgegeben werden, aber eine solche Vorgehensweise garantiert nicht, dass die Parameterveränderung auch tatsächlich zum aktuellen Stand der Suche passt, da keine Kopplung zwischen dem Suchprozess und der Anpassung besteht. Im Einzelfall kann natürlich diese Anpassung dennoch einer konstanten Lösung überlegen sein.

Aus den Problemen der vordefinierten Anpassung lässt sich die Lehre ziehen, dass eine stärkere Rückkopplung vom Optimierungsverlauf zur Anpassung des Operators hilfreich sein könnte. Es wird also sowohl ein Kriterium für die Beurteilung des aktuellen Stands der Optimierung als

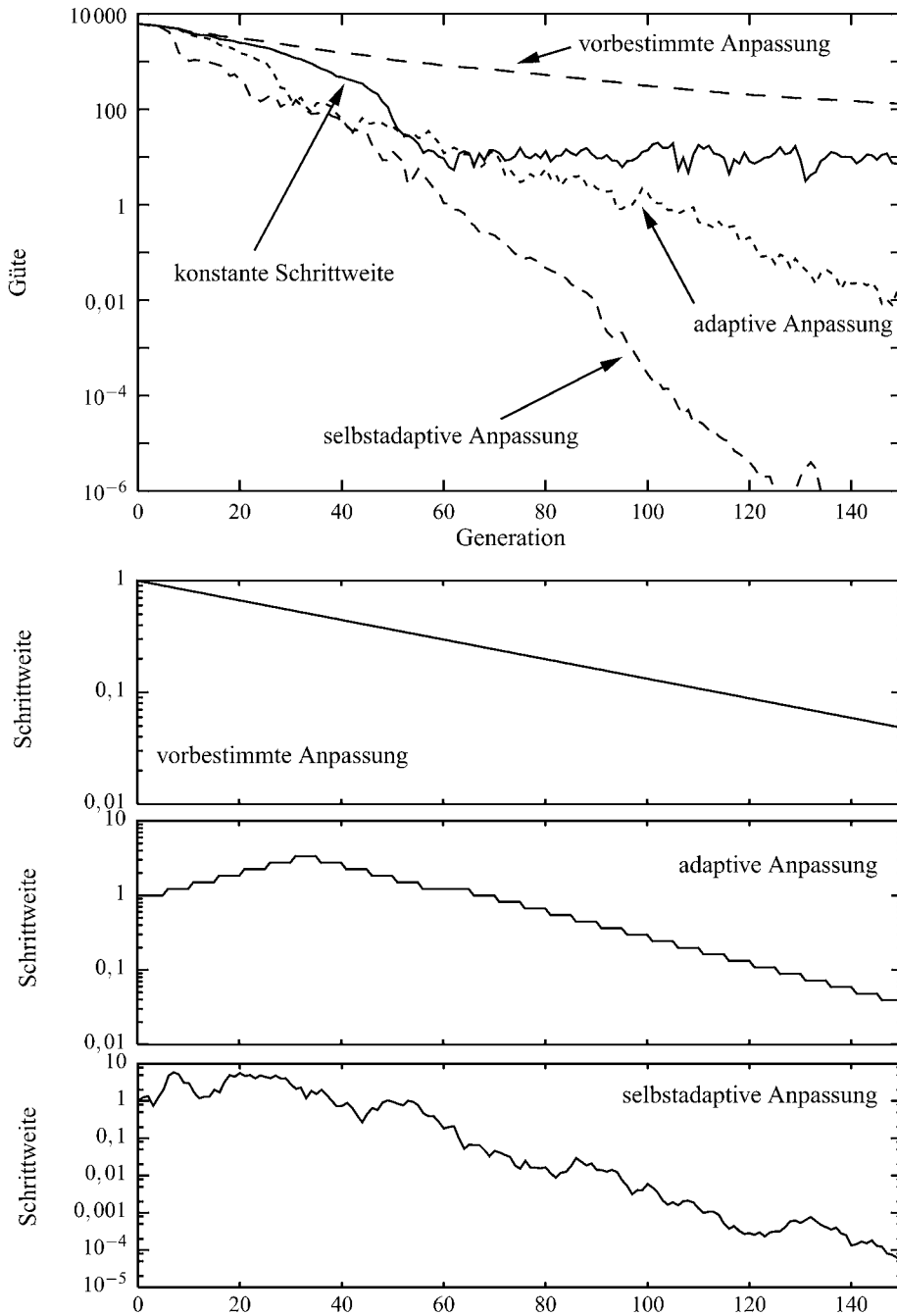


Bild 3.34 Im oberen Graph werden die drei Techniken zur Anpassung des Schrittweitenparameters σ mit einer Mutation mit konstantem σ verglichen. Die unteren Graphen zeigen jeweils den Verlauf der Schrittweite σ (als logarithmisch skalierte Werte).

Algorithmus 3.17 (Anpassung des Parameters σ am Ende jeder k -ten Generation mit der sog. $\frac{1}{5}$ -Erfolgsregel)

```

ADAPTIVE-ANPASSUNG( Standardabweichung  $\sigma$ , Erfolgsrate  $p_s$  )
1  (Sei  $\Theta$  ein Schwellwert)
2  switch
3  case  $p_s > \Theta$  :  $\sigma' \leftarrow \sigma \cdot \alpha$  (Modifikationsfaktor( $\alpha > 1$ ))
4  case  $p_s < \Theta$  :  $\sigma' \leftarrow \frac{\sigma}{\alpha}$ 
5  case  $p_s = \Theta$  :  $\sigma' \leftarrow \sigma$ 
6  return  $\sigma'$ 

```

auch eine Regel benötigt, die daraus die notwendigen Veränderungen ableitet. Im vorliegenden Beispiel könnte man argumentieren, dass im schlechteren Gütebereich wesentlich mehr durchgeführte Mutationen eine Verbesserung mit sich bringen als im Gütebereich nahe dem Optimum. Wird dies als Kriterium herangezogen und mit der zunehmenden Lokalität bei Annäherung an das Optimum verbunden, erhält man die Regel in Algorithmus 3.17. Sie wird jeweils nach k Generationen durchgeführt, wobei die Erfolgsrate p_s dem Anteil der Mutationen entspricht, die in den letzten k Generationen eine Verbesserung bewirkt haben. Solche Verfahren werden als *adaptiv* bezeichnet.

Beispiel 3.34:

Angewandt auf die 10-dimensionale Sphärenfunktion ergibt sich die Optimierung in Bild 3.34. Der zweite Graph von unten zeigt die Entwicklung des Schrittweitenparameters σ : Er wird zunächst vergrößert und später verkleinert. Diese Rückkopplung führt hier auch zu einer schnelleren Optimierung. Die Parameter des Algorithmus wurden entsprechend theoretischer und empirischer Ergebnisse wie folgt gewählt: $\Theta = \frac{1}{5}$ und $\alpha = 1,224$. Daher wird diese Anpassung auch als $\frac{1}{5}$ -Erfolgsregel bezeichnet.

Dieser Algorithmus ist ein schönes Beispiel für das Prinzip der Adaptation. Für beliebige Parameter eines Algorithmus ist es dennoch eine schwierige Aufgabe, die Anpassungsregeln so zu formulieren, dass alle möglichen Situationen im Verlauf einer Suche sinnvoll berücksichtigt werden. Auch der vorgestellte Algorithmus hat Mängel bei andersgearteten Problemen – bei vielen lokalen Optima tendiert er zur vorzeitigen Konvergenz.

Konsequenterweise wünscht man sich eine individuellere und flexiblere Anpassung der Parameter, was durch die dritte Technik, die *Selbstadaptation*, möglich ist. Die Grundidee ist, jedes Individuum um Kontrollparameter zu ergänzen – das ist dann der Bestandteil $A.S \in \mathcal{Z}$ aus Abschnitt 2.4. Vereinfacht dargestellt merken sich diese sog. Strategieparameter für jedes Individuum, mit welchen Einstellungen es entstanden ist. Diese dienen als Grundlage für die Mutationen der nächsten Generationen. Der einfachste Ansatz, die SELBSTADAPTIVE-GAUSS-MUTATION (Algorithmus 3.18), benutzt einen Strategieparameter $A.S_1 = \sigma$ und unterwirft die Veränderung der Strategieparameter ebenfalls einer zufälligen Evolution. Da die Strategievariable hier nicht kleiner als 0 werden darf, wird die Veränderung in Zeile (2) des Algorithmus durch Multiplikation mit einem positiven Wert (als Ergebnis der Exponentialfunktion) realisiert – die Stärke dieser Veränderung berücksichtigt die Dimensionalität des Suchraums. Wie bereits bei der GAUSS-MUTATION (Algorithmus 3.4) werden Werte jenseits der Bereichsgrenzen auf die Grenze gesetzt – eine Alternative wäre, solange zu mutieren, bis das Individuum innerhalb der Grenzen liegt.

Algorithmus 3.18

SELBSTADAPTIVE-GAUSS-MUTATION(Individuum A mit $A.G \in \mathbb{R}^l$)

```

1   $u \leftarrow \mathcal{N}(0, 1)$ 
2   $B.S_1 \leftarrow A.S_1 \cdot \exp(\frac{1}{\sqrt{l}}u)$ 
3  for each  $i \in \{1, \dots, l\}$ 
4  do  $\lceil u_i \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $\mathcal{N}(0, B.S_1)$ 
5       $B_i \leftarrow A_i + u_i$ 
6       $B_i \leftarrow \max\{B_i, ug_i \text{ (untere Wertebereichsgrenze)}\}$ 
7       $B_i \leftarrow \min\{B_i, og_i \text{ (obere Wertebereichsgrenze)}\}$ 
8  return  $B$ 

```

Beispiel 3.35:

Im untersten Diagramm in Bild 3.34 sieht man deutlich, wie dynamisch der Schrittweitenparameter an die aktuelle Situation angepasst wird – haben sich Änderungen als unvorteilhaft herausgestellt, können sie so auch wieder schnell korrigiert werden. Durch den großen Zufallseinfluss ist die Kurve recht flatterhaft, doch die Tendenz ist klar erkennbar und das positive Ergebnis der Optimierung kann hier überzeugen.



Nachdem die Adaptation bereits die Veränderung der Schrittweite aus dem Optimierungsverlauf ableitet, liegt der Wunsch nahe, auch bei einer Selbstanpassung einen effektiveren Lernmechanismus zu nutzen als die rein zufällige Variation des Schrittweitenparameters. Wir werden darauf in Abschnitt 4.2 wieder zurückkommen.

Abschließend sei an dieser Stelle noch angemerkt, dass die Anpassung eines Operators nur einen Ansatz darstellt. Es gibt in der Literatur auch zahlreiche Techniken für die Anpassung der Repräsentation der Individuen, der Gütefunktion, des Selektionsoperators oder der Populationsgröße.

3.5 Zusammenfassung der Arbeitsprinzipien

Die Ergebnisse aus den bisherigen Abschnitten werden zusammengefasst und komprimiert dargestellt.

In diesem Kapitel wurde immer wieder angedeutet, wie verschiedene Aspekte einer Optimierung und die Parameter des dazugehörigen evolutionären Algorithmus sich beeinflussen. Daher werden diese Abhängigkeiten in diesem Abschnitt nochmals systematisch aufbereitet: graphisch in Bild 3.35 und in der folgenden Tabelle.

Bedingung	Zielgröße	Erwarteter Effekt
Genotyp	Mutation	Nachbarschaft des Mutationsoperators wird beeinflusst (S. 49)
Mutation	Erforschung	zufällige Mutationen unterstützen die Erforschung (S. 58/107)
Mutation	Feinabst.	gütelokale Mutationen unterstützen die Feinabstimmung (S. 58/107)
Mutation	Diversität	die Mutation vergrößert die Diversität (S. 58)

Bedingung	Zielgröße	Erwarteter Effekt
Mutation	lokale Optima	gütelokale Mutationen erhalten lokale Optima des Phänotyps, häufig führen Mutationsoperatoren sogar mehr lokale Optima ein (S. 54)
Rekombination	Erforschung	extrapolierende Operatoren stärken die Erforschung (S. 83)
Rekombination	Feinabst.	interpolierende Operatoren stärken die Feinabstimmung (S. 81)
Div./Rekomb.	Mutation	geringe Diversität und interpolierende Rekombination dämpft Ausreisser der Mutation (S. 81)
Diversität	Rekombination	hohe Diversität unterstützt die Funktionsweise der Rekombination (S. 80)
Selektion	Erforschung	geringer Selektionsdruck stärkt die Erforschung (S. 71/77)
Selektion	Feinabst.	hoher Selektionsdruck stärkt die Feinabstimmung (S. 71/77)
Selektion	Diversität	Selektion verringert meist die Diversität (S. 71)
Div./Rekomb.	Erforschung	kombinierende Rekombination stärkt die Erforschung bei hoher Diversität (S. 80)
Div./Rekomb.	Feinabst.	kombinierende Rekombination stärkt die Feinabstimmung bei geringer Diversität (S. 80)
Erforschung	Diversität	erforschende Operationen erhöhen die Diversität (S. 83)
Feinabst.	Diversität	feinabstimmende Operationen verringern die Diversität (S. 81)
Diversität	Selektion	geringe Diversität verringert den Selektionsdruck der fitnessproportionalen Selektion (S. 72)
Rekombination	Forma-Verarb.	Rekombination gemäß den Forma-Regeln unterstützt das Schema-Theorem (S. 96)
Forma-Verarb.	Suchfortschritt	Erfolgreiche Forma-Verarbeitung unterstützt den Suchfortschritt (S. 98)
lokale Optima	Suchfortschritt	viele lokale Optima hemmen den Suchfortschritt (S. 52)
Erf./Fein./Sel.	Suchfortschritt	Ausbalancieren der drei Faktoren ist für den Suchfortschritt notwendig (S. 77)

3.6 Der ultimative evolutionäre Algorithmus

Überlegungen, ob ein Algorithmus einem anderen grundsätzlich überlegen ist, werden in diesem Abschnitt relativiert.

Noch in den 1980er Jahren hätten viele Forscher eine klare Antwort auf die Frage nach dem ultimativen evolutionären Algorithmus parat gehabt. So stammt auch das folgende Zitat aus dem Jahr 1989 und bricht eine Lanze für das Standardverfahren GENETISCHER-ALGORITHMUS (Algorithmus 3.14).

... Later, with newfound success under their belts, these same users confidently strike out “to really make these algorithms fly,” oftentimes by introducing an odd array of programming tricks and hacks. The usual result is disappointment in the “improved” GA. Although it works better on some problems, it works worse on most.

David E. Goldberg, Zen and the Art of Genetic Algorithms

$$\text{Optimierung}_{F,n} : \mathcal{A} \rightarrow \Omega^n.$$

Vereinfachend nehmen wir an, dass bei jeder Optimierung der Algorithmus ein Individuum nur einmal bewerten lässt, also $\text{Optimierung}_{F,n}(\text{Alg})$ insgesamt n unterschiedliche Individuen enthält. Außerdem nehmen wir an, dass jeder Algorithmus Alg deterministisch und damit auch $\text{Optimierung}_{F,n}(\text{Alg})$ eindeutig ist – dies gilt auch für evolutionäre Algorithmen, da Zufallszahlen für gewöhnlich mittels eines Pseudozufallszahlengenerators erzeugt werden. D. h. jeder evolutionäre Algorithmus ist durch die Wahl des Anfangszustands des Zufallszahlengenerators deterministisch.

Nochmals zur Erläuterung: Für ein Problem $F \in \mathcal{F}$, ein Optimierungsproblem $\text{Alg} \in \mathcal{A}$ und eine natürliche Zahl $n \in \mathbb{N}$ ist

$$\text{Optimierung}_{F,n}(\text{Alg}) = (y_1, \dots, y_n) \in \Omega^n$$

mit $y_i \neq y_j$ für $i \neq j$, wobei y_k das Individuum ist, das der Algorithmus Alg mit der Zielfunktion F als k -tes Element untersucht.

Wenn wir nun zwei Algorithmen $\text{Alg}_1, \text{Alg}_2 \in \mathcal{A}$ bzgl. ihrer Anwendung auf ein Problem $F \in \mathcal{F}$ vergleichen wollen, benötigen wir ein Leistungsmaß QuAlg – dies steht als Abkürzung für »Qualität eines Algorithmus«. Dieses Maß wird mittels einer beliebigen, aber fest gewählten Funktion $qf_n : \mathbb{R}^n \rightarrow \mathbb{R}$ definiert als

$$\text{QuAlg}_{F,n}(\text{Alg}) = qf_n(F(y_1), \dots, F(y_n))$$

mit $\text{Optimierung}_{F,n}(\text{Alg}) = (y_1, \dots, y_n)$. Übliche Beispiele sind die durchschnittliche bzw. beste erzielte Güte oder die Anzahl der benötigten Auswertungen, bis das Optimum gefunden wurde. Man beachte im Weiteren die Terminologie: »Güte« eines Individuums A bezeichnet den Funktionswert $F(A)$ und »Leistung« bezieht sich auf $\text{QuAlg}_{F,n}(\text{Alg})$ als Qualitätskriterium für eine komplette Optimierung.

Die zu erwartende Leistung der n ersten Auswertungen eines Algorithmus Alg auf einem beliebigen unbekannten Problem entspricht damit dem Mittel über alle möglichen Probleme:

$$\text{Erw} [\text{QuAlg}_{F,n}(\text{Alg}) \mid F \in \mathcal{F}] = \frac{1}{\#\mathcal{F}} \sum_{F \in \mathcal{F}} \text{QuAlg}_{F,n}(\text{Alg}).$$

Dann gilt der folgende Satz.

Satz 3.5 (No free lunch):

Für je zwei Algorithmen $\text{Alg}_1, \text{Alg}_2 \in \mathcal{A}$ und die Klasse aller Probleme \mathcal{F} gilt bezüglich eines Leistungsmaßes QuAlg :

$$\text{Erw} [\text{QuAlg}_{F,n}(\text{Alg}_1) \mid F \in \mathcal{F}] = \text{Erw} [\text{QuAlg}_{F,n}(\text{Alg}_2) \mid F \in \mathcal{F}]$$

In der hier präsentierten Fassung lässt sich diese Aussage sehr elementar beweisen. Sie gilt jedoch auch für allgemeinere Voraussetzungen, wobei die Beweise dann entsprechend schwieriger werden.

Beweis 3.7:

Ohne Beschränkung der Allgemeinheit seien $\Omega = \{x_1, \dots, x_m\}$ der Suchraum und $r_i \in \mathbb{R}$ ($1 \leq i \leq m$) die vorkommenden Gütewerte. Jede mögliche Funktion $F \in \mathcal{F}$ ist nun über eine Permutation $\pi \in \mathcal{S}_m$ definiert, die die Gütewerte den Punkten im Suchraum zuweist: $F(x_i) = r_{\pi(i)}$ für $1 \leq i \leq m$. Es existieren also $m!$ unterschiedliche Funktionen in \mathcal{F} .

Bei einer Optimierung werden der Reihe nach die Punkte y_1, y_2, \dots betrachtet. Der erste Punkt $y_1 (= x_{j_1})$ wird völlig unabhängig von der zu optimierenden Funktion gewählt.



Wir unterscheiden hier in der Notation zwischen der Abfolge der Optimierung y_k und den dabei gewählten Punkten aus dem Suchraum x_{j_k} , da wir auf beiden Ebenen argumentieren. Natürlich bezeichnen beide Notationen denselben Punkt im Suchraum $y_k = x_{j_k} \in \Omega$.

D. h. jeder der m Gütewerte r_i steht bei genau $(m-1)!$ Funktionen an der Stelle x_{j_1} . Dies ist an einem kleinen Beispiel in Bild 3.36 dargestellt.



Man kann sich nun vorstellen, dass der Algorithmus versucht, über Stichproben im Suchraum die Menge der möglichen Funktionen einzuschränken, die vorliegen könnten. Das ist vom Ablauf her ganz ähnlich zu einem Mastermind-Spiel, bei dem man versucht, über Stichproben Informationen zu einer Anzahl versteckt gesetzter Farbsticker zu sammeln.

Allgemein gilt in der i -ten Iteration ($i > 1$), dass die $i-1$ bisher gewählten Punkte in $m \cdot \dots \cdot (m-i+2) = \frac{m!}{(m-i+1)!}$ unterschiedlichen Gütefolgen resultieren können. Nun kann jede dieser Gütefolgen beim Betrachten des i -ten Punkts mit $m-i+1$ verschiedenen Gütewerten als $y_i = x_{j_i}$ fortgesetzt werden – dies ist auch wieder in jeweils $(m-i)!$ Funktionen der Fall. Dies ist in Bild 3.37 für den zweiten gewählten Punkt und in Bild 3.38 für den dritten gewählten Punkt veranschaulicht.

Damit gilt für beliebiges i , dass jede Reihenfolge, in der die Gütewerte entdeckt werden, bei genau gleich vielen Funktionen eintritt – völlig unabhängig davon, wie der Algorithmus vorgeht. (Zur Veranschaulichung enthält Bild 3.38 zwei Varianten, wie mit dem dritten Punkt fortgesetzt wird.)

Es folgt sofort, dass $\text{Erw} [\text{QuAlg}_{F,n}(\text{Alg}) \mid F \in \mathcal{F}]$ für jeden Algorithmus Alg einen identischen Wert ergibt.

Also ist im Mittel über alle möglichen Probleme – oder eben erwartungsgemäß für ein Problem, über das nichts bekannt ist, – kein Algorithmus den anderen Algorithmen überlegen. Insbesondere gilt das obige Theorem auch dann, wenn einer der Algorithmen ein aufzählendes Verfahren ist, bei dem alle Punkte des Suchraums gemäß einer (zufällig) gegebenen Reihenfolge durchprobiert werden.

Liegt nun jedoch ein Algorithmus vor, der auf der Teilmenge $\mathcal{F}' \subset \mathcal{F}$ einem zweiten Algorithmus überlegen ist, also

$$\text{Erw} [\text{QuAlg}_F(\text{Alg}_1) \mid F \in \mathcal{F}'] < \text{Erw} [\text{QuAlg}_F(\text{Alg}_2) \mid F \in \mathcal{F}'],$$

jeweils eine mögliche Funktion

x_1	x_2	x_3	x_4
1	2	3	4
1	2	4	3
1	3	2	4
1	3	4	2
1	4	2	3
1	4	3	2

x_1	x_2	x_3	x_4
2	1	3	4
2	1	4	3
2	3	1	4
2	3	4	1
2	4	1	3
2	4	3	1

x_1	x_2	x_3	x_4
3	1	2	4
3	1	4	2
3	2	1	4
3	2	4	1
3	4	1	2
3	4	2	1

x_1	x_2	x_3	x_4
4	1	2	3
4	1	3	2
4	2	1	3
4	2	3	1
4	3	1	2
4	3	2	1

Bild 3.36 Beispiel zum Beweis des »No Free Lunch«-Theorems: Jede Zeile in einer der Tabellen entspricht einer möglichen Bewertungsfunktion. Als ersten Punkt betrachtet der Algorithmus x_1 .

x_1	x_2	x_3	x_4
1	2	3	4
1	2	4	3
1	3	2	4
1	3	4	2
1	4	2	3
1	4	3	2

x_1	x_2	x_3	x_4
2	1	3	4
2	1	4	3
2	3	1	4
2	3	4	1
2	4	1	3
2	4	3	1

x_1	x_2	x_3	x_4
3	1	2	4
3	1	4	2
3	2	1	4
3	2	4	1
3	4	1	2
3	4	2	1

x_1	x_2	x_3	x_4
4	1	2	3
4	1	3	2
4	2	1	3
4	2	3	1
4	3	1	2
4	3	2	1

Bild 3.37 Beispiel zum Beweis des »No Free Lunch«-Theorems: Der zweite betrachtete Punkt hängt von der Güte des ersten Punkts ab.

Algorithmus 1:

x_1	x_2	x_3	x_4
1	2	3	4
1	2	4	3
1	3	2	4
1	3	4	2
1	4	2	3
1	4	3	2

x_1	x_2	x_3	x_4
2	1	3	4
2	1	4	3
2	3	1	4
2	3	4	1
2	4	1	3
2	4	3	1

x_1	x_2	x_3	x_4
3	1	2	4
3	1	4	2
3	2	1	4
3	2	4	1
3	4	1	2
3	4	2	1

x_1	x_2	x_3	x_4
4	1	2	3
4	1	3	2
4	2	1	3
4	2	3	1
4	3	1	2
4	3	2	1

Algorithmus 2:

x_1	x_2	x_3	x_4
1	2	3	4
1	2	4	3
1	3	2	4
1	3	4	2
1	4	2	3
1	4	3	2

x_1	x_2	x_3	x_4
2	1	3	4
2	1	4	3
2	3	1	4
2	3	4	1
2	4	1	3
2	4	3	1

x_1	x_2	x_3	x_4
3	1	2	4
3	1	4	2
3	2	1	4
3	2	4	1
3	4	1	2
3	4	2	1

x_1	x_2	x_3	x_4
4	1	2	3
4	1	3	2
4	2	1	3
4	2	3	1
4	3	1	2
4	3	2	1

Bild 3.38 Beispiel zum Beweis des »No Free Lunch«-Theorems: Der dritte betrachtete Punkt hängt von der Güte der ersten beiden Punkte ab. Es werden zwei unterschiedliche Algorithmen an dieser Stelle betrachtet.

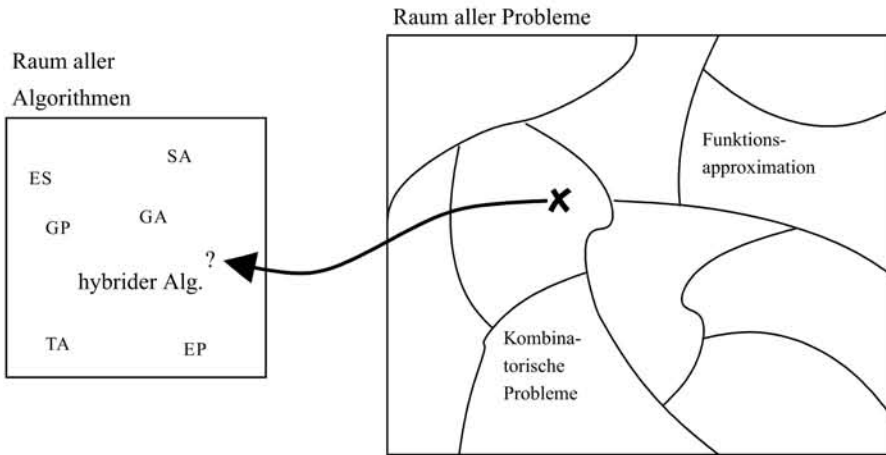


Bild 3.39 Konsequenz aus dem »No Free Lunch«-Resultat für einen Anwender.

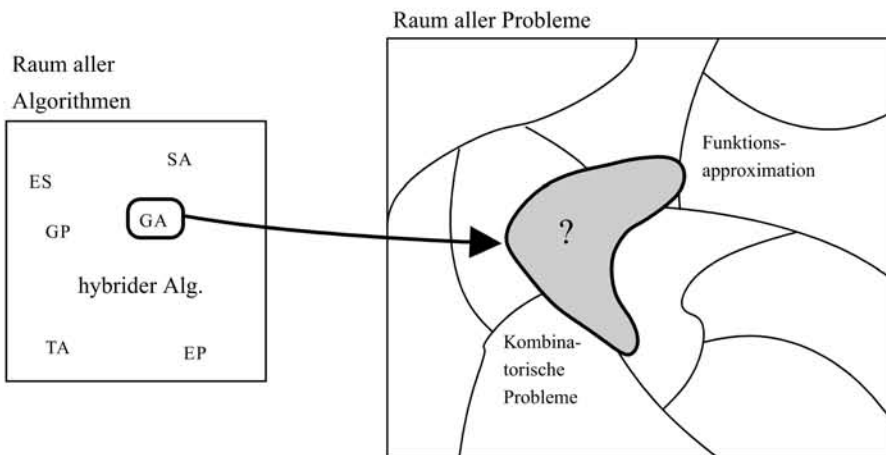


Bild 3.40 Konsequenz aus dem »No Free Lunch«-Resultat für die Wissenschaft.

dann folgt aus dem obigen Theorem sofort ein umgekehrtes Verhalten für die Algorithmen auf der komplementären Menge der Probleme, also

$$\text{Erw} [QuAlg_F(Alg_1) \mid F \in \mathcal{F} \setminus \mathcal{F}'] > \text{Erw} [QuAlg_F(Alg_2) \mid F \in \mathcal{F} \setminus \mathcal{F}'] .$$

Das bedeutet: Für jeden Algorithmus gibt es eine Nische im Raum aller Probleme, für die er besonders gut geeignet ist. Einerseits stellt sich damit für den Anwender die Frage, welches der passende Algorithmus für sein Problem ist (vgl. Bild 3.39). Andererseits wird die Wissenschaft vor die Aufgabe gestellt, ganze Problemklassen zu finden, für die ein bestimmter Algorithmus bezüglich eines Leistungsmerkmals »optimal« ist (vgl. Bild 3.40).

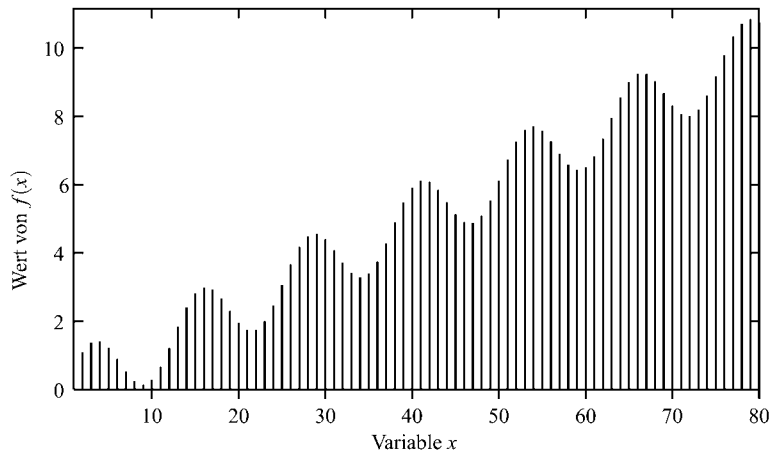


Bild 3.41 Gütelandschaft der in Aufgabe 3.1 betrachteten Funktion.

Allgemein kann man die folgenden praktischen Konsequenzen festhalten. Ist keinerlei Problemwissen vorhanden, gibt es keinen Grund von einem evolutionären Algorithmus mehr zu erwarten als von einem beliebigen anderen Verfahren. Ist Problemwissen vorhanden oder können bestimmte Eigenschaften wie ein gewisses Wohlergehen der Gütelandschaft angenommen werden, wird dadurch eine generelle Anwendbarkeit von bestimmten Algorithmen nahegelegt. Das Wissen über die Struktur des Problems muss in die Auswahl oder den Entwurf des Optimierungsalgorithmus einfließen.

3.7 Übungsaufgaben

Aufgabe 3.1: Hillclimbing

Betrachten Sie die Funktion $f(x) = \frac{x}{8} + \sin\left(\frac{x}{2}\right)$ für die Werte $x \in \{1, 2, \dots, 80\}$, die auch in Bild 3.41 dargestellt ist. Argumentieren Sie, wie ein Mutationsoperator für einen Hillclimber parametrisiert werden muss, der zufällig einen Wert aus $U(\{-g, +g\})$ addiert. Schätzen Sie ab, wie lange ein solcher Optimierer brauchen wird, wenn er bei $x = 1$ startet.

Aufgabe 3.2: Genotyp und Mutation

Es soll der Produktionsplan für eine Fließbandproduktion optimiert werden. Es gibt insgesamt n Aufträge, die alle m Stationen am Fließband in derselben Reihenfolge s_1, \dots, s_n durchlaufen. An jeder Station wird immer nur ein Auftrag zur gleichen Zeit bearbeitet und verschiedene Aufträge können sich nicht überholen. Der Auftrag $a \in \{a_1, \dots, a_n\}$ benötigt an der Station $s \in \{s_1, \dots, s_m\}$ genau $t_{a,s} \in \mathbb{R}$ ($t_{a,s} > 0$) Zeit. Gesucht ist ein Produktionsplan, der für jeden Auftrag die Startzeiten an den m Stationen angibt und der die Aufträge in der kürzesten Zeit abarbeitet.

- Bilden Sie zunächst das Problem direkt im Genotyp ab und formulieren Sie eine geeignete Mutation auf dem Problem. Was verändert eine Mutation hinsichtlich des Phänotyps?

- b) Führen Sie einen alternativen Genotyp ein, der die Reihenfolge der Aufträge festlegt. Überlegen Sie, wie daraus der Produktionsplan berechnet werden kann. Wie sieht jetzt ein möglicher Mutationsoperator aus?

Aufgabe 3.3: Selektion

Entwerfen Sie einen Selektionsoperator, der ähnlich zur proportionalen Selektion jedes Individuum mit einer bestimmten Wahrscheinlichkeit auswählt. Dabei sollen jedoch sowohl gute Individuen bevorzugt werden als auch die Diversität erhalten bleiben bzw. sogar vergrößert werden (indem der gesamte Gütebereich bis zum Ende der Optimierung repräsentiert wird).

Aufgabe 3.4: Populationskonzept und Rekombination

Entwerfen Sie eine konkrete Bewertungsfunktion auf dem Genotyp $\mathcal{G} = [0, 10] \times [0, 10]$, für die Sie der Meinung sind, dass ein populationsbasierter Algorithmus mit Mutation und Rekombination bessere Ergebnisse liefert als ein lokaler Suchalgorithmus. Formulieren Sie die Suchoperatoren und begründen Sie Ihre Hypothese.

Aufgabe 3.5: Selektion

Bestimmen Sie die Wahrscheinlichkeit mit der das i -beste Individuum einer Population der Größe μ durch eine q -fache Turnierselektion ausgewählt wird. Berechnen Sie die Wahrscheinlichkeiten für die Werte $\mu = 5$, $q = 2$ bzw. $q = 3$ und beliebiges i . Vergleichen Sie die Werte mit der rangbasierten Selektion.

Aufgabe 3.6: Rekombination

Es soll ein Regressionsproblem gelöst werden, bei dem eine Funktion $g(x) = a + b \cdot x + c \cdot x^2 + d \cdot x^3$ so angepasst wird, dass für eine Menge von Stützstellen $(x_1, y_1), \dots, (x_m, y_m)$ möglichst gilt: $g(x_i) = y_i$. Eine solche Funktion wird bestimmt durch $(a, b, c, d) \in \mathcal{G} = \mathbb{R}^4$. Sie wird ferner durch die quadratische Abweichung von den Sollfunktionswerten bewertet:

$$f(g(\cdot)) = \sum_{i=1}^m (g(x_i) - y_i)^2$$

Entwerfen Sie je einen kombinierenden, interpolierenden und extrapolierenden Operator für dieses Problem und untersuchen Sie an einem kleinen Beispiel, wie die Operatoren die zwei Eltern-Funktionen, d. h. den Phänotyp, verändern.

Aufgabe 3.7: Schema und Kodierung

Betrachten Sie die Zahlen $\{0, \dots, 31\}$, die binär kodiert werden. Welche Zahlen werden durch die Schemata $11***$ und $***00$ jeweils bei standardbinärer Kodierung und bei Gray-Kodierung zusammengefasst?

Aufgabe 3.8: Schema-Theorem

Die folgende Population

$$\langle (110101), (011101), (101110), (111110), (000101) \\ (011000), (110111), (111011), (001000), (001110) \rangle$$

soll die Bewertungsfunktion maximieren, die jedes Individuum genau auf die Anzahl der führenden Einsen abbildet, d. h. die Güte ist die Anzahl der Einsen von links, bis eine Null im Individuum steht. Es wird ein GENETISCHER-ALGORITHMUS benutzt. Bestimmen Sie die Aussage des Schema-Theorems für die Schemata $1*****$, $11****$, $111***$, $0*****$, $00****$ und $000***$.

Aufgabe 3.9: Selbstanpassung

Ein GENETISCHER-ALGORITHMUS soll so verändert werden, dass die Mutationsrate p_m sich selbst anpasst. Übertragen Sie die vorgestellten Techniken und entwickeln Sie eine adaptive und eine selbstadaptive Variante.

Aufgabe 3.10: No Free Lunch

Rekapitulieren Sie nochmals die Voraussetzungen von Satz 3.5 (No Free Lunch). Diskutieren Sie, inwieweit die Voraussetzungen realitätsnah sind.

Aufgabe 3.11: Hillclimbing

Implementieren Sie die verschiedenen Varianten, die Sie in Aufgabe 3.1 entworfen haben. Decken sich Ihre Experimente mit ihren Überlegungen?

Aufgabe 3.12: Rekombination

Implementieren Sie Ihren Ansatz aus Aufgabe 3.6. Können Sie Unterschiede im Verhalten zwischen den verschiedenen Rekombinationsoperatoren feststellen?

Aufgabe 3.13: Schema-Theorem

Implementieren sie den Algorithmus GENETISCHER-ALGORITHMUS, wie er auf Seite 85 beschrieben wurde. Optimieren Sie damit die zweidimensionale Bewertungsfunktion

$$f(x_1, x_2) = 100(x_1^2 - x_2)^2 + (1 - x_1)^2,$$

wobei sie die Wertebereiche $[-5, 12, 5, 12]$ für x_i jeweils mit 10 Bits standardbinär kodieren. Lassen Sie sich in Experimenten mit einer Populationsgröße von 100 Individuen für ausgewählte Bausteine (engl. *building blocks*) die Vorhersage der Schema-Entwicklung gemäß dem Schema-Theorem und der tatsächliche Anteil der Population, der dem Schema angehört, protokollieren. Welche Beobachtungen machen Sie?

3.8 Historische Anmerkungen

Die Charakterisierung der Mutation als Nachbarschaftsgraph basiert auf der Arbeit von Jones (1995). Die EIN-BIT-BINÄRE-MUTATION (Algorithmus 3.1) wurde erstmals von Bremermann (1962) eingeführt. Die Modellierung von evolutionären Algorithmen mittels Markovketten geht auf frühe Arbeiten zur lokalen Suche (z. B. Aarts & Korst, 1991) zurück. Modelle von evolutionären Algorithmen wurden in der Folgezeit auf sehr vielfältige Art und Weise erstellt. Daher sei hier auszugsweise auf die Arbeiten von Eiben et al. (1991), Nix & Vose (1992), De Jong et al. (1995), Rudolph (1997) und den Überblick von Rudolph (1998) verwiesen. Das hier vorgestellte Resultat stammt aus der Arbeit von Rudolph (1997). Wie wiederum die Wahl der Kodierung die Anzahl der lokalen Optima verringern kann, wird anschaulich von Rana & Whitley (1999) dargestellt. Die als Beispiel angeführte Gray-Kodierung wurde als erstes in diesem Kontext von Caruana & Schaffer (1988) betrachtet. Rowe et al. (2004) haben einen ausführlichen Vergleich der standardbinären Kodierung und der Gray-Kodierung vorgenommen. Im Hinblick auf die Rekombination wurden die Kodierungsarten von Rothlauf (2002) untersucht.

Die Aspekte der Feinabstimmung und der Erforschung sind ein Thema seit den Anfängen der evolutionären Algorithmen. So finden sie sich beispielsweise bereits in der Arbeit von Holland (1975) wieder. Eine ausführliche Übersicht zum Thema ist in einem Artikel von Eiben & Schippers (1998) enthalten. In diesem Zusammenhang wurden in diesem Kapitel die BINÄRE-MUTATION (Algorithmus 3.3) von Holland (1975) und die GAUSS-MUTATION (Algorithmus 3.4) von Rechenberg (1973) untersucht. Inwieweit die Mutation eines genetischen Algorithmus nur als erforschender Hintergrundoperator dient, wurde von Mitchell et al. (1994) in Frage gestellt.

Die Vielfalt, die Diversität, einer Population wird in sehr vielen Arbeiten auch bereits in der Anfangszeit der evolutionären Algorithmen diskutiert. Konsequenterweise finden sich schon sehr früh Techniken, die die Diversität erhalten sollen (z. B. das Güteteilen bei Goldberg & Richardson, 1987). Einzelne Aspekte der Diversität, insbesondere bezogen auf die Selektion, wurden auch in unterschiedlichen theoretischen Arbeiten erörtert (z. B. in der Arbeit von Blickle & Thiele, 1995, 1997; Motoki, 2002), wobei häufig der Verlust der Diversität durch die Selektion untersucht wird. Eine umfassende Diskussion der Diversität enthält die Arbeit von Mattiussi et al. (2004), die auch insbesondere die teilstringorientierte Diversität einführt.

Die Unterscheidung in probabilistische und deterministische Selektion bzw. Eltern- und Umweltselektion reicht zurück bis in die Ursprünge der unterschiedlichen Standardalgorithmen. So wurde eine probabilistische Elternselektion, die FITNESSPROPORTIONALE-SELEKTION (Algorithmus 3.8) von Holland (1975), bei den genetischen Algorithmen genutzt, während die Evolutionsstrategien (Rechenberg, 1973; Schwefel, 1977) mit der Umweltselektion BESTEN-SELEKTION (Algorithmus 3.6) arbeiten.

Das Konzept der überlappenden Populationen wurde mehrfach auf unterschiedliche Art und Weise eingeführt: als Plus-Selektion bei den Evolutionsstrategien, und als steady state GA bei den genetischen Algorithmen (Whitley, 1989; Syswerda, 1989, 1991b) und ohne spezielle Benennung im evolutionären Programmieren (Fogel et al., 1966). Eine Übersicht zu überlappenden Populationen und den möglichen Ersetzungsstrategien findet sich in den Arbeiten von Smith & Vavak (1999) und Sarma & De Jong (1997).

Die Definition der Selektionsintensität als Maß für den Selektionsdruck sowie deren Analyse für die fitnessproportionale Selektion stammt von Mühlenbein & Schlierkamp-Voosen (1993).

Bei den Varianten der fitnessproportionalen Selektion wurde die Technik der Skalierung von Grefenstette (1986) eingeführt. Die rangbasierte Methode und STOCHASTISCHES-UNIVERSELLES-SAMPLING (Algorithmus 3.9) stammen von Baker (1987). Die q -fache TURNIER-SELEKTION (Algorithmus 3.10) wurde erstmals von Brindle (1981) benutzt, während die Q-STUFIGE-TURNIER-SELEKTION (Algorithmus 3.7) von Fogel (1995) eingeführt wurde.

Große Teile der Argumentation des Abschnitts über die Selektion einschließlich der Übersicht über die Kombinationsweisen der Eltern- und Umweltselektion wurden einer Arbeit des Autors (Weicker & Weicker, 2003) entnommen.

Die Anlehnung des Rekombinationsoperators an die Genetik (als neue Kombination vorhandener Gene) geht auf die frühen Arbeiten zu den genetischen Algorithmen zurück, wobei konkret der EIN-PUNKT-CROSSOVER (Algorithmus 3.13) von Holland (1975) stammt und der Operator UNIFORMER-CROSSOVER (Algorithmus 3.11) zum ersten Mal von Ackley (1987a) und Syswerda (1989) erwähnt wurde. Der erste interpolierende Operator war der ARITHMETISCHER-CROSSOVER (Algorithmus 3.12) von Michalewicz (1992). Deren Arbeitsweise als Mittel zur stochastischen Fehlerminimierung stammt aus der Arbeit von Beyer (1994, 1997). Das vorgestellte Beispiel für den extrapolierenden Operatoren heißt auch heuristischer Crossover von Wright (1991).

Als Theorie für die klassische Rekombination wurde das Schema-Theorem von Holland (1975) gezeigt, während die Verallgemeinerung der Schemata als Formae sowie die daraus resultierenden Regeln von Radcliffe (1991a,b) und Radcliffe & Surry (1995) hergeleitet wurden. Die Baustein-Hypothese stammt von Goldberg (1989) und ist eine mögliche Interpretation des Schema-Theorems. Das Schema-Theorem wurde stark kritisiert und zu widerlegen versucht (z. B. Grefenstette & Baker, 1989). Wie jedoch auch Levenick (1990) richtig ausführt, sind die hier dargestellten Ergebnisse richtig, allerdings sollte man sich nicht durch eine zu freie Interpretation der Ergebnisse zu falschen Schlüssen verleiten lassen. Die hier als Beispiel angeführte in die Irre führende Funktion ist eine Variation der Funktion von Deb & Goldberg (1993). Inzwischen wurden auch bereits verschiedene Schema-Theoreme gezeigt, die statt Abschätzungen exakte Vorhersagen bezüglich der Schema-Entwicklung machen (z. B. Stephens & Waelbroeck, 1997; Poli, 2000; Poli & McPhee, 2001). Diese Resultate eignen sich dann auch für eine exakte Modellierung einer kompletten Optimierung. Das fehlende Schema-Theorem ist ebenfalls aus der Kritik am Schema-Theorem heraus entstanden (Altenberg, 1995).

Die Diskussion und die Beispiele zur Rolle des Grads der Zufälligkeit bei evolutionären Operatoren abhängig vom Stand der Suche beruhen auf den Ergebnissen von Weicker & Weicker (1999), die diese Aussagen unter bestimmten Annahmen bewiesen haben (vgl. auch Weicker, 2001).

Die mit diesen Überlegungen motivierte Anpassung von Operatoren während des Optimierungsvorgangs wurde bereits wesentlich früher erkannt. Vorbestimmte Anpassung findet sich beispielsweise beim simulierten Abkühlen (Kirkpatrick et al., 1983), eine globale Anpassung wurde erstmals in Form der 1/5-Erfolgsregel (Rechenberg, 1973) bei den Evolutionsstrategien genutzt. Selbstadaptive Techniken gehen auf die Arbeit von Schwefel (1977) zurück.

Die »No free Lunch«-Resultate, die die Existenz eines universellen Optimierers in Frage stellen, wurden erstmals von Wolpert & Macready (1995, 1997) gezeigt. Verschiedene Erweiterungen und Ergänzungen dieser Resultate wurden in der Folgezeit veröffentlicht (Culberson, 1998; English, 1996, 1999; Droste et al., 2001; Schumacher et al., 2001).

Die zusammenfassende graphische Darstellung der Abhängigkeiten und Effekte in den evolutionären Algorithmen ist einer Arbeit des Autors entnommen (Weicker & Weicker, 2003).

4 Evolutionäre Standardalgorithmen

Die gängigen Standardalgorithmen, aus der Anfangszeit bis heute, werden in diesem Kapitel vorgestellt.

Lernziele in diesem Kapitel

- ⇒ Die bekannten Standardalgorithmen können erläutert und bezüglich der Prinzipien aus Kapitel 3 eingeordnet werden.
- ⇒ Die einzelnen Verfahren können auf neue Optimierungsprobleme angewandt werden.
- ⇒ Die Vielfalt verschiedener evolutionärer Algorithmen und ihrer Abläufe wird verstanden. Dadurch können die Standardalgorithmen voneinander und zu weniger erfolgversprechenden Varianten abgegrenzt werden.

Gliederung

4.1	Genetischer Algorithmus	128
4.2	Evolutionsstrategien	134
4.3	Evolutionäres Programmieren	139
4.4	Genetisches Programmieren	146
4.5	Einfache Lokale Suchalgorithmen	155
4.6	Weitere Verfahren	158
4.7	Kurzzusammenfassung	176
4.8	Übungsaufgaben	176
4.9	Historische Anmerkungen	180

Wie in den historischen Anmerkungen zu Kapitel 2 dargelegt wurde, sind bereits sehr früh drei große Teilgebiete der evolutionären Algorithmen unabhängig voneinander entstanden. Diese sind durch unterschiedliche Philosophien und Eigenheiten charakterisiert. Auch wenn das Ziel dieses Buches eine Vermittlung der übergeordneten Prinzipien der evolutionären Algorithmen ist, ist es nicht nur von historischem Wert, sich die Standardalgorithmen anzuschauen. Nur mit diesem Hintergrundwissen können viele Anwendungen und Veröffentlichungen verstanden und richtig eingeordnet werden. Neben den bereits im historischen Anhang von Kapitel 2 vorgestellten großen Teilgebieten – genetische Algorithmen, Evolutionsstrategien, evolutionäres Programmieren und genetisches Programmieren – werden in diesem Kapitel auch lokale Suchalgorithmen und eine

Reihe neuerer oder weniger verbreiteter Verfahren präsentiert. Zu jedem Algorithmus sollen typische Parameterwerte eine gewisse Orientierung bei der eigenen Anwendung geben – dennoch gibt es natürlich viele sehr erfolgreiche Anwendungen, die erheblich von diesen Angaben abweichen.

4.1 Genetischer Algorithmus

Genetische Algorithmen werden sowohl in ihrer klassischen Form mit der Kodierung durch binären Zeichenketten als auch mit problemspezifischeren Repräsentationen präsentiert.

Genetische Algorithmen (GA, engl. *genetic algorithms*) sind im Wesentlichen durch eine probabilistische Elternselektion und die Rekombination als primären Suchoperator gekennzeichnet. Die Mutation ist meist nur ein Hintergrundoperator, der nur mit einer geringen Wahrscheinlichkeit zur Anwendung kommt. Er garantiert die Erreichbarkeit aller Punkte im Suchraum und erhält eine Grunddiversität in der Population. Die Schema-Theorie ist die theoretische Grundlage für die Wirkungsweise der genetischen Algorithmen.

Es gibt zwei grundsätzlich unterschiedliche Grundalgorithmen. Der sog. Standard-GA GENETISCHER-ALGORITHMUS (Algorithmus 3.14 auf Seite 85) wurde bereits im vorherigen Kapitel ausführlich diskutiert. Er ist dadurch charakterisiert, dass am Ende jeder Generation die erzeugten Kindindividuen die Elternpopulation komplett ersetzen. Als Gegenentwurf hierzu dient der STEADY-STATE-GA (Algorithmus 4.1) mit überlappenden Populationen, der immer nur ein Individuum pro Generation erzeugt und dieses sofort in die Gesamtpopulation integriert, d. h. ein Individuum der Elternpopulation auswählt und dieses durch das neue Individuum ersetzt. Die beiden Ablaufschemata sind beispielhaft in Bild 4.1 visualisiert. Als Elternselektion kommen meist die FITNESSPROPORTIONALE-SELEKTION (Algorithmus 3.8) mit ihren Varianten, das stochastische universelle Sampling (beim Standard-GA) oder die q -fache TURNIER-SELEKTION (Algorithmus 3.10) zum Einsatz.



Die beiden formulierten Algorithmen unterscheiden sich in der benutzten Rekombination: Jedes Elternpaar im Standard-GA GENETISCHER-ALGORITHMUS erzeugt zwei Kindindividuen, während im STEADY-STATE-GA jeweils nur ein Kindindividuum erzeugt wird.

Beim GA in seiner ursprünglichen Form besteht ein Individuum aus einer binären Zeichenkette, d. h. der Suchraum hat die Form $\mathcal{G} = \mathbb{B}^l = \{0, 1\}^l$. Da nur wenige Optimierungsprobleme einen binären Suchraum besitzen, wie z. B. das Rucksackproblem, bei dem aus mehreren Gegenständen eine möglichst wertvolle Menge unter Berücksichtigung der Kapazität des Rucksacks ausgewählt wird, oder das Erfüllungsproblem von aussagenlogischen Formeln, die durch Belegen der enthaltenen aussagenlogischen booleschen Variablen »wahr« werden soll, ist in den anderen Fällen eine Kodierung des Lösungsraums in den Raum \mathbb{B}^l notwendig. Sowohl die standardbinäre als auch die Gray-Kodierung sind hierbei üblich, allerdings greift die Schema-Theorie nicht mehr so gut bei einer Gray-Kodierung (vgl. Aufgabe 3.7). Als Operationen kommen die BINÄRE-MUTATION (Algorithmus 3.3) sowie einer der Rekombinationsoperatoren EIN-PUNKT-CROSSOVER (Algorithmus 3.13), UNIFORMER-CROSSOVER (Algorithmus 3.11) oder der in Algo-

Algorithmus 4.1 (Steady state genetischer Algorithmus)

STEADY-STATE-GA(Zielfunktion F)

```

1   $t \leftarrow 0$ 
2   $P(t) \leftarrow$  erzeuge Population mit  $\mu$  (Populationsgröße) Individuen
3  bewerte  $P(t)$  durch  $F$ 
4  while Terminierungsbedingung nicht erfüllt
5  do  $\langle A, B \rangle \leftarrow$  Selektion aus  $P(t)$  mittels FITNESSPROPORTIONALE-SELEKTION
6      $u \leftarrow$  wähle Zufallszahl gemäß  $U([0, 1])$ 
7     if  $u \leq p_x$  (Rekombinationswahrscheinlichkeit)
8     then  $C \leftarrow$  EIN-PUNKT-CROSSOVER( $A, B$ )
9     else  $C \leftarrow B$ 
10     $D \leftarrow$  BINÄRE-MUTATION( $C$ )
11    bewerte  $D$  durch  $F$ 
12     $P' \leftarrow$  entferne das schlechteste Individuum aus  $P(t)$ 
13     $t \leftarrow t + 1$ 
14     $P(t) \leftarrow P' \cup \langle D \rangle$ 
15 return bestes Individuum aus  $P(t)$ 

```

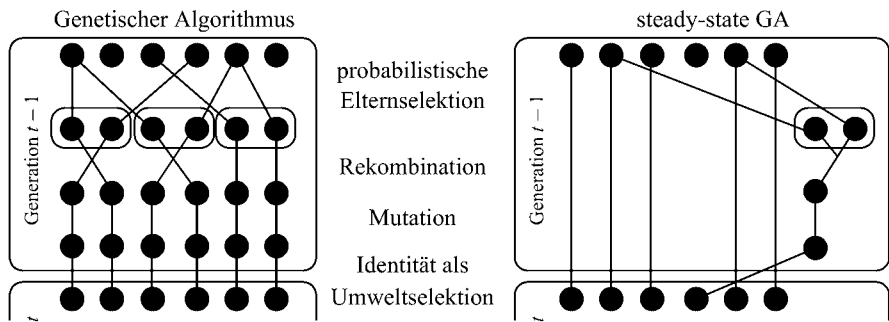


Bild 4.1 Der unterschiedliche Ablauf des GA und des steady state GA wird jeweils mit einem beispielhaften Bild verdeutlicht.

rithmus 4.2 beschriebene K-PUNKT-CROSSOVER als Verallgemeinerung des 1-Punkt-Crossovers zum Einsatz.

Beispiel 4.1:

Bei den binären Zeichenketten 00101110 und 10111001 würden durch einen 2-Punkt-Crossover an den Stellen $j_1 = 3$ und $j_2 = 6$ die Individuen 10101101 und 00111010 entstehen.

Meist wird nur ein gewisser Prozentsatz der neuen Individuen durch die Rekombination erzeugt (ein häufiger Richtwert in der Literatur ist ca. 70%). Die restlichen Individuen entstehen nur durch Mutation auf einem Elternindividuum. Übliche Parametereinstellungen sind aus Tabelle 4.1 ersichtlich.

Algorithmus 4.2

K-PUNKT-CROSSOVER(Individuen A, B)

```

1  for each  $m \in \{1, \dots, k\}$ 
2  do  $\sqsubset j_m \leftarrow$  wähle Zufallszahl gemäß  $U(\{1, \dots, l-1\})$ 
3  sortiere  $j_1, \dots, j_k$  so, dass  $j_1 \leq j_2 \leq \dots \leq j_k$ 
4   $j_0 \leftarrow 0$ 
5   $j_{k+1} \leftarrow l$ 
6  for  $m \leftarrow 0, \dots, k$ 
7  do  $\sqsupset$  for  $i \in \{j_m + 1, \dots, j_{m+1}\}$ 
8      do  $\sqsupset$  if  $m \bmod 2 = 0$ 
9          then  $\sqsupset C_i \leftarrow A_i$ 
10              $\sqsubset D_i \leftarrow B_i$ 
11          else  $\sqsupset C_i \leftarrow B_i$ 
12              $\sqsubset D_i \leftarrow A_i$ 
13 return  $C, D$ 

```

Parameter	Wertebereich
Populationsgröße:	30–100
Rekombinationswahrscheinlichkeit:	0,6–0,9
Mutationsrate:	0,001–0,01, $\frac{1}{l}$

Tabelle 4.1 Häufig benutzte Parameterbereiche bei binär kodierten genetischen Algorithmen

Algorithmus 4.3

EFFIZIENTE-BINÄRE-MUTATION(Individuum A mit $A.G \in \mathbb{B}^l$, Mutationsabstand $next$)

```

1   $B \leftarrow A$ 
2  while  $next \leq l$ 
3  do  $\sqsupset B_{next} \leftarrow 1 - A_{next}$ 
4       $u \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $U([0, 1))$ 
5       $\sqsubset next \leftarrow next + \left\lfloor \frac{\ln(u)}{\ln(1-p_m)} \right\rfloor$ 
6   $next \leftarrow next - l$ 
7  return  $B, next$ 

```

Das bisher beschriebene Verfahren zur Mutation ist für lange Zeichenketten sehr rechenintensiv, da für jede Binärinformation eine Zufallszahl benötigt wird. Die in Algorithmus 4.3 beschriebene EFFIZIENTE-BINÄRE-MUTATION benutzt stattdessen die Eigenschaft, dass die Abstände zwischen den auftretenden Mutationen in der Zeichenkette geometrisch verteilt sind: Mittels einer Zufallszahl $u \sim U([0, 1))$ lässt sich der Abstand zur nächsten auftretenden Mutation bestimmen. Falls der Abstand über das Ende des Individuums hinausgeht, wird der Überhang auf das nächste zu mutierende Individuum weitergereicht und bestimmt dort die erste veränderte Position.

Beispiel 4.2:

Angenommen in dem Individuum $A.G = (1, 0, 1, 1, 1, 0, 0, 1, 0, 1)$ wurde soeben die erste Stelle mutiert, dann gilt $next = 1$. Nun wird über die Zufallszahl $u = 0,7$ das

Algorithmus 4.4

GLEICHVERTEILTE-REELLWERTIGE-MUTATION(Individuum A)

```

1  for each  $i \in \{1, \dots, l\}$ 
2  do  $\lceil u \leftarrow$  wähle Zufallszahl gemäß  $U([0, 1))$ 
3      if  $u \leq p_m$  (Mutationswahrscheinlichkeit)
4      then  $\lceil unten \leftarrow \max\{ug_i, A_i - x$  (maximale Schrittweite)
5               $\lceil oben \leftarrow \min\{og_i, A_i + x\}$ 
6           $\lfloor B_i \leftarrow$  wähle Zufallszahl gemäß  $U([unten, oben])$ 
7  return  $B$ 

```

nächste mutierte Bit ermittelt. Mit $p_m = 0.1$ gilt:

$$next = 1 + \left\lfloor \frac{\ln(0,7)}{\ln(1-0,1)} \right\rfloor = 1 + \left\lfloor \frac{-0,356\,67}{-0,105\,36} \right\rfloor = 1 + \lfloor 3,385\,28 \rfloor = 4.$$

Daher wird auch das vierte Bit invertiert und es ergibt sich das folgende Individuum (1, 0, 1, 0, 1, 0, 0, 1, 0, 1). Wird als nächste Zufallszahl $u = 0,3$ gewählt, folgt

$$next = 4 + \left\lfloor \frac{\ln(0,3)}{\ln(1-0,1)} \right\rfloor = 4 + \left\lfloor \frac{-1,203\,97}{-0,105\,36} \right\rfloor = 4 + \lfloor 11,427\,17 \rfloor = 15.$$

Da dies größer als die Länge des Individuums ist, wird $next = 5$ gesetzt und im nächsten Individuum, wird das fünfte Bit verändert.

Mit der Zeit kamen neben der rein binären Kodierung auch andere problemnähere Repräsentationen auf – insbesondere reellwertige Zeichenketten und Permutationen. Im Weiteren werden kurz die speziellen genetischen Operatoren für diese Repräsentationen zusammengefasst.

Bei reellwertigen GAs hat der Suchraum die Form $\mathcal{G} = \mathbb{R}^l$. Für jede Suchraumdimension i ist ein Intervall $[ug_i, og_i]$ vorgegeben, also gilt $\mathcal{G} = [ug_1, og_1] \times \dots \times [ug_l, og_l]$. Durch diese Repräsentation werden Probleme bei der Kodierung, wie z. B. die Hamming-Klippen, vermieden. Als Rekombinationsoperatoren bieten sich die selben Crossoveroperatoren wie im binären Fall an: EIN-PUNKT-CROSSOVER, UNIFORMER-CROSSOVER und K-PUNKT-CROSSOVER. Allerdings decken diese Operatoren nicht den kompletten Suchraum ab, da keine Zwischenwerte angenommen werden. Daher wird häufig der Operator ARITHMETISCHER-CROSSOVER (Algorithmus 3.12) eingesetzt. Bei der Mutation kann nicht mehr einfach eine Informationseinheit invertiert werden, stattdessen wird mit einer gewissen Wahrscheinlichkeit auf jede Komponente des Individuums ein zufälliger gleichverteilter Wert addiert. Die GLEICHVERTEILTE-REELLWERTIGE-MUTATION (Algorithmus 4.4) wird auch als Kriechmutation (engl. *creep mutation*) bezeichnet, da im Gegensatz zur gaußschen Mutation (Algorithmus 3.4) die Schrittweite beschränkt ist.

Für kombinatorische Probleme werden oft Permutationen, d. h. $\mathcal{G} = \mathcal{S}_l$, als Genotyp benutzt. Da bei Permutationen die Schema-Theorie nicht richtig greift, ist die Mutation in der Regel die wichtigere Operation. In Kapitel 2 wurden die INVERTIERENDE-MUTATION (Algorithmus 2.2) und die VERTAUSCHENDE-MUTATION (Algorithmus 2.1) bereits ausführlich vorgestellt. Eine Alternative ist die VERSCHIEBENDE-MUTATION (Algorithmus 4.5), die eine Zahl aus der Permutation entfernt und an einer beliebigen Stelle wieder einfügt.

Algorithmus 4.5

 VERSCHIEBENDE-MUTATION(Individuum A mit $A.G \in \mathcal{S}_l$)

```

1   $B \leftarrow A$ 
2   $u_1 \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $U(\{1, \dots, l\})$ 
3   $u_2 \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $U(\{1, \dots, l\})$ 
4   $B_{u_2} \leftarrow A_{u_1}$ 
5  if  $u_1 > u_2$ 
6  then  $\lceil$  for each  $j \in \{u_2, \dots, u_1 - 1\}$ 
7       $\lfloor$  do  $B_{j+1} \leftarrow A_j$ 
8  else  $\lceil$  for each  $j \in \{u_1 + 1, \dots, u_2\}$ 
9       $\lfloor$  do  $B_{j-1} \leftarrow A_j$ 
10 return  $B$ 
```

Algorithmus 4.6

 MISCHENDE-MUTATION(Individuum A mit $A.G \in \mathcal{S}_l$)

```

1   $B \leftarrow A$ 
2   $u_1 \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $U(\{1, \dots, l\})$ 
3   $u_2 \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $U(\{1, \dots, l\})$ 
4  if  $u_1 > u_2$ 
5  then  $\lfloor$  vertausche  $u_1$  und  $u_2$ 
6   $\pi \leftarrow$  wähle zufällig aus  $U(\mathcal{S}_{u_2-u_1+1})$ 
7  for each  $j \in \{1, \dots, u_2 - u_1 + 1\}$ 
8  do  $B_{u_1+j-1} \leftarrow A_{u_1+\pi(j)-1}$ 
9  return  $B$ 
```

Beispiel 4.3:

Beispielsweise produziert die VERSCHIEBENDE-MUTATION mit den Zufallszahlen $u_1 = 3$ und $u_2 = 6$ aus dem Individuum (1, 2, 3, 4, 5, 6, 7) das Individuum (1, 2, 4, 5, 6, 3, 7).

Eine weitere Möglichkeit besteht in dem zufälligen Umsortieren eines Teils der Permutation wie in Algorithmus 4.6 (MISCHENDE-MUTATION).

Beispiel 4.4:

Die MISCHENDE-MUTATION wird mit den Schnittpunkten $u_1 = 3$ und $u_2 = 6$ aus dem Individuum (1, 2, 3, 4, 5, 6, 7) beispielsweise das Individuum (1, 2, 5, 3, 6, 4, 7) oder jede andere beliebige Anordnung der markierten Ziffern.

Verglichen mit den anderen vorgestellten Mutationsoperatoren für Permutationen verändert dieser zuletzt vorgestellte Operator ein Individuum im Mittel relativ stark.

Während Mutationsoperatoren relativ leicht auf Permutationen definiert werden, ist es sehr viel schwieriger passende Rekombinationsoperatoren zu formulieren, da bei jeder Anwendung eine gültige Permutation entstehen muss. In Kapitel 2 werden die KANTENREKOMBINATION (Algorithmus 2.4) und die ORDNUNGSREKOMBINATION (Algorithmus 2.3) eingeführt. Eine dritte Möglichkeit stellt die ABBILDUNGSREKOMBINATION (Algorithmus 4.7) dar, die einige Werte von einem

Algorithmus 4.7 (*partially mapped crossover*)ABBILDUNGSREKOMBINATION(Individuen A, B mit $A.G, B.G \in \mathcal{S}_l$)

```

1  for each  $i \in \{1, \dots, l\}$ 
2  do  $\sqsubset g(A_i) \leftarrow B_i$ 
3   $u_1 \leftarrow$  wähle Zufallszahl gemäß  $U(\{2, \dots, l-1\})$ 
4   $u_2 \leftarrow$  wähle Zufallszahl gemäß  $U(\{2, \dots, l-1\})$ 
5  if  $u_2 < u_1$ 
6  then  $\sqsubset$  vertausche  $u_1$  und  $u_2$ 
7   $benutzt \leftarrow \emptyset$ 
8  for each  $i \in \{u_1, \dots, u_2\}$ 
9  do  $\sqsubset C_i \leftarrow B_i$ 
10    $\sqsubset benutzt \leftarrow benutzt \cup \{B_i\}$ 
11 for  $i \leftarrow 1, \dots, u_1 - 1, u_2 + 1, \dots, l$ 
12 do  $\sqsubset x \leftarrow A_i$ 
13   while  $x \in benutzt$ 
14   do  $\sqsubset x \leftarrow g(x)$ 
15    $C_i \leftarrow x$ 
16    $\sqsubset benutzt \leftarrow benutzt \cup \{x\}$ 
17 return  $C$ 

```

Elternindividuum übernimmt und die restlichen gemäß einer partiellen Abbildung zwischen den beiden Elternindividuen ermittelt.

Beispiel 4.5:

In der ABBILDUNGSREKOMBINATION werden die Elternindividuen $A = (1, 4, 6, 5, 7, 2, 3)$ und $B = (1, 2, 3, 4, 5, 6, 7)$ an den Schnittpunkten 2 und 4 miteinander rekombiniert, d.h. es werden vom zweiten Individuum $(x, 2, 3, 4, x, x, x)$ übernommen. Nun definieren wir eine Abbildung g zwischen den Werten des ersten und des zweiten Individuums:

$i =$	1	2	3	4	5	6	7
$g(i) =$	1	6	7	2	4	3	5

Für jedes Element des zweiten Elternteils überprüfen wir nun, ob es an dieser Stelle übernommen werden kann, oder ob es gemäß dieser Abbildung durch einen anderen Wert ersetzt wird. An der ersten noch freie Position des Nachkommens kann 1 aus dem Individuum A übernommen werden, da kein Konflikt dadurch entsteht, ebenso 7 an der fünften Position. Sowohl 2 als auch 3 sind jedoch bereits vom Individuum B kopiert worden. 2 kann gemäß der Abbildung durch 6 ersetzt werden. Bei 3 würde die Abbildung auf 7 verweisen, diese Zahl wurde jedoch bereits von A übernommen. In diesem Falle iterieren wir die Abbildung erneut und erhalten die 5 für die fehlende Stelle. Also resultiert insgesamt das Individuum $(1, 2, 3, 4, 7, 6, 5)$.

Dieser Operator hat den Vorteil, dass er möglichst viele Werte an ihren ursprünglichen Stellen belässt und mögliche Konflikte durch eine schnelle Technik auflöst. Es lässt sich auch leicht eine Variante mit zwei Kindindividuen formulieren.

4.2 Evolutionsstrategien

Evolutionsstrategien werden vorgestellt. Einen Schwerpunkt bilden dabei die Adaptations- und Selbstadaptationsstrategien zur Parameteranpassung.

Bei den Evolutionsstrategien (ES) ist der Genotyp der Individuen grundsätzlich immer reellwertig, also gilt $A.G \in \mathcal{G} = \mathbb{R}^l$ oder analog zu den reellwertigen genetischen Algorithmen $\mathcal{G} = [ug_1, og_1] \times \dots \times [ug_l, og_l] \subset \mathbb{R}^l$. In der Literatur wird meist davon ausgegangen, dass der Genotyp exakt einem reellwertigen Phänotyp entspricht – es gibt allerdings auch Beispiele, bei denen die reellen Zahlen als Kodierung für einen anderen Raum aufgefasst werden (z. B. für Permutationen).

Die Evolutionsstrategie verzichtet auf Selektionsdruck bei der Auswahl der Eltern: Diese werden gleichverteilt zufällig gewählt. Stattdessen überleben in der Umweltselektion nur die besten Individuen durch die BESTEN-SELEKTION (Algorithmus 3.6). Wird der Algorithmus nur auf die erzeugten Kindindividuen angewandt, spricht man von der Komma-Selektion (μ, λ) -ES. Dabei werden aus μ Eltern $\lambda (> \mu)$ Kinder erzeugt, die im Rahmen der Umweltselektion wieder auf die μ besten Individuen reduziert werden. Alternativ kann auch mit überlappenden Populationen die Plus-Selektion $(\mu + \lambda)$ -ES benutzt werden. Der Selektionsdruck kann durch die Wahl der Populationsgrößen μ und λ eingestellt werden. Bei der (μ, λ) -ES hat sich in der Praxis ein Verhältnis $\frac{\mu}{\lambda}$ zwischen $\frac{1}{7}$ und $\frac{1}{5}$ als vorteilhaft herausgestellt. Bei der Implementation der Selektionsalgorithmen ist es nicht notwendig, die Individuen mit Aufwand $\mathcal{O}(\lambda \cdot \log \lambda)$ vollständig zu sortieren (bei der (μ, λ) -ES). Durch den Aufbau eines Heaps in λ Schritten und iteratives Entfernen des besten Elements mit einer anschließenden Reheap-Operation kann ein Aufwand von $\mathcal{O}(\lambda + \mu \cdot \log \lambda)$ erreicht werden (vergleiche Standardliteratur zum Entwurf von effizienten Datenstrukturen und Algorithmen).

Im Gegensatz zum genetischen Algorithmus ist bei der Evolutionsstrategie die Mutation der primäre Operator. In den ersten Implementationen wurde die Rekombination überhaupt nicht benutzt. Daher muss der Mutationsoperator gleichzeitig sowohl die Feinabstimmung als auch die Erforschung garantieren. Hierfür ist die GAUSS-MUTATION (Algorithmus 3.4) besonders gut geeignet, da vornehmlich kleine Veränderungen vorgenommen werden, aber auch beliebig große Mutationen mit einer kleinen Wahrscheinlichkeit möglich sind.

Wie man sich leicht veranschaulichen kann, hängt der Erfolg (z. B. das Überwinden von lokalen Optima) ebenso wie die Konvergenzgeschwindigkeit direkt von der erwarteten Schrittweite der Mutation ab. Diese wird durch die Standardabweichung σ der Schrittweitenparameter bestimmt. Wird der Wert σ klein gewählt, werden kleine Schritte im Suchraum durchgeführt, bei großem σ große Schritte. Da sich eine solche Schrittweite a priori nur unzureichend einstellen lässt, finden zwei der im Abschnitt 3.4.2 vorgestellten Anpassungsmechanismen Anwendung:

- Die $\frac{1}{5}$ -Erfolgsregel (Algorithmus 3.17) ermittelt aufgrund von statistischen Erhebungen in den letzten Generationen einen neuen Wert für σ für die gesamte Population. ES-ADAPTIV (Algorithmus 4.8) beschreibt die komplette Evolutionsstrategie mit Mutation und einer Komma-Selektion. Für eine Plus-Selektion wird in Zeile 7 P' mit $P(t)$ initialisiert.
- Die Selbstadaptation unterwirft die Schrittweite als Strategieparameter in jedem Individuum ebenfalls dem Evolutionsprozess. Hier unterscheidet man drei Varianten, die in den Bildern 4.2–4.4 dargestellt sind:

Algorithmus 4.8

ES-ADAPTIV(Zielfunktion F)

```

1   $t \leftarrow 0$ 
2   $\sigma \leftarrow$  Wert für Anfangsschrittweite
3   $s \leftarrow 0$ 
4   $P(t) \leftarrow$  erzeuge Population mit  $\mu$  (Populationsgröße) Individuen
5  bewerte  $P(t)$  durch  $F$ 
6  while Terminierungsbedingung nicht erfüllt
7  do  $P' \leftarrow \langle \rangle$ 
8      for each  $i \in \{1, \dots, \lambda$  (Anzahl der Kinder)  $\}$ 
9      do  $A \leftarrow$  selektiere Elter uniform zufällig aus  $P(t)$ 
10          $C \leftarrow$  GAUSS-MUTATION( $A$ ) mit  $\sigma$ 
11         bewerte  $C$  durch  $F$ 
12         if  $C.F > A.F$ 
13         then  $s \leftarrow s + 1$ 
14          $P' \leftarrow P' \cup \{C\}$ 
15      $t \leftarrow t + 1$ 
16      $P(t) \leftarrow$  Selektion aus  $P'$  mittels BESTEN-SELEKTION
17     if  $t \bmod k$  (Modifikationshäufigkeit)  $= 0$ 
18     then  $\sigma \leftarrow$  ADAPTIVE-ANPASSUNG( $\sigma, \frac{s}{k \cdot \lambda}$ )
19      $s \leftarrow 0$ 
20 return bestes Individuum aus  $P(t)$ 

```

Algorithmus 4.9

ES-SELBSTADAPTIV(Zielfunktion F)

```

1   $t \leftarrow 0$ 
2   $P(t) \leftarrow$  erzeuge Population mit  $\mu$  (Populationsgröße) Individuen
3  bewerte  $P(t)$  durch  $F$ 
4  while Terminierungsbedingung nicht erfüllt
5  do  $P' \leftarrow \langle \rangle$ 
6      for each  $i \in \{1, \dots, \lambda$  (Anzahl der Kinder)  $\}$ 
7      do  $A \leftarrow$  selektiere Elter uniform zufällig aus  $P(t)$ 
8          $B \leftarrow$  SELBSTADAPTIVE-GAUSS-MUTATION( $A$ )
9          $P' \leftarrow P' \cup \{B\}$ 
10     bewerte  $P'$  durch  $F$ 
11      $t \leftarrow t + 1$ 
12      $P(t) \leftarrow$  Selektion aus  $P'$  mittels BESTEN-SELEKTION
13 return bestes Individuum aus  $P(t)$ 

```

- Die uniforme Schrittweitenanpassung mit $\mathcal{Z} = \mathbb{R}^+$ nutzt den Wert $\sigma = A.S \in \mathcal{Z}$ für die Mutation aller Werte im Genotyp (vgl. SELBSTADAPTIVE-GAUSS-MUTATION in Algorithmus 3.18). Der resultierende Gesamtalgorithmus ist als (μ, λ) -ES in Algorithmus 4.9 dargestellt. Für die Plus-Selektion wird P' in Zeile 5 mit $P(t)$ initialisiert. Bild 4.2 zeigt, dass jedes Individuum einen individuellen Wert als Schrittweitenparameter σ besitzt – hier angedeutet durch die erwartete Schrittweite als Hyperkugel im Suchraum. Wenn jedoch, wie in der Abbildung dargestellt, ein Individuum einen lan-

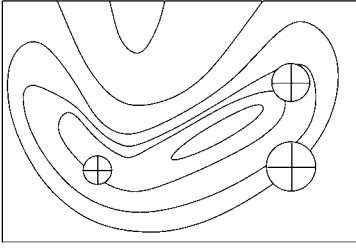


Bild 4.2

Sicht von oben auf eine Gütelandschaft, dargestellt durch Höhenlinien: bei der uniformen Schrittweitenanpassung ergeben sich erwartete Schrittweiten der einzelnen Individuen wie es durch Kreise angedeutet ist.

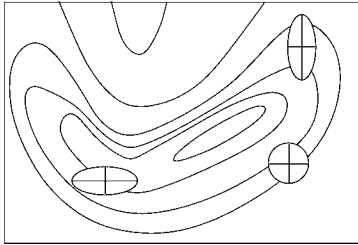


Bild 4.3

Separate Schrittweitenanpassung: Die Mutation kann sich entlang der Koordinatenachsen besser auf die Form der Gütelandschaft einstellen.

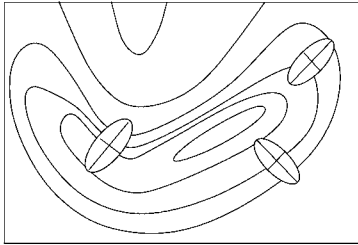


Bild 4.4

Separate Schrittweitenadaptation mit zusätzlicher Berücksichtigung der Winkel: Beliebige Ausrichtungen der Mutation werden ermöglicht.

gen Grat entlangwandern sollte, muss die Schrittweite klein bleiben, um nicht vom Grat »herunterzufallen«. Dies impliziert allerdings eine lange Laufzeit.

- Mit separaten Schrittweiten für jede Dimension des Genotyps kann ein Individuum unterschiedlich große Schritte in die verschiedenen Richtungen machen. Dann gilt $\mathcal{Z} = (\mathbb{R}^+)^l$. Den individuellen Schrittweiten wird auch durch eine eigene Anpassung Rechnung getragen. Es gilt für jeden Strategieparameter

$$B.S_i \leftarrow A.S_i \cdot \exp \left(\frac{1}{\sqrt{2} \cdot l} \cdot u + \frac{1}{\sqrt{2} \cdot \sqrt{l}} \cdot u'_i \right)$$

mit einer pro Individuum nur einmal gewählten Zufallszahl $u \sim \mathcal{N}(0,1)$ sowie individuellen Anteilen $u'_i \sim \mathcal{N}(0,1)$. Die Objektvariablen werden durch die Formel

$$B.G_i \leftarrow A.G_i + \mathcal{N}(0, B.S_i)$$

analog bestimmt. Bild 4.3 zeigt eine bessere unabhängige Orientierung der Schrittweiten. Da sich die Ausrichtung der separaten Schrittweiten an den Dimensionen des Suchraums orientiert, ist keine effektive Suche auf das Optimum hin gewährleistet.

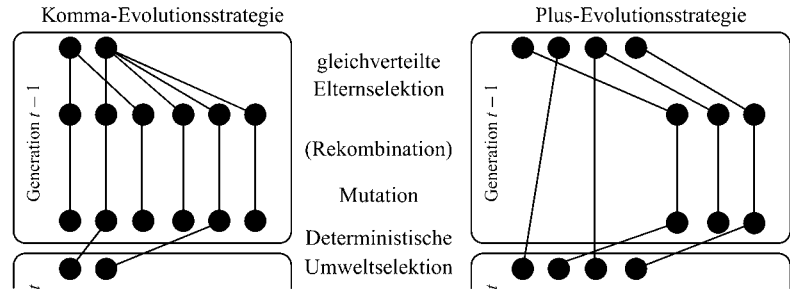


Bild 4.5 Der unterschiedliche Ablauf der Komma-Evolutionsstrategie und der Plus-Evolutionsstrategie ist in je einem beispielhaften Bild verdeutlicht.

Algorithmus 4.10

GLOBALER-UNIFORMER-CROSSOVER(Population $P = \langle A^{(k)} \rangle_{1 \leq k \leq \mu}$)

- 1 **for** $i \leftarrow 1, \dots, l$
- 2 **do** $\lceil u \leftarrow$ wähle zufällig gemäß $U(\{1, \dots, \mu\})$
- 3 $\lfloor B.G_i \leftarrow A^{(u)}.G_i$
- 4 **return** B

- Die beliebige Orientierung im Raum kann durch $\frac{1}{2} \cdot l \cdot (l-1)$ zusätzliche Strategieparameter für die Drehung im l -dimensionalen Raum erreicht werden. Dies ermöglicht eine beliebige Ausrichtung der Individuen wie in Bild 4.4. Allerdings ist die bisher diskutierte zufällige Veränderung mit indirekter Selektion hierfür meist zu träge und der Vorteil einer optimalen Ausrichtung wird durch die lange Zeit, diese zu finden, wieder zunichte gemacht.

Die unterschiedlichen Ablaufschemata sind in Bild 4.5 für beide Varianten der Umweltselektion dargestellt. Dabei wurde nur die Mutation als Operator berücksichtigt. Hinsichtlich der Selbstanpassungsmechanismen ist zu beachten, dass diese mit der Plus-Strategie nicht so effektiv arbeiten wie mit der Komma-Strategie.

Mit steigender Rechnerleistung wurde die $(1 + \lambda)$ -Evolutionsstrategie der Anfangsjahre häufig durch eine populationsbasierte $(\mu + \lambda)$ -Evolutionsstrategie ersetzt, womit auch die Rekombination interessant wurde. Hier kommen gleichermaßen UNIFORMER-CROSSOVER (Algorithmus 3.11) und ARITHMETISCHER-CROSSOVER (Algorithmus 3.12) zum Einsatz. Interessant sind hierbei sog. globale Varianten, bei denen die gesamte Population als gemeinsame Eltern herangezogen wird. Die Rekombination GLOBALER-UNIFORMER-CROSSOVER (Algorithmus 4.10) wählt für jede Dimension des Genotyps den Wert aus einem gleichverteilt zufällig gewähltem Individuum der Elternpopulation. Die Rekombination GLOBALER-ARITHMETISCHER-CROSSOVER (Algorithmus 4.11) mittelt für jede Dimension den Wert über alle Individuen in der Elternpopulation und bestimmt damit den Schwerpunkt der Population. In der Notation der Evolutionsstrategien schreibt man dann auch von einer $(\mu/r + \lambda)$ -Evolutionsstrategie, wobei r die Anzahl der Elternindividuen bei der Rekombination angibt. Die Rekombination kann auch auf die Strategieparameter angewandt werden. Eine gängige Vorgehensweise ist die Anwendung der Rekombina-

Algorithmus 4.11

GLOBALER-ARITHMETISCHER-CROSSOVER(Population $P = \langle A^{(k)} \rangle_{1 \leq k \leq \mu}$ mit $A^{(i)}.G \in \mathbb{R}^l$)

```

1  for  $i \leftarrow 1, \dots, l$ 
2  do  $\sqsubset B.G_i \leftarrow \frac{1}{\mu} \cdot \sum_{k=1}^{\mu} A^{(k)}.G_i$ 
3  return  $B$ 

```

Parameter	Wertebereich
Populationsgröße μ :	1–30
Kindindividuen pro Generation:	$(5 \cdot \mu) - (7 \cdot \mu)$ (Komma), sonst ≥ 1
Rekombinationswahrscheinlichkeit:	0,0–1,0

Tabelle 4.2 Häufig benutzte Parameterbereiche bei selbstadaptiven Evolutionsstrategien

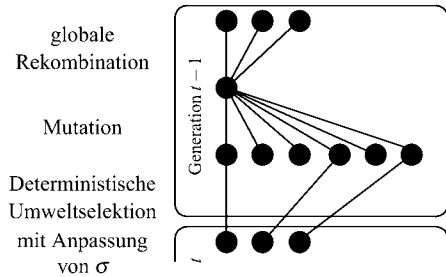


Bild 4.6
Der Ablauf der derandomisierten Evolutionsstrategie ist beispielhaft veranschaulicht.

tion UNIFORMER-CROSSOVER auf den Genotyp und des Operators GLOBALER-ARITHMETISCHER-CROSSOVER auf die Strategieparameter. Typische Parameterwerte für die selbstadaptive Evolutionsstrategie sind in Tabelle 4.2 angegeben.

Die bisher betrachtete Selbstanpassung ist stark zufallsabhängig: Nur wenn die Strategievariablen passend verändert werden und damit ein tatsächlich gutes Individuum erzeugt wird, passt sich die Mutation entsprechend an. Daher wurde eine sog. *derandomisierte Selbstadaptation* eingeführt, die lediglich den Genotyp zufällig verändert und die Modifikation der Strategievariablen daraus ableitet. Als einfaches Beispiel betrachten wir eine $(\mu/\mu, \lambda)$ -Evolutionsstrategie mit globalem arithmetischem Crossover und einem global für die ganze Population gespeicherten σ . Durch die Rekombination sind alle λ Kindindividuen Mutanten des Schwerpunktes der Elternpopulation. Entsprechend der tatsächlichen Schrittlänge bei den besten μ Individuen wird durch ein Lernmechanismus das σ modifiziert. Die gesamte DERANDOMISIERTE-ES ist in Algorithmus 4.12 dargestellt (vgl. auch Bild 4.6), dabei werden üblicherweise die folgenden Parameterwerte abhängig von der Dimensionalität des Genotyps $\mathcal{G} = \mathbb{R}^l$ gewählt:

- $\alpha = \frac{1}{\sqrt{l}}$ als Lernrate, wie stark die jeweils aktuelle Veränderung in die über alle Generationen erlernte Gesamtveränderung $s^{(t)}$ eingeht, und
- $\tau = \sqrt{l}$ als Dämpfungsfaktor, der festlegt, wie stark die Länge der Gesamtveränderung $s^{(t)}$ den Schrittweitenparameter $\sigma^{(t)}$ modifiziert.

Algorithmus 4.12

```

DERANDOMISIERTE-ES( Zielfunktion  $F$  )
1   $t \leftarrow 0$ 
2   $P(t) \leftarrow$  erzeuge Population mit  $\mu$  (Populationsgröße) Individuen
3   $s^{(t)} \leftarrow (0, \dots, 0) \in \mathbb{R}^l$ 
4  initialisiere  $\sigma^{(t)}$  (globaler Schrittweitenparameter)
5  bewerte  $P(t)$  durch  $F$ 
6  while Terminierungsbedingung nicht erfüllt
7  do  $B \leftarrow$  GLOBALER-ARITHMETISCHER-CROSSOVER( $P(t)$ )
8      $P' \leftarrow \langle \rangle$ 
9     for  $i \leftarrow 1, \dots, \lambda$  (Anzahl der Kinder)
10    do  $C \leftarrow$  GAUSS-MUTATION( $B$ ) mit  $\sigma^{(t)}$ 
11        $P' \leftarrow P' \cup \langle C \rangle$ 
12        $\perp z^{(i)} \leftarrow C.G - B.G \in \mathbb{R}^l$ 
13    bewerte  $P'$  durch  $F$ 
14     $t \leftarrow t + 1$ 
15     $Indices \leftarrow$  BESTEN-SELEKTION für Individuen in  $P'$ 
16     $P(t) \leftarrow$  Selektion aus  $P'$  gemäß  $Indices$ 
17     $\bar{z} \leftarrow \frac{1}{\mu} \cdot \sum_{j \in Indices} z^{(j)}$ 
18     $s^{(t)} \leftarrow (1 - \alpha \text{ (Lernfaktor)}) \cdot s^{(t-1)} + \sqrt{\alpha \cdot (2 - \alpha) \cdot \mu} \cdot \bar{z}$ 
19     $\perp \sigma^{(t)} \leftarrow \sigma^{(t-1)} \cdot \exp\left(\frac{\|s^{(t)}\|^2 - l}{2 \cdot \tau \cdot l}\right)$  (mit Dämpfungsfaktor  $\tau$ )
20 return bestes Individuum aus  $P(t)$ 

```



Der Ablauf der derandomisierten Evolutionsstrategie ist interessant, da letztendlich kein populationsbasierter Ansatz mehr vorliegt. Es findet eine zweistufige Reduktion der Kindpopulation statt: Die in der Umwelts Selektion ausgewählten Individuen werden sofort wieder verworfen und auf ihren Schwerpunkt im l -dimensionalen Raum reduziert. Dies ist auch deutlich aus Bild 4.6 ersichtlich.

4.3 Evolutionäres Programmieren

Die wesentlichen Merkmale des evolutionären Programmierens, sowohl in seiner historischen Form als auch in den modernen Weiterentwicklungen, werden aufgezeigt.

Das evolutionäre Programmieren (EP, engl. *evolutionary programming*) ist durch die Grundidee geprägt, die Evolution auf einer mehr verhaltensbestimmten Ebene nachzubilden, d. h. es wird kein Wert darauf gelegt, die Genetik zu berücksichtigen, sondern bei den Nachkommen ist lediglich ihre phänotypisch beobachtbare Ähnlichkeit zu einem Elternteil von Interesse. Daher wird in EP kein Rekombinationsoperator benutzt und die Repräsentation möglichst problemnah gewählt. Der Ausgangspunkt für die Entwicklung des evolutionären Programmierens war das Problem der Zeitreihenprognose. Es gibt zwei Standardverfahren des evolutionären Programmierens, die jeweils die Modellierungstechniken der künstlichen Intelligenz ihrer Zeit reflektieren: Der Ansatz der 1960er Jahre benutzt endliche Automaten und der Ansatz der 1980er Jahre neuronale Netze.

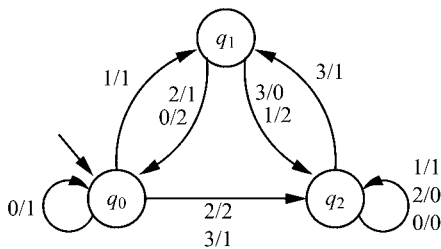


Bild 4.7
Graphische Darstellung eines endlichen Automaten mit drei Zuständen. An den Übergängen bezeichnet der erste Wert das Eingabesymbol und der zweite Wert das Ausgabesymbol.

Zeitreihe	1	0	2	3	1	2
Zustand	q_0	q_1	q_0	q_2	q_1	q_2
Vorhersage		1	<u>2</u>	2	<u>1</u>	<u>2</u>

Tabelle 4.3
Der beispielhafter Ablauf für die Prognose mit dem Automaten aus Bild 4.7 zeigt, dass drei von fünf Prognosewerten richtig waren (unterstrichen).

In den ersten Algorithmen wurde eine Population von endlichen Automaten benutzt. Bei der Zeitreihenprognose muss in diskreten Schritten jeweils der nächste Wert der Zeitreihe vorhergesagt werden, d. h. ein endlicher Automat bestimmt aus seinem internen Zustand und dem aktuellen Wert der Zeitreihe sowohl die Prognose für den nächsten Wert der Zeitreihe als auch den neuen internen Zustand des Automaten. Die simulierte Evolution soll die Prognosefähigkeiten der Automaten verbessern.

Definition 4.1 (Endlicher Automat):

Formal ist ein *endlicher Automat* ein Tupel $(Q, \text{Start}, \Sigma, \text{Übergang}, \text{Ausgabe})$. Dabei ist Q eine endliche Menge der möglichen Zustände, $\text{Start} \in Q$ der Startzustand, Σ das Eingabe- und Ausgabealphabet, $\text{Übergang} : Q \times \Sigma \rightarrow Q$ eine Übergangsfunktion, sowie $\text{Ausgabe} : Q \times \Sigma \rightarrow \Sigma$ eine Ausgabefunktion. Die Übergangsfunktion berechnet für jedes mögliche Eingabesymbol abhängig vom aktuellen Zustand des Automaten den neuen Zustand, die Ausgabefunktion ein Ausgabesymbol.

Beispiel 4.6:

Bild 4.7 zeigt einen Beispielautomaten mit $Q = \{q_0, q_1, q_2\}$ und $\Sigma = \{0, 1, 2, 3\}$. Angenommen der Automat befindet sich im Zustand q_0 und der letzte Wert der Zeitreihe war eine 1. Dann ergibt sich für die Zeitreihe 0, 2, 3, 1, 2 die Vorhersage in Tabelle 4.3.

Da für eine Zeitreihe das Alphabet Σ fest vorgegeben ist, besitzt jedes Individuum den Genotyp $A.G = (Q, \text{Übergang}, \text{Ausgabe}, \text{Start})$, wobei die Funktionen in Tabellenform abgelegt sind. Es wird keine Zusatzinformation $A.S$ benötigt, d.h. $\mathcal{Z} = \{\perp\}$.

Für die Variation von endlichen Automaten stehen verschiedene Möglichkeiten zur Verfügung.

- AUTOMATENMUTATION-AUSGABE: Die Ausgabe wird an einer Stelle in der Übergangstabelle verändert (Algorithmus 4.13 und Bild 4.8).
- AUTOMATENMUTATION-FOLGEZUSTAND: Ein Folgezustand wird in der Übergangstabelle durch einen zufälligen neuen ersetzt (Algorithmus 4.14 und Bild 4.9).

Algorithmus 4.13

AUTOMATENMUTATION-AUSGABE(Individuum A mit $A.G = (Q, \text{Übergang}, \text{Ausgabe}, \text{Start})$)

- 1 $\text{Ausgabe}' \leftarrow \text{Ausgabe}$
- 2 $\text{Zustand} \leftarrow$ wähle zufällig gemäß $U(Q)$
- 3 $\text{Zeichen} \leftarrow$ wähle zufällig gemäß $U(\Sigma)$
- 4 $\text{Zeichen}' \leftarrow$ wähle zufällig gemäß $U(\Sigma)$
- 5 $\text{Ausgabe}'(\text{Zustand}, \text{Zeichen}) \leftarrow \text{Zeichen}'$
- 6 **return** B mit $B.G = (Q, \text{Übergang}, \text{Ausgabe}', \text{Start})$

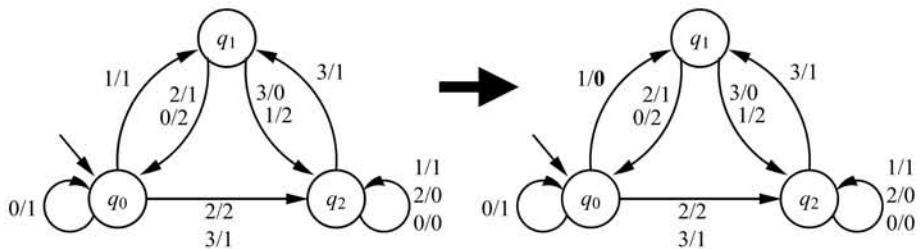


Bild 4.8 Beispiel für den Operator AUTOMATENMUTATION-AUSGABE

- AUTOMATENMUTATION-NEUER-ZUSTAND: Ein neuer Zustand wird zur Menge Q hinzugefügt und ein Übergang aus der alten Zustandsmenge in den neuen Zustand eingerichtet (Algorithmus 4.15 und Bild 4.10).
- AUTOMATENMUTATION-ZUSTAND-LÖSCHEN: Ein Zustand wird gelöscht und alle Übergänge, die in diesen Zustand geführt haben, werden umgesetzt (Algorithmus 4.16 und Bild 4.11).
- AUTOMATENMUTATION-STARTZUSTAND: Ein neuer Startzustand wird gewählt (Algorithmus 4.17 und Bild 4.12).



Beim Hinzufügen und Löschen eines Zustands und bei der Mutation des Folgezustands kann es passieren, dass nicht mehr alle Zustände vom Startzustand aus erreichbar sind. Falls dies nicht gewünscht ist, müsste durch eine Tiefensuche die Erreichbarkeit geprüft und überflüssige Zustände gestrichen werden.

Die Erfinder von EP hatten konzeptionell auch einen Rekombinationsoperator vorgesehen, der im wesentlichen aus mehreren Automaten mittels einer Potenzmengenkonstruktion einen Automaten durch die Vereinigung der Elternautomaten berechnet. Dieser Operator wurde jedoch nicht implementiert – vermutlich aus Effizienzgründen, da zur damaligen Zeit die Rechnerleistung noch stark beschränkt war.

Im Gesamtalgorithmus EVOLUTIONÄRES-PROGRAMMIEREN-1960ER (Algorithmus 4.18) des ursprünglichen EP wird für jedes Individuum aus der aktuellen Population durch einen der Mutationsoperatoren ein neues Kindindividuum erzeugt. Gemäß der Plus-Selektion ($\mu + \mu$) wird die bessere Hälfte der Eltern und der Kindindividuen durch die Umweltselektion übernommen. Der Ablauf ist in Bild 4.13 beispielhaft veranschaulicht.



Im Gegensatz zur Darstellung in Algorithmus 4.18 werden teilweise mehrere Mutationen direkt hintereinander ausgeführt. Meist sind die Ergebnisse jedoch mit nur einer Mutation überzeugender.

Algorithmus 4.14

AUTOMATENMUTATION-FOLGEZUSTAND(Individuum A mit $A.G = (Q, \text{Übergang}, \text{Ausgabe}, \text{Start})$)

```

1   $\text{Übergang}' \leftarrow \text{Übergang}$ 
2   $\text{Zustand} \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $U(Q)$ 
3   $\text{Zustand}' \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $U(Q)$ 
4   $\text{Zeichen} \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $U(\Sigma)$ 
5   $\text{Übergang}'(\text{Zustand}, \text{Zeichen}) \leftarrow \text{Zustand}'$ 
6  return  $B$  mit  $B.G = (Q, \text{Übergang}', \text{Ausgabe}, \text{Start})$ 
```

Algorithmus 4.15

AUTOMATENMUTATION-NEUER-ZUSTAND(Individuum A mit $A.G = (Q, \text{Übergang}, \text{Ausgabe}, \text{Start})$)

```

1   $Q' \leftarrow Q \cup \{\text{Zustand}\}$ 
2   $\text{Übergang}' \leftarrow \text{Übergang}$ 
3   $\text{Ausgabe}' \leftarrow \text{Ausgabe}$ 
4  for each  $\text{Zeichen} \in \Sigma$ 
5  do  $\lceil \text{Zustand}' \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $U(Q')$ 
6       $\text{Übergang}'(\text{Zustand}, \text{Zeichen}) \leftarrow \text{Zustand}'$ 
7       $\text{Zeichen}' \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $U(\Sigma)$ 
8       $\lceil \text{Ausgabe}'(\text{Zustand}, \text{Zeichen}) \leftarrow \text{Zeichen}'$ 
9   $\text{Zustand}' \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $U(Q')$ 
10  $\text{Zeichen} \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $U(\Sigma)$ 
11  $\text{Übergang}'(\text{Zustand}', \text{Zeichen}) \leftarrow \text{Zustand}$ 
12 return  $B$  mit  $B.G = (Q', \text{Übergang}', \text{Ausgabe}', \text{Start})$ 
```

Algorithmus 4.16

AUTOMATENMUTATION-ZUSTAND-LÖSCHEN(Individuum A mit $A.G = (Q, \text{Übergang}, \text{Ausgabe}, \text{Start})$)

```

1   $\text{Zustand} \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $U(Q \setminus \{\text{Start}\})$ 
2   $Q' \leftarrow Q \setminus \{\text{Zustand}\}$ 
3   $\text{Übergang}' \leftarrow \text{Übergang}|_{Q' \times \Sigma}$ 
4   $\text{Ausgabe}' \leftarrow \text{Ausgabe}|_{Q' \times \Sigma}$ 
5  for each  $(\text{Zustand}', \text{Zeichen}) \in Q \times \Sigma$ 
6  do  $\lceil$  if  $\text{Übergang}(\text{Zustand}', \text{Zeichen}) = \text{Zustand}$ 
7      then  $\lceil \text{Zustand}'' \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $U(Q')$ 
8           $\lceil \text{Übergang}'(\text{Zustand}', \text{Zeichen}) \leftarrow \text{Zustand}''$ 
9  return  $B$  mit  $B.G = (Q', \text{Übergang}', \text{Ausgabe}', \text{Start})$ 
```

Algorithmus 4.17

AUTOMATENMUTATION-STARTZUSTAND(Individuum A mit $A.G = (Q, \text{Übergang}, \text{Ausgabe}, \text{Start})$)

```

1   $\text{Start}' \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $U(Q)$ 
2  return  $B$  mit  $B.G = (Q, \text{Übergang}, \text{Ausgabe}, \text{Start}')$ 
```

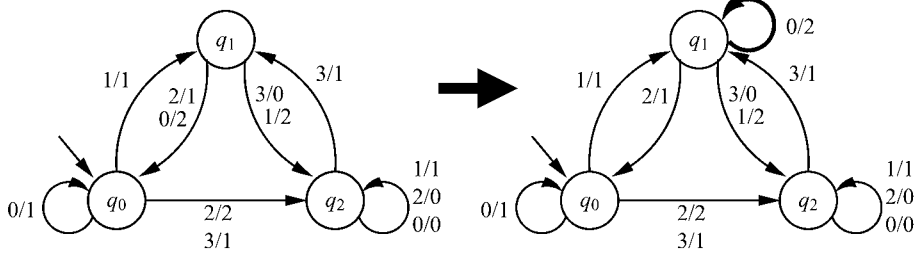


Bild 4.9 Beispiel für den Operator AUTOMATENMUTATION-FOLGEZUSTAND

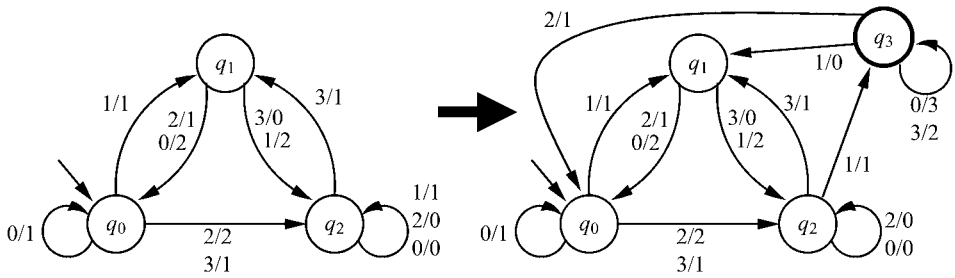


Bild 4.10 Beispiel für den Operator AUTOMATENMUTATION-NEUER-ZUSTAND

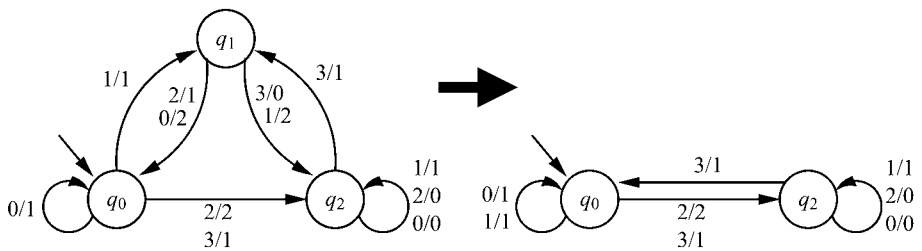


Bild 4.11 Beispiel für den Operator AUTOMATENMUTATION-ZUSTAND-LÖSCHEN

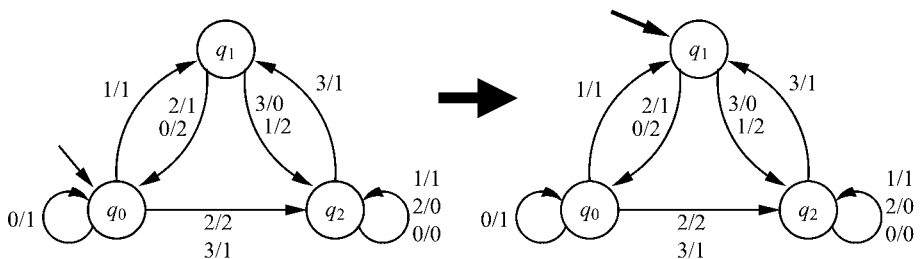


Bild 4.12 Beispiel für den Operator AUTOMATENMUTATION-STARTZUSTAND

Algorithmus 4.18

EVOLUTIONÄRES-PROGRAMMIEREN-1960ER(Zielfunktion F)

```
1   $t \leftarrow 0$ 
2   $P(t) \leftarrow$  erzeuge Population mit  $\mu$  (Populationsgröße) Individuen
3  bewerte  $P(t)$  durch  $F$ 
4  while Terminierungsbedingung nicht erfüllt
5  do  $P' \leftarrow P(t)$ 
6      for  $j \leftarrow 1, \dots, \mu$ 
7      do (sei  $P(t) = \langle A^{(i)} \rangle_{1 \leq i \leq \mu}$ )
8           $u \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $U(\{1, \dots, 5\})$ 
9          switch
10             case  $u = 1$  :  $B \leftarrow$  AUTOMATENMUTATION-AUSGABE( $A^{(j)}$ )
11             case  $u = 2$  :  $B \leftarrow$  AUTOMATENMUTATION-FOLGEZUSTAND( $A^{(j)}$ )
12             case  $u = 3$  :  $B \leftarrow$  AUTOMATENMUTATION-NEUER-ZUSTAND( $A^{(j)}$ )
13             case  $u = 4$  :  $B \leftarrow$  AUTOMATENMUTATION-ZUSTAND-LÖSCHEN( $A^{(j)}$ )
14             case  $u = 5$  :  $B \leftarrow$  AUTOMATENMUTATION-STARTZUSTAND( $A^{(j)}$ )
15             bewerte  $B$  durch  $F$ 
16              $P' \leftarrow P' \cup \langle B \rangle$ 
17   $t \leftarrow t + 1$ 
18   $P(t) \leftarrow$  Selektion aus  $P'$  mittels BESTEN-SELEKTION
19 return bestes Individuum aus  $P(t)$ 
```

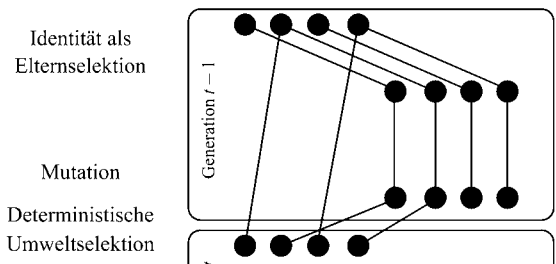


Bild 4.13 Der Ablauf des evolutionären Programmierens ist beispielhaft veranschaulicht.

Parameter	Wertebereich
Populationsgröße:	10–100

Tabelle 4.4
Häufig benutzter Parameterbereich beim evolutionären Programmieren

Mit dem Wechsel von endlichen Automaten als Vorhersagemodell zu neuronalen Netzen wurde ein vollständig andersgearteter genotypischer Suchraum betrachtet. Künstliche neuronale Netze gehen auf die Modellierung von natürlichen Neuronen zurück, wie sie z. B. im Gehirn vorliegen. Ein einfaches Modell sind Perzeptronen mit mehreren Schichten (auch Feedforward-Netze genannt). Bild 4.14 zeigt ein beispielhaftes Netz. Die Neuronenschichten sind durch Verbindungen miteinander verknüpft. Die Neuronen in der Eingabeschicht repräsentieren Eingabewerte für das Netzwerk. Diese Werte werden mit Gewichten an den Kanten multipliziert und an die Neuro-

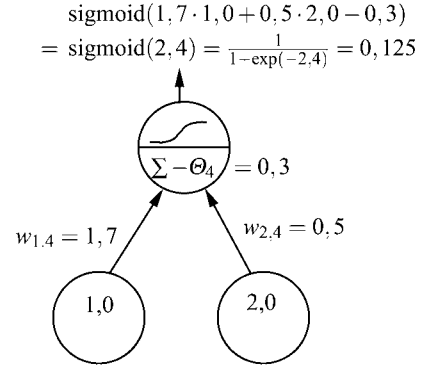
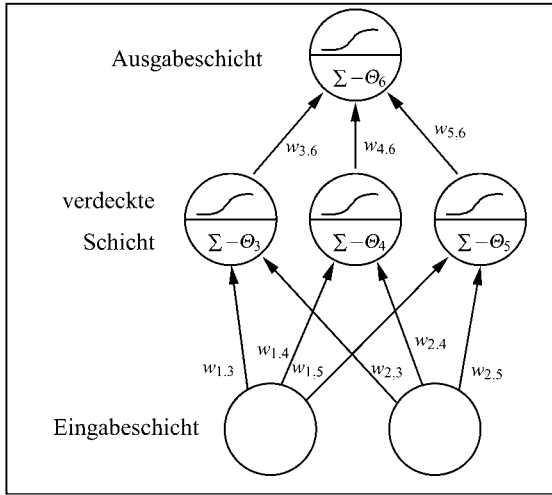


Bild 4.14 Schematische Darstellung eines neuronalen Feedforward-Netzes mit mehreren Schichten. Jeder Kante ist ein Gewicht $w_{i,j}$ und jedem Knoten ein Schwellwert Θ_i zugeordnet. Rechts wird beispielhaft an einem Neuron gezeigt, wie aus den eingehenden Werten die Ausgabe des Neurons berechnet wird.

nen der nächsten Schicht weitergereicht. Dort wird die Summe über die gewichteten Eingänge gebildet, ein Schwellwert abgezogen und auf das Resultat eine sigmoide Funktion – die sog. Aktivierungsfunktion – angewandt, um den Ausgabewert des Neurons zu berechnen. Diese Werte werden iterativ, wie beschrieben, weiter verarbeitet, bis sie in der Ausgabeschicht als Ergebnis vorliegen. Mit ausreichender Anzahl an Neuronen kann jede mathematische Funktion durch ein neuronales Netz angenähert werden. Für die Zeitreihenprognose werden beispielsweise die letzten k Werte der Zeitreihe als Eingaben herangezogen und der Ausgabewert des neuronalen Netzes wird als Prognose des nächsten Wertes interpretiert. Grundsätzlich steht ein Lernmechanismus für neuronale Netze zur Verfügung, der anhand von Beispieldaten durch eine Gradientensuche die Gewichte und Schwellwerte anpasst. Die simulierte Evolution ist dort häufig nur bedingt konkurrenzfähig – sie ist insbesondere dann interessant, wenn keine Trainingsdaten zur Verfügung stehen, da sich die neuronalen Netze in einer realen Umwelt oder im direkten Vergleich (etwa in der Form von Spielstrategien) bewähren müssen.

Dann besteht der Genotyp der Individuen aus den Gewichten $w_{i,j} \in \mathbb{R}$ und den Schwellwerten $\Theta_i \in \mathbb{R}$ und es wird ein Mutationsoperator auf reellwertigen Werten benötigt, der analog zur Mutation der Evolutionsstrategie auf der GAUSS-MUTATION beruht. Zu einem Genotyp $A.G \in \mathcal{G} = \mathbb{R}^l$ der Länge l werden ebenfalls l Strategieparameter $A.S \in \mathcal{Z} = (\mathbb{R}^+)^l$ eingeführt, die die Schrittweite der Mutation steuern. Der additive Anpassungsmechanismus für die Strategieparameter kann der Beschreibung des Operators SELBSTADAPTIVE-EP-MUTATION (Algorithmus 4.19) entnommen werden. Dabei sind zwei Parameter von Bedeutung: Der Skalierungsfaktor α bestimmt wie stark die Werte verändert werden und die minimale Standardabweichung $\varepsilon > 0$ verhindert, dass die Werte der Strategieparameter negativ werden.

Ansonsten wurde als einzige Modifikation am Algorithmus der 1960er Jahre die Selektion der Besten durch die q -stufige zweifache Turnierselektion (Q-STUFIGE-TURNIER-SELEKTION, Algo-

Algorithmus 4.19

```

SELBSTADAPTIVE-EP-MUTATION( Individuum  $A$  mit  $A.G \in \mathbb{R}^l$  und  $A.S \in \mathbb{R}^l$  )
1  for each  $i \in \{1, \dots, l\}$ 
2  do  $\lceil u' \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $\mathcal{N}(0, A.S_i \cdot \alpha$  (Anpassungsparameter))
3       $B.S_i \leftarrow A.S_i + u'$ 
4       $B.S_i \leftarrow \max\{B.S_i, \varepsilon$  (kleinste Standardabweichung)  $\}$ 
5       $u \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $\mathcal{N}(0, A.S_i)$ 
6       $\lfloor B.G_i \leftarrow A.G_i + u$ 
7  return  $B$ 

```

Algorithmus 4.20

```

EVOLUTIONÄRES-PROGRAMMIEREN-1980ER( Zielfunktion  $F$  )
1   $t \leftarrow 0$ 
2   $P(t) \leftarrow$  erzeuge Population mit  $\mu$  (Populationsgröße) Individuen
3  bewerte  $P(t)$  durch  $F$ 
4  while Terminierungsbedingung nicht erfüllt
5  do  $\lceil P' \leftarrow P(t)$ 
6      for  $i \leftarrow 1, \dots, \mu$ 
7      do  $\lceil$  (sei  $P(t) = \langle A^{(i)} \rangle_{1 \leq i \leq \mu}$ )
8           $B \leftarrow$  REELLWERTIGE-EP-MUTATION( $A^{(i)}$ )
9          bewerte  $B$  durch  $F$ 
10          $\lfloor P' \leftarrow P' \circ \langle B \rangle$ 
11      $t \leftarrow t + 1$ 
12      $\lfloor P(t) \leftarrow$  Selektion aus  $P'$  mittels Q-STUFIGE-TURNIER-SELEKTION
13 return bestes Individuum aus  $P(t)$ 

```

rithmus 3.7) ersetzt, die zwar immer noch duplikatfrei, aber nicht so starr wie die deterministische Selektion der Besten ist. Der resultierende Ablauf EVOLUTIONÄRES-PROGRAMMIEREN-1980ER ist in Algorithmus 4.20 dargestellt. Tabelle 4.5 enthält gebräuchliche Parametereinstellungen.

4.4 Genetisches Programmieren

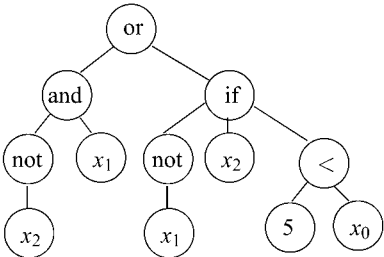
Da genetisches Programmieren eine große Algorithmenvielfalt hervorgebracht hat, wird in diesem Abschnitt nur die Kernidee vorgestellt. Der Schwerpunkt liegt auf den speziellen Operatoren und Techniken, die durch Individuen mit variabler Größe benötigt werden.

Genetisches Programmieren (GP, engl. *genetic programming*) ist im Kontext der genetischen Algorithmen entstanden. Daher sind auch die Merkmale des Verfahrens ähnlich: Die Rekombination ist der Hauptoperator, während die Mutation nur als Hintergrundoperator wirkt. Ein wesentliches Charakteristikum des genetischen Programmierens ist die variable Größe der Repräsentation – sie wird sowohl im Umfang als auch in ihrer Struktur durch den Prozess der simulierten Evolution bestimmt. Die Ausgangsidee war, Computerprogramme oder mathematische Funktionen zu evolvieren, die als Syntaxbäume dargestellt werden. Obwohl inzwischen sehr viele unterschiedliche Repräsentationen betrachtet wurden, wie z. B. Graphen oder Assembler-Programme, beschränken wir uns in diesem Abschnitt auf die ursprüngliche Darstellung.

Parameter	Wertebereich
Populationsgröße:	20–200, selten bis 500
Anpassungsstärke α :	0,1–0,4, $\frac{1}{l^2}$
minimale Standardabweichung ε :	10^{-5} – 10^{-3}
Turniergröße:	5–10

Tabelle 4.5 Häufig benutzte Parameterbereiche beim modernen evolutionären Programmieren

Bild 4.15
Beispiel für einen Syntaxbaum.



Syntaxbäume können beliebige mathematische Ausdrücke (wie im Beispiel in Bild 4.15) oder auch beliebige Programme beispielsweise durch die Verwendung von LISP-Ausdrücken darstellen. Jedem Blatt des Baums ist ein Wert zugeordnet und die internen Knoten enthalten Funktionen oder Programmkonstrukte. Um die syntaktischen Randbedingungen für korrekte Bäume möglichst gering zu halten, werden die Funktionen meist so gewählt, dass alle Knoten denselben Datentyp zurückliefern.

Beispiel 4.7:

Bild 4.15 zeigt einen möglichen Syntaxbaum für die Formel

$$g(x_0, x_1, x_2) = \begin{cases} \neg x_2 \vee (5 < x_0) & \text{falls } x_1 = \text{true} \\ x_2 & \text{sonst} \end{cases}.$$

Zur Beschreibung der Algorithmen wird eine lineare Darstellung der Bäume in Präfixnotation benutzt: Zunächst wird der Operator angeführt, der von den Argumenten (einschließlich ihrer eventueller Unterbäume) gefolgt wird. Damit ist jeder Baum ein Element von $\mathcal{G} \subseteq \Sigma^*$, wobei Σ die Menge aller Funktionssymbole und Konstanten ist – dabei ist jedoch zu beachten, dass nicht jedes Element aus Σ^* einen gültigen Baum beschreibt, sondern verschiedene Randbedingungen eingehalten werden müssen. Die Individuen haben also den Genotyp $A.G \in \mathcal{G}$ und besitzen keine Zusatzinformationen $A.S$, d. h. $\mathcal{Z} = \{\perp\}$. Häufig wird diese Darstellung auch für die effiziente Implementation von genetischem Programmieren benutzt. Alternativ können die Bäume jedoch auch über mit Zeigern verkettete Objekte dargestellt werden.

Beispiel 4.8:

Der Baum aus Beispiel 4.7 wird in der Präfixnotation dargestellt als

$$\text{or and not } x_2 \text{ } x_1 \text{ if not } x_1 \text{ } x_2 < 5 \text{ } x_0.$$

Operation	Beschreibung
Entferne($Baum, i$)	entferne aus Baum $Baum$ den Teil der Zeichenkette in der linearen Darstellung, der dem Unterbaum mit der Wurzel an Position i entspricht – an der Position i verbleibt ein Platzhalter
Teilbaum($Baum, i$)	liefert den Teil der Zeichenkette, welcher den Unterbaum beginnend an der Position i in $Baum$ darstellt
Erzeugebaum()	erzeugt einen beliebigen zufälligen, aber konsistenten Teilbaum
Einfügen($Baum, i, Baum'$)	fügt in $Baum$ den Unterbaum $Baum'$ anstelle des Knotens/Blatts an Position i ein
Enthalten($Baum, i, j$)	prüft in $Baum$, ob der Knoten an Position j im Unterbaum mit der Wurzel an Position i enthalten ist.
Größe($Baum$)	liefert die Größe des Baums (Anzahl der Knoten)

Tabelle 4.6 Die Algorithmen des genetischen Programmierens sind mit diesen Basisoperationen formuliert.

Algorithmus 4.21

```

BAUMTAUSCH-REKOMBINATION( Individuen  $A, B$  )
1   $i \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $U(\{1, \dots, \text{Größe}(A.G)\})$ 
2   $j \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $U(\{1, \dots, \text{Größe}(B.G)\})$ 
3   $C \leftarrow A$ 
4   $D \leftarrow B$ 
5   $Baum \leftarrow \text{Teilbaum}(C.G, i)$ 
6   $Baum' \leftarrow \text{Teilbaum}(D.G, j)$ 
7   $C.G \leftarrow \text{Entferne}(C.G, i)$ 
8   $C.G \leftarrow \text{Einfügen}(C.G, j, Baum')$ 
9   $D.G \leftarrow \text{Entferne}(D.G, j)$ 
10  $D.G \leftarrow \text{Einfügen}(D.G, i, Baum)$ 
11 return  $C, D$ 

```

Zur Bewertung werden die Programme auf einer virtuellen Maschine ausgeführt und es wird für Testfälle gemessen, inwieweit das Programm die gestellte Aufgabe in einer simulierten oder der realen Welt erfüllt. Ein mögliches Beispiel wäre hier die Steuerung eines Roboters.

Die variable Größe der Individuen bringt zwei Probleme mit sich: Einerseits können die Syntaxbäume unbeschränkt groß werden und andererseits ist die Kodierung hochgradig redundant, da sehr viele unterschiedliche Bäume dieselbe Funktionalität darstellen können. Daher wird oft die Baumgröße durch eine maximale Tiefe im voraus beschränkt. Dies stellt spezielle Anforderungen an die genetischen Operatoren und birgt einige Schwierigkeiten bei der Anwendung. Diese Punkte werden im Weiteren noch ausführlicher diskutiert. Zur Beschreibung der Operatoren auf den Syntaxbäumen werden in diesem Abschnitt die Basisoperationen in Tabelle 4.6 benutzt. Die Operationen lassen sich auf der linearen Darstellung effizient in linearer Zeit durchführen.

Der Hauptoperator beim genetischen Programmieren ist die BAUMTAUSCH-REKOMBINATION (Algorithmus 4.21), die in zwei Syntaxbäumen jeweils einen Unterbaum vertauscht und so zwei neue Kindindividuen erzeugt.

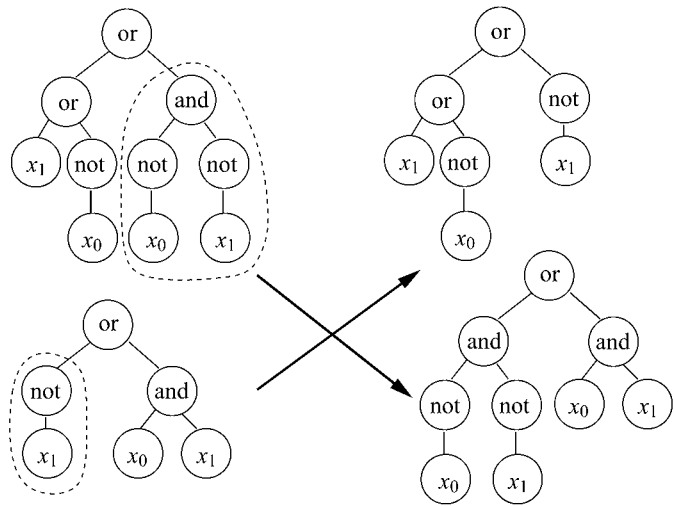


Bild 4.16 Beispiel für die BAUMTAUSCH-REKOMBINATION

Beispiel 4.9:

Bild 4.16 zeigt, wie die BAUMTAUSCH-REKOMBINATION aus den Individuen

or not x_1 and $x_0 x_1$

or or x_1 not x_0 and not x_0 not x_1

die Kindindividuen

or and not x_0 not x_1 and $x_0 x_1$

or or x_1 not x_0 not x_1

erzeugt.

Problematisch kann hierbei eine obere Schranke für die Größe von Bäumen sein, da dann nicht beliebige Teilbäume ausgetauscht werden können. Im Falle einer solchen Verletzung werden neue Kinder entweder aus denselben Elternindividuen oder aus neugewählten Eltern erzeugt, bis die obere Grenze für die Größe der Bäume eingehalten wird. Einen anderen kritischen Punkt stellt die Typkonsistenz dar: Nur für den Fall, dass in der benutzten Programmiersprache nicht zwischen verschiedenen Datentypen unterschieden wird, können Teilbäume beliebig vertauscht werden. Andernfalls ist die Konsistenz der Typen bei der Vertauschung zu gewährleisten.

Für die Mutation gibt es zwei weit verbreitete Operatoren. Die ZUFALLSBAUM-MUTATION (Algorithmus 4.22) ersetzt einen zufällig gewählten Unterbaum durch einen neuen zufällig erzeugten Teilbaum. Varianten schränken die Auswahl der Knoten im Baum auf Terminale ein oder erzeugen immer einen neuen Unterbaum der Tiefe 1 (d. h. ein Terminalsymbol).

Algorithmus 4.22

ZUFALLSBAUM-MUTATION(Individuum A)

- 1 $i \leftarrow$ wähle zufällig gemäß $U(\{1, \dots, \text{Größe}(A.G)\})$
- 2 $B \leftarrow A$
- 3 $B.G \leftarrow \text{Entferne}(B.G, i)$
- 4 $Baum \leftarrow \text{Erzeugebaum}()$
- 5 $B.G \leftarrow \text{Einfügen}(B.G, i, Baum)$
- 6 **return** B

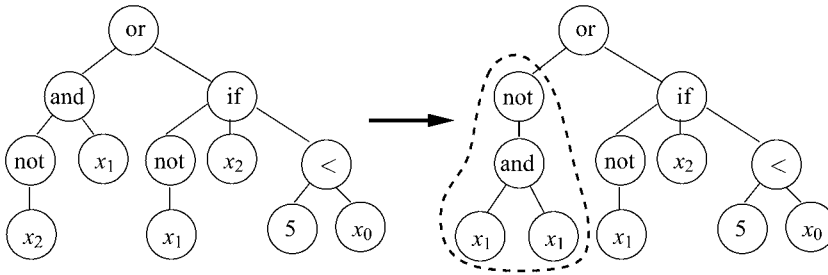


Bild 4.17 Beispiel für die ZUFALLSBAUM-MUTATION.

Beispiel 4.10:

Bild 4.17 zeigt, wie die ZUFALLSBAUM-MUTATION aus dem Individuum

or and not $x_2 x_1$ if not $x_1 x_2 < 5 x_0$

durch Einfügen eines neuen zufälligen Teilbaums das Individuum

or not and $x_1 x_0$ if not $x_1 x_2 < 5 x_0$

erzeugt.

Der zweite Mutationsoperator BAUMTAUSCH-MUTATION (Algorithmus 4.23) entspricht einer internen Rekombination, bei der zwei Teilbäume im selben Individuum umgehängt werden. Dabei muss beachtet werden, dass die zu vertauschenden Teilbäume nicht ineinander geschachtelt sind.

Beispiel 4.11:

Bild 4.18 zeigt, wie die BAUMTAUSCH-MUTATION aus dem Individuum

or and not $x_2 x_1$ if not $x_1 x_2 < 5 x_0$

das Individuum

or $< 5 x_0$ if not $x_1 x_2$ and not $x_2 x_1$

erzeugt.

Algorithmus 4.23

```

BAUMTAUSCH-MUTATION( Individuum  $A$  )
1  repeat  $i \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $U(\{1, \dots, \text{Größe}(A.G)\})$ 
2     $j \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $U(\{1, \dots, \text{Größe}(A.G)\})$ 
3  until  $\neg \text{Enthalten}(A.G, i, j) \wedge \neg \text{Enthalten}(A.G, j, i) \wedge (j > i)$ 
4   $B \leftarrow A$ 
5   $Baum \leftarrow \text{Teilbaum}(B.G, j)$ 
6   $B.G \leftarrow \text{Entferne}(B.G, j)$ 
7   $Baum' \leftarrow \text{Teilbaum}(B.G, i)$ 
8   $B.G \leftarrow \text{Entferne}(B.G, i)$ 
9   $B.G \leftarrow \text{Einfügen}(B.G, i, Baum)$ 
10  $B.G \leftarrow \text{Einfügen}(B.G, j - \text{Größe}(Baum') + \text{Größe}(Baum), Baum')$ 
11 return  $B$ 

```

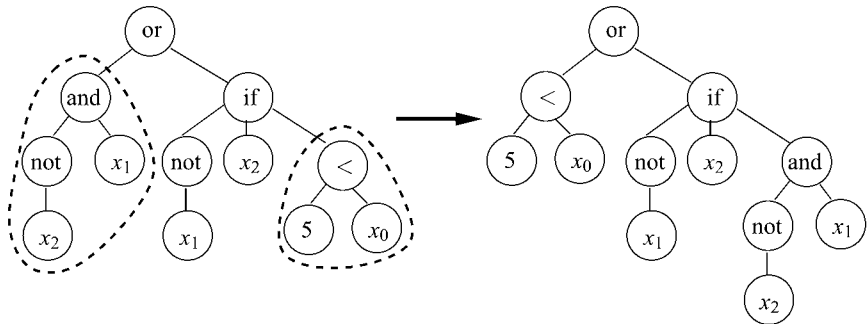


Bild 4.18 Die BAUMTAUSCH-MUTATION wird auf das links dargestellte Individuum angewandt.

Da beim genetischen Programmieren keine feste Struktur für die Lösungskandidaten vorgegeben ist, die dann lediglich variiert wird, ist es für den Suchprozess wichtig, die Anfangspopulation mit möglichst vielfältig strukturierten Lösungskandidaten zu initialisieren. Hierfür können zwei verschiedene Vorgehensweisen genutzt werden, einen zufälligen Baum vorgegebener maximaler Tiefe $mtief$ zu erzeugen:

- Alle Terminalknoten haben die Tiefe $mtief$ und für die Knoten mit Tiefe $1, \dots, mtief$ werden zufällige Funktionssymbole gewählt.
- Der Baum wächst beginnend beim Wurzelknoten. Jeder neue Knoten ist mit der Wahrscheinlichkeit α eine Funktion und mit $(1 - \alpha)$ ein Terminal. Erst wenn die Tiefe $mtief$ erreicht wird, wird in jedem Fall ein Terminalsymbol gewählt.

Um nun eine möglichst große Vielfalt an unterschiedlichen Bäumen in der Anfangspopulation zu erhalten, ist eine gängige Strategie bei einer maximalen Tiefe $mtief$, die Population aus $2 \cdot (mtief - 1)$ gleich großen Fraktionen aufzubauen, wobei jeweils Bäume der Tiefe $mtief' \in \{2, \dots, mtief\}$ mit einer der beiden Techniken erzeugt werden.

Während bei einer manuellen Programmerstellung mit Unterprogrammen und Funktionen gearbeitet wird, hat das bisher beschriebene genetische Programmieren keinerlei Methoden, um ähnliche Techniken anzuwenden und mehrfach verwendbare Unterprogramme herauszubilden.

Parameter	Wertebereich
Populationsgröße:	200–5 000
Rekombination/Mutation/Klonen:	80/10/10

Tabelle 4.7
Häufig benutzte Parameterbereiche beim genetischen Programmieren

Dieser Mangel wurde erkannt und zunächst versucht, durch die Technik der Einkapselung aufzulösen. Dabei wird ein Unterbaum mit seiner kompletten Funktionalität zu einem neuen Terminalsymbol zusammengefasst. Dies bewirkt einerseits, dass in diesem Unterbaum keine Veränderungen mehr vorgenommen werden können, und andererseits, dass die so definierte Funktion an mehreren Stellen eingesetzt werden kann. In der Praxis zeigt die Einkapselung nur bedingt den gewünschten Effekt.

Eine erfolgreichere Technik sind die automatisch definierten Funktionen (ADF). Dabei wird eine feste Anzahl an Unterprogrammen mit vorgegebener Anzahl der formalen Parameter in separaten Bäumen mitevolviert. Diese Unterfunktionen können wie andere Funktionssymbole im Hauptprogramm beliebig eingesetzt werden. Bezüglich der Rekombination wird meist vorgeschrieben, dass nur Teilbäume zwischen den jeweiligen ADFs oder zwischen den Hauptprogrammen ausgetauscht werden dürfen. Insgesamt ermöglicht dieser Mechanismus ein sehr effektives Kapseln von Funktionalitäten, die das Ergebnis wesentlich verbessern können.

Der Gesamttablauf des genetischen Programmierens orientiert sich meist am Ablauf der genetischen Algorithmen. Oft wird für die Selektion die q -fache Turnierselektion benutzt. Da die einzelnen Operatoren in der Regel schon für sich allein betrachtet sehr destruktiv sind, findet man auch sehr häufig statt einer sequentiellen Anwendung von Rekombination und Mutation eine Partitionierung der Population, so dass jeweils ein Teil der neuen Population nur mit der Rekombination erzeugt wird, ein anderer nur mit der Mutation und der Rest unverändert übernommen wird. Typische Parameterwerte sind in Tabelle 4.7 dargestellt.

Beispiel 4.12:

Als ein Beispiel für die Fähigkeit genetischen Programmierens, Probleme zu lösen, wird das Symbolic-Regression-Problem kurz betrachtet. Dabei sind verschiedene Werte an Stützstellen gegeben, die durch eine mathematische Funktion angenähert werden sollen. Die Individuen stellen jeweils eine solche Funktion dar, die bei der Bewertung an den vorgegebenen Stützstellen berechnet und mit ihrem Sollwert verglichen wird. Die Summe der quadratischen Fehler ist die zu minimierende Güte. Konkret wird die Funktion $x^4 - 2 \cdot x^3 - x^2 - x + 100 \cdot \sin(3 \cdot x)$ an den Stützstellen $\{0, 1, \dots, 9\}$ betrachtet. Relevant ist dabei in erster Linie der polynomielle Anteil in der Funktion – der Sinus-Term stellt eine gewisse Form von Verrauschtheit dar. Zur Lösung dieses Problems wurde nun für das genetische Programmieren die Terminalmenge $\{x\}$ und die Funktionsmenge $\{*, +, -, \%\}$ gewählt, wobei es sich bei % um eine Division handelt, die beim Divisor 0 den Wert 0 ergibt. Bild 4.19 zeigt die vom genetischen Programmieren erzeugte beste Lösung nach 200 Generationen mit einer Populationsgröße 500. Beim benutzten Algorithmus wird immer die BAUMTAUSCH-REKOMBINATION angewandt. Die ZUFALLSBAUM-MUTATION, die einen Teilbaum durch ein Terminal ersetzt, und die BAUMTAUSCH-MUTATION werden jeweils zusätzlich mit der Wahrscheinlichkeit 0,03 angewandt. Als beste Lösung hat sich dabei die Funktion $x^4 - 2 \cdot x^3 - x^2$ herausgebildet, die die tatsächliche Funktion recht genau annähert.

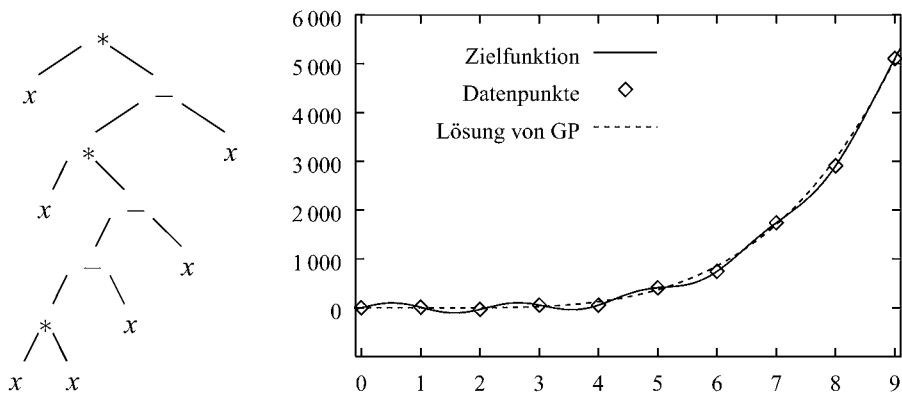


Bild 4.19 Beispiel für die Lösung des Symbolic-Regression-Problems mit genetischem Programmieren. Links wird die gefundene Funktion als Syntaxbaum und rechts ihre Qualität an den Stützstellen dargestellt.

Beim Experimentieren mit genetischem Programmieren beobachtet man schnell, dass die Individuen mit dem Optimierungsverlauf immer größer werden. Die Ursache hierfür sind sog. *Introns* (vgl. auch Introns in der Biologie in Abschnitt 1.2.2) – Teile im Individuum, die für die verkörperte Funktionalität irrelevant sind. So kann beispielsweise eine arithmetischer Ausdruck $\gg a + (1 - 1) \ll$ entstehen, der leicht vereinfacht werden könnte. Ein anderes Beispiel ist eine Anweisung $\gg \text{if } 2 < 1 \text{ then } \dots \text{ else } \dots \ll$, bei welcher der then-Zweig niemals ausgeführt wird. Während Veränderungen durch die Operatoren in aktiven Teilen des Individuum in den meisten Fällen eine negative Wirkung auf die Güte des Individuums haben, sind Änderungen an den Introns güteneutral. Dieser Vorteil der Intronrekombination und -mutation begünstigt leider auch ein künstliches Aufblähen der Individuen, da dort beliebig viel (unsinniger) Programmcode eingefügt werden kann. Dies führt im Regelfall dazu, dass der aktive Programmcode relativ immer weniger wird und die Optimierung damit stagniert.

Um dieses Verhalten zu verhindern, gibt es eine Reihe unterschiedlicher Techniken. So wurden beispielsweise modifizierte Operatoren entwickelt – wie beispielsweise die Brutrekombination, bei der aus zwei Eltern durch unterschiedliche Parametrisierung der Rekombination sehr viele Kindindividuen erzeugt werden, wovon nur das beste in die nächste Generation übernommen wird. Auch intelligente Rekombinationsoperatoren werden benutzt, die gezielt Crossover-Punkte auswählen können. Hierfür können beispielsweise die tatsächlichen Auswertungspfade im Syntaxbaum herangezogen werden. Alternativ können bei Programmen durch fortwährende leichte Variationen in der Bewertungsfunktion auch die Randbedingungen so verändert werden, dass ehemals inaktive Programmteile (Introns) wieder aktiv werden – dies funktioniert allerdings nur bei nicht-trivialen Introns, die durch immer ähnliche Eingabedaten definiert werden. Ein anderer Ansatz zur Eindämmung von Introns ist die Bestrafung großer Individuen, um sie bei der Selektion zu benachteiligen (vgl. Abschnitt 5.1).

Wie bereits schon zu Beginn dieses Abschnitts angedeutet wurde, ist die ursprüngliche Repräsentation von Individuen als Bäume nur eine von mehreren Varianten, wie Programme dargestellt werden können. Statt einer Baumstruktur wird oft mit linearen Strukturen gearbeitet, bei denen es sich beispielsweise um Maschinencode handelt. Eine andere Art der Bildung von Programmen

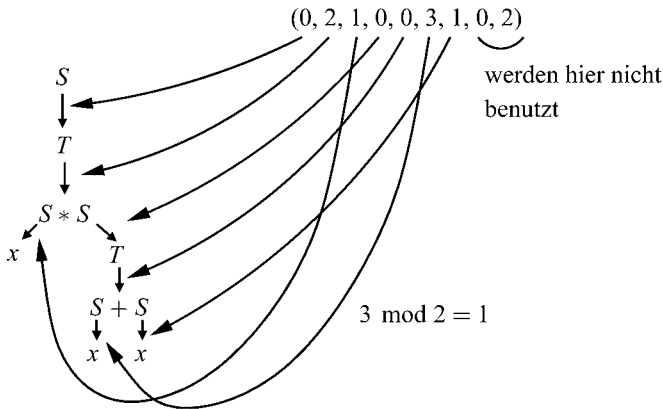


Bild 4.20 Resultierender Syntaxbaum im Beispiel 4.13 für die Grammatikevolution.

aus linearen Zeichenketten ist die *Grammatikevolution*, bei der eine feste kontextfreie Grammatik (z. B. einer stark vereinfachten Programmiersprache) betrachtet wird und das Individuum Schritt für Schritt so interpretiert wird, dass ausgehend von einem Startsymbol ein Syntaxbaum durch iterative Expansion der Nichtterminalsymbole aufgebaut wird. Dieser Prozess wird so lange fortgeführt, bis der Syntaxbaum vollständig ist.

Beispiel 4.13:

Als Beispiel für die Grammatikevolution betrachten wir die folgende Grammatik.

$$S \rightarrow T^0 \mid x^1$$

$$T \rightarrow S + S^0 \mid S - S^1 \mid S * S^2 \mid S \% S^3$$

Die kleinen Zahlen geben dabei die Nummer der jeweiligen Ableitung an. Nun soll ein Syntaxbaum z. B. anhand des folgenden Individuums A bestimmt werden:

$$A.G = (0, 2, 1, 0, 0, 3, 1, 0, 2).$$

Dann startet die Ableitung mit dem Startsymbol S , welches aufgrund der ersten Ziffer im Individuum aufgelöst werden soll. Dort steht eine 0, d. h. es wird die erste mögliche Ableitung $S \rightarrow T$ ausgewählt. Falls die Zahl im Individuum größer ist als die Anzahl der Ableitungen, wird sie modulo durch die Anzahl der Ableitungen geteilt. Nun wird diese Vorgehensweise für alle Nichtterminalsymbole im Syntaxbaum iteriert, d. h. T wird durch die Zahl 2 im Individuum nach $S * S$ abgeleitet. Der dadurch resultierende Syntaxbaum ist in Bild 4.20 dargestellt.

In diesem Beispiel benutzt die Ableitung des Syntaxbaums nicht alle Zahlen im Individuum – die letzten beiden Zahlen werden nicht berücksichtigt. Andererseits kann eine Ableitung auch noch nicht zu Ende sein, wenn das Ende des Individuums erreicht wird. Dann beginnt man meist nochmals von vorn. Wird nach einer vorgegebenen Anzahl von Iterationen kein gültiger Syntaxbaum erreicht, bricht die Bewertung ab und das Individuum wird verworfen.

In der Literatur finden sich viele verschiedene erfolgreiche Fallbeispiele für genetisches Programmieren. Typische Anwendungen sind die Kontrolle von Robotern, Schaltungsentwurf, Bildverarbeitung und Mustererkennung.

4.5 Einfache Lokale Suchalgorithmen

Anhand eines Basisalgorithmus für lokale Suche werden die unterschiedlichen Varianten erläutert.

Die lokale Suche ist ein Sonderfall der evolutionären Algorithmen: Die Population besteht nur aus einem Lösungskandidaten. Dies hat verschiedene Konsequenzen. Einerseits ist ein Rekombinationsoperator, der laut Definition mehr als ein Elternindividuum benötigt, nicht sinnvoll, sondern die Veränderung wird lediglich von einem Mutationsoperator (oder Variationsoperator) vorgenommen. Andererseits beschränkt sich die Selektion auf die Frage, ob ein neu erzeugtes Individuum statt des Elternindikdiums als Ausgangspunkt in der nächsten Generation akzeptiert werden soll. Daher ist der Basisalgorithmus **LOKALE-SUCHE** (Algorithmus 4.24) für alle einfachen lokalen Suchalgorithmen identisch und die Beschreibung der Varianten beschränkt sich auf die unterschiedlichen Akzeptanzkriterien. Der grundsätzliche Ablauf ist in Bild 4.21 beispielhaft verdeutlicht. Die Individuen besitzen in der Regel keine Zusatzinformationen $\mathcal{Z} = \{\perp\}$ und der Genotyp \mathcal{G} ist problemabhängig.

Aus Abschnitt 3.1.1 ist bereits **BINÄRES-HILLCLIMBING** bekannt, das einen Lösungskandidaten genau dann für die nächste Iteration als Elternindividuum akzeptiert, wenn er besser als das

Algorithmus 4.24

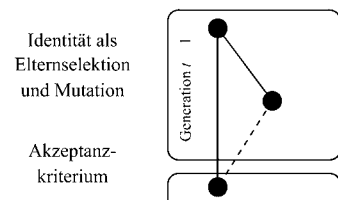
```

LOKALE-SUCHE( Zielfunktion  $F$  )
1   $t \leftarrow 0$ 
2   $A(t) \leftarrow$  erzeuge Lösungskandidat
3  bewerte  $A(t)$  durch  $F$ 
4  while Terminierungsbedingung nicht erfüllt
5  do  $B \leftarrow$  variiere  $A(t)$ 
6      bewerte  $B$  durch  $F$ 
7       $t \leftarrow t + 1$ 
8      if  $Akz(A(t-1).F, B.F, t)$  (Akzeptanzbedingung)
9          then  $A(t) \leftarrow B$ 
10         else  $A(t) \leftarrow A(t-1)$ 
11 return  $A(t)$ 

```

Bild 4.21

Der Ablauf der lokalen Suche ist beispielhaft veranschaulicht.



Algorithmus 4.25

AKZEPTANZ-HC(Elterngüte $A.F$, Kindgüte $B.F$, Generation t)1 **return** $B.F \succ A.F$

Algorithmus 4.26

AKZEPTANZ-SA(Elterngüte $A.F$, Kindgüte $B.F$, Generation t)1 **if** $B.F \succ A.F$ 2 **then** \square **return** *wahr*3 **else** $\lceil u \leftarrow$ wähle zufällig aus $U([0, 1])$ 4 **if** $u \leq \exp\left(-\frac{d_{\text{ent}}(A.F, B.F)}{\text{Temp}_{t-1}}\right)$ 5 **then** \square **return** *wahr*6 \lfloor **else** \square **return** *falsch*

vorherige Individuum ist. Die Grundidee ist unabhängig von dem binären Genotyp und kann mit beliebigen anderen Mutationsoperatoren benutzt werden. Die Akzeptanzbedingung AKZEPTANZ-HC ist in Algorithmus 4.25 dargestellt.



Das Hillclimbing ist natürlich auch ein Spezialfall des Operators BESTEN-SELEKTION, nämlich eine $(1+1)$ -Strategie.

So bestechend einfach dieses Verfahren ist, optimiert es leider nur bis zum nächstgelegenen lokalen Optimum und bleibt dort stecken. Die weiteren lokalen Suchverfahren versuchen diesen Nachteil auf unterschiedliche Art und Weise zu vermeiden. Ein sehr verbreiteter Algorithmus ist das *simulierte Abkühlen* (SA, engl. *simulated annealing*), welches auf der physikalischen Modellierung eines Abkühlungsprozesses beruht. Dabei ist die Wahrscheinlichkeit, dass sich ein ideales System im Zustand Y befindet, proportional zu $\exp(-\text{Energie}(Y)/\text{Temp})$, wobei $\text{Energie}(Y)$ das Energieniveau im Zustand Y und Temp die absolute Temperatur ist. Weiter ist zu beobachten, dass bei einem schnellen Abkühlen, vornehmlich unregelmäßige Strukturen auf einem hohen Energieniveau entstehen, während durch langsames Abkühlen regelmäßige Strukturen erreicht werden. Im Rahmen der Optimierung wird nun diese Wahrscheinlichkeit für ein ideales System auf die Akzeptanzwahrscheinlichkeit für einen schlechteren Lösungskandidaten übertragen. D. h. konkret wird a priori vor der Optimierung ein Abkühlungsplan $(\text{Temp}_j)_{j \in \mathbb{N}_0}$ erstellt mit $\text{Temp}_j \in \mathbb{R}$, wobei es sich um eine monoton sinkende Folge mit $\lim_{j \rightarrow \infty} \text{Temp}_j = 0$ handelt. Die Energie entspricht dabei dem Güteunterschied bei einer Verschlechterung, d. h. die Akzeptanz eines Lösungskandidaten wird umso unwahrscheinlicher, je schlechter er ist. Aufgrund der abnehmenden Folge im Abkühlungsplan nimmt diese Akzeptanzwahrscheinlichkeit im Laufe der Optimierung ab. Ein besserer Lösungskandidat wird hingegen immer akzeptiert. Diese Akzeptanzbedingung ist formal in AKZEPTANZ-SA (Algorithmus 4.26) beschrieben. Bei dem Abkühlungsplan handelt es sich um eine vorbestimmte Anpassung eines Parameters (vgl. auch Abschnitt 3.4.2). Dabei besteht während einer Optimierung immer die Möglichkeit, ein lokales Optimum mit einer gewissen Wahrscheinlichkeit zu verlassen. Abhängig vom Abkühlungsplan wird diese Wahrscheinlichkeit jedoch stark eingeschränkt. Eine solche Einschränkung sollte also keineswegs zu früh geschehen, da dann ähnliche Effekte wie beim reinen Hillclimbing zu erwarten sind. Andererseits ist ein zu langsames Abkühlen auch kritisch, da dadurch oft wertvolle Zeit in einer ungerichteten Zufallssuche verloren geht. Die Wahl eines solchen Abkühlungsplans ist also essentiell für Er-

Algorithmus 4.27

AKZEPTANZ-TA(Elterngüte $A.F$, Kindgüte $B.F$, Generation t)

```

1  if  $B.F \succ A.F$  oder  $d_{\text{euk}}(A.F, B.F) \leq \text{Temp}_t$ 
2  then  $\square$  return wahr
3  else  $\square$  return falsch

```

folg oder Misserfolg einer Optimierung und damit ein kritischer Punkt bei der Anwendung. Eine gängige Vorgehensweise in der Literatur ist die Wahl einer hohen Starttemperatur, die dann in jeder Generation gemäß der Regel

$$\text{Temp}_{t+1} = \text{Temp}_t \cdot \alpha \quad \text{mit } 0,8 < \alpha < 0,99$$

verringert wird. Häufig wird auch ein iteratives Vorgehen gewählt, bei dem nach einem Abkühlungsprozess die Temperatur wieder hochgesetzt – allerdings nicht mehr ganz so hoch wie beim ersten Mal – und erneut abgekühlt wird.

In der Praxis ist simuliertes Abkühlen ein launisches Verfahren mit z. T. sehr guten aber auch sehr schlechten Ergebnissen. Dies liegt unter anderem daran, dass ein guter Wert für α stark vom Optimierungsproblem abhängt und die Intervalle mit guten Werten für unterschiedliche Probleme auch sehr unterschiedlich sind. Sehr gute Näherungslösungen werden meist für Probleme erreicht, deren globales Optimum einen großen Einzugsbereich hat.

Ein anderes Verfahren, mit dem insbesondere für das in Kapitel 2 diskutierte Handlungsreisendenproblem gute Ergebnisse erzielt wurden, ist die *Schwellwertakzeptanz* (TA, engl. *threshold accepting*). Dabei wird analog zum simulierten Abkühlen eine monoton sinkende Folge positiver reeller Zahlen $(\text{Temp}_j)_{j \in \mathbb{N}_0}$ mit $\lim_{j \rightarrow \infty} \text{Temp}_j = 0$ im Voraus bestimmt. Statt einer probabilistischen Akzeptanzbedingung für Verschlechterungen wird als hartes Kriterium eine maximale Verschlechterung um Temp_t zur Zeit t akzeptiert (AKZEPTANZ-TA, Algorithmus 4.27). Ähnlich zur Wahl des Abkühlungsplans beim simulierten Abkühlen wird auch hier meist mit einer Verringerung der Toleranzschwelle gemäß der nahezu identischen Regel

$$\text{Temp}_{t+1} = \text{Temp}_t \cdot \alpha \quad \text{mit } 0,8 < \alpha < 0,995$$

gearbeitet. Allerdings wird zur Initialisierung oft ein empirischer Startwert aus drei Zufallsstichproben $C_1, C_2, C_3 \in \Omega$ herangezogen.

$$\text{Temp}_0 = \frac{1}{60} \cdot (F(C_1) + F(C_2) + F(C_3))$$

Die Akzeptanz von Verschlechterungen innerhalb eines gewissen Rahmens kann problematisch sein: Ist Temp_t noch nicht klein genug, kann eine bereits gefundene gute Lösung durch iterative Verschlechterungen wieder verloren gehen. Dennoch liefert dieser Algorithmus gute Ergebnisse für Problem mit großen Einzugsbereichen um die globalen Optima, da diese gegen Ende einer Suche mit TA nicht so leicht wieder verlassen werden. Die iterative Verschlechterung wird in den folgenden zwei Varianten der Schwellwertakzeptanz auf unterschiedliche Art und Weise vermieden.

Beim so genannten *Sinfutalgorithmus* (GD, engl. *great deluge*) gibt es in jeder Iteration einen festen vorbestimmten Gütebereich, in dem neue Individuen akzeptiert werden. Der Name des

Algorithmus 4.28

AKZEPTANZ-GD(Elterngüte $A.F$, Kindgüte $B.F$, Generation t)

```

1  if  $B.F \succ \text{Anfang}$  ( $\text{Anfangswasserstand}$ )  $+ t \cdot \text{Anstieg}$  (Regengeschwindigkeit)
2  then  $\square$  return wahr
3  else  $\square$  return falsch

```

Algorithmus 4.29

AKZEPTANZ-RR(Elterngüte $A.F$, Kindgüte $B.F$, Generation t , beste gefundene Güte besteF)

```

1  if  $B.F \succ \text{besteF}$ 
2  then  $\square$   $\text{besteF} \leftarrow B.F$ 
3       $\square$  return wahr,  $\text{besteF}$ 
4  else  $\square$  if  $d_{\text{euk}}(B.F, \text{besteF}) < \text{Temp}_t$ 
5       $\square$  then  $\square$  return wahr,  $\text{besteF}$ 
6  return falsch,  $\text{besteF}$ 

```

Verfahrens rührt von der Vorstellung einer Gütelandschaft bei der Maximierung, in der durch beständigen Regen der Wasserspiegel steigt – der Optimierer darf beliebige Schritte unternehmen, ohne das steigende Wasser zu berühren. In der Akzeptanzbedingung AKZEPTANZ-GD (Algorithmus 4.28) geht daher eine Regengeschwindigkeit *Anstieg* als wichtiger Parameter ein. Für ein Minimierungsproblem ist die Regengeschwindigkeit negativ und der anfängliche Wasserstand *Anfang* zu hoch zu wählen. Dieses Verfahren ist sehr schnell, da kein wesentlicher Rechenaufwand notwendig ist; allerdings kann die harte Akzeptanzlinie das Steckenbleiben in lokalen Optima begünstigen.

Als abschließende Variante der Schwellwertakzeptanz wird noch das Verfahren des *rekord-orientierten Wanderns* (RR, engl. *Record-to-Record-Travel*) vorgestellt, bei dem ebenfalls ähnlich zum Sintflutalgorithmus ein steigender Wasserpegel benutzt wird. Jedoch wird dieser an die Güte des besten bisher vom Verfahren gefundenen Individuums gekoppelt. Eine mögliche Verschlechterung ist also stets in Relation zum besten gefundenen Individuum zu sehen und nicht zum aktuellen Individuum. Ähnlich zur Schwellwertakzeptanz regelt eine monoton fallende Folge reeller Zahlen $(\text{Temp}_j)_{j \geq 0}$ auch in AKZEPTANZ-RR (Algorithmus 4.29), ob ein schlechtes Individuum übernommen wird.

Die unterschiedlichen Ansätze der lokalen Suchalgorithmen bei der Festlegung der Akzeptanzlinie sind in Bild 4.22 veranschaulicht.

4.6 Weitere Verfahren

Verhältnismäßig knapp wird in diesem Abschnitt eine Reihe weniger verbreiteter Standardalgorithmen vorgestellt. Der Fokus liegt dabei immer auf den Unterschieden zu den bisher präsentierten Verfahren.

4.6.1 Klassifizierende Systeme

Klassifizierende Systeme (CS, engl. *classifier systems*) sind ursprünglich als Anwendung der genetischen Algorithmen auf das Gebiet des maschinellen Lernens entstanden, wobei ein Re-

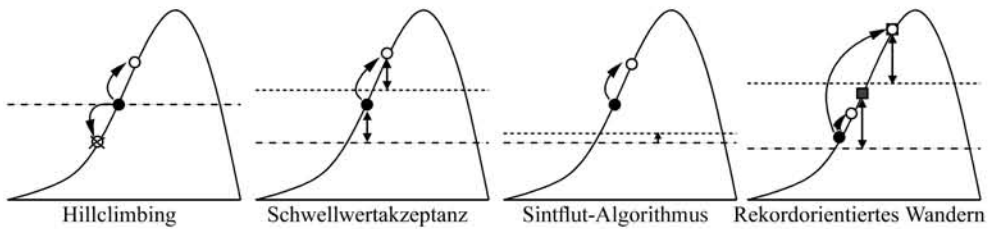


Bild 4.22 Für die lokalen Suchalgorithmen mit einem hartem Akzeptanzkriterium sind die verschiedenen Ideen auf einer einfachen Gütelandschaft verdeutlicht: Die aktuelle Güte gibt beim Hillclimbing die Akzeptanzlinie vor. Bei der Schwellwertakzeptanz orientiert sich eine mögliche Verschlechterung ebenfalls am aktuellen Individuum. Während beim Sintflutalgorithmus die steigende Akzeptanzlinie völlig unabhängig vom aktuellen Individuum ist, orientiert sie sich beim rekordorientierten Wandern am besten bisher gefundenen Individuum.

gelsatz zur Bewältigung einer vorgegebenen Aufgabe entwickelt werden soll. Da die Forschung um die klassifizierenden Systeme eine Eigendynamik entwickelt hat, rechtfertigt die Vielzahl an Techniken und Algorithmen die eigenständige Betrachtung der klassifizierenden Systeme als Standardverfahren. Ihre Entwicklung zielte auf Regelungsprobleme, bei denen Aktionen nicht sofort sondern erst indirekt nach mehreren Schritten beurteilt werden.



Vorsicht: Jetzt betrachten wir ganz andere Probleme als bisher. Beispielsweise soll ein mobiler Roboter eine spezielle Aufgabe bewältigen – z. B. ein Ziel erreichen. Seine Wahrnehmung besteht aus Sensorinformationen (Licht, Berührung etc.), seine Aktionen aus Drehung um die eigene Achse und Bewegung vorwärts. Der Roboter soll aus der eingehenden Sensorinformationen eigene Aktionen ableiten. Hierfür wird ein Regelsatz entwickelt, der für alle unterschiedlichen auftretenden Situationen die möglichen Reaktionen des Roboters beschreibt. Wie gut der Roboter sich verhält (also wie gut der Regelsatz ist), wird erst beim Erreichen des Zielzustands bzw. bei einer unerwünschten Kollision zuvor bekannt. Der GA soll einen guten Regelsatz »finden«.

Bild 4.23 zeigt den Aufbau und den Einsatz von klassifizierenden Systemen. Detektoren beobachten die Problemumgebung und reichen Statusmeldungen an das klassifizierende System. Diese Meldungen werden mit den Regeln des Systems verglichen und die anwendbaren Regeln werden weiterbetrachtet. Aufgrund der bisherigen Leistungen der anwendbaren Regeln (der sog. Stärke) wird eine Aktion zur Manipulation der Problemumgebung mittels eines Effektors ausgewählt. Da man von der Umgebung nicht immer eine direkte Antwort erhält, ob eine durchgeführte Aktion gut oder schlecht war, ist die Bewertung der Regeln und damit die Modifikation der Stärke schwierig. Daher wird mit einem indirekten Mechanismus gearbeitet, der Rückkopplungen vom System bei zukünftigen ähnlichen Situationen an verursachende Regeln zurückpropagiert. Ein solches System passt sich bereits dem Problem an, indem erfolgreiche Regeln zukünftig häufiger genutzt werden. Allerdings bleibt dabei der Regelsatz statisch. Durch Einfügen eines genetischen Algorithmus, der in bestimmten Zeitabständen neue Regeln erzeugt, ist eine bessere Anpassung des Regelsatzes möglich.

Im Weiteren werden die klassifizierenden Systeme mit ihrer Arbeitsweise formal vorgestellt.

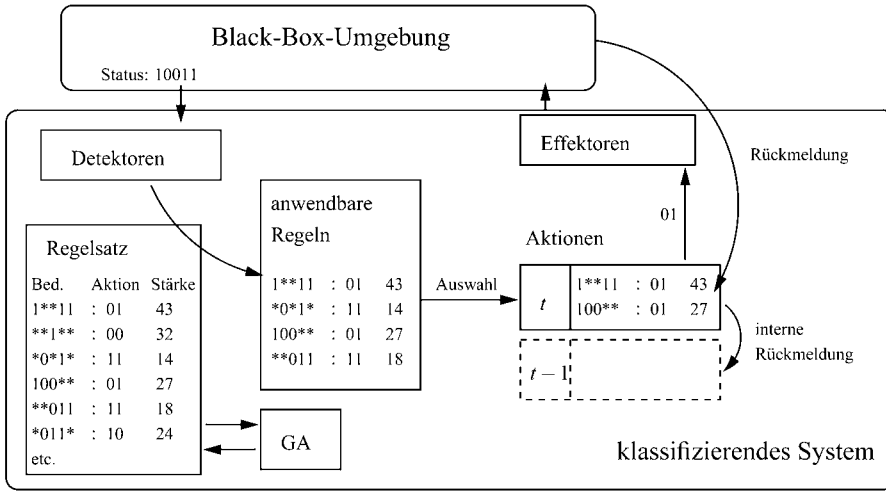


Bild 4.23 Architektur eines einfachen klassifizierenden Systems

Definition 4.2 (Regeln und Regelsatz):

Eine Regel reg ist ein Tupel

$$reg = (reg.b, reg.a, reg.s) \in \text{Bedingung} \times \text{Aktion} \times \mathbb{R}$$

bestehend aus einer Bedingung $reg.b \in \text{Bedingung} = \{0, 1, *\}^l$, einer Aktion $reg.a \in \text{Aktion} = \{0, 1\}^m$ und einer Stärke $reg.s \in \mathbb{R}$. Das Zeichen \gg ist wie in der Notation der Schemata ein Platzhalter für 0 und 1. Ein Regelsatz ist eine Menge $regeln \subset \text{Bedingung} \times \text{Aktion} \times \mathbb{R}$.

Definition 4.3 (Anwendbare Regeln):

Unter einer Statusmeldung $v \in \text{Status} = \{0, 1\}^l$ sind diejenigen Regeln aus einem Regelsatz $regeln$ anwendbar, deren Bedingung zu v passt, d. h.

$$\text{aktiv}(v) = \left\{ reg \in regeln \mid \bigwedge_{i=1}^l (reg.b_i \neq * \Rightarrow reg.b_i = v_i) \right\}.$$

Beispiel 4.14:

Die beiden Regeln

$$reg = (0*11**, 11100, 17)$$

$$reg' = (****10, 00101, 22)$$

sind unter der Nachricht $v = 011110$ aktiviert und damit anwendbar. Die erste Regel reg würde eine Aktion 11100 ausführen und die zweite Regel reg' eine Aktion 00101. Die Nachricht $v' = 001100$ würde nur die erste Regel reg aktivieren.

Falls die anwendbaren Regeln unterschiedliche Aktionen vorschlagen, wird für jede Aktion eine Auswahlwahrscheinlichkeit berechnet, die sich aus der Summe der Stärkewerte der entsprechenden Regeln geteilt durch die Gesamtstärke aller aktivierten Regeln ergibt.

Definition 4.4 (Auswahlwahrscheinlichkeit):

Seien die Regeln $aktiv(v)$ unter einer Nachricht $v \in Status$ anwendbar. Dann bezeichnet $aktion(v) = \{reg.a \mid reg \in aktiv(v)\}$ die Menge der möglichen Reaktionen des Systems. Für jede mögliche Aktion $x \in aktion(v)$ gibt $aktiv'(v, x) = \{reg \in aktiv \mid reg.a = x\}$ die Menge der anwendbaren Regeln an, die Aktion x verursachen können. Dann lässt sich die Auswahlwahrscheinlichkeit für eine Aktion x gemäß des fitnessproportionalen Prinzips wie folgt definieren:

$$Pr[x|v] = \frac{\sum_{reg \in aktiv'(v, x)} reg.s}{\sum_{reg \in aktiv(v)} reg.s}$$

Die Stärkewerte der unterschiedlichen Regeln werden durch die Rückkopplungswerte modifiziert, d. h. Regeln mit positiven Wirkungen erhalten eine höhere Stärke und Regeln mit negativer Rückmeldung werden geschwächt. Da jedoch auch mehrere Aktionen hintereinander eine positive Rückmeldung bewirken können, dürfen nicht nur die Regeln der letzten Aktion »belohnt« werden. Daher gibt immer jede Regel einen Teil ihrer Stärke an die direkt zuvor ausgeführten Regeln ab. Vorausgesetzt, dass wirkungsvolle Aktionsfolgen mehrfach auftreten, werden so alle beteiligten Regeln gestärkt.

Definition 4.5 (Modifikation der Stärke):

Seien $ausgef^{(t)}$ die zur Zeit t ausgeführten Regeln ($ausgef^{(t)} = aktiv'(v, x) \subseteq aktiv(v)$) und $rück \in \mathbb{R}$ die Rückmeldung vom System (bzw. $rück = 0$ falls keine Rückmeldung vorliegt). Dann werden die Stärkewerte der Regeln $reg \in ausgef^{(t)}$ gemäß der Lernrate $\alpha \in (0, 1)$ modifiziert:

$$reg.s \leftarrow (1 - \alpha) \cdot reg.s + \alpha \cdot \frac{rück}{\#ausgef^{(t)}}$$

Diejenigen Regeln $reg \in aktiv(v) \setminus ausgef^{(t)}$, die nicht gewählt wurden, werden um einen kleinen Straffaktor $\tau \in (0, 1)$ in ihrer Stärke verringert:

$$reg.s \leftarrow (1 - \tau) \cdot reg.s$$

Sei ferner $\beta \in (0, 1)$ ein Dämpfungsfaktor. Dann werden die Regeln der letzten Iteration $reg \in ausgef^{(t-1)}$ wie folgt modifiziert:

$$reg.s \leftarrow reg.s + \alpha \cdot \beta \cdot \frac{\sum_{reg' \in ausgef^{(t)}} reg'.s}{\#ausgef^{(t-1)}}$$

Eine positive (oder negative) Rückkopplung wird damit zunächst nur den aktiven, ausgeführten Regeln zuteil. Erst wenn diese Regeln das nächste Mal wieder aktiviert werden, geben sie einen

Parameter	Wertebereich
Populationsgröße:	400–5 000
Lernrate α :	0,2
Dämpfungsfaktor β :	0,71
Straffaktor τ :	0,1

Tabelle 4.8

Häufig benutzte Parametereinstellungen für die einfachen klassifizierenden Systeme

Anteil der Rückkopplungen an die direkt vorhergehende(n) Regel(n) ab. Nach k Iterationen wird die Rückkopplung über eine komplette Regelkette der Länge k verteilt.

Um neue Regeln zu erzeugen, wird ein genetischer Algorithmus eingesetzt. So wechseln sich mehrere Schritte des obigen Lernverfahrens mit einer »Generation« des genetischen Algorithmus ab. Dabei werden zwei Regeln zufällig proportional zu ihren Stärkewerten gezogen, ein Cross-over wird angewandt und die beiden Kindindividuen werden mutiert. Beide Kindindividuen werden mit der durchschnittlichen Stärke ihrer beiden Eltern initialisiert und ersetzen zwei zufällig (proportional zu ihrer inversen Stärke) gezogene Individuen aus dem Regelsatz. Beispielhafte Parameterbereiche aus der Literatur sind in Tabelle 4.8 dargestellt.

Die heute populären klassifizierenden Systeme, wie beispielsweise XCS, benutzen noch wesentlich aufwändigere Mechanismen als die hier beschriebenen. So entspricht etwa die Stärke der Regeln nicht mehr direkt der Güte der Individuen. Stattdessen wird eine Vorhersage bezüglich des Effekts der Regeln berücksichtigt. Ferner wird die hier präsentierte klassische Darstellung der Regeln häufig durch andere Repräsentationen ersetzt, z. B. durch Baumstrukturen wie im genetischen Programmieren. Dann werden entsprechende Operatoren wie beim genetischen Programmieren verwendet. Zusätzlich kann der genetische Algorithmus modifiziert werden, um z. B. breit gestreute Regeln in der Population zu erhalten. Dazu werden nur solche Regeln miteinander rekombiniert, die auch gemeinsam aktiviert sind.

Bei dem hier präsentierten Ansatz für ein klassifizierendes System entspricht eine Population dem Regelsystem. Er wird auch als Michigan-CS bezeichnet. Alternativ gibt es das Pittsburgh-CS, bei dem jedes Individuum ein ganzes Regelsystem enthält. Der Vorteil des Michigan-CS ist, dass das Regelsystem immer nur leicht modifiziert wird und somit eine direkte Wechselwirkung zwischen Regelmodifikation und Systemrückkopplung erlaubt. Allerdings tendieren genetische Algorithmen zur Konvergenz, d. h. die Anzahl der unterschiedlichen Regeln in der Population nimmt mit der Zeit ab. Daher sind zusätzliche Techniken zum Erhalt der Vielfalt evtl. notwendig.



Einige Techniken zum Erhalt der Diversität werden im nächsten Kapitel auf S. 203 im Kontext der Mehrzieloptimierung vorgestellt.

Beim Pittsburgh-CS befinden sich in einer Population eine ganze Reihe von Regelsätzen. Damit gestaltet sich ein Lernen am laufenden System schwierig. Die Bewertung von einzelnen Individuen findet im Pittsburgh-CS meist über Simulationen des zu regelnden Systems statt. Häufig werden bei diesem Ansatz auch Operatoren benutzt, die die Anzahl der Regeln im Individuum verändern.

Ein beliebtes modernes Anwendungsgebiet ist Data-Mining. Gerade moderne Varianten der klassifizierenden Systeme sind durch ihre Regeln in der Lage, sehr kompakt Zusammenhänge in mehrdimensionalen Daten zu beschreiben. Andere mögliche Anwendungen finden sich in der Robotik ebenso wie in der Zeitreihenprognose.

4.6.2 Tabu-Suche

Tabu-Suche (TS, engl. *tabu search*) ist ein lokales Suchverfahren, das über ausgefeilte Mechanismen verfügt, den Verlauf der Optimierung zu steuern. Dieses Suchverfahren passt nicht in das Schema des Basisalgorithmus LOKALE-SUCHE (Algorithmus 4.24), sondern ähnelt mehr einer $(1, \lambda)$ -Evolutionsstrategie. Charakteristisch ist, dass bei der Erzeugung der neuen Kindindividuen die Geschichte der bisherigen Optimierung berücksichtigt wird. Hierfür wird Information aus den letzten Veränderungen durch den Mutationsoperator extrahiert und in einer sog. Tabu-Liste gespeichert, die das Zurückkehren zu den zuletzt betrachteten Lösungskandidaten verhindert.

Beispiel 4.15:

Beim Problem der Graphenfärbung, ist ein Graph $G = (V, E)$ und die Anzahl an Farben k gegeben. Das Ziel ist, jedem Knoten $v \in V = \{v_1, \dots, v_n\}$ eine Farbe $\text{farbe}(v)$ zuzuweisen, sodass keine Kante zwischen gleichgefärbten Knoten verläuft. Formal muss durch $x \in \Omega = \{1, \dots, k\}^n$ die Bewertungsfunktion

$$f(x) = \sum_{(v_i, v_j) \in E} \begin{cases} 1 & \text{falls } x_i = x_j \\ 0 & \text{sonst} \end{cases}$$

minimiert werden. Wird nun durch die Mutation die Farbe des Knotens v_i von c auf d gesetzt, wird die Tabu-Liste um einen Eintrag (i, c) erweitert. Bei der nächsten Mutation wird damit verhindert, dass die Farbe von v_i wieder von d auf c zurückgesetzt wird.

Die Tabu-Liste ist eine FIFO-Warteschlange (*first in first out*-Warteschlange) fester Länge. Damit fällt ein Tabu-Eintrag nach einer vordefinierten Anzahl von Iterationen wieder aus der Liste heraus und die Mutation kann den bisher verhinderten Wert wieder setzen. Dadurch werden weitaus mehr mögliche Nachkommen ausgeschlossen als diejenigen, die bereits betrachtet wurden. Um zu vermeiden, dass dadurch auch sinnvolle Lösungen abgeschnitten werden, können spezielle erstrebenswerte Eigenschaften das Tabu für eine spezielle Mutation überstimmen. Solche erstrebenswerte Eigenschaften können in einer ähnlichen Weise wie die Tabu-Eigenschaften in einer Liste verwaltet werden, häufig sind dies jedoch feste Kriterien wie die, dass der Gütewert des neuen Individuums besser als der des besten bisher bekannten Lösungskandidaten ist. TABU-SUCHE (Algorithmus 4.30) formuliert diese Ideen formal.

Es gibt sehr viele unterschiedliche Varianten, wie die Tabu-Suche für konkrete Probleme umgesetzt wird. So kann auch in bestimmten Phasen einer Optimierung die Feinabstimmung der vorhandenen Lösung bzw. die Erforschung neuer Regionen durch eine Modifikation der Bewertungsfunktion begünstigt werden. Gerade die mannigfaltigen Möglichkeiten zur Anpassung der Tabu-Suche an neue Probleme machen sie zu einem sehr erfolgreichen Optimierungsverfahren.

4.6.3 Memetische Algorithmen

Populationsbasierte Algorithmen und lokale Suche zeichnen sich durch unterschiedliche Vor- und Nachteile aus: Während der populationsbasierte Ansatz langsam in der Breite den Suchraum durchforscht, geht die lokale Suche schnell in die Tiefe und steuert das nächste lokale Optimum an. Memetische Algorithmen verbinden beide Ansätze. Ihr Name geht auf den Begriff »Meme«

Algorithmus 4.30

TABU-SUCHE(Zielfunktion F)

```

1   $t \leftarrow 0$ 
2   $A(t) \leftarrow$  erzeuge zufälligen Lösungskandidaten
3  bewerte  $A(t)$  durch  $F$ 
4   $bestInd \leftarrow A(t)$ 
5  initialisiere Tabu-Liste
6  while Terminierungsbedingung nicht erfüllt
7  do  $\lceil P \leftarrow \langle \rangle$ 
8      while  $\#P < \lambda$ 
9      do  $\lceil B \leftarrow \text{MUTATION}(A(t))$ 
10         bewerte  $B$  durch  $F$ 
11         if  $(A(t), B) \notin \text{Tabu-Liste}$  oder  $B.F \succ bestInd.F$ 
12          $\lceil$  then  $\lceil P \leftarrow P \circ \langle B \rangle$ 
13      $t \leftarrow t + 1$ 
14      $A(t) \leftarrow$  bestes Individuum aus  $P$ 
15     if  $A(t).F \succ bestInd.F$ 
16     then  $\lceil bestInd \leftarrow A(t)$ 
17      $\lceil \text{Tabu-Liste} \leftarrow$  aktualisiere Tabu-Liste durch  $(A(t-1), A(t))$ 
18 return  $bestInd$ 

```

des Biologen Richard Dawkins zurück, der damit Verhaltenselemente bezeichnet, die sich im Gegensatz zu Genen individuell ändern können, indem sie beispielsweise durch Nachahmung erworben werden.

Die Grundidee nahezu aller memetischer Algorithmen ist, alle durch einen evolutionären Algorithmus erzeugten Individuen zunächst lokal zu optimieren und sie dann erst in die Population aufzunehmen. Der entsprechende Ablauf ist in MEMETISCHER-ALGORITHMUS (Algorithmus 4.31) dargestellt.

Beispiel 4.16:

So kann man beispielsweise als populationsbasierten Anteil einen genetischen Algorithmus (GA) wählen, dessen Individuen durch simuliertes Abkühlen (SA) verbessert werden. Das resultierende Verfahren wird auch als SAGA-Algorithmus bezeichnet.

Memetischen Algorithmen schränken die Bereiche des Suchraums ein, in denen sich Lösungskandidaten befinden können. Im Extremfall entspricht tatsächlich jeder Lösungskandidat einem lokalen Optimum (vgl. Bild 4.24). Dies ist häufig vorteilhaft, weil so schnell unterschiedliche Eigenschaften aus verschiedenen Teilen des Suchraums in neuen Individuen kombiniert werden. Es kann aber auch der Bewegungsspielraum der Lösungskandidaten zu stark eingeschränkt werden, wenn Rekombinationsoperatoren aus den vorhandenen lokalen Optima keine neuen interessanten Lösungen kombinieren können und der global optimale Bereich des Suchraums dadurch unerreichbar wird.

Die Arbeitsweise der memetischen Algorithmen entspricht dabei der Evolutionstheorie von Lamarck, der individuelles Lernen für die Veränderungen am Genotyp verantwortlich gemacht hat (vgl. Abschnitt 1.3.3).

Algorithmus 4.31

MEMETISCHER-ALGORITHMUS(Bewertungsfunktion F)

```

1   $t \leftarrow 0$ 
2   $P(t) \leftarrow$  initialisiere Population der Größe  $\mu$ 
3   $P(t) \leftarrow$  LOKALE-SUCHE( $F$ ) für jedes Individuum in  $P(t)$ 
4  bewerte  $P(t)$  durch  $F$ 
5  while Terminierungsbedingung nicht erfüllt
6  do  $E \leftarrow$  selektiere Eltern für  $\lambda$  Nachkommen aus  $P(t)$ 
7      $P' \leftarrow$  erzeuge Nachkommen durch Rekombination aus  $E$ 
8      $P'' \leftarrow$  mutiere die Individuen in  $P'$ 
9      $P''' \leftarrow$  LOKALE-SUCHE( $F$ ) für jedes Individuum in  $P''$ 
10    bewerte  $P'''$  durch  $F$ 
11     $t \leftarrow t + 1$ 
12     $P(t) \leftarrow$  Umweltselektion auf  $P'''$ 
13 return bestes Individuum aus  $P(t)$ 

```

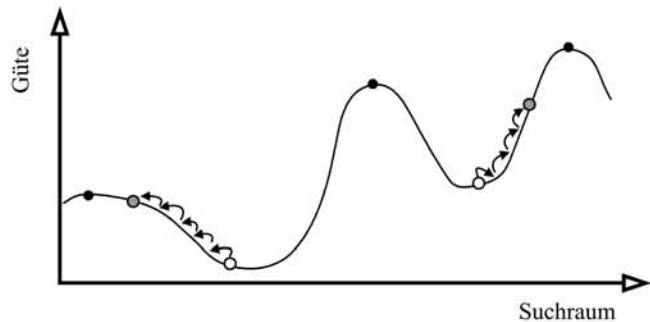


Bild 4.24 Beispielhaft wird für die Gütelandschaft eines Maximierungsproblems gezeigt, wie sich die neu erzeugten Individuen (weiße Punkte) durch lokale Suche den lokalen Optima (schwarze Punkte) annähern. Im Extremfall wird solange lokal optimiert, bis die lokalen Optima erreicht sind.

4.6.4 Populationsbasiertes inkrementelles Lernen

Das populationsbasierte inkrementelle Lernen (PBIL, engl. *population based incremental learning*) folgt der Grundidee, im genetischen Algorithmus mit binärer Kodierung $\mathcal{G} = \mathbb{B}^l$ die Population nicht mehr explizit zu speichern, sondern nur noch eine Populationsstatistik der Genfrequenz zu führen. Dort wird für jedes der l Bits protokolliert, wie häufig der Wert »1« in den Individuen der Population vorhanden ist. Selbstverständlich wird hierbei die relative Häufigkeit betrachtet.

Eine Populationsstatistik allein reicht jedoch nicht aus, um ein Optimierungsproblem zu lösen – dafür müssen konkrete Individuen bewertet werden. Die statistischen Werte werden als Wahrscheinlichkeiten aufgefasst, entsprechend derer neue Individuen aus der virtuellen Population »gezogen« werden. Da die einzelnen Bits völlig unabhängig voneinander erzeugt werden, entspricht diese Erzeugung eines neuen Individuums bereits der Rekombination UNIFORM-CROSSOVER (Algorithmus 3.11), sodass hier kein zusätzlicher Rekombinationsoperator mehr angewandt wird. Als Selektionsmechanismus wird per BESTEN-SELEKTION (Algorithmus 3.6) das

Algorithmus 4.32

PBIL(Bewertungsfunktion F)

```

1   $t \leftarrow 0$ 
2   $bestInd \leftarrow$  erzeuge ein zufälliges Individuum aus  $\mathcal{G} = \mathbb{B}^l$ 
3   $Prob^{(0)} \leftarrow (0.5, \dots, 0.5) \in [0, 1]^l$ 
4  while Terminierungsbedingung nicht erfüllt
5  do  $\ulcorner P \leftarrow \langle \rangle$ 
6      for  $i \leftarrow 1, \dots, \lambda$ 
7      do  $\ulcorner A \leftarrow$  erzeuge Individuum aus  $\mathbb{B}^l$  gemäß  $Prob^{(t)}$ 
8           $\ulcorner P \leftarrow P \circ \langle A \rangle$ 
9      bewerte  $P$  durch  $F$ 
10      $\langle B \rangle \leftarrow$  Selektion aus  $P$  mittels BESTEN-SELEKTION
11     if  $F(B) \succ F(bestInd)$ 
12     then  $\ulcorner bestInd \leftarrow B$ 
13      $t \leftarrow t + 1$ 
14     for each  $k \in \{1, \dots, l\}$ 
15     do  $\ulcorner Prob_k^{(t)} \leftarrow B_k \cdot \alpha \text{ (Lernrate)} + Prob_k^{(t-1)} \cdot (1 - \alpha)$ 
16     for each  $k \in \{1, \dots, l\}$ 
17     do  $\ulcorner u \leftarrow$  wähle Zufallszahl gemäß  $U((0, 1])$ 
18         if  $u < p_m \text{ (Mutationswahrscheinlichkeit)}$ 
19         then  $\ulcorner u' \leftarrow$  wähle Zufallszahl gemäß  $U(\{0, 1\})$ 
20          $\ulcorner \ulcorner \ulcorner Prob_k^{(t)} \leftarrow u' \cdot \beta \text{ (Mutationskonstante)} + Prob_k^{(t)} \cdot (1 - \beta)$ 
21 return  $bestInd$ 

```

beste erzeugte Individuum ausgewählt und zur Aktualisierung der Populationsstatistik herangezogen – dies erinnert an die Ersetzung von Individuen in überlappenden Populationen wie z. B. dem steady state GA. Eine Mutation wird nicht direkt auf den erzeugten Individuen durchgeführt, sondern es wird stattdessen die Statistik für einige Bits zufällig leicht verschoben. Formal wird das PBIL in Algorithmus 4.32 beschrieben.

Im Gegensatz zu den genetischen Algorithmen können beim populationsbasierten inkrementellen Lernen keine internen Abhängigkeiten zwischen den einzelnen Bits erlernt werden.

Beispiel 4.17:

Die beiden vierelementigen Populationen in Tabelle 4.9 demonstrieren, wie eine Population mit einer paarweisen Bindung zwischen Bits und eine Population ohne jegliche Struktur auf dieselbe Populationsstatistik abgebildet werden.

Dies ist der Preis für die Projektion auf rein statistische Werte. In der Praxis würde sich jedoch Population 1 aus dem Beispiel weder bei einem genetischen Algorithmus noch beim populationsbasierten inkrementellen Lernen lange halten, da sich durch Gendrift eine der beiden Bitverteilungen durchsetzt. Dennoch ist bei PBIL mit einer eingeschränkten Lösungsqualität zu rechnen, wenn Probleme mit starken Interaktionen zwischen mehreren Bits betrachtet werden.

Im Algorithmus bestimmt die Lernrate α den Grad, mit welchem Erforschung und Feinabstimmung betrieben werden. Ein niedriger Wert betont mehr die Erforschung, während bei einem hohen Wert die Suche sich sehr schnell fokussiert. Oberflächliche Empfehlungen für die Parameterwerte können Tabelle 4.10 entnommen werden.

Tabelle 4.9: In der linken Population gibt es je eine Bindung zwischen dem 1. und dem 2. sowie zwischen dem 3. und dem 4. Bit. Aber diese Abhängigkeiten werden nicht in der Populationsstatistik repräsentiert, die identisch zur Populationsstatistik der zufälligen Population 2 ist.

Population 1					Population 2			
1	1	0	0	Individuum 1	1	0	1	0
1	1	0	0	Individuum 2	0	1	1	0
0	0	1	1	Individuum 3	0	1	0	1
0	0	1	1	Individuum 4	1	0	0	1
0,5	0,5	0,5	0,5	Populationsstatistik	0,5	0,5	0,5	0,5

Tabelle 4.10
Häufig benutzte Parameterbereiche bei populationsbasiertem inkrementellem Lernen

Parameter	Wertebereich
Populationsgröße λ :	20–100
Lernrate α :	0,05–0,2
Mutationsrate p_m :	0,001–0,02
Mutationskonstante β :	0,05

Algorithmus 4.33

```

DE-OPERATOR( Individuen  $A, B, C, D$  )
1   $index \leftarrow$  wähle Zufallszahl gemäß  $U(\{1, \dots, I\})$ 
2  for each  $i \in \{1, \dots, I\}$ 
3  do  $\lceil u \leftarrow$  wähle Zufallszahl gemäß  $U([0, 1))$ 
4      if  $u \leq \tau$  (Wichtung der Rekombination) oder  $i = index$ 
5      then  $\lceil A'_i \leftarrow B_i + (C_i - D_i) \cdot \alpha$  (Skalierungsfaktor)
6      else  $\lceil A'_i \leftarrow A_i$ 
7  return  $A'$ 

```

Ausgehend vom populationsbasierten inkrementellen Lernen wurden verschiedene weitere Verfahren entwickelt, die mit besseren Techniken die Verteilung der guten Lösungen im Suchraum schätzen. Analog zum hier präsentierten Algorithmus werden daraus zufällige neue Lösungskandidaten erzeugt. Bei der internen Repräsentation wird dabei immer mehr Wert auf die internen Abhängigkeiten im Suchraum gelegt, z. B. im sog. *Bayesian optimization algorithm* durch Nutzung von Bayes-Netzen als Modell für die Abhängigkeiten.

4.6.5 Differentialevolution

Die *Differentialevolution* (DE, engl. *differential evolution*) arbeitet ähnlich wie die Evolutionsstrategie auf reellwertigen Individuen mit $A, G \in \mathbb{R}^l$, wobei keine Zusatzinformation A, S benötigt wird. Die grundsätzliche Arbeitsweise lässt sich auf die Idee reduzieren, alle Vektoren (bzw. Differenzen) zwischen beliebigen Individuenpaaren in der Population als Grundlage für die möglichen Modifikationen eines Individuums heranzuziehen. Der resultierende DE-OPERATOR (Algorithmus 4.33) ist eine Mischung aus Rekombination und Mutation: Strenggenommen

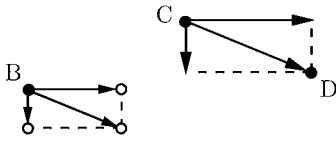


Bild 4.25

Funktionsweise des DE-OPERATOR: Die Differenz zwischen den Individuen C und D bestimmt die Mutationsrichtung für das Individuum B . Zufallsbedingt können auch einzelne Suchraumdimensionen unverändert von B übernommen werden.

Algorithmus 4.34

DIFFERENTIALEVOLUTION(Bewertungsfunktion F)

```

1   $t \leftarrow 0$ 
2   $P(t) \leftarrow$  erzeuge Population der Größe  $\mu$ 
3  bewerte  $P(t)$  durch  $F$ 
4  while Terminierungsbedingung nicht erfüllt
5  do  $\lceil P(t+1) \leftarrow \langle \rangle$ 
6      for  $i \leftarrow 1, \dots, \mu$ 
7      do  $\lceil$  repeat  $\lceil A, B, C, D \leftarrow$  selektiere Eltern uniform zufällig aus  $P(t)$ 
8          until  $A, B, C, D$  sind paarweise verschieden
9           $A' \leftarrow$  DE-OPERATOR( $A, B, C, D$ )
10         bewerte  $A'$  durch  $F$ 
11         if  $F(A') \succeq F(A)$ 
12         then  $\lceil P(t+1) \leftarrow P(t+1) \cup \langle A' \rangle$ 
13         else  $\lceil P(t+1) \leftarrow P(t+1) \cup \langle A \rangle$ 
14      $\lceil t \leftarrow t + 1$ 
15 return bestes Individuum aus  $P(t)$ 
```

Parameter	Wertebereich
Populationsgröße μ :	10–100, 10·n
Wichtung der Rekombination τ :	0,7–0,9
Skalierungsfaktor α :	0,5–1,0

Tabelle 4.11

Empfohlene Parameterbereiche bei der Differential-evolution.

handelt es sich um eine gewichtete uniforme Rekombination zwischen einem Individuum A und einem durch einen Differenzenvektor mutierten Individuum B . Interessanterweise skaliert sich die Schrittweite selbst, je mehr sich die Population auf bestimmte Bereiche des Suchraums konzentriert. Ein Beispiel für die Funktionsweise des Algorithmus ist in Bild 4.25 dargestellt.

Als Selektion findet jeweils ein Vergleich des neuen Individuums mit dem direkten Elternindividuum statt und nur diejenigen Kindindividuen werden in die nächste Generation übernommen, die eine Verbesserung darstellen. Damit ergibt sich der Gesamtablauf der DIFFERENTIALEVOLUTION in Algorithmus 4.34. Zugehörige Parametereinstellungen sind in Tabelle 4.11 aufgelistet.

4.6.6 Scatter Search

Obwohl Scatter Search eigentlich als deterministisches Optimierungsverfahren konzipiert wurde, weist es viele Ähnlichkeiten zu den evolutionären Algorithmen auf: Es arbeitet auf Populationen von Lösungskandidaten, benutzt Variationsoperatoren und erzeugt einen Selektionsdruck für die neu erzeugten Individuen. Eine breite Initialisierung und eine umfassende systematische Erzeu-

Algorithmus 4.35

SCATTER-SEARCH(Bewertungsfunktion F)

```

1   $bestP = \langle \rangle$ 
2   $P \leftarrow \langle \rangle$ 
3  for  $t \leftarrow 1, \dots, maxIter$ 
4  do  $\lceil$  while  $\#P < \mu$ 
5      do  $\lceil A \leftarrow$  erzeuge ein Individuum mit einem Diversitätsgenerator
6           $A \leftarrow$  LOKALE-SUCHE( $F$ ) angewandt auf  $A$ 
7          bewerte  $A$  durch  $F$ 
8          if  $A \notin P \circ bestP$ 
9               $\lceil$  then  $\lceil P \leftarrow P \circ \langle A \rangle$ 
10     if  $t = 1$ 
11     then  $\lceil bestP \leftarrow$  selektiere  $\alpha$  Individuen aus  $P$  mit BESTEN-SELEKTION
12          $\lceil P \leftarrow$  streiche Individuen aus  $bestP$  in  $P$ 
13     for  $k \leftarrow 1, \dots, \beta$ 
14     do  $\lceil A \leftarrow$  dasjenige Individuum aus  $P$ , das  $\min_{B \in bestP} d(A.G, B.G)$  maximiert
15          $P \leftarrow$  streiche Individuum  $A$  in  $P$ 
16          $\lceil bestP \leftarrow bestP \circ \langle A \rangle$ 
17     repeat  $\lceil P' \leftarrow \langle \rangle$ 
18          $Mengen \leftarrow$  erzeuge Teilmengen von  $bestP$  durch einen Teilmengengenerator
19         for each  $M \in Mengen$ 
20         do  $\lceil A \leftarrow$  wende einen Kombinationsoperator auf  $M$  an
21              $A \leftarrow$  LOKALE-SUCHE( $F$ ) angewandt auf  $A$ 
22             bewerte  $A$  durch  $F$ 
23             if  $A \notin bestP \cup P'$ 
24                  $\lceil$  then  $\lceil P' \leftarrow P' \circ \langle A \rangle$ 
25              $\lceil bestP \leftarrow$  selektiere  $\alpha + \beta$  Ind. aus  $bestP \circ P'$  mit BESTEN-SELEKTION
26     until  $bestP$  hat sich nicht geändert
27      $\lceil bestP \leftarrow$  selektiere  $\alpha$  Individuen aus  $P'$  mit BESTEN-SELEKTION
28 return bestes Individuum aus  $bestP$ 

```

gung neuer Individuen garantieren eine weiträumige Erforschung des Suchraums. Die Feinabstimmung wird wie bei den memetischen Algorithmen durch eine lokale Suche für jedes Individuum erreicht. Die hier vorgestellte Variante von SCATTER-SEARCH (Algorithmus 4.35) ist so zunächst für reellwertige Problemräume mit $\mathcal{G} = \Omega = \mathbb{R}^n$ gedacht.

Der Algorithmus durchläuft in mehreren Iterationen zwei unterschiedliche Phasen. Zunächst werden in der ersten Phase möglichst unterschiedliche Individuen mit einem Diversitätsgenerator erzeugt, die alle lokal optimiert werden.

Beispiel 4.18:

Konkret kann man für die reellwertigen Probleme den Diversitätsgenerator wie folgt implementieren: Für jede Suchraumdimension wird der gültige Wertebereich in vier Teile zerlegt und für jeden Teil wird gespeichert, wieviele Individuen in diesem Teil bereits erzeugt wurden. Dann wird invers proportional zur bisherigen Häufigkeit für jede Suchraumdimension der Wertebereich und ein zufälliger Wert aus diesem Bereich gewählt.

Parameter	Wertebereich
Populationsgröße μ :	50–150
Anzahl der besten Individuen α :	5–20
Erweiterung der besten Individuen β :	5–20

Tabelle 4.12 Empfohlene Parameterbereiche bei Scatter Search.

In der ersten Iteration wird eine Population der Besten mit den α besten Individuen initialisiert. Diese Population der Besten wird um β Individuen erweitert, die möglichst unterschiedlich zu den Individuen der Population der Besten sind.

In der zweiten Phase werden die besten Individuen systematisch durch einen Teilmengengenerator zusammengestellt.

Beispiel 4.19:

Das können in unserem Beispiel des reellwertigen Suchraums alle Teilmengen mit genau zwei Individuen sein. Für andere Anwendungen findet man allerdings auch wesentliche kompliziertere Teilmengengeneratoren.

Aus den so zusammengestellten Individuen erzeugt der Kombinationsoperator jeweils ein neues Individuum. Dieses wird wieder lokal optimiert und in die Population der Besten übernommen, falls es noch nicht bekannt ist. Dieser Ablauf in der zweiten Phase wird solange wiederholt, bis sich die Menge der besten Individuen nicht mehr ändert.

Beispiel 4.20:

Konkret kann dafür im reellwertigen Suchraum die Rekombination ARITHMETISCHER-CROSSOVER (Algorithmus 3.12) mit $U([- \frac{1}{2}, \frac{3}{2}])$ (in Zeile 1) benutzt werden.

Auch von Scatter Search gibt sehr viele Varianten, die abhängig vom Anwendungsproblem stark von dem hier vorgestellten Algorithmus abweichen können.

4.6.7 Kulturelle Algorithmen

Kulturelle Algorithmen (CA, engl. *cultural algorithms*) beruhen auf der Beobachtung, dass die genetische Ebene nicht die einzige Ebene ist, auf der Informationen von einer Generation zur nächsten weitergegeben werden. Zusätzlich gibt es gerade bei den Menschen noch einen weiteren Informationsspeicher, nämlich die Kultur. So ist Verhalten, das sich auf religiöse oder moralische Vorstellungen stützt, vermutlich kaum genetisch sondern vielmehr durch kulturelle Vermittlung bedingt. Die kulturellen Algorithmen ergänzen die evolutionären Algorithmen um diese Komponente.

Neben der genetischen Information, die in den Individuen der Population vorliegt, wird die Erzeugung neuer Individuen zusätzlich von einem kollektiven kulturellen Wissen beeinflusst. Dieses Wissen wird in einem sog. Überzeugungsraum (engl. *belief space*) gespeichert. Die jeweils besten Individuen einer Generation können das kulturelle Wissen modifizieren. Algorithmus 4.36 beschreibt das allgemeine Schema, das den kulturellen Algorithmen zugrunde liegt.

Algorithmus 4.36

CULTURAL-ALGORITHM(Bewertungsfunktion F)

```

1   $t \leftarrow 0$ 
2   $P(t) \leftarrow$  initialisiere die Population
3   $\mathcal{BS}(t) \leftarrow$  initialisiere den Überzeugungsraum
4  bewerte  $P(t)$  durch  $F$ 
5  while Terminierungsbedingung nicht erfüllt
6  do  $P' \leftarrow$  bestimme wichtige Individuen aus  $P(t)$ 
7      $\mathcal{BS}(t+1) \leftarrow \mathcal{BS}(t)$  wird durch  $P'$  angepasst
8      $P'' \leftarrow$  erzeuge Nachkommen von  $P(t)$  auf der Basis von  $\mathcal{BS}(t+1)$ 
9     bewerte  $P''$  durch  $F$ 
10     $t \leftarrow t+1$ 
11     $\perp P(t) \leftarrow$  Selektion aus  $P''(\circ P(t-1))$ 
12 return bestes Individuum aus  $P(t)$ 

```

Welches konkrete Wissen im Überzeugungsraum gesammelt wird und wie dieses in den evolutionären Operatoren genutzt wird, hängt von dem bearbeiteten Optimierungsproblem ab und wird im Folgenden am Beispiel vorgeführt.

Beispiel 4.21:

Die hier vorgestellte Variante für Probleme auf einem Suchraum $\Omega = \mathbb{R}^n$ basiert auf dem evolutionären Programmieren. Im Überzeugungsraum werden als situationsbezogenes Wissen die letzten beiden besten gefundenen Individuen und als normatives Wissen eine Einschränkung des Suchraums auf einen interessanten Bereich gespeichert. Für letzteres werden pro Suchraumdimension eine Unter- und eine Obergrenze berechnet. Dabei werden beispielsweise diejenigen 20% der Individuen in der Elternpopulation herangezogen, die bei der letzten Q-STUFIGE-TURNIER-SELEKTION (Algorithmus 3.7) die meisten Gewinne aufweisen konnten. Aus diesen Individuen wird für jede Suchraumdimension der kleinste und der größte Wert ermittelt. Falls dieser Wert das gespeicherte Intervall vergrößert, wird er in jedem Fall übernommen. Eine Verkleinerung des Intervalls findet nur dann statt, wenn der Gütewert des entsprechenden Individuums besser ist, als der bei der letzten Übernahme gespeicherte Wert. In der Mutation leitet man nun aus dem normativen Wissen ab, wie weit die Optimierung bereits bezüglich der einzelnen Suchraumdimensionen fortgeschritten ist: Wurde der interessante Bereich auf weniger als 1% des Suchraumintervalls eingeschränkt, kann das situationsbezogene Wissen in Form des besten Individuums benutzt werden, um die Suche in diese Richtung auszurichten. Eine weitere Voraussetzung hierfür ist, dass die letzten beiden besten Individuen innerhalb des interessanten Intervalls für die jeweilige Suchraumdimension lagen. Man sagt dann, dass der Überzeugungsraum für diese Suchraumdimension stabil ist. Der genaue Ablauf der CA-MUTATION kann Algorithmus 4.37 entnommen werden und ist eine Variation der SELBSTADAPTIVE-GAUSS-MUTATION mit separater Schrittweitenanpassung für jede Dimension (vgl. S. 136). Bild 4.26 illustriert wie das Verhältnis des zu mutierenden Individuums zum besten Individuum die Veränderungswahrscheinlichkeit in horizontaler Richtung verändert.

Algorithmus 4.37

CA-MUTATION(Individuum A)

```

1   $u' \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $\mathcal{N}(0, 1)$ 
2  for each  $i \in \{1, \dots, l\}$ 
3  do  $u''_i \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $\mathcal{N}(0, 1)$ 
4     $B.S_i \leftarrow A.S_i \cdot \exp\left(\frac{1}{\sqrt{2}l} \cdot u' + \frac{1}{\sqrt{2}\sqrt{l}} \cdot u''_i\right)$ 
5     $u \leftarrow$  wähle zufällig gemäß  $\mathcal{N}(0, B.S_i)$ 
6    if  $\mathcal{BS}$  ist stabil für Dimension  $i$ 
7      then  $\ulcorner$  switch
8        case  $A.G_i < \text{bestInd}.G_i$  :  $B.G_i \leftarrow A.G_i + |u|$ 
9        case  $A.G_i > \text{bestInd}.G_i$  :  $B.G_i \leftarrow A.G_i - |u|$ 
10        $\lrcorner$  case  $A.G_i = \text{bestInd}.G_i$  :  $B.G_i \leftarrow A.G_i + \frac{u}{2}$ 
11     else  $\lrcorner$   $B.G_i \leftarrow A.G_i + u$ 
12      $\lrcorner$   $B.G_i \leftarrow \max\{ug_i, \min\{og_i, B.G_i\}\}$ 
13  return  $B$ 

```

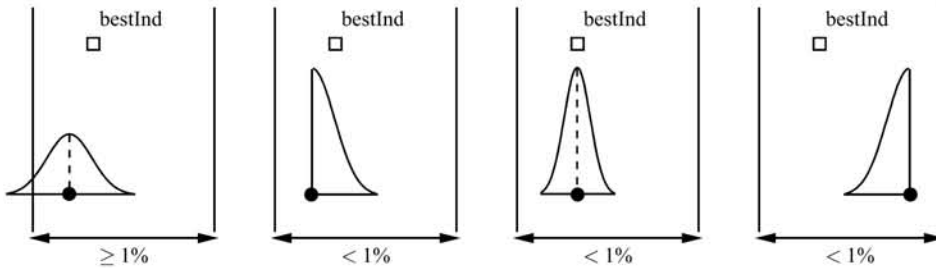


Bild 4.26 Die verschiedenen Fälle bei der reellwertigen CA-MUTATION (Algorithmus 4.37) werden anhand der horizontalen Richtung illustriert: Links die Wahrscheinlichkeiten für die horizontale Richtung der Standardmutation, rechts die drei Varianten zur Feinabstimmung im Falle eines stabilen Überzeugungsraums. Das aktuelle Individuum kann dabei auch außerhalb des stabilen Bereichs liegen.

Damit bieten die kulturellen Algorithmen einen weiteren Mechanismus der Adaptation, der auf die Details des jeweils zu bearbeitenden Problems zugeschnitten werden kann. Interessant ist hier insbesondere das Zusammenspiel zwischen der Selbstadaptation und der Adaptation.



Im Abschnitt 5.1 gehen wir nochmal auf die kulturellen Algorithmen ein und verändern den Anpassungsmechanismus für die zusätzliche Betrachtung von Randbedingungen.

4.6.8 Ameisenkolonien

Der Vorgang der Evolution ist nicht die einzige Inspirationsquelle aus der Natur für die Lösung von Optimierungsaufgaben. Ein alternativer Ansatz ist die Betrachtung von Insektenkolonien, in denen ohne eine zentrale Steuerung aus relativ einfacher Basiskommunikation sehr komplexe Aufgabenstellungen bewältigt werden. Als ein Beispiel wird hierfür die Futtersuche von Ameisen

betrachtet. Dabei wurde in Experimenten festgestellt, dass die Ameisen über einen Duftstoff, das sog. Pheromon, ihre Wege markieren und sich mit größerer Wahrscheinlichkeit an solchen Wegen orientieren, auf denen sich mehr Duftstoff befindet. Dieses Verhalten wird zur Lösung von solchen Problemen imitiert, bei denen die Lösung als ein Weg in einem Graphen dargestellt werden kann.

Ein Beispiel hierfür ist das Handlungsreisendenproblem aus Def. 2.2. Beim evolutionären Ansatz aus Kapitel 2 wurde durch Veränderung der Permutation in den Individuen immer eine komplette Rundreise betrachtet und variiert. Im Gegensatz dazu wird bei der Ameisenkolonieoptimierung durch μ virtuelle Ameisen immer wieder eine neue Rundreise schrittweise konstruiert. Dabei hat jede Ameise nur ein sehr beschränktes lokales Wissen über das Problem. Sie nutzt einerseits ein Erinnerungsvermögen, welche Knoten sie bereits besucht hat, um im Beispiel des Handlungsreisendenproblems nicht zu früheren Knoten auf dem Rundweg zurückzuspringen. Andererseits benutzt sie das Pheromon, das von anderen Ameisen auf den Kanten platziert wurde, um häufig benutzte Kanten mit einer größeren Wahrscheinlichkeit auszuwählen. Hat eine Ameise einen vollständigen Lösungskandidaten erstellt, wird der Lösungskandidat bewertet und aufgrund seiner Güte eine bestimmte Menge Pheromon auf den Kanten verteilt. Das Pheromon wird zur Zeit t in einer Matrix $PM^{(t)}$ gespeichert, bestehend aus den Werten $(\tau_{i,j})_{1 \leq i,j \leq n}$.

Konkret bestimmt sich die Wahrscheinlichkeit, dass von dem aktuellen Knoten v_i der Knoten $v_j \in \text{verfügbar}$ aus der Menge der noch nicht besuchten Knoten gewählt wird, aus zwei Faktoren:

- der Pheromonmenge $\tau_{i,j}$, das auf der Kante liegt, – je mehr Pheromon desto höher ist die Wahrscheinlichkeit – und
- der inversen Entfernung $nah_{i,j} = \frac{1}{\gamma(v_i, v_j)}$ zwischen den Knoten, wobei γ das Gewicht der Kante im Graphen darstellt.

Dann ist die Auswahlwahrscheinlichkeit

$$Pr[v_j | v_i] = \begin{cases} \frac{\tau_{i,j} \cdot (nah_{i,j})^\beta}{\sum_{v_k \in \text{verfügbar}} \tau_{i,k} \cdot (nah_{i,k})^\beta} & \text{falls } v_j \in \text{verfügbar} \\ 0 & \text{sonst.} \end{cases} \quad (4.1)$$

Durch einen Explorationsregler Θ wird im Algorithmus 4.38 (AMEISENKOLONIE-TSP) bestimmt, wie häufig die nächste Stadt gemäß dieser Auswahlwahrscheinlichkeit bestimmt werden soll oder ob einfach die Stadt mit der größten Wahrscheinlichkeit genommen wird. Ein kleiner Wert Θ kann stabilere Ergebnisse produzieren.

Sind alle Ameisen die Städte abgelaufen, wird die Pheromonmatrix PM durch die Länge ihrer Reise modifiziert. Dabei »verdunstet« ein Teil α des Pheromons und auf den benutzten Kanten wird die Pheromonmenge gemäß der inverse Länge der konstruierten Rundreise erhöht, wodurch erreicht wird, dass kürzere Rundreisen den Pheromonwert auf ihren Kanten stärker erhöhen als lange Rundreisen.

$$\tau_{i,j} \leftarrow \alpha \cdot \tau_{i,j} + \sum_{k=1}^{\mu} \text{wert}(A^{(k)}, i, j) \quad (4.2)$$

$$\text{mit } \text{wert}(A, i, j) = \begin{cases} \frac{1}{A.F} & \text{falls } \langle i, j \rangle \text{ in } A \text{ enthalten ist} \\ 0 & \text{sonst.} \end{cases} \quad (4.3)$$

Algorithmus 4.38

AMEISENKOLONIE-TSP(Bewertungsfunktion F (TSP mit n Städten))

```

1   $t \leftarrow 0$ 
2   $PM^{(t)} \leftarrow$  initialisiere Pheromon
3  while Terminierungsbedingung nicht erfüllt
4  do  $\lceil$  for  $i \leftarrow 1, \dots, \mu$  ( $\mu$  Anzahl der Ameisen)
5      do  $\lceil$   $A^{(i)}.G \leftarrow \langle 1 \rangle$  (initialisiere neue Ameise)
6           $aktuell \leftarrow 1$ 
7          for  $k \leftarrow 2, \dots, n$ 
8              do  $\lceil$   $u \leftarrow$  wähle Zufallszahl gemäß  $U([0, 1])$ 
9                  if  $u < \theta$  (Regler für Exploration)
10                      $\lceil$   $nächster \leftarrow$  wähle Knoten gemäß  $Pr[v_j|aktuell]$  (Gleichung 4.1)
11                     else  $\lceil$   $nächster \leftarrow$  Knoten  $j$  mit maximalem  $Pr[v_j|aktuell]$ 
12                          $A^{(i)}.G \leftarrow A^{(i)}.G \circ \langle nächster \rangle$ 
13                      $\lceil$   $aktuell \leftarrow nächster$ 
14                  $\lceil$  bewerte  $A^{(i)}$  durch  $F$ 
15              $t \leftarrow t + 1$ 
16          $\lceil$   $PM^{(t)} \leftarrow$  aktualisiere  $PM^{(t-1)}$  gemäß Gleichung 4.2
17 return beste gefundene Rundreise

```

Parameter	Wertebereich
Anzahl der Ameisen μ :	10
Gewichtung der Entfernung β :	2–6
Verdunstungsgrad α :	0,6–0,9
Explorationsregler θ :	0,2–0,9

Tabelle 4.13

Empfohlene Parameterbereiche bei der Ameisenkolonieoptimierung.

Geeignete Parameterwerte sind in Tabelle 4.13 aufgeführt. Diese Werte und die hier benutzten Formeln können allerdings nicht direkt auf andere Optimierungsprobleme übertragen werden. Ebenso ändern sich die Parameter, wenn komplexere Mechanismen zur Modifikation und Auswertung des Pheromons benutzt werden.

4.6.9 Partikelschwärme

Partikelschwärme (engl. *particle swarms*) sind eine Optimierungsmethode für reellwertige Optimierungsprobleme, die auf der Modellierung sozialer Interaktionen beruht. Zunächst waren die Partikelschwärme reine Simulationsmodelle für Sozialverhalten. Daher unterscheiden sie sich von evolutionären Algorithmen in erster Linie darin, dass sie Verbesserungen nicht durch einen Selektionsmechanismus erreichen sondern durch Nachahmung und Lernen von anderen benachbarten Individuen. Damit wird das Schwarmverhalten von Vögeln oder Fischen hinsichtlich optimaler Futterplätze etc. auf die Lösung von reellwertigen Optimierungsproblemen übertragen (PARTIKELSCHWARM in Algorithmus 4.39).

Die Individuen bestehen dabei aus dem Genotyp $A.G \in \mathbb{R}^l$ und den Zusatzinformationen $A.S = (v_1, \dots, v_l, B_1, \dots, B_l) \in \mathcal{Z} = \mathbb{R}^{2 \cdot l}$. Dabei stellt $v = (v_1, \dots, v_l)$ einen Veränderungsvektor dar, der bei der Modifikation der Individuen benutzt wird und $B = (B_1, \dots, B_l)$ repräsentiert den besten bisher auf dem Weg des Individuums gefundenen Punkt im Suchraum. In jeder

Algorithmus 4.39

PARTIKELSCHWARM(Bewertungsfunktion F)

```

1   $t \leftarrow 0$ 
2   $P(t) \leftarrow$  initialisiere die Population der Größe  $\mu$ 
3  bewerte  $P(t)$  durch  $F$ 
4   $best \leftarrow$  Genotyp des besten Individuums in  $P(t)$ 
5  while Terminierungsbedingung nicht erfüllt
6  do  $P' \leftarrow \langle \rangle$ 
7      for  $i \leftarrow 1, \dots, \mu$ 
8      do  $\sqsubset$  (sei  $A^{(i)}.S = (v_1^{(i)}, \dots, v_l^{(i)}, B_1^{(i)}, \dots, B_l^{(i)})$ )
9           $u_1, u_2 \leftarrow$  wähle Zufallszahlen gemäß  $U([0, 1])$ 
10         for each  $k \in \{1, \dots, l\}$ 
11             do  $\sqsubset v'_k \leftarrow \beta \cdot v_k^{(i)} + \alpha_1 \cdot u_1 \cdot (B_k^{(i)} - A^{(i)}.G_k) + \alpha_2 \cdot u_2 \cdot (best_k - A^{(i)}.G_k)$ 
12             if  $\|(v'_1, \dots, v'_l)\| > MAX$  (maximale Veränderung)
13                 then  $\sqsubset (v'_1, \dots, v'_l) \leftarrow$  skaliere den Veränderungsvektor auf die Länge  $MAX$ 
14                 for each  $k \in \{1, \dots, l\}$ 
15                     do  $\sqsubset A'.G_k \leftarrow A_k^{(i)} + v'_k$ 
16                     bewerte  $A'$  durch  $F$ 
17                     if  $A'.F \succeq B^{(i)}.F$ 
18                         then  $\sqsubset P' \leftarrow P' \circ \langle (A'_1, \dots, A'_l, v'_1, \dots, v'_l, B_1^{(i)}, \dots, B_l^{(i)}) \rangle$ 
19                     else  $\sqsubset P' \leftarrow P' \circ \langle (A'_1, \dots, A'_l, v'_1, \dots, v'_l, A'_1, \dots, A'_l) \rangle$ 
20          $t \leftarrow t + 1$ 
21          $P(t) \leftarrow P'$ 
22      $\sqsubset best \leftarrow$  Genotyp des besten Individuums in  $P(t)$ 
23 return bestes Individuum aus  $P(t)$ 

```

Generation wird der Veränderungsvektor der Individuen durch die soziale Interaktion mit benachbarten Individuen modifiziert (von v zu v') und anschließend auf den Genotyp angewandt, d. h. für alle $k \in \{1, \dots, l\}$ gilt

$$A'.G_k = A.G_k + v'_k.$$

In die Modifikation von v gehen zwei Komponenten ein:

- das Bestreben eines Individuums, zu seinen Erfolgen zurückzukehren, d. h. den Veränderungsvektor so zu modifizieren, dass er zum besten Lösungskandidaten B zurückführt und
- eine Orientierung des Individuums an den besten Erfolgen seiner Nachbarn.

Sei also $best$ der beste bisher gefundene Lösungskandidat in einer Nachbarschaft, die oft für ein Individuum $A^{(i)}$ einfach aus den Individuen $A^{(i-1)}$, $A^{(i)}$ und $A^{(i+1)}$ besteht. Dann wird der Veränderungsvektor mittels zweier Zufallszahlen $u_1, u_2 \sim U([0, 1])$ folgendermaßen modifiziert.

$$v'_k = \beta \cdot v_k^{(i)} + \alpha_1 \cdot u_1 \cdot (B_k^{(i)} - A^{(i)}.G_k) + \alpha_2 \cdot u_2 \cdot (best_k - A^{(i)}.G_k)$$

Dabei ist β ein Trägheitsfaktor, α_1 bestimmt, wie stark die gespeicherte beste Position eingeht, und α_2 ist ein sozialer Faktor, wie stark ein Individuum sich an den Nachbarn orientiert. Lässt man den Veränderungsvektor beliebig groß werden, wird sich sehr schnell ein völlig zufälliges

Parameter	Wertebereich
Trägheit β :	0,8–1,0
kognitiver Faktor α_1 :	1,5–2,0
sozialer Faktor α_2 :	1,5–2,0
maximale Veränderung MAX :	$og_i - ug_i$
Populationsgröße μ :	20–60

Tabelle 4.14

Empfohlene Parameterbereiche bei der Optimierung mit Partikelschwärmen.

Verhalten der Individuen einstellen. Dies lässt sich durch eine maximal mögliche Veränderung vermeiden. Geeignete Parameterwerte sind in Tabelle 4.14 aufgeführt.

4.7 Kurzzusammenfassung

Als kurze vergleichende Übersicht über die Standardalgorithmen enthalten die Tabellen 4.15 und 4.16 auf der Doppelseite im Anschluß an die Übungsaufgaben die wichtigsten Informationen.

4.8 Übungsaufgaben

Aufgabe 4.1: Genetischer Algorithmus

Implementieren Sie die Verfahren GENETISCHER-ALGORITHMUS (Algorithmus 3.14) und STEADY-STATE-GA (Algorithmus 4.1) mit binärer Standardkodierung und Turnierselektion. Wenden Sie die Algorithmen auf die Ackley-Funktion (vgl. Anhang A) an.

Aufgabe 4.2: Evolutionsstrategie

Implementieren Sie die Evolutionsstrategie mit der 1/5-Erfolgsregel (ES-ADAPTIV in Algorithmus 4.8) und mit Selbstanpassung (ES-SELBSTADAPTIV in Algorithmus 4.9). Wenden Sie die Algorithmen auf die Ackley-Funktion (vgl. Anhang A) an und vergleichen Sie die Ergebnisse.

Aufgabe 4.3: Evolutionäres Programmieren

Untersuchen Sie an einem kleinen Beispiel für die unterschiedlichen Mutationen des ursprünglichen evolutionären Programmierens (Algorithmen 4.13 bis 4.17), inwieweit eine kleine Veränderung am Genotyp einer kleinen Veränderung am Phänotyp (d. h. der Approximation einer Zeitreihe) entspricht.

Aufgabe 4.4: Grammatikevolution

Führen Sie die Grammatikevolution aus Beispiel 4.13 für das Individuum (2, 1, 1, 0, 0, 1, 0, 3) durch.

Aufgabe 4.5: Hillclimbing

Überlegen Sie, wie sich Hillclimbing (Algorithmus 4.25) auf einem Plateau mit konstanter Güte verhalten wird. Welche alternative Akzeptanzbedingung ohne Güteverschlechterung wäre möglich? Wie wird sich ein solches Verfahren auf einem Plateau verhalten?

Aufgabe 4.6: Simuliertes Abkühlen

Implementieren Sie simuliertes Abkühlen (Algorithmus 4.26) und wenden es auf eine Instanz des Handlungsreisendenproblems an. Vergleichen Sie das jeweilige Verhalten mit unterschiedlichen Abkühlungsplänen.

Aufgabe 4.7: Schwellwertakzeptanz

Führen Sie Aufgabe 4.6 für Schwellwertakzeptanz (Algorithmus 4.27) durch. Vergleichen Sie die benötigte Rechenzeit mit der Anzahl der ausgewerteten Individuen in beiden Aufgaben.

Aufgabe 4.8: Ablaufschemata

Vergleichen Sie die Ergebnisse der Aufgaben 4.1 und 4.2. Vertauschen Sie die Ablaufmuster der beiden Algorithmen (vgl. Bilder 4.1 und 4.5) und belassen die Operatoren. Was können Sie in Ihren Experimenten beobachten? Wie erklären Sie sich die Ergebnisse?

Aufgabe 4.9: Populationsbasiertes inkrementelles Lernen

Implementieren Sie das populationsbasierte inkrementelle Lernen PBIL (Algorithmus 4.32) und testen Sie es auf der Royal-Road-Funktion (vgl. Anhang A). Lassen sich Unterschiede im Vergleich zu GENETISCHER-ALGORITHMUS (Algorithmus 3.14) auf demselben Problem feststellen?

Aufgabe 4.10: Differentialevolution

Veranschaulichen Sie sich die Arbeitsweise des Operators DE-OPERATOR (Algorithmus 4.33) aus der Differentialevolution nochmals bildlich. Diskutieren Sie, unter welchen Umständen eine differenzbasierte Mutation wesentliche Vorteile gegenüber der GAUSS-MUTATION (Algorithmus 3.4) hat. Betrachten Sie hierfür ein geeignetes Problem mit vielen (natürlichen) lokalen Optima.

Aufgabe 4.11: Scatter Search

Diskutieren Sie, an welchen Stellen in SCATTER-SEARCH (Algorithmus 4.35) die Diversität erhalten wird und eine Erforschung (*exploration*) bzw. Feinabstimmung (*exploitation*) stattfindet. Was sind Vor- bzw. Nachteile im Vergleich zu einem evolutionären Algorithmus.

Aufgabe 4.12: Ameisenkolonieoptimierung

Betrachten Sie das Maschinenbelegungsproblem für eine Maschine: für n verschiedene Aufträge ist die Bearbeitungszeit t_i , der früheste Fertigstellungstermin a_i und der letztmögliche Fertigstellungstermin b_i ($1 \leq i \leq n$) gegeben. Ein Maschinenbelegungsplan mit minimalen Konventionalstrafen ist gesucht. Geben Sie eine Kodierung für die Optimierung mit Ameisenkolonien an.

Algorithmus	Genotyp	Mutation	Rekombination	Selektion	Population	Besonderheiten
Genetischer Algorithmus	klassisch: \mathbb{B}^l mit fester Länge l , auch: \mathbb{R}^l und \mathcal{S}_l , Dekodierung	Bitflipping, gleichverteilte reellwertige Mutation, spezielle Permutationsoperatoren	k -Punkt- und uniformer Crossover, arithmetischer Crossover, mehrere Rekombinationsoperatoren für Permutationen	fitnessproportionale Elternselektion, auch: skaliert, rangbasiert oder als Turnirselektion	mittelgroße bis große Populationen	theoretische Grundlage: Schema-Theorem
Evolutionstrategie	\mathbb{R}^l , meist gilt Genotyp = Phänotyp, zusätzliche Strategieparameter	Gauss-Mutation, erst Mutation der Strategieparameter	anfangs keine, später: arithmetischer und uniformer Crossover, auch: globale Varianten, anderer Operator auf Strategieparametern	Eltern: gleichverteilt, Kinder: Komma- bzw. Plusselektion	kleinere Populationen, manchmal: $\mu = 1$; bei Komma: $\lambda > \mu$	unterschiedliche Mechanismen der Selbstadaptation für die Schrittweitenanpassung, auch: adaptive 1/5-Erfolgsregel
Evolutionäres Programmieren	anfangs: endlicher Automat, später: \mathbb{R}^l mit Strategieparameter	Modifikation der Zustände und Übergänge in Automaten, Gauss-Mutation, gleichzeitige Mutation der Strategieparameter	keine	anfangs: Plusselektion, später: q -stufige 2-fache Turnirselektion aus Eltern und Kindern	mittelgroße Populationen, Es gilt $\mu = \lambda$	Selbstadaptation der Schrittweite; bei Automaten: unterschiedliche Behandlung un erreichbarer Zustände möglich
Genetisches Programmieren	Bäume, aber auch lineare Darstellungen variabler Länge (für Graphen, Assemblerprogramme etc.)	internes Umlängen oder Modifikation von Teilbäumen, spezielle Operatoren	Austausch von Teilbäumen, spezielle Operatoren	verschiedene, meist wie beim genetischen Algorithmus	sehr große Populationen	oft nur ein Operator auf ein Individuum, spezielle Initialisierung, Methoden zur Intron-Vermeidung, Evolution von ADFs
lokale Suche	beliebig	beliebig	keine	Verbesserungen immer, Verschlechterungen mit gewisser Wahrscheinlichkeit	ein Individuum	zentrales Problem: zu frühe Konvergenz

Tabelle 4.15: Vergleich der Standardalgorithmen (Teil 1)

Algorithmus	Genotyp	Mutation	Rekombination	Selektion	Population	Besonderheiten
Klassifizieren- des System	Regel oder Menge an Regeln, klas- sisch: $\{0, 1, *\}^l$	Bitflipping	k -Punkt-Crossover	fitnessproportional, klassisch: überlap- pende Populationen	bei Michigan: ausreichend für Komplexität der Aufgabe	Michigan: Population ist Regelsatz, Pitts- burgh: Individuum ist Regelsatz
Tabu-Suche	phänotypnah	unumkehrbar durch Tabu-Listen	keine	bestes Individuum	ein Elter, meh- rere Kinder	bestes gefundenes Individuum wird zu- sätzlich gespeichert
Memetischer Algorithmus	beliebig	beliebig	beliebig	beliebig	beliebig	jedes neue Individuum wird lokal optimiert
Populationsba- siertes inkre- mentelles Ler- nen	Populationsstatistik $[0, 1]^l$	Änderung in der Populationsstatistik	implizit beim Erzeu- gen von Individuen	bestes Kindindividu- um geht in Statistik ein	wird durch Populationssta- tistik ersetzt	benötigte Individuen werden aus der Statis- tik zufällig erzeugt
Differentiallevo- lution	\mathbb{R}^l	Mischoperator	Mischoperator	Kind ersetzt Elter bei Verbesserung	klein bis mittel- groß	Operator nutzt Popula- tionsinformation
Scatter Search	\mathbb{R}^l und andere	keine	Teilmengengenera- tor und Kombinati- on	Selektion der Bes- ten	mittelgroß	viele Varianten, deter- ministisches Verfahren
Kultureller Algorithmus	\mathbb{R}^l (und andere) mit Strategieparametern	nutzt Information des Überzeugungs- raums	keine	Umweltselektion	mittelgroß	Überzeugungsraum speichert normatives und situationsbezoge- nes Wissen
Ameisenkolo- nie	verschiedene	jede Ameise kon- struiert einen Lö- sungskandidaten	keine	Güte bestimmt Ein- fluss auf die globale Pheromonmenge	Anzahl der Ameisen pro Iterationsschritt	kein EA-Schema, glo- bale Pheromonmen- gen repräsentieren Lösungskandidaten ähnlich zur Statistik in PBIL
Partikel- schwarm	\mathbb{R}^l mit Strategiepa- rametern	basiert auf Trägheit und Orientierung an den Nachbarn	keine	Orientierung am Besten (Populati- on/eigene Historie)	klein bis mittel- groß	kein EA-Schema, eher: synchrones Durchkäm- men des Suchraums

Tabelle 4.16: Vergleich der Standardalgorithmen (Teil 2)

4.9 Historische Anmerkungen

Die genetischen Algorithmen gehen auf die Betrachtungen von Holland (1973, 1975, 1992) zu adaptiven Systemen zurück. Weitere Katalysatoren in der Entwicklung der genetischen Algorithmen waren sowohl die Arbeit von De Jong (1975), die demonstriert hat, dass Optimierungsprobleme mit einfachen genetischen Algorithmen gelöst werden können, als auch das Lehrbuch von Goldberg (1989), das diesen Ideen eine größere Verbreitung ermöglicht hat. Der Übergang zur Betrachtung von reellwertigen Darstellungen des Problemraums in genetischen Algorithmen wurde als erstes von Davis (1989, 1991a), Janikow & Michalewicz (1991) und Wright (1991) geleistet. Permutationen als Repräsentation wurden noch früher von Goldberg & Lingle, Jr. (1985), Grefenstette et al. (1985) und Davis (1985) betrachtet. Die üblichen Selektionsmechanismen und Standardoperatoren für genetische Algorithmen wurden bereits in den Anmerkungen zum vorigen Kapitel diskutiert. Für die weiteren hier vorgestellten Operatoren gehört die Anerkennung De Jong (1975) für den K-PUNKT-CROSSOVER (Algorithmus 4.2), Davis (1989) für die GLEICH-VERTEILTE-REELLWERTIGE-MUTATION (Algorithmus 4.4), Syswerda (1991a) für die VERSCHIEBENDE-MUTATION (Algorithmus 4.5), Davis (1991a) und Syswerda (1991a) für die MISCHENDE-MUTATION (Algorithmus 4.6) sowie Goldberg & Lingle, Jr. (1985) für die ABBILDUNGSREKOMBINATION (Algorithmus 4.7). Die »optimale« Mutationsrate für die BINÄRE-MUTATION (Algorithmus 3.3) wurde von Mühlenbein (1992) und Bäck (1993) gezeigt.

Die ersten Ideen der Evolutionsstrategien wurden bei der Optimierung des Designs einer Düse bzw. der Krümmung eines Rohrs von Rechenberg (1964) gemeinsam mit Schwefel und Bienenert gefunden. Die grundsätzliche Idee war dabei die Entwicklung eines Forschungsroboters, der solche Aufgaben im Ingenieurbereich selbstständig experimentell lösen kann. Die ersten Experimente wurden als (1 + 1)-Strategie manuell durchgeführt. Später folgte die Übertragung auf den Rechner. Die BESTEN-SELEKTION (Algorithmus 3.6), die Mutation mittels einer Normalverteilung in Form der GAUSS-MUTATION (Algorithmus 3.4) ebenso wie die $\frac{1}{5}$ -Erfolgsregel ADAPTIVE-ANPASSUNG (Algorithmus 3.17) reichen bis in diese Anfangszeit zurück (vergleiche Rechenberg, 1973). Die selbstanpassenden Mutationsoperatoren SELBSTADAPTIVE-GAUSS-MUTATION (Algorithmus 3.18) finden sich bei Schwefel (1977). Die Arbeit von Herdy (1991) enthält verschiedene Beispiele wie die Evolutionsstrategie für nicht-reellwertige Phänotypen genutzt werden kann. Die DERANDOMISIERTE-ES (Algorithmus 4.12) stammt von Ostermeier et al. (1995).

Das evolutionäre Programmieren wurde zunächst in seiner klassischen Form für endliche Automaten von Fogel et al. (1965, 1966) eingeführt. Das Ziel war dabei, durch die endlichen Automaten Vorhersagen für Zeitreihen machen zu können (siehe auch der Übersichtsartikel von Fogel & Chellapilla, 1998). Ende der 80er Jahre wurden die Ideen vom evolutionären Programmieren auf andere Repräsentationen verallgemeinert. Dabei wurde unter anderem die q -stufige zweifache Turnirselektion und eine Mutation ähnlich zu den Evolutionsstrategien entwickelt (Fogel & Atmar, 1990). Der Selbstanpassungsmechanismus von EP (SELBSTADAPTIVE-EP-MUTATION in Algorithmus 4.19) wurde von Fogel et al. (1991) erfunden.

Genetisches Programmieren wurde von Koza (1989, 1992) eingeführt, wobei baumartige Strukturen schon früher (z. B. von Cramer, 1985; Antonisse & Keller, 1987) als Repräsentation betrachtet wurden. Koza (1992) definierte die präsentierten Operatoren auf den Bäumen. Die Implementation der Bäume als Zeichenketten flexibler Länge beruht auf den Ausführungen von Keith & Martin (1994). Das Verfahren der Einkapselung wurde ebenfalls von Koza (1992) vorgestellt, wie auch die automatisch definierten Unterprogramme (Koza, 1994). Das Pro-

blem der Introns wurde erstmals von Angeline (1994) erkannt und beschrieben. Unabhängig davon hat Tackett (1994) die Beobachtung gemacht, dass sich Individuen während des Optimierungsvorgangs immer mehr aufblähen. Von Tackett (1994) stammt ebenfalls der Lösungsansatz der Brutrekombination. Als Beispiel für einen intelligenten Crossover-Operator kann die Arbeit von Teller (1996) dienen. Andere Repräsentationen als die der Syntaxbäume sind beispielsweise Sequenzen von Maschineninstruktionen (z. B. bei Nordin & Banzhaf, 1995) oder Graphen (z. B. bei Teller & Veloso, 1996). Grammatikevolution wurde erstmals von Ryan et al. (1998) eingeführt.

Bei den lokalen Suchalgorithmen lässt sich ein so simples Verfahren wie das Hillclimbing (Algorithmus 4.25) historisch nur sehr schwer einordnen. Die erste dem Autor bekannte groß angelegte Untersuchung war die von Ackley (1987b). Von den anderen Verfahren wurde das simulierte Abkühlen (Algorithmus 4.26) von Kirkpatrick et al. (1983), Schwellwertakzeptanz (Algorithmus 4.27) von Dueck & Scheuer (1990), der Simulated Annealing Algorithmus (Algorithmus 4.28) und das rekordorientierte Wandern (Algorithmus 4.29) von Dueck (1993) beschrieben.

Klassifizierende Systeme gehen auf die Arbeit von Holland (1976) zur Theorie der Adaptation zurück. Das erste programmierte (Michigan) Classifier System wurde von Holland & Reitman (1978) präsentiert und die erste industrielle Anwendung stammt von Goldberg (1983). Die hier vorgestellte Variante ZCS beruht im Wesentlichen auf der Arbeit von Wilson (1994). Die komplexere, moderne Variante XCS wurde ebenfalls von Wilson (1995) entwickelt. Die Pittsburgh-CS hat Smith (1980) eingeführt. Mögliche Anwendungen wie die hier angerissene Steuerung eines mobilen Roboters können beispielsweise der Arbeit von Hurst et al. (2002) oder Studley (2006) entnommen werden.

Die TABU-SUCHE (Algorithmus 4.30) wurde von Glover (1986, 1990) entwickelt. Das Beispiel für die Graphenfärbung stammt von Hertz & de Werra (1987).

Der Begriff der memetischen Algorithmen wurde von Moscato (1989) geprägt und hat sich zunächst auf die Optimierung der Individuen durch lokale Suche oder Heuristiken bezogen, bevor sie miteinander rekombiniert werden. In diesem strengen Sinn werden die memetischen Algorithmen auch in diesem Kapitel beschrieben, wobei inzwischen zum Teil auch jegliche Inkorporation von Problemwissen in die Algorithmen als memetisch bezeichnet wird. Der präsentierte Beispielalgorithmus MEMETISCHER-ALGORITHMUS (Algorithmus 4.31) stammt von Brown et al. (1989).

Das präsentierte populationsbasierte inkrementelle Lernen (PBIL in Algorithmus 4.32) wurde erstmals in der Arbeit von Baluja (1994) vorgestellt. Die Approximation einer Verteilung der guten Lösungskandidaten im Suchraum wurde maßgeblich von Mühlenbein & Paaß (1996) weiter entwickelt. Darauf aufbauend ist insbesondere die Arbeit von Pelikan et al. (1999) zu nennen, der sog. *Bayesian optimization algorithm* (BOA).

In ihrem technischen Bericht haben Storn & Price (1995) erstmals die DIFFERENTIAL EVOLUTION (Algorithmus 4.34) vorgestellt. Berichte über verschiedene erfolgreiche Anwendungen der Technik folgten von Storn (1996, 1999) und Price (1996).

Die Grundidee von SCATTER-SEARCH (Algorithmus 4.35) wurde erstmals von Glover (1977) für ganzzahlige lineare Optimierungsprobleme veröffentlicht. Scatter Search als generelles Muster zur Lösung beliebiger Optimierungsprobleme hat Glover (1998) erst später gemeinsam mit dem sog. *path relinking* als noch allgemeinerem Konzept vorgestellt. Eine aktuellere Übersicht einschließlich verschiedener Anwendungen stammt von Glover et al. (2000). Der hier dargestellte Artikel orientiert sich an der Arbeit für reellwertige Probleme von Herrera et al. (2006).

CULTURAL-ALGORITHM (Algorithmus 4.36) wurden von Reynolds (1994) eingeführt. Der hier vorgestellte konkrete Algorithmus für reellwertige Suchräume stammt von Chung & Reynolds (1997). Übersichten zu unterschiedlichen Anwendungen finden sich bei Reynolds (1999) und Franklin & Bergerman (2000).

Die Optimierung durch Ameisenkolonien wurde von Dorigo et al. (1991, 1996) zunächst für das Handlungsreisendenproblem (AMEISENKOLONIE-TSP in Algorithmus 4.38) entwickelt. Ein Überblick über weitere Anwendungen kann beispielsweise dem Artikel von Dorigo & Di Caro (1999) entnommen werden. Eine Untersuchung der Parameter wurde von Gaertner & Clark (2005) durchgeführt.

Der PARTIKELSCHWARM (Algorithmus 4.39) wurden von Kennedy & Eberhart (1995) eingeführt. Eine Übersicht stammt von Eberhart & Shi (1998). Konkrete Aussagen zu den günstigen Parameterbereichen findet man in den Arbeiten von Shi & Eberhart (1998, 1999) und Trelea (2003).

5 Techniken für spezifische Problemanforderungen

Dieses Kapitel befasst sich mit Grundlagen und Methoden, um evolutionäre Algorithmen an die Anforderungen besonderer Problemklassen anzupassen. Dabei handelt es sich um zusätzliche Randbedingungen, Mehrzieloptimierung, zeitabhängige Bewertungsfunktionen und Probleme, bei denen nur ein angenäherter Gütwert bestimmt werden kann.

Lernziele in diesem Kapitel

- ⇒ Die neuen zusätzlichen Anforderungen durch praxisrelevante Probleme werden erfasst und können in neuen Optimierungsproblemen erkannt werden.
- ⇒ Die vorgestellten Techniken werden als Erweiterung des Methodenrepertoires aufgefasst, welches eigenständig durch eigene Erfahrungen bewertet wird.
- ⇒ Die im vorigen Kapitel vorgestellten Standardverfahren können durch die hier präsentierten Techniken eigenständig erweitert werden.

Gliederung

5.1	Optimieren mit Randbedingungen	183
5.2	Mehrzieloptimierung	194
5.3	Zeitabhängige Optimierungsprobleme	207
5.4	Approximative Bewertung	212
5.5	Übungsaufgaben	222
5.6	Historische Anmerkungen	223

5.1 Optimieren mit Randbedingungen

Es wird ein Überblick über die unterschiedlichen Methoden für den Umgang mit Randbedingungen gegeben. Dabei ist insbesondere die Behandlung innerhalb der Bewertungsfunktion von Interesse.

Randbedingungen (engl. *constraints*) schränken den Bereich der möglichen Lösungen zusätzlich zu eventuell vorgegebenen Bereichsgrenzen ein. Damit wird ein weiteres Kriterium neben der Bewertungsfunktion F eingeführt, mit dem Lösungskandidaten beurteilt werden.

Definition 5.1 (Randbedingung):

Für einen gegebenen Suchraum Ω ist eine *Randbedingung* eine Funktion

$$Rand : \Omega \rightarrow \{\text{wahr}, \text{falsch}\}.$$

Muss *Rand* zwingend erfüllt sein, spricht man von einer *harten Randbedingung*, ist die Erfüllung nur erwünscht von einer *weichen Randbedingung*. Bei harten Randbedingungen $Rand_1, \dots, Rand_k$ werden die Individuen auch in *gültige* bzw. *ungültige* Individuen gemäß der Erfüllung aller Randbedingungen eingeteilt.

Beispiel 5.1:

An einem Beispiel zur Erstellung von Maschinenbelegungsplänen lassen sich beide Arten von Randbedingungen leicht illustrieren. Verschiedene Aufträge müssen auf mehreren Maschinen in einer jeweils vorgegebenen Reihenfolge bearbeitet werden. Gesucht ist nun eine zeitliche Zuordnung der Aufträge zu den Maschinen. Die Bewertungsfunktion lässt sich nun über den Durchsatz oder die benötigte Zeit für die Abarbeitung aller Aufträge definieren. Triviale harte Randbedingungen sind beispielsweise die Tatsache, dass die Reihenfolge der Maschinen für jeden Auftrag eingehalten wird oder dass zu jedem Zeitpunkt jede Maschine nur einen Auftrag bearbeitet. Ebenso können Rüstzeiten an den Maschinen als harte Randbedingungen definiert werden, bei denen zwischen zwei Aufträgen mit unterschiedlichen technischen Anforderungen ein »Umbau« notwendig ist. Als weiche Randbedingungen werden häufig Obergrenzen für Leerlaufzeiten einer Maschine zwischen zwei Aufträgen angegeben. Würden diese als harte Randbedingung formuliert werden, wäre das Problem evtl. nicht lösbar.



Um bei einem ganz alltäglichen Beispiel zu bleiben: Wenn ich mit dem Auto von Leipzig nach Stuttgart fahre, um dort einen Vortrag zu halten, ist die Ankunft vor Beginn des Vortrags eine harte Randbedingung, eine Höchstgeschwindigkeit von 130 km/h eine weiche Randbedingung.

Im Weiteren werden in diesem Abschnitt unterschiedliche Verfahren vorgestellt, wie die evolutionären Algorithmen Randbedingungen berücksichtigen können. Die Wahl einer geeigneten Technik hängt von den folgenden Charakteristika der Randbedingungen ab.

- (a) *Graduierbarkeit*: Ist es ein boolesches Kriterium oder lässt sich der Grad der Verletzung der Randbedingung feststellen?
- (b) *Bewertbarkeit*: Lässt sich die Bewertungsfunktion für ein ungültiges Individuum berechnen?
- (c) *Schwierigkeit*: Wie schwierig ist es überhaupt, ein gültiges Individuum zu finden, d. h. wie ist das quantitative Verhältnis von gültigen zu ungültigen Individuen?
- (d) *Reparierbarkeit*: Lässt sich ein ungültiges Individuum in ein gültiges überführen?
- (e) *Bekanntheit*: Ist die Grenze zwischen gültigen und ungültigen Individuen (in Ω) vorab bekannt?

Zwei Extremsituationen werden wir dabei im Weiteren nicht mehr betrachten. Das sind einerseits die Erfüllungsprobleme, die durch eine hohe Schwierigkeit gekennzeichnet sind und deren Randbedingungen in der Regel nicht graduierbar und reparierbar geschweige denn ihre Grenze

bekannt ist. Falls überhaupt eine reguläre Bewertungsfunktion vorgegeben wird, ist diese häufig nachrangig, da das wesentliche Problem die Erfüllung der Randbedingungen ist. Andererseits sind viele weiche Randbedingungen durch eine hohe Graduierbarkeit und geringe Schwierigkeit gekennzeichnet. Diese Probleme bedürfen meist nicht der hier besprochenen Techniken, sondern sind besser durch eine Erweiterung der Bewertungsfunktion(en) zu behandeln.



Die entsprechenden Techniken zur Erweiterung der Bewertungsfunktion werden dann im nachfolgenden Abschnitt 5.2 zur Mehrzieloptimierung vorgestellt.

5.1.1 Übersicht über die Methoden

Es gibt drei unterschiedliche Herangehensweisen, die Erfüllung zusätzlicher Randbedingungen zu erzwingen:

- **Restriktive Methoden:** Die Optimierung erfolgt auf dem unbeschränkten Suchraum Ω , aber zusätzliche Maßnahmen verhindern das Vorkommen von ungültigen Individuen.
- **Tolerante Methoden:** Ungültige Individuen werden in der Population zugelassen, sind allerdings in der simulierten Evolution benachteiligt.
- **Dekoder-Ansatz:** Die Optimierung erfolgt auf einem neuen Genotyp, aus dem immer gültige Lösungskandidaten erzeugt werden können und der dennoch mit Standardverfahren bearbeitet werden kann.

Die ersten beiden Herangehensweisen arbeiten auf dem ursprünglichen Suchraum und setzen an unterschiedlichen Stellen des evolutionären Algorithmus an, was in Bild 5.1 skizziert ist.

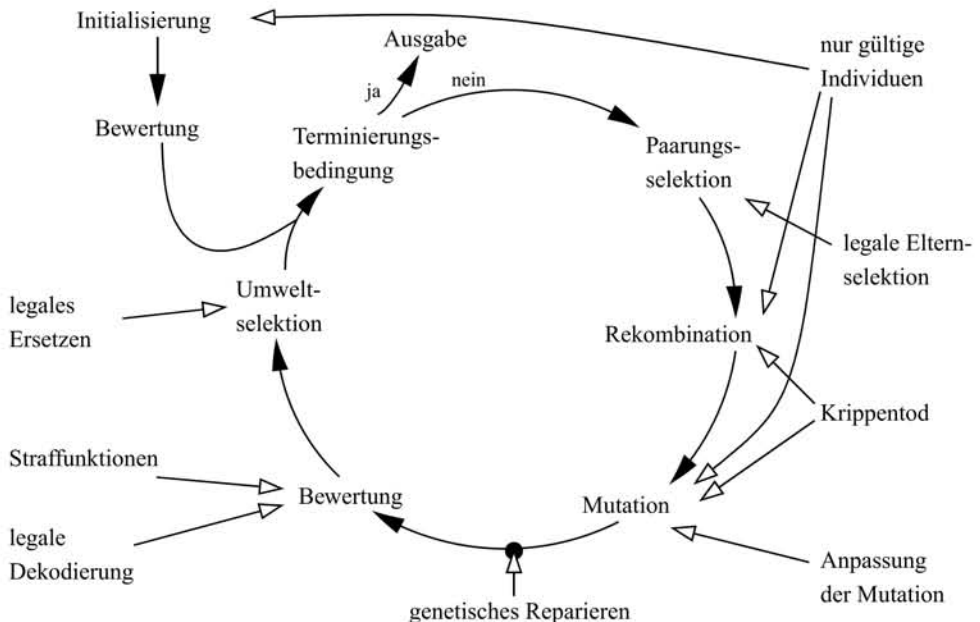


Bild 5.1 Ebenen zum Umgang mit Randbedingungen

Dabei werden ungültige Individuen vollständig bei den folgenden Techniken vermieden:

- der Krippentod,
- das genetische Reparieren und
- die Methode der gültigen Individuen.

Lediglich in irgendeiner Form benachteiligt werden ungültige Individuen bei den folgenden Ansätzen:

- legale Elternselektion,
- legales Ersetzen,
- Anpassung der Mutation,
- legale Dekodierung und
- Straffunktionen.

Die Techniken der drei Grundansätze werden im Weiteren in den Abschnitten 5.1.2 bis 5.1.4 kurz besprochen. Den Straffunktionen ist als populärste Technik ein eigener Abschnitt (5.1.5) gewidmet.

5.1.2 Dekoder-Ansatz

Zunächst behandeln wir knapp den dritten Ansatz, von dem wir zwei unterschiedliche Vertreter vorstellen. Lassen sich die Randbedingungen im Raum Ω durch eine (oder mehrere) mathematische Funktion(en) beschreiben, kann dies in der Dekodierung berücksichtigt werden. Hierfür ist die Eigenschaft der Bekanntheit eine zwingende Grundvoraussetzung.

Beispiel 5.2:

Wird beispielsweise in einem Suchraum $\Omega = [0, 6] \times [0, 4]$ der grau gefärbte Bereich in Bild 5.2 durch eine harte Randbedingung ausgeschlossen, dann kann durch die folgende Dekodiervorschrift

$$dec(x, y) = \begin{cases} (x, y) & \text{falls } y < 1 \\ \left(\frac{4}{3} \cdot (y - 1) + \frac{7-y}{6} \cdot x, y \right) & \text{falls } y \geq 1 \end{cases}$$

aus einem unbeschränkten genotypischen Suchraum $\mathcal{G} = \Omega$ ausschließlich gültige Individuen erzeugt werden. Diese Abbildung der beiden Bereiche ist ebenfalls durch vier beispielhafte Individuen in Bild 5.2 verdeutlicht.

Dieselbe Technik kann eingesetzt werden, wenn ein Konstruktionsalgorithmus existiert, mit dem aus einer Menge von Parametern ein vollständiger Lösungskandidat erzeugt wird. Dann kann man den Genotyp als die Menge aller möglichen Parameterkombinationen $\mathcal{G} \neq \Omega$ definieren. Der Optimierungsalgorithmus verändert die Parameter im Genotyp eines Lösungskandidaten und die Dekodierungsfunktion nutzt den Konstruktionsalgorithmus, um als Phänotyp ein Element aus Ω zu erzeugen.

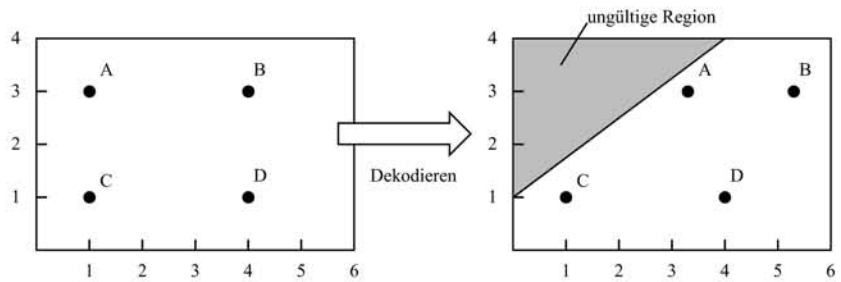


Bild 5.2 Behandlung von Randbedingungen mit einem Dekoder-Ansatz.

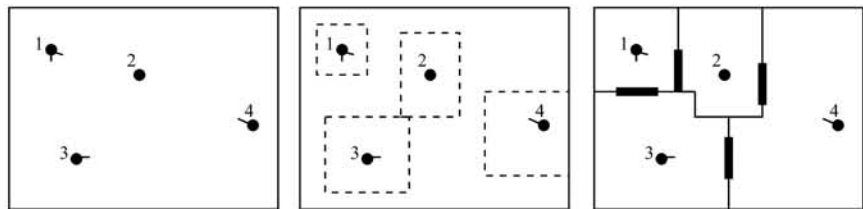


Bild 5.3 Beispiel für das Wachsen von Räumen aus ihren Mittelpunkten. Auf die Attribute, die das Wachstum beeinflussen wird hier verzichtet.

Beispiel 5.3:

Betrachten wir das Problem der Erstellung eines Grundrisses für eine Wohnung gemäß spezieller Anforderungen an die Räume und ihre Anordnung. Dann besteht eine Lösung des Problems aus verschiedenen Mauern und Türen, die als harte Randbedingung die gewünschten Räume definieren sollen. Falls nun in einem evolutionären Algorithmus im Genotyp jeder Raum durch seine Koordinaten kodiert wäre, entstünden fast ausschließlich ungültige Lösungskandidaten, da sich die Räume überlappen würden. Ähnliche Probleme ergeben sich, wenn die Koordinaten der Wände kodiert werden, da dann nur selten richtige Räume entstehen. Stattdessen kann als Repräsentation beispielsweise ein Tupel gewählt werden in dem jeder einzelne Raum durch einen »Mittelpunkt« kodiert wird und unterschiedliche Attribute geben an, in welche Richtungen Türen vorgesehen werden sollen. Eine solche Liste kann sehr einfach durch Standardoperatoren bearbeitet werden. Dann können aus diesen Raummittelpunkten bei der Anwendung einer geeigneten Dekodierungsvorschrift die Räume langsam wachsen, bis sie an andere Raumgrenzen stoßen. Attribute zu den Räumen können auch die Art und Weise, wie jeder Raum wächst, beeinflussen. So entstehen aus jedem Individuum immer vollständig baubare Räume, die dann bezüglich ihrer Zweckmäßigkeit für die gestellte Aufgabe und ihrer Kosten durch die Gütefunktion bewertet werden. Entwürfe mit toten Räumen ohne Türen erhalten eine schlechte Güte und verschwinden schnell aufgrund des Selektionsdrucks. Bild 5.3 zeigt ein Beispiel für die Erzeugung eines Grundrisses.

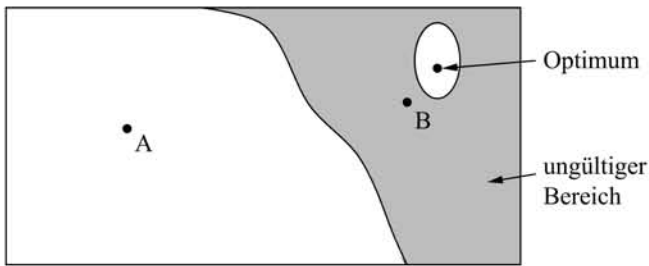


Bild 5.4 Schematische Darstellung eines Suchraums mit zwei zusammenhängenden Gebieten gültiger Lösungskandidaten.

Der Einsatz eines Konstruktionsalgorithmus birgt jedoch auch Nachteile: Meist werden nicht mehr alle möglichen gültigen Lösungskandidaten erzeugt, sondern der Konstruktionsalgorithmus beschränkt sich auf eine Teilmenge des gültigen Suchraums. Dadurch können Schwierigkeiten für den evolutionären Algorithmus entstehen, wenn z.B. das gesuchte Optimum in dieser Teilmenge nicht mehr enthalten ist oder gute Regionen nicht mehr über die verwendeten Operatoren erreichbar sind. Ist dagegen das gesuchte Optimum in der Teilmenge enthalten und wirken sich kleine Änderungen am Genotyp als kleine Änderungen im Phänotyp aus – d. h. gilt eine gewisse Stetigkeitseigenschaft hinsichtlich der Dekodierungsfunktion –, liefert dieser Ansatz oft sehr gute Ergebnisse.

5.1.3 Restriktive Methoden

Der *Krippentod* ist der einfachste Umgang mit ungültigen Individuen: Sie werden sofort nach ihrer Erzeugung wieder gelöscht. Dies hat den Vorteil, dass alle Individuen gültig sind, und liefert auch oft erstaunlich gute Ergebnisse bei Problemen mit einfach strukturierten Randbedingungen. Ist hingegen der Raum der gültigen Lösungskandidaten sehr zerklüftet, ist die beliebige Erreichbarkeit aller Lösungskandidaten fraglich. Bild 5.4 zeigt einen beispielhaften Lösungsraum, bei dem das Löschen von ungültigen Individuen eventuell nie das Überspringen der Kluft zwischen den beiden gültigen Teilgebieten ermöglicht. Zusätzlich könnte der Verbleib des Individuums *B* eventuell schneller zum Optimum führen als der Weg von Individuum *A*. Daher kann es durchaus sinnvoll sein, ungültige Individuen als mögliche Eltern zuzulassen, da sonst vielleicht bestimmte gültige Lösungskandidaten nie gefunden werden. Grundsätzlich sollten die Randbedingungen beim Einsatz des Krippentods eine geringe Schwierigkeit aufweisen. Andernfalls sind sehr viele Iterationen notwendig, bis die in einer Generation benötigte Anzahl an Kindindividuen erzeugt werden, und der Algorithmus wird entsprechend langsam.

Gilt zusätzlich die Reparierbarkeit der Randbedingungen, können ungültige Individuen beim *genetischen Reparieren* mittels eines Reparaturalgorithmus solange modifiziert werden, bis sie einen gültigen Lösungskandidaten darstellen. Verglichen mit dem Verfahren des Krippentods müssen nicht mehr so viele Individuen erzeugt werden, da jedes neue Individuum auch in einem gültigen Individuum resultiert. Aber bezüglich der Diskussion um die unzusammenhängende Bereiche gültiger Lösungskandidaten im Suchraum hat dieser Ansatz keinen entscheidenden Vorteil gebracht. Zudem kann der Entwurf eines geeigneten Reparaturalgorithmus bei komplexen Problemen sehr schwierig sein.

Die gesonderte Behandlung temporär auftretender ungültiger Individuen entfällt bei der *Methode der gültigen Individuen*, da sie gar nicht erst erzeugt werden. Dies wird durch zwei Maßnahmen gewährleistet:

- Die Anfangspopulation wird ausschließlich mit gültigen Individuen initialisiert und
- die Mutations- und Rekombinationsoperatoren werden so entworfen, dass aus jedem gültigen Individuum auch wieder ein gültiger Lösungskandidat erzeugt wird.

Dieser Ansatz stellt sehr große Anforderungen an den Entwickler von evolutionären Algorithmen, da die Operatoren sehr gut aufeinander abgestimmt werden müssen, um eine sinnvolle Suchdynamik zu erzeugen.

Beispiel 5.4:

Bei den Maschinenbelegungsplänen können beispielsweise durch einen einfachen Konstruktionsalgorithmus bei der Initialisierung gültige Individuen erstellt werden. Die Mutation kann dann die Startzeit eines Auftrags auf einer Maschine gemäß der vorhandenen Lücken verschieben bzw. einzelne Aufträge in ihrer Reihenfolge vertauschen, solange die weiteren Randbedingungen dadurch nicht verletzt werden.

Häufig sind solche Operatoren für die Mutation einfach zu definieren, während die Rekombination kritischer ist. Ein anderes Problem ist die Frage, ob die Operationen alle (gültigen) Bereiche des Lösungsraums erreichen können. Falls dies gewährleistet wird, liefert auch dieser Ansatz meist sehr gute Resultate.



Diese Technik ist die konsequente Fortführung der Dekodierungstechnik. Während dort die Nachbarschaft von Lösungskandidaten durch den Konstruktionsalgorithmus in der Dekodierung und die Veränderungen der Mutation am Genotyp bestimmt wird, lässt sich die Nachbarschaft bei der Methode der gültigen Individuen direkt in der Mutation auf dem Phänotyp definieren. Bei beiden Ansätzen können ungültigen Individuen gar nicht entstehen.

5.1.4 Tolerante Methoden

Von den Verfahren, die ungültige Individuen in der Population zulassen, ist die *legale Elternselektion* noch ein Kompromiss, der ungültige Individuen stark benachteiligt: Bei der Selektion werden zunächst nur Individuen als Eltern berücksichtigt, die alle Randbedingungen erfüllen. Falls es keine solchen Individuen gibt, werden bevorzugt Individuen mit wenigen Verletzungen der Randbedingungen ausgewählt. Damit ist die Methode geeignet, falls die Randbedingungen eine hohe Schwierigkeit besitzen, wie es etwa bei Erfüllungsproblemen der Fall ist. Hilfreich kann die Graduierbarkeit der Randbedingungen bei der Auswahl von ungültigen Individuen sein. Bei Populationen, die nur sehr wenige gültige Individuen aufweisen, konzentriert sich die legale Elternselektion jedoch auf diese wenigen Individuen, was hinsichtlich der Suchdynamik kritisch sein kann. Dann entspricht das Verfahren dem Krippentod mit einer stark reduzierten Populationsgröße.

Etwas weniger restriktiv ist das *legale Ersetzen* für Basisalgorithmen mit einem überlappenden Populationskonzept, d. h. neu erzeugte Individuen werden wieder in die Elternpopulation eingefügt. Die Auswahl, welches Individuum dafür aus der Population gelöscht wird, berücksichtigt die Verletzung der Randbedingungen. So werden etwa zunächst diejenigen Individuen

Anzahl gültige Individuen	Anzahl ungültige Individuen	
	= 0	> 0
= 0	unbekannt	ungültig
> 0	gültig	halbgültig

Tabelle 5.1

Einteilung der Parzellen bei der Anpassung der Mutation

ersetzt, welche die meisten Randbedingungen verletzen. Falls alle Individuen bereits im gültigen Bereich sind, kann zufällig oder güteorientiert ersetzt werden. Es sollte allerdings immer noch eine zusätzliche Quelle des Selektionsdrucks geben (z. B. die Elternselektion), in der lediglich die Güte als Kriterium benutzt wird. Dies ist ein recht universelles Verfahren, das insbesondere dann eingesetzt werden kann, wenn wenig vorab über die Charakteristika der Randbedingungen bekannt ist.

Während bei die Methode der gültigen Individuen die Operatoren so entworfen werden, dass keine ungültigen Individuen entstehen können, bedient sich die *Anpassung der Mutation* der bekannten Adaptationsmechanismen, um während der Optimierung die Arbeitsweise der Mutation so zu verändern, dass vornehmlich gültige Individuen entstehen. Hierfür ist die Mutation der kulturellen Algorithmen geeignet, da sie auf global im Überzeugungsraum gesammelten Informationen beruht. Vom ursprünglichen Ansatz (S. 170) wird das normative Wissen übernommen, das bereits für jede Suchraumdimension eine obere und eine untere Grenze speichert. Darüberhinaus werden diese Intervalle jeweils in s gleiche Abschnitte eingeteilt, sodass insgesamt s^n Parzellen entstehen. Für jede Parzelle wird Wissen über die Gültigkeit des Suchraums in diesem Bereich gesammelt. Ein neu erzeugtes Individuum wird in der zugehörigen Parzelle als gültiges oder ungültiges Individuum verbucht. Aufgrund der Anzahl der so registrierten Individuen wird der Typ der Parzelle gemäß der Tabelle 5.1 bestimmt. Die Mutation ist nun identisch zu CA-MUTATION (Algorithmus 4.37) außerhalb der durch das normative Wissen beschriebenen Bereiche. Innerhalb des normativen Bereichs wird die Mutationsschrittweite in unbekannten, gültigen und halbgültigen Parzellen entsprechend klein gewählt, um möglichst innerhalb der Parzelle zu bleiben. Und in ungültigen Zellen wird zur nächstgelegenen halbgültigen Zelle gesprungen (falls existent – andernfalls wird die nächstgelegene gültige Parzelle oder gar ein beliebiger Punkt innerhalb des Bereichs des normativen Wissens gewählt). Die Anpassung des normativen Wissens findet in größeren zeitlichen Abständen statt und es werden nur gültige Individuen zur Modifikation der Bereichsgrenzen herangezogen. Der Ansatz ist geeignet für Probleme mit geringer Schwierigkeit – insbesondere wird dabei keine Bekanntheit oder Bewertbarkeit vorausgesetzt, was den Ansatz für Probleme mit unwägbarer Form der gültigen Bereiche interessant macht.

Die tolerante Variante des genetischen Reparierens ist die *legale Dekodierung*. Auch hier kommt ein Reparaturalgorithmus zum Einsatz, der aus einem ungültigen Lösungskandidaten einen gültigen erzeugt – nur dass dieser Algorithmus lediglich im Rahmen der Bewertung der Individuen zum Einsatz kommt und nicht den Genotyp verändert. D. h. es wird nicht der tatsächliche Genotyp bewertet, sondern ein gültiger Lösungskandidat, der sich daraus erzeugen lässt. Im Gegensatz zum genetische Reparieren sollte ein solcher Dekoder immer deterministisch sein, damit gut bewertete Individuen auch nach geringfügigen Modifikationen in den nächsten Generationen auf dieselbe Art und Weise wieder repariert werden und zu denselben oder ähnlichen guten Lösungskandidaten führen. Bei vielen Problemen kann es dabei von Vorteil sein, dass ungültige Individuen dennoch in der Population bestehen bleiben und so unabhängig von den gültigen

Bereichen den Suchraum erforschen können. Auch hier ist die Reparierbarkeit eine zwingende Voraussetzung für die Anwendung dieser Technik.

5.1.5 Straffunktionen

Der populärste Ansatz für die Behandlung von Randbedingungen belässt ebenfalls ungültige Lösungskandidaten in der Population und berücksichtigt die Verletzung der Randbedingungen ausschließlich innerhalb der Bewertungsfunktion. Meist findet dies in der Form von zusätzlichen Straftermen oder *Straffunktionen* statt.

Wir betrachten drei verschiedene Szenarios, die in der weiteren Diskussion des Kapitels wieder aufgegriffen werden.

- Es ist nicht möglich bei verletzten Randbedingungen, die Bewertungsfunktion zu berechnen. Ein Beispiel hierfür ist die Evaluation eines Individuums an einem technischen System oder einer Simulationssoftware, die aufgrund der fehlerhaften Eingabeinformationen nicht durchführbar ist. Deswegen erhalten die ungültigen Individuen einen Gütewert, der unabhängig von der normalen Bewertung ist.

$$\tilde{f}(x) = \begin{cases} f(x) & \text{falls } x \text{ gültig} \\ f'(x) & \text{falls } x \text{ ungültig} \end{cases}$$

Man spricht dann auch von einer Straffunktion f' .

- Die Bewertungsfunktion f wird nicht durch verletzte Randbedingungen beeinflusst. Ein Beispiel hierfür wäre die Einstellung eines Produktionsverfahrens, bei dem grundsätzlich bezüglich der Kosten minimiert wird, aber eine Mindestqualität als Randbedingung nicht unterschritten werden darf – die Kosten lassen sich in der Regel unabhängig von der Produktqualität berechnen. Damit lässt sich als Alternative zu obigem Ansatz die Bewertungsfunktion normal berechnen und durch einen zusätzlichen Strafterm $Straf : \Omega \rightarrow \mathbb{R}$ (mit $0 \succ Straf(x)$ für alle ungültigen $x \in \Omega$) modifizieren.

$$\tilde{f}(x) = \begin{cases} f(x) & \text{falls } x \text{ gültig} \\ f(x) + Straf(x) & \text{falls } x \text{ ungültig} \end{cases}$$

- Die Bewertungsfunktion f lässt sich zwar berechnen, ist aber u.U. in ihrem Ergebnis durch die verletzten Randbedingungen beeinflusst. Ein Beispiel wäre etwa die Bewertung von Lösungskandidaten durch eine Computer-Simulation, die zwar ein Ergebnis liefert, aber so nicht auf die Realität übertragen werden kann. Hier sind beide Ansätze einfach möglich, allerdings ist bei der Verwendung von Straftermen abzuwägen, inwieweit die resultierende Kostenfunktion durch falsche Gütewerte verfälscht wird.

Unabhängig davon, welcher der beiden Ansätze gewählt wird, stellt sich die Frage, wie sich die Bewertungsfunktionen zueinander verhalten sollen. In jedem Fall muss

$$\forall \text{ ungültiges } x \in \Omega : \tilde{f}(x) \prec \max_{\text{gültiges } y \in \Omega} \tilde{f}(y)$$

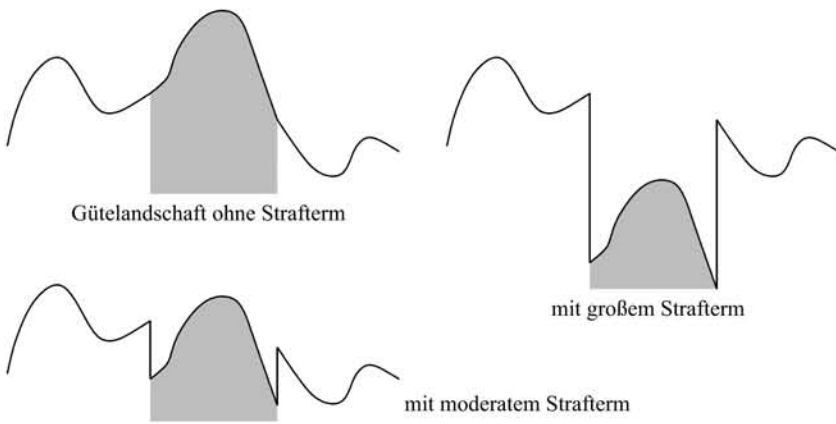


Bild 5.5 Für die markierte ungültige Region wird die Veränderung der Gütelandschaft durch verschiedene Strafterme demonstriert.

gelten, da sonst das globale Maximum der modifizierten Gütelandschaft ein ungültiges Individuum ist. Manchmal findet man auch die Empfehlung

$$\forall \text{ ungültiges } x \in \Omega \quad \forall \text{ gültiges } y \in \Omega : \tilde{f}(y) \succ \tilde{f}(x),$$

die alle ungültigen Individuen schlechter als die gültigen bewertet.

Beispiel 5.5:

Werden Strafterme benutzt, können die beiden Formeln leicht an der Gütelandschaft in Bild 5.5 illustriert werden. Ohne Strafterm hat die Gütelandschaft links oben ein ungültiges Maximum, das ohne weitere Maßnahmen vermutlich auch Ergebnis einer Optimierung wäre. Die erste Bedingung verlangt, dass der Strafterm so gewählt wird, dass das Maximum der veränderten Gütelandschaft auf ein gültiges Individuum fällt. Dies ist der Fall in beiden anderen Darstellungen. Allerdings nur der rechte Teil des Bildes erfüllt die zweite Bedingung. Soll nun ein von rechts kommendes Individuum mit einem phänotypisch lokalen Mutationsoperator den Weg zum Optimum finden, kann im rechten Fall der tiefe Graben als Barriere fungieren, während mit einem moderaten Strafterm die ungültige Region besser in die Gütelandschaft eingebettet ist. Es kann jedoch auch der Fall sein, dass im Diagramm links unten, das ungültige Maximum immernoch zu gut bewertet wird, sodass die ungültige Region nicht verlassen wird.

Allgemeine Kriterien für den genauen Entwurf von Straffunktionen können daher kaum aufgestellt werden und müssen immer auf das betrachtete Problem abgestimmt werden. Falls ein Strafterm $\text{Straf} : \Omega \rightarrow \mathbb{R}$ benutzt wird und die Randbedingungen graduierbar sind, kann die Höhe des Strafterms auch daran orientiert werden, wie viele Randbedingungen bzw. wie stark sie verletzt werden. Falls die Anzahl der verletzten Randbedingungen nur ein unzureichendes Kriterium ist – etwa beim Vorhandensein von nur wenigen gültigen Lösungen und wenigen Randbedingungen –,

kann das Ausmaß der Verletzung u.U. durch die erwarteten Kosten geschätzt werden, die für die Reparatur des Individuums benötigt würden. Dies ist nur möglich, wenn die Reparierbarkeit gilt.

Beispiel 5.6:

Die Schwierigkeit, ungültige Individuen sinnvoll zu bewerten, soll kurz an der Pfadplanung für einen mobilen Roboter demonstriert werden. Es werden unterschiedliche Pfade zwischen zwei Punkten erzeugt. Die Kollision mit Hindernissen ist zu vermeiden. Werden nun zum Beispiel die beiden in Bild 5.6 dargestellten Pfade erzeugt und bewertet, so verletzen sie beide die Randbedingung der Kollisionsfreiheit. Der direkte Pfad wird dabei besser bewertet, wenn

- die Anzahl der Kollisionen,
- die Länge des Pfads in den Hindernissen oder
- der prozentuale Anteil des Pfads in Hindernissen

als Kriterium herangezogen wird. Da jedoch der durchgezogene Pfad sehr viel leichter in einen gültigen Pfad verwandelt werden kann, sollte ein Weg gefunden werden, wie dieser im Rahmen der Bewertung auch tatsächlich besser bewertet wird.

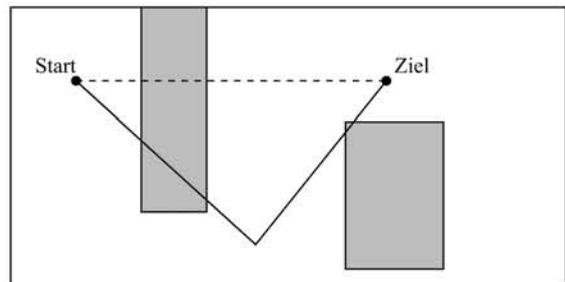


Bild 5.6 Ein möglichst kurzer Pfad zwischen dem Start und dem Zielpunkt ist gesucht, wobei die Randbedingung der Kollisionsfreiheit eingehalten werden soll.

Bisher sind wir implizit davon ausgegangen, dass jedes Individuum bezüglich seiner Randbedingungen immer gleich bewertet wird. Da am Ende die Gültigkeit der Individuen wichtiger als am Anfang ist, liegt es nahe, den Strafterm während der Optimierung zu variieren oder sich adaptiv anpassen zu lassen. Die einfachere Möglichkeit stellt zunächst die Veränderung der Straffunktion in Abhängigkeit vom Generationenzähler dar: Wir erhöhen beispielsweise den Strafterm quadratisch proportional zur aktuellen Generation

$$\widetilde{\text{Straf}}(x) = \left(\frac{t}{\text{maxGen}} \right)^2 \cdot \text{Straf}(x),$$

wobei t die aktuelle Generation und maxGen die maximale Generation ist. Alternativ kann der Strafterm genau dann vergrößert werden, wenn sehr viele Individuen ungültig sind, um die Suche

mehr zu fokussieren; bei vielen gültigen Individuen wird er verringert, um eine Erforschung der Randgebiete zu ermöglichen:

$$\widetilde{Straf}(x) = \eta^{(t)} \cdot Straf(x), \text{ wobei}$$

$$\eta^{(t+1)} = \begin{cases} \frac{1}{\alpha_1} \cdot \eta^{(t)}, & \text{falls beste Individuen der letzten } k \text{ Generationen gültig} \\ \alpha_2 \cdot \eta^{(t)}, & \text{falls beste Individuen der letzten } k \text{ Generationen ungültig} \\ \eta^{(t)}, & \text{sonst} \end{cases}$$

mit $\alpha_1, \alpha_2 > 1$.

Abschließend sei noch kurz angemerkt, dass im Falle mehrerer Randbedingungen $Rand_1, \dots, Rand_k$ diese üblicherweise durch das gewichtete Aufsummieren der Strafterme

$$Straf(x) = \sum_{i=1, \dots, k} \eta_i \cdot Straf_i(x)$$

erfasst werden.



Im nachfolgenden Abschnitt zur Mehrzieloptimierung wird ausführlich dargelegt, warum das gewichtete Aufsummieren nicht immer eine gute Idee ist.

5.2 Mehrzieloptimierung

Es werden Verfahren vorgestellt, die eine gleichzeitige Optimierung von mehreren Zielgrößen ermöglichen.

5.2.1 Optimalitätskriterium bei mehreren Zielgrößen

Bei nahezu allen Problemen in der Industrie oder der Wirtschaft ist mehr als eine Eigenschaft einer möglichen Lösung relevant für die Optimierung. So reicht es beispielsweise nicht, die Kosten bei der Herstellung eines Produkts zu minimieren, gleichzeitig muss auch das Risiko für die Firma (z.B. in Form von Garantieleistungen bei mangelhafter Qualität) minimal gehalten werden. Wie man sich leicht klar machen kann, widersprechen sich diese Ziele meist.

Beispiel 5.7:

Dies kennt man natürlich auch aus dem täglichen Leben. Wenn ich mir ein Auto zulege, möchte ich möglichst das qualitativ beste Produkt zum niedrigsten Preis. Dass der attraktive Sportwagen allerdings nicht zum Preis eines Kleinwagens zu haben ist, ist jedem klar – und so macht man sich beim Kauf eines Fahrzeugs auf die Suche nach dem bestmöglichen Kompromiss. Wenn ich nun beispielhaft zwei Kriterien meinem Kauf zugrundelegen möchte, dann soll sowohl der Preis als auch die Pannenstatistik als Indikator für gute Qualität minimal sein. Beides habe ich für Mittelklassefahrzeuge von elf Herstellern in Bild 5.7 eingetragen (Stand: 2006). Wie man sofort erkennt, befände sich mein Wunschfahrzeug in der linken unteren Ecke. Es kommen also eigentlich die vier heller markierten Fahrzeuge in Betracht – je nachdem welche der

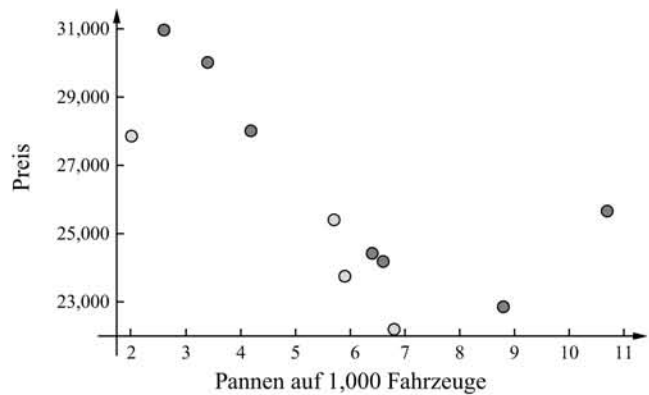


Bild 5.7 Bewertung der Mittelklassewagen von 11 PKW-Herstellern nach Preis (für ähnliche Leistungsmerkmale ohne Berücksichtigung der Ausstattungsqualität) und Pannenstatistik.

Preis/Risiko-Kombinationen mir am meisten zusagt. Alle anderen Fahrzeuge würde ich nicht berücksichtigen, da ich ein Fahrzeug gleicher Qualität zum besseren Preis oder ein gleich teures Fahrzeug mit besserer Qualität bekommen kann.



Meine Fahrt von Leipzig nach Stuttgart aus dem vorigen Abschnitt lässt sich auch leicht als Mehrzielproblem auffassen, indem ich mein Ziel schnell erreichen aber gleichzeitig möglichst viele Kilometer Panoramastrecke erleben möchte.

Die zusätzlichen Anforderungen, die sich durch mehrere einander widersprechende Ziele bei der Optimierung ergeben, können verdeutlicht werden, indem wir vom eigentlichen Suchraum abstrahieren und stattdessen den Raum betrachten, der durch die unterschiedlichen Bewertungsfunktionen für die Individuen aufgespannt wird. Die evolutionären Operatoren arbeiten nach wie vor auf dem Genotyp und es gelten die Aussagen zur Suchdynamik aus Kapitel 3. Allerdings wird die Güte der Individuen mehrdimensional bestimmt.

Beispiel 5.8:

In Bild 5.8 sind im oberen Teil zwei gleichzeitig zu minimierende, eindimensionale Zielfunktionen f_1 und f_2 über dem Suchraum $\Omega = [0, 1]$ dargestellt. Der untere Teil des Bildes zeigt, welche Gütewertkombinationen auftreten. Dabei fällt auf, dass in diesem Fall nur eine Spur von auftretenden Kombinationen existiert. Bei mehrdimensionalen Suchräumen sind die Kombinationen meist wesentlich flächiger verteilt, aber es werden bei weitem nicht alle Kombinationen abgedeckt. Da ein gemeinsames Minimum der Funktionen f_1 und f_2 gesucht wird, ist das Optimum möglichst weit in der linken, unteren Ecke des unteren Teils von Bild 5.8 zu suchen.

Wir halten also fest:

- Es kann große Teile im Raum der Bewertungsfunktionswerte geben, die nicht durch Lösungskandidaten abgedeckt sind.

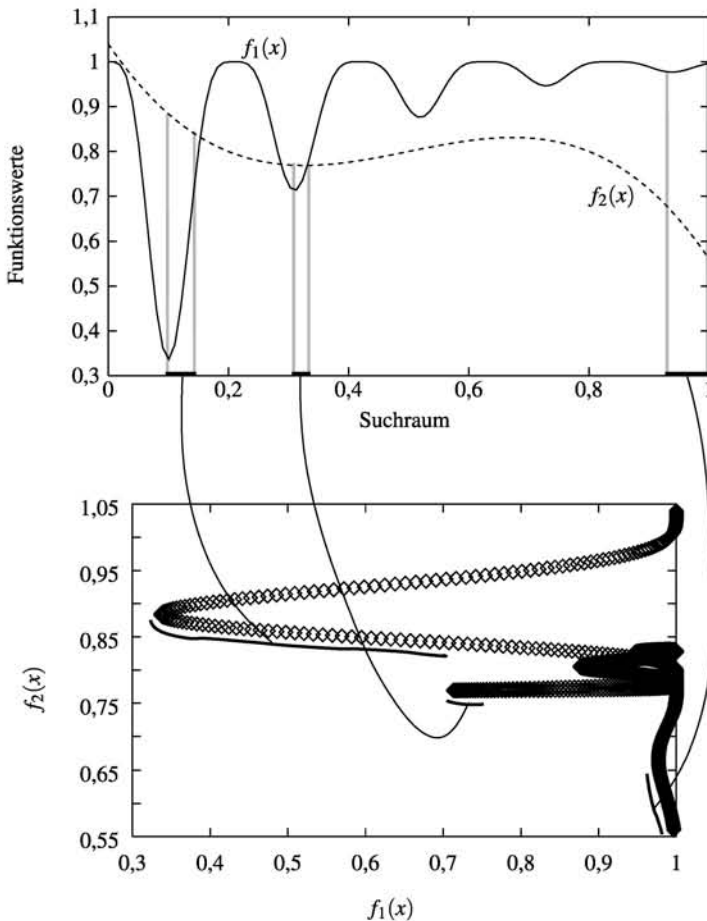


Bild 5.8 Der obere Teil der Abbildung zeigt den Verlauf der beiden eindimensionalen, zu minimierenden Bewertungsfunktionen über dem Suchraum. Im unteren Teil sind die auftretenden Wertekombinationen in den Raum der Bewertungsfunktionswerte eingetragen. Die optimalen, nicht weiter verbesserbaren Individuen sind in beiden Bildern markiert.

- Liegen Individuen im Raum der Bewertungsfunktionswerte nahe beieinander, so können sie im Suchraum weit voneinander entfernt sein.
- Die möglichen Kompromisslösungen nahe dem idealen »Optimum« liegen meist sehr weit im Suchraum auseinander.
- Die Wege im Suchraum verlaufen hinsichtlich der Funktionswerte nicht zwingend auf das ideale »Optimum« zu.

Die Anforderungen an einen Optimierungsalgorithmus sind also noch komplexer als bei einer einzelnen Zielfunktion.

Eine automatisierte Suche nach einer optimalen Gesamtlösung ist schwierig, da verschiedene Lösungskandidaten nicht mehr vergleichbar sind. Als Kompromiss kommen diejenigen Punkte

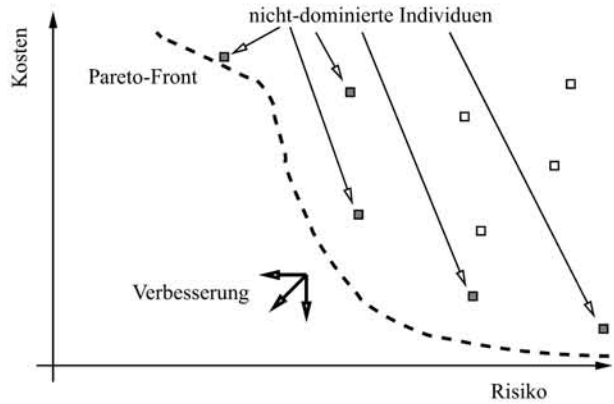


Bild 5.9 Beispielhafter Verlauf einer Pareto-Front im Raum der Bewertungsfunktionswerte. Die Menge der nicht-dominierten Lösungskandidaten in der Population nähern die Pareto-Front an.

im Suchraum in Frage, bei denen alle anderen Elemente des Suchraums nur dann bezüglich einer Bewertungsfunktion besser sind, wenn dies eine Verschlechterung bezüglich wenigstens einer anderen Bewertungsfunktion bedeutet. Die Menge dieser Lösungskandidaten wird auch *Pareto-Front* genannt. Die Elemente der Pareto-Front liegen an der Grenze zu den günstigen Kombinationen von Zielgrößen, die nicht auftreten; alle Lösungskandidaten bleiben aus Sicht des theoretischen Optimums hinter oder auf dieser Front (vgl. Bild 5.9). Die nächste Definition fasst die Pareto-Front ebenso wie die Individuen, die diese Pareto-Front annähern, formal:

Definition 5.2 (Pareto-Dominanz und Pareto-Front):

Für die Bewertungsfunktionen F_i ($1 \leq i \leq k$) gilt, dass das Individuum B das Individuum A *dominiert*, wenn die folgende Bedingung gilt:

$$B >_{\text{dom}} A := \forall 1 \leq i \leq k : F_i(B.G) \succeq F_i(A.G) \wedge \exists 1 \leq i \leq k : F_i(B.G) \succ F_i(A.G)$$

Für eine Menge von Lösungskandidaten P ist dann die *Menge der nicht-dominierten Lösungskandidaten* wie folgt definiert:

$$\text{nichtdom}(P) := \left\{ A \in P \mid \forall B \in P : \neg (B >_{\text{dom}} A) \right\}$$

Die *Pareto-Front* als Menge der gleichwertigen globalen Optima ist die Menge $\text{nichtdom}(\Omega)$.



Die formale Definition von $B >_{\text{dom}} A$ bedeutet, dass B wenigstens bezüglich einer Bewertungsfunktion besser als A und sonst nicht schlechter ist. Diese Argumentation haben wir bereits beim Beispiel 5.7 implizit benutzt.

Bild 5.10 veranschaulicht diese Definition. Damit der Lösungskandidat im linken Teil der Abbildung nicht-dominiert ist, darf kein anderer Lösungskandidat in dem grau schraffierten Teil

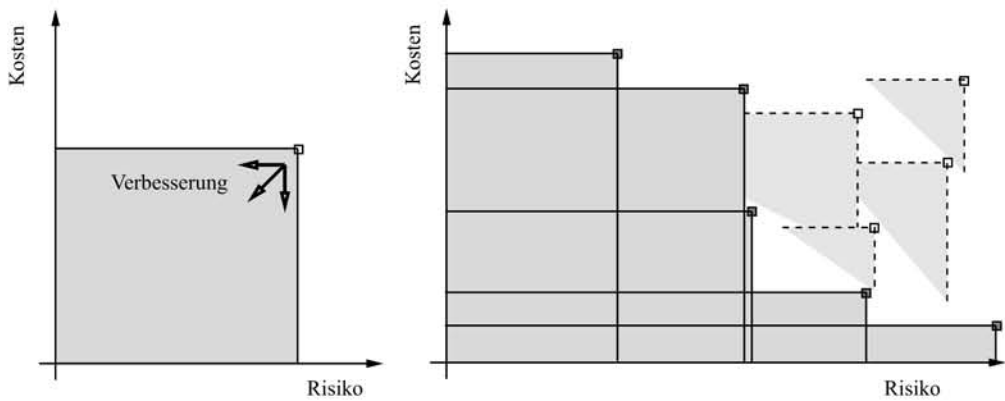


Bild 5.10 Links wird der Bereich der Werte gezeigt, die ein Individuum annehmen kann, um das abgebildete Individuum zu dominieren – dabei ist die Position des abgebildeten Individuums angenommen. Rechts wird für das Beispiel aus Bild 5.9 die Dominanz bzw. Nicht-Dominanz aller Individuen gezeigt.

liegen. Im rechten Teil der Abbildung wird demonstriert, welche Individuen aus Bild 5.9 nicht dominiert sind bzw. durch welches Individuum die anderen dominiert werden.

Beispiel 5.9:

Im bereits vorgestellten Beispiel in Bild 5.8 ist die Pareto-Front explizit sowohl im Raum der Bewertungsfunktionswerte als auch im Suchraum markiert. Dabei wird insbesondere deutlich, dass sogar stetige Zielfunktionen zu einer stark unterbrochenen Pareto-Front führen können.

5.2.2 Überblick

Eine Optimierung soll ein Element aus der Pareto-Front liefern, das einen »vernünftigen« Kompromiss darstellt – d. h. alle Zielgrößen sollen gleichberechtigt (wenn auch evtl. mit unterschiedlichen Gewichtungen) berücksichtigt werden.

Intuitive Ansätze wie die, zunächst nach einem Kriterium und dann nach dem nächsten Kriterium zu optimieren, werden den Wünschen einer gleichberechtigten Optimierung der unterschiedlichen Zielfunktionen meist nicht gerecht. Sucht man in der zweiten Phase nur lokal in der direkten Nachbarschaft des Optimums hinsichtlich der ersten Bewertungsfunktion, wird sehr oft kein richtiger Kompromiss gefunden, sondern die erste Bewertungsfunktion diktiert das Ergebnis. Falls man andererseits erlaubt, sich sehr weit vom gefundenen Optimum weg zu bewegen, verliert man die Kontrolle darüber, ob tatsächlich eine Lösung aus oder nahe der Pareto-Front gewählt wird: Ein in allen Belangen suboptimaler Wert kann resultieren.

Auch die Idee, untergeordnete Zielgrößen als Randbedingungen zu formulieren, ist kritisch. Es muss vorab für jede solche Zielgröße ein Schwellwert angegeben werden, ab welchem Lösungen als akzeptabel angesehen werden. Die Optimierung ist damit weder gleichberechtigt noch zielt sie auf einen Kompromiss ab.



Überlegen Sie anhand Bild 5.8, wie sich eine Optimierung zunächst nach f_2 und dann nach f_1 auswirkt. Simulieren Sie auch, wie sich der Ersatz von f_2 durch eine Randbedingung auswirkt.

Es gibt im Wesentlichen drei verschiedene konzeptionelle Ansätze, um eine gerechte Optimierung der unterschiedlichen Zielgrößen zu gewährleisten.

- In der ersten Klasse von Verfahren, muss zunächst eine klare Abwägung stattfinden, welche Zielgröße wie stark zu berücksichtigen ist und ein Optimierungsverfahren hat dann diesen Zielangaben so gut als möglich zu folgen. Diese Ansätze werden im nachfolgenden Abschnitt vorgestellt.
- Ein alternativer Ansatz besteht darin, einen evolutionären Algorithmus grundsätzlich so zu entwerfen, dass er ein möglichst breites Spektrum an Pareto-optimalen Individuen liefert. Dann kann anschließend vom Anwender eine genauere Analyse folgen und ein geeigneter Lösungskandidat ausgewählt werden. Dies ist das Thema von Abschnitt 5.2.4.
- Und schließlich der dritte Ansatz besteht aus einer iterativen Interaktion zwischen dem evolutionären Algorithmus und dem Anwender, in dem vom Algorithmus vorläufige Lösungen präsentiert werden und der Anwender noch während des Optimierungsvorgangs Entscheidungen trifft, welche Lösungskandidaten seinen Vorstellungen am nächsten kommen, sodass die Optimierung in dieser Richtung vertieft werden kann. Dieser Ansatz wird in diesem Buch nicht weiter betrachtet.

5.2.3 Modifikation der Bewertungsfunktion

In diesem Absatz werden die Verfahren betrachtet, bei denen zunächst eine Entscheidung bezüglich der Wichtigkeit der Kriterien gefällt wird und dann mit dieser Gewichtung eine Suche stattfindet. Dazu gehört die Klasse der *aggregierenden Verfahren*, die die verschiedenen Zielfunktionen auf eine einzelne Funktion projizieren. Der häufigste Ansatz für eine derartige Projektion besteht aus der Bildung einer Linearkombination

$$f(x) = \sum_{i=1}^k \eta_i \cdot f_i(x)$$

für $x \in \Omega$ mit den Gewichtungsfaktoren η_i . Wird $\eta_i > 0$ für zu minimierende $f_i(x)$ bzw. $\eta_i < 0$ für zu maximierende $f_i(x)$ gewählt, muss $f(x)$ minimiert werden. Bild 5.11 zeigt an zwei Beispielen, wie durch die Gewichtung unterschiedliche Kombinationen der Funktionswerte auf einen identischen Güterwert abbildet werden. Dabei wird deutlich, dass gerade die Punkte im oberen konkaven Teil der Pareto-Front bei einer erfolgreichen Optimierung nicht gefunden werden, da immer andere Wertekombination als besser eingestuft werden. Unabhängig davon, welche Gewichtung gewählt wird, erhalten wir entweder Lösungen, die zu teuer sind oder ein zu hohes Risiko besitzen. Dies ist natürlich eine kritische Eigenschaft, insbesondere wenn wir den Verlauf der Pareto-Front nicht vorab kennen. Als Alternative kann bei zu maximierenden Bewertungsfunktionen auch mit einem Produkt statt einer Summe gearbeitet werden, wodurch Ausreißer stärker geahndet werden. Einen ähnlichen Ansatz stellt die Vorgabe eines Zielvektors im Raum der Zielgrößen dar, bei dem die Entfernung zum Zielvektor $y^* \in \mathbb{R}^k$

$$f(x) = \sqrt{|f_1(x) - y_1^*|^2 + \dots + |f_k(x) - y_k^*|^2}$$

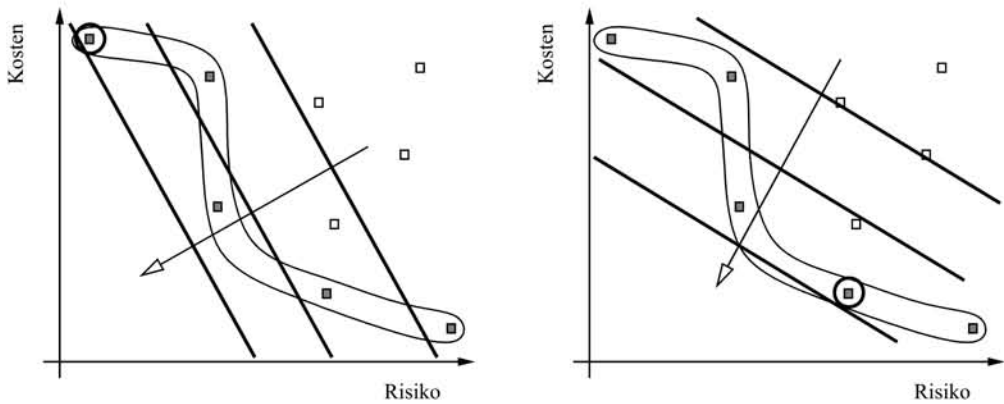


Bild 5.11 Für zwei unterschiedliche Gewichtungen veranschaulichen die dickeren Linien, diejenigen Linearkombinationen der beiden Funktionswerte, die auf den selben Güterwerte abgebildet werden. In Richtung des Pfeils werden die Güterwerte besser. Die linke Gewichtung betont stärker die Risikominimierung, während die rechte die Kosten stärker einfließen lässt.

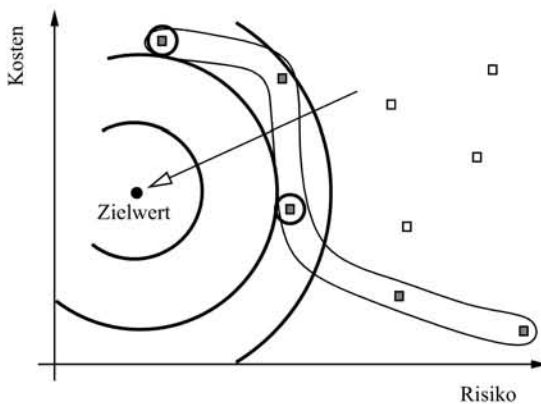


Bild 5.12 Projektion auf identische Güterwerte bei der Betrachtung der Distanz zu einem Zielvektor.

minimiert wird. Dadurch ergibt sich die Projektion identisch bewerteter Individuen in Bild 5.12. Auch hier können ähnliche Probleme wie bei der Linearkombination auftreten.

Eine weitere Möglichkeit, mehrere Bewertungsfunktionen auf eine Dimension zu reduzieren stellt die *Minimax-Methode* dar. Wenn wir zunächst annehmen, dass alle Bewertungsfunktionen zu minimieren sind, kann einfach auf den maximalen Funktionswert projiziert werden. Bei der Minimierung dieses maximalen Wertes werden alle Funktionswerte gleichermaßen klein gehalten. Durch die Vorgabe von Zielwerten $y^* \in \mathbb{R}^k$ und Gewichtungen $\eta_i > 0$ ($1 \leq i \leq k$) können Bewertungsfunktionen mit stark unterschiedlichen Wertebereichen vergleichbar gemacht werden.

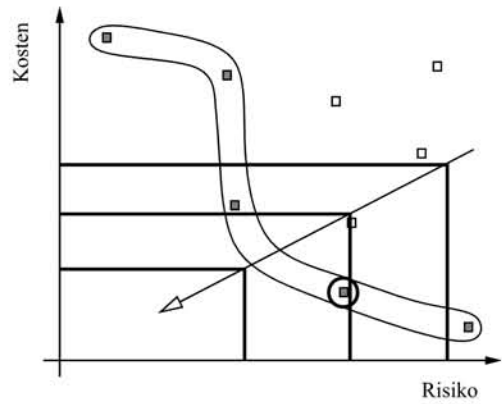


Bild 5.13

Projektion auf identische Güterwerte bei der Minimax-Methode mit $y^* = (0, 0)$.

Dadurch ist auch wieder die Betrachtung von zu maximierenden Funktionen möglich. Bild 5.13 zeigt, welche Punkte die resultierende Projektion

$$f(x) = \max_{i=1,\dots,n} \eta_i \cdot |f_i(x) - y_i^*|$$

auf identische Güterwerte abbildet.

5.2.4 Berechnung der Pareto-Front

Die bisher vorgestellten Verfahren haben durchweg den Nachteil, dass ohne genaue Kenntnis der Pareto-Front eine Einstellung der Methode nicht möglich ist. Damit sind jederzeit die bereits beschriebenen unerwünschten Effekte möglich. Daher ist in diesem Abschnitt das Ziel, ohne jegliche vorab bestimmte Gewichtung die Population möglichst breit entlang der Pareto-Front zu verteilen, so dass am Ende viele verschiedene, gleichwertige Lösungen vorliegen. Dafür muss allerdings mit speziellen Techniken die Konvergenz auf nur einer Lösung oder einem engen Bereich verhindert werden.

Ein sehr einfacher Ansatz besteht darin, iterativ mehrere Optimierungen mit unterschiedlichen Gewichtungen durchzuführen, also z. B. bei zwei Zielfunktionen

$$f(x) = \eta \cdot f_1(x) + (1 - \eta) \cdot f_2(x)$$

mit verschiedenen Werten $\eta \in [0, 1]$, um so eine ganze Reihe von Elementen aus der Pareto-Front zu erhalten. Dieser Ansatz beruht allerdings implizit auf der Annahme einer konvexen Pareto-Front, da – wie bereits oben beschrieben – Individuen in konkaven Teilbereichen der Pareto-Front benachteiligt werden.

Damit ein mehrzielliger Optimierungsalgorithmus unabhängig von der Form der Pareto-Front ist, dürfen die unterschiedlichen Funktionswerte nicht zueinander in Bezug gesetzt werden. Dies macht das *VEGA-Verfahren*, bei dem jede Zielgröße isoliert in die Selektion eingeht. Bei k Bewertungsfunktionen wird im Rahmen einer Elternselektion jeweils der k -te Teil der Eltern durch die Selektion bezüglich der k -ten Funktion bestimmt. Dies ist einfach zu implementieren und der Selektionsdruck mit unterschiedlichen Kriterien soll zu einer guten Mittelung der Kriterien

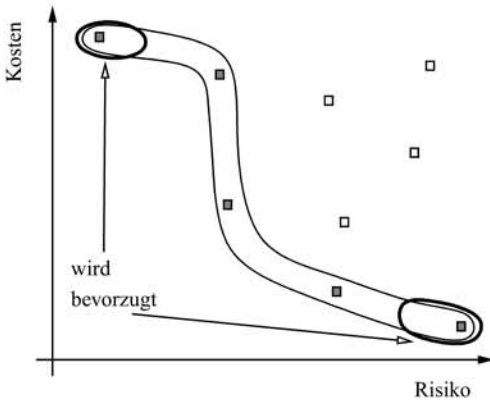


Bild 5.14

Wird bei der Mehrzieloptimierung jedes Individuum immer nur bezüglich eines Kriteriums selektiert, tendiert das Verfahren oft zu Extremwerten, aber eine Mittelung entlang der Pareto-Front findet nur bedingt statt.

führen. Allerdings hat man sich hierbei vor Augen zu führen, dass jedes Individuum in der Population aufgrund einer Überlegenheit in einem Attribut übernommen wurde. Dies führt nun häufig dazu, dass vorrangig die Extremwerte in der Population vertreten sind (vgl. Bild 5.14) und die erwünschte Mittelung entlang der Pareto-Front ausbleibt.

Damit tatsächlich jedes Individuum aus der Pareto-Front gleich behandelt wird, ist es notwendig, die eingangs vorgestellte Definition der Pareto-Dominanz direkt für die Bewertung der Individuen zu benutzen. Hierfür können sehr unterschiedliche Techniken angewandt werden. Eine Möglichkeit besteht darin, allen nicht-dominierten Individuen die Güte 1 zuzuweisen und sie für die weitere Berechnung der Gütewerte temporär zu entfernen. Von den verbleibenden, dann nicht mehr dominierten Individuen bekommen alle die Güte 2 zugewiesen. Dieses Verfahren wird iterativ fortgesetzt. Formal ist die Güteberechnung wie folgt mittels der Partitionierung $Part_i$ ($1 \leq i \leq n$) von P definiert.

$$\begin{aligned}
 Part_1 &:= \{A \in P \mid \forall B \in P: \neg(B >_{dom} A)\} \\
 Part_i &:= \left\{ A \in P \setminus \bigcup_{1 \leq j < i} Part_j \mid \forall B \in P \setminus \bigcup_{1 \leq j < i} Part_j: \neg(B >_{dom} A) \right\} \\
 F(A.G) &:= \begin{cases} 1 & \text{falls das zugehörige } A \in Part_1 \\ \vdots & \vdots \\ n & \text{falls das zugehörige } A \in Part_n \end{cases}
 \end{aligned}$$

Die neue Güte ist zu minimieren. Durch dieses Verfahren werden die Individuen wie die Schichten einer Zwiebel gruppiert – wie im Beispiel in Bild 5.15 dargestellt. Dies funktioniert völlig unabhängig von der Form der Pareto-Front.

Allerdings bleibt dabei noch ein Problem unberücksichtigt: Wenn sehr viele gleich gute Individuen in einer Population enthalten sind, tendieren evolutionäre Algorithmen zum Gendrift, d. h. einzelne Individuen setzen sich durch Zufallseffekte stärker durch und andere gehen verloren. Gendrift wurde bereits im Kontext der Biologie in Kapitel 1 diskutiert. Man benötigt also einen weiteren Mechanismus, der für eine möglichst gleichmäßige Verteilung der Individuen entlang der Pareto-Front sorgt. Dies wird durch *nischenbildende Techniken* erreicht. Ein Beispiel für eine solche Technik ist das *Teilen der Güte* in Nischen. Individuen, deren Kombination von

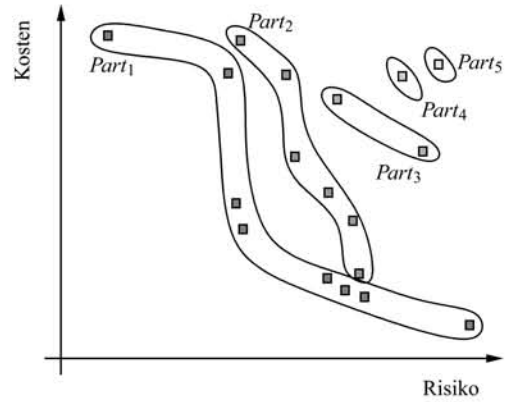


Bild 5.15

Durch Partitionieren werden die Individuen in Schichten angeordnet. Alle Individuen einer Schicht erhalten prinzipiell dieselbe Güte.

Funktionswerten gehäuft auftreten, sollen eine geringere Güte erhalten. Dadurch werden bei der Selektion isoliert auftretende Kombinationen gleich wahrscheinlich ausgewählt wie ein beliebiger Vertreter der gehäuft vorkommenden Kombination. Konkret wird eine monoton fallende Funktion $Teile : \mathbb{R} \rightarrow [0, 1]$ mit $Teile(0) = 1$ und $\lim_{d \rightarrow \infty} Teile(d) = 0$ benutzt, die auf den Abstand von Individuen angewandt wird. Damit lässt sich die Anzahl der Individuen in der Nische eines Individuums A durch $m_{A,P} = \sum_{B \in P} Teile(\hat{d}(A, B))$ annähern, wobei \hat{d} die Entfernung im Raum der Funktionswerte ist. Für ein isoliertes A ist $m_{A,P}$ nur wenig größer als 1, k sehr eng beieinanderliegende Individuen erhalten mindestens einen Wert um k . Diese Maßzahl kann nun benutzt werden, um die Güte des Individuums entsprechend zu modifizieren als $A.F = \frac{F(A,G)}{m_{A,P}}$. Die Konvergenz auf einem Punkt des Suchraums wird dadurch künstlich verhindert.



Statt entlang der Pareto-Front breit zu streuen, kann man das Güteteilen auch benutzen, um bei Problemen mit nur einer Bewertungsfunktion aber mit sehr vielen gleichwertigen Optima die Konvergenz zu verhindern. Dann muss allerdings der Abstand im genotypischen Raum \mathcal{G} benutzt werden.

Da die Berechnung der Partitionen im gerade beschriebenen Algorithmus sehr zeitaufwändig ist, sind Ansätze willkommen, die diesen Aufwand reduzieren. Ein Beispiel ist die NSGA-SELEKTION in Algorithmus 5.1, die ebenfalls die Pareto-Optimalität und eine Einnischungstechnik verwendet. Dabei wird im Rahmen einer Turnierselektion ein Individuum genau dann ausgewählt, wenn es auf einer Stichprobe nicht von einem anderen Individuum dominiert wird. Falls beide Individuen dominiert oder nicht dominiert werden, wird dasjenige Individuum akzeptiert, welches weniger Individuen in seiner Nische hat. Dabei wird im Gegensatz zu obigem güteteilenden Ansatz nicht die zunehmende Entfernung mit fallender Gewichtung benutzt, sondern die Nische ist strikt durch einen Radius ε definiert (vgl. Bild 5.16).

Trotz der diversitätserhaltenden Maßnahmen haben diese Algorithmen teilweise Schwierigkeiten, die Pareto-Front gleichmäßig abzudecken. Dies liegt einerseits an Einstellungsschwierigkeiten (z. B. das ε beim zweiten Verfahren), andererseits aber auch daran, dass die Population für zwei unterschiedliche Zwecke benutzt wird:

- als Speicher für die nicht-dominierten Individuen zur Näherung der Pareto-Front und
- als lebendige Population, die insbesondere auch hinsichtlich der Erforschung des Suchraums tätig ist.

Algorithmus 5.1

```

NSGA-SELEKTION( Güterwerte  $\langle A^{(i)}.F_j \rangle_{1 \leq i \leq r, 1 \leq j \leq k}$  )
1   $I \leftarrow \langle \rangle$ 
2  for  $i \leftarrow 1, \dots, s$ 
3  do  $\lceil$   $\text{indexA} \leftarrow U(\{1, \dots, r\})$ 
4      $\text{indexB} \leftarrow U(\{1, \dots, r\})$ 
5      $Q \leftarrow$  Teilmenge von  $\{1, \dots, r\}$  der Größe  $N_{dom}$  (Stichprobengröße)
6      $\text{dominatedA} \leftarrow \exists \text{index} \in Q : \text{index} >_{dom} \text{indexA}$ 
7      $\text{dominatedB} \leftarrow \exists \text{index} \in Q : \text{index} >_{dom} \text{indexB}$ 
8     if  $\text{dominatedA} \wedge \neg \text{dominatedB}$ 
9     then  $\lceil I \leftarrow I \circ \langle \text{indexB} \rangle$ 
10    else  $\lceil$  if  $\neg \text{dominatedA} \wedge \text{dominatedB}$ 
11        then  $\lceil I \leftarrow I \circ \langle \text{indexA} \rangle$ 
12        else  $\lceil$   $\text{nicheA} \leftarrow \#\{1 \leq \text{index} \leq r \mid \hat{d}(A^{(index)}, A^{(indexA)}) < \varepsilon \text{ (Nischengröße)}\}$ 
13             $\text{nicheB} \leftarrow \#\{1 \leq \text{index} \leq r \mid \hat{d}(A^{(index)}, A^{(indexB)}) < \varepsilon\}$ 
14            if  $\text{nicheA} > \text{nicheB}$ 
15            then  $\lceil I \leftarrow I \circ \langle \text{indexB} \rangle$ 
16            else  $\lceil I \leftarrow I \circ \langle \text{indexA} \rangle$ 
17  return  $I$ 

```

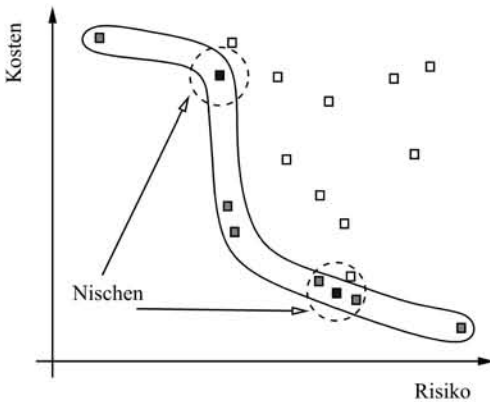


Bild 5.16
Verdeutlichung des Nischenbegriffs in Algorithmus 5.1

Konsequenterweise lassen sich die Individuenmengen trennen, was in modernen mehrzieligen Optimierungsalgorithmen in der Regel geschieht. Das Archiv für die nicht-dominierten Individuen hat meist eine vorgegebene endliche Größe. Dies ist aus Effizienzgründen notwendig, da bei jedem Individuum als Kandidaten für das Archiv geprüft werden muss,

- ob es nicht bereits von einem Individuum im Archiv dominiert wird und – falls dies nicht der Fall ist –
- welche Individuen von dem neuen Element im Archiv dominiert werden und damit zu entfernen sind.

Es gibt viele Vorschläge, wie dies erreicht werden kann. Zwei davon werden zum Abschluss besprochen.

Algorithmus 5.2

SPEA2(Zielfunktionen f_1, \dots, f_m)

```

1   $t \leftarrow 0$ 
2   $P(t) \leftarrow$  erzeuge Population mit  $\mu$  ( $\lfloor \text{Populationsgröße} \rfloor$  Individuen)
3   $R(t) \leftarrow \emptyset$  (Archiv der Größe  $\mu_a$  ( $\lfloor \text{Archivgröße} \rfloor$ ))
4  while Terminierungsbedingung nicht erfüllt
5  do  $\lceil$  bewerte  $P(t)$  durch  $f_1, \dots, f_m$ 
6      for each  $A \in P(t) \cup R(t)$ 
7          do  $\sqsubset \text{AnzDom}(A) \leftarrow \#\{B \in P(t) \cup R(t) \mid A >_{\text{dom}} B\}$ 
8          for each  $A \in P(t) \cup R(t)$ 
9              do  $\text{dist} \leftarrow$  Distanz von  $A$  und seinem  $\sqrt{\mu + \mu_a}$ -nächsten Individuum in  $P(t) \cup R(t)$ 
10              $\sqsubset A.F \leftarrow (\sum_{B \in P(t) \cup R(t) \text{ mit } B >_{\text{dom}} A} \text{AnzDom}(B)) + \frac{1}{\text{dist} + 2}$ 
11              $R(t+1) \leftarrow \{A \in P(t) \cup R(t) \mid A \text{ ist nicht-dominiert}\}$ 
12             while  $\#R(t+1) > \mu_a$ 
13                 do  $\sqsubset$  entferne dasjenige Individuum aus  $R(t+1)$  mit dem kürzesten/zweitkürzesten Abstand
14                 if  $\#R(t+1) < \mu_a$ 
15                     then  $\sqsubset$  fülle  $R(t+1)$  mit den gütebesten dominierten Individuen aus  $P(t) \cup R(t)$ 
16                 if Terminierungsbedingung nicht erfüllt
17                     then  $\lceil$  Selektion aus  $P(t)$  mittels TURNIER-SELEKTION
18                      $P(t+1) \leftarrow$  wende Rekombination und Mutation an
19                      $u \leftarrow$  wähle Zufallszahl gemäß  $U([0,1])$ 
20              $\sqsubset \sqsubset t \leftarrow t + 1$ 
21 return nicht-dominierte Individuen aus  $R(t+1)$ 

```

SPEA2 (Algorithmus 5.2) enthält einen normalen evolutionären Algorithmus mit TURNIER-SELEKTION zur Erzeugung neuer Individuen. Lediglich der Gütewert setzt sich ähnlich zum vorletzten Beispielalgorithmus aus einer Dominanzinformation (hier: wieviele Individuen werden von diesem Individuum dominierenden Individuen dominiert) und einer Näherung dafür, wieviele Individuen sich in der Nähe aufhalten (hier: als Kehrwert der Distanz zum $\sqrt{\mu + \mu_a}$ -nächsten Individuum). Der als Summe entstehende Gütewert muss minimiert werden. Interessant ist, dass in die Güteberechnung auch die Individuen aus dem Archiv mit eingehen. Das Archiv enthält grundsätzlich die nicht-dominierten Individuen. Sind dies zu wenig, werden die restlichen Plätze durch die gütebesten dominierten Individuen belegt. Gibt es zu viele nicht-dominierte Individuen, wird iterativ dasjenige Individuum entfernt, das die kürzeste (bzw. bei Gleichheit: zweitkürzeste etc.) Entfernung zu einem anderen Individuum hat.

Im zweiten Beispielalgorithmus ermöglicht die Abtrennung des Archivs von der Population nun auch die Evolution mit einer kleinen Menge an aktiven Individuen. Ein Beispiel hierfür ist PAES (Algorithmus 5.3), bei welchem mit einer $(1+1)$ -Evolutionsstrategie gearbeitet wird. Ein neu erzeugtes Individuum wird genau dann als neues Elternindividuum übernommen, wenn es nicht durch ein Element aus dem Archiv dominiert wird und eine der folgenden Bedingungen erfüllt:

- Es dominiert mindestens ein Individuum im Archiv oder
- das Individuum dominiert kein anderes Individuum – ist aber in einem weniger frequentierten Bereich der Funktionswertkombinationen.

Algorithmus 5.3

```

PAES( Zielfunktionen  $f_1, \dots, f_m$  )
1   $t \leftarrow 0$ 
2   $A \leftarrow$  erzeuge ein zufälliges Individuum
3  bewerte  $A$  durch  $f_1, \dots, f_m$ 
4   $R(t) \leftarrow \langle A \rangle$  als Gridfile organisiert
5  while Terminierungsbedingung nicht erfüllt
6  do  $\lceil B \leftarrow$  Mutation auf  $A$ 
7      bewerte  $B$  durch  $f_1, \dots, f_m$ 
8      if  $\forall C \in R(t) \circ \langle A \rangle : \neg(C >_{dom} B)$ 
9          then  $\lceil$  if  $\exists C \in R(t) : B >_{dom} C$ 
10             then  $\lceil R(t) \leftarrow$  entferne alle durch  $B$  Individuen aus  $R(t)$ 
11                  $R(t) \leftarrow$  füge  $B$  in  $R(t)$  ein
12              $\lceil A \leftarrow B$ 
13         else  $\lceil$  if  $\#R(t) = \mu_a(\text{Archivgröße})$ 
14             then  $\lceil g^* \leftarrow$  Grid-Zelle mit den meisten Einträgen
15                  $g \leftarrow$  Grid-Zelle für  $B$ 
16                 if Einträge in  $g <$  Einträge in  $g^*$ 
17                     then  $\lceil R(t) \leftarrow$  entferne einen Eintrag aus  $g^*$ 
18                      $\lceil \lceil R(t) \leftarrow$  füge  $B$  in  $R(t)$  ein
19                 else  $\lceil R(t) \leftarrow$  füge  $B$  in  $R(t)$  ein
20                  $g_A \leftarrow$  Grid-Zelle für  $A$ 
21                  $g_B \leftarrow$  Grid-Zelle für  $B$ 
22                 if Einträge in  $g_B <$  Einträge in  $g_A$ 
23                      $\lceil \lceil$  then  $\lceil A \leftarrow B$ 
24              $\lceil t \leftarrow t + 1$ 
25 return nicht-dominierte Individuen aus  $R(t + 1)$ 

```

Dabei ergibt sich die Anzahl der Individuen in einem Bereich (oder einer Nische) aus der besonderen Organisation des Archivs als Gridfile (eine Hashtabelle, die das Eintragen von Objekten mit mehrdimensionalen Schlüsseln und die Suche nach jedem der Kriterien erlaubt). Damit lässt sich die Anzahl der Individuen in der Nische eines anderen Individuums durch die Anzahl der Individuen in der betreffenden Zelle des Gridfiles annähern. Auch beim Aktualisieren des Archivs werden nur nicht-dominierte Individuen berücksichtigt. Dominiert das neue Individuum archivierte Individuen, so werden diese entfernt und das neue Individuum aufgenommen. Ansonsten wird eines der Individuen aus der vollsten Zelle des Gridfiles entfernt, um Platz für das neue Individuum im Archiv zu machen.

Zusammenfassend gilt auch für die modernen Verfahren, dass bei Problemen mit mehr als drei Bewertungsfunktionen eine komplette Annäherung der Pareto-Front nur schwer zu realisieren ist. Um die verfügbare Rechenzeit in die Detektion von sinnvollen und gewünschten Lösungsvorschlägen zu investieren, bietet sich daher die iterative Herangehensweise an, bei der während der Optimierung vom Anwender Entscheidungen gefällt werden, die die Richtung der Suche beeinflussen. Beispielsweise kann hierbei eine vorläufige Menge nicht-dominierter Lösungskandidaten berechnet werden, die dem Anwender als Entscheidungsgrundlage dient, um die Suche auf einen begrenzten Teilbereich der möglichen Kombinationen der Funktionswerte zu konzentrieren.

5.3 Zeitabhängige Optimierungsprobleme

Falls das zu optimierende Problem nicht konstant ist, sondern sich während der Optimierung verändern kann, werden andere Anforderungen an den Optimierungsalgorithmus gestellt, die gemeinsam mit Lösungsansätzen in diesem Abschnitt diskutiert werden.

In der Praxis gibt es immer wieder Optimierungsprobleme, deren Bewertung von Lösungskandidaten sich fortlaufend wandelt. Ein Beispiel ist eine Produktionsanlage, in der interne Prozesse und Abnutzung das Produktionsverhalten verändern. Die Optimierung soll dann beständig den optimalen Betriebspunkt ermitteln, mit dem die Anlage eingestellt wird. Ein anderes Beispiel ist eine Erweiterung der Erstellung von Maschinenbelegungsplänen aus Beispiel 5.1: Sind die einzelnen Aufträge mit einem Lieferzeitpunkt ausgestattet, muss jeder Auftrag vor diesem Zeitpunkt gefertigt sein. Das Problem kann nun so formuliert werden, dass die Planung ein fortlaufender Optimierungsprozess ist, bei dem fertige Aufträge herausfallen und ständig neue Aufträge kontinuierlich eingetaktet werden.

Definition 5.3 (Zeitabhängiges Optimierungsproblem):

Ein *zeitabhängiges Optimierungsproblem* besteht aus einer Folge $Opt^{(t)}$ ($t \in \mathbb{N}$) von statischen Optimierungsproblemen $Opt^{(t)} = (\Omega, f^{(t)}, \succ)$. Gesucht ist nun für jedes $t \in \mathbb{N}$ eine möglichst gute Approximation der globalen Optima $\mathcal{X}^{(t)}$.



Inwieweit jeder Zeitpunkt t gleich wichtig in einer zeitabhängigen Optimierung ist, hängt von der jeweiligen Anwendung ab. Angenommen wir steuern die Zusammensetzung unseres Aktiendepots. Dann kann einerseits die Zielsetzung sicherheitsbetont sein, d. h. ich möchte zu jedem Zeitpunkt in der Lage sein, mit möglichst maximalem Gewinn zu verkaufen – jedes t hat dasselbe Gewicht. Andererseits kann ich evtl. nur zum jeweiligen Monatsende einen Verkauf in Erwägung ziehen, dann ist in der restlichen Zeit eine größere Schwankung möglich – Hauptsache zum richtigen Zeitpunkt stimmt der mögliche Ertrag.

Beispiel 5.10:

Zur besseren Veranschaulichung gehen wir im Weiteren von einer Gütelandschaft über einer zweidimensionalen reellwertigen Fläche als Suchraum aus. Bild 5.17 zeigt zwei beispielhafte zeitabhängige Veränderungen der Gütelandschaft.

Wie man aus diesem Beispiel leicht erkennt, gehen wir von einer gewissen Kontinuität aus, da chaotisches Verhalten nicht mehr durch einen Optimierungsalgorithmus handhabbar ist. Kontinuität kann dabei durch ausschließlich kleine Veränderungen gegeben sein oder durch lange statische Phasen vor einer größeren Veränderung. Ferner erkennt man in Bild 5.17 verschiedene neue Anforderungen durch zeitabhängige Probleme.

- Sich bewegende lokale Optima müssen verfolgt werden wie im linken Teil von Bild 5.17.
- Neu entstehende lokale Optima müssen entdeckt werden wie im rechten Teil von Bild 5.17.
- Bei zu starken Veränderungen ist streng genommen eine komplett neue Optimierung notwendig.

Oft genügen die in Kapitel 4 vorgestellten Standardalgorithmen diesen neuen Anforderungen nicht, da ihre Konvergenz der benötigten ständigen Anpassungsfähigkeit abträglich ist.

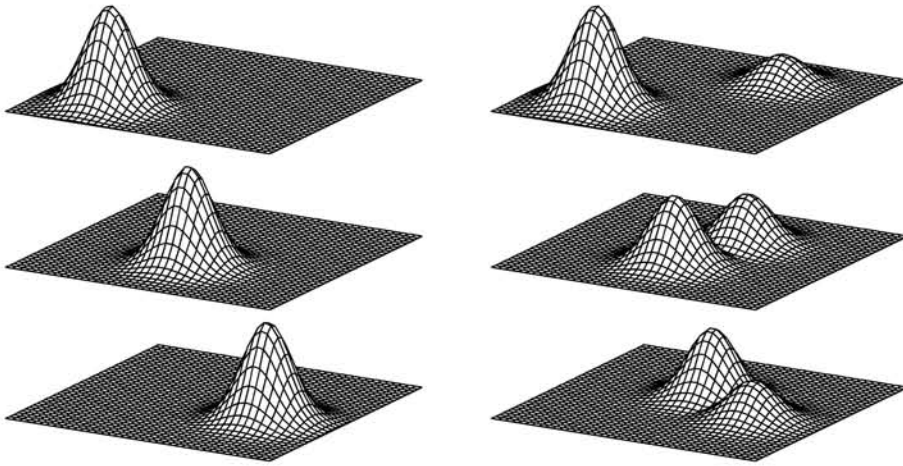


Bild 5.17 Die linke Spalte zeigt den zeitlichen Verlauf einer Gütelandschaft mit nur einem lokalen Optimum. In der rechten Spalte verringert sich zusätzlich die Höhe dieses lokalen Optimums, während ein zweites lokales sich bewegendes Optimum größer und schließlich zum globalen Optimum wird.



Die Autofahrt von Leipzig nach Stuttgart wird zum zeitabhängigen Optimierungsproblem, wenn ich während der Fahrt alle aktuellen Staumeldungen einfließen lassen und so beständig meine Wegeplanung anpassen.

Bevor wir einzelne Techniken vorstellen, mit denen die Anpassungsfähigkeit verbessert werden kann, wird eine genauere Kategorisierung der zeitabhängigen Optimierungsprobleme (eingeschränkt auf reellwertige Bewertungsfunktionen) vorgenommen. Hierfür unterscheiden wir zwei verschiedene Veränderungen, die eine Gütelandschaft erfahren kann: Die reine Verschiebung eines lokalen Optimums (wie im linken Teil von Bild 5.17) und die Änderung der Güte an einem Punkt (im rechten Teil von Bild 5.17 kombiniert mit einer Verschiebung). Hinsichtlich der Verschiebung können die folgenden Fälle unterschieden werden:

- keine Veränderung,
- eine langsam wandernde Bewegung,
- eine drehende Bewegung,
- eine schnell wandernde Bewegung und
- eine abrupte, große Veränderung.

Hinsichtlich der Veränderung der Güte können die folgenden Fälle identifiziert werden:

- keine Veränderung oder
- meist in kleinen Schritten Vergrößerung oder Verkleinerung.

Naturgemäß sind noch weitere Fälle möglich, die hier jedoch nicht betrachtet werden, da sie nur schwerlich mit evolutionären Algorithmen zu lösen sind. Die im Weiteren präsentierten Techniken werden diesen Kategorien zugeordnet. Eine Übersicht ist in Bild 5.18 dargestellt.

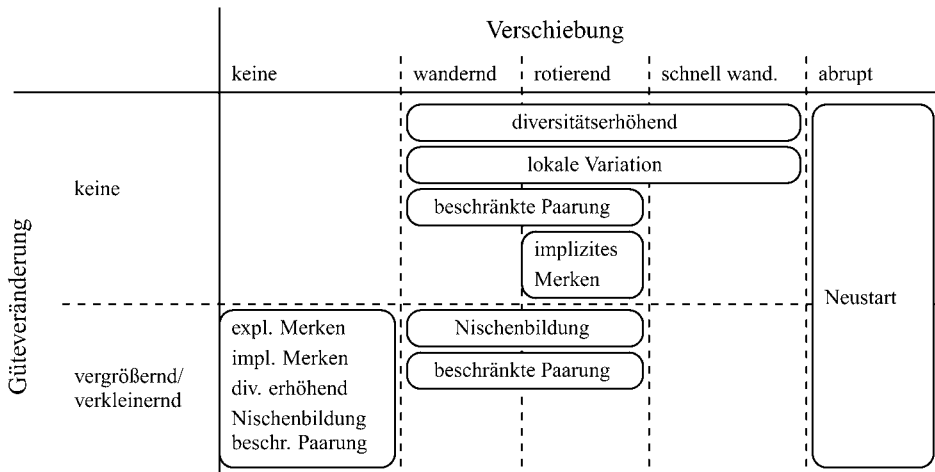


Bild 5.18 Zuordnung der Charakteristika zeitabhängiger Probleme zu den unterschiedlichen Spezialtechniken (auf Basis der Erfolgsmeldungen aus der wissenschaftlichen Literatur).

Bei sehr abrupten Änderungen im Wechsel mit hinreichend langen, stabilen Phasen ist der *Neustart* eine akzeptable Technik. Sobald andere Charakteristika greifen, können die folgenden Methoden allerdings wesentlich besser sein.

Bei kontinuierlichen oder sich wiederholenden Änderungen kann die Konvergenz des Algorithmus durch erhöhte Diversität vermieden werden. Dies soll die Reaktivität der Population erhalten – ist also besonders bei Problemen mit neu entstehenden globalen Optima interessant. Es kann allerdings auch die Verfolgung eines sich bewegenden Optimums verbessern. Diese diversitätserhaltenden Maßnahmen lassen sich in zwei Varianten unterscheiden: die diversitätserhöhende Technik, die neue Individuen einfügt, und die Verfahren, die im Rahmen der Selektion der Konvergenz gegenwirken – dazu gehören Techniken zur Nischenbildung und die beschränkte Paarung.

Zur *diversitätserhöhenden Technik* zählen die zufälligen Einwanderer, die in jeder Generation einen bestimmten Prozentsatz der Individuen durch neue zufällig erzeugte Individuen ersetzt. In der Literatur finden sich dabei ein Richtwert von 10–30% für den Grad der Ersetzung. Allerdings ist dieses Verfahren oft nur sehr schwierig auszubalancieren: Werden zu viele Individuen zufällig gesetzt, können sie eine erfolgreiche Optimierung manchmal ganz verhindern. Auch kann man beobachten, dass die zufälligen Individuen sich meist nur sehr schwer in der Population etablieren können. Bei einem starken Selektionsdruck beruht das Auffinden von neu entstandenen guten Nischen im Suchraum also eher auf einer reinen Zufallssuche. Eine Variante ist die Hypermutation, deren biologisches Vorbild Zellen sind, die auf umweltbedingten Stress durch eine erhöhte Mutationsrate reagieren. Dies wird nahezu identisch auf die evolutionären Algorithmen übertragen: Wenn eine Veränderung in der Umwelt beobachtet wird, z. B. indem die durchschnittliche Güte in der Population abfällt, wird kurzzeitig die Mutationsrate drastisch erhöht. Dieser Ansatz hat jedoch einen entscheidenden Nachteil: Falls die Population vornehmlich in einem Optimum konvergiert ist, findet nur dann eine Reaktion statt, wenn die Güte dieses Optimums abfällt. Die Hypermutation reagiert nicht, wenn in einem anderen Bereich des Suchraums ein neues globa-

les Optimum entsteht, welches das bisherige globale Optimum zum lokalen werden lässt. Daher sind solche reaktiven Verfahren nur eingeschränkt bei Dynamik mit sich verändernder Struktur des Suchraums anwendbar.

Die *Einnischungstechniken* wurden bereits bei der Mehrzieloptimierung in Abschnitt 5.2 auf Seite 203 vorgestellt. Während allerdings dort die Vielfalt bezüglich des Raums der Güterwerte gesucht war, geht hier der Abstand im genotypischen oder phänotypischen Suchraum als Nachbarschaftsbegriff in die Berechnung ein. So sollen sich die Individuen gleichmäßiger verteilen. Verwandt damit ist auch der thermodynamische genetische Algorithmus, der in der Selektion direkt eine der Diversitätsformeln (siehe Seite 62) benutzt, um Individuen in der Umweltselektion zu wählen. Konkret wird für die Minimierung von F ein genetischer Algorithmus so abgeändert, dass fitnessproportionale Selektion, Mutation und Rekombination doppelt so viel Individuen (also $2 \cdot \mu$) als benötigt erzeugen. In der Umweltselektion wird μ mal dasjenige Individuum A ausgewählt, für das die damit entstehende zwischenzeitliche Population $P' \leftarrow P' \circ \langle A \rangle$ den Wert $\hat{F}(P') = \bar{F}(P') - \eta \cdot \overline{\text{Divers}}(P')$ minimiert. Der Parameter η gibt an, wie stark die Diversität berücksichtigt werden soll, und als Diversitätsmaß wird die Shannon-Entropie benutzt. Mit allen im Abschnitt zu Mehrzieloptimierung diskutierten Nachteilen der aggregierenden Verfahren werden beide Ziele, die Verbesserung der Güte und der Erhalt der Vielfalt, verfolgt. Bemerkenswert ist dennoch, dass über eine quantifizierbare Formel die Diversität direkt berücksichtigt werden kann und nicht über indirekte Maßnahmen beeinflusst wird.

Die Techniken der *beschränkten Paarung* versuchen ebenfalls, unterschiedliche Individuen in verschiedenen Teilen der Gesamtpopulation zu etablieren – allerdings bei weitem nicht so gezielt wie die diversitätserhöhenden Maßnahmen. Durch spezielle Markierungen an Individuen oder auch eine entfernungsbasierte Zuordnung werden Teilpopulationen gebildet, in denen die Rekombination erlaubt ist. Durch die Einschränkung der Rekombination sollen die Kindindividuen stärker in der Gegend ihrer Eltern bleiben – ebenfalls mit dem Ziel, Konvergenz zu vermeiden. Parallelisierte evolutionäre Algorithmen beinhalten ebenfalls häufig eine beschränkte Paarung (siehe S. 217).

Werden nur sich bewegende Optima verfolgt, ohne dass durch Güteverschiebungen neue globale Optima entstehen können, ist die *lokale Variation* eine der effizientesten Techniken. Diesen Zweck erfüllen direkt die Mutationsalgorithmen SELBSTADAPTIVE-GAUSS-MUTATION (Algorithmus 3.18) der Evolutionsstrategie und die SELBSTADAPTIVE-EP-MUTATION (Algorithmus 4.19) des evolutionären Programmierens. Während diese beide auf einem reellwertigen Genotyp arbeiten, existiert kein solcher Standardoperator auf einem binären Genotyp, der phänotypisch lokal arbeitet. In diesem Fall kann die *variable lokale Suche* eingesetzt werden. Dieser Operator wird ähnlich wie die Hypermutation genau dann aufgerufen, wenn die durchschnittliche Güte in der Population abfällt. Zunächst werden in einem lokalen Suchschritt die niederwertigen Bits einer standardbinär kodierten reellwertigen Komponente gezielt verändert, um lokal benachbarte neu Individuen zu erzeugen. Durch inkrementelles Vergrößern (vgl. Bild 5.19) des Suchbereichs kann dabei von einer zunächst sehr lokalen Veränderung zu einer globaleren Suche variiert werden.

Falls durch die Verschiebung lokaler Optima bzw. das Auf- und Abschwelen einzelner lokaler Optima Situationen entstehen, in denen das globale Optimum an einer Stelle steht, an der es sich bereits zu einem früheren Zeitpunkt befunden hat, sind Techniken geeignet, die sich alte Zustände merken. Das *explizite Merken* speichert frühere Lösungen in einem externen Speicher. Auf diese kann im Verlauf der Evolution zurückgegriffen werden – beispielsweise kann in jeder Generation

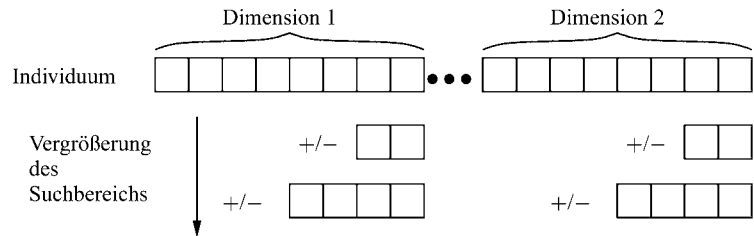


Bild 5.19 Bei der variable lokalen Suche werden Bits in einem Vektor zufällig gesetzt und zum Individuum hinzuaddiert. Dabei umfasst dieser Additionsvektor zunächst nur die niederwertigen Bits (links). Falls diese lokale Suche nicht erfolgreich ist, wird inkrementell der Suchbereich durch Erweiterung des Additionsvektors vergrößert.

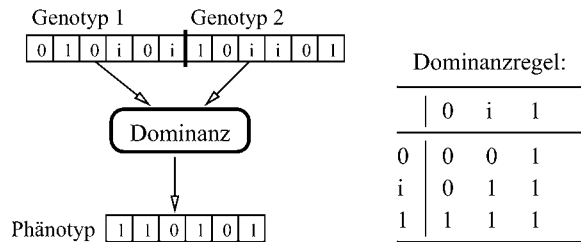


Bild 5.20 Diploidität mit einem rezessiven Allel *i* für die 1. Die Tabelle zeigt, wie die unterschiedlichen Kombinationen im Genotyp phänotypisch bewertet werden.

eine Auswahl der gemerkten Individuen wieder in die Population integriert werden. Alternativ wird ähnlich zum Einsatz der Hypermutation auf die gespeicherten früheren Lösungen nur bei einem Güteabfall der Population zurückgegriffen.

Das alternative *implizite Merken* ahmt das Konzepts der Diploidität (vgl. natürliche Evolution in Kapitel 1) nach. In der Natur werden durch den doppelten Chromosomensatz rezessive Merkmale zwar weitervererbt, treten phänotypisch allerdings nur selten in Erscheinung. Sie erhalten jedoch die Anpassungsfähigkeit und kommen eventuell bei einer Veränderung der Umwelt wieder positiv zum Tragen. Durch ein solches Konzept können einerseits Teile von Individuen später wieder leichter in die Evolution eingehen und andererseits wird auf jeden Fall die genotypische Diversität in der Population durch rezessive Allele erhöht. Die einfachste Variante als Erweiterung der genetischen Algorithmen auf binären Zeichenketten verdoppelt den Genotyp und bestimmt jeweils aus zwei Bits ein phänotypisches Bit wie dies in Bild 5.20 dargestellt ist. Ein zusätzliches Allel *i* wird als rezessive 1 eingeführt. Gemäß der abgebildeten Dominanzregel wird die phänotypisch wirksame binäre Zeichenkette berechnet. Das häufigere Vorkommen der 1 in den Dominanzregeln wird durch veränderte Wahrscheinlichkeiten bei der Mutation ausgeglichen. Dabei wird eine 0 mit der Wahrscheinlichkeit 0,5 erzeugt und *i* und 1 mit jeweils 0,25. Auf verwandte Ansätze mit zwei rezessiven Allelen gehen wir hier nicht näher ein. Die Stärke der diploiden evolutionären Algorithmen liegt vermutlich in erster Linie in dem Erhalt der Vielfalt in der Population. Der Einfluss von rezessiven Teillösungen bei einer Optimierung lässt sich nur schwer beurteilen.

In weitaus stärkerem Maß als bei den Randbedingungen und den Problemen mit mehreren Zielfunktionen gilt allerdings bei den zeitabhängigen Problemen, dass die Techniken sehr genau an die Eigenschaften des Problems angepasst werden müssen, um eine erfolgreiche Optimierung zu ermöglichen.

5.4 Approximative Bewertung

In vielen Anwendungen können Lösungskandidaten nicht exakt bewertet werden, da die Bewertungsfunktion fehlerbehaftet oder rechenintensiv ist – im Extremfall existiert gar keine eindeutig definierbare Bewertungsfunktion. Dieser Abschnitt präsentiert Methoden, die unter solchen Umständen eine höhere Qualität der Optimierung erreichen.

In den bisherigen Kapiteln wurde davon ausgegangen, dass eine Bewertungsfunktion eindeutig definiert ist, d. h. die Auswertung eines Lösungskandidaten ergibt immer denselben Wert. Wie bereits bei den zeitabhängigen Problemen ist diese Annahme auch hier nicht erfüllt. Allerdings gibt es jetzt keinen Ablauf, der den Veränderungen in der Bewertungsfunktion zugrunde liegt, sondern die Bewertungsfunktion kann unabhängig von der Zeit verschiedene Gütewerte für dasselbe Individuum liefern – sprich: Es kann nur mit angenäherten Gütewerten gearbeitet werden.

Eine mögliche Ursache hierfür sind Toleranzen bei messungsbasierten Bewertungen (siehe Abschnitt 5.4.1) – dies ist insbesondere der Fall beim Einsatz von Sensoren für physikalische, chemische oder biochemische Vorgänge, aber auch bei stochastischen Simulationen (z. B. von Verbrennungsvorgängen). Verwandt dazu sind Probleme, bei denen die Werte eines Lösungskandidaten etwa an einem technischen System nicht exakt eingestellt werden können (siehe Abschnitt 5.4.2) – beispielsweise aufgrund von Toleranzen in der Mechanik. Anders sieht die Situation bei sehr zeitaufwändigen Bewertungsfunktionen aus, bei denen man sich bewusst für eine Unschärfe entscheidet, um das Problem überhaupt optimieren zu können (siehe Abschnitt 5.4.3). Ähnlich gelagert sind Probleme, die statt über eine Bewertungsfunktion durch eine Vielzahl an Testfällen definiert werden (siehe Abschnitt 5.4.4). Überhaupt kein eindeutig berechenbares Bewertungskriterium steht bei der Entwicklung von Strategien, z. B. für Spiele wie Dame, zur Verfügung (siehe Abschnitt 5.4.5) – auch dort muss die Güte durch Tests ermittelt werden.

5.4.1 Verrauschte Bewertung

Bei verrauschten Zielfunktionen ist die Zuverlässigkeit und Objektivität der Bewertungsfunktion nicht mehr gegeben. Das Standardbeispiel sind Messungen an technischen Systemen oder auch von Software, die gewissen Messfehlern bzw. zufälligen Einflüssen unterliegen.

Beispiel 5.11:

Werden an einem Motorprüfstand die Parameter zur Steuerung des Motors eingestellt (Zündwinkel etc.), kann der Verbrauch des Motors durch die Messung des Kraftstoffgewichts vor und nach der Testzeit ermittelt werden. Die Analyse der Abgase ist aufwändiger, da dort beispielsweise zur Ermittlung des CO- und CO₂-Gehalts die Absorption von Infrarotstrahlen im Abgas gemessen wird.

Wann immer ein Lösungskandidat gut bewertet wird, stellt sich die Frage, ob es sich tatsächlich um ein gutes Individuum handelt, oder ob diese positive Bewertung nicht aufgrund des Rau-

schens zustande kam. Dieselbe Frage stellt sich bei schlecht bewerteten Individuen mit negativem Vorzeichen. Einerseits können dadurch gute Individuen nur sehr schwer identifiziert werden, da ein Vergleich mehrerer Individuen nicht repräsentativ ist. Dies kann entweder das Auffinden einer akzeptablen Lösung komplett verhindern oder die Lösungszeit wesentlich verlängern. Andererseits können solche Fehlbewertungen auch dazu führen, dass leichter Wege aus lokalen Optima heraus gefunden werden. Allerdings überwiegen in der Praxis meist die negativen Effekte des Rauschens, die daher möglichst verringert werden sollen.



Beim Versuch den zeitlich kürzesten Weg von Leipzig nach Stuttgart zu finden, stellen wir bereits nach dem zweiten Versuch auf derselben Strecke fest, dass das Problem hochgradig verrauscht ist: Durch die jeweilige Verkehrssituation ergeben sich erhebliche Abweichungen in der Fahrzeit.

Bei der Standardvorgehensweise wird jedes Individuum mehrfach bewertet und die Güte ergibt sich als Mittelwert dieser Bewertungen. Wenn die Anzahl der Bewertungen gegen Unendlich strebt, nähert sich der Mittelwert aufgrund des Gesetzes der großen Zahlen aus der Wahrscheinlichkeitsrechnung der objektiven Güte an. Genauer gilt bei K Auswertungen eines Individuums, dass die Standardabweichung σ pro Auswertung auf eine Abweichung $\frac{\sigma}{\sqrt{K}}$ verringert wird. Wenn für jedes Individuum die Zielfunktion jedoch mehrmals berechnet werden muss, bedeutet dies einen enormen zusätzlichen Aufwand und zusätzliche Kosten. Daher sollten zusätzliche Auswertungen nur wohlbedacht eingesetzt werden, da sie sich nicht linear in einer Verbesserung der resultierenden Abweichung niederschlagen. Im nächsten Absatz werden diese Kosten, unter denen in der Regel die benötigte Zeit verstanden wird, für die weitere Argumentation modelliert.

Sei μ die Populationsgröße und K die Anzahl der Evaluationen pro Individuum. Um nun die Gesamtkosten solcher Mehrfachbewertungen aufzustellen, unterscheiden wir in zwei unterschiedliche Kostenfaktoren: die Kosten $KostEval$, die pro Gütebewertung anfallen, und die Kosten $KostVerw$, die zur Verwaltung eines Individuums notwendig sind, aber nicht von der Anzahl der Bewertungen abhängen. Dann können die Kosten einer Generation als

$$Kosten = (KostVerw + KostEval \cdot K) \cdot \mu$$

formuliert werden und die Gesamtkosten als

$$Kosten = (KostVerw + KostEval \cdot K) \cdot \mu \cdot MaxGen,$$

wobei $MaxGen$ die Anzahl der Generationen ist. Falls nun feste Kosten, d. h. eine maximale Zeitspanne, für eine Optimierung vorgegeben sind, muss man sich entscheiden, wie K und μ gewählt werden sollen, damit diese Kosten eingehalten werden. Werden mehr Auswertungen für die Bewertung eines Individuums eingeräumt, stehen entweder weniger Generationen für die Berechnung zur Verfügung oder die Populationsgröße muss verringert werden. Da sehr oft die Anzahl der Generationen als fest betrachtet wird, um eine bestimmte Lösungsqualität zu erreichen, muss damit die Populationsgröße kleiner gewählt werden. Daher ist im nächsten Absatz insbesondere das Verhältnis von K zu μ von Interesse.

Es gibt unterschiedliche, sich teilweise stark widersprechende Untersuchungen, wie dieses Verhältnis zu wählen ist. Konsens ist, dass lokale Suchverfahren weit stärker von Rauschen beeinträchtigt werden als populationsbasierte Verfahren, da sich hier zu gut bewertete Individuen natürlich sehr viel stärker auswirken. Daher hat ein größeres K meist auch sehr positive Aus-

wirkungen bei der lokalen Suche. Bei den evolutionären Algorithmen kann, wie bereits gesagt, die Populationsgröße zusätzlich verändert werden – und gute Einstellungen hängen sehr stark vom Optimierungsverfahren ab. Grundsätzlich scheint eine Vergrößerung von K meistens sinnvoll zu sein – insbesondere wenn die Kosten für jede Evaluation nicht so sehr in's Gewicht fallen ($\frac{KostVerw}{KostEval} > 1$). Allerdings ist beispielsweise bei den genetischen Algorithmen, die stark auf der Rekombination beruhen, für geringe evaluationsunabhängige Kosten ($KostVerw \ll KostEval$) die Vergrößerung der Populationsgröße μ eine sinnvolle Alternative. Dies lässt sich vermutlich dadurch begründen, dass bei den genetischen Algorithmen die in der Population gespeicherte Information in der Form von Schemata in großem Maß durch die Rekombination genutzt wird – ist die Population größer, ist die gespeicherte Information in ihrer Gesamtheit auch wesentlich robuster gegen einzelne falsch bewertete Individuen. Bei den Evolutionsstrategien kann ein ganz ähnlicher Effekt (wenn auch nicht im selben Ausmaß) durch eine Vergrößerung der Elternpopulation μ erreicht werden, da dann bei einer uniformen Auswahl der Eltern Ausreißer nicht so stark die Erzeugung der weiteren Individuen beeinflussen oder gar durch die Rekombination GLOBALER-ARITHMETISCHER-CROSSOVER (Algorithmus 4.11) echt gemittelt wird.

Offensichtlich zahlen sich Mehrfachauswertungen aus. Wenn wir nun allerdings annehmen, dass die Bewertungsfunktion sehr zeitintensiv ist und durch ein relativ starkes Rauschen gestört wird, kann die benötigte Anzahl an Mehrfachauswertungen u.U. nicht durchgeführt werden. Es stellt sich die Frage, wie diese Kosten verringert werden können, ohne die Qualität des Ergebnisses zu beeinträchtigen. Falls nun beispielsweise die Umweltselektion deterministisch durch eine (μ, λ) -Selektion stattfindet, ist es eigentlich nur von Interesse herauszufinden, welches die μ besseren Individuen sind. Dann kann folgendermaßen vorgegangen werden. Es werden zunächst wenige Auswertungen für alle Individuen vorgenommen. Dann werden paarweise statistische Tests durchgeführt, um festzustellen, bei welchen Individuen bezüglich ihrer Rangfolge bereits eine Aussage darüber, ob sie zu den μ besten Individuen der Population gehören können oder nicht, mit hoher Sicherheit gemacht werden kann. Daraus ergibt sich eine (partielle) Ordnung der Individuen. Bei denjenigen Individuen, für die die Einordnung in wahrscheinlich brauchbare und nicht brauchbare Individuen noch nicht getroffen werden konnte, werden weitere Auswertungen vorgenommen, bis die geforderte Sicherheit vorliegt oder der Vorgang abgebrochen wird, was dann einer Entscheidung mit geringerer Konfidenz entspricht. Diese Herangehensweise kann die Anzahl der notwendigen Auswertungen signifikant reduzieren, da zusätzliche Auswertungen nur bei Bedarf vorgenommen werden.

Nun ist allerdings die Überbewertung von schlechten Individuen bisher ausschließlich bezüglich der Frage diskutiert worden, inwieweit durch das Durchreichen schlechter Individuen eine geringere Präzision des Algorithmus erreicht wird. Darüberhinaus stellt sich jedoch in selbstadaptiven Algorithmen das Problem, inwieweit die verrauschten Lösungskandidaten die Selbstanpassungsmechanismen beeinflussen: Schlimmstenfalls werden sie so drastisch gestört, dass ein sinnvolles Optimieren nicht mehr möglich ist. Daher soll hier kurz auf die vorgestellte Technik der Schrittweitenanpassung bei der reellwertigen Mutation mittels der Gaußverteilung eingegangen werden. Im Rahmen der Standardalgorithmen wurden zwei verschiedene Abläufe für die Modifikation der Strategievariablen vorgestellt. Bei den Evolutionsstrategien geschieht dies in der Regel durch folgende Modifikation

$$B.S_i \leftarrow A.S_i \cdot \exp \left(\frac{1}{\sqrt{2}l} \cdot u + \frac{1}{\sqrt{2}\sqrt{l}} \cdot u'_i \right)$$

mit Zufallszahlen $u, u'_1, \dots, u'_l \sim \mathcal{N}(0, 1)$ (vgl. Seite 136). Beim evolutionären Programmieren wird die Schrittweite durch

$$B.S_i \leftarrow A.S_i + u_i$$

mit Zufallszahlen $u_i \sim \mathcal{N}(0, \alpha \cdot A.S_i)$ für $1 \leq i \leq l$ angepasst (vgl. SELBSTADAPTIVE-EP-MUTATION in Algorithmus 4.19). Zusätzlich findet die Anpassung bei den Evolutionsstrategien direkt vor der Mutation des eigentlichen Individuums statt, während beim evolutionären Programmieren die vom Elternteil geerbten Schrittweisen benutzt werden. Nun kann meist beobachtet werden, dass die Anpassungsregel der Evolutionsstrategien eine schnellere Anpassung erlaubt und somit schneller das Optimum findet. Mit zunehmendem Rauschen kann diese Anpassungsregel jedoch leichter in die Irre geführt werden. Dann erweist sich oft die beim evolutionären Programmieren übliche Regel als stabiler.

Eine alternative Modifikation der bei den Evolutionsstrategien benutzten Regel stellt die *Kappa-Ka-Methode* dar. Sie beruht im Wesentlichen auf der Idee, Veränderungen an den Strategieparameter und den Objektvariablen nur gedämpft an die Kinder weiterzugeben, um den Einfluss von falsch bewerteten Individuen zu verringern. Konkret wird (bei der uniformen Schrittweitanpassung) mit Zufallszahlen $u, u_1, \dots, u_l \in \mathcal{N}(0, 1)$ und den Parametern $k, \kappa > 1$ ($\in \mathbb{R}$) das folgende Individuum

$$\begin{aligned}\widehat{B}.S &\leftarrow A.S \cdot \left(\exp \left(\frac{1}{\sqrt{l}} \cdot u \right) \right)^\kappa \\ \widehat{B}_i &\leftarrow A_i + \widehat{B}.S \cdot k \cdot u_i\end{aligned}$$

erzeugt, welches bei der Bewertung herangezogen wird. Falls es sich im Rahmen der üblichen Selektion bewährt und übernommen wird, werden die Veränderungen am Individuum nur abgeschwächt weitergegeben, und zwar als

$$\begin{aligned}B.S &\leftarrow A.S \cdot \exp \left(\frac{1}{\sqrt{l}} \cdot u \right) \\ B_i &\leftarrow A_i + \widehat{B}.S \cdot u_i.\end{aligned}$$

Diesem Verfahren liegt die Vorstellung einer überwiegend glatten Gütelandschaft zugrunde: Falls das Individuum tatsächlich gut ist, bewegen wird uns leicht abgeschwächt in die richtige Richtung – falls das Individuum überbewertet wurde, werden die eigentlichen Verschlechterungen etwas abgemildert und kommen nicht im selben Ausmaß zum Tragen wie bei der normalen Vorgehensweise.

5.4.2 Stabile Lösungen

Wird eine Optimierung erfolgreich durchgeführt, liegt am Ende ein als nahezu optimal erachteter Lösungskandidat A^* vor. Bei den meisten Optimierungsproblemen kann man diesen exakt so benutzen und weiterverarbeiten. Jedoch haben Probleme mit zusätzlichen Stabilitätsanforderungen die Eigenheit, dass A^* zwar genutzt werden kann, aber in der Realität häufig ein leicht von A^* abweichender Wert zur Anwendung kommt.

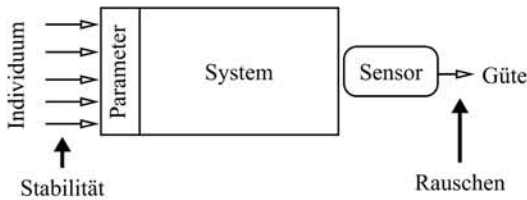


Bild 5.21 Die Stabilität einer Lösung wird durch die Bewertungsinvarianz gegenüber kleinen Abweichungen an den Eingängen bestimmt, während das Rauschen eine kleine Abweichung bei der Bewertung am Ausgang eines Systems ist.

Beispiel 5.12:

Werden Maschinenbelegungspläne für einen stark manuell operierenden Betrieb wie z. B. eine Stuhlfabrik erstellt, kann es aus aktuellen betriebsbedingten Problemen immer wieder zu einer leichten Variation in der Reihenfolge an den einzelnen Arbeitsstationen kommen. Sind die präsentierten Maschinenbelegungspläne nicht stabil, kann dies einen erheblichen Einfluss auf den Durchsatz haben. Daher sind Pläne gesucht, die eine gewisse Variation bei nur geringfügig verlängerter Produktionszeit tolerieren.

Der Unterschied zwischen stabilen Lösungen und Lösungen bei verrauschten Optimierungsproblemen ist in Bild 5.21 dargestellt. Beim Rauschen werden unterschiedliche Werte bei verschiedenen Bewertungen desselben Individuums beobachtet. Dies ist bei der Suche nach stabilen Lösungen nicht der Fall, sondern man möchte die Abweichungen in der Bewertung bei leicht variierten Individuen möglichst klein halten.



In meinem Bestreben, auf alle Eventualitäten vorbereitet zu sein, ist die Suche nach einer geschickten Auto-route von Leipzig nach Stuttgart auch ein Optimierungsproblem mit einer stabilen Anforderung: Für jeden möglichen Autobahnabschnitt berücksichtige ich, wieviel länger es bei einer Vollsperrung dauert.

Als Grundtechnik kann hierbei das Repertoire der verrauschten Zielfunktionen benutzt werden, wobei man bei der Bewertung eines Individuums mehrere Varianten – also quasi ein künstliches Rauschen – erzeugt und ebenfalls den Mittelwert betrachtet. Dabei gelten alle Vor- und Nachteile aus Abschnitt 5.4.1.

Insbesondere ist auch zu beachten, dass gemittelte Gütwerte nur eine bedingte Aussage zur Stabilität machen, da große positive und negative Abweichungen zum selben Ergebnis führen wie kleine positive und negative Abweichungen. Daher wurde in jüngerer Zeit vorgeschlagen als zusätzliches Kriterium die Varianz der Gütwerte zu betrachten. Mit den Methoden der Mehrzieloptimierung können dann die verschiedenen Lösungsmöglichkeiten hinsichtlich der Güte der Lösung und der Stabilität aufgespannt werden.

5.4.3 Zeitaufwändige Bewertung

Evolutionäre Algorithmen sind weniger gut für Optimierungsprobleme mit zeitaufwändigen Bewertungsfunktionen geeignet, da durch den populationsbasierten Ansatz weitaus mehr Bewertungen benötigt werden, als Zeit zur Verfügung steht.

Beispiel 5.13:

Bei dem in Beispiel 5.11 vorgestellten Problem der Kalibrierung eines Motorsteuergeräts, muss der Motor zunächst einen eingeschwungenen Zustand erreichen. Andernfalls wäre der Einfluss zu groß, ob beispielsweise der Zündwinkel gerade vergrößert oder verkleinert wurde. Anschließend muss der Motor am Prüfstand eine gewisse Zeit laufen, um aussagekräftige Messwerte hinsichtlich des Kraftstoffverbrauchs und der Schadstoffemission zu bekommen.



Auch bei der Fahrt von Leipzig nach Stuttgart handelt es sich um ein zeitaufwändiges Optimierungsproblem, da nicht einfach 1 000 Fahrten zur Ermittlung des besten Wegs durchgeführt werden können.

Da andere effizientere Verfahren für die meisten Probleme ebenfalls nicht zur Verfügung stehen, muss man sich des Tricks bedienen, nur einen sehr geringen Prozentsatz der Individuen am »echten« Problem zu bewerten und den Rest zu schätzen. Hierfür wird ein Modell des Problems erstellt, das dann als kostengünstige alternative Bewertungsfunktion bereitgestellt wird. In der Literatur finden sich insbesondere neuronale Netze (vgl. Seite 145), RBF-Netze, polynomielle Regressionsmodelle und Gauß-Prozesse.

Ein erster einfacher Ansatz verschiebt die eigentliche Optimierung vollständig auf die Modellebene. Die gefundenen Optima können dann am echten System bewertet werden. Da jedoch immer mit einem Fehler in den Modellen zu rechnen ist, muss meist das Verfahren iteriert werden: Ein genaueres Modell im identifizierten Zielgebiet wird erstellt, eine erneute Optimierung durchgeführt und wieder am echten System bewertet. Statt einer manuellen Iteration wird eine stärkere Integration von Modell und echtem System angestrebt. Alle Individuen werden mit dem Modell bewertet und der Algorithmus entscheidet, welcher Teil zusätzlich am echten System evaluiert wird. Die direkte Rückkopplung System–Modell führt nicht nur zu besseren Ergebnissen, sondern kann auch zur fortwährenden Anpassung und Verbesserung des Modells genutzt werden.



Ein Beispiel für die reine Optimierung auf einem Modell mit nachgeschalteter manueller Verifikation am echten System wird detailliert in der Fallstudie im Abschnitt 6.5 vorgestellt.

Da die Integration eines Modells in einen evolutionären Algorithmus oft ein schwieriges Vorhaben ist, begegnet man den zeitaufwändigen Bewertungsfunktionen meist mit purer Rechenleistung durch Nutzen möglichst vieler Computerprozessoren. Hierfür ist es notwendig, einen evolutionären Algorithmus zu parallelisieren.

Die einfachste Möglichkeit stellt die *globalen Parallelisierung* (engl. *farming-model*) dar, bei der die Güteberechnung der Individuen und z.T. die Anwendung der Mutationsoperatoren parallelisiert wird. Die Verwaltung der Population, Selektion und Rekombination finden im Master-Prozessor statt, jeder Slave-Prozessor bewertet ein Individuum. Der grundsätzliche Ablauf und Aufbau eines evolutionären Algorithmus wird dadurch nicht beschränkt. Der Flaschenhals dieses Modells liegt in der Selektion, die globale Informationen benötigt. Diese Art der Parallelisierung ist einfach umzusetzen und lohnt sich, wenn die Güteberechnung sehr aufwändig ist. Interessant ist sie insbesondere auch für Mehrprozessorrechner mit gemeinsamem Speicher, da dann kein Kommunikationskosten anfallen. Bild 5.22 skizziert die globale Parallelisierung.

Die *grobkörnige Parallelisierung* (engl. *coarse grained model*) unterteilt die Population in wenige, relativ große Unterpopulationen, die getrennt optimiert werden. Zusätzlich wird ein Mi-

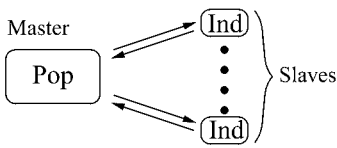


Bild 5.22

Bei der globalen Parallelisierung wird die Bewertung der Individuen parallelisiert.

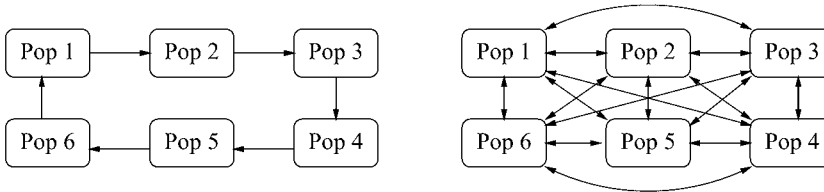


Bild 5.23 Zwei grobkörnige Parallelisierungen mit loser (links) und enger Verbindung (rechts).

grationsoperator eingeführt, der einzelne Individuen zwischen den Unterpopulation austauscht. Diese Parallelisierung wird auch Inselmodell genannt und ist auch für Cluster gewöhnlicher PCs oder Workstations geeignet. Entscheidende Einflussfaktoren bei dieser Art der Parallelisierung sind

- die Topologie (wie sind die Unterpopulationen miteinander verbunden),
- die Migrationsrate (wieviele Individuen wandern zwischen den Unterpopulationen),
- das Migrationsintervall (wie oft tritt eine Migration ein),
- die Migrationsauswahl (welche Individuen einer Unterpopulation werden migriert) und
- die Migrationsart (migriert ein Individuum selbst oder nur seine Kopie).

Die Topologie hat entscheidenden Einfluss darauf, wie schnell sich ein guter Lösungskandidat in den Unterpopulationen ausbreiten kann. Sind die Unterpopulationen eng miteinander verknüpft, wird sich ein guter Lösungskandidat schnell in den Unterpopulationen verteilen. Ist dagegen die Verbindung lose, können sich verschiedene Lösungskandidaten parallel entwickeln und erst durch einen späteren Austausch zu eventuell besseren Lösungskandidaten kombiniert werden. Hier greifen die im Kapitel 1 beschriebenen biologischen Evolutionsfaktoren Gendrift und Genfluss. Übliche Topologien sind Hypercubes, uni- und bidirektionale Ringe und vollständige Graphen. Im linken Teil von Bild 5.23 ist ein unidirektionaler Ring dargestellt, im rechten Teil eine vollständige Verknüpfung. Üblicherweise werden die Migrationsintervalle fest gewählt oder von der Konvergenz in den Unterpopulation abhängig gemacht. Im zweiten Fall kann in jeder Unterpopulation zunächst isoliert optimiert werden. Im Falle einer Konvergenz der Unterpopulation wird durch Migration frisches genetisches Material eingebracht. Interessant kann insbesondere auch eine unterschiedliche Parametrisierung der Teilpopulationen sein.

Im Gegensatz zur groben Aufteilung in relativ isolierte Unterpopulationen teilt die *feinkörnige Parallelisierung* (engl. *fine grained model*) die Population in viele, kleine, sich überlappende Unterpopulationen. Rekombination und Selektion findet in den einzelnen Unterpopulation getrennt statt. Durch die Überlappung gibt es Individuen, die zu mehr als einer Unterpopulation gehören. Der Informationsaustausch zwischen den Unterpopulationen findet über die gemeinsamen Individuen statt. In diesem massiv parallelen Modell, auch Diffusionsmodell genannt, verwaltet

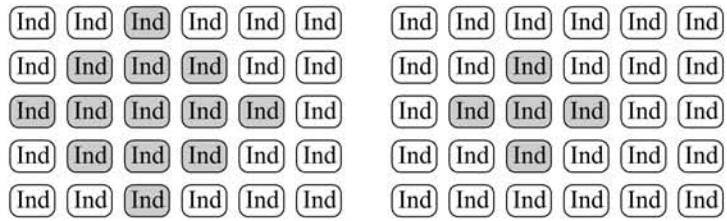


Bild 5.24 Zwei feinkörnige Parallelisierungen mit größerer (links) und kleinerer Nachbarschaft (rechts).

jeder Prozessor genau ein Individuum. Bild 5.24 zeigt zwei mögliche zweidimensionale Nachbarschaftsstrukturen. Dabei stellen die grauen Individuen die Nachbarn des Individuums in ihrem Zentrum dar. Parallel für alle Individuen werden dann die folgenden Schritte ausgeführt: Mittels eines Selektionsoperators wird jeweils ein Individuum aus der Nachbarschaft in die aktuelle Position übernommen, dieses wird mit einem (beispielsweise uniform ausgewählten) Partner aus der Nachbarschaft rekombiniert, das resultierende Individuum wird zusätzlich noch mutiert und an der jeweiligen Position in der Populationsstruktur gespeichert.

In der jüngeren Zeit haben sich auch hierarchische Parallelisierungsformen herausgebildet, in denen beispielsweise verschiedene größere Populationen grobkörnig miteinander verknüpft sind, jede dieser Populationen allerdings selbst feinkörnig organisiert ist.

5.4.4 Bewertung durch Testfälle

Bei vielen Problem in der Praxis ist es nahezu unmöglich, eine klar abgegrenzte Bewertungsfunktion zu formulieren. Stattdessen stehen beispielsweise verschiedene Testszenarios zur Verfügung, in denen sich eine Lösung bewähren muss.

Beispiel 5.14:

Für eine Stadt sollen die Intervalle der Ampelschaltungen so eingestellt werden, dass in allen auftretenden Verkehrssituationen die Wartezeiten an den Ampeln möglichst gering sind. Hierzu stehen Daten aus verschiedenen Verkehrssituationen an verschiedenen Tagen zur Verfügung, auf deren Basis mehrere Zyklen der Ampeln simuliert werden.

Der intuitive Ansatz ist, alle Testfälle heranzuziehen und mit dem Mittel- oder Maximalwert entsprechend das jeweilige Individuum zu bewerten.



Falls ich (als Gewohnheitstier) für meine Fahrten nach Stuttgart eine Standardroute suche, die für alle unterschiedlichen Situationen geeignet ist, wären verschiedene Testfälle zu formulieren (Feierabendverkehr, nachts, Wochenende etc.), für die eine Route im Mittel nahezu optimal sein soll.

Ähnlich zu den Problemen im vorigen Abschnitt ist die Bewertung aller Individuen bzgl. aller Testfälle meist zu kostspielig. Daher muss man sich auf wenige Testfälle beschränken. Dabei konzentrieren sich die Individuen aber ausschließlich auf diese Testfälle – die angestrebte Generalisierung auf die ausgelassenen Testfälle geschieht nur in Ausnahmefällen.

Als Lösung für dieses Dilemma bieten sich koevolutionäre Verfahren an, bei denen die sich gegenseitig beeinflussende Entwicklung mehrerer Spezies in der Biologie (vgl. Abschnitt 1.3.2) nachempfunden wird.

Algorithmus 5.4

KOEVOLUTIONÄRER-ALGORITHMUS(Zielfunktion F)

```

1   $t \leftarrow 0$ 
2   $P^{(L)}(t) \leftarrow$  erzeuge Population mit Lösungskandidaten
3   $P^{(T)}(t) \leftarrow$  erzeuge Population mit Testfällen
4  bewerte alle Individuen in  $P^{(L)}(t)$   $v$  Mal (wie in Zeilen 7–12 mit  $A^{(L)}$  fest)
5  bewerte alle Individuen in  $P^{(T)}(t)$   $v$  Mal (wie in Zeilen 7–12 mit  $A^{(T)}$  fest)
6  while Terminierungsbedingung nicht erfüllt
7  do  $\ulcorner$  for  $i \leftarrow 1, \dots, v$  (Stichprobengröße)
8      do  $A^{(L)} \leftarrow$  selektiere ein Individuum aus  $P^{(L)}(t)$ 
9           $A^{(T)} \leftarrow$  selektiere einen Testfall aus  $P^{(T)}(t)$ 
10          $x \leftarrow F(A^{(L)}, A^{(T)})$ 
11         beziehe  $x$  in Güte von  $A^{(L)}$  mit ein
12          $\lrcorner$  beziehe  $1 - x$  in Güte von  $A^{(T)}$  mit ein
13          $B^{(L)} \leftarrow$  erzeuge neues Individuum aus  $P^{(L)}(t)$ 
14         bewerte  $B^{(L)}$   $v$  Mal (wie in Zeilen 7–12 mit  $B^{(L)}$  statt  $A^{(L)}$  fest)
15          $t \leftarrow t + 1$ 
16          $P^{(L)}(t) \leftarrow$  ersetze schlechtestes Individuum in  $P^{(L)}(t - 1)$  durch  $B^{(L)}$ 
17         ( $B^{(T)} \leftarrow$  erzeuge Individuum aus  $P^{(T)}(t - 1)$ )
18         (bewerte  $B^{(T)}$   $v$  Mal (wie in Zeilen 7–12 mit  $B^{(T)}$  statt  $A^{(T)}$  fest))
19          $\lrcorner$  ( $P^{(T)}(t) \leftarrow$  ersetze schlechtestes Individuum in  $P^{(T)}(t - 1)$  durch  $B^{(T)}$ )
20 return bestes Individuum aus  $P^{(L)}(t)$ 

```

Während in einer Population $P^{(L)}$ Individuen zur Lösung des Problems evolviert werden, repräsentiert die Population $P^{(T)}$ die Testfälle zur Bewertung der Individuen. Dabei nehmen wir zunächst an, dass die Gesamtmenge der möglichen Testfälle gegeben ist und die Evolution sich auf die Population $P^{(L)}$ konzentriert. Bei jedem Test wird ein Individuum bzgl. eines Testfalls bewertet. Sei $x \in [0, 1]$ das Ergebnis dieses Tests, wobei das Individuum den Test umso besser bewältigt hat, je größer x ist. Das Individuum wird mit x und der Testfall mit $1 - x$ bewertet, sodass in beiden Population bei der Auswahl beispielsweise die fitnessproportionale Selektion (eines möglichst großen Wertes) angewandt werden kann. Da die Bewertung durch einen einzelnen Tests nur bedingt aussagekräftig ist, speichert jedes Individuum und jeder Testfall die letzten v Bewertungen – die Gesamtgüte ergibt sich als Mittelwert. Der Ablauf ist in Algorithmus 5.4 (KOEVOLUTIONÄRER-ALGORITHMUS) dargestellt.

Durch die Selektion in der eigentlichen Population $P^{(L)}$ haben die besseren Individuen einerseits mehr Nachkommen in der Reproduktion und werden andererseits aber auch öfter gegen die gerade aktuellen Testfälle geprüft. Die Selektion in der Testpopulation $P^{(T)}$ dient dem Zweck, dass sich die Evolution auf die gerade als schwierig angesehenen Testfälle konzentrieren kann.

Dieses gesamte Konzept kann noch durch eine weitere Evolution auf den Testfällen (wie in Algorithmus 5.4 durch die eingeklammerten Kommandos angedeutet) erweitert werden. Dadurch können auch die Testfälle aktiv die Schwachstellen in den aktuell besten Individuen suchen. Dieses Vorgehen ist natürlich nicht für alle möglichen Probleme geeignet.

Im Idealfall stellt sich bei den koevolutionären Algorithmen ein Wettkampfverhalten ein – d. h. in einem Wettrüsten werden immer neue Eigenschaften in den Individuen und neue schwierigere Testfälle entwickelt. Oft bewegen sich die evolutionären Prozesse jedoch in Zyklen, ohne dass eine Weiterentwicklung im Gesamten eintritt.

5.4.5 Bewertung von Spielstrategien

Große Ähnlichkeiten zur Bewertung mit Testfällen hat die Evolution von (Spiel-)Strategien. Auch dort gibt es keine eindeutige Bewertung einer Spielstrategie. Vielmehr müssen sehr viele unterschiedliche Spielsituationen beachtet werden.

Beispiel 5.15:

Für ein Brettspiel wie Schach, Dame oder Go soll ein intelligenter Computergegner erzeugt werden.



Was die Fahrt von Leipzig nach Stuttgart mit Spielstrategien zu tun haben kann, möchte ich hier Ihrer eigenen Fantasie überlassen...

Im Gegensatz zum vorherigen Abschnitt können allerdings keine statischen Testfälle vorgehalten werden, da die Spieler sich schließlich immer intelligent verhalten und auf die Aktionen des Gegners reagieren sollen. Daher beantworten wir im Weiteren zwei Fragen:

1. Wie können überhaupt Spielstrategien als Individuen dargestellt werden?
2. Wie lassen sich die Spielstrategien bewerten?

Zur Beantwortung der ersten Frage eignen sich alle Darstellungen, die eine Aktion aus gewissen Kennzahlen hinsichtlich der aktuellen Situation des Spiels, z.B. Positionen der Spielsteine auf dem Brett, ableiten können. Das können einerseits regelbasierte Darstellungen wie in den klassifizierenden Systemen (Abschnitt 4.6.1) aber auch Funktionen als Syntaxbäume (vgl. genetisches Programmieren in Abschnitt 4.4) oder neuronale Netze (vgl. Seite 145) sein. Meist wird nicht direkt eine Aktion hergeleitet, sondern die Funktion wird nur zur Bewertung einer Stellung im Rahmen einer klassischen Minimax-Suche aus der künstlichen Intelligenz benutzt.

Für die Bewertung einer Spielstrategie ist meist die erste Idee, die eigenen evolvierten Spieler gegen eine gute bekannte Spielstrategie als Gegner antreten zu lassen und die Bewertung vom Ergebnis dieses Spiels abhängig zu machen. Dieser Lösungsansatz birgt jedoch einen entscheidenden Nachteil: Der evolutionäre Algorithmus wird sich bemühen, die Schwachstellen der speziellen Teststrategie auszunutzen. Solche Strategien lassen sich dann durch leicht abweichendes Spielverhalten schnell aus dem Konzept bringen und stellen keinen wettbewerbsfähigen Gegner dar.

Daher nutzt man denselben Trick wie bei den Testfällen: Die simulierte Evolution selbst soll die Schwachstellen der evolvierten Spielstrategien entdecken und so zu immer besserem und komplexerem Spielverhalten führen. Dies wird dadurch erreicht, dass die Individuen der Population direkt im Spiel gegeneinander antreten. Dabei wird auch oft von einer Koevolution innerhalb einer Population (engl. *single population coevolution*) gesprochen.

Zur Bewertung bietet sich die Q-STUFIGE-TURNIER-SELEKTION (Algorithmus 3.7) an, da sie jeweils zwei Individuen direkt vergleicht und gleichzeitig mehrere solche Wettkämpfe in die Selektion einfließen. Dabei gibt es Varianten, bei denen neue Individuen gegen alle anderen aktuellen Individuen antreten – in anderen nur gegen eine zufällige Auswahl oder die Besten. Teilweise werden auch echte K.O.-Turniere durchgeführt.

Insgesamt lässt sich die Evolution von Spielstrategien in ihrer Entwicklung oder ihrem Endergebnis nur schlecht bewerten: Es gibt kein objektives Maß, wie gut eine Strategie ist. Daher ist

auch aus Entwicklungskurven kein Trend abzulesen. Wegen der großen Varianz bei der Bewertung ist ein zusätzlicher Speicher sinnvoll, in dem die besten gefundenen Individuen gesichert werden und der auch zur Bewertung neuer Individuen mit herangezogen wird. Eine Aussage zum Evolutionsprozess kann man dann daraus ablesen, wie lange einzelne Individuen in diesem Speicher verbleiben bzw. wie schnell sie von »besseren« Individuen verdrängt werden.

5.5 Übungsaufgaben

Aufgabe 5.1: Bewertung bei Randbedingungen

Betrachten Sie nochmals das Pfadplanungsproblem aus Abbildung 5.6. Diskutieren Sie, welche Eigenschaften eine gute Bewertungsfunktion haben sollte. Geben Sie eine solche Bewertungsfunktion an und finden positive wie negative Beispielinstanzen für das Problem.

Aufgabe 5.2: Pareto-Dominanz bei Randbedingungen

Können die Überlegungen zur Pareto-Dominanz und den aggregierenden Verfahren bei der Mehrzieloptimierung auf Straffunktionen bei Randbedingungen übertragen werden? Argumentieren Sie mit einem Beispiel.

Aufgabe 5.3: Mehrzieloptimierung

Bei der Diskussion der Mehrzieloptimierung bleibt die Nachbarschaft der Punkte im Suchraum unberücksichtigt. Diskutieren Sie, welche Effekte bei den unterschiedlichen Verfahren auftreten können, wenn benachbarte Gütekombinationen im Suchraum nicht benachbart sind.

Aufgabe 5.4: Mehrzieloptimierung

Im Rahmen der aggregierenden Verfahren wurde kurz angerissen, dass auch eine Multiplikation der verschiedenen Gütewerte benutzt werden kann. Skizzieren Sie die Gütewertkombinationen, die dadurch auf denselben Wert abgebildet werden.

Aufgabe 5.5: Diploide Repräsentationen

Der vorgestellte diploide evolutionäre Algorithmus hat lediglich für den Wert »1« ein rezessives Allel. Entwerfen Sie einen Dominanzmechanismus mit einem zusätzlichen rezessiven Allel für die »0«.

Aufgabe 5.6: Zeitabhängige Funktion

Diskutieren Sie, wann der thermodynamische genetische Algorithmus mit der Shannon-Entropie (vgl. Seite 62) sinnvoll ist. Eignen sich hier auch andere Diversitätsmaße? Kann ein solches Verfahren auch zum Erhalt der Diversität in der Mehrzieloptimierung genutzt werden?

Aufgabe 5.7: n -Damen-Problem

Programmieren Sie eine Bewertungsfunktion für das n -Damen-Problem, bei dem n Damen auf einem $n \times n$ -Schachbrett so platziert werden müssen, dass sich keine Damen schlagen können.

Wählen Sie als Repräsentation $\mathcal{G} = \{1, \dots, n\}^n$, wobei in einem Individuum A die i -te Komponente eine Dame an der Position (i, A_i) erzeugt. Welche Methoden zum Umgang mit Randbedingungen sind für dieses Problem geeignet? Programmieren Sie die Verfahren und vergleichen Sie diese.

Aufgabe 5.8: Verrauschte Funktionen

Wenden Sie einen Standardalgorithmus auf die Rastrigin-Funktion und die Sphäre an. Verwandeln Sie beide Probleme in verrauschte Probleme, indem Sie einen normalverteilten Rauschterm hinzuaddieren und wenden Sie den Standardalgorithmus erneut auf die verrauschten Probleme an. Vergleichen Sie die Resultate.

Aufgabe 5.9: Tic Tac Toe

Betrachten Sie das einfache Spiel »Tic Tac Toe« und überlegen sich, wie Sie eine Spielstrategie darstellen können. Entwerfen Sie einen evolutionären Algorithmus, der durch Turniere eine gute Spielstrategie evolviert.

5.6 Historische Anmerkungen

Randbedingungen werden seit jeher bei Optimierungsproblemen betrachtet (vgl. z. B. lineare Programmierung). Für die Behandlung von Randbedingungen durch Konstruktionsalgorithmen und Evolvieren von passenden Parametereinstellungen findet sich ein Beispiel in der Arbeit von Gero & Kazakov (1998). Die hier präsentierte Evolution von Grundrissen beruht auf einem bisher unveröffentlichten Projekt des Buchautors. Die Methode der gültigen Individuen ist ein relativ weitverbreiteter Ansatz und findet sich beispielsweise auch bei den im vorigen Kapitel diskutierten Operatoren auf Permutationen oder auf Syntax-Bäumen in einer linearen Darstellung wieder. Die Beschränkung der Elternselektion auf gültige Individuen wurde erstmals von Hinterding & Michalewicz (1998) verwendet. Der Krippentod als Mittel um Randbedingungen einzuhalten, wurde von Michalewicz (1995) vorgeschlagen, ist aber z. B. bei der Evolutionsstrategie auf beschränkten Suchräumen schon länger üblich. Reparaturalgorithmen und legale Dekodierung gehören zu den populäreren Methoden für Randbedingungen. Sie lassen sich daher nicht so leicht historisch einordnen – eine Übersicht findet man in der Arbeit von Michalewicz (1997). Das legale Ersetzen ist eine gängige Technik im Rahmen von überlappenden Populationen. Straffunktionen wurden bereits ausführlich von Goldberg (1989) sowie Richardson et al. (1989) diskutiert und zählen auch zu den populären Techniken. Eine vordefinierte nicht konstante Straffunktionen für ungültige Individuen wurde von Kazarlis & Petridis (1998) betrachtet. Bean & Hady-Alouane (1992) haben die hier präsentierte adaptive Anpassung der Gewichtung eines Strafterms vorgestellt. Eine Übersicht zu Methoden für Randbedingungen ist in dem Artikel von Michalewicz & Schoenauer (1996) enthalten. Die Einteilung der Methoden in diesem Buch wurde von der Veröffentlichung von Yu & Bentley (1998) beeinflusst.

Bei der Mehrzieloptimierung geht die Definition der Pareto-Dominanz und der Pareto-Front auf die Arbeit von Pareto (1896) zurück. Die Technik, die Mehrzieloptimierung auf eine Zielfunktion zu beschränken und die anderen Zielfunktionen in Randbedingungen umzuwandeln, wurde beispielsweise in der Arbeit von Simpson et al. (1994) benutzt. Für die lineare Aggregation, d. h.

die gewichtete Aufsummierung der verschiedenen Zielfunktionen, kann die Arbeit von Syswerda & Palmucci (1991) als eine der ersten Arbeiten angesehen werden. Wienke et al. (1993) wählen statt einer Aufsummierung die Distanz zu einem Zielvektor im Raum der Zielfunktionen. Die Minimax-Methode wurde beispielsweise von Srinivas & Deb (1995) verwendet. Bei den Verfahren, die eine komplette Pareto-Front berechnen sollen, hat Chieniawski (1993) in einer aggregierenden Funktion die Gewichtung variiert, um den Verlauf der Front zu berechnen. Der VEGA-Ansatz, d. h. die Aufteilung der Population unter den Zielfunktionen zur Bewertung und Selektion durch nur eine Funktion, wurde von Schaffer (1985) eingeführt. Der Ansatz, die Definition der Pareto-Dominanz direkt für die Bewertung der Individuen zu benutzen, geht auf Goldberg (1989) zurück. Der hier präsentierte Ansatz stammt jedoch von Fonseca & Fleming (1993). Die Technik des Teilens der Güte innerhalb einer Nische, um eine möglichst breitgestreute Verteilung der Individuen zu erreichen, stammt von Goldberg & Richardson (1987). Die präsentierte Turnirselektion für die Mehrzieloptimierung stammt von Horn & Nafpliotis (1993). Übersichten zur Thematik der Mehrzieloptimierung können den Publikationen von Fonseca & Fleming (1997), Horn (1997) und Coello (1999) oder dem Buch von Deb (2001) entnommen werden. Bei den modernen Verfahren wurde SPEA2 von Zitzler et al. (2001) und PAES von Knowles & Corne (1999) eingeführt. Beim letzteren kann die Beschreibung des zur Implementation benötigten Gridfiles der Standardliteratur zu Algorithmen und Datenstrukturen (Ottmann & Widmayer, 2002) entnommen werden.

Die Betrachtung von zeitabhängigen Problemen und evolutionären Algorithmen reicht bis zur Arbeit von Goldberg & Smith (1987) zurück. Seit dieser Zeit wurden sehr viele unterschiedliche Arten von Dynamik betrachtet. Eine Klassifizierung kann beispielsweise dem Artikel von De Jong (2000) oder der Veröffentlichung von Weicker (2000) entnommen werden. Die Hypermutation wurde von Cobb (1990) eingeführt und in der Folgezeit mit unterschiedlichen Varianten betrachtet (Cobb & Grefenstette, 1993; Grefenstette, 1999). Die Methode der zufälligen Einwanderer stammt ebenfalls von Cobb & Grefenstette (1993). Die oben bereits angeführte Technik des Güteileilens von Goldberg & Richardson (1987) wird auch für zeitabhängige Probleme benutzt – ebenso wie andere Techniken zur Nischenbildung (z. B. bei Cedeño & Vemuri, 1997), auf die hier jedoch nicht näher eingegangen wird. Der thermodynamische GA wurde von Mori et al. (1996) entwickelt. Verfahren mit einer beschränkten Paarung wurden beispielsweise mit Markierungen von Liles & De Jong (1999) bzw. abstands basiert von Ursem (1999) betrachtet. Diploide evolutionäre Algorithmen wurden als erstes von Goldberg & Smith (1987) betrachtet und in der Folgezeit auf unterschiedliche Art und Weise modifiziert (vgl. die Arbeiten von Ng & Wong, 1995; Lewis et al., 1998). Zur Verwendung von lokalen Mutationsoperatoren gibt es eine ganze Reihe an Arbeiten (Angeline, 1997; Bäck, 1998; Arnold & Beyer, 2002, 2006; Weicker, 2005). Die variable lokale Suche für genetische Algorithmen geht auf die Arbeit von Vavak et al. (1996) zurück. Eine Übersicht zu den unterschiedlichen Techniken, mit dynamischen Problemen umzugehen, kann auch dem Bericht von Branke (1999) entnommen werden. Die Zuordnung der Techniken zur den Problemcharakteristika stammt vom Autoren (Weicker, 2003).

Die erste Arbeit, die sich mit verrauschten Zielfunktionen beschäftigt stammt von Fitzpatrick & Grefenstette (1988). Dort findet sich auch bereits der Lösungsansatz der Mehrfachbewertungen im Kontext von genetischen Algorithmen wieder. Die Veränderung der Standardabweichung durch Mehrfachbewertungen ist ein Resultat der statistischen Stichprobentheorie. In der Arbeit von Hammel & Bäck (1994) wurden Mehrfachbewertungen für Evolutionsstrategien untersucht, was zu wesentlich anderen Resultaten als bei genetischen Algorithmen geführt

hat. Einen Vergleich zwischen lokaler Suche und populationsbasierten Verfahren kann dem Artikel von Nissen & Propach (1998) entnommen werden. Weitere Arbeiten, die sich mit der Populationsgröße bei genetischen Algorithmen (und der Bedeutung von Schemata) beschäftigen, sind von Goldberg et al. (1992) und von Miller (1997). Der Ansatz zur Reduktion der Auswertungen durch statistische Tests stammt von Stagge (1998). Ganz ähnliche Techniken werden auch in Aizawa & Wah (1994) beschrieben. Der Vergleich der unterschiedlichen Selbstanpassungsregeln geht auf Angeline (1996) zurück. Die präsentierte Kappa-Ka-Methode wurde erstmals in dem Buch von Rechenberg (1994) publiziert und theoretisch von Beyer (1998) untersucht.

Eine kurze Übersicht zu stabilen Lösungen kann dem Artikel von Branke (1998) entnommen werden. Die Nutzung der Mehrzieloptimierung zur Erzeugung stabiler Lösungen stammt von Jin & Sendhoff (2003). Einen Überblick zu Rauschen und Stabilität findet der Leser auch in dem Artikel von Jin & Branke (2005).

Zur Optimierung zeitaufwändiger Bewertungsfunktionen wurden erste Ideen von Ratle (1998) präsentiert. Eine der frühen Anwendungen mit neuronalen Netzen wurde von Weicker et al. (2000) durchgeführt. Eine Übersicht über das Gebiet kann dem Artikel von Jin (2002) entnommen werden. Regis & Shoemaker (2004) haben einen Ansatz mit den k -nächsten Nachbarn zur Aktualisierung der Modelle vorgestellt. Die ersten Ansätze für die Parallelisierung evolutionärer Algorithmen sind in der Arbeit von Grefenstette (1981) enthalten, in der sich schon wesentliche Charakteristika der späteren Implementierungen wiederfinden. Frühe Beispiele für die globale Parallelisierungsstrategie stellen die Arbeiten von Fogarty & Huang (1991) und Punch et al. (1993) dar. Die grobkörnige Parallelisierung wurde u.a. zunächst von Tanese (1987) implementiert. Andere wichtige Arbeiten zu dieser Technik stammen von Starkweather et al. (1991) und Mühlenbein (1989). Die ersten Arbeiten zu feinkörnigen parallelen evolutionären Algorithmen gehen auf Robertson (1987) und Gorges-Schleuter (1989) zurück. Mehr zu diesem Thema kann beispielsweise den Übersichtsartikeln von Cantú-Paz (1999), Tomassini (1999) und Alba & Troya (1999) entnommen werden.

Die Diskussion der Behandlung von Testfällen findet sich so in der Arbeit von Paredis (1994, 1997) wieder. Generell wurden koevolutionäre Algorithmen mit mehreren Populationen ohne direkten genetischen Austausch erstmals von Hillis (1992) betrachtet. Koevolutionäre Ideen wurden dabei auch in anderen Zusammenhängen immer wieder benutzt. Besonders interessant sind dabei kooperative/symbiotische koevolutionäre Algorithmen (Potter & De Jong, 1994, 2000; Watson & Pollack, 2000). Die entstehende Suchdynamik wurde beispielsweise von Wiegand et al. (2003) untersucht.

Die koevolutionäre Erzeugung von Spielstrategien wurde erstmals von Axelrod (1987) anhand des iterierten Gefangenendilemmas thematisiert. Mit einem K.O.-Turnier haben Angeline & Pollack (1993) zu Tic Tac Toe experimentiert. Mit Varianten der Turnierselektion wurde für eine Vielzahl von Spielen gearbeitet: Dame (Chellapilla & Fogel, 2000), Backgammon (Pollack & Blair, 1998) und Go (Lubberts & Miikkulainen, 2001).

6 Anwendung evolutionärer Algorithmen

Nach der Klärung, wie evolutionäre Algorithmen untereinander verglichen werden können, werden einige Vorgehensweisen hinsichtlich der Entwurfsmethodik bei evolutionären Algorithmen präsentiert. Mehrere Fallstudien runden dieses Kapitel ab.

Lernziele in diesem Kapitel

- ⇒ Empirische Methoden können zur Beurteilung von evolutionären Algorithmen eingesetzt werden.
- ⇒ Die Möglichkeiten, Problemwissen zu integrieren, sind bekannt und ihr Einsatz kann abgewogen werden.
- ⇒ Die grundsätzlichen Arbeitsschritte bei der eigenen Anwendung und Entwicklung von evolutionären Algorithmen sind verinnerlicht.
- ⇒ Durch die Fallstudien können eigene Probleme bei der Gestaltung von evolutionären Algorithmen leichter eingeordnet werden, was zu einer verbesserten Handlungskompetenz hinsichtlich der Verbesserung der Algorithmen führen soll.

Gliederung

6.1	Vergleich evolutionärer Algorithmen	228
6.2	Entwurf evolutionärer Algorithmen	231
6.3	Nutzung von Problemwissen	241
6.4	Fallstudie: Platzierung von Mobilfunkantennen	243
6.5	Fallstudie: Motorenkalibrierung	253
6.6	Fallstudie: Stundenplanerstellung	261
6.7	Übungsaufgaben	266
6.8	Historische Anmerkungen	267

Bei jeder Anwendung evolutionärer Algorithmen auf ein neues Optimierungsproblem stellt man fest, dass die bisherigen Vorgehensweisen und Algorithmen nicht uneingeschränkt übernommen werden können. Daher präsentiert dieses Kapitel ein gewisses Minimum an allgemeingültigen Regeln zum Vergleich und der Anpassung evolutionärer Algorithmen ebenso wie den Versuch einer Entwurfsmethodik. Verschiedene Fallbeispiele runden das Bild der Anwendung ab.

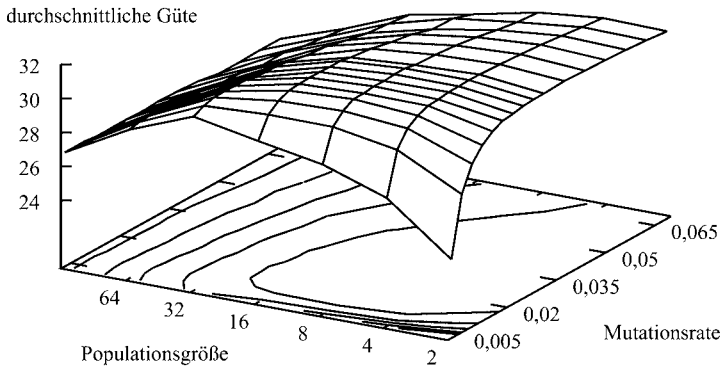


Bild 6.1 Abhängigkeiten zwischen der Populationsgröße und der Mutationsrate: Die Abbildung zeigt die durchschnittlich erzielte Güte bzgl. des Einsenzählproblems.

6.1 Vergleich evolutionärer Algorithmen

Aussagen zum Vergleich von Algorithmen sind essentiell für die Anwendung evolutionärer Algorithmen. Dies wird hier anhand der Frage der Parametereinstellung und Hypothesentests diskutiert.

Die Vielzahl der unterschiedlichen evolutionären Algorithmen und der speziellen Techniken macht das Grunddilemma der Anwendung evolutionärer Algorithmen deutlich, welches auch aus dem theoretischen »No Free Lunch«-Theorem (siehe Seite 117) folgt: Welcher Algorithmus ist am besten für ein Problem geeignet? In diesem Abschnitt reduzieren wir die Frage zunächst darauf, wie ein Algorithmus optimal eingestellt werden kann. Und anschließend betrachten wir Methoden, mit denen der Vergleich von Algorithmen überhaupt auf eine objektive Basis gestellt werden soll.

Wie wir bereits erwähnt haben, zeichnen sich evolutionäre Algorithmen durch eine Vielzahl an einstellbaren Parametern aus. Hierzu zählen die Wahl einer geeigneten Darstellung für das Problem, die Wahl der verschiedenen evolutionären Operatoren mitsamt ihren Parametern, der Selektionsmechanismus, die richtige Populationsgröße, aber auch die Bewertungsfunktion selbst. Die Parameter erlauben einerseits eine hohe Anpassbarkeit des Algorithmus an das vorliegende Problem, können den Algorithmus allerdings auch sehr empfindlich gegenüber veränderten Eigenschaften des zu optimierenden Problems gestalten.

Diese Parameter können meist nicht als einzelne, voneinander unabhängige Regler aufgefasst werden, sondern bilden ein verwobenes Netzwerk. Die Abhängigkeiten zwischen Parametern sind in Bild 6.1 beispielhaft für das Einsenzählproblem auf einer binären Zeichenkette bestehend aus 32 Bits dargestellt. Das gesuchte Optimum ist dabei die Zeichenkette mit 32 Einsen. Die Abbildung zeigt die Anzahl der Einsen in dem besten gefundenen Individuum gemittelt über 200 unabhängige Experimente für jede Parameterkombination. Ein GENETISCHER-ALGORITHMUS (Algorithmus 3.14) mit K-PUNKT-CROSSOVER (Algorithmus 4.2 mit $k = 2$), BINÄRE-MUTATION (Algorithmus 3.3) und TURNIER-SELEKTION (Algorithmus 3.10) wurde dabei benutzt. Die Crossoverwahrscheinlichkeit wurde fest als 0,9 gewählt. Die Mutationsrate wurde variabel zwischen

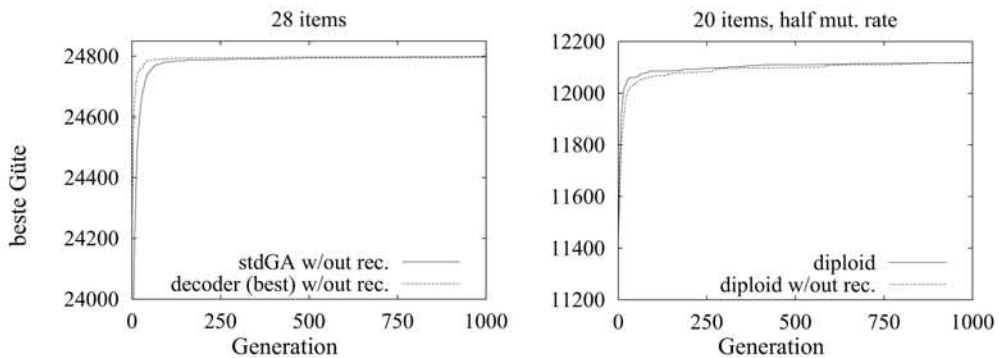


Bild 6.2 Zwei Beispiele für den Vergleich zweier Algorithmen anhand der Güte über die Zeit – gemittelt über jeweils 50 unabhängige Experimente. (Mit freundlicher Genehmigung von ©Elsevier.)

0,005 und 0,065 (in 0,005-Schritten) gehalten. Jedem Experiment stehen 512 Auswertungen der Zielfunktion zu. Da Populationsgrößen die Werte 2, 4, 8, 16, 32 und 64 annehmen können, nimmt die Anzahl der Generationen jeweils die Werte 256, 128, 64, 32, 16 und 8 an. Wenn man nun für alle Kombinationen der Mutationsrate und der Populationsgröße Experimente durchführt und das durchschnittliche Ergebnis aufträgt, erhält man Bild 6.1.

Diese Abbildung verdeutlicht die Schwierigkeit der Parametereinstellung: Geht man nicht so systematisch wie in diesem Experiment vor, sondern stellt die verschiedenen Parameter nacheinander ein, hängt das Ergebnis von der Ausgangseinstellung ab und ist in der Regel suboptimal.

Das bedeutet, die Veränderung jedes Parameters hat eine wesentliche Auswirkung auf die Wirkungsweise der anderen Parameter. Gute Parametereinstellung sind ferner für jedes Problem unterschiedlich und können auch nicht auf andere Algorithmen mit anderen evolutionären Operatoren übertragen werden.

Theoretische Untersuchungen sind in erster Linie für einzelne Parameter vorhanden, wie z. B. die optimale Mutationsrate für einen speziellen Algorithmus und ein spezielles Problem. Diese Resultate sind nicht allgemeingültig. Darüberhinaus ist alles weitere Wissen von heuristischer Natur und das Ergebnis von empirischen Untersuchungen.

Da keine absoluten grundlegenden Aussagen möglich sind, bleibt nur ein direkter Vergleich zweier Algorithmen (oder auch eines Algorithmus mit verschiedener Parametrisierung) zur Einstellung oder Auswahl eines evolutionären Algorithmus. Allerdings bekommt man so klare Trends wie in Bild 6.1 nur, wenn man eine Vielzahl an Experimenten heranzieht. Wäre dort jede Einstellung nur für eine Optimierung genutzt worden, hätte man ein sehr uneinheitliches und eher zufällig aussehendes Bild bekommen. Als Kriterien für den Vergleich von Algorithmen werden üblicherweise die beste gefundene Güte, die durchschnittliche Güte über alle Generationen, die Anzahl der Generationen bis das bekannte Optimum gefunden wurde oder eines der vielen anderen Merkmale herangezogen.

Doch wann kann man nun sicher sein, dass ein Algorithmus tatsächlich besser als ein anderer ist? Betrachten wir beispielhaft die beiden Vergleichskurven in Bild 6.2.



Lesen Sie an dieser Stelle bitte nicht weiter. Sondern versuchen Sie selbst zu beurteilen, welchem der beiden Vergleiche Sie mehr trauen würden. Wo ist der Unterschied zwischen den Algorithmen deutlicher?

<i>Alg1</i>	3,7	1,4	5,2	3,8	4,4	3,5	2,9	4,2	6,5	3,0
<i>Alg2</i>	4,2	3,9	4,7	5,1	4,1	4,8	3,8	4,9	4,0	5,3

Tabelle 6.1 Diese Daten von jeweils 10 Experimenten mit zwei Algorithmen werden in Beispiel 6.1 betrachtet.

Der Großteil der Leser wird vermutlich auf den ersten Blick sagen, dass kein wesentlicher Unterschied zwischen den beiden Vergleichskurven zu sehen ist. Doch die genauen Beobachter werden schnell feststellen, dass die Kurven im linken Diagramm ab Generation 250 quasi zusammenfallen, während im rechten Diagramm immer wieder größere Lücken zu beobachten sind. Dies kann Grund zu der Annahme sein, dass sich die beiden Algorithmen rechts stärker unterscheiden.

Um jedoch tatsächlich festzustellen, ob zwei Algorithmen sich unterschiedlich verhalten, reicht die reine Betrachtung von Durchschnittswerten mehrerer Experimente nicht aus. Stattdessen sollte immer ein statistischer Hypothesentest durchgeführt werden. Dazu wird eine Hypothese formuliert, die wir widerlegen möchten – nämlich dass es keinen Unterschied zwischen dem Verhalten der beiden Algorithmen gibt, d. h. die beobachteten Differenzen wären rein zufällig und könnten bei neuen Experimenten wieder ganz anders ausfallen.

Der t-Test ist hierfür eine mögliche mathematische Technik. Er benötigt die Anzahl v der für jeden der beiden Algorithmen durchgeführten Experimente $X_{Alg1,1}, \dots, X_{Alg1,v}$ und $X_{Alg2,1}, \dots, X_{Alg2,v}$, sowie den Erwartungswert und die Varianz der Experimente:

$$\begin{aligned} \text{Erw}_{Alg1} &= \frac{1}{v} \cdot \sum_{i=1, \dots, v} X_{Alg1,i} & \text{Var}_{Alg1} &= \frac{1}{v-1} \cdot \sum_{i=1, \dots, v} (X_{Alg1,i} - \text{Erw}_{Alg1})^2 \\ \text{Erw}_{Alg2} &= \frac{1}{v} \cdot \sum_{i=1, \dots, v} X_{Alg2,i} & \text{Var}_{Alg2} &= \frac{1}{v-1} \cdot \sum_{i=1, \dots, v} (X_{Alg2,i} - \text{Erw}_{Alg2})^2 \end{aligned}$$

Dann ergibt sich der sog. t-Wert wie folgt:

$$t = \frac{\text{Erw}_{Alg1} - \text{Erw}_{Alg2}}{\sqrt{\frac{\text{Var}_{Alg1} + \text{Var}_{Alg2}}{v}}}$$

Je größer der Betrag des t-Wertes ist, desto sicherer kann man sein, dass die Hypothese abzulehnen ist, d. h. dass die beiden Algorithmen tatsächlich unterschiedlich sind. Über kompliziertere Formeln kann man sich ferner ausrechnen oder in Tabellen nachschlagen, wie groß die Fehlerwahrscheinlichkeit ist. Dabei bezeichnet man eine Aussage als signifikant, wenn sie höchstens eine Fehlerwahrscheinlichkeit von 0,05 aufweist, und als sehr signifikant bei einer Fehlerwahrscheinlichkeit kleiner 0,01. Bei jeweils 50 Experimenten für jeden Algorithmus hat man beispielsweise eine signifikante Aussage mit einem t-Wert $|t| > 1,984$. Bei jeweils 10 Experimenten müsste $|t| > 2,101$ sein.

Beispiel 6.1:

Betrachten wir ein kleines fiktives Beispiel in Tabelle 6.1. Damit ergibt sich für den ersten Algorithmus $\text{Erw}_{Alg1} = 3,86$ und $\text{Var}_{Alg1} = 1,8938$. Der zweite Algorithmus hat die Kennzahlen $\text{Erw}_{Alg2} = 4,48$ und $\text{Var}_{Alg2} = 0,2929$. Dann errechnet sich der t-Wert als $t = -1,3258$, d. h. es gibt keinen signifikanten Beleg dafür, dass ein Algorithmus

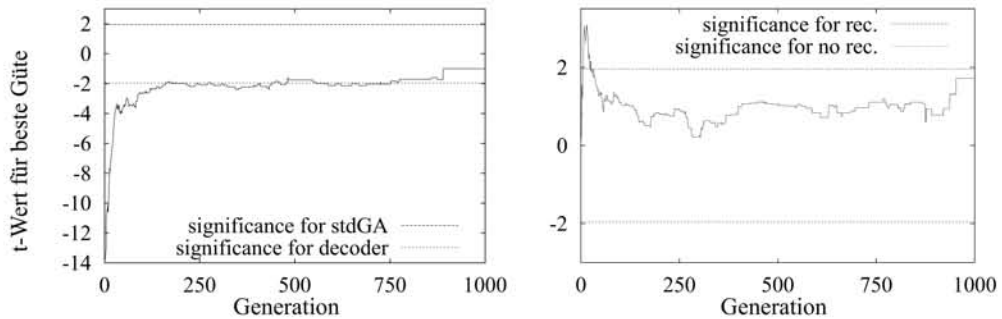


Bild 6.3 Ergebnis des generationsweise angewandten t-Test auf die zwei Beispiele aus Bild 6.2. (Mit freundlicher Genehmigung von ©Elsevier.)

besser als der andere ist. Tatsächlich entspricht der Wert einer Fehlerwahrscheinlichkeit von etwa 0,2.



Dieses Beispiel muss mit Vorsicht genossen werden, da der t-Test eigentlich von gleichen Varianzen in den Verteilungen ausgeht, was hier nicht der Fall ist. Tests, die unterschiedliche Varianzen erlauben, kommen bei diesem Beispiel zu einem ganz ähnlichen Ergebnis – diese Tests können der Fachliteratur entnommen werden. Insgesamt gilt der t-Test auch bei unterschiedlichen Varianzen als recht robust – das Ergebnis sollte allerdings dann nicht unreflektiert akzeptiert werden.

Wird diese Technik auf die Beispieldaten aus Bild 6.2 angewandt, erhält man für jede Generation der Optimierung einen t-Wert. Die Ergebnisse sind in Bild 6.3 dargestellt. Wie man nun überraschend feststellt, ist der Unterschied im linken Vergleich bis etwa Generation 750 signifikant, während der rechte Vergleich nur in den ersten wenigen Generationen eine Signifikanz zeigt. Unser erster Versuch der Interpretation von Bild 6.2 war also fehlerhaft und hätte zu falschen Schlussfolgerungen geführt.

Daher sollte hier als Grundregel festgehalten werden, dass jeder Vergleich zweier Algorithmen nicht nur auf einer hinreichend großen Anzahl an Experimenten sondern auch auf einem entsprechenden Hypothesentest beruhen sollte. Darüberhinaus muss man beachten, dass man nicht einen gutparametrierten Algorithmus mit einem schlechtparametrierten vergleicht. Bevor also zwei unterschiedliche Algorithmen verglichen werden, sollten alle Anstrengungen unternommen werden, eine gute Parametereinstellung für beide Algorithmen zu wählen. Für den Vergleich zweier Parametereinstellungen eines Algorithmus gilt natürlich ebenfalls, dass die Anzahl der Experimente angemessen sein und der Vergleich über einen Hypothesentest gestützt werden sollte.

6.2 Entwurf evolutionärer Algorithmen

Es wird eine generische, prototypische Vorgehensweise für die Entwicklung evolutionärer Algorithmen vorgestellt.

Wann immer man mit Anwendern von evolutionären Algorithmen diskutiert, erfährt man entweder den Frust, dass der benutzte Standardalgorithmus nicht das gewünschte Ergebnis produziert,

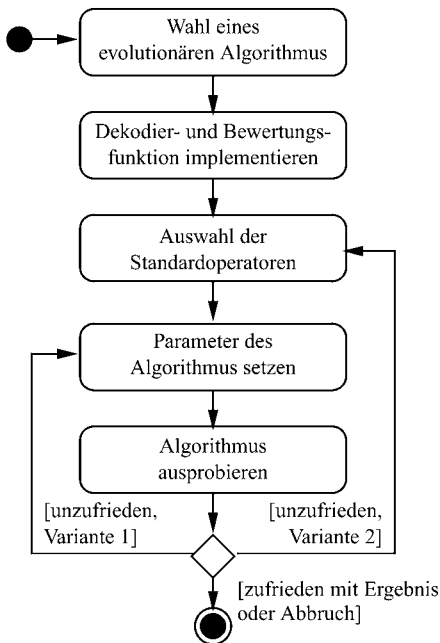


Bild 6.4

Der Ablauf des wiederverwendungs-basierten Ansatzes zum Entwurf evolutionärer Algorithmen.

oder der Anwender ist bereits einen Schritt weiter und fordert eine klare ingenieurmäßige Anleitung, wie ein »guter« evolutionärer Algorithmus für das eigene Problem konstruiert werden kann. Trotz des vielversprechenden Titels dieses Abschnitts kann ich dies nicht in dieser allgemeinen Form anbieten – ebensowenig wie die Autoren entsprechender Kapitel in anderen Lehrbüchern. Im Weiteren wird neben den gebräuchlichen Vorgehensweisen eine generische Methode präsentiert, die eventuell durch zukünftige Überarbeitungen zu einem hilfreichen Verfahren werden kann.

6.2.1 Der wiederverwendungs-basierte Ansatz

Dieser Ansatz ist weitverbreitet und insbesondere für Anfänger der einzig gangbare Weg. Aufgrund einer Empfehlung oder der Kenntnis nur eines Grundalgorithmus wird dieser als Kern für die eigene Anwendung gewählt. Bild 6.4 zeigt den Ablauf dieser Vorgehensweise. Die Anpassung an das Optimierungsproblem findet vor allem bei der Wahl der Parameter und gelegentlich auch der evolutionären Operatoren statt. Die Wahl der Bewertungsfunktion wird i. d. R. nicht in Frage gestellt, sondern zu Beginn einmal durchgeführt – sie spielt damit keine aktive Rolle im Entwurfsprozess.

Es gibt zwei Ausprägungen der Wiederverwendung, die sich im ersten und dritten Schritt des Ablaufes aus Bild 6.4 äußert:

1. Es wird auf einen Standardalgorithmus aus einer der vielen bekannten EA-Bibliotheken zurückgegriffen.
2. Ein der Literatur entnommenes Entwurfsmuster bietet eine Empfehlung, welche Art von Algorithmus für ein Problem mit den vorliegenden Charakteristika besonders geeignet ist.

In der ersten Variante findet die Wahl des Algorithmus meist unreflektiert statt. Dabei wird die universelle Anwendbarkeit mit der Idee des universellen Optimierers verwechselt, welcher beliebige Probleme effizient lösen kann. Obwohl dies im Einzelfall erfolgreich sein kann, belegt das in Abschnitt 3.6 diskutierte »No Free Lunch«-Theorem, dass es sich dabei um keinen generell wirksames Vorgehen handelt. Kreative Arbeit ist nur bei der Gestaltung der Bewertungsfunktion möglich – wobei auch hierfür häufig ein Standardansatz gewählt wird. Die Anpassung an das zu lösende Optimierungsproblem findet i. d. R. nur in Form der Parametereinstellung statt. Das Ergebnis dieser Entwurfsmethode sind meist Algorithmen, die entweder mangelhafte Lösungskandidaten liefern oder hohe Rechenzeiten benötigen (dank der Notwendigkeit mehrfacher Iterationen bei der Optimierung mit vorzeitiger Konvergenz).



Wieviel Vertrauen hätten Sie in eine Brücke, deren Architektur eigentlich für einen Turm gedacht war, dann aber solange manipuliert wurde, bis die Brücke stabil aussah?

Die zweite Variante kommt den Wünschen der Ingenieure nach klaren Regeln entgegen. Der Vorteil ist wie bei der ersten Variante eine schnelle Umsetzbarkeit, wobei die meiste Zeit mit der Parametrisierung eines häufig nicht ganz passenden Algorithmus verbracht wird. Die Schwierigkeit dieser Methode liegt in der Charakterisierung der Problemklassen. Die existierenden Klassifikationen sind zu grob gefasst (z. B. »globale Optimierung für reellwertige Parameter technischer Systeme«), ohne die darin verborgene Vielfalt mit allen erdenklichen Schwierigkeitsgraden zu berücksichtigen. Alle Versuche, feinere Klassifikationen zu entwickeln, sind bisher gescheitert, da es keine funktionierende Menge an Metriken gibt, welche die Eigenarten und Schwierigkeiten eines Optimierungsproblems hinreichend beschreiben.

6.2.2 Der Forma-basierte Ansatz

Bei dem Forma-basierten Ansatz (bzw. Radcliffe-Surry-Methode) handelt es sich um einen mehr formalen Ansatz zur Beurteilung verschiedener Repräsentationen und der darauf definierten Operatoren für ein vorgegebenes Optimierungsproblem. Er beruht auf der Forma-Theorie, die in Abschnitt 3.3.3 vorgestellt wurde.

Als Grundidee sollen die so entworfenen Algorithmen das Schema-/Forma-Wachstum im Sinne des Schema-Theorems unterstützen. Hierfür ist es notwendig, dass die Repräsentation des Genotyps eine sinnvolle Clusterung der Individuen erlaubt. In Abschnitt 3.3.3 wurden bereits die folgenden Regeln aufgestellt, die wir nun in diesem Kontext als Entwurfsregeln bezeichnen können:

- minimale Redundanz der Kodierung,
- Ähnlichkeit der Formae hinsichtlich der Güte und
- Abschluss gegen den Schnitt von Formae.

Für ein gutes Zusammenspiel des Rekombinationsoperators mit den Formae werden weiterhin die folgenden Entwurfsregeln gefordert:

- Verträglichkeit der Formae mit dem Rekombinationsoperator,
- Übertragung von Genen und
- die Verschmelzungseigenschaft.

Da es nun an dieser Stelle nicht um eine theoretische Überlegung geht, sondern der Entwurf geleitet werden soll, fordern wir noch zusätzlich die *Erreichbarkeit aller Punkte im Suchraum* durch den Mutationsoperator. Dies ist wichtig, um überhaupt eine Konvergenz im gesuchten Optimum unabhängig von der Anfangspopulation zu ermöglichen.

Zur Beurteilung der »Ähnlichkeit der Formae hinsichtlich der Güte« soll hier noch kurz eine Metrik, die *Forma-Güte-Varianz*, erwähnt werden, die anhand einer Stichprobe für eine Forma Δ erhebt, wie ähnlich die Gütewerte der Individuen in dieser Forma sind. Für $P = \langle A^{(1)}, \dots, A^{(n)} \rangle$ mit $A^{(i)}.G \in \mathcal{J}(\Delta)$ für alle $i \in \{1, \dots, n\}$ sei die Forma-Güte-Varianz definiert als

$$FGV(\Delta, P) = \frac{1}{n} \cdot \sum_{i \in \{1, \dots, n\}} \left(F(A^{(i)}.G) - \frac{1}{n} \cdot \sum_{k \in \{1, \dots, n\}} F(A^{(k)}.G) \right)^2. \quad (6.1)$$

Besonders für Formae kleiner Ordnung sollte die Forma-Güte-Varianz möglichst klein sein. Dann werden die richtigen Individuen zusammengefasst und es kann eine sinnvolle Rekombination darauf gesucht werden.

Dieser Ansatz wurde für verschiedene Optimierungsprobleme bereits erfolgreich durchgeführt, allerdings ist er nicht für jedes beliebige Problem gut geeignet. Nachteilig ist die Tatsache, dass der Ansatz wenig anleitend-konstruktiv ist – die Eingabe des Entwicklers ist von wesentlicher Bedeutung für eine erfolgreiche Anwendung. Auch muss man beachten, dass der Forma-basierte Ansatz von einer festen Aufgabenverteilung der Operatoren im Gefüge der evolutionären Algorithmen ausgeht. Folglich kann auch nur eine entsprechend eingeschränkte Vielfalt an Algorithmen das Ergebnis eines solchen Vorgehens sein.

6.2.3 Der analysebasierte Ansatz

Die analysebasierte Ansatz (bzw. modifizierte Fischer-Methode) ist der erste Versuch, einen generischen Ablauf für den Entwurf evolutionärer Algorithmen zu beschreiben. Sie beinhaltet sowohl Aspekte des üblichen Wiederverwendungsansatzes als auch Techniken der Radcliffe-Surry-Methode und ist von den Vorgehensmodellen der Softwaretechnik inspiriert. Ein Überblick über den groben Ablauf ist in Bild 6.5 dargestellt. Die einzelnen Schritte werden im Weiteren genauer beschrieben.

Die erste Phase der Entwurfsmethodik befasst sich mit der *Anforderungsanalyse*, in der die wichtigsten Aspekte der Optimierungsaufgabe erarbeitet und dokumentiert werden. Die verschiedenen Tätigkeiten dieser Phase sind in Bild 6.6 dargestellt. Bei der *Erstellung des Problemmodells* steht zunächst eine mathematische exakte Beschreibung des phänotypischen Suchraums Ω im Mittelpunkt – d. h. die Fragestellung, welche Größen ein späterer Optimierungsalgorithmus überhaupt verändern kann. Ferner müssen die harten Randbedingungen beschrieben werden, die den Raum Ω weiter beschränken. Beim anschließenden *Festlegen der Optimierungsziele* werden alle Kriterien identifiziert, die für eine Bewertung der Güte eines Lösungskandidaten wichtig sind. Diese müssen jeweils als Funktion $f : \Omega \rightarrow \mathbb{R}$ einschließlich einer Richtungsvorgabe (maximieren oder minimieren) formuliert werden (sofern dies möglich ist). Bei mehreren Zielgrößen muss ferner geklärt werden, ob Prioritäten vorliegen und ob die Optimierung einen Lösungskandidaten oder eine Menge von alternativen Lösungskandidaten ermitteln soll. Bei der Ermittlung weiterer *Anforderungen an die Optimierung* werden alle Aspekte erfasst, die nicht direkt mit dem eigentlichen Optimierungsvorgang zu tun haben:

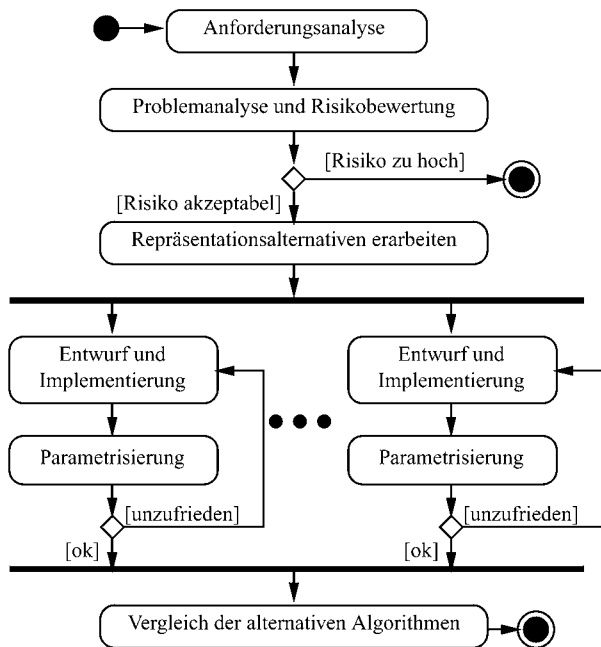


Bild 6.5 Der Ablauf des analysebasierten Ansatzes zum Entwurf evolutionärer Algorithmen.

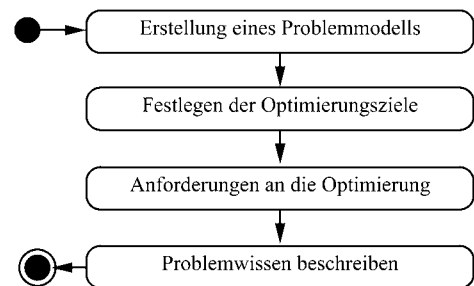


Bild 6.6

Der Teilablauf des analysebasierten Ansatzes für die Anforderungsanalyse.

- Wie häufig soll der Algorithmus angewendet werden? (genau einmal oder mehrfach)
- Gibt es Qualitätserwartungen? (nur globales Optimum, Mindestgüte etc.)
- Gibt es Zeit- oder Speicherbeschränkungen?
- Wann werden Ergebnisse benötigt? (erst am Ende oder bereits während der Optimierung)

Die erste Phase wird durch die *Beschreibung des Problemwissens* abgeschlossen. Hierbei ist alles interessant, was die Eigenschaften des Problems oder dessen Lösung betrifft. So ist eine genaue Charakterisierung von einfachen und schwierigen Probleminstanzen, die Betrachtung von existierenden Lösungskandidaten oder existierende Benchmarks ebenso relevant wie existierende Heuristiken.

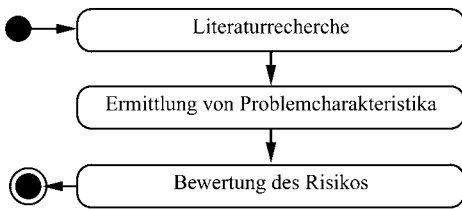


Bild 6.7

Der Teilablauf des analysebasierten Ansatzes für die Problemanalyse und Risikobewertung.

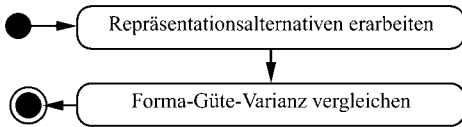


Bild 6.8

Der Teilablauf des analysebasierten Ansatzes für die Erarbeitung von Repräsentationsalternativen.

Die zweite Phase behandelt die *Problemanalyse und Risikobewertung*, deren Ziel es ist, sowohl einen umfassenden Einblick in die Optimierungsmöglichkeiten zu bekommen als auch bereits hier den möglichen Erfolg des Unternehmens abzuschätzen. Der Ablauf ist in Bild 6.7 illustriert. Dazu zählt neben einer *Literaturrecherche* bzgl. des »State-of-the-art« auch eine *Ermittlung von Problemcharakteristika*. Interessant sind insbesondere Aussagen, ob das Problem bereits mit einem evolutionären Algorithmus gelöst wurde und, falls ja, welche unterschiedlichen Ansätze es gab. Aber auch die Voraussetzungen für alternative Optimierungsverfahren (z. B. Differenzierbarkeit, lineares Programm etc. – vgl. Abschnitt 2.6) sind genau zu prüfen. Und schließlich sollten grundsätzliche Aussagen zur Schwierigkeit des Problems gesucht werden – wie die Suchraumgröße, NP-Vollständigkeit, Anzahl der lokalen Optima bzgl. eines natürlichen Nachbarschaftsbegriffs, Verteilung der Punkte im Suchraum (Ist es ein Nadel-im-Heuhaufen-Problem?) und spezielle Problemanforderungen (z. B. verrauscht, kostspielige Bewertung oder zeitabhängig). Dies alles ist die Basis für die abschließende *Bewertung des Risikos*, die einen frühen Abbruchpunkt anbietet. Gründe hierfür können u. a. die folgenden sein:

- Nadel-im-Heuhaufen-Problem mit großem Suchraum,
- hinreichende Schwierigkeit und Problemgröße verbunden mit der Forderung nach der Lieferung des globalen Optimums als Ergebnis,
- ungünstige Relation der Zeit für die Bewertung eines Lösungskandidaten zur insgesamt erlaubten Optimierungszeit oder
- das Vorhandensein eines klassischen Optimierungsalgorithmus.

In der dritten Phase, der *Erarbeitung von Repräsentationsalternativen*, steht die logische Darstellung eines Lösungskandidaten im Zentrum der Überlegungen. Diese logische Darstellung sollte relativ nahe am Phänotyp des Problems formuliert sein, wobei er häufig schon eine genotypische Darstellung impliziert. Die Tätigkeiten dieser Phase sind in Bild 6.8 dargestellt.

Beispiel 6.2:

Zwei Beispiele für die logische Repräsentation von Lösungskandidaten sind beim Handlungsreisendenproblem die Darstellung als Reihenfolge der besuchten Städte und alternativ die Menge der benutzten Kanten im Graphen. Die erste logische Idee führt im Weiteren direkt zum Tausch zweier Städte als Mutationsoperator (VERTAUSCHENDE-MUTATION in Algorithmus 2.1), während die zweite auf der logischen Ebene

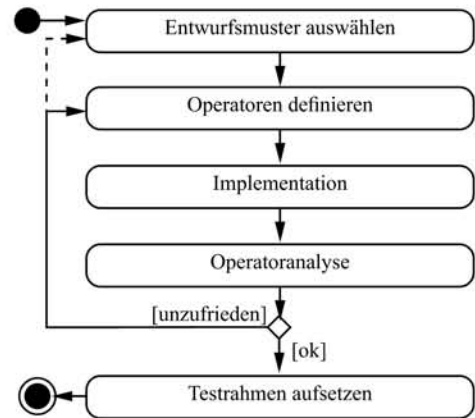


Bild 6.9

Der Teilablauf des analysebasierten Ansatzes für den Entwurf und die Implementierung.

den Tausch zweier Kanten (INVERTIERENDE-MUTATION in Algorithmus 2.2) impliziert. Diese logische Ebene kann völlig von der späteren Darstellung im Genotyp getrennt sein, die in Abschnitt 2.3 für beide Möglichkeiten als Permutation gewählt wurde.



So manche Entwurfsentscheidung im einführenden Abschnitt 2.3 wurde vor dem Leser verborgen, sollte aber spätestens vor dem Hintergrund dieser späten Auflösung klarer nachvollziehbar sein.

Da später zu formulierende Operatoren auf der logischen Ebene der Repräsentation agieren, macht der nächste Teilschritt als *Vergleich der Forma-Güte-Varianz* (vgl. Gleichung (6.1), Seite 234) eine essentielle Aussage darüber, ob überhaupt die für die Bewertung der Lösungskandidaten wichtigen Aspekte durch die Repräsentation explizit gemacht werden. Dafür ist es notwendig die Repräsentation als *Formae* zu formulieren. Üblicherweise wird diese Metrik für Stichproben von *Formae* unterschiedlicher Ordnung durchgeführt. Je kleiner die Werte der *FGV* sind, desto ähnlichere Lösungskandidaten werden durch eine *Forma* beschrieben. Diese Ergebnisse werden dann für eine Entscheidung herangezogen, mit welchen Repräsentationen weitergemacht werden soll. Da diese Metrik eine große Anzahl an Stichproben für verlässliche Werte benötigt, muss mit einem hohen zeitlichen Aufwand gerechnet werden.

Die nun folgenden zwei Phasen (*Entwurf und Implementierung* sowie *Parametrisierung*) müssen für alle verschiedenen Repräsentationen durchgeführt werden – tatsächlich können sie auch in mehreren Varianten für eine Repräsentation umgesetzt werden. Zunächst steht in der Phase *Entwurf und Implementierung* (vgl. den Ablauf in Bild 6.9) als Grundsatzentscheidung die *Wahl eines Entwurfsmusters* an. Hierbei handelt es sich um einen Grobentwurf, der vorschreibt, welcher Operator welche »Rolle« in der Optimierung übernehmen soll. Günstigstenfalls wurde der Grobentwurf erfolgreich auf andere Probleme mit ähnlichen Eigenschaften bereits angewandt und gewisse Merkmale hinsichtlich der Suchdynamik werden mit dem Entwurfsmuster verbunden. Diese können im letzten Teilschritt der Phase überprüft werden. Die verschiedenen Standardalgorithmen aus Kapitel 4 geben beispielsweise jeweils verschiedene Grobentwürfe vor, aus den speziellen Techniken im letzten Kapitel folgen weitere. Leider gelten für die Zuordnung zu Problemeigenschaften dieselben Beschränkungen, die bereits in Abschnitt 6.2.1 diskutiert wurden. Daher ist dieses Wissen derzeit nur in sehr »schwammiger Form« in den Köpfen der Experten vorhanden. Visionär sollten die Informationen in Tabelle 6.2 zu jedem Entwurfsmuster

Aspekt	Beschreibung
Name des Muster	eindeutiger Bezeichner
Kontext	Problemstellungen, die eine Anwendbarkeit des Musters nahe legen
Mutationsrolle	Vorgaben zur Wahl oder zum Entwurf des Mutationsoperators (oder der Mutationsoperatoren)
Rekombinationsrolle	Vorgaben zur Wahl oder zum Entwurf des Rekombinationsoperators (oder der Rekombinationsoperatoren)
Selektionsrolle	Vorgaben zur Wahl oder zum Entwurf des Selektionsoperators (oder der Selektionsoperatoren)
Erfolgsfaktoren	Konkrete Eigenschaften des Optimierungsproblems oder sonstiger Anforderungen, die nach bisherigen Erfahrungen das Entwurfsmuster positiv beeinflussen
Metriken zum Test	konkrete Angaben zu Messungen, die dieses Muster aufweisen sollte, wenn die Operatoranalyse durchgeführt wird

Tabelle 6.2 Aspekte in der Beschreibung eines Entwurfsmusters.

aufgezeichnet werden. Anschließend folgt die *Definition der Operatoren*, wozu hier Mutation, Rekombination und Selektion gehören. Diese Arbeit ist insbesondere bei komplexen Problemen der kreative Teil des Entwurfsprozesses, für den lediglich die Vorgaben des Entwurfsmusters sowie der Anforderungen an die Optimierung als Leitkriterien dienen. Anschließend folgt die *Implementation* der physischen Repräsentation im Genotyp, der Operatoren und der Bewertungsfunktion. Danach kann die *Operatoranalyse* durchgeführt werden, um festzustellen, ob die Operatoren auf der Bewertungsfunktion Entwurfsmuster-konform arbeiten. Tabelle 6.3 zeigt einige Kriterien und Metriken, die bei dieser Analyse hilfreich sein können. Mangelhafte Ergebnisse können zu einer Iteration der Arbeitsschritte führen, die im Regelfall bei der Definition der Operatoren ansetzt. Im Einzelfall kann auch das komplette Entwurfsmuster ausgetauscht werden. Wenn die Ergebnisse der Operatorenanalyse zufriedenstellen sind, folgt noch das *Aufsetzen des Testrahmens*. Dieser sollte die Kalibrierung der Parameter in der nächsten Phase ebenso unterstützen wie auch den späteren Vergleich. Stehen geeignete Werkzeuge zur Analyse und zur statistischen Auswertung zur Verfügung, ist dieser Arbeitsschritt schnell erledigt. Den meisten Bibliotheken und Programmen zu evolutionären Algorithmen mangelt es jedoch an einer derartigen Werkzeugunterstützung.

Die Phase der *Parametrisierung* wird ebenfalls für jede gewählte Repräsentation durchgeführt. Bild 6.10 zeigt die involvierten Teilschritte. Zunächst erfolgt die *Definition der Leistungsmetrik*, die bestimmt, wie aus den Gütewerten eines Experiments eine Bewertung in Form einer meist reellwertigen Zahl berechnet wird. Einige gängige Leistungsmetriken sind in Tabelle 6.4 aufgelistet. Danach folgt das *Erstellen eines Versuchsplans*, wofür zunächst den freien Parametern Wertebereiche und Faktorstufen zugewiesen werden. Anschließend wird ein statistischer Versuchsplan erstellt und die zugehörigen *Experimente durchgeführt*. Für die *Identifikation guter Wertebereiche* muss die statistische Versuchsplanung zunächst durch eine Varianzanalyse ein internes Modell der Parameterabhängigkeiten anpassen. Details der statistischen Versuchsplanung können der Fachliteratur entnommen werden. Wird dadurch ein qualitativ hochwertiges Modell gewonnen, können die Ergebnisse geeignet dreidimensional oder als zweidimensionale Projekti-

Metrik	Kurzbeschreibung
induzierte Optima	Es wird geschätzt, wieviele lokalen Optima der Mutationsoperator induziert. Dies kann durch eine hinreichend große Zahl an Hillclimbing-Läufen mit breit verteilten Startpunkten angenähert werden.
Isoliertheit lokaler Optima	Es wird geschätzt, wie stark die lokalen Optima im Durchschnitt getrennt sind. Durch ein umgekehrtes Hillclimbing (sozusagen ein Valleydescending) wird das schlechteste Individuum im Einzugsbereich jedes lokalen Optimums gesucht.
Verbesserungswahrscheinlichkeit	Es wird durch Stichproben die Verbesserungswahrscheinlichkeit (der Kinder über die Eltern) in Abhängigkeit eines Parameterwertes oder der Elterngüte erhoben.
erwartete Verbesserung	Der durchschnittliche Güteunterschied, falls das Kind eine Verbesserung darstellt.
Korrelation der Elter-/Kindgüte	Die Korrelation kann für Mutationen über Eltern-Kind-Paare – evtl. auch unter Berücksichtigung mehrerer Mutationschritte – als Autokorrelation erhoben werden. Für die Rekombination entspricht dies dem Kovarianzterm im »fehlenden« Schema-Theorem aus Abschnitt 3.3.4.

Tabelle 6.3 Metriken für die Operatoranalyse.

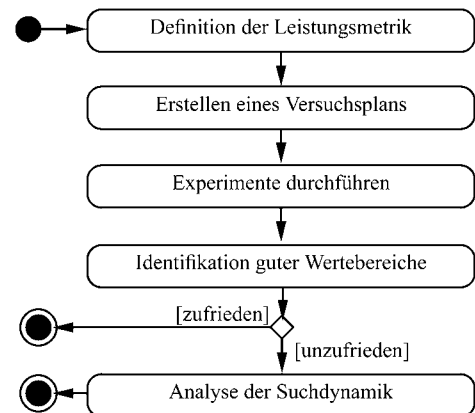


Bild 6.10

Der Teilablauf des analysebasierten Ansatzes für die Parametrisierung des Algorithmus.

on (vgl. Bild 6.1) visualisiert werden. Die guten Wertebereiche können entsprechend extrahiert werden. Zusätzlich gewinnen wir aus der umfassenden Menge an Experimenten einen ersten verlässlichen Einblick in das Leistungsvermögen des entworfenen Ansatzes. Falls dieses bereits an dieser Stelle weit hinter den Erwartungen zurückbleibt, ist ggf. eine genauere *Analyse der Suchdynamik* notwendig, um die Ursachen zu ergründen und damit Hinweise für eine Überarbeitung der Entwurfsaspekte in einer weiteren Iteration zu erhalten.

Abschließend erfolgt der *Vergleich der alternativen Algorithmen*, um den Sieger zu bestimmen. Im Falle, dass nur ein Algorithmus entwickelt wurde, bietet sich ebenfalls ein Vergleich

Leistungsmetrik	Beschreibung
beste Güte	Der beste Gütewert in allen betrachteten Generationen.
mittlere beste Güte	In jeder Generation wird der beste Gütewert bestimmt, aus denen dann der Mittelwert berechnet wird. Dies betont die Konvergenzgeschwindigkeit, falls evtl. nur wenig Zeit für eine Optimierung zur Verfügung steht.
durchschnittliche Güte	Der Durchschnitt über die Güte aller evaluierten Individuen wird berechnet. Zusätzlich zur Konvergenzgeschwindigkeit wird noch die Anzahl der evaluierten Individuen mitberücksichtigt.
Erfolgswahrscheinlichkeit	Es wird in mehreren Experimenten gemessen, wieviel Prozent davon einen vorgegebenen Gütewert erreichen konnten.
benötigte Bewertungen	Es wird gemessen, wieviele Individuen bewertet werden mussten, bis ein vorgegebener Gütewert erreicht wurde.

Tabelle 6.4 Metriken für die Bewertung der Leistung eines evolutionären Algorithmus.

	Anforderungsanalyse	Problemanalyse – Risikoanalyse	Repräsentationsalternativen – Forma-Güte-Varianz	Entwurf – Operatoranalyse	Parametrisierung – Versuchsplan – Suchdynamikanalyse	Vergleich – Hypothesentest
Antennenoptimierung (Weicker et al., 2003)	×	×	×	×	×	×
Handlungsreisendenproblem (Fischer, 2004)	×	×	×	×	×	×

Tabelle 6.5 Zwei Beispiele für die umfangreiche Umsetzung der Entwurfsmethodik.

mit verschiedenen Varianten der identifizierten sinnvollen Parametern an. Diese Vergleiche sollten immer über Hypothesentests abgewickelt werden, wie es in Abschnitt 6.1 beschrieben wurde.

Diese Vorgehensweise berücksichtigt alle bisher in diesem Buch vorgestellten Aspekte. Ihr großer Nachteil ist der Zeitfaktor: In den wenigsten Anwendungen ist die Zeit vorhanden, um alle Schritte einzubeziehen. Allerdings kann die Entwurfsmethodik leicht an andere Rahmenbedingungen angepasst werden – es können Teilabläufe weggelassen werden, wenn man sich der damit verbundenen Konsequenzen bewusst ist. Als Spezialfälle sind der wiederverwendungsbasierte Ansatz (Abschnitt 6.2.1) und der Forma-basierte Ansatz (Abschnitt 6.2.2) in dem analysebasierten Ansatz enthalten. In zwei größeren Studien wurde dieser Prozess ansatzweise umgesetzt, was in Tabelle 6.5 dargestellt ist. Das Beispiel der Antennenoptimierung wird im Abschnitt 6.4 detailliert vorgestellt.

6.3 Nutzung von Problemwissen

Es wird ein kurzer Überblick darüber gegeben, wie Problemwissen und heuristische Methoden in einen evolutionären Algorithmus integriert werden können.

Eines der wichtigsten Ergebnisse des »No Free Lunch«-Theorems aus Abschnitt 3.6 ist die Folgerung, dass für ein neues Problem die Standardverfahren nur bedingt als gute Optimierungsverfahren herangezogen werden können. Für besser angepasste Algorithmen ist daher ein Vorgehensmodell wie in Abschnitt 6.2.3 notwendig. Dabei bleibt allerdings immer noch die Frage offen, wie man tatsächlich das Wissen über ein Optimierungsproblem in den Algorithmus einfließen lassen kann.

Das *Problemwissen* kann sehr unterschiedliche Formen besitzen. Neben den bisher besten bekannten Lösungen in Form von Lösungskandidaten ist auch Hintergrundwissen über Zusammenhänge innerhalb des Problems möglich, z. B. als physikalische/chemische Gesetzmäßigkeiten oder als Erfahrungsschatz der Experten. Ebenso werden die Optimierungsprobleme oft bereits ansatzweise manuell von Menschen gelöst oder angegangen – daraus lassen sich häufig Heuristiken ableiten.

Eine der ersten Entscheidungen beim Entwurf eines evolutionären Algorithmus betrifft die Wahl der Repräsentation für das Problem. Bei vielen praxisnahen Problemen bietet sich der wiederverwendungsbasierte Ansatz (Abschnitt 6.2.1) meist nicht an, da die Standardrepräsentationen nur bedingt geeignet sind. Stattdessen können komplexere Strukturen benötigt werden. Ein Beispiel ist die Stundenplanung für eine Schule. Je nach Blickwinkel auf das Problem werden andere Repräsentationen erreicht. Beim Beispiel der Stundenplanung ist es einerseits möglich, die Stundenpläne direkt als Tabellen abzulegen. Andererseits kann mit einer guten Heuristik im Hinterkopf, welche aus einer Liste von Veranstaltungen einen Stundenplan soweit wie möglich erstellt, die Repräsentation auf die Liste der Veranstaltung reduziert werden. Jede der Repräsentationen hat unterschiedliche Vor- und Nachteile: Bei der Tabellendarstellung können direkt Manipulationen am Stundenplan vorgenommen werden, was in der Listendarstellung nicht möglich ist. Allerdings können dort leicht Standardrekombinations- und -mutationsoperatoren benutzt werden, während die Tabellendarstellung den Entwurf neuer Operatoren benötigt. Dieses Beispiel verdeutlicht, wie eng die Wahl der Repräsentation mit der Wahl der Operatoren verknüpft ist. Falls bekannte Heuristiken im Rahmen der evolutionären Algorithmen genutzt werden sollen, bietet es sich an, eine Darstellung zu wählen, auf der diese Heuristiken einfach durchführbar sind. Gerade in Projekten in der Industrie oder Wirtschaft fördert die Nutzung einer bereits etablierten Repräsentation die Akzeptanz der evolutionären Algorithmen bei Entscheidungsträgern. Ebenso kann dann in der Repräsentation enthaltenes Expertenwissen leichter genutzt werden. Nachteilig an solchen angepassten Repräsentationen sind die bereits angesprochenen fehlenden Standardoperatoren – sehr viel Aufwand ist in die Entwicklung von speziellen, angepassten Operatoren zu investieren.

Falls wie oben angedeutet Heuristiken zur Optimierung einzelner Individuen genutzt werden, sollte dies bei der Wahl der Repräsentation zwingend berücksichtigt werden. Heuristiken arbeiten meist auf dem Phänotyp. Falls ein andersgearteter Genotyp gewählt wurde, kann durch eine bijektive Kodierungsfunktion gewährleistet werden, dass Veränderungen durch die Heuristik sich im Genotyp wiederfinden. Eine derartige Heuristik kann als lokale Suche verstanden werden, die wie in den memetischen Algorithmen (Abschnitt 4.6.3) eingesetzt wird.

Algorithmus 6.1

STUNDENPLAN-HEURISTIK(Prüfungsmenge M)

```

1  for Zeitschiene  $i = 1, \dots, k$ 
2  do  $\lceil$  repeat  $\lceil$  wähle eine konfliktfreie Menge von Prüfungen
3       $\lfloor$  suche Räume mit passender Größe für Zeitschiene  $i$ 
4       $\lfloor$  until ausgewählte Prüfungen können komplett verplant werden

```

Algorithmus 6.2

PRÜFUNGS-REKOMBINATION(Individuen A, B wobei $A.G$ und $B.G$ Stunden pro Zeitschiene enthalten)

```

1   $verschoben \leftarrow \emptyset$ 
2   $verplant \leftarrow \emptyset$ 
3  for Zeitschiene  $i \leftarrow 1, \dots, k$ 
4  do  $\lceil C.G_i \leftarrow A.G_i \cap B.G_i$ 
5       $verplant \leftarrow verplant \cup C.G_i$ 
6       $verschoben \leftarrow (verschoben \cup A.G_i \cup B.G_i) \setminus verplant$ 
7       $dazu \leftarrow strat$  (Auswahlstrategie) wählt zu  $C.G_i$  konfliktfreie Menge aus  $verschoben$ 
8       $C.G_i \leftarrow C.G_i \cup dazu$ 
9       $verplant \leftarrow verplant \cup dazu$ 
10      $\lfloor verschoben \leftarrow verschoben \setminus dazu$ 
11  return  $C$ 

```

Heuristiken können jedoch nicht nur bei der parameterbasierten Erzeugung oder Optimierung von einzelnen Individuen benutzt werden. Oftmals gibt es technische Details in den Heuristiken, die in einen anderen Ablauf eingebettet einen neuartigen Rekombinations- oder Mutationsoperator ergeben. Innerhalb von Rekombinationsoperatoren kann das Ziel die Kombination von Eigenschaften der Elternindividuen sein, während es im Mutationsoperator eine kleine aber bezüglich des Problems sinnvolle Veränderung am Individuum ist. Ein Beispiel für einen solchen Rekombinationsoperator ist die Erstellung von Prüfungsstundenplänen Hochschulbereich: Innerhalb eines begrenzten Zeitraums ist zu jeder Vorlesung eine Prüfung durchzuführen. Abhängig davon, welche Vorlesungskombinationen von Studenten belegt wurden, dürfen bestimmte Prüfungen nicht gleichzeitig stattfinden bzw. sollten möglichst auch nicht direkt nacheinander abgehalten werden. Zur Erstellung solcher Prüfungsstundenpläne gibt es die einfache STUNDENPLAN-HEURISTIK (Algorithmus 6.1).

Diese Heuristik liefert immer einen korrekten Stundenplan – allerdings ist offen, ob alle Prüfungen in die vorhandenen k Zeitschienen gepackt werden können bzw. ob die Konflikte zwischen angrenzenden Prüfungen tatsächlich minimal sind. Daher bietet sich die Kombination evolutionärer Algorithmen mit der bewährten Heuristik an. Die PRÜFUNGS-REKOMBINATION (Algorithmus 6.2) überträgt die Grundidee der STUNDENPLAN-HEURISTIK in einen Rekombinationsoperator, der die Stundenpläne der Elternindividuen für die Wahl der konfliktfreien Prüfungen benutzt.

Der Rekombinationsoperator verfährt nahezu identisch zur Heuristik – nur werden Prüfungen, die bei beiden Eltern in gemeinsamen Schienen liegen, sicher in das Kindindividuum übernommen (vgl. Abb. 6.11). Weitere Prüfungen für Schiene i werden aus den bisher unverplanten Prüfungen der Schienen $1, \dots, i$ der Eltern ausgewählt. Dabei gibt es die folgenden Strategien, welche Prüfungen bevorzugt werden:

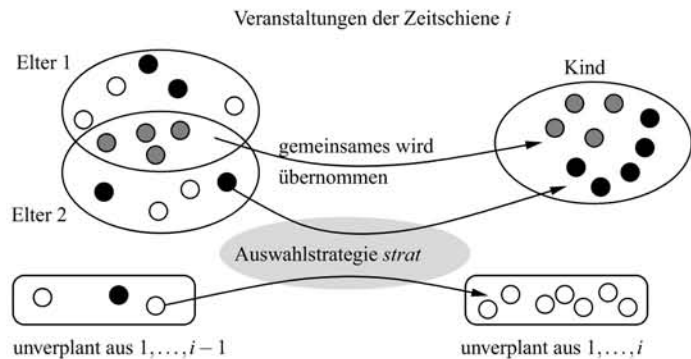


Bild 6.11 Skizze, wie der Rekombinationsoperator gleich verplante Veranstaltungen aus den Eltern in das Kindindividuum übernimmt. Die grauen Veranstaltungen stehen in beiden Eltern in derselben Zeitschiene, die schwarzen Veranstaltungen werden zusätzlich für die Zeitschiene i ausgewählt und die weißen Veranstaltungen können nicht berücksichtigt werden. Daher enthält die Menge der unverplanten Veranstaltungen immer diejenigen Veranstaltungen, die in einem der beiden Elternteile bereits verplant waren, aber im Kindindividuum noch zu verplanen sind.

- Prüfungen mit der größten Anzahl an Konflikten insgesamt,
- Prüfungen mit ähnlichen Konflikten wie die der bereits verplanten Prüfungen,
- Prüfungen, die im anderen Elternteil sehr spät verplant sind, oder
- diejenigen Prüfungen mit einer möglichst minimalen Anzahl von Konflikten zur vorherigen Zeitschiene.

Auch in diesen Auswahlstrategien schlagen sich Erfahrungswerte aus der Praxis nieder, die in dem evolutionären Algorithmus genutzt werden sollten.

Eine weitere Möglichkeit zur Nutzung von Heuristiken ist die Erstellung der Anfangspopulation (Initialisierung). So kann der evolutionäre Algorithmus bereits auf einer Population mit sehr guten Individuen aufsetzen. Wird dann ein elitärer Selektionsmechanismus genutzt, bleibt die beste Lösung – also auch das beste Ergebnis der Heuristik – immer in der Population erhalten. Gerade in industriellen Projekten kann eine Garantie, dass immer wenigstens das gleiche oder ein besseres Ergebnis wie mit der Heuristik gefunden wird, die Akzeptanz wesentlich erhöhen. Hinsichtlich der Suchdynamik des evolutionären Algorithmus muss jedoch darauf geachtet werden, dass die Anfangspopulation nicht zu speziell ist und dadurch die simulierte Evolution einschränkt.

6.4 Fallstudie: Platzierung von Mobilfunkantennen

Die hier vorgestellte Anwendung evolutionärer Algorithmen hatte das Ziel, für ein vorgegebenes Gebiet, Mobilfunkantennen so zu platzieren, zu dimensionieren und mit Frequenzen zu versehen, dass der Bedarf gedeckt werden kann.

Die Arbeit in dieser Fallstudie wurde gemeinsam mit Nicole Weicker (Universität Stuttgart), Gabor Szabo und Prof. Peter Widmayer (beide ETH Zürich) durchgeführt. Dabei handelt es sich

um eine »*real world*«-Anwendung, deren Lösungsalgorithmus zumindest in einigen Aspekten entlang des analysebasierten Ansatzes gestaltet wurde. Sie sollten daher besonders auf die folgenden Details achten:

- Wie die verschiedenen Aspekte des Problems in Bewertungsfunktionen und Randbedingung formuliert wurden,
- wie die einzelnen Operatoren speziell auf das Problem zugeschnitten wurden,
- nach welchen Kriterien die Operatoren in ihrer Gesamtheit zusammengestellt wurden,
- wo eine Reparaturfunktion für die Randbedingung zum Einsatz kommt,
- wie Effizienzüberlegungen zu einem eigenen Selektionsmechanismus geführt haben und
- welches Vergleichskriterium im Rahmen der Mehrzieloptimierung genutzt wurde.

6.4.1 Aufgabenstellung

Die Architektur von großen Mobilfunknetzen ist eine hochkomplizierte Aufgabe, die sich direkt in der Netzverfügbarkeit beim Endnutzer, den Kosten beim Provider und der Umweltbelastung durch Elektromog niederschlägt. Daher muss eine Lösung mindestens durch die beiden Kriterien Kosten und Netzverfügbarkeit bewertet werden.

Die Gestaltung der Architektur findet üblicherweise in zwei Schritten statt:

1. Die Basisantennen werden platziert und in ihrer Größe und Reichweite so konfiguriert, dass sie den anfallenden Bedarf grundsätzlich abdecken können.
2. Entsprechend der Antennenkapazität müssen ausreichende Frequenzen den einzelnen Antennen zugewiesen werden, wobei Interferenzen zwischen den Antennen auftreten können. Diese sind durch geeignete Auswahl der Frequenzen minimal zu halten, um Probleme beim späteren Betrieb zu vermeiden.

Beide Aufgaben sind NP-hart und es gibt für beide sowohl Heuristiken als auch evolutionäre Ansätze. Üblicherweise werden die beiden Optimierungen hintereinander ausgeführt, was jedoch kritisch ist, da eine ungeschickte Platzierung und Dimensionierung der Antennen im ersten Schritt die Lösbarkeit des zweiten Problems stark einschränken kann. Auch Iterationen durch beide Phasen sind schwierig zu gestalten, weil die Ergebnisse der zweiten Phase nur bedingt in eine erneute Optimierung der ersten Phase einfließen. Daher war von Anfang an eine Anforderung, beide Optimierungsaufgaben gleichzeitig zu bearbeiten.

Die Anwendung betrachtet ein vorgegebenes, rechteckiges Gebiet definiert durch zwei gegenüberliegende Ecken (x_{\min}, y_{\min}) und (x_{\max}, y_{\max}) . Die Punkte des Gebiets werden nur in einer Rasterung res betrachtet. Damit ergibt sich die Menge der Positionen als

$$Pos = \left\{ (x_{\min} + i \cdot res, y_{\min} + j \cdot res) \mid 0 \leq i \leq \frac{x_{\max} - x_{\min}}{res} \text{ und } 0 \leq j \leq \frac{y_{\max} - y_{\min}}{res} \right\}.$$

Ein Teil dieser Positionen bezeichnet die Zellen $zelle \in Pos$, für die ein statistisch ermitteltes Gesprächsaufkommen $bedarf(zelle) \in \mathbb{N}$ (Gespräche pro Zeiteinheit) bekannt ist. Das Gesprächsaufkommen für die betrachtete Beispielanwendung in Zürich ist in Bild 6.12 dargestellt. Die Positionen in Pos stellen ferner die möglichen Positionen für die Basisantennen dar.

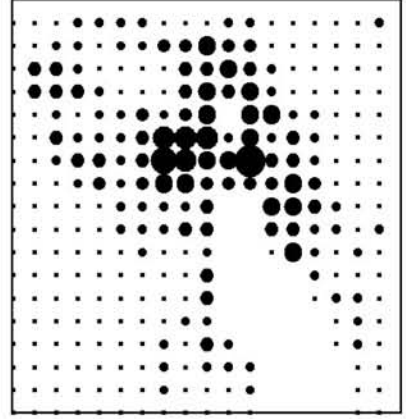


Bild 6.12

Zellen der Region Zürich mit ihrem Gesprächsbedarf. Je größer ein Punkt im Raster der Zellen ist, desto größer ist der Bedarf. (Mit freundlicher Genehmigung von ©IEEE.)

Die Aufgabe besteht darin, Antennen $t = (pow, cap, pos, freq)$ zu platzieren, wobei die Sende-/Empfangsstärke $pow \in [MinPow, MaxPow] \subset \mathbb{N}$, die Gesprächskapazität $cap \in [0, MaxCap] \subset \mathbb{N}$, die Position $pos \in Pos$ und eine Menge an Frequenzen/Kanälen $freq \subset Frequ$ mit $|freq| \leq cap$ zugewiesen wird. Konkret steht für alle Antennen nur eine beschränkte Menge an Frequenzen $Frequ = \{f_1, \dots, f_k\}$ zur Verfügung. Die Menge aller Antennenkonfigurationen ergibt sich als

$$T = [MinPow, MaxPow] \times [0, MaxCap] \times Pos \times Frequ.$$

Es folgt mit der Entscheidung für einen sehr problemnahen Genotypen die folgende Darstellung des Lösungsraums als mögliche Individuen:

$$\Omega = \mathcal{G} = \left\{ \{t_1, \dots, t_k\} \mid k \in \mathbb{N} \text{ und } \forall 1 \leq i \leq k : t_i \in T \right\}.$$

Dabei handelt es sich um einen Genotypen mit variabler Länge.

Da die Netzverfügbarkeit oberste Priorität hat, wird die vollständige Abdeckung des Gesprächsaufkommens als harte Randbedingung formuliert. Dabei wurde im Rahmen dieser Fallstudie zunächst mit einem sehr einfachen Wellenverbreitungsmodell $wp : Pos \times [MinPow, MaxPow] \rightarrow \mathcal{P}(Pos)$ gearbeitet, das zu jeder Basisantenne $t = (pow, cap, pos, freq)$ die erreichbaren Positionen $wp(t) \subset Pos$ liefert. Dieses Modell hängt hier nur von der Position der Antenne pos und deren Stärke pow ab. Ein Lösungskandidat A mit $A.G = (t_1, \dots, t_k)$ heißt gültig, wenn für jede Antenne t_i und jede Position $zelle \in Pos$ eine Zuordnung der bedienten Gespräche $bedient(t_i, zelle) \in \mathbb{N}$ bekannt ist, sodass die folgenden Bedingungen erfüllt sind:

- Die Basisantenne bedient nur erreichbare Zellen, d. h. für alle Antennen t_i ($1 \leq i \leq k$) und für alle Zellen $zelle \in Pos$ gilt

$$bedient(t_i, zelle) > 0 \Rightarrow zelle \in wp(t_i),$$

- für jede Zelle $zelle \in Pos$ wird der Bedarf vollständig abgedeckt

$$\sum_{i \in \{1, \dots, k\}} bedient(t_i, zelle) \geq bedarf(zelle) \text{ und}$$

- jede Antenne $t_i = (pow, cap, pos, frq)$ ($1 \leq i \leq k$) bleibt innerhalb ihrer Kapazität

$$\sum_{zelle \in Pos} bedient(t_i, pos) \leq cap.$$

Die eigentlichen Bewertungsfunktionen ergeben sich dann einerseits aus der Minimierung möglicher Störungen durch zu eng gewählte Frequenzen und andererseits aus den Kosten für die benötigten Antennen.

- Die möglichen Störungen werden als Interferenzen bezeichnet. Sie treten auf, wenn Antennen dieselben Zellen bedienen und gleiche oder eng beieinander liegende Frequenzen benutzen. Für einen Lösungskandidaten A mit Antennen t_1, \dots, t_k wird dabei der Anteil der potentiell gestörten Gespräche ermittelt

$$f_{interferenz}(A) = \frac{\sum_{i \in \{1, \dots, k\}} \#gestörteGespräche(t_i)}{\sum_{zelle \in Pos} bedarf(zelle)}.$$

- Die Kosten $kosten(pow_i, cap_i)$ bestimmen sich für jede Antenne $t_i = (pow_i, cap_i, pos_i, frq_i)$ aus der Stärke und der Kapazität. Womit sich die Gesamtkosten für einen Lösungskandidaten A mit Antennen t_1, \dots, t_k wie folgt ergeben:

$$f_{kosten}(A) = \sum_{i \in \{1, \dots, k\}} kosten(pow_i, cap_i) \quad \text{mit } t_i = (pow_i, cap_i, pos_i, frq_i).$$

Beide Bewertungsfunktionen müssen minimiert werden.

6.4.2 Entwurf des evolutionären Algorithmus

Der Entwurf des evolutionären Algorithmus orientierte sich an einem »Entwurfsmuster«, das durch die folgenden Prinzipien umrissen werden kann.

- Da die Randbedingung hart ist, soll die Population immer nur gültige Individuen enthalten. Daher sollen die Operatoren nach Möglichkeit nur gültige Individuen produzieren. Falls dies nicht möglich ist, muss eine Reparaturfunktion zur Verfügung stehen.
- Jede Antennenkonfiguration des Suchraums muss zu jeder Zeit der Optimierung durch die evolutionären Operatoren erreichbar sein.
- Da es sich um Genotypen variabler Länge handelt, müssen sich verlängernde und verkürzende Operatoren die Waage halten. Oder allgemeiner ausgedrückt: Jeder Operator kann durch einen anderen wieder rückgängig gemacht werden.
- Feinabstimmung und Erforschung des Suchraums müssen ausgeglichen sein, d. h. neben sehr speziellen problemspezifischen Operatoren müssen auch zufällige Operatoren vorhanden sein.

Da die Definition rein legaler Operatoren in einer so komplexen Anwendung nahezu aussichtslos ist, wurde eine Reparaturfunktion definiert. Um festzustellen, ob ein Individuum gültig ist oder nicht, muss zunächst überprüft werden, welche Frequenzen der einzelnen Antennen welchen Zellen zugeordnet werden. Die Reparaturfunktion erledigt diese Zuordnung und führt auf

einem ungültigen Individuum für alle Zellen mit ungedecktem Bedarf (in einer zufälligen Reihenfolge) die folgenden Veränderungen durch:

1. Falls es eine Basisantenne mit freier Kapazität gibt, wird diejenige mit dem stärksten Signal gewählt und so viele Frequenzen wie möglich/nötig zugewiesen.
2. Falls der Bedarf noch nicht (komplett) gedeckt ist, wird geprüft, ob es eine Basisantenne gibt, die freie Kapazität hat und durch Erhöhung der Stärke die Zelle bedienen kann. Können mehrere Antennen so erweitert werden, wird diejenige gewählt, für die die entstehenden Mehrkosten minimal sind. Die Änderung der Stärke und der Kapazität wird jedoch nur durchgeführt, wenn es eine billigere Lösung darstellt als die Einführung einer komplett neuen Antenne im letzten Schritt.
3. Falls keine der oberen Möglichkeiten den Bedarf decken konnte, wird eine neue Basisantenne mit minimaler Konfiguration an oder in unmittelbarer Nähe der Zelle hinzugefügt.

Die Reparaturfunktion wird nicht nur während der simulierten Evolution benutzt, sondern dient auch der Initialisierung der Anfangspopulation, indem sie auf ein vollständig leeres Individuum angewandt wird. Damit ist die Anzahl der unterschiedlichen Individuen in der Anfangspopulation allerdings auf $2^{|Pos|}$ durch die möglichen zufälligen Reihenfolgen der Bedarfzellen beschränkt.

Es wurden insgesamt sechs Mutationsoperatoren gefunden, die gezielt Problemwissen benutzen. Dadurch sind sie nur unter bestimmten Bedingungen anwendbar, um den Lösungskandidaten aktiv zu verbessern.

DM1: Gibt es eine Antenne mit unbenutzten Frequenzen, dann wird die Kapazität entsprechend reduziert. Dadurch werden die Kosten reduziert.

DM2: Gibt es eine Antenne mit vollständiger Kapazität, die auch komplett benutzt wird, dann wird eine weitere Antenne mit Standardeinstellungen in der Nähe platziert. Dadurch sollen Regionen mit sehr hohem Gesprächsaufkommen bedient werden.

DM3: Gibt es Antennen mit großen überlappenden Regionen, wird eine Antenne entfernt. Dadurch soll die Gefahr der Interferenz reduziert werden.

DM4: Gibt es Antennen mit großen überlappenden Regionen, wird die Stärke einer Antenne so reduziert, dass dennoch alle Anrufe bedient werden. Dies reduziert sowohl Interferenzen als auch Kosten.

DM5: Falls Interferenzen vorkommen, werden involvierte Frequenzen verändert. Dadurch soll die Interferenzen reduziert werden.

DM6: Gibt es Antennen, die nur eine kleine Anzahl an Anrufen bedienen, wird eine solche Antenne gelöscht. Das Ziel ist dabei, die Kosten zu verringern.

Da die Veränderungen dieser Mutationen nur von speziellen Gedankengängen gestützt werden, wie eine Lösung verbessert werden kann, ist der Einsatz von zufälligeren Veränderungen notwendig, die ohne Vorbedingungen angewandt werden.

RM1: Die Position einer Antenne wird verändert – ihre Stärke und Kapazität wird beibehalten. Die Zuordnung der Frequenzen zu einzelnen Zellen muss durch die Reparaturfunktion neu vorgenommen werden.

RM2: Es wird ein zufälliges Individuum (wie in der Initialisierung) eingefügt, um die Diversität in der Population zu erhöhen.

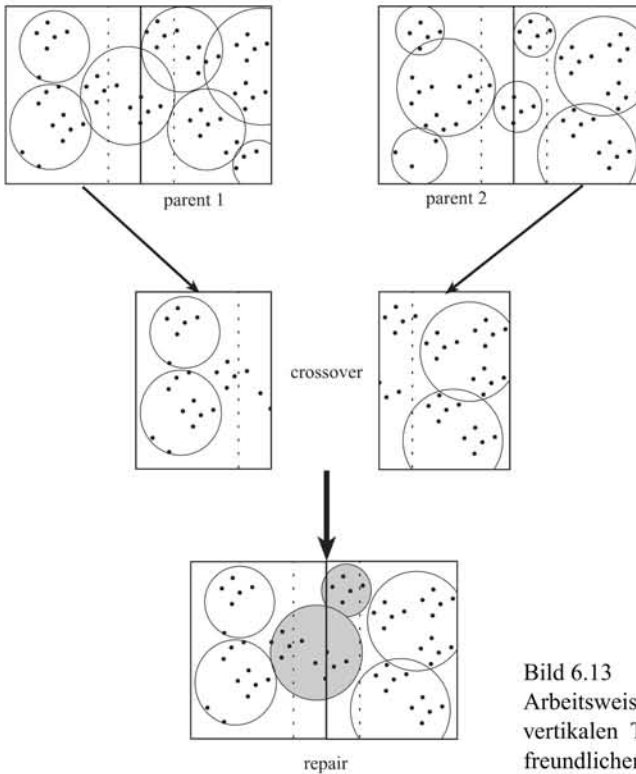


Bild 6.13

Arbeitsweise der Rekombination am Beispiel einer vertikalen Teilung des betrachteten Gebiets. (Mit freundlicher Genehmigung von ©IEEE.)

RM3: Die Stärke einer Antenne wird zufällig verändert. Diese Operation ist notwendig, um *DM4* auszugleichen.

RM4: Die Kapazität einer Antenne wird zufällig verändert. Diese Operation ist notwendig, um *DM1* auszugleichen.

RM5: Die zugeordneten Frequenzen einer Antenne werden verändert. Diese Operation ist notwendig, um *DM5* auszugleichen.

Mit einem Rekombinationsoperator sollen die Antennenkonfigurationen und Platzierungen für verschiedene Regionen aus unterschiedlichen Lösungskandidaten zusammengefügt werden. Hierfür wird das Gesamtgebiet in zwei Hälften (horizontal oder vertikal) unterteilt. Von zwei Individuen werden jeweils die Antennen einer Hälfte übernommen, wobei Antennen nahe der teilenden Grenze ausgelassen werden. Die dann noch bestehenden Lücken werden durch den Reparaturalgorithmus gefüllt. Dies ist in Bild 6.13 veranschaulicht.

Für die Selektion wurden verschiedene Selektionsoperatoren für mehrere Zielfunktionen getestet – darunter auch SPEA2 (Algorithmus 5.2). Dieser Operator ist jedoch mit einem relativ großen Zeitaufwand verbunden: $\mathcal{O}(\tilde{\mu}^2)$ um ein neues Individuum in das Archiv der Größe $\tilde{\mu}$ zu integrieren. Da jedoch in Anbetracht anderer wesentlich zeitaufwändigerer Wellenverbreitungsmodelle die Grundsatzentscheidung getroffen wurde, jedes neu erzeugte Individuum sofort in den Genpool der Population (und evtl. auch in das Archiv) zu übernehmen, wurde eine eigene schnellere Selektion entwickelt.

Dafür wird jedem Individuum A ein Rang zugewiesen, der auf den folgenden Mengen beruht:

- $\text{Dominiert}(A)$, der Menge der von A dominierten Individuen in der Population, und
- $\text{WirdDominiert}(A)$, der Menge der Individuen in der Population, die A dominieren.

Wird für zwei Zielfunktionen ein zweidimensionaler Bereichsbaum als Datenstruktur für die Population benutzt, können Individuen in $\mathcal{O}(\log^2 \mu)$ Zeit gesucht, eingefügt und gelöscht werden. Bereichsanfragen, die alle Individuen in einem zweidimensionalen Bereich liefern, sind mit $\mathcal{O}(k + \log^2 \mu)$ möglich, wobei k die Anzahl der zurückgegebenen Individuen ist. Der Rang berechnet sich dann als

$$\text{Rang}(A) = \#\text{WirdDominiert}(A) \cdot \mu + \#\text{Dominiert}(A).$$

Der erste Anteil sorgt für das Annähern an die Pareto-Front und der zweite Anteil bevorzugt, weniger beliebte Regionen. Einzig, wenn alle Individuen gleichwertig sind, setzt ein zufälliger Gendrift ein, der einzelne Teile der Pareto-Front in der Population aussterben lässt.

Nun wird die Elternselektion als Turnierselektion auf Basis dieses Rangs durchgeführt. Die Operatoren werden angewandt und es stellt sich die entscheidende Frage, ob das neue Individuum B in die Population übernommen werden soll und welches Individuum dafür gelöscht wird. Dafür werden die Mengen $\text{Dominiert}(B)$ und $\text{WirdDominiert}(B)$ berechnet und die folgenden vier Fälle unterschieden (vgl. auch Bild 6.14).

- Fall 1:** Beide Mengen sind leer, d. h. B ist ein neues nicht-dominiertes Individuum, und es gibt ein Individuum mit schlechterem Rang. B wird übernommen und verdrängt das Individuum C mit dem schlechtesten Rang. B hat Rang 0 und alle Individuen in $\text{WirdDominiert}(C)$ erhalten einen um 1 geringeren Rang.
- Fall 2:** Die Menge $\text{Dominiert}(B)$ ist nicht leer. Dann wird B ebenfalls in die Population übernommen und verdrängt das schlechteste Individuum C aus der Menge $\text{Dominiert}(B)$. B bekommt seinen neu errechneten Rang zugewiesen und alle Individuen aus der Menge $\text{WirdDominiert}(C) \setminus \text{WirdDominiert}(B)$ erhalten einen um 1 geringeren Rang.
- Fall 3:** Ist die Menge $\text{Dominiert}(B)$ leer und $\text{WirdDominiert}(B)$ nicht leer, bleibt das neue Individuum unberücksichtigt, da es keine Verbesserung darstellt.
- Fall 4:** Sind beide Mengen leer und es wird kein Individuum von einem anderen dominiert, dann wird das zu löschende Individuum gemäß eines Maßes für die Nischenbildung ausgewählt. Bei ausreichend großer Population ist dieser Fall sehr unwahrscheinlich.

Der resultierende Ablauf der ANTENNEN-OPTIMIERUNG ist in Algorithmus 6.3 dargestellt. Dabei ist zu beachten, dass ähnlich zum genetischen Programmieren immer nur ein Operator benutzt wird, um ein neues Individuum zu erzeugen. Die Häufigkeit kann über die Wahrscheinlichkeiten $p_{DM} \geq 0$, $p_{RM} \geq 0$ und $p_{Rek} \geq 0$ mit $p_{DM} + p_{RM} + p_{Rek} = 1$ eingestellt werden.

6.4.3 Ergebnisse

Die hier vorgestellten Ergebnisse beruhen auf dem in Bild 6.12 vorgestellten Gesprächsbedarf eines $9 \times 9 \text{ km}^2$ Gebiets. Dabei beträgt die Rasterung für den Bedarf 500m und für die Platzierung von Antennen 100m. Es wird von einem Gesprächsaufkommen von insgesamt 505 Anrufen

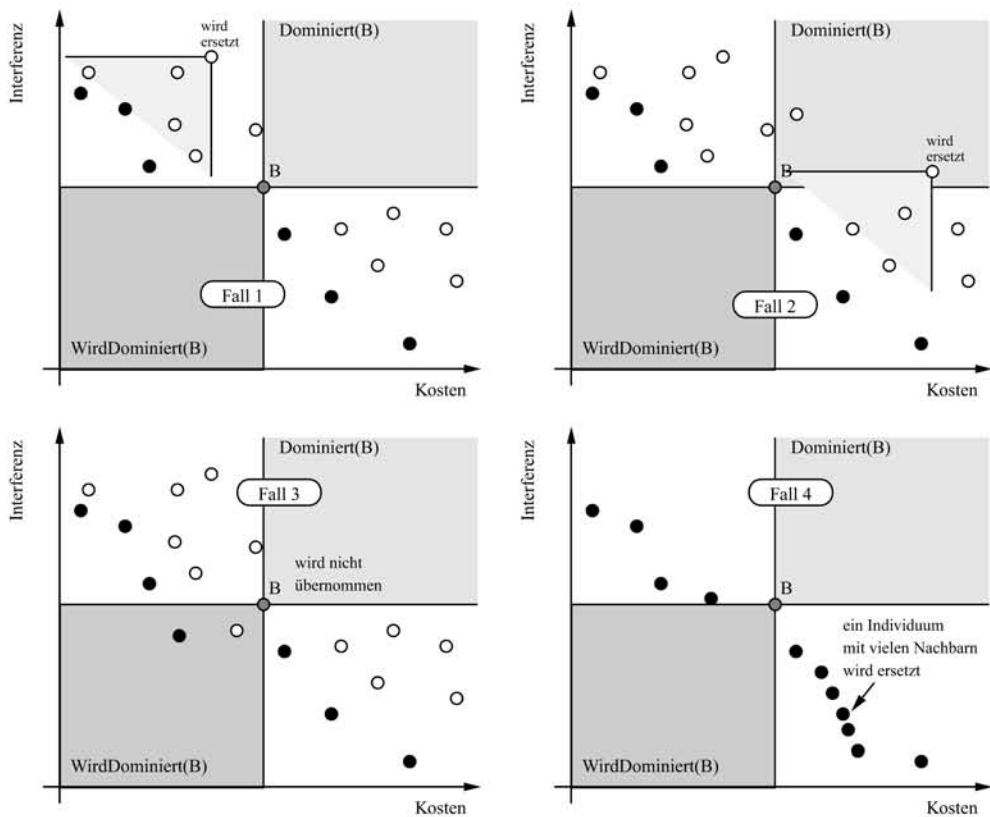


Bild 6.14 Die vier verschiedenen Fälle in der Ersetzungsstrategie für das Antennenproblem werden dargestellt.

Algorithmus 6.3

ANTENNEN-OPTIMIERUNG(Antennenproblem)

```

1   $t \leftarrow 0$ 
2   $P(t) \leftarrow$  initialisiere  $\mu$  Individuen mit der Reparaturfunktion
3  berechne den Rang für die Individuen in  $P(t)$ 
4  while  $t \leq G$  (maximale Generationenzahl)
5  do  $A, B \leftarrow$  selektiere aus  $P(t)$  gemäß Rang und TURNIER-SELEKTION
6      $C \leftarrow$  wende einen Operator auf  $A$  (und bei der Rekombination auf  $B$ ) an
7     berechne die Mengen  $Dominiert(C)$  und  $WirdDominiert(C)$ 
8      $P(t+1) \leftarrow$  integriere  $C$  in  $P(t)$  und aktualisiere die Ränge
9      $t \leftarrow t + 1$ 
10 return nicht-dominierte Individuen aus  $P(t)$ 

```

ausgegangen. Ferner wurden $\#Frequ = 128$ Frequenzen, die maximale Kapazität $MaxCap = 64$, Werte für die Stärke zwischen $MinPow = 10\text{dBmW}$ und $MaxPow = 130\text{dBmW}$ sowie Kosten einer Antenne als $kosten(pow_i, cap_i) = 10 \cdot pow_i + cap_i$ angenommen.

Hinsichtlich der Einstellung des Algorithmus wurden umfangreiche Experimente mit verschiedenen Werten durchgeführt. Dies hat letztendlich zu einer Populationsgröße $\mu = 80$, einer Turniergröße $q = 5$ und einem Terminationskriterium bei 64 000 Bewertungen geführt. Für den Algorithmus SPEA2 wurde zusätzlich eine Archiv für 80 Individuen benutzt. Sowohl die Wahl der Technik zur Mehrzieloptimierung als auch die Wahrscheinlichkeiten zur Anwendung der verschiedenen Rekombinations- und Mutationsoperatoren waren dann Gegenstand noch ausführlicherer Untersuchungen.

Wie man sich leicht vorstellen kann, sind die gerichteten Mutationsoperatoren und die Rekombination zu einseitig, so dass Algorithmen ohne zufällige Mutationsoperatoren zu oft in lokalen Optima stecken bleiben. Während die ausschließliche Nutzung der zufälligen Operatoren bereits für bessere Ergebnisse sorgt, werden diese von der Kombination mit gerichteten Mutationsoperatoren noch weiter in den Schatten gestellt. Die Werte für die Zielfunktionen sind für jeweils 16 Experimente und die beiden betrachteten Mehrzieltechniken in Bild 6.15 und Bild 6.16 dargestellt – dabei wurde zwischen gerichteten und zufälligen Mutationsoperatoren mit gleicher Wahrscheinlichkeit gewählt.

Da der rein visuelle Vergleich dieser Bilder nahezu unmöglich ist, wurde nach einer Möglichkeit gesucht, eine statistische Aussage über die Qualität der Ergebnisse zu machen. Hierfür ist es sinnvoll, jedes einzelne Experiment auf eine Vergleichszahl abzubilden. Basierend auf der Beobachtung, dass die Pareto-Fronten eine annähernd konvexe Form haben, wurde dafür die gewichtete Summe auf wie folgt normierten Werten benutzt.

$$\widehat{f_{\text{interferenz}}}(A) = \frac{f_{\text{interferenz}}(A)}{0,7}$$

$$\widehat{f_{\text{kosten}}}(A) = \frac{f_{\text{kosten}}(A) - 7\,500}{4\,500}$$

$$\text{Qual}(P) = \min_{A \in P} (\alpha \cdot \widehat{f_{\text{interferenz}}}(A) + (1 - \alpha) \cdot \widehat{f_{\text{kosten}}}(A))$$

Um einen Algorithmus als besser einzustufen musste der t-Test auf den Zahlenreihen mit jeweils 16 Werten – für jedes Experiment einen Wert – eine Signifikanz ergeben, egal welcher Wert $\alpha \in \{0,1; 0,2; 0,3; 0,4; 0,5; 0,6; 0,7; 0,8; 0,9\}$ benutzt wird. Während ein signifikanter Unterschied zwischen der rein zufälligen Mutationsvariante und den beiden Kombinationseinstellungen zu beobachten ist, kann keine Differenz zwischen Bild 6.15 und Bild 6.16 gezeigt werden.

Obiges Kriterium zum Vergleich zweier Algorithmen hat sich als ausgesprochen nützlich herausgestellt. Konkret konnte als bestes Verfahren die Variante mit der Technik SPEA2 und den Anwendungswahrscheinlichkeiten $p_{RM} = p_{DM} = 0,3$ und $p_{Rek} = 0,4$ gefunden werden. Damit wurden nicht nur die besten Ergebnisse in Bild 6.17 berechnet; es zeigt sich auch, dass sich mit diesen Einstellungen das zeitintensivere Verfahren SPEA2 statt der vorgeschlagenen Mehrzieltechnik in ANTENNEN-OPTIMIERUNG lohnt.

Dieses Ergebnis scheint nicht mit einem visuellen Vergleich von Bild 6.16 und Bild 6.17 konform zu sein. Aber die meist breitere Verteilung der Individuen bei SPEA2 sind für dieses Resultat verantwortlich. Das insgesamt beste Individuum wurde übrigens mit der effizienteren Technik gefunden (vgl. Bild 6.16). Dies kann jedoch nur als einmaliger Glücksfall und nicht als Aussage bei der Bewertung der Algorithmen herangezogen werden.

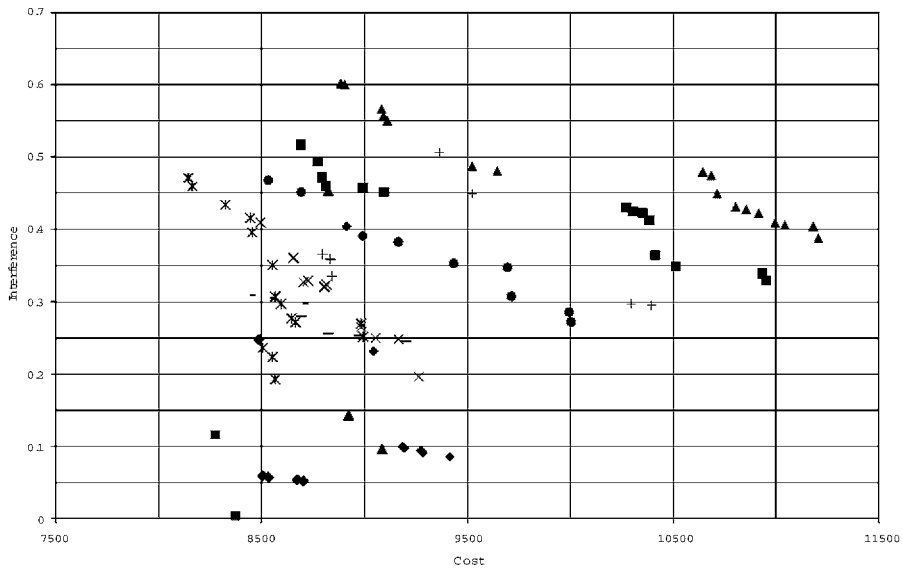


Bild 6.15 Nichtdominierte Individuen aus den Experimenten mit SPEA2, $p_{RM} = p_{DM} = 0,5$ und $p_{Rek} = 0$.
(Mit freundlicher Genehmigung von ©IEEE.)

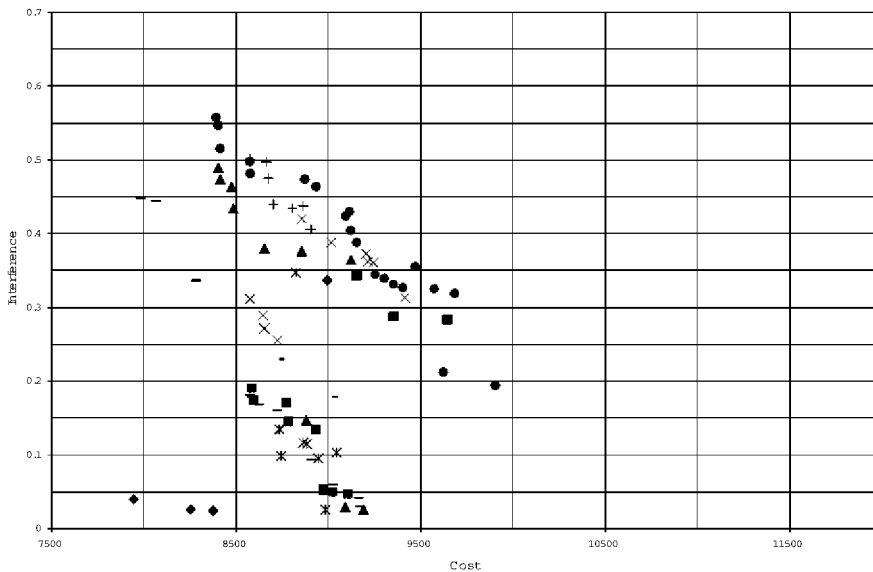


Bild 6.16 Nichtdominierte Individuen aus den Experimenten mit der eigenen Selektion, $p_{RM} = p_{DM} = 0,5$ und $p_{Rek} = 0$. (Mit freundlicher Genehmigung von ©IEEE.)

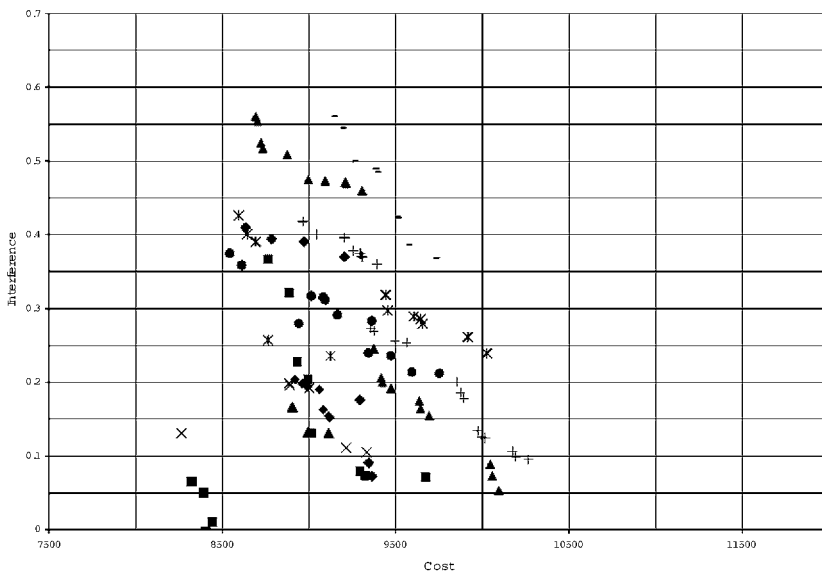


Bild 6.17 Nichtdominierte Individuen aus den Experimenten mit SPEA2, $p_{RM} = p_{DM} = 0,3$ und $p_{Rek} = 0,4$.
(Mit freundlicher Genehmigung von ©IEEE.)

6.5 Fallstudie: Motorenkalibrierung

Diese Anwendung hatte das Ziel, durch den Einsatz von evolutionären Algorithmen, den Kalibrierungsprozess elektronischer Steuergeräte in Verbrennungsmotoren zu unterstützen und nachhaltig zu verbessern.

Die Arbeit in dieser Fallstudie wurde gemeinsam mit Prof. Andreas Zell (Universität Tübingen), Thomas Fleischhauer, Dr. Alexander Mitterer und Dr. Frank Zuber-Goos (alle BMW AG) durchgeführt. Dabei handelt es sich um eine industrielle Anwendung, die direkt in der Motorenentwicklung umgesetzt wurde. Im Rahmen dieses Buchs sind die folgenden Details interessant:

- Wie die approximativen Aspekte, insbesondere die zeitaufwändige Bewertung und die unscharfen Gütewerte, umgesetzt wurden,
- wie technische vorab nicht bekannte Randbedingungen berücksichtigt werden,
- wie verschiedene Verfahren zur Lösung der Aufgabe miteinander verknüpft werden und
- wie durch geschicktes Einpassen eines Standardalgorithmus in einen Prozess ebenfalls die Anpassung an ein Problem erreicht werden kann.

6.5.1 Aufgabenstellung

In einem elektronischen Motorsteuergerät werden in Kennfeldern Werte abgelegt, die die technischen Stellgrößen des Motors abhängig von Betriebsbedingungen einstellen. Typischerweise

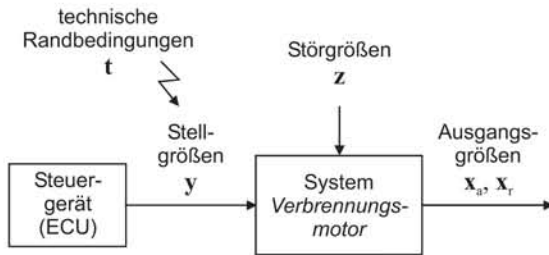


Bild 6.18 Der Verbrennungsmotor als Blackbox-System. (Mit freundlicher Genehmigung des Oldenbourg Verlags.)

sind die Kennfelder von der aktuellen Motordrehzahl und der relativen Luftmasse (d. h. dem Hubvolumen des Zylinders) abhängig. Der zweite Faktor widerspiegelt den Wunsch des Fahrers und hängt direkt vom Gaspedal ab. Die technischen Stellgrößen steuern direkt den Verbrennungsvorgang – beispielsweise durch die genaue Angabe, wann Luft/Kraftstoff in den Zylinder einfließt und wann die Zündung erfolgt. Die Wahl dieser Größen bestimmt nicht nur die Leistung des Motors, sondern auch den Kraftstoffverbrauch und die Menge der Schadstoffemission.

Formal kann man einen Motor als Blackbox-System in Bild 6.18 auffassen, das die Stellgrößen in gewisse interessante Zielgrößen abbildet. Grundsätzlich muss neben den externen Einflüssen auch ein interner Systemzustand berücksichtigt werden. Im Rahmen der stationären Optimierung an einem Motorenprüfstand wird jedoch vereinfachend angenommen, dass das System nicht von einem inneren Zustand abhängt bzw. zu jedem Zeitpunkt ein eingeschwungener Systemzustand vorliegt. Die einzelnen Bestandteile des Systems sind:

- Stellgrößen $y \in \mathbb{R}^{n_y}$, wie z. B. der Zündzeitpunkt (Zündwinkel) und die Verstellung der Steuerzeiten für das Einlass- bzw. Auslassventil (Einlass- bzw. Auslassspreizung),
- Störgrößen $z \in \mathbb{R}^{n_z}$, z. B. Umgebungsbedingungen wie Luftfeuchtigkeit, -temperatur, -druck und Kraftstofftemperatur sowie
- Ausgangsgrößen $x_a \in \mathbb{R}^{n_a}$ und $x_r \in \mathbb{R}^{n_r}$. Mit x_a werden die direkten Zielgrößen der Optimierung bezeichnet, während die Ausgangsgrößen x_r in Form von Randbedingungen bei der Optimierung einfließen. Direkte Zielgrößen sind beispielsweise der Kraftstoffverbrauch und die Schadstoffemissionen. Die unkontrollierte Verbrennung (Klopfen) oder die Abgas-temperatur sind entsprechende Randbedingungen.

Der Suchraum ergibt sich damit als $\Omega = \mathbb{R}^{n_y+n_z}$.

Dabei unterliegen dem komplexen System »unbekannte« Funktionen, welche die verschiedenen Eingangsgrößen auf die beobachtbaren Ausgangsgrößen abbilden.

$$x_a = f(y, z) \text{ mit } f: \mathbb{R}^{n_y+n_z} \rightarrow \mathbb{R}^{n_a}$$

$$x_r = g(y, z) \text{ mit } g: \mathbb{R}^{n_y+n_z} \rightarrow \mathbb{R}^{n_r}$$

Im Rahmen der Optimierung sind nur jene Lösungskandidaten von Interesse, die den folgenden zwei Arten von Randbedingungen genügen:

- Technische Randbedingungen stellen feste Beschränkungen bezüglich des Suchraums \mathbb{R}^{n_y} dar. Diese werden einerseits durch die vorgegebenen physikalischen Grenzen der Stellgrößen und andererseits durch experimentell ermittelte unerlaubte Stellgrößenkombinationen definiert. Die n_t Bedingungen werden in der Funktion t mit

$$t(y) \leq \mathbf{0}$$

zusammengefasst.

- Randbedingungen, die sich aus der Systemreaktion ergeben, werden ausschließlich aus den Messgrößen am Prüfstand abgelesen. Vereinfachend wird hierbei angenommen, dass sie der folgenden Ungleichung genügen.

$$x_r = g(y, z) \leq \mathbf{0}$$

Die Störgrößen z werden bei der Optimierung meist vernachlässigt bzw. als konstanter Vektor z' angenommen. Die Menge aller Individuen, die den Randbedingungen genügen, wird dann mit

$$\Omega_{\text{legal}} = \{y \in \Omega \mid g(y, z') \leq \mathbf{0} \text{ und } t(y) \leq \mathbf{0}\}$$

bezeichnet.

Das Ziel der Optimierung ist, eine Einstellung $y^* \in \mathbb{R}^{n_y}$ zu finden, die sowohl Pareto-optimal ist, als auch alle Randbedingungen erfüllt.

Auftretende Messfehler bei der Bestimmung der Werte für x_d , x_r und z bzw. bei der Vorgabe der Stellgrößen y bleiben in dieser formalen Beschreibung unberücksichtigt.

Bei der Applikation von Motorsteuergeräten entspricht ein gefundener Stellgrößenvektor y^* genau den Einstellungen für einen Betriebspunkt bestehend aus der aktuellen Drehzahl und der spezifischen Luftmasse. Um die Steuerung im gesamten Betriebsbereich zu optimieren, ist der Vektor y^* für ein komplettes Raster von Betriebspunkten zu optimieren und in Kennfeldern abzuzeigen.

Die Ermittlung der Kennfelder wird konventionell durch eine manuelle Optimierung am Motorenprüfstand vorgenommen. Allerdings wächst die Anzahl der Stellgrößen bei modernen Motoren auf $n_y > 5$. Der mit der Einstellung der Kennfelder verbundene exponentielle Aufwand ist daher selbst bei großer Automatisierung am Prüfstand nicht mehr zu bewerkstelligen. Die vorhandenen Alternativen zur Ermittlung der Kennfelder sind in Bild 6.19 dargestellt. Simulationsmodelle wie die Software PROMO (Bild 6.19 Mitte) beruhen auf physikalischen Gleichungen. Allerdings werden dabei keine Schadstoffemissionen betrachtet und die Modelle können nur bedingt an spezielle Fragestellungen angepasst werden. Auch die automatisierte Online-Optimierung wie in den damals verfügbaren Produkten CAMEO und VEGA ist nur bedingt geeignet. Schwachpunkte sind Restriktionen hinsichtlich der Anzahl der Stellgrößen und des zugrundeliegenden Modells, aber auch in der mangelhaften Möglichkeit zur Anpassung an spezifische Firmenprozesse.

6.5.2 Entwurf des evolutionären Algorithmus

In Anbetracht der sehr kostspieligen und verrauschten Bewertungsfunktion wurde ein Ansatz gewählt, der zunächst ein Modell des Motorverhaltens erstellt, um damit schnell mit einer Evolu-

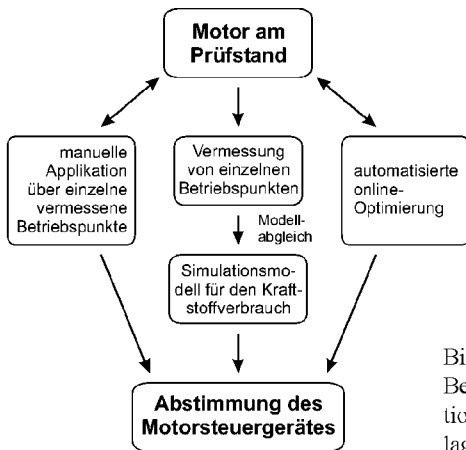


Bild 6.19

Bestehende Optimierungsansätze zur Steuergeräteapplikation. (Mit freundlicher Genehmigung des Oldenbourg Verlags.)

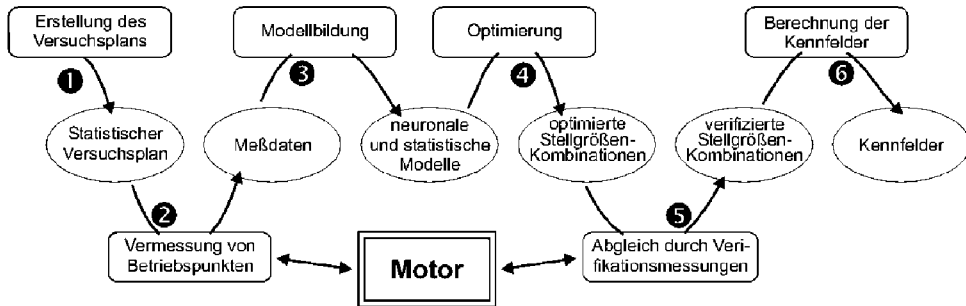


Bild 6.20 Ablauf der Steuergeräteapplikation. (Mit freundlicher Genehmigung des Oldenbourg-Verlags.)

tionsstrategie die interessanten Motoreinstellungen zu entdecken. Das Vorgehen ist in Bild 6.20 dargestellt und umfasst die folgenden Schritte.

1. Zur Modellerstellung sollen am Motorenprüfstand möglichst wenig Messungen durchgeführt werden. Daher wird ein statistischer Versuchsplan erstellt, der die benötigten Stichproben vorgibt. Dabei gehen die Vorgaben des jeweiligen Stellgrößenbereiches, das an Vorgängermotoren gewonnene Wissen sowie die Ergebnisse aus Voruntersuchungen ein.
2. Entsprechend dem statistischen Versuchsplan wird der Motor auf dem Prüfstand vermessen. Aufgrund der kurzen kompakten Messphase wird der Einfluss systematischer Fehlerquellen, wie der Alterungsprozess des Motors oder die wechselnden Umweltbedingungen, gering gehalten. Die resultierenden Messdaten bilden die Grundlage für die nachfolgende Modellierung und Optimierung.
3. Im Rahmen der Modellbildung werden die Daten zunächst analysiert und vorverarbeitet. Die vorverarbeiteten Messdaten bilden die Grundlage für die Modellierung des Systemverhaltens mit künstlichen neuronalen Netzen und anderen Modellierungsmethoden wie der multivariaten Regression an Polynommodellen. Durch eine mehrfache Abbildung des

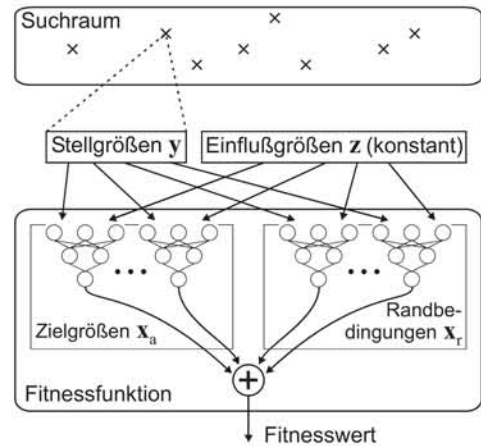


Bild 6.21

Optimierung unter Berücksichtigung der Suchraumbeschränkungen in Form einer Straffunktion. (Mit freundlicher Genehmigung des Oldenbourg-Verlags.)

Systemverhaltens (konkurrierende Modellierung) werden auftretende Modellungenauigkeiten kompensiert. Konkret werden die Eingangsdaten um 0 zentriert und mittels der Standardabweichung skaliert. Die Ausgangsdaten werden auf den Bereich $[-0,9, 0,9]$ skaliert. Als Lernverfahren werden Gradientenabstieg (*Resilient Propagation* und *Scaled Conjugate Gradient*) sowie zwei Varianten des Gauß-Newton-Verfahrens (Rekursiv und Levenberg-Marquardt) eingesetzt. Um sicherzustellen, dass das Modell gut zwischen den Messwerten vom Prüfstand interpoliert, sind Übertrainingseffekte zu vermeiden. Hierfür wurden mit der n -Segment-Kreuzvalidierung sehr gute Ergebnisse erzielt.

4. Anschließend werden die konkurrierenden Modellsysteme, bestehend aus Ziel- und Randwertfunktionen, zur Optimierung der Stellgrößen an den untersuchten Betriebspunkten verwendet. Als Ergebnis werden verschiedene Kandidaten für optimale Stellgrößenkombinationen vorgeschlagen. Konkret werden Evolutionsstrategien mit separater Schrittweitenanpassung sowie *Sequential Quadratic Programming* benutzt. Dabei gehen die Randbedingungen wie in Bild 6.21 dargestellt als Strafterme in die Bewertungsfunktion ein. Meist wurde mit einer mittleren Population (z. B. (10, 50)-Evolutionsstrategie) gearbeitet.
5. Die Resultate der Optimierung sind am Motorprüfstand zu verifizieren. So werden frühzeitig Modellungenauigkeiten erkannt. Ferner ist so eine Auswahl aus den verschiedenen Stellgrößenkombinationen unter realen Bedingungen möglich.
6. Abschließend werden die jeweiligen Kennfelder aus den ausgewählten Optimalkandidaten berechnet.

In den im Rahmen dieser Arbeit durchgeführten Studien wurde immer lediglich der Kraftstoffverbrauch als alleiniges Bewertungskriterium benutzt. Durch die vorgestellten Mehrzieltechniken aus Abschnitt 5.2 ist dies jedoch keine Einschränkung.

6.5.3 Ergebnisse

Als Ergebnisse betrachten wir hier einen Motor, für den bereits alle Kennfelder vorliegen, der aber aufgrund baulicher Veränderungen neu ausgelegt werden muss.

Für die Erstellung des Versuchsplans in *Phase 1* wird das zu untersuchende Gebiet in der Drehzahl-Last-Ebene auf die Teillast von 1 500–5 000 U/min und der relativen Luftmasse von 20–70 % festgelegt. Der Versuchsraum für die Ventilsteuerzeiten der Ein- und Auslassventile ist in einem $\pm 10^\circ$ Kurbelwinkel-Band um den jeweiligen Referenzwert definiert. Der maximale Verstellbereich für den Zündzeitpunkt ergibt sich aus der unteren Grenze »maximale Abgastemperatur« und der oberen Grenze »Klopfen«. Der Bereich kann vorab nicht absolut festgelegt werden, wodurch diese Größe nicht explizit in die Versuchsplanung einfließt. Der resultierende statistische Versuchsplan umfasst 35 Punkte mit unterschiedlichen Sollwerten für Drehzahl, Last und die Ventilsteuerzeiten.

In *Phase 2*, der ersten Prüfstandsphase, wird der Versuchsplan am Prüfstand abgearbeitet, wobei an jedem der Punkte der Zündzeitpunkt-Bereich mit 3 Punkten abzutasten ist. Damit ergeben sich $3 \cdot 35 = 105$ Einzelmessungen. Ferner werden 30 weitere Betriebspunkte vermessen, um in der nachfolgenden Modellbildung die Modelle hinsichtlich ihrer Generalisierungsfähigkeit beurteilen zu können.

In der Modellbildung (*Phase 3*) werden die 105 Punkte zur Approximation der Zielfunktionen verwendet (Trainingsdaten). Bild 6.22 zeigt die Güte der Modellprognosen für ein Kraftstoffmodell. Neben den Trainingsdaten sind auch die 30 zusätzlichen Punkte als Validierungsdaten eingetragen. Mit einem mittleren relativen Fehler (MEAN) von knapp 1% auf die Trainingsdaten und 1,2% auf die Validierungsdaten ist die Modellgüte sehr hoch.

Weiterhin erfordert die modellbasierte Optimierung in *Phase 4* noch verschiedene Randbedingungen, um den sinnvollen und erlaubten Bereich für die Optimierung einzuschränken. Daher werden anhand der Messdaten noch weitere Größen wie die Klopfgrenze, Laufruhe, Abgastemperatur sowie die Emissionswerte approximiert. Bild 6.23 stellt in einem einfachen Modellsystem das Verhalten des obigen Kraftstoffmodells gemeinsam mit der Ausgabe des Klopfmodells dar.

Als Ergebnis der modellbasierten Optimierung wird an den 30 Betriebspunkten die optimale Stellgrößenkombination in Bezug auf die wesentliche Zielgröße »spezifischer Kraftstoffverbrauch« unter Berücksichtigung der modellierten Randbedingungen bestimmt. Um ggf. auftretende Modellungenauigkeiten basierend auf der geringen Datenbasis und ein damit verbundenes iteratives Vorgehen (viele Messblöcke) zu vermeiden, werden drei verschiedene miteinander konkurrierende Modelle ausgewertet. Damit ergeben sich für den zweiten Messblock $3 \cdot 30 = 90$ Sollwertvorgaben, die in *Phase 5* zu verifizieren sind.

Für die abschließende Berechnung der Kennfelder (*Phase 6*) liegen nun pro Betriebspunkt mindestens 4 Messungen vor. Zusätzlich zu den 3 Verifikationsmessungen und dem Referenzwert können ggf. Versuchsplan-Messungen als Alternativen für die Auslegung dienen. Diese Alternativen sind in Fällen nötig, in denen zusätzlich zur Berücksichtigung der Zielgrößen Kompromisse im Hinblick auf eine dynamische Fahrbarkeit gemacht werden müssen. Dies bedeutet, dass bei mechanischen Stellgrößen die Verstellgeschwindigkeit beachtet und damit hohe Gradienten in den Kennfeldern zu vermeiden sind. Somit wird in bestimmten Punkten das suboptimale Ergebnis mit einem glatten Kennfeldverlauf bevorzugt. Die modifizierten Stellwerte für die Ventilspreizungen sind in Bild 6.24 dargestellt. Die linken Kennfelder zeigen den Ausgangsstand, die rechten Kennfelder das Ergebnis der Optimierung. Deutlich zu erkennen ist, dass die Kennfelder dem ursprünglichen Verlauf ähneln, jedoch einen deutlich glatteren Verlauf im mittleren Bereich aufweisen.

Bild 6.25 zeigt die relativen Differenzen in Bezug zum Referenz-Datenstand für den spezifischen Kraftstoffverbrauch. Hohe Kraftstoffeinsparungen können im untersuchten Teillastgebiet

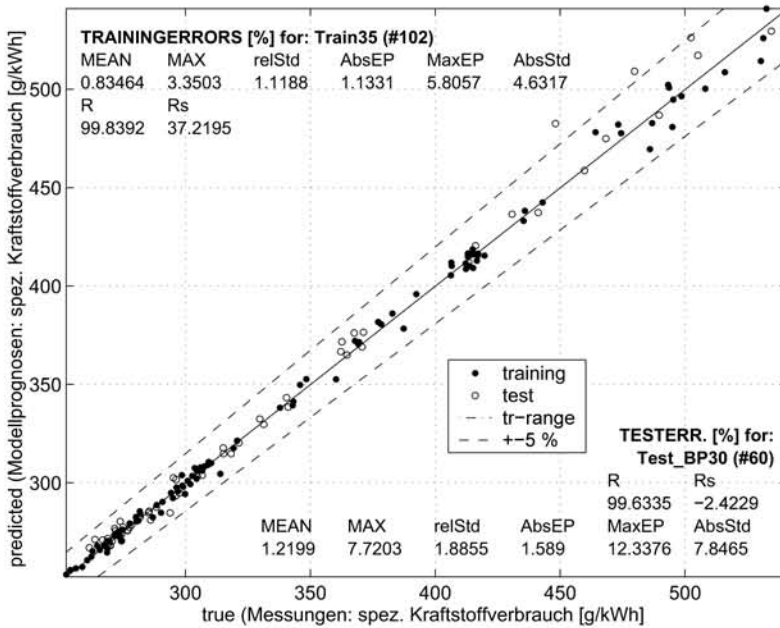


Bild 6.22: Vergleich der tatsächlichen Messwerte für den spezifischen Kraftstoffverbrauch mit den Ausgaben des Neuronalen-Netz-Modells. (Mit freundlicher Genehmigung des Oldenbourg-Verlags.)

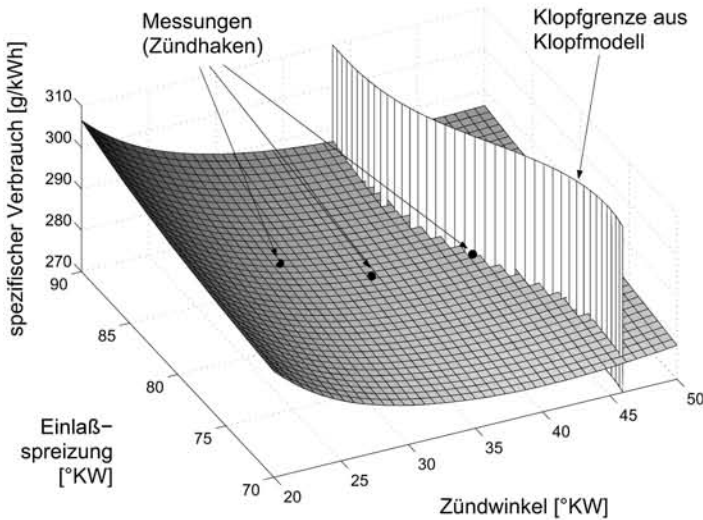


Bild 6.23: Modellprognosen für Kraftstoffmodell mit Suchraumbeschränkung durch Klopffmodell. (Mit freundlicher Genehmigung des Oldenbourg-Verlags.)

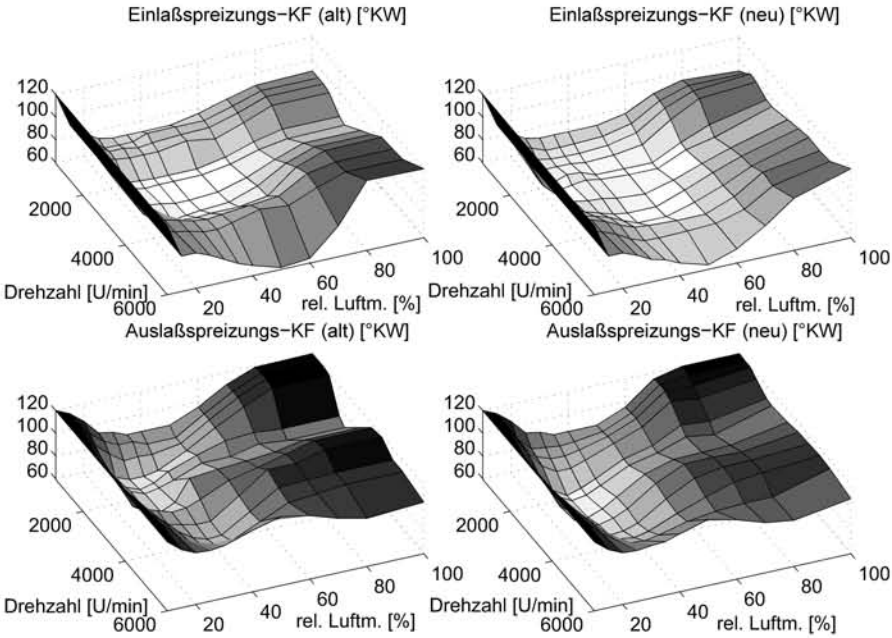


Bild 6.24: Vergleich der Kennfelder: links alter und rechts optimierter Stand. (Mit freundlicher Genehmigung des Oldenbourg-Verlags.)

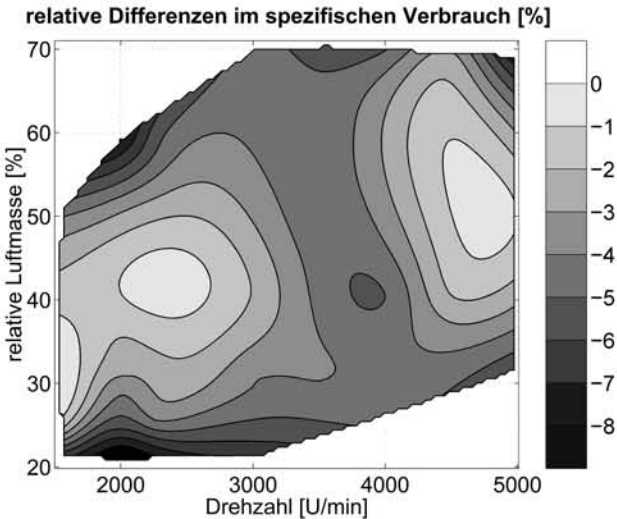


Bild 6.25: Vergleich der Datenstände: Kraftstoffeinsparungen in der Drehzahl-Last-Betriebsebene. (Mit freundlicher Genehmigung des Oldenbourg-Verlags.)

vor allem im mittleren Drehzahlbereich und in den Randgebieten realisiert werden. Der neue Datenstand führt in dem optimierten Bereich zu einer ungewichteten mittleren Reduktion um 2,8%. Dies wird unter Einhaltung der Randbedingungen (Emissionen, Abgastemperatur, Laufruhe, Klopfen) erreicht.

Neben der Qualität der Ergebnisse ist für den Motorentwicklungsprozess vor allem die Effizienz und damit die Dauer der Optimierung maßgebend. In weiteren Iterationsschleifen und langwierigen statistischen Untersuchungen kann zwar die Güte der Ergebnisse noch marginal verbessert werden, jedoch steht dies nicht in Relation zum Mehraufwand.

Diese Vorgehensweise spart im Vergleich zur Vollrasterung als »konventionelle Strategie« etwa zwei Drittel der Messungen ein. Diese Ergebnisse gewinnen eine hohe Bedeutung vor dem Hintergrund, dass pro Messung (mit Zündzeitpunkt-Optimierung) durchschnittlich ca. 10 Minuten effektive Prüfstandszeit benötigt werden.

6.6 Fallstudie: Stundenplanerstellung

Stundenplanungsprobleme beschäftigen weltweit Planer an Hochschulen und Schulen. In dieser Arbeit wurde ein evolutionärer Algorithmus speziell für typische Schulstundenpläne entwickelt und anhand realer Daten getestet.

Die Arbeit in dieser Fallstudie wurde von den Softwaretechnikstudenten Marc Bufé, Tim Fischer, Holger Gubbels, Claudius Häcker, Oliver Hasprich, Christian Scheibel, Michael Wenig und Christian Wolfangel im Rahmen eines einjährigen Studienprojekts durchgeführt. Das Projekt selbst war produktorientiert, sodass für den »Forschungsanteil« nicht ausreichend Zeit zur Verfügung stand. Die Studenten wurden von Nicole Weicker und dem Autoren betreut. Im Rahmen dieses Buchs sind die folgenden Details interessant:

- Genotyp und Phänotyp agieren auf unterschiedlichen Ebenen mit einer »intelligenten« Dekodierungsfunktion dazwischen,
- wie mit einem hochgradig durch Randbedingungen beschränkten Problem umgegangen werden kann und
- welche kleinen Fehlentscheidungen in einem Projekt zu unzureichender Ergebnisqualität führen können.

6.6.1 Aufgabenstellung

Einfache Stundenplanungsprobleme werden mittels der folgenden Mengen formuliert: Lehrer Le , Klassen Kl , Räume Rm , Zeitschienen Zt und Unterrichtsfächer Uf . Jedes Fach $u \in Uf$ benötigt eine Klasse $k(u) \in Kl$, einen Lehrer $l(u) \in Le$ und die Anzahl der Stunden pro Woche $stunden(u) \in \mathbb{N}$. Für die Lösung des Problems muss eine Abbildung

$$Plan : Uf \rightarrow \mathcal{P}(Zt \times Rm)$$

gefunden werden, wobei $\#Plan(u) = stunden(u)$. Beispielsweise weist $Plan(u) = \{(Mo-1, 101), (Mi-3, 102)\}$ einem Fach die erste Montagsstunde im Raum 101 und die dritte Mittwochsstunde im Raum 102 zu.

Ferner müssen die folgenden harten Randbedingungen erfüllt sein. Zur Vereinfachung gelte für $s = (z, r) \in Zt \times Rm$ die Notation $z(s) = z$ und $r(s) = r$.

- Jede Klasse hat nur eine Unterrichtsstunde zur selben Zeit.

$$\forall u, u' \in Uf (u \neq u') : (k(u) = k(u') \Rightarrow (\forall s \in Plan(u) \forall s' \in Plan(u') : z(s) \neq z(s')))$$

- Jeder Lehrer unterrichtet nur eine Stunde zur selben Zeit.

$$\forall u, u' \in Uf (u \neq u') : (l(u) = l(u') \Rightarrow (\forall s \in Plan(u) \forall s' \in Plan(u') : z(s) \neq z(s')))$$

- In jedem Raum findet nur eine Unterrichtsstunde zur selben Zeit statt.

$$\forall u, u' \in Uf (u \neq u') \forall s \in Plan(u) \forall s' \in Plan(u') : (r(s) = r(s') \Rightarrow z(s') \neq z(s'))$$

Dies reicht allerdings nicht aus, um echte Instanzen von Stundenplanungsproblemen zu beschreiben. Das Problem sind vor allem klassenübergreifende Unterrichtsstunden wie im Sportunterricht oder die konfessionsorientierte Verteilung der Schüler einer Klassenstufe im Religions-/Ethikunterricht. Zu diesem Zweck werden mehrere Klassen pro Fach erlaubt ($k(u) \subset Kl$). Zusammen mit mehreren Lehrern pro Fach ($l(u) \subset Le$) kann dann der Sportunterricht mit mehreren Gruppen in einer Halle abgebildet werden. Für separat geplante Räume führen wir hingegen gruppierte Unterrichtsfächer ein, die gemeinsam zur selben Zeit geplant werden müssen. Dabei bezeichne $[u] \subset Uf$ für ein Unterrichtsfach $u \in Uf$ die gleichzeitig zu planenden Unterrichtsfächer. Im Falle einer normalen Unterrichtsstunde gilt $[u] = \{u\}$. Die ersten beiden harten Randbedingungen lassen sich damit wie folgt umformulieren.

- Jede Klasse hat nur eine Unterrichtsstunde zur selben Zeit.

$$\forall u, u' \in Uf (u' \notin [u]) : ((k(u) \cap k(u') \neq \emptyset) \Rightarrow (\forall s \in Plan(u) \forall s' \in Plan(u') : z(s) \neq z(s')))$$

- Jeder Lehrer unterrichtet nur eine Stunde zur selben Zeit.

$$\forall u, u' \in Uf (u' \notin [u]) : ((l(u) \cap l(u') \neq \emptyset) \Rightarrow (\forall s \in Plan(u) \forall s' \in Plan(u') : z(s) \neq z(s')))$$

Darüber hinaus können noch Zeiten der Unverfügbarkeit für Klassen, Lehrer und Räume angegeben werden. Auch ist es möglich für Räume bestimmte Ausstattungsmerkmale (z. B. Chemie-Hörsaal) anzugeben, um durch Angabe derselben Merkmale als Forderungen bei Fächern die passende Planung zu erzwingen. Diese Randbedingungen sind ebenfalls hart.

Die Erfüllung der folgenden weichen Randbedingungen ist nicht zwingend notwendig, obwohl sie aus organisatorischen und didaktischen Gesichtspunkten wichtig sind.

- (S-1) Der Unterricht soll vornehmlich am Vormittag stattfinden.
- (S-2) Lehrer mit mit Teilzeitverträgen haben meist eine gewisse Anzahl an garantierten freien Tagen pro Woche.
- (S-3) Für einige Veranstaltungen werden Doppelstunden eingefordert (oder verboten) – ebenso vierzehntägige Platzierung oder die Nutzung von Randstunden.

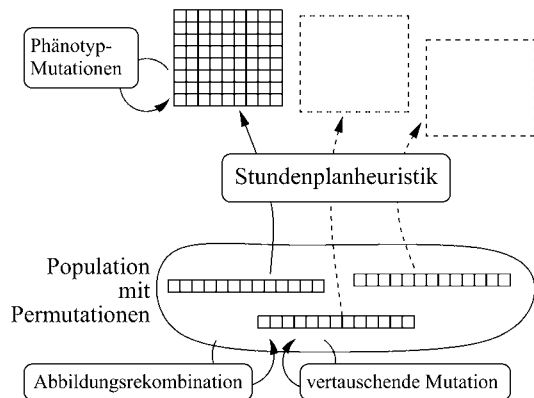


Bild 6.26 Für die Optimierung der Stundenpläne werden Operatoren sowohl auf den Genotyp als auch auf den Phänotyp angewandt.

- (S-4) Eine gleichmäßige Verteilung der Stunden eines Fachs über die Woche ist gewünscht. Ebenso kann für mehrere Fächer gewünscht werden, dass sie nicht am selben Tag stattfinden.
- (S-5) Hohlstunden sind insbesondere für Klassen unerwünscht.
- (S-6) Für jede Zeitschiene muss ein Lehrer verfügbar sein, der eine Klasse bei Krankheit des eigentlichen Lehrers beaufsichtigt.

6.6.2 Entwurf des evolutionären Algorithmus

Zur Optimierung von Stundenplänen mit evolutionären Algorithmen gibt es zwei grundsätzlich verschiedene Ansätze: Entweder die evolutionären Operatoren arbeiten direkt auf den Stundenplänen oder es wird auf einem einfacheren Genotypen gearbeitet, aus dem dann eine Erstellungsheuristik jeweils einen Stundenplan konstruieren kann. Während die erste Technik eine sehr hohe Korrelation zwischen Elternindividuen und Kindindividuen aufweisen kann, liegt der Vorteil der zweiten in der Nutzung bekannter Heuristiken. Um beide Vorteile zu verbinden, wurde ein evolutionärer Algorithmus entworfen, der auf beiden Ebenen, Genotyp und Phänotyp, mit Operatoren arbeitet. Das resultierende Grundkonzept ist in Bild 6.26 veranschaulicht.

Als Genotyp wird eine Permutation der einzelnen zu planenden Fächer (pro Klasse) verwendet, die im Wesentlichen die Reihenfolge angibt, mit der die Stunden verplant werden. Als Mutation wird hier der Tausch zweier Fächer in der Planungsreihenfolge betrachtet: VERTAUSCHENDE-MUTATION in Algorithmus 2.1. Die Rekombination ist die ABBILDUNGSREKOMBINATION (Algorithmus 4.7) auf der Basis eines EIN-PUNKT-CROSSOVER (Algorithmus 3.13). Dadurch wird der erste Teil der Planung von einem Elternteil übernommen und der zweite Teil durch Fächer aufgefüllt, die im anderen Individuum zu einer ähnlichen Zeit verplant wurden. Diese Operatoren sollen auf dieser Ebene sowohl kleine Veränderungen als auch das Erforschen neuer Bereiche unterstützen.

Jedes solches Individuum wird durch eine Heuristik in einen Stundenplan verwandelt. In einer ersten Phase werden auf Basis der Veranstaltungsreihenfolge die freien Tage der Teilzeitkräfte gleichmäßig über die Woche verteilt. In einer zweiten Phase wird für alle Veranstaltungen

Algorithmus 6.4

STUNDENPLAN-HEURISTIK(*Veranstaltung*)

```

1  for each Zeit ∈ {Morgen, Nachmittag}
2  do  $\lceil$  for each Randbedingungen ∈ {alle, nurHarte}
3    do  $\lceil$  for each Tag ∈ {Mo, Mi, Do, Di, Fr}
4      do  $\lceil$  suche Raum und Uhrzeit an Tag/Zeit, dass
5        alle Randbedingungen für die Veranstaltung erfüllt sind
6        if Suche erfolgreich
7           $\lfloor \lfloor \lfloor$  then  $\rfloor$  verplane nächste unverplante Stunde in Veranstaltung entsprechend
8  unverplante Stunden werden in einer Extraliste geführt

```

entschieden, wieviele Doppel- und Einfachstunden eingeplant werden. Schließlich werden alle Veranstaltungen in der dritten Phase gemäß des Setzalgorithmus STUNDENPLAN-HEURISTIK (Algorithmus 6.4) in der Reihenfolge der Permutation gesetzt.

Durch sein Vorgehen versucht der Algorithmus die Randbedingungen zur Tageszeit (S-1) und zur gleichmäßigen Verteilung (S-4) zu berücksichtigen. Darüberhinaus erfüllt jede gesetzte Stunde alle harten Randbedingungen und falls möglich die weichen Randbedingungen (S-2) und (S-3). Aufgrund der harten Randbedingungen können einzelne Stunden unverplant bleiben. Da diese Heuristik nicht alle möglichen Stundenpläne erzeugen kann, sind die phänotypischen Mutationen für eine theoretische Erreichbarkeit aller Stundenpläne notwendig – insbesondere für die Verplanung bisher ungesetzter Veranstaltungen.

Auf der Ebene des Phänotyps gibt es die folgenden Mutationen:

- eine verplante Stunde aus dem Plan entfernen bzw.
- eine verplante Stunde an eine passende freie Stelle verschieben.

Anschließend wird geprüft, ob nun eine unverplante Stunde geplant werden kann. Dabei werden ausschließlich die harten Randbedingungen beachtet.

In der zu minimierenden Bewertungsfunktion f werden alle weichen Randbedingungen berücksichtigt:

$$f(\text{Stundenplan}) = \text{unverplant}^2 + \text{verletzt}^2 + \text{schief}^2,$$

wobei *unverplant* der gewichteten Anzahl unverplanter Stunden, *verletzt* der mittleren Verletzung der weichen Randbedingungen (mit einer geeigneten Gewichtung) und *schief* der Standardabweichung über die Verletzung der verschiedenen weichen Randbedingungen entspricht. Der dritte Faktor soll dafür sorgen, dass alle Randbedingungen gleichermaßen minimiert werden.

Als Selektionsschema wird eine gleichverteilte Selektion der Eltern benutzt und es werden durch die besten Kindindividuen die schlechtesten 40% der Elternindividuen ersetzt. Dies erlaubt den guten Individuen in der Population, dass sie über einen langen Zeitraum durch die phänotypischen Mutationen verbessert werden.

6.6.3 Ergebnisse

Für die Experimente wurden die Stundenplanungsdaten eines Gymnasiums mit 61 Lehrern, 23 Klassen, 49 Räumen und 351 Fächern benutzt. Die Klassenstufen 5–11 wurden in drei Parallel-

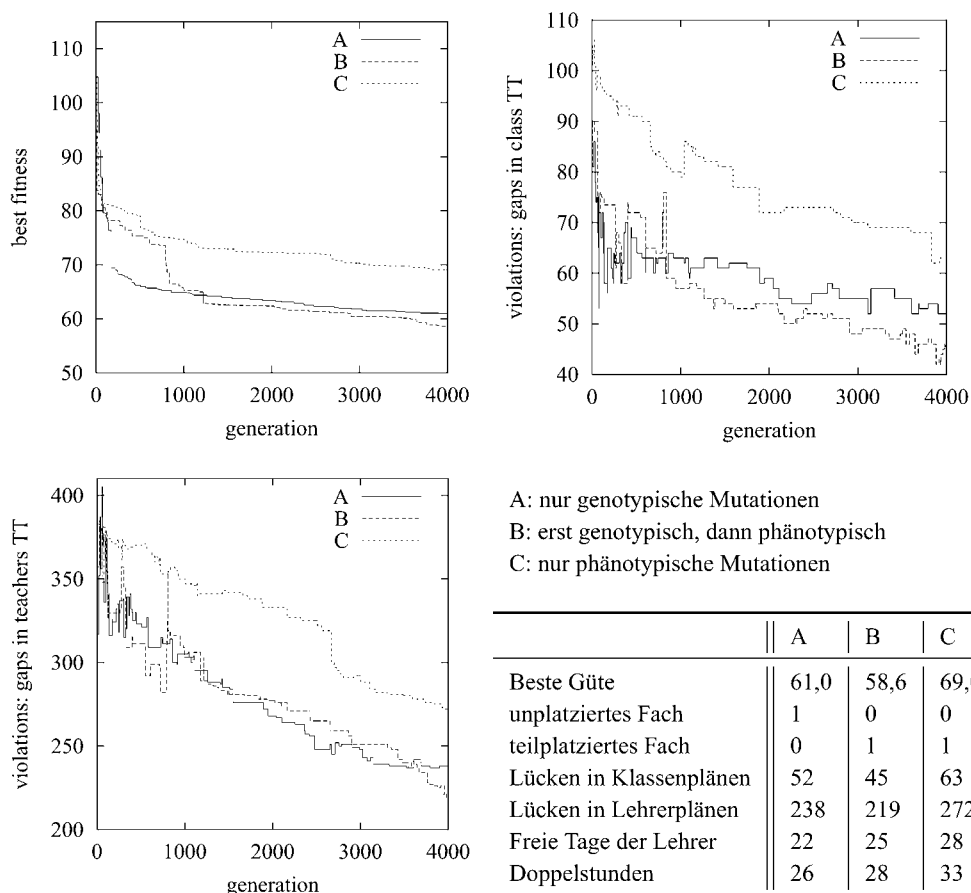


Bild 6.27 Ergebnisse der Experimente mit dem Stundenplanungsalgorithmus. (Mit freundlicher Genehmigung des ©Springer Verlags.)

klassen berücksichtigt, die Klassen 12 und 13 wurden jeweils als eine Klasse verbucht, da in den Daten bereits enthalten war, welche Veranstaltungen im Kurssystem gleichzeitig stattfinden.

Bedingt durch die aufwändige Stundenplanerstellung und die Berechnung der vielen Randbedingungen ist der Algorithmus sehr langsam, sodass für 4000 Generation mit einer Populationsgröße $\mu = 20$ etwa 12 Stunden Rechenzeit auf der damaligen Hardware benötigt wurde. Daher ist die Einstellung der Parameter im Wesentlichen entfallen.

Es wurden drei verschiedene Experimentreihen durchgeführt:

A: nur genotypische Operationen

B: zunächst nur genotypische Operationen, ab Generation 1200 nur phänotypische Mutationen

C: nur phänotypische Mutationen

Die besten gefundenen Ergebnisse sind in Bild 6.27 dargestellt.

Wie man deutlich erkennt, konnten die phänotypischen Mutationen zwar das Ergebnis verbessern, was die grundsätzliche Richtigkeit des Ansatzes unterstreicht, aber die Ergebnisse sind bei Weitem noch nicht qualitativ ausreichend. Folgende Gründe für die eher schlechten Resultate können identifiziert werden.

1. Die Zuweisung der freien Tage für die Teilzeitlehrer in Phase 1 sorgt für Probleme bei der weiteren Optimierung, da nicht berücksichtigt wird, welche Lehrer zeitgleiche Stunden abhalten – dies gilt in unseren Beispieldaten für die Religionslehrer, die Sportlehrer und alle Lehrer des Kurssystems.
2. Der Algorithmus zur Stundenplanerstellung sollte bereits mehr Gewicht auf die lückenfreie Planung für die Klassen legen. Aktuell wird beginnend ab der ersten Schulstunde ein freier Platz gesucht – dies schränkt die entstehenden Stundenpläne etwa dahingehend ein, dass das erste verplante Fach jeden Tag in der ersten Stunde liegt.
3. Weiterhin wird verschiedenes bekanntes heuristisches Wissen von erfahrenen Stundenplanern nicht genutzt.
 - Kombinierte Veranstaltungen mit mehreren Lehrern müssen so früh wie möglich verplant werden. Im vorliegenden Algorithmus müssen diese erst durch die zufälligen Operatoren an den Anfang der Permutationen geschoben werden – eine Zeitverschwendung, die angesichts der Laufzeit nicht akzeptiert werden kann.
 - Unverplante Veranstaltungen werden von Planern am Ende häufig mit einem Verdrängungsverfahren verplant: Es wird ein geschickter, bereits belegter Platz für die Stunde ermittelt und die verplante Stunde durch die bisher unverplante ersetzt. Das Verfahren wird solange iteriert bis die unverplante Stunde einen freien Platz findet. Warum ist ein solches Vorgehen sinnvoll? Weil es im Gegensatz zu den umgesetzten phänotypischen Operationen zielgerichteter an der Verbesserung des Stundenplans arbeitet.

Die weitere Verbesserung des Verfahrens unterblieb jedoch, da die Projektzeit der Studenten abgeschlossen war und sich kein studentisches Folgeprojekt ergeben hat.

6.7 Übungsaufgaben

Aufgabe 6.1: Vergleich von Algorithmen

Greifen Sie den Handlungsreisendenalgorithmus aus Kapitel 2 auf und experimentieren Sie, wieviele Optimierungen benötigt werden, um zu zeigen, dass die INVERTIERENDE-MUTATION (Algorithmus 2.2) bessere Ergebnisse liefert als die VERTAUSCHENDE-MUTATION (Algorithmus 2.1). Reichen 2, 5, 10 oder 50?

Aufgabe 6.2: Problemwissen

Analysieren Sie die Fallstudie zur Stundenplanerstellung. Welches Problemwissen wurde nicht benutzt? Entwickeln Sie ein Konzept, das dieses Wissen vollständig in den Algorithmus integriert.

Aufgabe 6.3: Algorithmenentwurf

Betrachten Sie das Problem des zweidimensionalen Binpacking: Eine vorgegebene Menge an Quadraten verschiedener Größe soll überschneidungsfrei in eine ebenfalls vorgegebene Fläche platziert werden. Versuchen Sie alle Schritte der Entwurfsmethodik für dieses Problem durchzuführen.

Aufgabe 6.4: Antennenoptimierung

Betrachten Sie den Rekombinationsoperator nochmals genauer. Wie könnte der Operator verallgemeinert werden? Und warum ist er in der vorliegenden Form gerade für das Modell von Zürich besonders gut geeignet?

Aufgabe 6.5: Randbedingungen

Sowohl in der Motorenoptimierung als auch der Stundenplanerstellung wurden Randbedingungen u.a. durch Strafterme umgesetzt. Überlegen Sie jeweils, was andere sinnvolle Mechanismen sein könnten.

6.8 Historische Anmerkungen

Die vorgestellten Abhängigkeiten zwischen den Parametern eines evolutionären Algorithmus, die im Rahmen des Vergleichs von Algorithmen diskutiert wurden, sind nur selten expliziter Inhalt wissenschaftliche Literatur. Indirekt wird von solchen Abhängigkeiten allerdings bereits in den Arbeiten von De Jong (1975) und Grefenstette (1986) ausgegangen, die sich mit sinnvollen Parameterkombinationen für unterschiedliche Probleme beschäftigen. Die ausführlichste Arbeit zu diesem Thema stellt vermutlich der Beitrag von Deb & Agrawal (1999) dar, der auch das Beispiel in diesem Kapitel inspiriert hat. Hypothesentests finden sich in der gängigen mathematischen Literatur (Lehn & Wegmann, 2006; Press et al., 1988–92) – die Tabellen für die Fehlerwahrscheinlichkeit sind in jedem Tabellenwerk enthalten.

Bei den Vorgehensmodellen sind grobe Entwurfsmuster beispielsweise in Kapitel 7 des Lehrbuchs von Pohlheim (2000) enthalten. Dort wird auch in Kapitel 8 eine Variante des wiederverwendungsbasierten Ansatzes vorgestellt. Die Schwierigkeit der Problemklassifikation wird beispielsweise von Naudts & Kallel (2000) und Merz (2000) thematisiert.

Der Forma-basierte Ansatz wurde durch Radcliffe (1991a,b) und Surry (1998) begründet. Radcliffe & Surry (1995) veröffentlichten auch gemeinsam die Forma-Güte-Varianz. Diese Methode hat durchaus eine gewisse Verbreitung gefunden, wie die Anwendungen von Cotta & Troya (1998, 2001) zeigen.

Der analysebasierte Ansatz basiert in großen Teilen auf der Diplomarbeit von Fischer (2004). Bei den vorgestellten Metriken für die Operatoranalyse stammen die Begriffe induzierte Optima und deren Isoliertheit von Jones (1995). Die Verbesserungswahrscheinlichkeit von Rechenberg (1973) wurde zusammen mit der erwartete Verbesserung von Fogel & Ghoseil (1996) und Weicker & Weicker (1999) wieder aufgenommen. Hinter der Korrelation der Elter-/Kindgüte verbergen sich die Arbeiten von Weinberger (1990), Hordijk (1997) und Altenberg (1995). Bei den Leistungsmetriken sind insbesondere die durchschnittliche und die mittlere beste Güte zu erwähnen, die als *online* bzw. *offline performance* von De Jong (1975) vorgestellt wurden. Der

erste Bericht über die Verwendung statistischer Versuchsplanung zur Einstellung der Parameterwerte stammt von Sugihara (1997). Eine wesentlich ältere, hier nicht behandelte Alternative zur Parameterkalibrierung ist der Meta-EA von Grefenstette (1986). Die Umsetzung des Ansatzes für das Handlungsreisendenproblem findet sich in der Diplomarbeit von Fischer (2004). Zu Hypothesentests und statistischer Versuchsplanung können weitere Details der Fachliteratur entnommen werden (Cohen, 1995; Cobb, 2002).

Der Vollständigkeit halber sei hier noch die Arbeit von Sharpe (2000) erwähnt, der ebenfalls die Wahl der Repräsentation in den Mittelpunkt stellt, um anschließend Informationen über das Problem zu sammeln und gemäß Entwurfsmustern einen passenden Algorithmus zu wählen. Er steht dabei jedoch den Möglichkeiten kritisch gegenüber, die Ähnlichkeit von Problemen zu bestimmen.

Einbettung von Problemwissen in einen evolutionären Algorithmus in der Form von Heuristiken oder lokaler Suche wurde stark durch die Arbeit von Davis (1991b) geprägt. In der Folgezeit wurden sehr viele Arbeiten mit hybriden Ansätzen veröffentlicht (siehe z. B. bei Michalewicz, 1992). Das Beispiel des hybriden Operators für das Stundenplanproblem stammt aus der Arbeit von Burke et al. (1995). Die Initialisierung der Anfangspopulation durch Heuristiken hat bereits Grefenstette (1987b) eingeführt.

Die Fallstudie zur Platzierung von Antennen basiert auf der Arbeit von Szabo et al. (2002). Der Aspekt der Mehrzieloptimierung wurde dann später genauer herausgearbeitet (Weicker et al., 2003). Das reine Platzierungsproblem wird beispielsweise auch durch die Heuristik von Galota et al. (2000) oder die Tabu-Suche (Vasquez & Hao, 2001) gelöst. Für die Frequenzzuweisung gibt es noch mehr Literaturstellen, z. B. die heuristische Lösung von Zhou & Nishizeki (2001) oder GA-Varianten (Crisan & Mühlenbein, 1998). Zu den wenigen Ansätzen, beide Probleme gleichzeitig zu lösen, zählen die Arbeiten von Gupta & Kalvenes (1999) und Mathar & Schmeink (2002). Für die vorgestellten Datenstrukturen wurde im Projekt die LEDA-Bibliothek (Mehlhorn & Näher, 1999) herangezogen. Das Modell für Zürich wurde gemäß der Vorgehensweise von Tutschku et al. (1997) erstellt.

Die Kennfeldoptimierung wurde im Detail in der zugehörigen Veröffentlichung (Weicker et al., 2003) beschrieben. Andere Aspekte der Arbeit wurden von Mitterer et al. (1999), Mitterer & Zuber-Goos (2000) und der Dissertation von Mitterer (2000) beschrieben. Bei den Lernverfahren für die neuronalen Netze sei hier insbesondere auf *Resilient Propagation* (Riedmiller & Braun, 1993) und *Scaled Conjugate Gradient* (Moller, 1993) verwiesen. Die Variante des Gauß-Newton-Verfahrens stammt von Levenberg (1944) und Marquardt (1963).

Der vorgestellte Ansatz zur Stundenplanoptimierung wurde von Bufé et al. (2001) veröffentlicht. Einen Überblick über die verschiedenen gängigen Techniken kann man sich in der Arbeit von Schaerf (1999) und (am Rande) Qu et al. (2006) verschaffen. Mit einer direkten Darstellung der Stundenpläne haben beispielsweise Colomi et al. (1998) und Fernandes et al. (1999) gearbeitet. In der universitären Stundenplanung wurden auch indirekte Repräsentationen mit Platzierungsalgorithmen erfolgreich eingesetzt (Paechter et al., 1998).

Anhang

A Benchmark-Funktionen

Dieser Anhang fasst einige wenige Benchmark-Funktionen zusammen, die auch im Hauptteil des Buches benutzt wurden.

In der Literatur findet sich eine Vielzahl von so genannten *Benchmark-Funktionen*. Dabei handelt es sich um standardisierte Probleme, die für einen Leistungsvergleich verschiedener Optimierungsverfahren herangezogen werden.

Bei den Benchmark-Funktionen der Funktionsoptimierung wird eine mathematische Funktion auf einem mehrdimensionalen Wertebereich definiert und der minimale oder maximale Funktionswert gesucht. Diese Funktionen lassen sich bezüglich ihrer Separierbarkeit unterscheiden. Dabei heißt eine Funktion separierbar, wenn sie sich als Summe von Termen darstellen lässt, die jeweils nur von dem Wert einer Dimension des Suchraums abhängen. Eine weitere Unterscheidung kann mittels der Anzahl der lokalen und globalen Optima im Suchraum getroffen werden, wobei ein lokales Optimum als Extremum im mathematischen Sinn aufgefasst wird (d. h. bezüglich der natürlichen Nachbarschaft im Suchraum und nicht bezüglich einer durch Operatoren induzierte Nachbarschaftsstruktur). Existiert nur ein lokales (und gleichzeitig auch globales) Optimum, spricht man von einem unimodalen Problem – andernfalls von einem multimodalen. Insgesamt geht man davon aus, dass der Schwierigkeitsgrad von nicht separierbaren bzw. multimodalen Problemen größer ist als bei separierbaren bzw. unimodalen Problemen.

Ein Beispiel für ein separierbares, unimodales Minimierungsproblem ist die *Sphäre*

$$f(X) = \sum_{i=1}^n X_i^2,$$

die von Rechenberg (1973) und De Jong (1975) eingeführt wurde. Meist wird sie mit $n = 30$ und den Wertebereichen $-5,12 \leq X_i \leq 5,12$ für $1 \leq i \leq n$ benutzt. Der minimale Gütwert ist $f(0, \dots, 0) = 0$.

Ein weiteres Beispiel ist die *gewichtete Sphäre* (vgl. Schwefel, 1995)

$$f(X) = \sum_{i=1}^n i^2 \cdot X_i^2,$$

die meist ebenfalls mit $n = 30$ und $-5,12 \leq X_i \leq 5,12$ für $1 \leq i \leq n$ optimiert wird. Ihr minimaler Gütwert ist ebenfalls $f(0, \dots, 0) = 0$.

Ein Beispiel für ein separierbares, multimodales Minimierungsproblem ist die *Rastrigin-Funktion*

$$f(X) = 10 \cdot n + \sum_{i=1}^n (X_i^2 - 10 \cdot \cos(2 \cdot \pi \cdot X_i)),$$

die von Törn & Zilinskas (1989) eingeführt wurde. Analog zu den obigen Funktionen gilt auch hier meist $n = 30$ und $-5,12 \leq X_i \leq 5,12$ für $1 \leq i \leq n$, und die minimale Güte ist $f(0, \dots, 0) = 0$.

Auch die *Sinus-Summe* von Schwefel (1995)

$$f(X) = 418,982\,89 \cdot n + \sum_{i=1}^n x_i \cdot \sin(\sqrt{|X_i|})$$

ist ein separierbares, multimodales Minimierungsproblem – meist mit $n = 30$ und $-512,03 \leq X_i \leq 511,97$ für $1 \leq i \leq n$. Der optimale Güterwert ist $f(420,968\,746\,3, \dots, 420,968\,746\,3) \approx 0$.

Ein Beispiel für ein nicht separierbares, unimodales Minimierungsproblem ist die *Doppelsumme* von Schwefel (1977)

$$f(X) = \sum_{i=1}^n \left(\sum_{j=1}^i X_j \right)^2.$$

Auch diese Funktion wird meistens für $n = 30$ und die Wertebereiche $-65,536 \leq X_i \leq 65,536$ für $1 \leq i \leq n$ optimiert. Die minimale Güte ist $f(0, \dots, 0) = 0$.

Die *Rosenbrock-Funktion*

$$f(X) = \sum_{i=1}^{n-1} (100 \cdot (X_i^2 - X_{i+1})^2 + (1 - X_i)^2)$$

von De Jong (1975) ist ebenfalls eine nicht separierbare, unimodale Funktion mit $n = 30$ und $-2,048 \leq X_i \leq 2,048$ für $1 \leq i \leq n$. Das gesuchte Minimum ist $f(1, \dots, 1) = 0$.

Ein Beispiel für ein nicht separierbares, multimodales Problem ist die *Ackley-Funktion*

$$f(X) = 20 + \exp(1) - 20 \cdot \exp\left(-\sqrt{\frac{1}{5 \cdot n} \cdot \sum_{i=1}^n X_i^2}\right) - \exp\left(\frac{1}{n} \cdot \sum_{i=1}^n \cos(2 \cdot \pi \cdot X_i)\right),$$

die von Ackley (1987a) eingeführt wurde und meist mit $n = 30$ und $-20 \leq X_i \leq 30$ ($1 \leq i \leq n$) benutzt wird. Die minimale Güte beträgt $f(0, \dots, 0) = 0$.

Ein weiteres nicht separierbares, multimodales Beispiel ist die *Griewank-Funktion* (vgl. Törn & Zilinskas, 1989)

$$f(X) = 1 + \sum_{i=1}^n \frac{X_i^2}{400 \cdot n} - \prod_{i=1}^n \cos\left(\frac{X_i}{\sqrt{i}}\right),$$

mit $n = 30$, $-512 \leq X_i \leq 511$ ($1 \leq i \leq n$) und einem Minimum von $f(0, \dots, 0) = 0$.

Neben den reellwertigen Testfunktionen ist das *Einsenzählproblem* ein Benchmark für den genetischen Algorithmus, das die binäre Entsprechung zur reellwertigen Sphäre darstellt. Es handelt sich dabei um die folgende zu maximierende Funktion

$$f(X) = \sum_{i=1}^n X_i$$

mit $X \in \mathbb{B}^n$. Die Dimension n kann beliebig gewählt werden.

Ein zweites binäres Benchmark-Problem ist die einfache *Royal-Road-Funktion*, die von Mitchell et al. (1992) eingeführt wurde. Sie fasst die Bits der Lösungskandidaten in Blöcken der

Stadt	Koord.		Stadt	Koord.		Stadt	Koord.		Stadt	Koord.		Stadt	Koord.	
1	41	49	22	45	10	43	23	3	64	15	77	85	16	22
2	35	17	23	55	5	44	11	14	65	62	77	86	4	18
3	55	45	24	65	35	45	6	38	66	49	73	87	28	18
4	55	20	25	65	20	46	2	48	67	67	5	88	26	52
5	15	30	26	45	30	47	8	56	68	56	39	89	26	35
6	25	30	27	35	40	48	13	52	69	37	47	90	31	67
7	20	50	28	41	37	49	6	68	70	37	56	91	15	19
8	10	43	29	64	42	50	47	47	71	57	68	92	22	22
9	55	60	30	40	60	51	49	58	72	47	16	93	18	24
10	30	60	31	31	52	52	27	43	73	44	17	94	26	27
11	20	65	32	35	69	53	37	31	74	46	13	95	25	24
12	50	35	33	53	52	54	57	29	75	49	11	96	22	27
13	30	25	34	65	55	55	63	23	76	49	42	97	25	21
14	15	10	35	63	65	56	53	12	77	53	43	98	19	21
15	30	5	36	2	60	57	32	12	78	61	52	99	20	26
16	10	20	37	20	20	58	36	26	79	57	48	100	18	18
17	5	30	38	5	5	59	21	24	80	56	37	101	35	35
18	20	40	39	60	12	60	17	34	81	55	54			
19	15	60	40	40	25	61	12	24	82	15	47			
20	45	65	41	42	7	62	24	58	83	14	37			
21	45	20	42	24	12	63	27	69	84	11	31			

Tabelle A.1 Koordinaten des Handlungsreisendenproblems eil101.

Länge k zusammen. Pro Block müssen alle Bits den Wert 1 haben, damit sie einen positiven Beitrag zur Güte des Individuums liefern. Für einen Genotyp $\mathcal{G} = \mathbb{B}^l$ mit $l = k \cdot m$ ist die Bewertungsfunktion dann wie folgt definiert.

$$f(X) = \sum_{i=0}^{m-1} \delta_i(X) \cdot k \quad \text{wobei}$$

$$\delta_i(X) = \begin{cases} 1, & \text{falls } \forall j \in \{i \cdot k + 1, \dots, (i+1) \cdot k\} : X_j = 1 \\ 0, & \text{sonst.} \end{cases}$$

Diese Funktion kann auch leicht über Schemata der Ordnung k definiert werden.

Zusätzlich sind auch kombinatorische Probleme sehr beliebt als Benchmarks, um unterschiedliche Algorithmen zu vergleichen. Das klassische Problem ist hierbei das Handlungsreisendenproblem, das im Beispiel 2.1 ausführlich eingeführt wurde. Das in diesem Buch verwendete Problem eil101 enthält die Städte in Tabelle A.1 und die Kosten einer Kante ergeben sich aus dem euklidischen Abstand der verbundenen Städte. Die optimale Tour hat die Länge 629.

Eine andere auf Permutationen definierte Funktion ist die so genannte *C-Funktion*, die von Claus (1991) eingeführt wurde. Es handelt sich dabei um ein Komplexitätsmaß

$$f(X) = 2 \cdot \sum_{i=1}^{n-1} \sum_{j=i+1}^n \frac{|X_j - X_i|}{j - i},$$

$n = 2$	2,0	$n = 7$	68,433	$n = 12$	253,066
$n = 3$	7,0	$n = 8$	95,886	$n = 13$	305,180
$n = 4$	16,667	$n = 9$	126,938	$n = 14$	363,514
$n = 5$	29,167	$n = 10$	163,937		
$n = 6$	47,4	$n = 11$	205,463		

Tabelle A.2 Beste Funktionswerte für die C-Funktion.

mit dem die Permutation $X \in \mathcal{S}_n$ mit maximaler Komplexität gesucht wird. Bekannte Optima sind in Tabelle A.2 dargestellt.

Eine Übersicht zu Benchmark-Funktionen mit Randbedingungen kann der Arbeit von Michalewicz & Schoenauer (1996) entnommen werden. Ein einfaches Beispiel ist die folgende zu minimierende Funktion von Floudas & Pardalos (1990):

$$f(X) = (X_1 - 10)^3 + (X_2 - 20)^3,$$

mit den Randbedingungen

$$\begin{aligned} (X_1 - 5)^2 + (X_2 - 5)^2 - 100 &\geq 0 \\ -(X_1 - 6)^2 - (X_2 - 5)^2 + 82,81 &\geq 0, \end{aligned}$$

wobei $13 \leq X_1 \leq 100$ und $0 \leq X_2 \leq 100$. Das gesuchte Optimum ist $X^* = (14,095, 0,842\,96)$ mit dem Funktionswert $f(X^*) = -6\,961,814$.

Eine schwierigere, zu maximierende Funktion, bei welcher der gültige Bereich auf eine Hyperkugel reduziert wird, stammt von Michalewicz et al. (1996):

$$f(X) = (\sqrt{n})^n \cdot \prod_{i=1}^n X_i \quad \text{mit der Randbedingung} \quad \sum_{i=1}^n X_i^2 = 1,$$

wobei $0 \leq X_i \leq 1$ für $1 \leq i \leq n$. Das gesuchte Optimum ist $X^* = (\frac{1}{\sqrt{n}}, \dots, \frac{1}{\sqrt{n}})$ mit dem Funktionswert $f(X^*) = 1$.

Auch für die Techniken der Mehrzieloptimierung steht eine ganze Reihe an Benchmark-Funktionen zur Verfügung. Eine Übersicht kann der Arbeit von Zitzler et al. (2000) entnommen werden, aus der auch die folgenden zwei Funktionen stammen.

$$\begin{aligned} f_1(X) &= X_1 \\ f_2(X) &= g(X) \cdot \left(1 - \sqrt{\frac{X_1}{g(X)}}\right) \end{aligned} \quad \text{mit } g(X) = 1 + 9 \cdot \sum_{i=2}^n \frac{X_i}{n-1}.$$

Die vorstehende Funktion hat eine konvexe Pareto-Front, während die folgende Funktion konkav ist.

$$\begin{aligned} f_1(X) &= X_1 \\ f_2(X) &= g(X) \cdot \left(1 - \left(\frac{X_1}{g(X)}\right)^2\right) \end{aligned} \quad \text{mit } g(X) = 1 + 9 \cdot \sum_{i=2}^n \frac{X_i}{n-1}.$$

B Weitere Quellen

B.1 Kurzer Literaturüberblick

Bäck (1996): Evolutionary Algorithms in Theory and Practice.

Die Dissertation des Autors liefert eine umfassende Darstellung und Einordnung der Standardverfahren. Sehr detailliert werden die Selbstanpassungsmechanismen bei Evolutionsstrategien und bei genetischen Algorithmen behandelt.

Bäck, Fogel & Michalewicz (1997): Handbook of Evolutionary Computation.

Das Standardnachschlagewerk zu evolutionären Algorithmen behandelt nahezu alle Bereiche der evolutionären Algorithmen und ihrer Anwendung. Leider wurde die Blattsammlung nach Erscheinen nicht weiter aktualisiert. Die wichtigsten Artikel sind als Auszüge ebenfalls in der Buchreihe »Evolutionary Computation« beim Institute of Physics Publishing erschienen.

Banzhaf, Nordin, Keller & Francone (1998): Genetic Programming – An Introduction.

Sehr empfehlenswerte, gut strukturierte und umfassende Einführung zum genetischen Programmieren.

Bentley (1999): Evolutionary Design by Computers.

Sammlung verschiedener Artikel zum Thema »Design mit evolutionären Algorithmen«. Neben einem ausführlichen einführenden Beitrag vom Herausgeber werden unterschiedliche Themen von weiteren Autoren behandelt.

Beyer (2001): The Theory of Evolution Strategies.

Das Buch beschreibt umfassend die theoretischen Resultate zu den Evolutionsstrategien und ist für mathematisch versierte Interessenten gut zur Vertiefung geeignet.

Corne, Dorigo & Glover (1999): New Ideas in Optimization.

Verschiedene Autoren stellen neue Optimierungstechniken im Umfeld der evolutionären Algorithmen vor. Dabei werden u. a. Themen wie memetische Algorithmen, Immunsysteme, Differentialevolution, Partikelschwärme und kulturelle Algorithmen behandelt.

Davis (1991b): Handbook of Genetic Algorithms.

Der Klassiker hinsichtlich der Anwendung genetischer Algorithmen stellt verschiedene erfolgreich optimierte industrielle Probleme vor. Ein Schwerpunkt liegt dabei auf der Frage, wie Problemwissen in den Algorithmus integriert werden kann.

Eiben & Smith (2003): Introduction to Evolutionary Computing.

Das Buch bietet einen profunden Überblick über die wesentlichen Teilgebiete der evolutionären Algorithmen mit einem Schwerpunkt auf den Standardverfahren, Parametrisierungsfragen und Randbedingungen. Theoretische Hintergründe werden nur angerissen.

Fogel (1998a): Evolutionary Computation: the Fossil Record.

Die lesenswerte Sammlung von Artikeln bereitet die Entstehung des Gebiets der evolutionären Algorithmen historisch auf. Viele Arbeiten stammen aus der Zeit noch vor Aufkommen der Standardalgorithmen und haben grundlegende Impulse gegeben – darunter auch einige der auf S. 44 vorgestellten Veröffentlichungen. Die Artikel werden vom Herausgeber aus heutiger Sicht diskutiert und eingeordnet.

Fogel, Owens & Walsh (1966): Artificial Intelligence Through Simulated Evolution.

Das Buch stellt die ersten Ansätze des evolutionären Programmierens mit endlichen Automaten vor.

Gerdes, Klawonn & Kruse (2004): Evolutionäre Algorithmen.

Das Lehrbuch geht im Wesentlichen von den genetischen Algorithmen aus und stellt die weiteren Paradigmen als spezifische Techniken dar. Abgesehen von einem informativen Kapitel mit Bezügen zu Fuzzy-Techniken reicht der Inhalt nicht über das vorliegende Buch hinaus.

Goldberg (1989): Genetic Algorithms In Search, Optimization, and Machine Learning.

Standardlehrbuch, das sich ausschließlich mit genetischen Algorithmen befasst. Dieses Buch hat maßgeblich zur heutigen Verbreitung der genetischen Algorithmen beigetragen.

Kallel, Naudts & Rogers (2001): Theoretical Aspects of Evolutionary Computing.

Das Buch ist das Ergebnis einer *Summer School* zur Theorie evolutionärer Algorithmen. Insbesondere die Tutorials auf den ersten 200 Seiten geben einen guten Einblick in die Techniken zur Analyse evolutionärer Algorithmen.

Koza (1992): Genetic Programming: On the Programming of Computers by Means of Natural Selection.

In dem Klassiker der GP-Literatur wurde das genetische Programmieren erstmals in Buchform vorgestellt. Das Buch deckt viele der neueren Entwicklungen nicht ab.

Langdon & Poli (2002): Foundations of Genetic Programming.

Das Buch vertieft die theoretischen Grundlagen des genetischen Programmierens und fasst die wesentlichen wissenschaftlichen Arbeiten der beiden Autoren zusammen. Schwerpunkte sind dabei die Schema-Theorie sowie die Analyse des Suchraums.

Michalewicz (1992): Genetic Algorithms + Data Structures = Evolution Programs.

Ebenfalls ein Standardlehrbuch das sich primär mit genetischen Algorithmen im weiteren Sinn befasst. Ein Schwerpunkt liegt dabei auf der Behandlung von Randbedingungen.

Michalewicz & Fogel (2000): How to Solve It: Modern Heuristics.

Evolutionäre Algorithmen werden umfassend im größeren Kontext von Heuristiken dargestellt. Das Buch ist kurzweilig und lesenswert, spart jedoch theoretische Grundlagen aus.

Mitchell (1996): An Introduction to Genetic Algorithms.

Das Lehrbuch beschäftigt sich schwerpunktmäßig mit genetischen Algorithmen. Es bietet hier sowohl theoretische Grundlagen als auch unorthodoxe Sichtweisen.

Nissen (1997): Einführung in Evolutionäre Algorithmen.

Die Dissertation des Autors gibt einen Überblick über den gesamten Bereich der evolutionären Algorithmen, wobei keine weiter vertieften Schwerpunkte gelegt werden. Sie besticht in erster Linie durch umfassenden Literaturverweise.

Pohlheim (2000): Evolutionäre Algorithmen: Verfahren, Operatoren und Hinweise.

Umfassende Darstellung evolutionärer Algorithmen, die speziell für Praktiker und Ingenieure geschrieben wurde und nicht wesentlich über den Inhalt des vorliegenden Buchs hinausgeht. Theoretische Grundlagen werden dabei ausgespart. Schwerpunkte bilden die Visualisierung evolutionärer Algorithmen und eine Matlab-Toolbox.

Rechenberg (1994): Evolutionsstrategie '94.

Ausführliche und anschauliche Darstellung der Evolutionsstrategien, die im Wesentlichen auf den frühen Arbeiten des Autors beruht.

Schwefel (1995): Evolution and Optimum Seeking.

Dieses Buch stellt unterschiedliche mathematische Hillclimbing-Strategien und die Evolutionsstrategien vor und vergleicht diese. Es ist gut geeignet für die Vertiefung im Bereich der Evolutionsstrategien.

B.2 Existierende Software

Grob geschätzt gibt es mindestens 200 unterschiedliche, kommerzielle bzw. frei verfügbare Software-Produkte zu evolutionären Algorithmen. Da sich dieser Markt ständig weiterentwickelt, möchten wir an dieser Stelle nur auf einige freie Produkte verweisen, die bereits länger existieren, in einer aktuellen Version vorliegen und an denen noch aktiv weiterentwickelt wird. Naturgemäß ist diese Auswahl eine sehr subjektive, die in keiner Weise die Arbeit anderer Entwickler herabsetzen soll.

EO: Evolvable Objects: Evolutionary Computation Framework.

Eine Template-basierte C++-Klassen-Bibliothek. Sie umfasst derzeit bereits sehr viele Repräsentationen und Operatoren und kann auch einfach erweitert werden. Es handelt sich vermutlich um die konzeptionell allgemeinste Software. EO ist plattformunabhängig und wurde unter Linux, Irix, Solaris und Windows95/NT getestet.

<http://eodev.sourceforge.net>

GAlib: A C++ Library of Genetic Algorithm Components.

Auf genetische Algorithmen zugeschnittene C++-Klassen-Bibliothek. GAlib läuft unter DOS, Windows95/NT, Unix, MacOS.

<http://lancet.mit.edu/ga/>

JGAp: Java Genetic Algorithms Package.

Eine Java-Komponente, die vor allem genetische Algorithmen und genetisches Programmieren abdeckt.

<http://jgap.sourceforge.net/>

ECJ: A Java-based Evolutionary Computation Research System.

Das Java-Programm wurde ursprünglich für genetisches Programmieren entwickelt, deckt inzwischen allerdings die komplette Bandbreite der Standardalgorithmen ab – einschließlich koevolutionärer und multiobjektiver Algorithmen.

<http://www.cs.gmu.edu/~eclab/projects/ecj/>

EASEA: EAsy Specification of Evolutionary Algorithms.

In einer Hochsprache werden evolutionäre Algorithmen spezifiziert. Ein Übersetzer erzeugt daraus Quellcode für EO oder für GALib. Dies ist der »einfache« Weg, neue evolutionäre Algorithmen zu entwerfen. Die Software ist für Linux/Unix und Windows DOS erhältlich – wurde allerdings zuletzt 2003 aktualisiert.

<http://sourceforge.net/projects/easea>

JavaEvA: A Java based framework for Evolutionary Algorithms.

Das Java-Programm enthält die wichtigsten Algorithmen – insbesondere Evolutionsstrategien, genetische Algorithmen, lokale Suche und populationsbasiertes inkrementelles Lernen.

<http://www-ra.informatik.uni-tuebingen.de/software/JavaEvA/>

C Zufallszahlen

Wie im Hauptteil dieses Lehrbuchs gezeigt wurde, beruht die Arbeitsweise der evolutionären Algorithmen wesentlich auf zufälligen Veränderungen von bestehenden Lösungskandidaten verbunden mit einem Selektionsprozess. Auf den heute gebräuchlichen Computern lassen sich jedoch »echte« Zufallszahlen nicht erzeugen, wie sie beispielsweise bei physikalischen Zerfallsprozessen vorkommen. Daher wird mit so genannten Pseudozufallszahlen gearbeitet.

Die meisten Pseudozufallszahlengeneratoren zur Erzeugung gleichmäßig verteilter Zufallszahlen (z. B. im Intervall $[0, 1]$ oder $\{0, \dots, m-1\}$) arbeiten mit der gemischt kongruenten Methode. Dabei gibt es einen Startwert $u_0 \in \mathbb{N}$, welcher iterativ mit einem Faktor $a \in \mathbb{N}$ multipliziert, mit einem Inkrement $c \in \mathbb{N}_0$ zusammenaddiert und durch eine Zahl $m \in \mathbb{N}$ modulo geteilt wird.

$$u_i = (a \cdot u_{i-1} + c) \bmod m \quad \text{für } i > 0$$

Dabei muss $0 \leq u_0, a, c < m$ gelten. Abhängig von den gewählten Einstellungen werden nacheinander verschiedene Zahlen zwischen 0 und $m-1$ angenommen. Das Ziel ist, eine möglichst große Periode zu haben, bis sich die Zahlen wiederholen, so dass möglichst viele Zahlen zwischen 0 und $m-1$ tatsächlich vorkommen. Sehr viele Zufallszahlengeneratoren, die bereits von Programmiersprachen oder Bibliotheken angeboten werden, sind hier jedoch mit Vorsicht zu genießen, da entweder der Wert m relativ klein gewählt wird oder die Periode sehr klein ist. Für viele Anwendungen sind die Zufallszahlen aus einem Generator mit den Einstellungen

$$\begin{aligned} m &= 2^{32} \\ a &= 1\,664\,525 \\ c &= 1\,013\,904\,223 \end{aligned}$$

ausreichend. Durch die Programmiersprache und die Hardware muss dabei gewährleistet sein, dass entweder das exakte Produkt $u_i \cdot a$ oder die 32 niederwertigen Bits des Produkts richtig berechnet werden – die 32 niederwertigen Bits reichen aus, da die restlichen Bits durch die Modulo-Rechnung sowieso entfernt werden. Zufallszahlen aus dem Intervall $[0, 1]$ (bzw. $[ug, og]$) erhält man als $\frac{u_i}{m-1}$ (bzw. $ug + (og - ug) \cdot \frac{u_i}{m-1}$).

Ein systemunabhängiger Zufallszahlengenerator mit $c = 0$ kann mittels einer angenäherten Faktorisierung von $m = a \cdot q + r$ mit $q = \lfloor m/a \rfloor$ und $r = m \bmod a$ erreicht werden. Falls $r < q$ ist, kann für ein $0 < z < m-1$ gezeigt werden, dass

$$(a \cdot z) \bmod m = a \cdot (z \bmod q) - r \cdot \left\lfloor \frac{z}{q} \right\rfloor$$

gilt, falls dieser Term positiv ist. Andernfalls gilt

$$(a \cdot z) \bmod m = a \cdot (z \bmod q) - r \cdot \left\lfloor \frac{z}{q} \right\rfloor + m$$

Algorithmus C.1

```

INITIALISIERE-ZUFALLSZAHLEN( Zustand  $u(> 0)$  )
1  for  $i \leftarrow 40, \dots, 1$ 
2  do  $\lceil u \leftarrow 16\,807 \cdot (u \bmod 127\,773) - 2\,836 \cdot \lfloor \frac{u}{127\,773} \rfloor$ 
3      if  $u < 0$ 
4      then  $\lceil u \leftarrow u + 2^{31} - 1$ 
5      if  $i \leq 32$ 
6       $\lfloor$  then  $\lceil t_i \leftarrow u$ 
7   $y \leftarrow t_1$ 
8  return neuer Zustand  $u$ , Tabelle  $(t_i)_{1 \leq i \leq 32}$ , Index  $y$ 

```

Algorithmus C.2 liefert gleichverteilte Zahl aus $[0, 1]$

```

UNIFORME-ZUFALLSZAHL( Zustand  $u$ , Tabelle  $(t_i)_{1 \leq i \leq 32}$ , Index  $y$  )
1   $u \leftarrow 16\,807 \cdot (u \bmod 127\,773) - 2\,836 \cdot \lfloor \frac{u}{127\,773} \rfloor$ 
2  if  $u < 0$ 
3  then  $\lceil u \leftarrow u + 2^{31} - 1$ 
4   $i \leftarrow \frac{y}{67\,108\,864} + 1$ 
5   $y \leftarrow t_i$ 
6   $t_i \leftarrow u$ 
7  return Zufallszahl  $\frac{y}{2^{31}-1}$ , neuer Zustand  $u$ , Tabelle  $(t_i)_{1 \leq i \leq 32}$ , Index  $y$ 

```

Auf den Beweis wird hier verzichtet. Da die beiden Terme $a \cdot (z \bmod q)$ und $r \lfloor \frac{z}{q} \rfloor$ zwischen 0 und $m - 1$ liegen, sind sie problemlos auf nahezu allen Rechnern berechenbar. Konkret werden im hier beschriebenen Verfahren (vgl. für die Initialisierung Algorithmus C.1 und für die iterative Berechnung Algorithmus C.2) die Werte

$$\begin{aligned}
 m &= 2^{31} - 1 \\
 a &= 16807 \\
 q &= 127773 \\
 r &= 2836
 \end{aligned}$$

benutzt. Um Korrelationen geringer Ordnung zwischen den Zufallszahlen zu entfernen, werden die erzeugten Zufallszahlen noch umsortiert. Hierfür werden 32 Zufallszahlen in einer Tabelle $(t_i)_{1 \leq i \leq 32}$ abgelegt. Wenn eine neue Zufallszahl benötigt wird, wird aus der zuletzt gelieferten Zufallszahl der nächste Index der Tabelle berechnet und die dortige Zahl zurückgegeben. Der Tabelleneintrag wird durch eine neue Zufallszahl ersetzt.

Um zufällige binäre Zahlen (oder Zahlen einer anderen diskreten Menge) zu erzeugen, kann ein oben beschriebener Zufallszahlengenerator benutzt werden. Es ist lediglich darauf zu achten, dass die höherwertigen Bits der Zufallszahl für die Berechnung herangezogen werden. Also für binäre Zufallszahlen sollte man eine Zufallszahl aus dem Intervall $[0, 1]$ erzeugen und auf > 0.5 abprüfen. Würde man stattdessen modulo 2 rechnen und dadurch die niederwertigen Bits benutzen, wäre die Folge der Zufallszahl nur bedingt zufällig.

Auch für die Erzeugung von normalverteilten Zufallszahlen kann obiger Zufallszahlengenerator benutzt werden. Dabei werden zwei uniform verteilte Zufallszahlen erzeugt und mittels der

Algorithmus C.3

STANDARDNORMALVERTEILTE-ZUFALLSZAHL(Zustand u , Tabelle $(t_i)_{1 \leq i \leq 32}$, Index y)

```

1  repeat  $x_1, u, (t_i)_{1 \leq i \leq 32}, y \leftarrow -1 + 2 \cdot \text{UNIFORME-ZUFALLSZAHL}(u, (t_i)_{1 \leq i \leq 32}, y)$ 
2       $x_2, u, (t_i)_{1 \leq i \leq 32}, y \leftarrow -1 + 2 \cdot \text{UNIFORME-ZUFALLSZAHL}(u, (t_i)_{1 \leq i \leq 32}, y)$ 
3       $\perp rad \leftarrow x_1^2 + x_2^2$ 
4  until  $rad < 1,0$  und  $rad \neq 0$ 
5       $rad \leftarrow \sqrt{-\frac{2 \cdot \log rad}{rad}}$ 
6   $v \leftarrow x_1 \cdot rad$ 
7   $v' \leftarrow x_2 \cdot rad$ 
8  return Zufallszahlen  $v$  und  $v'$ , neuer Zustand  $u$ , Tabelle  $(t_i)_{1 \leq i \leq 32}$ , Index  $y$ 
```

Box-Muller-Transformation in zwei standardnormalverteilte Zufallszahlen transformiert. Auf die genaueren theoretischen Details der Transformation wird hier verzichtet. Algorithmus C.3 beschreibt den Ablauf des Verfahrens.

Wesentlich mehr Hintergrundinformationen und Algorithmen zur Erzeugung von Zufallszahlen können den Büchern von Knuth (1998) und Press et al. (1988–92) entnommen werden.

Bezüglich des Einsatzes von Zufallszahlen in evolutionären Algorithmen bleibt anzumerken, dass in einem Optimierungsverfahren genau ein Zufallszahlengenerator existieren sollte. Es mag zwar bei einem objektorientierten Entwurf sinnvoll erscheinen, jedes Individuum mit einem eigenen Zufallszahlengenerator auszustatten, die Folgen bezüglich der Zufälligkeit sind jedoch nicht abschätzbar. Ebenfalls wird geraten, mit einem klar definierten Anfangszustand für den Zufallszahlengenerator zu starten, da nur so einzelne Experimente später reproduzierbar sind. Dies ist nicht der Fall, wenn beispielsweise die Systemzeit für eine Initialisierung verwendet wird.

D Notation der Algorithmen

Die Notation der Algorithmen orientiert sich an der Darstellung im Standardwerk zu Algorithmen und Datenstrukturen von Cormen et al. (2004), da sie extrem kompakt ist und dadurch Übersichtlichkeit mit leichter Lesbarkeit verbindet. Zur Strukturierung stehen die folgenden Elemente mit der üblichen Semantik zur Verfügung:

- bedingte Verzweigung: »**if**...**then**...« und »**if**...**then**...**else**...«,
- mehrfach bedingte Verzweigung: »**switch case**... ..«,
- abweisende Schleife: »**while**...**do**...«,
- nichtabweisende Schleife: »**repeat**...**until**...« und
- vorgegebene Anzahl an Iterationen: »**for**...**do**...«

Die Anzahl der Anweisungen, die nach einem **then**, **else**, **do** oder **repeat** ausgeführt werden, wird durch die Einrückung kenntlich gemacht. Alle Anweisungen, die gleich tief oder tiefer eingerückt sind, zählen zum selben Block mit Anweisungen. Diese Blöcke werden zusätzlich durch die Markierungen \lceil und \lfloor verdeutlicht, wie Bild D.1 am Beispiel zeigt.

Für Zuweisungen wird die Schreibweise $A \leftarrow \text{Ausdruck}$ benutzt, wobei der Wert von *Ausdruck* der Variablen *A* zugewiesen wird. Bei der **for**-Schleife werden zwei Varianten unterschieden: Ist die Reihenfolge der Iterationen grundsätzlich beliebig, wird mit **for each** $x \in M$ für eine Menge *M* angezeigt, welche Berechnungen vorgenommen werden. Ansonsten soll durch **for** $x \leftarrow 1, \dots, 10$ die Reihenfolge der Abarbeitung verdeutlicht werden.

Da unterschiedliche Arten von Pseudozufallszahlen eine große Rolle in den evolutionären Algorithmen spielen, wird bei jeder Pseudozufallszahl die zugrundeliegende Verteilung der Zufallszahlen angegeben: $U(M)$ steht für die gleichverteilte Wahl einer Zahl aus der Menge *M*, die sowohl ein reellwertiges Intervall als auch eine diskrete Menge sein kann. Ferner sind die normalverteilten Zahlen $\mathcal{N}(0, \sigma)$ mit Standardabweichung σ um den Erwartungswert 0 von Interesse.

Viele der Algorithmen können über Parameter eingestellt werden. Diese Parameter werden in den Algorithmen nach ihrem ersten Vorkommen in geschlossenen Klammern genauer beschrieben – Beispiel: s (Anzahl der zu wählenden Individuen) .

Algorithmus D.1 (»Sortieren durch Auswählen«). Die Einrückungstiefe gibt an, welche Anweisungen innerhalb einer Schleife oder einer **if**-Verzweigung ausgeführt werden. Der dabei entstehende Block ist jeweils zusätzlich durch eine Klammerung von \lceil bis \lfloor markiert.

AUSWAHLSORT($A[]$)

```
1  for  $i = A.length, \dots, 2$ 
2  do  $\lceil pos \leftarrow i$ 
3      for  $j = 1, \dots, i - 1$ 
4      do  $\lceil$  if  $A[j] > A[pos]$ 
5           $\lfloor$  then  $\lfloor pos \leftarrow j$ 
6          if  $pos \neq i$ 
7           $\lfloor$  then  $\lfloor$  VERTAUSCHE( $A, pos, i$ )
```

Die Algorithmen in diesem Buch sind auf eine möglichst einfache Darstellung der wesentlichen Vorgänge ausgelegt. Für die Implementation sind gegebenenfalls Veränderungen bezüglich der Effizienz vorzunehmen – so kann durch andere Handhabung von Zwischenergebnissen der Algorithmus effizienter hinsichtlich Platz oder Zeit werden, wäre dann allerdings länger in der Pseudo-Code-Notation.

An einigen Stellen werden Angaben zur asymptotischen Laufzeit von Algorithmen gemacht, d.h. es wird nur das grundsätzliche Verhalten für eine größer werdende Eingabe ohne Berücksichtigung von Konstanten betrachtet. Dies geschieht in der üblichen Landau-Notation.

In Abschnitt 6.2 werden Vorgehensweisen zum Entwurf von Algorithmen diskutiert. Diese werden als Aktivierungsdiagramm aus der *Unified Modeling Language* (UML) notiert.

Literaturverzeichnis

- Aarts EHL & Korst J (1991). *Simulated Annealing and Boltzmann Machines: A Stochastic Approach to Combinatorial Optimization and Neural Computing*, Wiley & Sons, Chichester, UK.
- Ackley DH (1987a). *A Connectionist Machine for Genetic Hillclimbing*, Kluwer, Boston, MA.
- (1987b). *Stochastic Iterated Genetic Hillclimbing*, PhD thesis, Carnegie Mellon University, Pittsburgh, PA.
- Aizawa AN & Wah BW (1994). Scheduling of genetic algorithms in a noisy environment, *Evolutionary Computation*, 2(2), S. 97–122.
- Alba E & Troya JM (1999). A survey of parallel distributed genetic algorithms, *Complexity*, 4(4), S. 31–52.
- Altenberg L (1995). The schema theorem and Price's theorem, in: (Whitley & Vose, 1995), S. 23–49.
- Angeline PJ (1994). Genetic programming and emergent intelligence, in: (Kinnear, 1994), S. 75–98.
- (1996). The effects of noise on self-adaptive evolutionary optimization, in: (Fogel et al., 1996), S. 433–439.
- (1997). Tracking extrema in dynamic environments, in: PJ Angeline, RG Reynolds, JR McDonnell & R Eberhart (Hrsg.), *Evolutionary Programming VI*, S. 335–345, Springer, Berlin.
- Angeline PJ (Hrsg.) (1999). *1999 Congress on Evolutionary Computation*, IEEE Press, Piscataway, NJ.
- Angeline PJ & Pollack JB (1993). Competitive environments evolve better solutions for complex tasks, in: (Forrest, 1993), S. 264–270.
- Antonisse HJ & Keller KS (1987). Genetic operators for high-level knowledge representations, in: (Grefenstette, 1987a), S. 69–76.
- Arnold DV & Beyer HG (2002). Random dynamics optimum tracking with evolution strategies, in: (Merelo Guervós et al., 2002), S. 3–12.
- (2006). Optimum tracking with evolution strategies, *Evolutionary Computation*, 14, S. 291–308.
- Axelrod R (1987). The evolution of strategies in the iterated prisoner's dilemma, in: (Davis, 1987), S. 32–41.
- Bäck T (1993). Optimal mutation rates in genetic search, in: (Forrest, 1993), S. 2–8.
- (1996). *Evolutionary Algorithms in Theory and Practice*, Oxford University Press, New York, NY.
- Bäck T (Hrsg.) (1997). *Proc. of the Seventh Int. Conf. on Genetic Algorithms*, Morgan Kaufmann, San Francisco, CA.

- Bäck T (1998). On the behavior of evolutionary algorithms in dynamic environments, in: (Fogel, 1998b), S. 446–451.
- Bäck T, Fogel DB & Michalewicz Z (Hrsg.) (1997). *Handbook of Evolutionary Computation*, Institute of Physics Publishing and Oxford University Press, Bristol, UK – New York, NY.
- Baker JE (1987). Reducing bias and inefficiency in the selection algorithm, in: (Grefenstette, 1987a), S. 14–21.
- Baldwin JM (1896). A new factor in evolution, *The American Naturalist*, 30, S. 441–451.
- Baluja S (1994). Population-based incremental learning: A method for integrating genetic search based function optimization and competitive learning, Technischer Bericht CMU-CS-94-163, Carnegie Mellon University, Pittsburgh, PA.
- Banzhaf W, Nordin P, Keller R & Francone F (Hrsg.) (1998). *Genetic Programming – An Introduction*, Morgan Kaufmann, San Francisco, CA.
- Banzhaf W & Reeves C (Hrsg.) (1999). *Foundations of Genetic Algorithms 5*, Morgan Kaufmann, San Francisco, CA.
- Bean JC & Hadj-Alouane AB (1992). A dual genetic algorithm for bounded integer programs, Technischer Bericht 92-53, Department of Industrial and Operations Engineering, University of Michigan, Ann Arbor, MI.
- Belew RK & Booker LB (Hrsg.) (1991). *Proc. of the Fourth Int. Conf. on Genetic Algorithms*, Morgan Kaufmann, San Mateo, CA.
- Bentley PJ (Hrsg.) (1999). *Evolutionary Design by Computers*, Morgan Kaufmann, San Francisco, CA.
- Beyer HG (1994). Towards a theory of evolution strategies: Results from the n -dependent (μ, λ) and the multi-recombinant $(\mu/\mu, \lambda)$ theory, Technischer Bericht SYS-5/94, Systems Analysis Research Group, University of Dortmund, Dortmund, Germany.
- (1997). An alternative explanation for the manner in which genetic algorithms operate, *Bio-Systems*, 41, S. 1–15.
- (1998). Mutate large, but inherit small! On the analysis of rescaled mutations in $(1, \lambda)$ -ES with noisy fitness data, in: (Eiben et al., 1998), S. 109–118.
- (2001). *The Theory of Evolution Strategies*, Springer, Berlin.
- Blickle T & Thiele L (1995). A mathematical analysis of tournament selection, in: (Eshelman, 1995), S. 9–16.
- (1997). A comparison of selection schemes used in evolutionary algorithms, *Evolutionary Computation*, 4(4), S. 361–394.
- Box GEP (1957). Evolutionary operation: A method for increasing industrial productivity, *Applied Statistics*, 6(2), S. 81–101.
- Branke J (1998). Creating robust solutions by means of evolutionary algorithms, in: (Eiben et al., 1998), S. 119–128.
- (1999). Evolutionary algorithms for dynamic optimization problems: A survey, Technischer Bericht 387, Institute AIFB, University of Karlsruhe, Karlsruhe, Germany.
- Bremermann HJ (1962). Optimization through evolution and recombination, in: MC Yovitis &

- GT Jacobi (Hrsg.), *Self-Organizing Systems*, S. 93–106, Spartan, Washington, D.C.
- Bremermann HJ, Rogson M & Salaff S (1966). Global properties of evolution processes, in: HH Pattee, EA Edlsack, L Fein & AB Callahan (Hrsg.), *Natural Automata and Useful Simulations*, S. 3–41, Spartan Books, Washington, D.C.
- Brindle A (1981). *Genetic algorithms for function optimization*, PhD thesis, University of Alberta, Department of Computer Science, Edmonton, Kanada.
- Brown DE, Huntley CL & Spillane AR (1989). A parallel genetic heuristic for the quadratic assignment problem, in: (Schaffer, 1989), S. 406–415.
- Bufé M, Fischer T, Gubbels H, Häcker C, Hasprich O, Scheibel C, Weicker K, Weicker N, Wenig M & Wolfangel C (2001). Automated solution of a highly constrained school timetabling problem – preliminary results, in: EJW Boers, S Cagnoni, J Gottlieb, E Hart, PL Lanzi, GR Raidl, RE Smith & H Tijink (Hrsg.), *Applications of Evolutionary Computing: Proc. EvoWorkshops 2001*, S. 431–440, Springer, Berlin.
- Burke EK, Elliman DG & Weare RF (1995). A hybrid genetic algorithm for highly constrained timetabling problems, in: (Eshelman, 1995), S. 605–610.
- Cantú-Paz E (1999). A summary of research on parallel genetic algorithms, Technischer Bericht 95007, Department of General Engineering, University of Illinois at Urbana-Champaign, Urbana, IL.
- Caruana RA & Schaffer JD (1988). Representation and hidden bias: Gray versus binary coding in genetic algorithms, in: J Leard (Hrsg.), *Proc. of the 5th Int. Conf. on Machine Learning*, S. 153–161, Morgan Kaufmann, San Mateo, CA.
- Cedeño W & Vemuri VR (1997). On the use of niching for dynamic landscapes, in: *Int. Conf. on Evolutionary Computation*, S. 361–366, IEEE Press, Piscataway, NJ.
- Chellapilla K & Fogel DB (2000). Anaconda defeats hoyle 6-0: A case study competing an evolved checkers program against commercially available software, in: (Zalzala, 2000), S. 857–863.
- Chieniawski SE (1993). *An Investigation of the Ability of Genetic Algorithms to Generate the Tradeoff Curve of a Multi-objective Groundwater Monitoring Problem*, Masterarbeit, University of Illinois, Urbana, IL.
- Chung C & Reynolds RG (1997). Function optimization using evolutionary programming with self-adaptive cultural algorithms, in: X Yao, JH Kim & T Furuhashi (Hrsg.), *Simulated Evolution and Learning: First Asia-Pacific Conf. (SEAL '96)*, S. 17–26, Springer, Berlin.
- Claus V (1991). Complexity measures on permutations, in: J Buchmann, H Ganzinger & W Paul (Hrsg.), *Informatik: Festschrift zum 60. Geburtstag von Günter Hotz*, S. 81–94, Teubner Verlag, Stuttgart.
- Cobb GW (2002). *Introduction to Design and Analysis of Experiments*, Key College, Emeryville, CA.
- Cobb HG (1990). An investigation into the use of hypermutation as an adaptive operator in genetic algorithms having continuous, time-dependent nonstationary environments, Technischer Bericht 6760 (NLR Memorandum), Navy Center for Applied Research in Artificial Intelligence, Washington, D.C.

- Cobb HG & Grefenstette JJ (1993). Genetic algorithms for tracking changing environments, in: (Forrest, 1993), S. 523–530.
- Coello CAC (1999). An updated survey of evolutionary multiobjective optimization techniques: State of the art and future trends, in: (Angeline, 1999), S. 3–13.
- Cohen PR (1995). *Empirical Methods for Artificial Intelligence*, MIT Press, Cambridge, MA.
- Colomi A, Dorigo M & Maniezzo V (1998). Metaheuristics for high-school timetabling, *Computational Optimization and Applications*, 9(3), S. 277–298.
- Cormen TH, Leiserson CE, Rivest RL & Stein C (2004). *Algorithmen – Eine Einführung*, Oldenbourg, München.
- Corne D, Dorigo M & Glover F (Hrsg.) (1999). *New Ideas in Optimization*, McGraw-Hill, London.
- Cotta C & Troya JM (1998). Genetic forma recombination in permutation flowshop problems, *Evolutionary Computation*, 6(1), S. 25–44.
- (2001). Analyzing directed acyclic graph recombination, in: B Reusch (Hrsg.), *Computational Intelligence: Theory and Applications*, S. 739–748, Springer, Berlin.
- Cramer NL (1985). A representation for the adaptive generation of simple sequential programs, in: (Grefenstette, 1985), S. 183–187.
- Crick FHC, Barnett L, Brenner S & Watts-Tobin RJ (1961). General nature of the genetic code for proteins, *Nature*, 192, S. 1227–1232.
- Crisan C & Mühlenbein H (1998). The breeder genetic algorithm for frequency assignment, in: (Eiben et al., 1998), S. 897–906.
- Culberson JC (1998). On the futility of blind search: An algorithmic view of “No free lunch”, *Evolutionary Computation*, 6(2), S. 109–127.
- Cuvier G (1812). *Recherches sur les Ossements Fossiles des Quadrupèdes*, Detreville, Paris.
- (1825). *Essay on the Theory of the Earth*, Blackwood, Edinburgh, 3. Auflage.
- Dakin RJ (1965). A tree-search algorithm for mixed integer programming problems, *Computer Journal*, 8(3), S. 250–255.
- Dantzig G (1951a). Application of the simplex method to a transportation problem, in: (Koopmans, 1951), S. 359–373.
- (1951b). Maximization of a linear function of variables subject to linear inequalities, in: (Koopmans, 1951), S. 339–347.
- (1963). *Linear Programming and Extensions*, Princeton University Press, Princeton, NJ.
- Darwin C (1859). *On the Origin of Species*, John Murray, London.
- Davidor Y, Schwefel HP & Männer R (Hrsg.) (1994). *Parallel Problem Solving from Nature – PPSN III*, Springer, Berlin.
- Davis L (1985). Applying adaptive algorithms to epistatic domains, in: A Joshi (Hrsg.), *Proc. of the 9th Int. Joint Conf. on Artificial Intelligence*, S. 162–164, Morgan Kaufmann, Los Angeles, CA.
- Davis L (Hrsg.) (1987). *Genetic Algorithms in Simulated Annealing*, Morgan Kaufmann, Los Altos, CA.

- Davis L (1989). Adapting operator probabilities in genetic algorithms, in: (Schaffer, 1989), S. 61–69.
- (1991a). A genetic algorithms tutorial, in: (Davis, 1991b), S. 1–101.
- Davis L (Hrsg.) (1991b). *Handbook of Genetic Algorithms*, Van Nostrand Reinhold, New York, NY.
- Davis LD, De Jong K, Vose MD & Whitley LD (Hrsg.) (1999). *Evolutionary Algorithms*, Springer, New York, NY.
- De Jong KA (1975). *An Analysis of the Behavior of a Class of Genetic Adaptive Systems*, PhD thesis, University of Michigan, Ann Arbor, MI.
- (2000). Evolving in a changing world, in: Z Ras & A Skowron (Hrsg.), *Foundation of Intelligent Systems*, S. 513–519, Springer, Berlin.
- De Jong KA, Spears WM & Gordon DF (1995). Using Markov chains to analyze GAFOs, in: (Whitley & Vose, 1995), S. 115–137.
- de Vries H (1901/03). *Die Mutationstheorie: Versuche und Beobachtungen über die Entstehung von Arten im Pflanzenreich*, Veit, Leipzig.
- Deb K (2001). *Multi-Objective Optimization Using Evolutionary Algorithms*, Wiley & Sons, Chichester, UK.
- Deb K & Agrawal S (1999). Understanding interactions among genetic algorithm parameters, in: (Banzhaf & Reeves, 1999), S. 265–286.
- Deb K & Goldberg DE (1993). Analyzing deception in trap functions, in: LD Whitley (Hrsg.), *Foundations of Genetic Algorithms 2*, S. 93–108, Morgan Kaufmann, San Mateo, CA.
- Dorigo M & Di Caro G (1999). The ant colony optimization meta-heuristic, in: (Corne et al., 1999), S. 11–32.
- Dorigo M, Maniezzo V & Colormi A (1991). The ant system: An autocatalytic optimizing process, Technischer Bericht 91-016 Revised, Politecnico di Milano, Milano, Italy.
- (1996). Ant system: Optimization by a colony of cooperating agents, *IEEE Trans. on Systems, Man, and Cybernetics – Part B*, 26(1), S. 29–41.
- Droste S, Jansen T & Wegener I (2001). Optimization with randomized search heuristics – the (A)NFL theorem, realistic scenarios, and difficult functions, *Journal of Theoretical Computer Science*, 287(1), S. 131–144.
- Dueck G (1993). New optimization heuristics: The great deluge algorithm and the record-to-record travel, *Journal of Computational Physics*, 104, S. 86–92.
- Dueck G & Scheuer T (1990). Threshold accepting: A general purpose optimization algorithm appearing superior to simulated annealing, *Journal of Computational Physics*, 90, S. 161–175.
- Eastman WL (1958). *Linear Programming with Pattern Constraints*, PhD thesis, Harvard University, Cambridge, MA.
- Eberhart RC & Shi Y (1998). Comparison between genetic algorithms and particle swarm optimization, in: (Porto et al., 1998), S. 611–616.
- Ehrlich PR & Raven PH (1964). Butterflies and plants: A study in coevolution, *Evolution*, 18,

S. 586–608.

- Eiben AE, Aarts EHL & Van Hee KM (1991). Global convergence of genetic algorithms: A Markov chain analysis, in: (Schwefel & Männer, 1991), S. 4–12.
- Eiben AE, Bäck T, Schoenauer M & Schwefel HP (Hrsg.) (1998). *Parallel Problem Solving from Nature – PPSN V*, Springer, Berlin.
- Eiben AE & Schippers CA (1998). On evolutionary exploration and exploitation, *Fundamenta Informaticae*, 35, S. 35–50.
- Eiben AE & Smith JE (2003). *Introduction to Evolutionary Computing*, Springer, Berlin.
- Eigen M (1971). Selforganization of matter and the evolution of biological macromolecules, *Die Naturwissenschaften*, 58(10), S. 465–523.
- (1980). Das Urgen, *Nova Acta Leopoldina*, 52(243), S. 1–40.
- Eigen M & Schuster P (1982). Stages of emerging life – five principles of early organization, *Journal of Molecular Evolution*, 19, S. 47–61.
- English TM (1996). Evaluation of evolutionary and genetic optimizers: No free lunch, in: (Fogel et al., 1996), S. 163–169.
- (1999). Some information theoretic results on evolutionary optimization, in: (Angeline, 1999), S. 788–795.
- Eshelman LJ (Hrsg.) (1995). *Proc. of the Sixth Int. Conf. on Genetic Algorithms*, Morgan Kaufmann, San Francisco, CA.
- Fernandes C, Caldeira JP, Melicio F & Rosa A (1999). High school weekly timetabling by evolutionary algorithms, in: *ACM Symposium on Applied Computing 99*, S. 344–350, ACM, New York, NY.
- Fischer TF (2004). *Entwicklung einer Entwurfsmethodik für Evolutionäre Algorithmen*, Diplomarbeit, Universität Stuttgart, Fakultät Informatik, Elektrotechnik und Informationstechnik, Stuttgart.
- Fitzpatrick JM & Grefenstette JJ (1988). Genetic algorithms in noisy environments, *Machine Learning*, 3, S. 101–120.
- Floudas CA & Pardalos PM (1990). *A Collection of Test Problems for Constrained Global Optimization Algorithms*, Springer, Berlin.
- Fogarty TC & Huang R (1991). Implementing the genetic algorithm on transputer based parallel processing systems, in: (Schwefel & Männer, 1991), S. 145–149.
- Fogel DB (1988). An evolutionary approach to travelling salesman problem, *Biological Cybernetics*, 6(2), S. 139–144.
- (1995). *Evolutionary Computation: Toward a New Philosophy of Machine Intelligence*, IEEE Press, New York, NY.
- Fogel DB (Hrsg.) (1998a). *Evolutionary Computation: The Fossil Record*, IEEE Press, Piscataway, NJ.
- (1998b). *IEEE Int. Conf. on Evolutionary Computation*, IEEE Press, Piscataway, NJ.
- Fogel DB (1999). An overview of evolutionary programming, in: (Davis et al., 1999), S. 89–109.
- Fogel DB & Atmar JW (1990). Comparing genetic operators with Gaussian mutations in simula-

- ted evolutionary processes using linear systems, *Biological Cybernetics*, 63(2), S. 111–114.
- Fogel DB & Chellapilla K (1998). Revisiting evolutionary programming, in: SK Rogers, DB Fogel, JC Bezdek & B Bosacchi (Hrsg.), *Applications and Science of Computational Intelligence*, S. 2–11, SPIE, Bellingham, WA.
- Fogel DB, Fogel LJ & Atmar JW (1991). Meta-evolutionary programming, in: RR Chen (Hrsg.), *Proc. of the 25th Asilomar Conf. on Signals, Systems, and Computers*, S. 540–545, Maple Press, Pacific Grove, CA.
- Fogel DB & Ghozeil A (1996). Using fitness distributions to design more efficient evolutionary computations, in: *Proc. of 1996 IEEE Conf. on Evolutionary Computation*, S. 11–19, IEEE Press, New York, NY.
- Fogel LJ, Angeline PJ & Bäck T (Hrsg.) (1996). *Evolutionary Programming V: Proc. of the Fifth Annual Conf. on Evolutionary Programming*, MIT Press, Cambridge, MA.
- Fogel LJ, Owens AJ & Walsh MJ (1965). Artificial intelligence through a simulation of evolution, in: M Maxfield, A Callahan & LJ Fogel (Hrsg.), *Biophysics and Cybernetic Systems: Proc. of the 2nd Cybernetic Sciences Symposium*, S. 131–155, Spartan Books, Washington, D.C.
- (1966). *Artificial Intelligence Through Simulated Evolution*, Wiley & Sons, New York, NY.
- Fonseca CM & Fleming PJ (1993). Genetic algorithms for multiobjective optimization: Formulation, discussion and generalization, in: (Forrest, 1993), S. 416–423.
- (1997). Multiobjective optimization, in: (Bäck et al., 1997), S. C4.5:1–9.
- Forrest S (Hrsg.) (1993). *Proc. of the Fifth Int. Conf. on Genetic Algorithms*, Morgan Kaufmann, San Mateo, CA.
- Franklin B & Bergerman M (2000). Cultural algorithms: Concepts and experiments, in: (Zalzala, 2000), S. 1245–1251.
- Friedberg RM (1958). A learning machine: Part I, *IBM Journal of Research and Development*, 2(1), S. 2–13.
- Friedberg RM, Dunham B & North JH (1959). A learning machine: Part II, *IBM Journal of Research and Development*, 3(3), S. 282–287.
- Friedman GJ (1956). *Selective Feedback Computers for Engineering Synthesis and Nervous System Analogy*, Masterarbeit, University of California, Los Angeles, CA.
- Futuyma D (1998). *Evolutionary Biology*, Sinauer Associates, Sunderland, MA.
- Gaertner D & Clark KL (2005). On optimal parameters for ant colony optimization algorithms, in: HR Arabnia & R Joshua (Hrsg.), *Proc. of the 2005 Int. Conf. on Artificial Intelligence*, S. 83–89, CSREA Press, Las Vegas, NV.
- Galota M, Glasser C, Reith S & Vollmer H (2000). A polynomial-time approximation scheme for base station positioning in UMTS networks, in: E Amaldi, A Capone & F Malucelli (Hrsg.), *Proc. 5th Discrete Algorithms and Methods for Mobile Computing and Communications*, S. 52–59, ACM Press, New York, NY.
- Garey MR & Johnson DS (1979). *Computers and Intractability: A Guide to the Theory of NP-Completeness*, Freeman, San Mateo, CA.
- Gerdes I, Klawonn F & Kruse R (2004). *Evolutionäre Algorithmen*, Vieweg, Wiesbaden.

- Gero JS & Kazakov VA (1998). Evolving design genes in space layout planning problems, *Artificial Intelligence in Engineering*, 12(3), S. 163–176.
- Glover F (1977). Heuristics for integer programming using surrogate constraints, *Decision Sciences*, 8(1), S. 156–166.
- (1986). Future paths for integer programming and links to artificial intelligence, *Computers and Operations Research*, 13, S. 533–549.
- (1990). Tabu search: A tutorial, *Interfaces*, 20(4), S. 74–94.
- (1998). A template for scatter search and path relinking, in: JK Hao, E Lutton, E Ronald, M Schoenauer & D Snyers (Hrsg.), *Artificial Evolution*, S. 13–54, Springer, Berlin.
- Glover F, Laguna M & Martí R (2000). Fundamentals of scatter search and path relinking, *Control and Cybernetics*, 29(3), S. 653–684.
- Goldberg DE (1983). *Computer-Aided Gas Pipeline Operation using Genetic Algorithm and Rule Learning*, PhD thesis, University of Michigan, Ann Arbor, MI.
- (1989). *Genetic Algorithms in Search, Optimization, and Machine Learning*, Addison-Wesley, Reading, MA.
- Goldberg DE, Deb K & Clark JH (1992). Genetic algorithms, noise, and the sizing of populations, *Complex Systems*, 6, S. 333–362.
- Goldberg DE & Lingle, Jr R (1985). Alleles, loci, and the traveling salesman problem, in: (Grefenstette, 1985), S. 154–159.
- Goldberg DE & Richardson J (1987). Genetic algorithms with sharing for multimodal function optimization, in: (Grefenstette, 1987a), S. 41–49.
- Goldberg DE & Smith RE (1987). Nonstationary function optimization using genetic algorithms with dominance and diploidy, in: (Grefenstette, 1987a), S. 59–68.
- Gorges-Schleuter M (1989). ASPARAGOS an asynchronous parallel genetic optimization strategy, in: (Schaffer, 1989), S. 422–427.
- Grant V (1991). *The Evolutionary Process: A Critical Study of Evolutionary Theory*, Columbia University Press, New York, NY.
- Grefenstette J (1981). Parallel adaptive algorithms for function optimization, Technischer Bericht CS-81-19, Vanderbilt University, Nashville, TN.
- (1986). Optimization of control parameters for genetic algorithms, *IEEE Trans. on Systems, Man, and Cybernetics*, SMC-16(1), S. 122–128.
- Grefenstette JJ (Hrsg.) (1985). *Proc. of the First Int. Conf. on Genetic Algorithms and their Applications*, Lawrence Erlbaum Associates, Hillsdale, NJ.
- (1987a). *Genetic Algorithms and Their Applications: Proc. of the Second Int. Conf. on Genetic Algorithms*, Lawrence Erlbaum Associates, Hillsdale, NJ.
- Grefenstette JJ (1987b). Incorporating problem specific knowledge into genetic algorithms, in: (Davis, 1987), S. 42–60.
- (1999). Evolvability in dynamic fitness landscapes: A genetic algorithm approach, in: (Angeline, 1999), S. 2031–2038.
- Grefenstette JJ & Baker JE (1989). How genetic algorithms work: A critical look at implicit

- parallelism, in: (Schaffer, 1989), S. 20–27.
- Grefenstette JJ, Gopal R, Rosmaita B & Van Gucht D (1985). Genetic algorithms for the traveling salesman problem, in: (Grefenstette, 1985), S. 160–168.
- Gupta R & Kalvenes J (1999). Hierarchical cellular network design with channel allocation, in: S Sarkar & S Narasimhan (Hrsg.), *Proc. of the Ninth Annual Workshop on Information Technologies & Systems*, S. 155–160, Charlotte, NC.
- Hammel U & Bäck T (1994). Evolution strategies on noisy functions: How to improve convergence, in: (Davidor et al., 1994), S. 159–168.
- Hanke-Burgeois M (2006). *Grundlagen der Numerischen Mathematik und des wissenschaftlichen Rechnens*, Teubner, Wiesbaden, 2. Auflage.
- Hardy GH (1908). Mendelian proportions in a mixed population, *Science*, 28, S. 49–50.
- Herdy M (1991). Application of the evolutionstrategie to discrete optimization problems, in: (Schwefel & Männer, 1991), S. 188–192.
- Herrera F, Lozano M & Molina D (2006). Continuous scatter search: An analysis of the integration of some combination methods and improvement strategies, *European Journal of Operational Research*, 169(2), S. 450–476.
- Hertz A & de Werra D (1987). Using tabu search techniques for graph coloring, *Computing*, 39, S. 345–351.
- Hillis WD (1992). Co-evolving parasites improve simulated evolution as an optimization procedure, in: CG Langton, C Taylor, JD Farmer & S Rasmussen (Hrsg.), *Artificial Life II*, S. 313–324, Addison-Wesley, Redwood City, CA.
- Hinterding R & Michalewicz Z (1998). Your brains and my beauty: Parent matching for constrained optimisation, in: (Fogel, 1998b), S. 810–815.
- Hinton GE & Nowlan SJ (1987). How learning can guide evolution, *Complex Systems*, 1, S. 495–502.
- Holland JH (1969). A new kind of turnpike theorem, *Bulletin of the American Mathematical Society*, 75(6), S. 1311–1317.
- (1973). Genetic algorithms and the optimal allocation of trials, *SIAM Journal on Computing*, 2(2), S. 88–105.
- (1975). *Adaptation in Natural and Artificial Systems*, University of Michigan Press, Ann Arbor, MI.
- (1976). Adaptation, in: RF Rosen (Hrsg.), *Progress in Theoretical Biology IV*, S. 263–293, Academic Press, New York, NY.
- (1992). *Adaptation in Natural and Artificial Systems*, MIT Press, Cambridge, MA.
- Holland JH & Reitman JS (1978). Cognitive systems based on adaptive algorithms, in: DA Waterman & F Hayes-Roth (Hrsg.), *Pattern-Directed Inference Systems*, S. 313–329, Academic Press, New York, NY.
- Hordijk W (1997). A measure of landscapes, *Evolutionary Computation*, 4(4), S. 335–360.
- Horn J (1997). Multicriterion decision making, in: (Bäck et al., 1997), S. F1.9:1–15.
- Horn J & Nafpliotis N (1993). Multiobjective optimization using the niched pareto genetic algo-

- rithm, Technischer Bericht IlliGAL 93005, Illinois Genetic Algorithms Laboratory, University of Illinois at Urbana-Champaign, Urbana, IL.
- Hurst J, Bull L & Melhuish C (2002). TCS learning classifier system controller on a real robot, in: (Merelo Guervós et al., 2002), S. 588–597.
- Janikow CZ & Michalewicz Z (1991). An experimental comparison of binary and floating point representations in genetic algorithms, in: (Belew & Booker, 1991), S. 31–36.
- Jin Y (2002). Fitness approximation in evolutionary computation – a survey, in: WB Langdon, E Cantú-Paz, KE Mathias, R Roy, D Davis, R Poli, K Balakrishnan, V Honavar, G Rudolph, J Wegener, L Bull, MA Potter, AC Schultz, JF Miller, EK Burke & N Jonoska (Hrsg.), *Proc. Genetic Evolutionary Computation Conf. (GECCO)*, S. 1180–1187, Morgan Kaufmann, San Mateo, CA.
- Jin Y & Branke J (2005). Evolutionary optimization in uncertain environments – a survey, *IEEE Trans. on Evolutionary Computation*, 9(3), S. 303–317.
- Jin Y & Sendhoff B (2003). Trade-off between performance and robustness: An evolutionary multiobjective approach, in: CM Fonseca, PJ Fleming, E Zitzler, K Deb & L Thiele (Hrsg.), *Evolutionary Multi-Criterion Optimization, Second Int. Conf. EMO 2003*, S. 237–251, Springer, Berlin.
- Jones T (1995). *Evolutionary Algorithms, Fitness Landscapes and Search*, PhD thesis, The University of New Mexico, Albuquerque, NM.
- Kallel L, Naudts B & Rogers A (Hrsg.) (2001). *Theoretical Aspects of Evolutionary Computing*, Springer, Berlin.
- Kazarlis S & Petridis V (1998). Varying fitness functions in genetic algorithms: Studying the rate of increase of the dynamic penalty terms, in: (Eiben et al., 1998), S. 211–220.
- Keith MJ & Martin MC (1994). Genetic programming in C++: Implementation issues, in: (Kinnear, 1994), S. 285–310.
- Kennedy J & Eberhart RC (1995). Particle swarm optimization, in: *Proc. of the IEEE Int. Conf. on Neural Networks*, S. 1942–1948, IEEE Press, Piscataway, NJ.
- (1999). The particle swarm: Social adaptation in information-processing systems, in: (Corne et al., 1999), S. 379–387.
- Kinnear KE (Hrsg.) (1994). *Advances in Genetic Programming*, MIT Press, Cambridge, MA.
- Kirkpatrick S, Gelatt Jr CD & Vecchi MP (1983). Optimization by simulated annealing, *Science*, 220(4598), S. 671–680.
- Knowles J & Corne D (1999). The Pareto archived evolution strategy: A new baseline algorithm for pareto multiobjective optimisation, in: (Angeline, 1999), S. 98–105.
- Knuth DE (1998). *The Art of Computer Programming*, volume 2, Addison-Wesley, Reading, MA, 3. Auflage.
- Koopmans T (Hrsg.) (1951). *Activity Analysis of Production and Allocation*, Wiley & Sons, New York, NY.
- Koza JR (1989). Hierarchical genetic algorithms operating on populations of computer programs, in: NS Sridharan (Hrsg.), *Proc. of the 11th Joint Conf. on Genetic Algorithms*, S. 786–774, Morgan Kaufmann, San Francisco, CA.

- (1992). *Genetic Programming: On the Programming of Computers by Means of Natural Selection*, MIT Press, Cambridge, MA.
- (1994). *Genetic Programming II: Automatic Discovery of Reusable Programms*, MIT Press, Cambridge, MA.
- Kull U (Hrsg.) (1977). *Evolution*, J. B. Metzlersche Verlagsbuchhandlung, Stuttgart.
- Kutschera U (2001). *Evolutionsbiologie. Eine allgemeine Einführung*, Parey, Berlin.
- Lamarck JB (1809). *Philosophie Zoologique*, Dentu, Paris.
- Land AH & Doig AG (1960). An automated method for solving discrete programming problems, *Econometrica*, 28, S. 497–520.
- Langdon WB & Poli R (2002). *Foundations of Genetic Programming*, Springer, Berlin.
- Lawler EL & Wood DE (1966). Branch-and-bound methods: A survey, *Operations Research*, 14(4), S. 699–719.
- Lehn J & Wegmann H (2006). *Einführung in die Statistik*, Teubner, 5. Auflage.
- Levenberg K (1944). A method for the solution of certain problems in least squares, *Quarterly Applied Mathematics*, 2, S. 164–168.
- Levenick JR (1990). Holland's schema theorem disproved?, *Journal of Experimental & Theoretical Artificial Intelligence*, 2(2), S. 179–183.
- Lewin B (1998). *Molekularbiologie der Gene*, Spektrum Akademischer Verlag, Heidelberg.
- Lewis J, Hart E & Ritchie G (1998). A comparison of dominance mechanisms and simple mutation on non-stationary problems, in: (Eiben et al., 1998), S. 139–148.
- Liles W & De Jong KA (1999). The usefulness of tag bits in changing environments, in: (Angeline, 1999), S. 2054–2060.
- Lin S & Kernighan BW (1973). An effective heuristic algorithm for the traveling salesman problem, *Operations Research*, 21, S. 498–516.
- Lubberts A & Mikkulainen R (2001). Co-evolving a Go-playing neural network, in: *Coevolution: Turning Adaptive Algorithms upon Themselves. Birds-of-a-Feather Workshop*, S. 14–19, Gecco 2001, San Francisco, CA.
- Margulis L (1971). Symbiosis and evolution, *Scientific American*, 225, S. 48–57.
- Marquardt DW (1963). An algorithm for least-squares estimation of nonlinear parameters, *SIAM Journal of Applied Mathematics*, 11, S. 431–441.
- Mathar R & Schmeink M (2002). Integrated optimal cell site selection and frequency allocation for cellular radio networks, *Telecommunication Systems*, 21(2–4), S. 339–347.
- Mattiussi C, Waibel M & Floreano D (2004). Measures of diversity for populations and distances between individuals with highly reorganizable genomes, *Evolutionary Computation*, 12(4), S. 495–515.
- Mehlhorn K & Näher S (1999). *The LEDA Platform of Combinatorial and Geometric Computing*, Cambridge University Press, Cambridge, MA.
- Mendel G (1866). Versuche über Pflanzen-Hybriden, *Verhandlungen des naturforschenden Vereines in Brünn, Abhandlungen*, 4, S. 3–47.

- Menger K (1932). Das Botenproblem, in: K Menger (Hrsg.), *Ergebnisse eines mathematischen Kolloquiums* 2, S. 11–12, Teubner, Leipzig.
- Merelo Guervós JJ, Adamidis P, Beyer HG, Fernández-Villacañes JL & Schwefel HP (Hrsg.) (2002). *Parallel Problem Solving from Nature – PPSN VII*, Springer, Berlin.
- Merz P (2000). *Memetic Algorithms for Combinatorial Optimization Problems: Fitness Landscapes and Effective Search Strategies*, Doktorarbeit, Universität Siegen, Siegen.
- Michalewicz Z (1992). *Genetic Algorithms + Data Structures = Evolution Programs*, Springer, Berlin.
- (1995). A survey of constraint handling techniques in evolutionary computation methods, in: JR McDonnell, RG Reynolds & DB Fogel (Hrsg.), *Evolutionary Programming IV*, S. 135–155, MIT Press, Cambridge, MA.
- (1997). Repair algorithms, in: (Bäck et al., 1997), S. C5.4:1–5.
- Michalewicz Z & Fogel DB (2000). *How to Solve It: Modern Heuristics*, Springer, Berlin.
- Michalewicz Z, Nazhiyath G & Michalewicz M (1996). A note on usefulness of geometrical crossover for numerical optimization problems, in: (Fogel et al., 1996), S. 305–311.
- Michalewicz Z & Schoenauer M (1996). Evolutionary algorithms for constrained parameter optimization problems, *Evolutionary Computation*, 4(1), S. 1–32.
- Miller BL (1997). *Noise, Sampling, and Efficient Genetic Algorithms*, PhD thesis, University of Illinois at Urbana-Champaign, Urbana, IL, IlliGAL Report No. 97001.
- Mitchell M (1996). *An Introduction to Genetic Algorithms*, MIT Press, Cambridge, MA.
- Mitchell M, Forrest S & Holland JH (1992). The royal road for genetic algorithms: Fitness landscapes and GA performance, in: FJ Varela & P Bourguine (Hrsg.), *Proc. of the First European Conf. on Artificial Life*, S. 245–254, MIT Press, Cambridge, MA.
- Mitchell M, Holland JH & Forrest S (1994). When will a genetic algorithm outperform hill climbing?, in: J Cowa, G Tesauro & J Alspector (Hrsg.), *Advances in Neural Information Processing Systems*, Morgan Kauffman, San Francisco, CA.
- Mitterer A (2000). *Optimierung vielparametriger Systeme in der Antriebsentwicklung, Statistische Versuchsplanung und Künstliche Neuronale Netze in der Steuergeräteauslegung zur Motorabstimmung*, Doktorarbeit, Technische Universität München, München.
- Mitterer A, Fleischhauer T, Zuber-Goos F & Weicker K (1999). Modellgestützte Kennfeldoptimierung an Verbrennungsmotoren, in: *Meß- und Versuchstechnik im Automobilbau*, S. 21–36, VDI Verlag, Düsseldorf.
- Mitterer A & Zuber-Goos F (2000). Modellgestützte Kennfeldoptimierung – ein neuer Ansatz zur Steigerung der Effizienz in der Steuergeräteapplikation, *Automobiltechnische Zeitschrift*, 102(3).
- Moller AF (1993). A scaled conjugate gradient algorithm for fast supervised learning, *Neural Networks*, 6, S. 525–533.
- Morgan CL (1896). On modification and variation, *Science*, 4, S. 733–740.
- Mori N, Kita H & Nishikawa Y (1996). Adaptation to a changing environment by means of the thermodynamical genetic algorithm, in: (Voigt et al., 1996), S. 513–522.

- Moscato P (1989). On evolution, search, optimization, genetic algorithms and martial arts: Towards memetic algorithms, Technischer Bericht C3P 826, Caltech Concurrent Computation Program, California Institute of Technology, Pasadena, CA.
- Motoki T (2002). Calculating the expected loss of diversity of selection schemes, *Evolutionary Computation*, 10(4), S. 397–422.
- Mühlenbein H (1989). Parallel genetic algorithms, population genetics and combinatorial optimization, in: (Schaffer, 1989), S. 416–421.
- (1992). How genetic algorithms really work: I. Mutation and hillclimbing, in: R Männer & B Manderick (Hrsg.), *Parallel Problem Solving from Nature 2*, S. 15–25, Elsevier Science, Amsterdam.
- Mühlenbein H & Paaß G (1996). From recombination of genes to the estimation of distributions: I. Binary parameters, in: (Voigt et al., 1996), S. 178–187.
- Mühlenbein H & Schlierkamp-Voosen D (1993). Predictive models for the breeder genetic algorithm: I. Continuous parameter optimization, *Evolutionary Computation*, 1(1), S. 25–49.
- Naudts B & Kallel L (2000). A comparison of predictive measures of problem difficulty in evolutionary algorithms, *IEEE Trans. on Evolutionary Computation*, 4(1), S. 1–15.
- Ng K & Wong KC (1995). A new diploid scheme and dominance change mechanism for non-stationary function optimization, in: (Eshelman, 1995), S. 159–166.
- Nirenberg M & Leder P (1964). RNA codewords and protein synthesis: The effect of trinucleotides upon the binding of sRNA to ribosomes, *Science*, 145, S. 1399–1407.
- Nissen V (1997). *Einführung in Evolutionäre Algorithmen*, Vieweg, Wiesbaden.
- Nissen V & Propach J (1998). On the robustness of population-based versus point-based optimization in the presence of noise, *IEEE Transactions on Evolutionary Computation*, 2(3), S. 107–119.
- Nix AE & Vose MD (1992). Modeling genetic algorithms with Markov chains, *Annals of Mathematics and Artificial Intelligence*, 5, S. 79–88.
- Nordin P & Banzhaf W (1995). Evolving turing-complete programs for a register machine with self-modifying code, in: (Eshelman, 1995), S. 318–325.
- Osborn HF (1896). Ontogenic and phylogenic variation, *Science*, 4, S. 786–789.
- Ostermeier A, Gawelczyk A & Hansen N (1995). A derandomized approach to self-adaptation of evolution strategies, *Evolutionary Computation*, 2(4), S. 369–380.
- Ottmann T & Widmayer P (2002). *Algorithmen und Datenstrukturen*, Spektrum Akademischer Verlag, Heidelberg, 4. Auflage.
- Paechter B, Rankin RC, Cumming A & Fogarty TC (1998). Timetabling the classes of an entire university with an evolutionary algorithm, in: (Eiben et al., 1998), S. 865–874.
- Paredis J (1994). Co-evolutionary constraint satisfaction, in: (Davidor et al., 1994), S. 46–55.
- (1997). Coevolving cellular automata: Be aware of the red queen!, in: (Bäck, 1997), S. 393–400.
- Pareto V (1896). *Cours D'Economie Politique*, F. Rouge, Lausanne.
- Pelikan M, Goldberg DE & Cantú-Paz E (1999). BOA: The Bayesian optimization algorithm, in:

- W Banzhaf, J Daida, AE Eiben, MH Garzon, V Honavar, M Jakiela & RE Smith (Hrsg.), *Proc. of the Genetic and Evolutionary Computation Conf. GECCO-99*, S. 525–532, Morgan Kaufmann, San Francisco, CA.
- Pohlheim H (2000). *Evolutionäre Algorithmen: Verfahren, Operatoren und Hinweise*, Springer, Berlin.
- Poli R (2000). A macroscopic exact schema theorem and a redefinition of effective fitness for GP with one-point crossover, Technischer Bericht CSRP-00-1, University of Birmingham, Birmingham, UK.
- Poli R & McPhee NF (2001). Exact schema theorems for GP with one-point and standard crossover operating on linear structures and their application to the study of the evolution of size, in: J Miller, M Tomassini, PL Lanzi, C Ryan, AGB Tettamanzi & WB Langdon (Hrsg.), *Genetic Programming: 4th European Conf.*, S. 126–142, Springer, Berlin.
- Pollack JB & Blair AD (1998). Co-evolution in the successful learning of backgammon strategy, *Machine Learning*, 32(3), S. 225–240.
- Porto VW, Saravanan N, Waagen D & Eiben AE (Hrsg.) (1998). *Evolutionary Programming VII*, Springer, Berlin.
- Potter MA & De Jong KA (1994). A cooperative coevolutionary approach to function optimization, in: (Davidor et al., 1994), S. 249–257.
- (2000). Cooperative coevolution: An architecture for evolving coadapted subcomponents, *Evolutionary Computation*, 8(1), S. 1–29.
- Press WH, Teukolsky SA, Vetterling WT & Flannery BP (1988–92). *Numerical Recipes in C*, Cambridge University Press, Cambridge, MA.
- Price K (1996). Differential evolution: A fast and simple numerical optimizer, in: (Smith et al., 1996), S. 524–527.
- Price K & Storn R (1997). Differential evolution, *Dr. Dobb's Journal*, April 1997, S. 18–24.
- Punch WF, Goodman ED, Pei M, Chia-Shun L, Hovland P & Enbody R (1993). Further research on feature selection and classification using genetic algorithms, in: (Forrest, 1993), S. 557–564.
- Qu R, Burke E, McCollum B, Merlot LTG & Lee SY (2006). A survey of search methodologies and automated approaches for examination timetabling, Technischer Bericht NOTTCS-TR-2006-4, University of Nottingham, Nottingham, UK.
- Radcliffe NJ (1991a). Equivalence class analysis of genetic algorithms, *Complex Systems*, 5, S. 183–205.
- (1991b). Forma analysis and random respectful recombination, in: (Belew & Booker, 1991), S. 222–229.
- Radcliffe NJ & Surry PD (1995). Fitness variance of formae and performance prediction, in: (Whitley & Vose, 1995), S. 51–72.
- Rana S & Whitley LD (1999). Search, binary representations and counting optima, in: (Davis et al., 1999), S. 177–189.
- Ratle A (1998). Accelerating the convergence of evolutionary algorithms by fitness landscape approximation, in: (Eiben et al., 1998), S. 87–96.

- Rawlins GJ (Hrsg.) (1991). *Foundations of Genetic Algorithms*, Morgan Kaufmann, San Mateo, CA.
- Rechenberg I (1964). Kybernetische Lösungsansteuerung einer experimentellen Forschungsaufgabe, presented at the Annual Conference of the WGLR at Berlin in September 1964.
- (1973). *Evolutionsstrategie: Optimierung technischer Systeme nach Prinzipien der biologischen Evolution*, frommann-holzbog, Stuttgart.
- (1994). *Evolutionsstrategie '94*, frommann-holzbog, Stuttgart.
- Regis RG & Shoemaker CA (2004). Local function approximation in evolutionary algorithms for the optimization of costly functions, *IEEE Trans. on Evolutionary Computation*, 8(5), S. 490–504.
- Reynolds RG (1994). An introduction to cultural algorithms, in: AV Sebald & LJ Fogel (Hrsg.), *Proc. of the Third Annual Conf. on Evolutionary Programming*, S. 131–139, World Scientific Press, Singapore.
- (1999). Cultural algorithms: Theory and applications, in: (Corne et al., 1999), S. 367–377.
- Richardson JT, Palmer MR, Liepins GE & Hilliard M (1989). Some guidelines for genetic algorithms with penalty functions, in: (Schaffer, 1989), S. 191–197.
- Riedmiller M & Braun H (1993). A direct adaptive method for faster backpropagation learning: The RPROP algorithm, in: *IEEE Int. Conf. on Neural Networks*, S. 586–591, IEEE Press, Piscataway, NJ.
- Robertson GG (1987). Parallel implementation of genetic algorithms in a classifier system, in: (Grefenstette, 1987a), S. 140–147.
- Robinson JB (1949). On the Hamiltonian game (a traveling-salesman problem), Technischer Bericht RM-303, RAND Corporation, Santa Monica, CA.
- Rosenkrantz DJ, Stearns RE & Lewis PM (1977). An analysis of several heuristics for the traveling salesman problem, *SIAM Journal on Computing*, 6, S. 563–581.
- Rothlauf F (2002). Binary representations of integers and the performance of selectorecombinative genetic algorithms, in: (Merelo Guervós et al., 2002), S. 99–108.
- Rowe J, Whitley D, Barbulescu L & Watson JP (2004). Properties of gray and binary representations, *Evolutionary Computation*, 12(1), S. 47–76.
- Rudolph G (1997). *Convergence Properties of Evolutionary Algorithms*, Kovač, Hamburg.
- (1998). Finite Markov chain results in evolutionary computation: A tour d’horizon, *Fundamenta Informaticae*, 35, S. 67–89.
- Ryan C, Collins JJ & O’Neill M (1998). Grammatical evolution: Evolving programs for an arbitrary language, in: W Banzhaf, R Poli, M Schoenauer & TC Fogarty (Hrsg.), *First European Workshop on Genetic Programming 1998*, S. 83–95, Springer, Berlin.
- Sarma J & De Jong K (1997). Generation gap methods, in: (Bäck et al., 1997), S. C2.7:1–5.
- Schaerf A (1999). A survey of automated timetabling, *Artificial Intelligence Review*, 13(2), S. 87–127.
- Schaffer JD (1985). Multiple objective optimization with vector evaluated genetic algorithms, in: (Grefenstette, 1985), S. 93–100.

- Schaffer JD (Hrsg.) (1989). *Proc. of the Third Int. Conf. on Genetic Algorithms*, Morgan Kaufmann, San Mateo, CA.
- Schoenauer M, Deb K, Rudolph G, Yao X, Lutton E, Merelo JJ & Schwefel HP (Hrsg.) (2000). *Parallel Problem Solving from Nature – PPSN VI*, Springer, Berlin.
- Schumacher C, Vose MD & Whitley LD (2001). The no free lunch and problem description length, in: L Spector & ED Goodman (Hrsg.), *GECCO 2001: Proc. of the Genetic and Evolutionary Computation Conf.*, S. 565–570, Morgan Kaufmann, San Francisco, CA.
- Schwartz RM & Dayhoff MO (1978). Origins of prokaryotes, eukariotes, mitochondria, and chloroplasts, *Science*, 199, S. 395–403.
- Schwefel HP (1975). *Evolutionsstrategie und numerische Optimierung*, Doktorarbeit, Technische Universität Berlin, Berlin.
- (1977). *Numerische Optimierung von Computer-Modellen mittels der Evolutionsstrategie*, Birkhäuser, Basel, Stuttgart.
- (1995). *Evolution and Optimum Seeking*, Wiley & Sons, New York, NY.
- Schwefel HP & Männer R (Hrsg.) (1991). *Parallel Problem Solving from Nature – Proc. 1st Workshop PPSN I*, Springer, Berlin.
- Sharpe OJ (2000). *Towards a Rational Methodology for Using Evolutionary Search Algorithms*, PhD thesis, University of Sussex, Sussex, UK.
- Shi Y & Eberhart RC (1998). Parameter selection in particle swarm optimization, in: (Porto et al., 1998), S. 591–600.
- (1999). Empirical study of particle swarm optimization, in: (Angeline, 1999), S. 1945–1950.
- Simpson AR, Dandy GC & Murphy LJ (1994). Genetic algorithms compared to other techniques for pipe optimization, *Journal of Water Resources Planning and Management*, 120(4), S. 423–443.
- Smith JE & Vavak F (1999). Replacement strategies in steady state genetic algorithms: Static environments, in: (Banzhaf & Reeves, 1999), S. 219–233.
- Smith JM (1989). *Evolutionary Genetics*, Oxford University Press, New York, NY.
- Smith M, Lee M, Keller J & Yen J (Hrsg.) (1996). *1996 Biennial Conf. of the North American Fuzzy Information Processing Society*, IEEE Press, Piscataway, NJ.
- Smith SF (1980). *A Learning System Based on Genetic Adaptive Algorithms*, PhD thesis, University of Pittsburgh, Pittsburgh, PA.
- Srinivas N & Deb K (1995). Multiobjective optimization using nondominated sorting in genetic algorithms, *Evolutionary Computation*, 2(3), S. 221–248.
- St Hilaire G (1822). *Philosophie Anatomique des Monstruosité, des Varietes et des Vices de Conformation; ou Traite de Teratologie*, Bailliere, Paris.
- Stagge P (1998). Averaging efficiently in the presence of noise, in: (Eiben et al., 1998), S. 188–197.
- Starkweather T, Whitley D & Mathias K (1991). Optimization using distributed genetic algorithms, in: (Schwefel & Männer, 1991), S. 176–185.
- Stephens CR & Waelbroeck H (1997). Effective degrees of freedom in genetic algorithms and

- the block hypothesis, in: (Bäck, 1997), S. 34–40.
- Storch V, Welsch U & Wink M (2001). *Evolutionsbiologie*, Springer, Berlin.
- Storn R (1996). On the usage of differential evolution for function optimization, in: (Smith et al., 1996), S. 519–523.
- (1999). System design by constraint adaptation and differential evolution, *IEEE Trans. on Evolutionary Computation*, 3(1), S. 22–34.
- Storn R & Price K (1995). Differential evolution – a simple and efficient adaptive scheme for global optimization over continuous spaces, Technischer Bericht TR-95-012, International Computer Science Institute, Berkeley, CA.
- Studley M (2006). Learning classifier systems for multi-objective robot control, Technischer Bericht UWELCSG06-005, University of the West of England, Bristol, UK.
- Sugihara K (1997). A case study on tuning of genetic algorithms by using performance evaluation based on experimental design, Technischer Bericht ICS-TR-97-01, University of Hawaii at Manoa, Department of Information and Computer Sciences, Honolulu, HI.
- Surry PD (1998). *A Prescriptive Formalism for Constructing Domain-specific Evolutionary Algorithms*, PhD thesis, University of Edinburgh, Edinburgh, UK.
- Syswerda G (1989). Uniform crossover in genetic algorithms, in: (Schaffer, 1989), S. 2–9.
- (1991a). Schedule optimization using genetic algorithms, in: (Davis, 1991b), S. 332–349.
- (1991b). A study of reproduction in generational and steady-state genetic algorithms, in: (Rawlins, 1991), S. 94–101.
- Syswerda G & Palmucci J (1991). The application of genetic algorithms to resource scheduling, in: (Belew & Booker, 1991), S. 502–508.
- Szabo G, Weicker N & Widmayer P (2002). Base station transmitter placement with frequency assignment: An evolutionary approach (extended abstract), in: D Corne, G Fogel, W Hart, J Knowles, N Krasnogor, R Roy, J Smith & A Tiwari (Hrsg.), *Advances in Nature-Inspired Computation: The PPSN VII Workshops*, S. 47–48, PEDAL (Parallel, Emergent & Distributed Architectures Lab), University of Reading, Reading, UK.
- Tackett WA (1994). *Recombination, Selection, and the Genetic Construction of Computer Programs*, PhD thesis, University of Southern California, Los Angeles, CA.
- Tanese R (1987). Parallel genetic algorithm for a hypercube, in: (Grefenstette, 1987a), S. 177–183.
- Teller A (1996). Evolving programmers: The co-evolution of intelligent recombination operators, in: PJ Angeline & KE Kinnear (Hrsg.), *Advances in Genetic Programming II*, S. 45–68, MIT Press, Cambridge, MA.
- Teller A & Veloso M (1996). PADO: A new learning architecture for object recognition, in: K Ikeuchi & M Veloso (Hrsg.), *Symbolic Visual Learning*, S. 81–116, Oxford University Press, Oxford, UK.
- Tomassini M (1999). Parallel and distributed evolutionary algorithms: A review, in: K Miettinen, M Mäkelä, P Neittaanmäki & J Periaux (Hrsg.), *Evolutionary Algorithms in Engineering and Computer Science*, S. 113–133, Wiley & Sons, Chichester, UK.

- Törn A & Zilinskas A (1989). *Global Optimization*, Springer, Berlin.
- Trelea IC (2003). The particle swarm optimization algorithm: Convergence analysis and parameter selection, *Information Processing Letters*, 85(6), S. 317–325.
- Tutschku K, Leskien T & Tran-Gia P (1997). Traffic estimation and characterization for the design of mobile communication networks, Technischer Bericht 171, University of Würzburg Institute of Computer Science Research Report Series, Würzburg.
- Ursem RK (1999). Multinational evolutionary algorithms, in: (Angeline, 1999), S. 1633–1640.
- Vaas R (1994). *Der genetische Code*, Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft, Hirzel, Stuttgart, auch als Supplement 4 in der Naturwissenschaftlichen Rundschau Bd. 47, Nr. 11 (1994) erschienen.
- Vasquez M & Hao JK (2001). A heuristic approach for antenna positioning in cellular networks, *Journal of Heuristics*, 7, S. 443–472.
- Vavak F, Fogarty TC & Jukes K (1996). A genetic algorithm with variable range of local search for tracking changing environments, in: (Voigt et al., 1996), S. 376–385.
- Voigt HM, Ebeling W & Rechenberg I (Hrsg.) (1996). *Parallel Problem Solving from Nature – PPSN IV*, Springer, Berlin.
- von Linné C (1740). *Systema Naturae: Sive Regna Tria Naturae Systematice Proposita per Classes, Ordines, Genera et Species*, Gebauer, Halle.
- Watson J & Crick F (1953). Molecular structure of nucleic acids, *Nature*, 171, S. 737–738.
- Watson RA & Pollack JB (2000). Symbiotic combination as an alternative to sexual recombination in genetic algorithms, in: (Schoenauer et al., 2000), S. 425–434.
- Weicker K (2000). An analysis of dynamic severity and population size, in: (Schoenauer et al., 2000), S. 159–168.
- (2003). *Evolutionary Algorithms and Dynamic Optimization Problems*, Der andere Verlag, Osnabrück, Germany.
- (2005). Analysis of local operators applied to discrete tracking problems, *Soft Computing*, 9(11), S. 778–792.
- Weicker K, Mitterer A, Fleischhauer T, Zuber-Goos F & Zell A (2000). Einsatz von Softcomputing-Techniken zur Kennfeldoptimierung elektronischer Motorsteuergeräte, *at – Automatisierungstechnik*, 48(11), S. 529–538.
- Weicker K & Weicker N (1999). Locality vs. randomness – dependence of operator quality on the search state, in: (Banzhaf & Reeves, 1999), S. 147–163.
- (2003). Basic principles for understanding evolutionary algorithms, *Fundamenta Informaticae*, 55(3–4), S. 387–403.
- Weicker N (2001). *Qualitative No Free Lunch Aussagen für Evolutionäre Algorithmen*, Cuvillier, Göttingen.
- Weicker N, Szabo G, Weicker K & Widmayer P (2003). Evolutionary multiobjective optimization for base station transmitter placement with frequency assignment, *IEEE Trans. on Evolutionary Computation*, 7(2), S. 189–203.
- Weinberg W (1908). Über den Nachweis der Vererbung beim Menschen, *Jahreshefte des Vereins*

- für vaterländische Naturkunde in Württemberg*, 64, S. 368–382.
- Weinberger E (1990). Correlated and uncorrelated fitness landscapes and how to tell the difference, *Biological Cybernetics*, 63(5), S. 325–336.
- Whitley D (1989). The GENITOR algorithm and selection pressure: Why rank-based allocation, in: (Schaffer, 1989), S. 116–121.
- Whitley DL, Starkweather T & Fuquay D (1989). Scheduling problems and travelling salesman: The genetic edge recombination operator, in: (Schaffer, 1989), S. 133–140.
- Whitley LD & Vose MD (Hrsg.) (1995). *Foundations of Genetic Algorithms 3*, Morgan Kaufmann, San Francisco, CA.
- Wiegand RP, Liles WC & De Jong KA (2003). Modeling variation in cooperative coevolution using evolutionary game theory, in: KA De Jong, R Poli & JE Rowe (Hrsg.), *Foundations of Genetic Algorithms 7*, S. 203–220, Morgan Kaufmann, San Francisco, CA.
- Wienke D, Lucasius, Jr CB, Ehrlich M & Kateman G (1993). Multicriteria target vector optimization of analytical procedures using a genetic algorithm. Part 2. Polyoptimization of the photometric calibration graph of dry glucose sensors for quantitative clinical analysis, *Analytica Chimica Acta*, 271, S. 253–268.
- Wieser W (Hrsg.) (1994). *Die Evolution der Evolutionstheorie*, Spektrum Akademischer Verlag, Heidelberg.
- Wilson SW (1994). ZCS: A zeroth level classifier system, *Evolutionary Computation*, 2(1), S. 1–18.
- (1995). Classifier fitness based on accuracy, *Evolutionary Computation*, 3(2), S. 149–175.
- Wolpert DH & Macready WG (1995). No free lunch theorems for search, Technischer Bericht SFI-TR-95-02-010, Santa Fe Institute, Santa Fe, NM.
- (1997). No free lunch theorems for optimization, *IEEE Trans. on Evolutionary Computation*, 1(1), S. 67–82.
- Wright AH (1991). Genetic algorithms for real parameter optimization, in: (Rawlins, 1991), S. 205–218.
- Yu T & Bentley P (1998). Methods to evolve legal phenotypes, in: (Eiben et al., 1998), S. 280–291.
- Zalzala A (Hrsg.) (2000). *Proc. of the 2000 Congress on Evolutionary Computation*, IEEE Press, Piscataway, NJ.
- Zhou X & Nishizeki T (2001). Efficient algorithms for weighted colorings of series-parallel graphs, in: P Eades & T Takaoka (Hrsg.), *Algorithms and Computation, 12th International Symposium, ISAAC 2001*, S. 514–524, Springer, Berlin.
- Zitzler E, Deb K & Thiele L (2000). Comparison of multiobjective evolutionary algorithms: Empirical results, *Evolutionary Computation*, 8(2), S. 173–195.
- Zitzler E, Laumanns M & Thiele L (2001). SPEA2: Improving the strength Pareto evolutionary algorithm for multiobjective optimization, in: KC Giannakoglou, DT Tsahalis, J Périaux, KD Papailiou & T Fogarty (Hrsg.), *Evolutionary Methods for Design Optimisation and Control with Applications to Industrial Problems*, S. 95–100, International Center for Numerical Methods in Engineering (CMINE), Barcelona, Spain.

Bildnachweis

Bilder 6.2 und 6.3

Reprinted from »Foundations of Genetic Algorithms 6«, Karsten Weicker, Nicole Weicker, »Burden and Benefits of Redundancy«, pp. 313–333, ©2001, with permission from Elsevier.

Bilder 6.12, 6.13, 6.15, 6.16 und 6.17

Reprinted from »IEEE Transactions on Evolutionary Computing«, Vol. 7(2), Nicole Weicker, Gabor Szabo, Karsten Weicker, Peter Widmayer, »Evolutionary Multiobjective Optimization for Base Station Transmitter Placement with Frequency Assignment«, pp. 189–203, ©2003 IEEE.

Bilder 6.18, 6.19, 6.20, 6.21

Ursprünglich erschienen in »at – Automatisierungstechnik«, Vol. 48(11), Karsten Weicker, Alexander Mitterer, Thomas Fleischhauer, Frank Zuber-Goos, Andreas Zell, »Einsatz von Softcomputing-Techniken zur Kennfeldoptimierung elektronischer Motorsteuergeräte«, pp. 529–538, 2000.

Bild 6.27

Reprinted from »Applications of Evolutionary Computing: Proc. EvoWorkshops 2001« (LNCS 2037), Marc Buřé, Tim Fischer, Holger Gubbels, Claudius Häcker, Oliver Hasprich, Christian Scheibel, Karsten Weicker, Nicole Weicker, Michael Wenig, Christian Wolfangel, »Automated solution of a highly constrained school timetabling problem – preliminary results«, pp. 431–440, ©2001, Heidelberg Berlin, Springer.

Liste der Algorithmen

2.1	VERTAUSCHENDE-MUTATION	27
2.2	INVERTIERENDE-MUTATION	28
2.3	ORDNUNGSREKOMBINATION	29
2.4	KANTENREKOMBINATION	29
2.5	EA-HANDLUNGSREISENDENPROBLEM	31
2.6	EA-SCHEMA	39
3.1	EIN-BIT-BINÄRE-MUTATION	48
3.2	BINÄRES-HILLCLIMBING	49
3.3	BINÄRE-MUTATION	59
3.4	GAUSS-MUTATION	60
3.5	POPULATIONSBASIERTES-BINÄRES-HILLCLIMBING	65
3.6	BESTEN-SELEKTION	65
3.7	Q-STUFIGE-TURNIER-SELEKTION	69
3.8	FITNESSPROPORTIONALE-SELEKTION	71
3.9	STOCHASTISCHES-UNIVERSELLES-SAMPLING	75
3.10	TURNIER-SELEKTION	76
3.11	UNIFORMER-CROSSOVER	80
3.12	ARITHMETISCHER-CROSSOVER	83
3.13	EIN-PUNKT-CROSSOVER	84
3.14	GENETISCHER-ALGORITHMUS	85
3.15	DREIERTAUSCH-MUTATION	107
3.16	VORDEFINIERTE-ANPASSUNG	111
3.17	ADAPTIVE-ANPASSUNG	113
3.18	SELBSTADAPTIVE-GAUSS-MUTATION	114
4.1	STEADY-STATE-GA	129
4.2	K-PUNKT-CROSSOVER	130
4.3	EFFIZIENTE-BINÄRE-MUTATION	130
4.4	GLEICHVERTEILTE-REELLWERTIGE-MUTATION	131
4.5	VERSCHIEBENDE-MUTATION	132
4.6	MISCHENDE-MUTATION	132
4.7	ABBILDUNGSREKOMBINATION	133
4.8	ES-ADAPTIV	135
4.9	ES-SELBSTADAPTIV	135
4.10	GLOBALER-UNIFORMER-CROSSOVER	137
4.11	GLOBALER-ARITHMETISCHER-CROSSOVER	138
4.12	DERANDOMISIERTE-ES	139
4.13	AUTOMATENMUTATION-AUSGABE	141
4.14	AUTOMATENMUTATION-FOLGEZUSTAND	142
4.15	AUTOMATENMUTATION-NEUER-ZUSTAND	142
4.16	AUTOMATENMUTATION-ZUSTAND-LÖSCHEN	142

4.17	AUTOMATENMUTATION-STARTZUSTAND	142
4.18	EVOLUTIONÄRES-PROGRAMMIEREN-1960ER	144
4.19	SELBSTADAPTIVE-EP-MUTATION	146
4.20	EVOLUTIONÄRES-PROGRAMMIEREN-1980ER	146
4.21	BAUMTAUSCH-REKOMBINATION	148
4.22	ZUFALLSBAUM-MUTATION	150
4.23	BAUMTAUSCH-MUTATION	151
4.24	LOKALE-SUCHE	155
4.25	AKZEPTANZ-HC	156
4.26	AKZEPTANZ-SA	156
4.27	AKZEPTANZ-TA	157
4.28	AKZEPTANZ-GD	158
4.29	AKZEPTANZ-RR	158
4.30	TABU-SUCHE	164
4.31	MEMETISCHER-ALGORITHMUS	165
4.32	PBIL	166
4.33	DE-OPERATOR	167
4.34	DIFFERENTIALEVOLUTION	168
4.35	SCATTER-SEARCH	169
4.36	CULTURAL-ALGORITHM	171
4.37	CA-MUTATION	172
4.38	AMEISENKOLONIE-TSP	174
4.39	PARTIKELSCHWARM	175
5.1	NSGA-SELEKTION	204
5.2	SPEA2	205
5.3	PAES	206
5.4	KOEVLUTIONÄRER-ALGORITHMUS	220
6.1	STUNDENPLAN-HEURISTIK	242
6.2	PRÜFUNGS-REKOMBINATION	242
6.3	ANTENNEN-OPTIMIERUNG	250
6.4	STUNDENPLAN-HEURISTIK	264
C.1	INITIALISIERE-ZUFALLSZAHLEN	280
C.2	UNIFORME-ZUFALLSZAHL	280
C.3	STANDARDNORMALVERTEILTE-ZUFALLSZAHL	281
D.1	Beispiel zur Notation	283

Glossar

$[A.G]_{\sim}$	Äquivalenzklasse definiert durch Individuum A und Äquivalenzrelation \sim (S. 95)	π	als Konstante: Kreiskonstante, sprich: pi
$\ \cdot\ $	Norm/Länge eines Vektors	π	als bijektive Funktion: Permutation aus \mathcal{S}_n
$ \cdot $	Betrag	σ	Standardabweichung, sprich: sigma
$\langle\cdot\rangle$	Tupel zur Darstellung von Populationen (S. 24)	τ	Faktor zur Einstellung eines Optimierungsverfahrens, sprich: tau
$*$	Platzhalter in Schemata	Ξ	ein Zustand des Pseudozufallszahlengenerators, sprich: Xi (S. 37)
\perp	fest definiertes »Nicht«-Element für die Zusatzinformationen (S. 36)	ξ	ein Zustand des Pseudozufallszahlengenerators, sprich: xi (S. 37)
\forall	Allquantor aus der Prädikatenlogik	\oplus	exklusives Oder
\exists	Existenzquantor aus der Prädikatenlogik	Ω	phänotypischer Suchraum, sprich: Omega (S. 21)
∇	Nabla-Operator (mehrdimensionale Ableitung)	$;$	Komma zur Trennung reellwertiger Zahlen (S. 36)
∂	partielle Ableitung	\bowtie	Verträglichkeit von Formae
\emptyset	leere Menge	\sim_{Merk}	Äquivalenzrelation von Formae (S. 94)
$\mathbf{0}$	Nullvektor	\sim_{Pos}	Äquivalenzrelation der Schemata (S. 94)
\succ	Vergleichsrelation bzgl. der Gütewerte (S. 21)	A	ein Individuum (S. 24)
\succeq	besser oder gleich bzgl. der Gütewerte	\mathcal{A}	Menge aller Optimierungsalgorithmen (S. 116)
$>_{dom}$	Pareto-Dominanz zweier Individuen (S. 197)	Adj	Menge der benachbarten (adjazenten) Punkte (S. 29)
$\#$	Anzahl der Elemente in einer Menge	$A.F$	Gütewert eines Individuums A (S. 36)
Δ	eine Forma (S. 95)	$A.G$	Genotyp eines Individuums A (S. 36)
Σ	Alphabet eines endlichen Automaten, sprich: Sigma (S. 140)	$A^{(i)}$	i -tes Individuum einer Population (S. 24)
Σ^*	Menge der beliebig langen Worte über dem Alphabet Σ	$A.S$	Zusatzinformationen bzw. Strategieparameter eines Individuums A (S. 36)
Θ	Schwellwerte in der Beschreibung von Algorithmen	B	ein Individuum (S. 24)
T	Zustand in Abkühlungsvorgängen (S. 156)	\mathbb{B}	Menge mit Binärinformation $\{0,1\}$
α	Faktor zur Einstellung eines Optimierungsverfahrens, sprich: alpha	\mathcal{BS}	Überzeugungsraum in den kulturellen Algorithmen
β	Parameter in der Beschreibung der Algorithmen, sprich: beta	C	ein Individuum (S. 24)
δ	Übergangsfunktion eines endlichen Automaten, sprich: delta (S. 140)	Cov	Kovarianz zweier Zufallsvariablen
$\delta(H)$	definierende Länge eines Schemas H (S. 86)	d	ein Abstandsmaß
ε	kleiner positiver Wert als Parameter zur Beschreibung von Algorithmen, sprich: epsilon	D	ein Individuum
η	Parameter in Algorithmen, sprich: eta	dec	eine Dekodierungsfunktion (S. 35)
γ	Ausgabefunktion eines endlichen Automaten, sprich: gamma (S. 140)	dec_{gray}	Gray-Kodierung (S. 56)
γ	Gewichtsfunktion in einem Graphen, sprich: gamma (S. 21)	dec_{stdbin}	standardbinäre Kodierung (S. 54)
λ	Anzahl der erzeugten Kinder pro Generation, sprich: lambda (S. 39)	d_{ham}	Hamming-Abstand (S. 56)
μ	Anzahl der Individuen in der Elternpopulation, sprich: mu (S. 39)	$Divers$	ein Diversitätsmaß (S. 62)
ν	Statusmeldung in einem klassifizierenden System	E	Kantenmenge eines Graphen
ϕ	Dichtefunktion der Normalverteilung, sprich: phi (S. 60)	$Erw[\cdot]$	Erwartungswert einer Zufallsgröße
		exp	Exponentialfunktion
		f	Bewertungsfunktion (S. 21)
		F	induzierte Bewertungsfunktion (S. 35)
		\mathcal{F}	Menge aller Bewertungsfunktionen (S. 116)
		\bar{F}	durchschnittliche Güte einer Population
		\bar{F}_{sel}	durchschnittliche Güte einer Population nach der Selektion (S. 70)

\bar{F}_H	durchschnittliche Güte der Vertreter von Schema H in einer Population (S. 88)	$\mathcal{P}(\cdot)$	Potenzmenge, d.h. Menge aller Teilmengen
G	Bezeichnung für einen Graphen	$p_{A,G}$	Häufigkeit eines Individuums A in einer Population (S. 99)
\mathcal{G}	genotypischer Suchraum (S. 34)	p_H	Häufigkeit von Vertretern des Schemas H in einer Population (S. 88)
\mathcal{G}^+	Menge der beliebig langen Tupel über der Grundmenge eines Genotyps \mathcal{G} (S. 50)	p_m	Mutationswahrscheinlichkeit
H	ein Schema (S. 86)	$Pr[\cdot]$	Auswahlwahrscheinlichkeit
$H_{\text{Merk}}(A,G)$	Durch ein Merkmal und ein Individuum definiertes Schema (S. 96)	$P(t)$	Population in der t -ten Generation
id	identische Funktion	p_x	Rekombinationswahrscheinlichkeit
$\mathcal{I}(H)$	durch ein Schema H beschriebene Menge von Individuen (S. 86)	q	Anzahl der Turniere in der Turniersélection
IS	eine Indexselektion zur Definition des Selektionsoperators (S. 38)	Q	Zustandsmenge eines endlichen Automaten (S. 140)
l	Dimensionalität des genotypischen Suchraums (S. 37)	q_i	Zustand eines endlichen Automaten (S. 140)
lap	Überlappungsgrad einer Selektion	$QuAlg(\cdot)$	Maß zur Beurteilung eines Algorithmuses
\lim	mathematischer Grenzwert	r	Anzahl der Eingabeindividuen für Rekombination und Selektion
M	Wertebereich einer Komponente des Genotyps (S. 37)	\mathbb{R}	Menge der reellwertigen Zahlen
\mathcal{M}	Menge an Merkmalen zur Definition von Formae (S. 94)	\mathbb{R}^+	Menge der positiven reellwertigen Zahlen
\max	Maximum einer Menge	Rek	ein Rekombinationsoperator (S. 37)
\min	Minimum einer Menge	s	Anzahl der Ausgabeindividuen für Rekombination und Selektion
M^l	genotypischer Raum fester Länge	Sel	ein Selektionsoperator (S. 38)
mod	Modulo-Operator (Rest der Division)	\mathcal{S}_n	Raum aller Permutationen der Zahlen $1, \dots, n$
M^*	genotypischer Raum variabler Länge	t	Nummer der Generation
Mut	ein Mutationsoperator (S. 37)	$Temp_i$	Temperaturwert zur Steuerung der Übernahme von schlechteren Individuen in lokalen Suchalgorithmen
\mathbb{N}	Menge der natürlichen Zahlen	u	gewählte Zufallszahl
$\mathcal{N}(\cdot, \cdot)$	Normalverteilung	$U(\cdot)$	Gleichverteilung (für Zufallszahlen)
\mathbb{N}_0	Menge der natürlichen Zahlen einschließlich 0	ug	untere Bereichsgrenze
$\mathcal{O}(\cdot)$	obere asymptotische Schranke für das Wachstum einer Funktion	V	Knotenmenge eines Graphen
og	obere Bereichsgrenze	$\text{Var}[\cdot]$	Varianz einer Zufallsgröße
$o(H)$	Ordnung eines Schemas H (S. 86)	v_i	ein Knoten aus einer Knotenmenge V
P	eine Population (S. 24)	\mathcal{Z}	Menge der globalen Optima (S. 21)
		\mathcal{Z}	Raum der Belegungen für die Strategieparameter (S. 36)

Stichwortverzeichnis

Symbole

1/5-Erfolgsregel, **113**, 125, 134, 176, 180

A

Adaptation, *siehe* Anpassung

aggregierende Verfahren, **199**, 223, 224

Allel, **9**, 10–13, 24, 97, 211

– Häufigkeit, *siehe* Genfrequenz

– rezessiv, 10, 12, 211

Altenberg, Lee, 98, 125, 267

Ameisenkolonien, 46, 172–173, **174**, 177, 179, 182

Angeline, Peter J., 181, 224, 225

Anpassung, 40, 111–114, 125, 134–137, 190, 193, 214–215, 223

– Adaptation, **113**, 114, 123, 134–135, 172, 180, 194, 223

– derandomisierte Selbstadaptation, **138**, 139, 180

– eines Algorithmus, *siehe* Entwurf evolutionärer Algorithmen

– für Randbedingungen, 186, **190**, 193–194, 223

– in der Biologie, 2, 12–15, 24, 40, 71

– Selbstadaptation, 113–114, 123, 125, 134–138, 145–146, 171–172, 176, 180, 210, 214–215, 225

– Strategieparameter \mathcal{L} , 35, 113, 134–138, 145, 174, 215

– vorbestimmte, **111**, 156, 193

Anpassungsfähigkeit, *siehe* Diversität

Art, 2, **9**, 12–16, 19, 24, 40

Automat

– endlicher, **44**, **140**, 141–144, 180

B

Bäck, Thomas, 46, 180, 224, 275

Backtracking, **42**, 46, 52

Baldwin-Effekt, 40

– in der Biologie, 14–15, 17

Banzhaf, Wolfgang, 181, 275

Baustein, 87, **91**, 98, 123

Baustein-Hypothese, 91, 92, 97, 125

Bayesian optimization algorithm, **167**, 181

Benchmark-Funktionen, **271**, 272–274

– Ackley-Funktion, 176, **272**

– C-Funktion, **273**, 274

– Doppelsumme, **272**

– Einsenzählproblem, 48, 50, 59, 85–86, 228, **272**

– gewichtete Sphäre, **271**

– Griewank-Funktion, **272**

– Handlungsreisendenproblem, *siehe* Handlungsreisendenproblem

– Mehrzieloptimierung, 274

– Randbedingungen, 274

– Rastrigin-Funktion, 64–65, **271**

– Regression, 122, 152–153, 256

– Rosenbrock-Funktion, **272**

– Royal-Road-Funktion, 177, **272**

– Sinus-Summe, **272**

– Sphäre, 78–79, 111, 113, **271**, 272

beschränkte Paarung, *siehe* Selektion

Bewertungsfunktion, **21**, 23–24, 34–35, 37, 40, 119, 123, 153, 183, 185, 191, 199, 212, 219, 228, 232–233, 238

– approximative, 212–222

– Beispiele, 21, 48, 57, 163, 184, 246, 257, 264

– für Spielstrategien, 145, 212, 221–222, 225

– induzierte, 35

– mehrere, *siehe* Mehrzieloptimierung

– verrauschte, 212–215, 224, 255

– zeitabhängige, 40, 207–212, 224

– zeitaufwändige, 212, 216–219, 225, 253

Beyer, Hans-Georg, 125, 224–225, 275

BOS, *siehe* Bayesian optimization algorithm

Branch-and-Bound, *siehe* Backtracking

building block, *siehe* Baustein

building block hypotheses, *siehe* Baustein-Hypothese

C

Chellapilla, Kumar, 180, 225

Chromosom, **7**, 8, 9

classifier systems, *siehe* klassifizierende Systeme

coarse grained model, *siehe* Parallelisierung, grobkörnige

constraints, *siehe* Randbedingungen

Corne, David W., 224, 275

Crossing-Over, in der Biologie, **8**

Crossover, *siehe* Rekombination

cultural algorithms, *siehe* kulturelle Algorithmen

D

Davis, Lawrence, 46, 180, 268, 275

De Jong, Kenneth, 124, 180, 224–225, 267, 271–272

Deb, Kalyanmoy, 125, 224, 267

definierende Länge, *siehe* Schema

Dekodierung, 35, 54, 56, 178, 189

- Dekodierungsfunktion, **35**, 54, 57, 96, 186, 188, 261
 - Gray-Kodierung, **56**, 57–58, 61, 124, 128
 - legale, 185–186, **190**, 223
 - Randbedingungen, 186–187, 190
 - standardbinäre Kodierung, **54**, 55–56, 58, 61, 128, 210
 - derandomisierte Selbstadaptation, *siehe* Anpassung
 - differential evolution, *siehe* Differentialevolution
 - Differentialevolution, 46, **167**, **168**, 179, 181, 275
 - Diffusionsmodell, *siehe* Parallelisierung, massiv parallel
 - Diploidität, 40, 211, 224
 - in der Biologie, **8**, 10
 - Diversität, 59, **62**, 63–64, 66–67, 72, 77–81, 83, 114–116, 124, 128, 210–211
 - Diversitätsgenerator, 169
 - Erhalt der, 162, 203
 - in der Biologie, 12
 - mittlerer Abstand, 62
 - Shannon-Entropie, 62, 210
 - DNA, **5**, 6–7, 10, 17, 40
 - Dorigo, Marco, 46, 182, 275
 - Dynamik, *siehe* Bewertungsfunktion, zeitabhängige
- E**
- Eiben, Agoston E., 124, 275
 - Einsenzählproblem, *siehe* Benchmark-Funktionen
 - Einwanderer
 - zufällige, 209, 224
 - Elitismus, **68**, 243
 - endlicher Automat, *siehe* Automat
 - Endosymbiose, *siehe* Koevolution
 - Entwurf evolutionärer Algorithmen, 42, 97, 121, 188, 192, 199, 231–241
 - Anpassung, 31, 163, 227–228, 232–233, 253
 - Beispiele, 246–249, 255–257, 263–264
 - Entwurfsmuster, 232, 237–238, 246, 267–268
 - Erfolgsregel, *siehe* 1/5-Erfolgsregel
 - Erforschung, 59–60, 62, 77, 80–81, 83, 114–116, 124, 134, 163, 166, 169, 191, 194, 203, 246, 263
 - Ersetzen
 - in der Umweltselektion, 68, 124, 128, 166, 190
 - legales, 186, **189**, 223
 - evolutionäres Programmieren, 44–45, 77, 124, **139**, 140–143, **144**, 145, **146**, 171, 176, 178, 180, 210, 215, 276
 - evolutionary programming, *siehe* evolutionäres Programmieren
 - Evolutionsfaktoren, 9–13, 17, 24, 40, 218
 - Evolutionsstrategie, 44–45, 77, 124–125, **135**, 134–139, 145, 163, 167, 180, 205, 210, 214–215, 224, 275, 277–278
 - Anpassungsstrategien, 134–139
 - Beispiel, 256–257
 - Mutation, 60, 134–137, 214–215
 - Rekombination, 137–138

exploitation, *siehe* Feinabstimmung
 exploration, *siehe* Erforschung
 extrapolierende Operatoren, 82

F

- farming-model, *siehe* Parallelisierung, globale
- fehlendes Schema-Theorem, 98–101, **102**, 103–106, 125, 239
- Feinabstimmung, 59–60, 72, 77, 81, 114–116, 124, 134, 163, 166, 169, 246
- fine grained model, *siehe* Parallelisierung, feinkörnige
- Fitness, 24, **71**, 72–75, 78, 89, 100–101
 - -funktion, *siehe* Bewertungsfunktion
 - -proportionale Selektion, *siehe* Selektion
 - in der Biologie, **11**, 12, 24, 40, 71
- Fogel, David B., 44, 46, 125, 180, 275–276
- Fogel, Lawrence J., 44–45, 124, 180, 276
- Forma, *siehe* Formae
- Forma-Güte-Varianz, **234**, 237, 240, 267
- Formae, 93, **94**, 95–97, 115–116, 125, 233–234, 237, 240, 267

G

- Gen, **4**, 7, 9–13
- Gendrift, 40, 81, 166, 202, 218, 249
 - in der Biologie, 10, 13
- generischer evolutionärer Algorithmus, **39**
- genetic algorithms, *siehe* genetische Algorithmen
- genetic programming, *siehe* genetisches Programmieren
- genetische Algorithmen, 45, 77, 84, **85**, 87, 91–93, 98, 102, 115–116, 123–125, 128–133, 158–159, 162, 164–166, 178, 180, 211, 214, 224–225, 228, 272, 275–278
 - Permutationen, 131–133, 180
 - reellwertige, 131, 180
 - thermodynamisch, 210, 224
- genetischer Code, **3**, 6, 10, 17
- genetisches Programmieren, 45, 77, **146**, 147–155, 162, 178, 180–181, 221, 275–276
- Genfluss, 40, 218
 - in der Biologie, 10, 12–13
- Genfrequenz, **9**, 10, 165
- Genotyp, 34, **34**, 35–37, 54, 57, 62, 96, 104, 111, 114, 178–179, 185, 233, 237, 241
 - Assembler-Programm, 146
 - Baum, 147, 221
 - binär, 49–50, 54–56, 62, 64, 84, 87, 89, 92–93, 99–100, 104, 128, 210–211
 - endlicher Automat, 140
 - ganzzahlig, 163
 - Graph, 146
 - in der Biologie, 11–12, 14–15
 - komplexes Beispiel, 187, 242, 245
 - Permutation, 26, 95, 107, 131, 263
 - reellwertig, 60, 78, 81–82, 111, 131, 134, 145, 167, 169, 171, 174, 186, 190, 210, 221, 225, 277

- Regel, 160, 221
- Regelsystem, 162
- variable Länge, 146, 154
- genregulierendes Netzwerk, 7, 11
- globales Optimum, *siehe* Optimum
- Glover, Fred, 181, 275
- Goldberg, David E., 45, 115, 124, 180–181, 223–225, 276
- Gradientenabstieg, 41, 42, 46, 145, 257
- Grammatikevolution, 154, 181
- Gray-Kodierung, *siehe* Dekodierung
- great deluge, *siehe* Sintflutalgorithmus
- Grefenstette, John J., 46, 125, 180, 224–225, 267
- gültige Individuen, 184–186, 188–194, 223, 247
 - Methode der, 185–186, 189, 190, 223
- Güte, 20–21, 23, 24, 35–38, 53, 68, 70, 72–74, 83–84, 88, 91–93, 96, 98–102, 107–110, 117–119, 153, 191, 203, 208, 210, 217, 229, 234, 238, 240, 267
 - -landschaft, 49, 50, 52–53, 55, 57, 121, 136, 158–159, 165, 192, 207–208, 215
 - -teilen, 124, 202, 203, 224
 - -wert, *siehe* Güte

H

- Hamming-Abstand, 56, 63
- Hamming-Klippe, 56, 58, 60, 131
- Handlungsreisendenproblem, 21, 22–23, 26–34, 36, 42, 46, 63, 81, 94–96, 107–109, 157, 173, 182, 236, 240, 268, 273
- Heuristiken, 40, 42, 181, 235, 241–243, 268, 276
 - Handlungsreisendenproblem, 34, 46
- Hillclimbing, 49, 50, 51–54, 59, 62, 64, 111, 155, 156, 159, 181, 239, 277
- Holland, John H., 45, 124–125, 180–181
- Hypermutation, *siehe* Mutation
- Hyperzyklus, 4, 17

I

- Indexselektion, *siehe* Selektion
- Individuum, 24, 35, 36–37, 40
 - gültiges, *siehe* gültige Individuen
 - in der Biologie, 9
 - Super-, 72, 74
- Initialisierung, 24, 26, 40, 243, 268
 - Beispiel, 151, 168, 189, 247
- Intron, 153, 178, 181
 - in der Biologie, 10

K

- Kappa-Ka-Methode, 215, 225
- klassifizierende Systeme, 158–162, 179, 181, 221
- Kodierung, *siehe* Dekodierung
- Koevolution
 - in der Biologie, 7, 14, 17
 - in einer Population, 221
 - koevolutionärer Algorithmus, 219, 220, 225

- Symbiose, 7, 14, 17, 225
- Komma-Selektion, *siehe* Selektion, *siehe* Selektion
- Konvergenz, 33, 40–41, 64, 66–67, 81, 113, 162, 178, 201, 203, 207, 209–210, 218, 233–234
- Korrelation, 104, 239, 263, 267
- Kovarianz, 99–102, 106, 239
- Koza, John R., 45, 180, 276
- Krippentod, 185–186, 188, 189, 223
- kulturelle Algorithmen, 46, 170, 171, 172, 179, 182, 190, 275

L

- Lamarcksche Evolution, 14–16, 40, 164
- Landschaft, *siehe* Gütelandschaft
- Leben, 4
- Lernrate, 138, 161–162, 166–167
- Levenberg-Marquardt-Algorithmus, 42, 46, 257, 268
- lineare Programmierung, 41, 223, 236
- lokale Suche, 46, 57, 124, 155, 156–158, 163, 165, 169, 178, 181, 211, 213–214, 225, 241, 268
 - variable, 210, 211, 224
- lokaler Operator, 108, 109–111, 113–114, 192, 224
 - kleine Veränderung, 25, 27, 48, 57, 107, 134, 188, 242
- lokales Optimum, *siehe* Optimum

M

- Markovkette, 51, 52, 124
- Maschinenbelegungsproblem, 189, 207, 216
- Maschinenbelegungsproblem, 184
- Maske, 94–95, 104
- Mehrzieloptimierung, 194–206, 210, 216, 223–225
 - Beispiele, 196, 244, 251, 268, 274
- memetische Algorithmen, 163–164, 165, 169, 179, 181, 241, 275
- Merken
 - explizites, 209, 210
 - implizit, 209, 211
- Merkmal, 94–95, 97, 98, 103, 308
- Michalewicz, Zbigniew, 46, 125, 180, 223, 268, 274–276
- Migration, *siehe* Genfluss
- Minimax
 - -Methode (Mehrzieloptimierung), 200, 201, 224
 - -Suche (Spiele), 221
- Mitchell, Melanie, 124, 272, 276
- Mühlenbein, Heinz, 124, 180–181, 225, 268
- multimodale Probleme, 271–272
- Musterabgleich, 48
- Mutation, 25–27, 34, 37, 48–49, 53–54, 57–59, 77, 81, 88, 109–110, 114–116, 124, 155, 163, 178–179, 186, 189, 234, 238–239, 242
 - -srate, 4, 10, 59, 91, 130, 167, 180, 209, 228–229
 - auf endlichen Automaten, 140–143
 - Baumtausch-, 150, 151, 152
 - binäre, 59, 60–61, 124, 128, 130, 180, 228

- binäre (1 Bit), **48**, 49–51, 55, 57, 59, 124
- für Randbedingungen, 190
- formale Definition, 37
- Hyper-, 209–211, 224
- implizite, **97**
- in der Biologie, **4**, 9–14, 17
- invertierende (Permutation), 27, **28**, 32, 46, 107, 109, 131, 237
- lauffzeiteffiziente binäre, **130**
- lokale, *siehe* lokaler Operator
- mischende (Permutation), **132**, 180
- problemspezifische, 247, 251, 264
- reellwertige (CA), 171, **172**, 190
- reellwertige (EP), 145, **146**, 180, 210, 215
- reellwertige (ES), 113, **114**, 134–137, 180, 210, 214
- reellwertige (Gauß), **60**, 61, 78, 111, 124, 131, 134, 145, 180
- reellwertige (gleichverteilt), **131**, 180
- rezessive, *siehe* Allele
- verschiebende (Permutation), 131, **132**, 180
- vertauschende (Permutation), 27, 28, 32, 46, **107**, 109, 131, 236, 263
- Zufallsbaum-, 149, **150**, 152

N

- Nachbarschaftsgraph, **49**, 50, 53, 57, 124
- neuronale Netze, 45, 139, 144–145, 217, 221, 225, 256, 268
- Neustart, **209**
- Nischenbildung, 40, **202**, 203–204, 209, **210**, 224, 249
- in der Biologie, 13–14
- Nissen, Volker, 225, 277

O

- Objektfunktion, *siehe* Bewertungsfunktion
- Optimierungsproblem, 20, **21**, 22–24, 46, 77, 116, 207, 215–216, 223, 233–234, 238, 241
- Beispiele, *siehe* Benchmark-Funktionen
- Optimum
- globales, **20**, **21**, 53, 64, 157, 207–210, 271
 - lokales, 52, **53**, 54–55, 57, 59, 62, 64, 66–67, 78, 113, 115–116, 124, 134, 156, 158, 163–165, 207–208, 213, 236, 239, 271
- Ordnung, *siehe* Schema

P

- Parallelisierung, 40, 210, 217–219, 225
- feinkörnige, **218**, 219, 225
 - globale, **217**, 225
 - grobkörnige, **217**, 218, 225
 - massiv parallel, 218
- Pareto
- -Dominanz, **197**, 198, 202, 223–224, 249
 - -Front, **197**, 198–206, 223–224, 249, 251
- Pareto-Front, **197**
- particle swarms, *siehe* Partikelschwärme

- Partikelschwärme, 46, 174, **175**, 176, 179, 182, 275
- path relinking, 181
- PBIL, 165, **166**, 167, 179, 181
- Phänotyp, **34**, 35–36, 55–59, 61, 81, 93, 95–97, 115, 134, 176, 178, 186, 189, 211, 234, 236, 241
- in der Biologie, 9–10, 12, 14–15
- Plateau, **53**, 54
- Plus-Selektion, *siehe* Selektion
- Pohlheim, Hartmut, 267, 277
- Poli, Riccardo, 125, 276
- Polymorphismus, **12**
- Population, **24**, 25, 38–40, 49, 62–64, 66–67, 80–81, 86, 88, 124, 151, 165, 178–179, 203, 205, 217–219, 243
- -sgröße, 25, 39, 68, 76–77, 114, 130, 134, 138, 144, 147, 152, 162, 167–168, 170, 176, 213–214, 225, 228
 - in der Biologie, 9–15
 - konvergierte, **64**, 67, 70, 72, 93, 218
 - überlappende, 68, 77, 124, 128, 134, 166, 179, 189, 223
- population based incremental learning, *siehe* PBIL
- populationsbasiertes inkrementelles Lernen, *siehe* PBIL
- Price-Theorem, 98
- Problemwissen, 121, 181, 235, **241**, 242–243

R

- Radcliffe, Nicholas J., 125, 233–234, 267
- Randbedingungen, 41, 147, 183, **184**, 185–194, 198, 223, 234
- Beispiele, 245, 254–255, 262, 274
- random walk, 49, 54
- Rechenberg, Ingo, 44–45, 124, 180, 225, 271, 277
- Record-to-Record-Travel, *siehe* rekordorientiertes Wandern
- Redundanz, 148
- minimale, 96, 233
- Rekombination, 24–26, 34, **37**, 40, 77, 80–86, 88, 97–98, 102, 115–116, 124–125, 128, 146, 164, 178–179, 189, 210, 233–234, 238–239, 242
- -swahrscheinlichkeit, 89, 91, 130, 138
 - 1-Punkt-Crossover, **84**, 85, 104, 125, 128, 131, 263
 - Abbildungs- (Permutation), 132, **133**, 180, 263
 - arithmetischer Crossover, **83**, 84, 131, 137, 170
 - extrapolierende, 82, **83**, 84, 115, 125
 - formale Definition, 37
 - globaler arithmetischer Crossover, 137, **138**, 214
 - globaler uniformer Crossover, **137**
 - heuristischer Crossover, 125
 - in der Biologie, **8**, 10–11, 14
 - interpolierende, **81**, 82–83, 115, 125
 - k-Punkt-Crossover, 131
 - k-Punkt-Crossover, 129, **130**
 - Kanten- (Permutation), **29**, 30–32, 46, 95, 132
 - kombinierende, **80**, 81–82, 84, 97, 115
 - Ordnungs- (Permutation), 28, **29**, 32, 46, 132

- problemspezifische, 242–243, 248
 - uniformer Crossover, **80**, 81, 125, 128, 131, 137–138, 165, 168
 - Vertauschen (GP), **148**, 149
 - rekordorientiertes Wandern, **158**, 159, 181
 - Reparieren
 - genetisches (interpolieren), 81
 - genetisches (Randbedingung), 185–186, **188**, 190, 223
 - Reparierbarkeit, 184, 188, 191, 193
 - Repräsentation, *siehe* Genotyp
 - RNA, **3**, 4–7
 - Robotik, 148, 155, 159, 162, 180–181, 193
- S**
- Scatter Search, 168, **169**, 170, 179, 181
 - Schaffer, J. David, 124, 224
 - Schema, **86**, 87–89, 91–94, 97–100, 102–104, 116, 123, 125, 128, 214, 225, 273
 - -Theorem, **87**, 89–93, **96**, 97–98, 115, 125, 131, 178, 233
 - definierende Länge, 86–87, 91
 - Ordnung, 86–87, 91
 - Schwefel, Hans-Paul, 44–45, 124–125, 180, 271–272, 277
 - Schwellwertakzeptanz, **157**, 158–159, 181
 - Selbstadaptation, *siehe* Anpassung
 - Selektion, 25, 36, 38–39, 49, 69, 78, 115–116, 124–125, 155, 178–180, 217, 238
 - -sdruck, 67, 70, 72, 74, 76–77, 115, 124, 187, 190, 209
 - -sensitivität, 70, 72–73, 77–79, 124
 - beschränkte Paarung, 209, **210**, 224
 - der Besten, 64, **65**, 124, 134, 145, 156, 165, 179, 180
 - deterministische, **67**, 76–77, 124
 - duplikatfreie, **67**, 69, 71, 77
 - elitäre, *siehe* Elitismus
 - Eltern-, 24–25, 66, 71, 76–77, 88, 124–125, 189–190, 201
 - fitnessproportionale, **71**, 72, 74–75, 78, 84, 98, 115, 124–125, 128, 178
 - formale Definition, 38
 - in der Biologie, 9–16
 - Index-, **38**, 67–68
 - Komma-, **70**, 76–77, 134, 137, 178
 - legale, 185–186, **189**, 223
 - Mehrzieloptimierung, 201–203, **204**, 224
 - parallelisierte, 219
 - Plus-, **70**, 78, 124, 134–135, 137, 141, 178
 - probabilistische, **67**, 71–72, 74, 124
 - q-fache Turnier-, **75**, **76**, 77–78, 122, 125, 128, 152, 178, 203, 228
 - q-stufige zweifache Turnier-, 68, **69**, 78, 125, 145, 171, 178, 180, 221
 - rangbasierte, **74**, 76, 122, 125, 178

- stochastisches universelles Sampling, 74, **75**, 125, 128
 - Umwelt-, 25, 30, 67, 76–77, 124–125, 134, 214
- separierbare Probleme, 271–272
- Simplex-Verfahren, **41**, 42
- simulated annealing, *siehe* simuliertes Abkühlen
- simuliertes Abkühlen, 125, **156**, 157, 164, 181
- Sintflutalgorithmus, **157**, **158**, 159, 181
- Skalierung, lineare, **74**, 125
- Smith, Jim, 124, 275
- steady state GA, 77, 124, 128–129, 166
- stochastisches universelles Sampling, *siehe* Selektion
- Straffunktion, 185–186, **191**, 192–194, 223
- Strategieparameter, *siehe* Anpassung
- Stundenplanung, 241–242, 261–266, 268
- Suchfortschritt, 98–99, 115–116
- Surry, Patrick D., 125, 233–234, 267
- Syntaxbäume, **147**, 148–155, 181, 221
- Syswerda, Gilbert, 46, 124–125, 180, 224

T

- tabu search, *siehe* Tabu-Suche
- Tabu-Suche, **163**, **164**, 179, 181, 268
- threshold accepting, *siehe* Schwellwertakzeptanz
- TSP, *siehe* Handlungsreisendenproblem

U

- überlappende Populationen, *siehe* Populationen
- Übernahmezeit, 70
- unimodale Probleme, 271–272

V

- Variation, *siehe* Mutation
 - lokale, 209, **210**
- Vavak, Frank, 124, 224
- VEGA-Verfahren, **201**, 224

W

- Whitley, Darrell L., 46, 124, 225

Z

- Zeitreihenprognose, 44, 139–140, 145, 162, 180
- Zielfunktion, *siehe* Bewertungsfunktion
- Zufallszahlen, 20, 37, 117, 281, 283
 - Erzeugung von, 279–281