

## ارایه الگوریتم‌های کارآمد برای زمان‌بندی تولید به‌هنگام در شرایط پردازش انباشته

طاها کشاورز<sup>۱\*</sup>، ندا رفیعی پارسا<sup>۲</sup>

۱- استادیار، دانشکده فنی و مهندسی، گروه مهندسی صنایع، دانشگاه سمنان، ایران

۲- استادیار، دانشکده فنی و مهندسی، گروه مهندسی صنایع، دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران مرکزی، ایران

رسید مقاله: ۲۶ بهمن ۱۳۹۸

پذیرش مقاله: ۵ اسفند ۱۳۹۹

### چکیده

در این مقاله مساله زمان‌بندی تولید به‌هنگام در یک ماشین پردازنده انباشته مورد بررسی قرار می‌گیرد. ماشین‌های پردازنده انباشته قادرند به طور هم‌زمان بیش از یک کار را پردازش کنند و کاربردهای فراوانی در صنایع تولید نیمه هادی دارند. در راستای تامین اهداف تولید به‌هنگام، معیار عملکرد در نظر گرفته شده، کمینه کردن توام هزینه زود هنگامی و دیر هنگامی کارهاست که یک معیار مورد پسند برای تولیدکننده و مشتری است. با توجه به NP-hard بودن مساله مفروض، هدف یافتن جواب نزدیک به بهینه برای مساله در اندازه‌های صنعتی با استفاده از الگوریتم‌های فراابتکاری است. دو الگوریتم برای مساله ارایه می‌شود. الگوریتم نخست، الگوریتم ژنتیک ترکیبی و الگوریتم دوم مبتنی بر الگوریتم جستجوی تطبیقی تصادفی حریصانه است. در هر دو الگوریتم از یک الگوریتم برنامه‌ریزی پویا برای زمان‌بندی انباشته‌ها استفاده می‌شود. نتایج آزمایشات محاسباتی نشان‌دهنده کارایی الگوریتم‌های پیشنهادی برای مسایل با ابعاد بزرگ است به نحوی که متوسط خطای الگوریتم ژنتیک ترکیبی برابر ۶/۸۲٪ و این مقدار برای الگوریتم جستجوی تطبیقی حریصانه برابر ۱۱/۶۴٪ است. همچنین کارایی الگوریتم‌های پیشنهادی برای مسایل با کارهای با اندازه کوچک قابل توجه‌تر از مسایل با کارهای دارای اندازه بزرگ است.

**کلمات کلیدی:** ماشین پردازنده انباشته، تولید به‌هنگام، زود هنگامی و دیر هنگامی، برنامه‌ریزی پویا، الگوریتم‌های فراابتکاری

### ۱ مقدمه

ماشین‌های پردازنده انباشته قابلیت انجام نوع خاصی از عملیات، به طور هم‌زمان بر روی بیش از یک کار و یا به عبارتی یک انباشته از کارها را دارند. در مدل‌های زمان‌بندی ماشین‌های پردازنده انباشته چند کار به طور هم‌زمان تحت عملیات ماشین قرار می‌گیرند، همچنین ظرفیت ماشین محدود بوده و با توجه به حجم ارقام تشکیل‌دهنده

\* عهده‌دار مکاتبات

آدرس الکترونیکی: [taha\\_keshavarz@semnan.ac.ir](mailto:taha_keshavarz@semnan.ac.ir)

یک انباشته، قابلیت انجام عملیات بر روی تعداد محدودی از ارقام وجود دارد. به عنوان نمونه، عملیات فر درون‌سوز در تولید صفحه‌های مدارات چاپی، داخل فرهایی انجام می‌شود که چندین گروه از صفحه‌ها را می‌توانند در خود جای داده و تحت عملیات حرارتی قرار دهند. در اینجا فرها نقش ماشین‌های پردازنده انباشته را بازی می‌کنند. مدل‌های زمان‌بندی ماشین‌های پردازنده انباشته در صنایع تولیدی مختلف کاربرد دارند، اما حجم وسیعی از تحقیقات صورت گرفته منحصر به کاربرد این مدل‌ها در صنایع تولید نیمه هادی مربوط می‌شود. این امر از آن جهت است که خاستگاه این مدل‌ها در صنایع تولید نیمه هادی‌ها بوده است.

از طرفی، مدل‌های زمان‌بندی با در نظر گرفتن توام هزینه‌های زود هنگامی و دیر هنگامی در راستای تامین اهداف تولید به هنگام از اهمیت بالایی برخوردار بوده و یک معیار مورد پسند برای تولیدکننده و مشتری است. امروزه استفاده از مدل‌های زمان‌بندی تولید به هنگام، به علت اهمیت و ارتباط کاربردی آن‌ها و همچنین به عنوان ابزاری برای کاهش قیمت تمام شده محصولات به طور قابل ملاحظه‌ای رو به افزایش است. درحقیقت، مسایل زمان‌بندی با جرایم زود هنگامی و دیر هنگامی، با مفاهیمی نظیر تولید به هنگام و مدیریت زنجیره تأمین سازگار هستند. در سیستم‌های تولید به هنگام برای کارهایی که قبل از موعد تکمیل می‌شوند، هزینه‌هایی از قبیل هزینه‌های نگهداری در انبار، فاسد شدن محصولات فاسد شدنی، از مد افتادن و مالیات در نظر گرفته می‌شود. علاوه بر آن کارهایی که دیرتر از موعد تکمیل می‌شوند نیز هزینه‌هایی نظیر فروش از دست رفته، ایجاد تراکم در حمل، نارضایتی مشتریان و کاهش اعتبار را به سازمان تحمیل می‌کنند. بنابراین، بهترین زمان‌بندی، زمان‌بندی است که در آن عملیات همه کارها دقیقاً در موعدهای تحویل‌شان به اتمام برسد.

با توجه به کاربردهای وسیع ماشین‌های پردازنده انباشته مخصوصاً در صنایع تولید نیمه هادی و همچنین اهمیت زمان‌بندی تولید به هنگام، هدف این پژوهش ارایه الگوریتم‌های فراابتکاری جهت تولید جواب‌های نزدیک بهینه برای مساله یک ماشین پردازنده انباشته با فرض اندازه کارهای غیریکسان به منظور کمینه کردن مجموع هزینه‌های زود هنگامی و دیر هنگامی کارها است. نوآوری دیگر این پژوهش، ارایه یک الگوریتم برنامه‌ریزی پویا برای تعیین توالی انباشته‌هاست.

در ادامه و در بخش دوم، تحقیقات پیشین مسایل زمان‌بندی پردازنده انباشته مورد بررسی قرار می‌گیرد. در بخش سوم، مشخصات و فرضیات مساله بیان می‌شود. در بخش چهارم الگوریتم‌های پیشنهادی ارایه شده و نتایج آزمایشات محاسباتی آن در بخش پنجم گزارش می‌شود. در نهایت، در بخش ششم، به جمع‌بندی مطالب ارایه شده و تعیین زمینه‌های پژوهش‌های آتی پرداخته می‌شود.

## ۲ تحقیقات پیشین

نخستین تلاش صورت گرفته در زمان‌بندی ماشین‌های پردازنده انباشته با فرض وجود کارهای با اندازه غیریکسان را می‌توان به دابسون و نامیمادم [۱] نسبت داد. اما این مدل‌ها به طور جدی پس از این که اوزوی [۲] کاربرد آن‌ها را در صنایع تولید نیمه هادی‌ها مطرح کرد، مورد توجه محققین قرار گرفت. وی در مقاله خود به حداقل‌سازی زمان تکمیل آخرین کار ( $C_{max}$ ) و مجموع زمان تکمیل کارها ( $\sum C_j$ ) پرداخته است. دوپونت و جولای [۳]

نیز برای مساله حداقل سازی  $C_{\max}$  دو الگوریتم ابتکاری ارائه کرده‌اند که یکی از آن‌ها بر مبنای اصلاح الگوریتم‌های ارائه شده توسط اوزوی [۲] است و دیگری بر مبنای تعیین اقلام یک انباشته با استفاده از حل یک مساله کوله‌پشتی است. نتایج محاسباتی نشان داده‌اند که هر دو الگوریتم از عملکرد بهتری نسبت به الگوریتم‌های قبلی برخوردارند. جولای و دوپونت [۴] برای مساله حداقل سازی  $\sum C_j$  تعدادی الگوریتم ابتکاری ارائه کرده و از طریق محاسبات کامپیوتری نشان داده‌اند که عملکرد این الگوریتم‌ها، در مقایسه با الگوریتم‌های ارائه شده توسط اوزوی [۲]، بهتر است.

ملوک و همکاران [۵] یک الگوریتم شبیه‌سازی تبرید برای مساله حداقل سازی  $C_{\max}$  ارائه کرده‌اند. آن‌ها نشان داده‌اند که روش ارائه شده در مقایسه با جواب‌های حاصل از حل مدل ریاضی مساله با استفاده از نرم افزار CPLEX نتایج بهتری را در زمان کم‌تر به دست می‌دهد. داموداران و همکاران [۶] نیز یک الگوریتم ژنتیک ساده برای مساله حداقل سازی  $C_{\max}$  ارائه کرده و عملکرد آن را با الگوریتم شبیه‌سازی تبرید ارائه شده توسط ملوک و همکاران [۵] مقایسه کرده‌اند. برای این مساله حسین‌زاده کاشان و همکاران [۷] یک الگوریتم ژنتیک مبتنی بر نمایش کروموزومی بر اساس کلیدهای تصادفی و یک الگوریتم ژنتیک ترکیبی که از یک نمایش کروموزومی ابداعی بهره می‌برد ارائه کرده‌اند. نتایج محاسبات نشان می‌دهد که الگوریتم ژنتیک ترکیبی ارائه شده بسیار کارا عمل نموده و جواب‌های بسیار بهتری را نسبت به الگوریتم شبیه‌سازی تبرید ارائه شده توسط ملوک و همکاران [۵] و الگوریتم ژنتیک مبتنی بر نمایش کروموزومی بر اساس کلیدهای تصادفی فراهم می‌کند.

رفیعی پارسا و همکاران [۸] مساله حداقل سازی  $C_{\max}$  را با فرض وجود کارهای با اندازه غیریکسان در نظر گرفتند. آن‌ها نخست با استفاده از روش تولید ستون یک حد پایین قوی برای مساله ارائه کردند، سپس الگوریتم ابتکاری برای تولید جواب اولیه روش تولید ستون توسعه داده شده، و در نهایت از حد پایین به دست آمده در بدنه الگوریتم شاخه و قیمت برای به دست آوردن جواب بهینه استفاده کرده‌اند. نتایج آن‌ها نشان‌دهنده برتری الگوریتم‌های ارائه شده توسط آن‌ها در مقایسه با الگوریتم‌های موجود در ادبیات است.

چنگ و همکاران [۹] یک مدل فازی برای مساله حداقل سازی  $C_{\max}$  ارائه کرده‌اند. عدم قطعیت پردازش کارها روی ماشین به عنوان پارامتر فازی در مدل در نظر گرفته شده است. آن‌ها همچنین یک الگوریتم فراابتکاری مبتنی بر بهینه‌سازی مورچگان برای مساله ارائه کردند. چن و همکاران [۱۰] الگوریتمی بر اساس تکنیک‌های خوشه‌بندی برای مساله حداقل سازی  $C_{\max}$  ارائه کردند. ماتیراجان و همکاران [۱۱] مساله حداقل سازی مجموع وزنی هزینه‌های دیرنگامی  $(\sum w_j T_j)$  با فرض وجود زمان دسترسی برای کارها را در نظر گرفتند. آن‌ها چند الگوریتم ابتکاری و همچنین الگوریتم شبیه‌سازی تبرید برای این مساله ارائه کردند. ونگ [۱۲] الگوریتم ابتکاری دومرحله‌ای برای به دست آوردن حل تخمینی همین مساله ارائه کرد. مالاپرت و همکاران [۱۳] مساله حداقل سازی بیشترین تاخیر  $(L_{\max})$  را مورد بررسی قرار دادند. آن‌ها از رویکرد برنامه‌ریزی محدودیت<sup>۱</sup> برای حل مساله استفاده کرده‌اند و نتایج آن‌ها نشان‌دهنده برتری روش ارائه شده می‌باشد. کوروگا و همکاران [۱۴]

<sup>۱</sup> Constraint programming

اخیرا یک الگوریتم جستجوی همسایگی برای کمینه کردن مجموع وزنی هزینه‌های دیر هنگامی روی یک ماشین پردازش انباشته ارایه کرده‌اند.

داموداران و همکاران [۱۵] یک الگوریتم ابتکاری تصادفی برای مساله حداقل‌سازی  $C_{max}$  ارایه کردند و عملکرد الگوریتم ارایه شده را با الگوریتم‌های ژنتیک و شبیه‌سازی تبرید مقایسه کرده‌اند. جیا و لئونگ [۱۶] مساله حداقل‌سازی  $C_{max}$  را به صورت حداقل‌سازی فضای هدررفته مدل‌سازی کردند. آن‌ها با ترکیب الگوریتم ابتکاری مبتنی بر فضای هدررفته و الگوریتم مورچگان، یک الگوریتم بهبود یافته برای مساله ارایه کردند. همچنین از یک الگوریتم جستجوی محلی برای یافتن جواب‌های بهتر استفاده کردند. السلامه [۱۷] با استفاده از رویکرد کلونی زنبور عسل، یک الگوریتم فراابتکاری برای همین مساله ارایه کرد. کابو [۱۸] برای مساله حداقل‌سازی  $L_{max}$  یک روش جستجوی همسایگی جدید معرفی کرده‌است. نتایج محاسباتی کارایی الگوریتم ارایه شده را نشان می‌دهد.

رفیعی پارسا و همکاران [۱۹] پس از مدل‌سازی مساله حداقل‌سازی مجموع زمان تکمیل کل کارها با استفاده از رویکرد شبکه عصبی، الگوریتم ترکیبی مبتنی بر شبکه عصبی برای این مساله ارایه کرده‌اند. این الگوریتم، ترکیبی از یک الگوریتم ابتکاری و رویکرد یادگیری شبکه عصبی است. بلدان و همکاران [۲۰] مساله حداقل‌سازی مجموع زمان تکمیل کارها با در نظر گرفتن زمان دسترسی برای کارها را مورد بررسی قرار دادند و یک الگوریتم بهینه‌سازی مبتنی بر آموزش-یادگیری ارایه داده‌اند. در میان تحقیقات داخلی می‌توان به پژوهش موسوی و همکاران [۲۱] در زمینه زمان‌بندی یکپارچه تولید سفارشات در محیط تولیدی تک ماشین اشاره کرد. بهشتی نیا و حسنی [۲۲] نیز به ارایه ترکیبی از الگوریتم‌های فراابتکاری ژنتیک و شبیه‌سازی تبرید برای حل مساله زمان‌بندی پرداخته‌اند.

در خصوص مساله زمان‌بندی ماشین پردازنده انباشته با فرض اندازه غیریکسان برای کارها و هدف کمینه کردن هزینه‌های زود هنگامی و دیر هنگامی کارها که در راستای اهداف تولید به‌هنگام به شمار می‌رود، تحقیقات اندکی انجام شده است. لی و همکاران [۲۳] در سال ۲۰۱۵ به ارایه الگوریتمی فراابتکاری به نام GAMARB برای مساله مذکور پرداخته‌اند. رفیعی پارسا و همکاران [۲۴] در سال ۲۰۱۷ این مساله را مورد بررسی قرار دادند و بعد از ارایه مدل ریاضی، یک الگوریتم برنامه‌ریزی پویا ارایه کردند و بر اساس آن چند الگوریتم ابتکاری توسعه داده‌اند. همچنین یک الگوریتم شاخه و حد بر اساس حد پایین کارا ارایه شده، برای یافتن جواب بهینه مساله ارایه کرده‌اند. با توجه به اهمیت این مساله و همچنین کاربردهای آن، هدف این مقاله ارایه الگوریتم‌های تولید جواب نزدیک بهینه برای مساله مذکور است. نوآوری‌های اصلی این پژوهش، ارایه دو الگوریتم فراابتکاری برای حل مساله و همچنین ارایه یک الگوریتم برنامه‌ریزی پویا برای تعیین توالی انباشته‌هاست.

### ۳ مشخصات مساله

در این پژوهش، مساله یک ماشین پردازنده انباشته با فرض اندازه کارهای غیریکسان به منظور کمینه کردن مجموع هزینه‌های زود هنگامی و دیر هنگامی کارها مورد بررسی قرار می‌گیرد. مفروضات حاکم بر مساله مورد بررسی به شرح زیر است:

۱. تعداد  $n$  کار برای زمان بندی وجود دارند که همگی در لحظه صفر برای زمان بندی بر روی یک ماشین پردازنده انباشته در دسترس هستند. کلیه کارها با یکدیگر سازگار بوده و فرض می‌شود تنها متعلق به یک خانواده هستند (زمان بندی بدون خانواده‌های کارها).
۲. برای هر کار  $j$  مقدار کمی معادل  $s_j$  واحد از منابع محدود مورد نیاز است، در اینجا منبع مذکور ظرفیت ماشین و مقدار  $s_j$  برابر اندازه کار  $j$  در نظر گرفته می‌شود.
۳. زمان مورد نیاز جهت انجام عملیات کارها (زمان پردازش) بر روی ماشین معلوم است. زمان پردازش کار  $j$  برابر با  $p_j$  است.
۴. مقادیر زمان‌های پردازش و اندازه کارها از قبل مشخص و قطعی هستند.
۵. موعد تحویل کارها یکسان و برابر  $d$  است. موعد تحویل دور (فرصت‌دار)<sup>۱</sup> است، به عبارت دیگر می‌توان فرض کرد که  $\sum_{j=1}^n p_j \leq d$ .
۶. با شروع عملیات ماشین روی یک انباشته، توقف عملیات امکان پذیر نبوده و پیش از اتمام عملیات ماشین، هیچ کاری نمی‌تواند به انباشته اضافه و یا از آن خارج شود.
۷. حداکثر ظرفیت ماشین برای انجام عملیات هم‌زمان روی کارها برابر  $B$  است. به عبارت دیگر مجموع اندازه کارهای متعلق به یک انباشته نمی‌بایست از مقدار  $B$  متجاوز شود، همچنین فرض می‌شود کلیه کارها دارای اندازه‌ای کوچک‌تر یا مساوی با ظرفیت ماشین هستند.
۸. زمان شروع و زمان ختم عملیات تمامی کارهای متعلق به یک انباشته با یکدیگر یکسان است. زمان پردازش انباشته توسط ماشین برابر زمان پردازش کاری است که در میان کارهای متعلق به انباشته، زمان پردازش مورد نیاز آن طولانی‌تر است.
۹. خرابی ماشین مجاز نیست.

به منظور سادگی، در ادامه از عبارت *SUMET* برای اشاره به مساله زمان بندی یک ماشین پردازنده انباشته تحت مفروضات فوق استفاده می‌شود. در مساله زمان بندی ماشین‌های پردازنده انباشته، دو دسته از تصمیمات متفاوت اما مرتبط با یکدیگر می‌بایست اتخاذ شود:

۱. تصمیم گیری در مورد نحوه انباشته سازی.
۲. تصمیم گیری در مورد نحوه زمان بندی و تعیین توالی انباشته‌های تشکیل شده.

<sup>1</sup> Loose due date

وابستگی دو دسته تصمیم فوق از آنجاست که زمان پردازش انباشته وابسته به کارهای درون انباشته است. به محض اینکه یک طرح انباشته‌سازی تعیین شد، با در نظر گرفتن هر انباشته در قالب یک کار، مسایل زمان‌بندی ماشین‌های پردازنده انباشته به مسایل زمان‌بندی کلاسیک تبدیل می‌شوند. براکر و همکاران [۲۵] ثابت کرده‌اند که تمامی مسایل زمان‌بندی ماشین پردازنده انباشته با معیارهای عملکرد مبتنی بر موعد تحویل، NP-hard هستند. بنابراین مساله *SUMET* نیز NP-hard است.

#### ۴ الگوریتم‌های فراابتکاری جهت یافتن جواب نزدیک بهینه

در این بخش، هدف یافتن جواب‌های نزدیک بهینه برای مساله در اندازه‌های بزرگ و صنعتی است. با توجه به NP-hard بودن مساله *SUMET*، در این بخش دو الگوریتم فراابتکاری برای مساله ارایه می‌شود. الگوریتم نخست، الگوریتم ژنتیک ترکیبی<sup>۱</sup> (HGA) و الگوریتم دوم مبتنی بر الگوریتم جستجوی تطبیقی تصادفی حریصانه<sup>۲</sup> (GRASP) است.

#### ۴-۱ الگوریتم ژنتیک ترکیبی

در این بخش الگوریتم ژنتیک ترکیبی برای مساله *SUMET* ارایه می‌شود. در الگوریتم ارایه شده، از رویه جستجوی محلی به منظور تقویت الگوریتم ژنتیک استفاده شده است. در ادامه، جزییات الگوریتم ترکیبی ارایه شده، که HGA نامیده می‌شود، بیان می‌گردد.

#### ۴-۱-۱ الگوریتم ژنتیک ترکیبی

الگوریتم ژنتیک ترکیبی یکی از الگوریتم‌های فراابتکاری است که در حل مسایل پیچیده بهینه‌سازی ترکیبی به کار گرفته می‌شود. از این الگوریتم در حل مسایلی که فضای جواب آن بسیار بزرگ است (مانند مساله مورد بررسی در این مقاله) استفاده می‌شود. تحقیقات گذشته نشان می‌دهد که این الگوریتم کارایی خوبی در حل مسایل زمان‌بندی و مسایل تعیین جدول زمانی<sup>۳</sup> دارد [۲۶]. این الگوریتم در واقع نوعی الگوریتم تکاملی است که الگوریتم ژنتیک معمولی را با یک رویه جستجوی محلی ترکیب می‌کند. جزییات الگوریتم ژنتیک ترکیبی توسط مسکاتو [۲۷] و کرن [۲۸] شرح داده شده است.

#### ➤ شیوه نمایش جواب

یکی از مهم‌ترین جنبه‌های الگوریتم‌های فراابتکاری شیوه نمایش جواب است. تعریف یک شیوه نمایش جواب مناسب تاثیر بسزایی بر عملکرد عملگرهای ترکیب و جهش و همچنین رویه جستجوی محلی خواهد داشت. به هر جواب در الگوریتم ژنتیک، کروموزوم<sup>۴</sup> گفته می‌شود. مراحل مختلف الگوریتم نظیر عملگرهای ترکیب و جهش

<sup>1</sup> Hybrid genetic algorithm

<sup>2</sup> Greedy randomized adaptive search procedure

<sup>3</sup> Timetabling

<sup>4</sup> Chromosome

و دیگر عملگرها روی کروموزومها اجرا می‌شوند. در الگوریتم HGA ارایه شده، هر کروموزوم به صورت توالی از کارها تعریف شده است. بنابراین، هر جایگشتی از ۱ تا  $n$  (تعداد کارها)، یک کروموزوم یا جواب را نمایش می‌دهد. نحوه محاسبه شایستگی هر کروموزوم که برابر با مجموع زودهنگامی و دیرهنگامی تمام کارهاست در بخش‌های بعدی شرح داده خواهد شد.

### ➤ ساختار جمعیت و جمعیت اولیه

جمعیت مورد استفاده برای الگوریتم ژنتیک ترکیبی در این مقاله یک جمعیت ساختاریافته است. جمعیت مورد استفاده یک جمعیت با ساختار سلسله مراتبی مطابق با یک درخت کامل سه تایی است. بر خلاف روش‌های غیر ساختاریافته، که همه کروموزومها می‌توانند با هم ترکیب شوند، جمعیت به چندین بخش تقسیم می‌شود در نتیجه تعداد جفت ترکیب‌های ممکن محدود می‌شود.

ساختار جمعیت همان‌گونه که در شکل ۱ نشان داده شده است، شامل چندین بخش است و هر بخش یک جواب پیشرو<sup>۱</sup> و سه جواب پشتیبان<sup>۲</sup> دارد. پیشرو هر بخش در طول مدت اجرا به صورت پویا به روز می‌شود تا همواره کیفیت بهتری نسبت به سه پشتیبان خود داشته باشد. از این رو، بخش‌های بالایی نسبت به بخش‌های پایین‌تر، متمایل به جواب‌های بهتری هستند. با تولید مداوم جواب‌ها (چه با ترکیب، جهش یا جستجوی محلی) و جایگزینی جواب‌های قدیمی، اصلاحات دوره‌ای لازم است تا این ساختار، شکل مناسب ترتیبی خود را حفظ کند.

تعداد جواب‌های جمعیت محدود به تعداد گره‌های یک درخت کامل سه تایی یعنی  $(3^x - 1) / 2$  می‌شود که در آن  $x$  تعداد سطوح درخت است. بنابراین ۱۳ جواب مورد نیاز است تا یک درخت کامل سه تایی با ۳ سطح ساخته شود (مطابق شکل ۱) و ۴۰ جواب برای ساخت درختی با ۴ سطح لازم است.

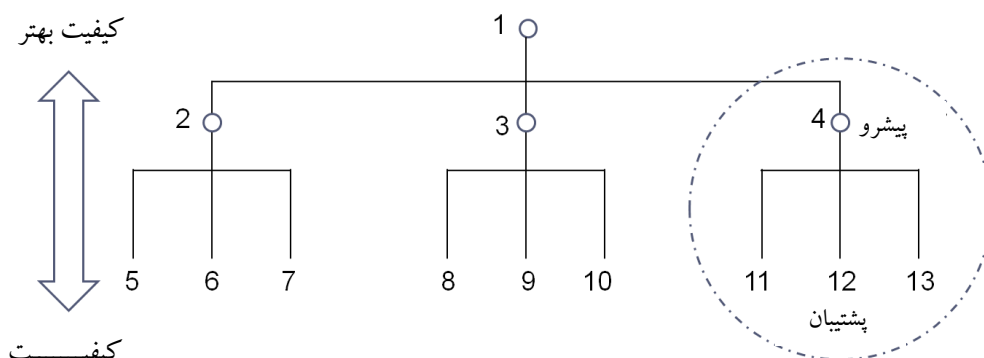
برای تولید جمعیت اولیه به تعداد جمعیت مورد نیاز، دو کروموزوم بر اساس قوانین توالی بزرگ‌ترین زمان پردازش<sup>۳</sup> و کوچک‌ترین زمان پردازش<sup>۴</sup> تولید شده و مابقی کروموزومها به صورت کاملاً تصادفی تولید می‌شوند و سپس با توجه به مقدار تابع هدفشان، در ساختار جمعیتی شرح داده شده قرار می‌گیرند. جواب‌های تولید شده در مرحله بعد با توجه به ترتیب صعودی مقدار تابع هدفشان به درخت ساختار جمعیت تخصیص می‌یابند. همواره بهترین کروموزوم در بالاترین سطح درخت و بدترین کروموزوم در پایین‌ترین سطح قرار می‌گیرند. تعداد کروموزوم‌های تشکیل‌دهنده جمعیت به صورت  $pop\_size$  نشان داده می‌شود.

<sup>1</sup> Leader

<sup>2</sup> Supporter

<sup>3</sup> Longest processing time (LPT)

<sup>4</sup> Shortest processing time (SPT)



فرد	کروموزوم										تابع هدف
۱	۵	۲	۷	۸	۳	۱۰	۴	۹	۱	۶	۱۸
۲	۵	۴	۷	۳	۸	۱۰	۶	۱	۲	۹	۲۲
۳	۲	۱۰	۹	۸	۶	۴	۳	۷	۵	۱	۲۴
۴	۸	۴	۶	۷	۱	۱۰	۳	۵	۲	۹	۲۶
۵	۲	۶	۵	۱۰	۴	۸	۹	۱	۷	۳	۲۶
۶	۲	۷	۸	۹	۱	۴	۳	۵	۱۰	۶	۲۷
۷	۱	۲	۴	۵	۳	۱۰	۷	۹	۸	۶	۲۸
۸	۴	۳	۸	۵	۶	۱	۹	۷	۱۰	۲	۲۹
۹	۸	۷	۱	۹	۴	۲	۳	۶	۵	۱۰	۳۰
۱۰	۳	۸	۷	۹	۱۰	۲	۱	۶	۵	۴	۳۰
۱۱	۹	۳	۵	۸	۱	۷	۲	۴	۶	۱۰	۳۵
۱۲	۱	۹	۱۰	۲	۸	۷	۳	۵	۴	۶	۳۶
۱۳	۶	۷	۳	۱	۹	۱۰	۸	۴	۲	۵	۴۲

شکل ۱. ساختار جمعیت به همراه ماتریس جمعیت مربوطه

### ➤ رویه انتخاب برای ترکیب

در هر تکرار الگوریتم، تعدادی کروموزوم از جمعیت برای ترکیب و تولید کروموزوم‌های جدید انتخاب می‌شوند. در حالت جمعیت ساختاریافته، ترکیب فقط مابین یک پیشرو و یکی از پشتیبان‌های آن در همان بخش قابل انجام است. رویه انتخاب، یک پیشرو (و متعاقباً بخش) را به شکل تصادفی یکنواخت انتخاب می‌کند. سپس، یکی از سه پشتیبان موجود در آن بخش (باز هم به شکل تصادفی یکنواخت) انتخاب می‌شود. محدودیتی در تعداد ترکیب‌هایی که یک کروموزوم می‌تواند در آن شرکت کند وجود ندارد.

### ➤ عملگر ترکیب

عملگر ترکیب مورد استفاده در این تحقیق، نوعی از عملگر معروف ترتیبی دونقطه‌ای<sup>۱</sup> است. پس از آنکه دو والد (در حالت جمعیت ساختاریافته، یک پیشرو و یکی از پشتیبان‌های آن)، مطابق رویه انتخاب، انتخاب شدند ترکیب آن‌ها آغاز می‌شود. ابتدا یک قسمت از پیشرو به شکل تصادفی یکنواخت انتخاب می‌شود (در واقع ابتدا و انتهای این قسمت به شکل تصادفی مشخص می‌شود). این قسمت در فرزند و در همان مکان قرار می‌گیرد. ما بقی

<sup>۱</sup> Two point order crossover

ژن‌های فرزند، طبق اطلاعات والد دوم تکمیل می‌شود. در واقع از چپ به راست رقم‌هایی که در قسمت کپی شده از والد اول ظاهر نشده‌اند، با توجه به ترتیبشان در والد دوم، در ژن‌های خالی فرزند قرار می‌گیرند. نحوه عمل عملگر ترکیب، در شکل ۲ نمایش داده شده است. در این شکل همچنین مشخص شده است که چه ژن‌هایی مستقیماً از پیشرو به ارث برده شده و چگونه پشتیان جاهای خالی باقیمانده را تکمیل کرده است.

اطلاعاتی که از پیشرو به فرزند منتقل می‌شود کاملاً دست نخورده باقی می‌ماند، به این معنی که ژن‌های انتخابی از آن دقیقاً به همان موقعیت در فرزند منتقل می‌شوند. در مقابل پشتیان فقط ترتیب نسبی را منتقل می‌کند. این روش تنوع بسیار کمی را ایجاد می‌کند، از این رو عملگر جهش بسیار با اهمیت خواهد بود تا از همگرایی پیش از موقع جلوگیری کند.

پیشرو	۶	۳	۷	۸	۵	۱	۲	۴	۹	۱۰
پشتیان	۶	۱	۷	۴	۹	۵	۸	۳	۱۰	۲
فرزند	۶	۷	۹	۸	۵	۱	۲	۴	۳	۱۰

شکل ۲. مثالی از عملگر ترکیب ترتیبی دونقطه‌ای

### ➤ عملگر جهش

عمل جهش نقش مهمی را در تامین تنوع جمعیت بازی می‌کند مخصوصاً اگر عملگرهای ترکیب بسیار سریع جلوی تنوع را بگیرند. در این تحقیق دو نوع رویه جهش اجرا شده است: یکی رویه جهش جزئی و دیگری رویه جهش شدید. جهش جزئی با توجه به نرخ جهش روی کروموزوم‌های فرزند اعمال می‌شود، اما رویه جهش شدید در پایان هر تولید نسل و فقط در صورت نیاز به کار گرفته می‌شود. رویه جهش جزئی استفاده شده، عملگر جهش تعویض جفتی است. در این روش، ابتدا دو ژن از کروموزوم به شکل تصادفی انتخاب می‌شوند و سپس مقادیر آن‌ها با یکدیگر تعویض می‌گردند. چون تغییرات روی کروموزوم در این روش بسیار کم است، احتمال این که مشخصه خاصی که در طول الگوریتم تکاملی به دست آمده از بین برود بسیار اندک است. شکل ۳ نحوه عملکرد این عملگر را به تصویر کشیده است.

۶	۷	۹	۸	۵	۱	۲	۴	۳	۱۰
۶	۷	۹	۴	۵	۱	۲	۸	۳	۱۰

شکل ۳. مثالی از عملگر جهش تعویض جفتی

جهش شدید،  $q$  جابجایی دوتایی را در هر کروموزوم اجرا می‌کند که  $q$ ، تعداد ژن‌های موجود در کروموزوم است. در نتیجه وقتی این جهش شدید روی یک کروموزوم اعمال می‌شود، احتمالاً تمام خصوصیاتش

را از دست می‌دهد و در انتهای فرآیند، یک جواب تصادفی را ایجاد می‌کند و همه مشخصه‌های تکاملی کروموزوم از دست خواهد رفت.

#### ۴-۱-۲ رویه جستجوی محلی

در الگوریتم ژنتیک ترکیبی، رویه جستجوی محلی روی فرزندهای جدید به منظور یافتن جواب جدید با میزان شایستگی بهتر به کار گرفته می‌شود. رویه‌های جستجوی محلی متکی به تعریف همسایگی هستند. اکثر الگوریتم‌های جستجوی محلی تنها از یک ساختار همسایگی استفاده می‌کنند. هر چند، جواب بهینه محلی یک ساختار همسایگی لزوماً جواب بهینه محلی ساختار دیگر نخواهد بود. الگوریتم جستجوی همسایگی متغیر از ساختارهای همسایگی متفاوت و جابجایی بین آن‌ها برای جستجوی جواب بهتر استفاده می‌کند. در این پژوهش تغییر سیستماتیک از همسایگی‌ها برای یافتن بهترین جواب بهینه محلی به کار گرفته می‌شود. به عبارت دیگر، از استراتژی تغییر پویای ساختار همسایگی برای جستجوی کارا و موثر استفاده می‌شود. در الگوریتم ژنتیک ترکیبی ارایه شده، از سه ساختار همسایگی که در شکل ۴ نمایش داده شده است، استفاده شده است: ساختار همسایگی تعویض همجوار<sup>۱</sup> ( $\mathcal{N}_1$ )، تعویض جفتی<sup>۲</sup> ( $\mathcal{N}_2$ ) و درج<sup>۳</sup> ( $\mathcal{N}_3$ ).

در همسایگی اول، مقدار دو ژن مجاور جابه‌جا می‌شود. در ساختار تعویض جفتی، مقدار دو ژن که لزوماً مجاور نیستند، تعویض می‌شود و در ساختار درج، یک ژن از محل مربوطه حذف شده و در مکان دیگری قرار می‌گیرد.

نخست، جستجو روی ساختار همسایگی اول برای یافتن جواب بهتر انجام می‌شود. اگر بهبودی در شایستگی جواب حاصل شد، جواب به‌روز می‌شود و جستجو روی جواب بهبود یافته ادامه می‌یابد. در غیر این صورت، جستجو در ساختار همسایگی بعدی ادامه می‌یابد. ساختارهای همسایگی‌ها یک‌به‌یک برای یافتن جواب با شایستگی بهتر مورد بررسی قرار می‌گیرند. جابجایی بین ساختارهای همسایگی از افتادن در نقطه بهینه محلی، جلوگیری می‌کند. وقتی هیچ جواب بهتری در یک ساختار همسایگی پیدا نشود، جواب بهینه محلی حاصل شده است. با تغییر در ساختار همسایگی و جستجو در ساختار همسایگی جدید، ممکن است جواب بهتری پیدا شود. در نهایت، جستجو بعد از تعداد ثابتی تکرار متوقف می‌شود. پیاده‌سازی الگوریتم جستجو به‌صورت زیر شرح داده شده است.

گام ۱: قرار دهید: جواب اولیه:  $x$ ، تعداد تکرار  $t = 0$  و ساختار همسایگی  $l = 1$

گام ۲: از طریق ساختار  $\mathcal{N}_l$ ، جواب همسایگی  $x_l$  مربوط به جواب  $x$  را تولید کنید.

گام ۳: اگر میزان شایستگی  $x_l$  از میزان شایستگی  $x$  بهتر است،  $x_l$  را جایگزین  $x$  کنید، در غیر این صورت

$$l = l + 1$$

<sup>1</sup> Adjacent interchange

<sup>2</sup> Swap

<sup>3</sup> Insertion

گام ۴:  $t = t + 1$ ، اگر حداکثر تعداد تکرار حاصل شده است، توقف کنید. در غیر این صورت به مرحله ۵ بروید.

گام ۵: اگر  $l = 4$ ، قرار دهید  $l = 1$  و به مرحله ۲ بروید، در غیر این صورت به مرحله ۲ بروید.



شکل ۴. ساختار همسایگی‌ها در الگوریتم جستجوی محلی

### ➤ به‌روزرسانی جمعیت

در این پژوهش از یک سیاست سختگیرانه که فقط افراد جدیدی را می‌پذیرد که میانگین شایستگی جمعیت را بهبود بخشند استفاده شده است. در عمل این بدان معناست که فرزند جدیدی با تابع هدف بیشتر از هر دو والدش یا مساوی با یکی از والدینش، خود به خود رد می‌شود. پذیرش تنها افرادی که متوسط کیفیت را افزایش می‌دهند، باعث از دست رفتن تنوع می‌شود اما باعث نرخ ثابت سریع‌تری در بهبود بهترین جواب تاکنون می‌شود. برای الگوریتم ژنتیک ترکیبی این سیاست منجر به جواب‌های عالی می‌شود و نرخ بهبود، بسیار بهتر از سیاستی خواهد بود که همیشه افراد جدید پذیرفته شوند. به علاوه برای مقابله با کاهش تنوع جمعیت از رویه جهش شدید شرح داده شده در بخش قبل استفاده می‌شود. هر موقع هیچ جواب جدیدی نتواند در طول یک تولید نسل کامل، وارد جمعیت شود از رویه جهش شدید استفاده می‌شود. وقتی هیچ جوابی نتواند وارد جمعیت شود نشان می‌دهد که جمعیت به سوی جواب‌های خیلی نزدیک به هم در فضای جواب همگرا شده است. در این شرایط ایجاد یک بهبود جدید به سختی به دست می‌آید و در نتیجه یک جهش شدید اجرا می‌شود تا فرآیند تکاملی از نو آغاز شود. فرآیند جهش شدید روی همه جواب‌ها به جز بهترین آن‌ها که در حالت جمعیت ساختار یافته در گره ریشه واقع است اجرا می‌شود.

در پایان هر تولید نسل، جمعیت دوباره ساختارمند می‌شود تا رابطه سلسله مراتبی بین افراد حفظ شود. از آن جا که جمعیت به شکل سلسله مراتبی ساختار یافته و مرتب شده است تابع هدف هر فرد باید بهتر از تابع هدف همه افرادی باشد که در زیردرخت‌های پایین آن قرار دارند. زیر بخش‌های بالاتر افراد بهتری نسبت به بخش‌های پایین تر خواهند داشت و بهترین جواب، پیشرو بالاترین بخش خواهد بود. اصلاح، با مقایسه هر پیشرو با پشتیبان‌هایش انجام می‌شود. یعنی اگر پشتیبان بهتر از آن باشد جای‌شان عوض می‌شود. یک الگوریتم ساده مرتب‌سازی درخت به راحتی می‌تواند این کار را انجام دهد.

### ➤ محاسبه شایستگی کروموزوم‌ها

میزان شایستگی هر کروموزوم برابر با مجموع زوددهنگامی و دیرهنگامی تمام کارها تعریف می‌شود. بنابراین برای محاسبه میزان شایستگی یک کروموزوم، ابتدا کارها بر اساس توالی تعریف شده در کروموزوم و با استفاده از رویه *First-Fit* به انباشته‌ها تخصیص می‌یابند و سپس انباشته‌ها با هدف کمینه کردن مجموع زوددهنگامی و دیرهنگامی روی ماشین پردازش می‌شوند. در رویه *First-Fit* اولین کار در ابتدای لیست انتخاب شده و در اولین انباشته با ظرفیت خالی کافی قرار می‌گیرد. اگر کار مربوطه در هیچ انباشته‌ای جای نگرفت، به یک انباشته جدید اختصاص داده می‌شود. این رویه تا تخصیص تمام کارها به انباشته‌ها تکرار می‌شود. به منظور محاسبه زمان‌بندی بهینه با کمترین مقدار زوددهنگامی و دیرهنگامی برای انباشته‌های تشکیل شده، از الگوریتم برنامه‌ریزی پویا ارایه شده توسط رفیعی پارسا و همکاران [۲۴] استفاده شده است. الگوریتم برنامه‌ریزی پویا ارایه شده، بر اساس یک رابطه بازگشتی حداقل هزینه زوددهنگامی و دیرهنگامی را برای انباشته‌ها تعیین می‌کند. از آنجا که موعد تحویل دور فرض شده است، زمان‌بندی بهینه  $V$ -شکل است و یکی از انباشته‌ها دقیقاً در موعد تحویل تکمیل می‌شود. مجموعه انباشته‌های تشکیل شده به صورت  $\varphi = \{B_1, B_2, \dots, B_m\}$  را در نظر بگیرید، که در آن  $m$  تعداد انباشته‌ها و  $B_b$  به ازای  $b = 1, 2, \dots, m$  انباشته‌ای شامل زیر مجموعه‌ای از کارها است.  $P_b$  و  $n_b$  را به ترتیب زمان پردازش انباشته  $b$  و تعداد کارهای قرار گرفته در انباشته  $b$  در نظر بگیرید. فرض کنید انباشته‌های مجموعه  $\varphi$  به ترتیب صعودی زمان پردازش وزنی انباشته‌ها<sup>۱</sup> (BWSPT) مرتب شده‌اند، یعنی  $\frac{P_1}{n_1} \leq \frac{P_2}{n_2} \leq \dots \leq \frac{P_m}{n_m}$ . هدف الگوریتم برنامه‌ریزی پویای ارایه شده، یافتن توالی و زمان‌بندی انباشته‌های مذکور است به نحوی که مجموع هزینه‌های زوددهنگامی و دیرهنگامی کارها حداقل شود.

این الگوریتم، به کمک یک رابطه بازگشتی حداقل هزینه زوددهنگامی و دیرهنگامی را برای انباشته‌های مجموعه  $\varphi$  تعیین می‌کند. با فرض اینکه انباشته‌های  $1, 2, \dots, b-1$  زمان‌بندی شده‌اند،  $ET_b(s)$  را حداقل هزینه زمان‌بندی انباشته‌های  $b, b+1, \dots, m$  قرار دهید. مجموع زمان پردازش انباشته‌های زمان‌بندی شده دارای زوددهنگامی را نیز  $s$  در نظر بگیرید. از آنجا که با دانستن  $s$ ، مجموع زمان پردازش انباشته‌های زمان‌بندی شده دارای دیرهنگامی قابل تعیین است، متغیر حالت تنها با  $s$  تعریف می‌شود. مجموع زمان پردازش تمام انباشته‌های از قبل زمان‌بندی شده برابر است با  $\sum_{a=1}^{b-1} P_a$ ، بنابراین مجموع زمان پردازش انباشته‌های دارای دیرهنگامی برابر

<sup>۱</sup> Batch weighted shortest processing time

با  $\sum_{a=1}^{b-1} P_a - s$  خواهد بود. رابطه بازگشتی در الگوریتم برنامه‌ریزی پویای ارائه شده به صورت زیر تعریف می‌شود:

$$ET_b(s) = \min \left\{ n_b s + ET_{b+1}(s + P_b), n_b \left( \sum_{a=1}^b P_a - s \right) + ET_{b+1}(s) \right\} \quad (1)$$

شرایط حدی نیز به صورت زیر در نظر گرفته شده است:

$$ET_{m+1}(s) = 0, \quad s = 0, 1, \dots, \sum_{a=1}^m P_a \quad (2)$$

زمان‌بندی بهینه از طریق یافتن  $ET_1(0)$  به دست می‌آید و زمان‌بندی متناظر با آن با برگشت به عقب تعیین خواهد شد. لازم به ذکر است در رابطه بازگشتی (۱)، عبارت اول و دوم به ترتیب هزینه قرارداد انباشته  $b$ ام قبل از موعد تحویل (در ابتدای توالی) و بعد از موعد تحویل (در انتهای توالی) را نشان می‌دهد. اگر انباشته  $b$  را در ابتدای توالی قرار دهیم، این انباشته به اندازه  $s$  دارای زود هنگامی خواهد بود و متغیر حالت از  $s$  به  $s + P_b$  تغییر خواهد کرد (عبارت اول). در غیر این صورت اگر انباشته  $b$  را در انتهای توالی قرار دهیم، این انباشته به اندازه  $\sum_{a=1}^b P_a - s$  دارای دیر هنگامی خواهد بود و متغیر حالت تغییر نخواهد کرد (عبارت دوم).

#### ۴-۲ الگوریتم جستجوی تطبیقی تصادفی حریمانه

در این بخش به ارائه الگوریتم جستجوی تطبیقی تصادفی حریمانه (GRASP) برای مساله  $SUMET$  پرداخته می‌شود. الگوریتم GRASP یک روش فراابتکاری است که توسط فنو و رسنده [۲۹] معرفی شده است. این الگوریتم ترکیبی از سه رویکرد کلاسیک کاربردی در بهینه‌سازی ترکیبی شامل الگوریتم ابتکاری حریمانه<sup>۱</sup>، تصادفی کردن<sup>۲</sup>، و رویه جستجوی محلی است. الگوریتم GRASP از یک جواب آغازین که توسط الگوریتم حریمانه تصادفی ایجاد شده است، شروع کرده و از طریق جستجوی محلی سعی بر بهبود آن دارد. جستجوی محلی تا رسیدن به شرط توقف ادامه می‌یابد. این رویه به منظور یافتن بهترین جواب چند بار تکرار می‌شود. بنابراین ساختار این الگوریتم، رویه‌ای تکراری شامل دو مرحله است: ساخت جواب و بهبود جواب. مکانیزم ساخت جواب با دو جزء اصلی مشخص می‌گردد: الگوریتم حریمانه سازنده و نحوه تصادفی کردن. فرض کنید جواب شامل زیرمجموعه‌ای از مجموعه عناصر (اجزای جواب) است. جواب با اضافه کردن مرحله به مرحله یک عنصر جدید، ساخته می‌شود. انتخاب عنصر بعدی با برداشتن تصادفی عنصر به صورت یکنواخت از لیست کاندیدها انجام می‌شود.

مرحله دوم الگوریتم، فرآیند جستجوی محلی است که هدف آن بهبود جواب به دست آمده در مرحله اول است. انتخاب توابع ابتکاری موثر و طول لیست کاندید مناسب بر عملکرد الگوریتم GRASP تاثیر بسزایی دارد.

<sup>1</sup> Greedy heuristic

<sup>2</sup> Randomization

این الگوریتم از حافظه جستجو استفاده نمی‌کند ولی به دلیل سادگی، عمدتاً بسیار سریع است و در زمان کوتاه جواب‌های نسبتاً خوبی ارائه می‌کند. همچنین قابلیت ادغام در سایر تکنیک‌های جستجو، را نیز دارد.

#### ۴-۲-۱ الگوریتم حریمانه تصادفی

هر تکرار الگوریتم GRASP، از یک جواب شدنی که توسط الگوریتم حریمانه تصادفی تولید می‌شود، آغاز می‌شود. این جواب، به‌عنوان جواب اولیه رویه جستجوی محلی در نظر گرفته می‌شود و جستجو تا رسیدن به شرط توقف ادامه می‌یابد. الگوریتم حریمانه تصادفی به دلیل ماهیت تصادفی آن از تولید یک جواب مشخص در هر تکرار جلوگیری می‌کند.

در الگوریتم GRASP ارائه شده، الگوریتم حریمانه تصادفی بر اساس روش ابتکاری *ETFF-LPT* که توسط رفیعی پارسا و همکاران [۲۴] ارائه شده، یک جواب اولیه تولید می‌کند. در الگوریتم *ETFF-LPT*، نخست کارها به ترتیب نزولی زمان‌های پردازش‌شان مرتب می‌شوند. اولین کار تخصیص نیافته در ابتدای لیست در اولین انباشته با ظرفیت خالی کافی قرار می‌گیرد. اگر کار مربوطه در هیچ انباشته‌ای جای نگرفت، انباشته جدیدی ایجاد شده و کار به انباشته جدید تخصیص می‌یابد. این رویه تا تخصیص تمام کارها به انباشته‌ها تکرار می‌شود.

ماهیت تصادفی بودن با تعریف لیست کاندید محدود شده<sup>۱</sup> (RCL) در الگوریتم ابتکاری *ETFF-LPT* در نظر گرفته می‌شود. بنابراین در الگوریتم ابتکاری حریمانه تصادفی، به منظور تخصیص کارها به انباشته‌ها، به جای انتخاب کار تخصیص نیافته با بیشترین زمان پردازش، کار به صورت تصادفی از اولین  $k$  کار تخصیص نیافته با بیشترین زمان پردازش انتخاب می‌شود. اولین  $k$  کار تخصیص نیافته با بیشترین زمان پردازش، لیست کاندید محدود شده را در الگوریتم GRASP تشکیل می‌دهند که در آن  $k$  اندازه RCL است. بعد از تشکیل انباشته‌ها، با استفاده از الگوریتم برنامه‌ریزی پویا که در بخش قبل شرح داده شد، زمان‌بندی بهینه با حداقل هزینه زود هنگامی و دیر هنگامی انباشته‌های تشکیل شده به دست می‌آید.

#### ۴-۲-۲ رویه جستجوی محلی

در رویه جستجوی محلی از دو ساختار همسایگی استفاده شده است. ساختار همسایگی تعویض دو کار<sup>۲</sup> و درج کار<sup>۳</sup>. در ساختار تعویض، دو کار زمان‌بندی شده در انباشته‌های متفاوت به صورت تصادفی انتخاب شده و جابه‌جا می‌شوند. در ساختار همسایگی درج، یک کار تصادفی از یک انباشته انتخاب شده و به صورت تصادفی در انباشته دیگر یا یک انباشته جدید قرار می‌گیرد. هر دو ساختار همسایگی با در نظر گرفتن محدودیت ظرفیت ماشین صورت می‌گیرد. همسایگی‌ها به صورت تصادفی انتخاب می‌شوند و احتمال انتخاب همسایگی اول برابر  $\theta$  است. بعد از یافتن یک جواب طبق ساختار همسایگی، حداقل هزینه زود هنگامی و دیر هنگامی انباشته‌های تشکیل شده به منظور به‌روزرسانی جواب تعیین می‌شود.

<sup>۱</sup> Restricted candidate list

<sup>۲</sup> Job interchange

<sup>۳</sup> Job insertion

## ۵ نتایج محاسباتی

هدف این بخش تنظیم پارامترها و سپس ارزیابی عملکرد الگوریتم‌های ارایه شده برای مساله *SUMET* است. تمامی الگوریتم‌های ارایه شده، به کمک نرم‌افزار MATLAB 10.0 برنامه‌نویسی و اجرا شده است. آزمایشات محاسباتی روی یک کامپیوتر شخصی با پردازنده 3.1 GHz و حافظه 4 GB اجرا شده است. برای انجام آزمایشات محاسباتی، نمونه مسایلی مشابه جولای و دوپونت [۴] در نظر گرفته شده است. پارامترهای متعددی بر نتایج محاسباتی تاثیر گذار هستند، نظیر تعداد کارها، اندازه کارها، و زمان پردازش کارها. مشخصات نمونه مسایل استفاده شده به شرح زیر است:

- تعداد کارها ( $n$ ) در محدوده ۱ تا ۲۰۰ و در ابعاد ۱۰، ۱۲، ۱۵، ۲۰، ۴۰، ۶۰، ۸۰، ۱۰۰ و ۲۰۰ در نظر گرفته شده است.
- اندازه کارها ( $s_j$ ) اعداد صحیح تصادفی از توزیع‌های یکنواخت  $U[1,10]$ ،  $U[3,8]$ ،  $U[4,10]$  و  $U[1,5]$  است.
- زمان پردازش کارها روی ماشین‌ها، اعداد صحیح از توزیع یکنواخت بین ۱ تا ۱۰۰ است.
- ظرفیت ماشین در تمام آزمایشات محاسباتی برابر ۱۰ در نظر گرفته شده است.

## ۵-۱ تنظیم پارامترهای الگوریتم

در این بخش، نحوه تنظیم پارامترهای الگوریتم ارایه شده در این مقاله شرح داده می‌شود.

### ۵-۱-۱ تنظیم پارامترهای الگوریتم HGA

عملکرد الگوریتم HGA به مقادیر پارامترهای موثر بر فرآیند جستجو حساس است. به منظور دستیابی به نتایج با کیفیت بالا، انتخاب مقادیر مناسب برای پارامترهای الگوریتم ضروری است. آزمایشات اولیه نشان داد که پارامترهای موثر بر عملکرد الگوریتم عبارتند از: اندازه جمعیت ( $pop\_size$ )، نرخ ترکیب ( $C$ )، نرخ جهش ( $M$ )، و حداکثر تعداد تکرار الگوریتم جستجوی محلی ( $t_{max}$ ). برای یافتن مقادیر مناسب برای این پارامترها، طراحی آزمایش‌ها بر اساس روش تاگوچی<sup>۱</sup> [۳۰] انجام شده است. روش تاگوچی با تعداد آزمایشات کمتر سعی بر افزایش پایداری<sup>۲</sup> سیستم با حداقل کردن تغییرات در نتایج دارد. برای یافتن مقادیر مناسب پارامترها، تجزیه و تحلیل مقدماتی گسترده‌ای با تنظیمات مختلف اجرا شده است. از نرم‌افزار آماری Minitab 17 برای برنامه‌نویسی و اجرای آزمایشات آماری استفاده شده و بر اساس نتایج به دست آمده، ۴ عامل و ۳ سطح برای هر یک از مقادیر پارامترها در نظر گرفته شده است. جزئیات عامل‌ها و سطوح مختلف آن‌ها در جدول ۱ نشان داده می‌شود.

<sup>1</sup> Taguchi method

<sup>2</sup> Robustness

جدول ۱. سطوح عامل‌ها در الگوریتم HGA

A: اندازه جمعیت ( <i>pop_size</i> )	B: نرخ ترکیب ( <i>C</i> )	C: نرخ جهش ( <i>M</i> )	D: حداکثر تعداد تکرار جستجوی محلی ( <i>t<sub>max</sub></i> )
A(۱): ۱۳	B(۱): ۰/۲	C(۱): ۰/۰۱	D(۱): ۱۰
A(۲): ۴۰	B(۲): ۰/۴	C(۲): ۰/۱	D(۲): ۲۰
A(۳): ۱۲۱	B(۳): ۰/۸	C(۳): ۰/۵	D(۳): ۳۰

آرایه متعامد  $L_4(3^4)$  بهترین طراحی برای سطوح عامل‌ها است. تمامی ۹ سناریو تعریف شده برای ۲۰ نمونه مساله اجرا شده است. بنابراین، در مجموع ۱۸۰ اجرا برای این طراحی مورد نیاز است. تابع هدف الگوریتم HGA به عنوان متغیر پاسخ طراحی در نظر گرفته شده است.

پایداری الگوریتم با معیار اثر-به-اختلال  $(S/N)^1$  اندازه‌گیری می‌شود. نسبت  $S/N$ ، به صورت  $10 \log(ET)^2$  محاسبه می‌شود. برای مسایل حداقل سازی، مقدار بیشتر نسبت  $S/N$  تغییرات کمتر نتایج خروجی را به همراه خواهد داشت. از طرفی، با توجه به این که مسایل نمونه از اندازه‌های مختلف هستند، به طبع آن مقیاس مقادیر توابع هدف متفاوت خواهد بود، لذا می‌بایست اثر اندازه مسایل حذف شود. به این منظور، به جای مقدار تابع هدف هر مساله نمونه از درصد انحراف نسبی  $(RPD)^2$  استفاده شده است. RPD به صورت  $(ET - ET_{best}) / (ET_{worst} - ET_{best})$  محاسبه می‌شود که در آن  $ET$  مقدار تابع هدف مساله نمونه به دست آمده از الگوریتم HGA، و  $ET_{best}$  و  $ET_{worst}$  به ترتیب بهترین و بدترین مقدار تابع هدف به دست آمده مساله نمونه در سناریوهای مختلف است. بنابراین، نسبت  $S/N$  برای سناریو  $r$  به کمک رابطه زیر محاسبه می‌شود.

$$(S/N)_r = -10 \log\left(\frac{1}{\sum_{i=1}^{20} RPD_{ir}^2}\right) \quad r = 1, 2, \dots, 9 \quad (3)$$

برای هر عامل، بهترین سطح، سطحی است که بیشترین نسبت  $S/N$  (حداکثر پایداری) و کم‌ترین مقدار RPD (حداقل هزینه) را دارد. مقادیر نهایی پارامترهای الگوریتم در جدول ۲ بیان شده است.

جدول ۲. سطوح انتخاب شده عامل‌ها در الگوریتم HGA

A: اندازه جمعیت ( <i>pop_size</i> )	B: نرخ ترکیب ( <i>C</i> )	C: نرخ جهش ( <i>M</i> )	D: حداکثر تعداد تکرار الگوریتم جستجوی محلی ( <i>t<sub>max</sub></i> )
A(۲): ۴۰	B(۳): ۰/۸	C(۲): ۰/۱	D(۳): ۳۰

### ۵-۱-۲ تنظیم پارامترهای الگوریتم GRASP

پارامترهای تاثیرگذار بر الگوریتم GRASP ارایه شده، عبارتند از: اندازه  $RCL(k)$ ، احتمال استفاده از ساختارهای همسایگی و حداکثر تکرار برای توقف الگوریتم. آزمایشات اولیه برای انتخاب مقادیر مناسب برای این پارامترها انجام شده است. برای یافتن مقادیر مناسب برای این پارامترها، مشابه الگوریتم HGA، از روش

<sup>1</sup> Signal-to-Noise

<sup>2</sup> Relative percentage deviation

تاگوچی [۳۰] استفاده شده است. بر اساس نتایج به دست آمده، ۳ عامل و ۲ سطح برای هر یک از مقادیر پارامترها در نظر گرفته شده است. جزییات عامل ها و سطوح مختلف آن ها در جدول ۳ نشان داده شده است.

جدول ۳. سطوح عامل ها در الگوریتم GRASP

A: اندازه لیست (k)	B: احتمال انتخاب همسایگی ( $\theta$ )	C: حداکثر تعداد تکرار الگوریتم ( $t_{max}$ )
A(۱): ۲	B(۱): ۰/۵	C(۱): ۱۰۰
A(۲): ۴	B(۲): ۰/۹	C(۲): ۵۰۰

آرایه متعامد  $L_8(2^3)$  بهترین طراحی برای سطوح عامل ها است. تمامی ۸ سناریو تعریف شده برای ۲۰ نمونه مساله اجرا شده است. بنابراین، در مجموع ۱۶۰ اجرا برای این طراحی مورد نیاز است. مقادیر نهایی پارامترهای الگوریتم در جدول ۴ بیان شده است. طبق نتایج حاصل از طراحی تاگوچی، بهترین سطوح A(۲)، B(۲) و C(۲) است.

جدول ۴. سطوح انتخابی پارامترهای الگوریتم GRASP

A: اندازه لیست (k)	B: احتمال انتخاب همسایگی ( $\theta$ )	C: حداکثر تعداد تکرار الگوریتم ( $t_{max}$ )
A(۲): ۴	B(۲): ۰/۹	C(۲): ۵۰۰

## ۵-۲ ارزیابی کارایی الگوریتم های ارائه شده

هدف این بخش اعتبارسنجی الگوریتم های HGA و GRASP ارائه شده در این مقاله است. ابتدا به ارزیابی الگوریتم های ارائه شده برای نمونه مسایل کوچک پرداخته شده است. بنابراین، میانگین (Avg) و حداکثر (Max) درصد اختلاف جواب الگوریتم های فراابتکاری با جواب بهینه به دست آمده از الگوریتم شاخ و کران ارائه شده توسط رفیعی پارسا و همکاران [۲۴] به تفکیک اندازه و تعداد کارها در جدول ۵ نشان داده شده است.

بر اساس نتایج جدول ۵، الگوریتم های HGA و GRASP قادر به یافتن جواب بهینه برای تمام مسایل با ۱۰ کار هستند. اختلاف جواب الگوریتم HGA از جواب بهینه در نمونه مسایل کوچک به طور متوسط ۰/۶ درصد و این مقدار برای الگوریتم GRASP در حدود ۱/۵ درصد گزارش شده است. نتایج حاکی از معتبر و همچنین کارا بودن این الگوریتم ها است.

از آنجا که مساله SUMET، یک مساله NP-hard است، یافتن جواب بهینه مساله در اندازه های بزرگ در زمان معقول امکان پذیر نیست. برای سنجش میزان کارایی الگوریتم های فراابتکاری، از حد پایین ارائه شده توسط رفیعی پارسا و همکاران [۲۴] استفاده شده است. بنابراین، در این بخش میزان کارایی الگوریتم های فراابتکاری بر اساس فاصله آن ها تا مقدار حد پایین ارزیابی می شود.

جدول ۵. مقایسه نتایج الگوریتم‌های فراابتکاری و جواب بهینه برای نمونه مسایل کوچک

$s_j$	$n$	HGA		GRASP	
		Avg	Max	Avg	Max
[۱, ۱۰]	۱۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰
	۱۲	۰/۰۰	۰/۰۰	۱/۶۱	۷/۶۱
	۱۵	۱/۴۱	۲/۱۳	۲/۷۳	۴/۱۲
	۲۰	۲/۰۶	۳/۳۷	۳/۰۴	۵/۷۴
	میانگین	۰/۸۷	۱/۳۸	۱/۸۵	۴/۳۷
[۴, ۸]	۱۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰
	۱۲	۰/۰۰	۰/۰۰	۱/۱۷	۵/۸۴
	۱۵	۰/۰۰	۰/۰۰	۲/۰۶	۶/۲۳
	۲۰	۲/۶۴	۳/۷۷	۴/۵۹	۷/۲۴
	میانگین	۰/۶۶	۰/۹۴	۱/۹۶	۴/۸۳
[۴, ۱۰]	۱۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰
	۱۲	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰
	۱۵	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰
	۲۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۸۴	۱/۷۳
	میانگین	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۲۱	۰/۴۳
[۱, ۵]	۱۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰	۰/۰۰
	۱۲	۰/۰۰	۰/۰۰	۱/۴۹	۶/۱۸
	۱۵	۱/۵۷	۳/۶۳	۲/۴۷	۴/۷۶
	۲۰	۲/۸۴	۳/۳۴	۳/۱۹	۴/۹۲
	میانگین	۱/۱۰	۱/۷۴	۱/۷۹	۳/۹۷

تمامی نمونه مسایل به کمک الگوریتم‌های HGA و GRASP برای تولید جواب نزدیک بهینه حل شده‌اند. سپس میزان کارایی الگوریتم‌ها بر اساس درصد اختلاف جواب الگوریتم از حد پایین طبق رابطه

$$\text{حد پایین} - \text{جواب الگوریتم} \times 100$$

سنجیده می‌شود. متوسط درصد اختلاف الگوریتم‌ها از حد پایین در جدول ۶ گزارش شده است. شرط توقف برای هر دو الگوریتم HGA و GRASP مدت زمان ۶۰ ثانیه در نظر گرفته شده است. متوسط خطای الگوریتم HGA برای همه نمونه مسایل برابر ۶/۸۲٪ و این مقدار برای الگوریتم GRASP برابر ۱۱/۶۴٪ است. توزیع درصد خطای الگوریتم‌های HGA و GRASP به ترتیب در جداول ۷ و ۸ ارایه شده است.

جدول ۶. متوسط خطای الگوریتم‌های فراابتکاری نسبت به حد پایین

$n$	$s_j$	HGA	GRASP	$s_j$	HGA	GRASP
۲۰		۴/۳۲	۷/۶۷		۳/۴۲	۵/۵۷
۴۰		۵/۱۴	۸/۷۶		۳/۹۲	۶/۰۷
۶۰	[۱, ۱۰]	۶/۷۴	۹/۱۸	[۴, ۱۰]	۴/۲۱	۷/۶۹
۸۰		۷/۸۹	۱۱/۷۷		۴/۷۹	۸/۹۸
۱۰۰		۹/۳۱	۱۵/۰۶		۵/۵۷	۱۲/۸۷
۲۰۰		۱۱/۲۹	۲۰/۵۹		۶/۸۳	۱۹/۶۹
۲۰		۴/۵۴	۶/۰۹		۴/۶۶	۶/۰۹
۴۰		۴/۸۶	۷/۴۵		۵/۱۹	۷/۴۵
۶۰	[۳, ۸]	۵/۱۲	۸/۱۳	[۱, ۵]	۷/۱۸	۸/۱۳
۸۰		۵/۴۸	۹/۸۸		۹/۷۴	۱۱/۸۸
۱۰۰		۶/۳۷	۱۴/۰۷		۱۴/۰۳	۱۹/۰۷
۲۰۰		۶/۸۴	۲۱/۰۶		۱۶/۲۶	۲۵/۰۶

جدول ۷. توزیع درصد خطای الگوریتم HGA

خطا (%)	[۰-۱]	(۱-۵]	(۵-۱۰]	(۱۰-۱۵]	(۱۵-۱۰۰]
فراوانی نسبی (%)	۷/۷۶	۴۲/۵۳	۳۰/۴۷	۱۳/۴۱	۵/۸۳
فراوانی نسبی تجمعی (%)	۷/۷۶	۵۰/۲۹	۸۰/۷۶	۹۴/۱۷	۱۰۰/۰۰

جدول ۸. توزیع درصد خطای الگوریتم GRASP

خطا (%)	[۰-۱]	(۱-۵]	(۵-۱۰]	(۱۰-۱۵]	(۱۵-۱۰۰]
فراوانی نسبی (%)	۵/۳۴	۲۴/۱۷	۳۰/۴۹	۲۸/۳۹	۱۱/۶۱
فراوانی نسبی تجمعی (%)	۵/۳۴	۲۹/۵۱	۶۰/۰۰	۸۸/۳۹	۱۰۰/۰۰

برای مقایسه کارایی الگوریتم‌ها از آزمون تی زوجی با سطح اطمینان ۵٪ استفاده شده است. نتایج مقایسه در جدول ۹ ارائه شده است. همان‌طور که مشاهده می‌شود، مقدار P-value مربوط به آزمون مقایسه کارایی الگوریتم‌ها برابر ۰/۰۱۵ است. بنابراین می‌توان نتیجه گرفت تفاوت معناداری بین کارایی دو الگوریتم وجود دارد. با توجه به اینکه متوسط درصد اختلاف نسبت به حد پایین در الگوریتم HGA، کم‌تر از مقدار این متوسط در الگوریتم GRASP است، می‌توان نتیجه گرفت الگوریتم HGA جواب‌های مناسب‌تری برای مساله تولید می‌کند.

جدول ۹. آزمون تی زوجی برای مقایسه الگوریتم‌های HGA و GRASP

	HGA	GRASP
Mean	۶/۸۲	۱۱/۶۴
Observations	۴۸۰	۴۸۰
Hypothesized Mean Difference	۰	
Df	۴۷۹	
t Stat	۲/۱۶۷	
P(T<=t) one-tail	۰/۰۱۵	
t Critical one-tail	۱/۶۴۸	

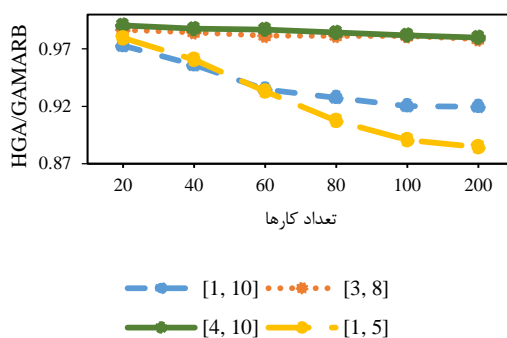
در آزمایشی دیگر، برای ارزیابی کارایی الگوریتم‌های فراابتکاری، عملکرد الگوریتم HGA، به عنوان بهترین الگوریتم فراابتکاری ارایه شده، با الگوریتم توسعه داده شده توسط لی و همکاران [۲۳] به نام الگوریتم GAMARB مقایسه می‌شود. تمام مسایل نمونه با هر دو الگوریتم حل شده‌اند و شرط توقف برای دو الگوریتم ۱۰۰۰ تکرار در نظر گرفته شده است. نتایج مقایسه عملکرد این دو الگوریتم در جدول ۱۰ ارایه شده است.

جدول ۱۰. نتایج مقایسه الگوریتم‌های HGA و GAMARB

$s_j$	$n$	HGA	GAMARB	HGA/ GAMARB
[۱, ۱۰]	۲۰	۶۵۶/۶	۶۷۵/۰	۰/۹۷۲۸
	۴۰	۲۷۱۶/۴	۲۸۴۱/۲	۰/۹۵۶۱
	۶۰	۵۸۱۳/۰	۶۲۱۹/۳	۰/۹۳۴۷
	۸۰	۱۰۰۷۲/۴	۱۰۸۵۹/۸	۰/۹۲۷۵
	۱۰۰	۱۵۲۰۲/۲	۱۶۵۲۰/۴	۰/۹۲۰۲
	۲۰۰	۶۱۸۷۳/۳	۶۷۲۷۵/۵	۰/۹۱۹۷
			میانگین	۰/۹۳۸۵
[۳, ۸]	۲۰	۲۹۶/۲	۳۰۰/۳	۰/۹۸۶۴
	۴۰	۱۲۰۱/۵	۱۲۲۰/۶	۰/۹۸۴۴
	۶۰	۲۵۲۵/۶	۲۵۷۳/۲	۰/۹۸۱۵
	۸۰	۴۲۹۴/۶	۴۳۷۶/۴	۰/۹۸۱۳
	۱۰۰	۷۰۵۸/۳	۷۱۹۳/۴	۰/۹۸۱۲
	۲۰۰	۲۷۱۵۹/۷	۲۷۷۶۲/۱	۰/۹۷۸۳
			میانگین	۰/۹۸۲۲
[۴, ۱۰]	۲۰	۱۳۰۳/۶	۱۳۱۶/۱	۰/۹۹۰۵
	۴۰	۵۴۰۹/۳	۵۴۷۷/۰	۰/۹۸۷۶
	۶۰	۱۱۸۶۵/۹	۱۲۰۲۳/۴	۰/۹۸۶۹
	۸۰	۱۸۸۱۲/۰	۱۹۱۱۴/۳	۰/۹۸۴۲
	۱۰۰	۳۱۹۷۲/۳	۳۲۵۶۵/۰	۰/۹۸۱۸
	۲۰۰	۱۲۷۳۵۵/۶	۱۲۹۹۶۸/۰	۰/۹۷۹۹
			میانگین	۰/۹۸۵۲
[۱, ۵]	۲۰	۱۶۰/۵	۱۶۳/۹	۰/۹۷۹۵
	۴۰	۵۶۱/۸	۵۸۴/۸	۰/۹۶۰۷
	۶۰	۱۲۰۵/۳	۱۲۹۱/۷	۰/۹۳۳۱
	۸۰	۲۱۲۴/۰	۲۳۴۰/۹	۰/۹۰۷۴
	۱۰۰	۳۵۳۴/۶	۳۹۶۸/۳	۰/۸۹۰۷
	۲۰۰	۱۳۷۳۰/۶	۱۵۵۲۳/۶	۰/۸۸۴۵
			میانگین	۰/۹۲۶۰

همان‌طور که مشاهده می‌شود الگوریتم HGA عملکرد بهتری نسبت به الگوریتم GAMARB دارد. کارایی الگوریتم HGA برای مسایل با کارهای با اندازه کوچک قابل توجه‌تر از مسایل با کارهای دارای اندازه بزرگ است. برای مسایل با کارهای دارای اندازه بزرگ دو الگوریتم تقریباً عملکرد یکسانی دارند و جواب‌هایی با

کیفیت یکسان حاصل شده است. وقتی اندازه کارها بزرگ است امکان تشکیل انباشته‌های متنوع از کارها کمتر می‌شود و به همین جهت کارایی دو الگوریتم به هم نزدیک‌تر است. همچنین مشاهده می‌شود که تفاوت عملکرد الگوریتم‌ها با افزایش تعداد کارها افزایش می‌یابد. نتایج بر اساس اندازه کارهای مختلف در شکل ۵ نمایش داده شده است.



شکل ۵. مقایسه عملکرد الگوریتم‌های HGA و GAMARB برای نمونه مسایل بزرگ

## ۶ جمع‌بندی و پیشنهاد مطالعات آتی

در این مقاله، مساله زمان‌بندی تولید به‌هنگام در یک سیستم پردازنده انباشته تک ماشینه با هدف کمینه کردن مجموع هزینه‌های زود هنگامی و دیر هنگامی کارها مورد بررسی قرار گرفت. دو الگوریتم HGA و GRASP برای تولید جواب‌های نزدیک به بهینه ارایه شد. در این الگوریتم‌ها، یک رویکرد برنامه‌ریزی پویا برای زمان‌بندی انباشته‌ها به کار گرفته شد. در نهایت از آزمایشات محاسباتی برای بررسی کارایی الگوریتم‌های توسعه داده شده استفاده شد. طبق نتایج به دست آمده، متوسط خطای الگوریتم HGA برابر ۶/۸۲٪ و این مقدار برای الگوریتم GRASP برابر ۱۱/۶۴٪ است. محدودیتی که در انجام این پژوهش به صورت جدی وجود داشت، عدم دسترسی به داده‌های واقعی در صنعت نیمه هادی بود. با توجه به اهمیت مسایل زمان‌بندی تولید انباشته با در نظر گرفتن استراتژی‌های تولید به‌هنگام، همچنان خلأهای مطالعاتی زیادی در این زمینه وجود دارد. در نظر گرفتن شرایط پویایی مانند زمان دسترسی به کارها و خرابی ماشین‌آلات می‌تواند در جهت نزدیک‌تر شدن به شرایط واقعی کمک کننده باشد. همچنان ارایه الگوریتم‌های دقیق و روش‌های تولید حد پایین برای مساله دارای جذابیت است. استفاده از روش‌های تجزیه مانند روش تجزیه دنتزیگ-ولف برای حل مساله می‌تواند یکی از گزینه‌های مناسب برای تحقیقات آتی باشد. در نظر گرفتن استراتژی‌های تولید به‌هنگام در دیگر محیط‌های پردازش انباشته نیز می‌تواند یکی دیگر از موضوعات تحقیقات آتی باشد.

## منابع

- [1] Dobson, G., Nambimadom, R. S. (2001). The batch loading and scheduling problem. *Operations research*, 49(1), 52-65.
- [2] Uzsoy, R. (1994). Scheduling a single batch processing machine with non-identical job sizes. *International Journal of Production Research*, 32(7), 1615-1635.

- [3] Dupont, L., Jolai, F. (1998). Minimizing makespan on a single batch processing machine with non-identical job sizes. *European Journal of Automation Systems*, 32(1), 31-40.
- [4] Jolai, F., Dupont, L. (1998). Minimizing mean flow times criteria on a single batch processing machine with non-identical jobs sizes. *International Journal of Production Economics*, 55(3), 273-280.
- [5] Melouk, S., Damodaran, P., Chang, P. Y. (2004). Minimizing makespan for single machine batch processing with non-identical job sizes using simulated annealing. *International Journal of Production Economics*, 87(2), 141-147.
- [6] Damodaran, P., Kumar Manjeshwar, P., Srihari, K. (2006). Minimizing makespan on a batch-processing machine with non-identical job sizes using genetic algorithms. *International Journal of Production Economics*, 103(2), 882-891.
- [7] Husseinzadeh Kashan, A., Karimi, B., Jolai, F. (2006). Effective hybrid genetic algorithm for minimizing makespan on a single-batch-processing machine with non-identical job sizes. *International Journal of Production Research*, 44(12), 2337-2360.
- [8] Rafiee Parsa, N., Karimi, B., Husseinzadeh Kashan, A. (2010). A branch and price algorithm to minimize makespan on a single batch processing machine with non-identical job sizes. *Computers & Operations Research*, 37(10), 1720-1730.
- [9] Cheng, B., Li, K., Chen, B. (2010). Scheduling a single batch-processing machine with non-identical job sizes in fuzzy environment using an improved ant colony optimization. *Journal of Manufacturing Systems*, 29(1), 29-34.
- [10] Chen, H., Du, B., Huang, G. Q. (2011). Scheduling a batch processing machine with non-identical job sizes: a clustering perspective. *International Journal of Production Research*, 49(19), 5755-5778.
- [11] Mathirajan, M., Bhargav, V., Ramachandran, V. (2010). Minimizing total weighted tardiness on a batch-processing machine with non-agreeable release times and due dates. *The International Journal of Advanced Manufacturing Technology*, 48(9), 1133-1148.
- [12] Wang, H. M. (2011). Solving single batch-processing machine problems using an iterated heuristic. *International Journal of Production Research*, 49(14), 4245-4261.
- [13] Malapert, A., Gueret, C., Rousseau, L. M. (2012). A constraint programming approach for a batch processing problem with non-identical job sizes. *European Journal of Operational Research*, 221(3), 533-545.
- [14] Queiroga, E., Pinheiro, R. G. S., Christ, Q., Subramanian, A., Pessoa, A. (2020). Iterated local search for single machine total weighted tardiness batch scheduling. *Journal of Heuristics*, 27(1), 353-438.
- [15] Damodaran, P., Ghrayeb, O., Guttikonda, M. C. (2013). GRASP to minimize makespan for a capacitated batch-processing machine. *The International Journal of Advanced Manufacturing Technology*, 68(1), 407-414.
- [16] Jia, Z. h., Leung, J. Y. T. (2014). An improved meta-heuristic for makespan minimization of a single batch machine with non-identical job sizes. *Computers & Operations Research*, 46, 49-58.
- [17] M. Al-Salamah, M. (2015). Constrained binary artificial bee colony to minimize the makespan for single machine batch processing with non-identical job sizes. *Applied Soft Computing*, 29, 379-385.
- [18] Cabo, M., Possani, E., Potts, C. N., Song, X. (2015). Split-merge: Using exponential neighborhood search for scheduling a batching machine. *Computers & Operations Research*, 63, 125-135.
- [19] Rafiee Parsa, N., Karimi, B., Keshavarz, T. (2016). Minimizing total earliness and tardiness on a batch processing machine using a neural network approach. *12th International Conference on Industrial Engineering*.
- [20] Beldar, P., Framinan, J. M., Ardakani, A. (2019). Minimization of total completion time on a batch processing machine with arbitrary release dates: an effectual teaching-learning based optimization approach. *Production Engineering*, 13(5), 557-566.
- [21] Mousavi, M., Hajiaghaei-Keshteli, M., Tavakoli Moghaddam, R. (2018). Integrated scheduling of production on single machine environment and air transportation considering charter flights and time windows for due date with two efficient meta-heuristics algorithm. *Journal of Operational Research and Its Applications*, 15(2), 19-40.
- [22] Beheshtinia, M., Hassani Bidgoli, M. (2017). Scheduling in Flexible Jobshop Environment Considering Assembling and Sequence Dependent Processing Times. *Journal of Operational Research and Its Applications*, 13(4), 21-37.
- [23] Li, Z., Chen, H., Xu, R., Li, X. (2015). Earliness-tardiness minimization on scheduling a batch processing machine with non-identical job sizes. *Computers & Industrial Engineering*, 87(1), 590-599.

- [24] Rafiee Parsa, N., Karimi, B., Husseini, S. M. (2017). Exact and heuristic algorithms for the just-in-time scheduling problem in a batch processing system. *Computers & Operations Research*, 80(1), 173-183.
- [25] Brucker, P., et al. (1998). Scheduling a batch machine. *Journal of Scheduling*, 1(1), 31-54.
- [26] Hart, W. E., Krasnogor, N., Smith, J. E. (2005). *Memetic evolutionary algorithms. Recent advances in memetic algorithms*, 3-27: Springer.
- [27] Moscato, P. (1989). On evolution, search, optimization, genetic algorithms and martial arts: Towards memetic algorithms. Caltech concurrent computation program, C3P Report, 826.
- [28] Corne, D. (1999). *New ideas in optimization*. UK: McGraw-Hill Ltd.
- [29] Feo, T. A., Resende, M. G. C. (1989). A probabilistic heuristic for a computationally difficult set covering problem. *Operations Research Letters*, 8(2), 67-71.
- [30] Taguchi, G. (1986). *Introduction to quality engineering: designing quality into products and processes: Asian productivity organization*.