

Sessione 2

Metodi Model free

Nel capitolo precedente abbiamo svolto un lavoro di pianificazione e non di apprendimento per rinforzo in quanto avevamo il modello (ambiente) che ci diceva con quale probabilità svolgeva le azioni. La policy (π) era in qualche modo nota, questo però non rappresenta la realtà in quanto il modello, nella natura delle cose, non ci viene dato a priori, dobbiamo quindi trovare un modo per ricavarlo, come fare? Bene bisogna quindi interrogare l'ambiente e con le risposte ottenute ricavare in quale modo il modello. Abbiamo quindi a che fare un metodo "model free" in quanto il modello NON è noto a priori.

Da notare che possiamo comunque interagire con l'ambiente tramite esperienza, ovvero:

1. parto da uno stato che posso scegliere in maniera casuale
2. scelgo l'azione tramite la mia policy e vedo cosa succede
3. torno al punto 1 e così via fino alla fine dell'episodio

SPIEGONE: Tutto questo fino a quando otterremo la "policy ottimale", ovvero facendo la media di tutti i ritorni G_t . Quindi per via delle legge dei grandi numeri possiamo approssimare il valore medio atteso (E) con la semplice media empirica. Ricordo che il valore atteso (E) è quello che si calcola con le probabilità di transizione, mentre la media empirica è la semplice somma di tutti i valori diviso il numero totale dei valori. Quindi quando il numero di valori tende a infinito allora il valore converge al valore atteso.

Predizione

E' model free perchè non abbiamo a priori il modello, cosa che invece avevamo all'inizio del corso con la pianificazione.

Dovremo quindi far uso di "stimatori" in grado di ricostruire nella maniera più federe possibile il modello.

Dobbiamo quindi fare un lavoro di predizione, per fare questo abbiamo due metodi, il primo detto "Monte Carlo" mentre il secondo detto "Temporal Difference".

Metodo Monte Carlo

Il metodo **Monte Carlo (MC)**, nella pratica voglio "**imparare**" il valore delle mie azioni iteragendo con l'ambiente. *Banalmente compio azioni "a caso" e poi tengo traccia delle media aritmetica degli episodi che faccio.* Svolgo quindi un episodio partendo dallo stato k e raccolgo tutti i valori, e

relative reward, degli stati fino allo stato terminale. Terminato un episodio $G(T)$ ne faccio altri N , poi, per ottenere il valore $V(S_{xx})$ faccio la media aritmetica di tutti i $G(T)$ ottenuti partendo dal quello stato "S" e salvo il valore ottenuto nello stato s . Svolgo questo lavoro per N volte per tutti gli M stati, in questo modo a tendere, sempre per la legge dei grandi numeri, mi avvicino al valore reale dello stato. (da notare che con questo metodo non devo inizializzare gli stati in quanto interrogo subito l'ambiente)

NB: MC è un metodo "off line" ovvero che impara dopo aver finito l'episodio.

Questo metodo impara il valore della policy dall'esperienza.

Da qui deriva il concetto di "**bootstrapping**", ovvero quando calcolo il valore V_k applicando la funzione "one step looking ahead" andando ad esplorare gli stati successivi s' , utilizzo i valori V_k calcolati in precedenza per ricalcolare l'attuale valore V_k .

Da notare che nei metodi con bootstrapping bisogna stimare i valori di **tutti** gli stati altrimenti perde efficacia.

Di qui la versione più semplice dell'algoritmo in pseudo-codice:

First-visit MC, incremental updates



Input: Policy π to be evaluated.

Output: Estimate V of v_π .

Initialize: $V(s) \in \mathbb{R}$ arbitrarily; $N(s) \leftarrow 0$, for all $s \in \mathcal{S}$.

while True do

 Generate an episode following π :

$S_0, A_0, R_1, S_1, A_1, R_2, \dots, S_{T-1}, A_{T-1}, R_T$

$G \leftarrow 0$

for $t = T - 1, T - 2, \dots, 0$ **do**

$G \leftarrow \gamma G + R_{t+1}$

if $S_t \in \{S_0, S_1, \dots, S_{t-1}\}$ **then**

 | next t

else

$N(S_t) \leftarrow N(S_t) + 1$

$V(S_t) \leftarrow V(S_t) + \frac{1}{N(S_t)}(G - V(S_t))$

end

end

end

$$V_n(s) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n (R_{t+1} + \gamma V_{t+1})$$

$\approx \frac{12}{3} = 4$

da notare la formula sottolineata che rappresenta la **forma incrementale della media aritmetica**, ovvero come aggiungere un valore ad una media considerando il suo peso rispetto alla media stessa. In pratica si tratta di sommare la media a (valore meno la media)/numero totale dei valori.

come funziona:

- inizializza la funzione valore con dei valori a caso (anche zeros)
- facciamo **un episodio**, ovvero memorizzare:
 - tutti gli stati
 - tutte le azioni
 - tutte le ricompense
 - fino alla fine
- partiamo dalla fine dell'episodio (stato R_t) e inizializziamo il valore G_t a zero
- procedo **risalendo** gli stati partendo da quello terminale che vale zero, vado a $T-1$ del quale prendo la **ricompensa** e la **sommo** a quella dello stato se segue (in questo caso quello finale)
- procedo risalendo in questo modo (sommando) fino allo stato iniziale
- calcolo il valore $V(S_t)$ come la media dei ritorni di tutti gli stati precedenti (da quello terminale a quello in elaborazione)

Di seguito il codice che implementa l'algoritmo:

```
import io
from collections import defaultdict

import numpy as np
import sys
import gym
import matplotlib as plot

"""
Il BJ è un gioco a due o più giocatori, si tratta di uno o più giocatori contro il banco.
Il banco mostra una carta e poi ci da 2 carte, noi sommiamo queste due carte e possiamo
decidere
se prendere una carta o rimanere fermo (stick)
Quando mi fermo faccio la somma delle mie carte, se ho più di 21 punti allora ho perso, se
invece meno
tocca al banco e lui continua a prendere carte fino a quando arriva ad avere più o uguale 17
punti.
A quel punto si ferma anche lui e chi ha di più vince.
```

NB: Il banco non è interessato a quello che facciamo noi.

POLICY: continuiamo a prendere fino a quanto arrivo a 20 o 21, la reward è +1 se ho vinto, -1 se perdo o zero se pareggio.

Il valore dello stato non è più la probabilità della vittoria

```
"""
```

```
env = gym.make("Blackjack-v1", sab=True)
```

```
def mc_prediction (policy, env, num_episodies, discount_factor =1.0):
```

```
    """
```

```
        Algoritmo di predizione Monte Carlo, calcola la funzione valore per una data policy
        utilizzando il metodo "sampling"
```

```
        :param policy: una funzione che mappa un'osservazione ad una azione probabile
```

```
        :param env: openAI gym
```

```
        :param num_episodies: numero di episodi che compongo il sample
```

```
        :param discount_factor: solito
```

```
        :return: un dizionario che mappa lo stato nel valore valore, è una tupla il cui valore è
        float
```

```
    """
```

```
    # preparo il dizionario di ritorno delle funzione
```

```
    # tiene traccia e conta i ritorni di ciascuno stato per calcolarne la media
```

```
    # NOTA: tale metodo è inefficiente
```

```
    returns_sum = defaultdict(float)
```

```
    returns_count = defaultdict(float)
```

```
    # funzione valore finale
```

```
    V = defaultdict(float)
```

```
    for i_episode in range (1,num_episodies+1):
```

```
        # stampo a quale episodio mi trovo (utile per il debug)
```

```
        if i_episode % 1000 == 0:
```

```
            print("\repisode {}/{}".format(i_episode,num_episodies), end="")
```

```
            sys.stdout.flush()
```

```

        # genera un episodio rappresentato da un array di tuple composte da (stati, azionie
e ricompense)
        episode = []
        state, info = env.reset() # resetto il gioco ovvero la carta che viene mostrata dal
banco + le 2 carte che abbiamo
        while True:
            probs = policy(state) # probabilità della policy
            # scelgo un'azione a caso dalle prob. della policy
            action = np.random.choice(np.arange(len(probs)), p= probs)
            next_state, reward, done , truncated, info = env.step(action)
            episode.append((state, action, reward))
            if done:
                break
            state = next_state

        # scorro tutti gli stati visitati nell'episodio e calcolo il valore medio per ogni
stato
        states_in_episode = set ([tuple(x[0]) for x in episode])
        for state in states_in_episode:

            first_occurrence_idx = next(i for i,x in enumerate(episode) if x[0] == state)

            G = sum ([x[2]*(discont_factor**i) for i,x in
enumerate(episode[first_occurrence_idx:])])
            returns_sum[state] += G
            returns_count[state] += 1.0

        # media aritmetica
        V[state] = returns_sum[state] / returns_count[state]

    return V

def sample_policy(observation):
    """
    la policy che "sticks" ovvero si ferma se il punteggio del giocare è >= 20, altrimenti
prende una carta
    :param observation:
    :return:
    """
    score, dealer_score, usable_ace = observation

```

```
return [1,0] if score >= 20 else [0,1]
```

```
V_10k = mc_prediction (sample_policy, env, num_episodes=10000)
```

Metodo Temporal Difference

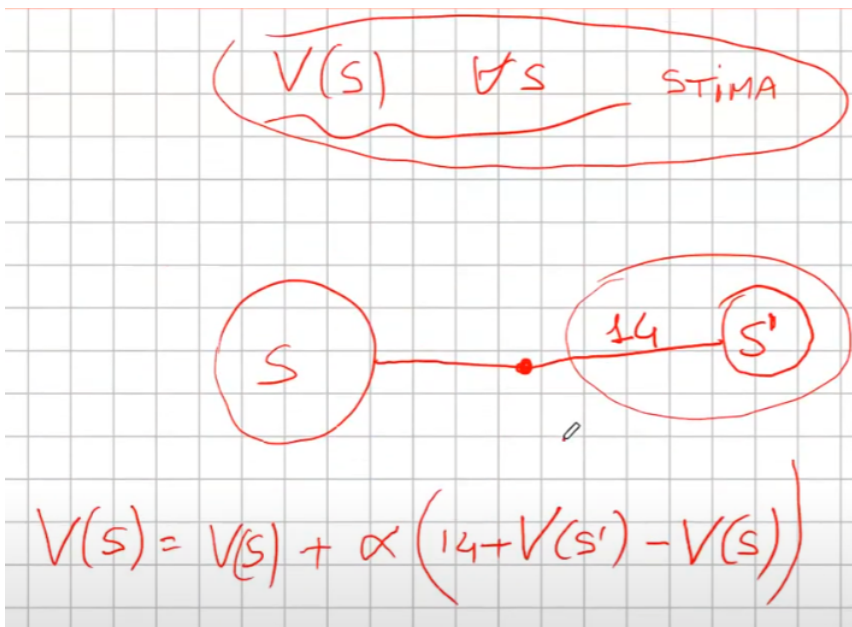
Il metodo **Temporal difference (TD)**. E' un metodo iterativo, per prima cosa devi inizializzare tutti gli stati con dei valori che potrebbero anche essere random. Partendo dallo stato s faccio **una sola azione** per arrivare nello stato $s+1$ e raccolgo il valore dello stato e la ricompensa corrispondente all'azione. Torno quindi allo stato in cui ero partito allo step (s) e aggiorno il valore. Come aggiorno il valore di S ? $V(s) = V(s) + \alpha(R + \gamma V(s+1) - V(s))$ dove α è il fattore di apprendimento, più è grande più dà importanza al valore restituito dallo stato $s+1$. Il che significa sommare il valore dello stato attuale alla somma data della reward più la differenza tra il valore dello stato successivo e il valore dello stato attuale, il tutto *moltiplicato per il tasso di apprendimento alpha*. Da notare che la differenza tra $V(s)$ e $\alpha(R + \gamma V(s+1) - V(s))$ è detta errore, che posso variare con il tasso di apprendimento alpha. Poi si continua passando allo stato successivo e faccio la stessa cosa aggiornando $V(s+1)$ con i valori ricavati da $V(s+2)$. Anche quindi come con il MC faccio passare tutti gli stati S e lo faccio per N volte, anche in questo modo i valori convergeranno, dopo un numero considerevole di volte, al valore reale.

Esempio.

1. setto dei valori a caso per tutti gli stati (es, zero per tutti)
2. ad ogni passo sapendo che ho una stima per ogni stato mi metto nello stato di partenza S
3. nello stato $V(S)$ faccio l'azione arrivando nello stato S' ottenendo 14 di ricompensa
4. la mia nuova stima di $V(S)$ sarà quindi la ricompensana + il valore di $S' \rightarrow R + V(S')$ che essendo all'inizio $V(S')$ varrà zero però..
5. la stima nuova non voglio utilizzarla completamente per inserirla nello stato S cerco quindi di "poderarla" in qualche modo, quindi sottrarrò dalla stima il valore dello stato S ovvero $V(S)$ che in gergo si chiama errore e lo sommo al valore di S .
6. Riassumendo $V(S) = V(S) + \alpha(\text{errore})$ dove l'errore è $(R(S') + V(S') - V(S))$
7. faccio così per tutti gli stati

dove α è un iperparametro (numero) che rappresenta quanto viene valutata affidabile la stima

Nella pratica cerco di pesare il valore di $V(S')$ tramite l'iperparametro α in considerazione del valore $V(S')$



NB: qui faccio del **bootstrapping**, ovvero ad ogni passo aggrino le stime utilizzando le stime del passo precedente.

Di seguito lo pseudo-codice per la **predizione**.

Tabular TD for estimating $V \sim v_\pi$

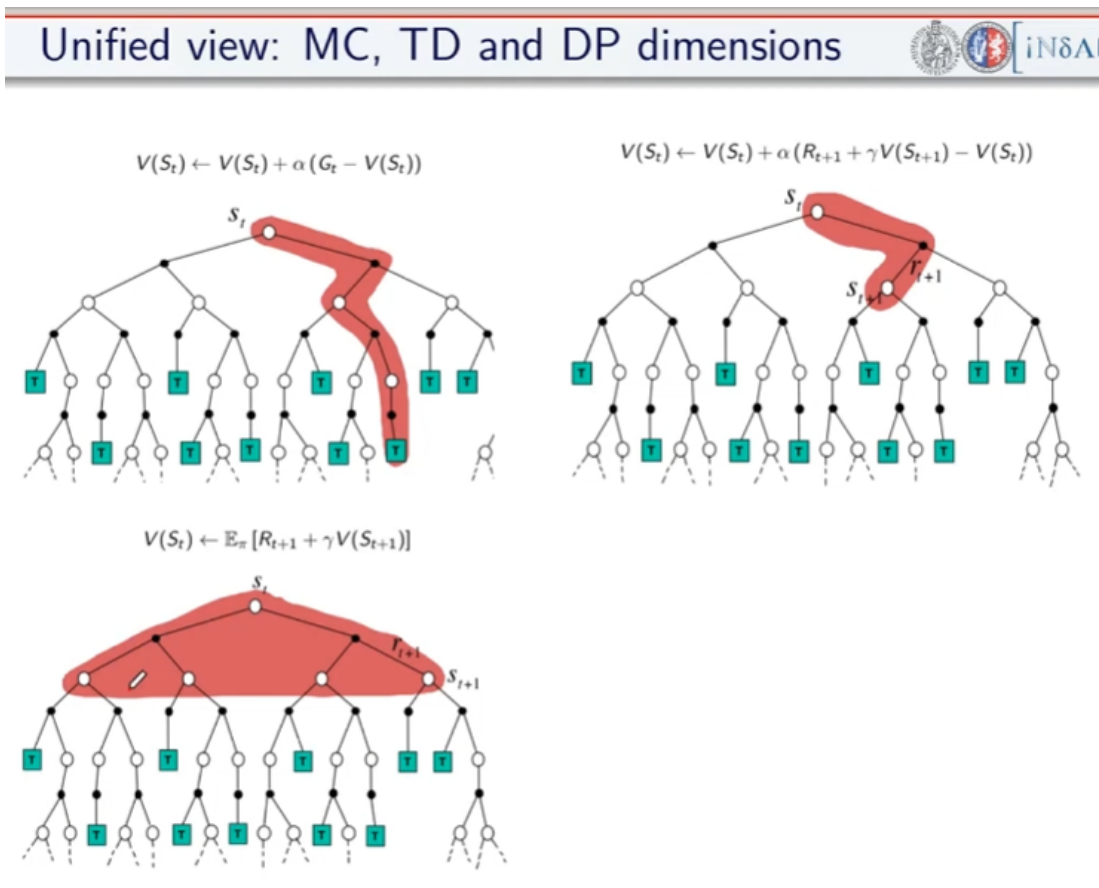
Input: Policy π to be evaluated
Parameter: Learning rate $\alpha \in (0, 1]$
Initialize: $V(s) \in \mathbb{R}$ arbitrarily, except $V(\text{terminal}) = 0$
while True do
 Choose a starting state S
 do
 $A \leftarrow \pi(S)$
 take action A , observe R, S'
 $V(S) \leftarrow V(S) + \alpha(R + \gamma V(S') - V(S))$
 $S \leftarrow S'$
 while S is non terminal
end

Dove ad ogni passo aggrino il valore della funzione valore.

Differenze e analogie tra MC e TD

- MC funziona solo quando il task è **episodico**. (quando l'episodio finisce, in realtà esistono task infiniti) TD funziona anche con task continuativi. Nel metodo MC bisogna vedere i ritorni di tutti gli episodi, nel TD invece stiamo stimando il valore di uno stato usando la stima che avevamo prima. Ovvero, al passo **K+1** si stimano i valori degli stati usando i valori del passo **K** e per questo motivo si parla di "differenza temporale". TD apprende ad ogni passo, MC invece deve finire l'episodio. TD è un metodo **ON-LINE** ovvero che impara ad ogni passo, mentre MC è un metodo **OFF-LINE** perchè ha bisogno di finire l'episodio aggiornare le sue stime.
- Il MC sommando tutti i ritorni rischia di avere una varianza molto alta in quanto i ritorni potrebbero variare inducendo un ampliamento totale dell'errore, per contro il TD non sommando tutti i ritorni, in quanto si ferma al solo stato successivo, riduce la varianza dell'errore quindi converge prima.
- TD è *distorto*, mentre MC non lo è.. un punto a favore di MC

Curiosità: differenze tra MC , TD e programmazione dinamica (vista a inizio corso)



Model free -> miglioramento e controllo

Nella predizione, viene sempre applicata la stessa policy, ovviamente anche la policy deve migliorare nel tempo, ecco che quindi dopo il ciclo di predizione deve seguire il ciclo di miglioramento e controllo della policy. Questo significa che i valori degli stati miglioreranno nella fase di predizione e che la scelta degli stati stessi, conseguenza del miglioramento della policy, cambia in quanto le azioni cambiano (in genere) con il cambio della policy per via del

miglioramento della stessa.

Esistono due famiglie di metodi per fare miglioramento e controllo, e sono:

1. On-policy MC control (controllo = iterazione del miglioramento con la predizione)
2. On-policy TD control (controllo = iterazione del miglioramento con la predizione)
3. Off-policy prediction
4. Off-policy control

Che differenza c'è tra i metodi on-policy e off-policy?

On-policy

Questi metodi nella pratica utilizzano la stessa policy migliorandola. Ovvero agendo "greedy" vengono scelte le azioni che massimizzano il risultato e che ne migliorano la policy, ma, la policy seppur migliorata è sempre la stessa.

Off-policy

Con i metodi off-policy viene introdotto un fattore di "**esplorazione**" che in qualche modo crea delle policy nuove "*parallele*" a quella che stiamo migliorando, per poi metterle in qualche modo a confronto ed eventualmente cambiare la policy con quella nuova trovata tramite esplorazione.

General Policy Iteration

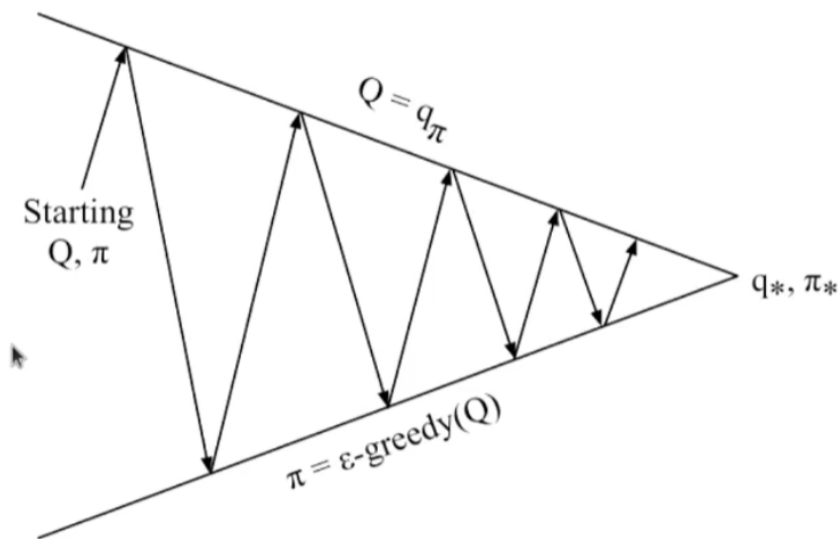
Come miglioro la policy? **Basta fare il calcolo della funzione valore stato-azione $Q(s,a)$ anziché il valore della stato azione $V(s)$** in modo da ottenere la probabilità dell'azione. Ok, ma questo non serve realmente per migliorare la policy in quanto agisce sempre in maniera greedy sulla stessa policy. Per migliorare la policy quindi è necessario scegliere "ogni tanto" delle azioni che non sono greedy in modo da effettuare **l'esplorazione**. Ricordo che per miglioramento della policy si intende: "**il valore della nuova policy è migliore della precedente in tutti gli stati**".

Dilemma dell'esplorazione vs sfruttamento

Di qui il metodo "**episodio greedy**" (**ϵ -greedy**), dove epsilon è la percentuale di scelta di una azione casuale. (in genere un valore piccolo es. 10%)

Bisogna quindi lavorare con policy stato-azione con probabilità > 0 in particolare la percentuale deve essere maggiore di **ϵ** . (questo concetto non mi è chiaro)

GPI with Q -value and ϵ -greedy improvement



- MC policy evaluation: $Q = q_\pi$.
- Policy improvement: ϵ -greedy policy improvement.

GL-IE (teorema generale)

Come deve funzionare l'algoritmo epsilon greedy? L'algoritmo da utilizzare è il GLIE che, per definizione, converge alla policy ottimale, ma cosa significa GLIE e come funziona?

GL = *greedy in the limit*: si richiede che nella policy iteration (valutazione della policy e miglioramento) che il miglioramento tenda ad una policy greedy. Che significa che la policy a cui si converge è greedy.

$$\lim_{k \rightarrow +\infty} \pi_k(a|s) = 1 \quad \text{for every } s \in \mathcal{S}, a = \operatorname{argmax}_{a'} Q_k(s, a')$$

IE = infinite exploration: tutte le coppie stato-azione siano visitate dall'algoritmo infinite volte. (richiesto dalla legge dei numeri)

$$\lim_{k \rightarrow +\infty} N_k(s, a) = +\infty \quad \text{for every } s \in \mathcal{S}, a \in \mathcal{A}$$

Se GL e IE sono confermati ed implementati allora l'algoritmo è **ottimale**.

Ma come fare? La risposta è implementare l'algoritmo epsilon-greedy facendo in modo che epsilon decresca al crescere degli episodi k. Il che significa che ad un certo punto epsilon tenderà a zero.

On-policy MC (Monte Carlo)

Per calcolare la policy e migliorarla va usato il Q-Value.

Example: GLIE MC control

- Loop on episode k , sampled using π_k .
 - For each state-action pair S_t, A_t in the episode:

$$N(S_t, A_t) \leftarrow N(S_t, A_t) + 1$$

$$Q(S_t, A_t) \leftarrow Q(S_t, A_t) + \frac{1}{N(S_t, A_t)} (G_t - Q(S_t, A_t))$$

- Let $\epsilon = 1/k$, and improve π_k by ϵ -greedy:

$$\epsilon \leftarrow 1/k$$

$$\pi_{k+1} \leftarrow \epsilon - \text{greedy}(Q)$$

Partenze esplorative (exploring starts)

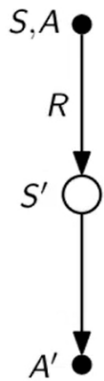
Un altro algoritmo GLIE è per es. quello che implementa le "partenze esplorative" ovvero la scelta causale di uno stato di partenza.

$$\pi_{k+1}(s) = \operatorname{argmax}_a Q_{\pi_k}(s, a)$$

On-policy TD (temporal difference)

Anche per il TD dovremmo utilizzare il Q-Value, l'algoritmo da utilizzare si chiama "Sarsa".

Si chiama così perché parte dalla coppia Stato-Azione vede ricompensa abbiamo ottenuto, vede lo stato successivo ottenuto, prende una nuova azione (quindi va in un nuovo nodo Stato-Azione) e si ferma. Ricordo che il concetto di stato stato nel "model free" è sempre riferito allo Stato-Azione. (vedi diagramma di backup sotto riportata)



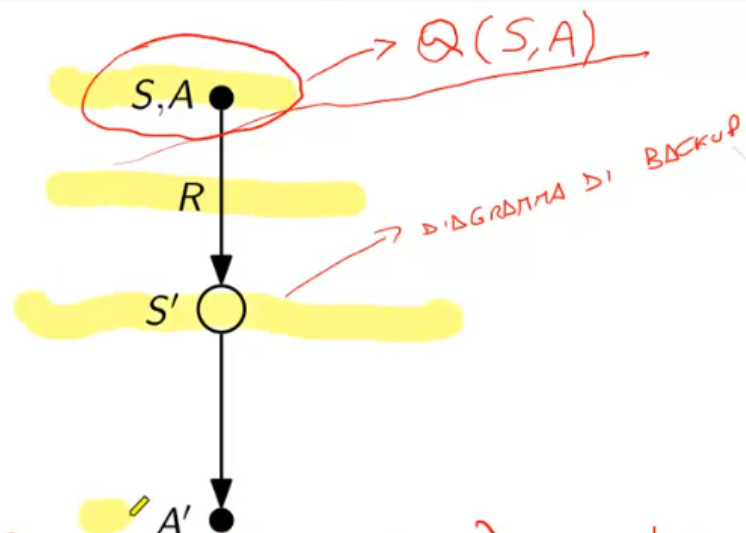
Predizione

Per la fase di predizione TD, quando arrivo nel nuovo nodo vedo il valore Q-Value associato allo stato-azione di arrivo. Anche qui vale la formula classica di calcolo del valore stato per TD con la differenza che, essendo model free, dovremo utilizzare il Q-Value e quindi la combinazione **Stato-Azione**. Anche qui alpha rappresenta il fattore di apprendimento, la tabella dei q-value va anche qui va inizializzata con valori a piacimento, alla fine dei vari episodi il tutto dovrebbe convergere.

Update rule: $(S, A) \rightarrow R \rightarrow S' \rightarrow A' = \text{Sarsa}$

$$Q(S, A) \leftarrow Q(S, A) + \alpha(R + \gamma Q(S', A') - Q(S, A))$$

TD control: Sarsa



$$Q^{t+1}(S_t, A_t) = Q^t(S_t, A_t) + \alpha (R_{t+1} + \gamma Q^t(S_{t+1}, A_{t+1}) - Q^t(S_t, A_t))$$

Time-step based updates, why not?

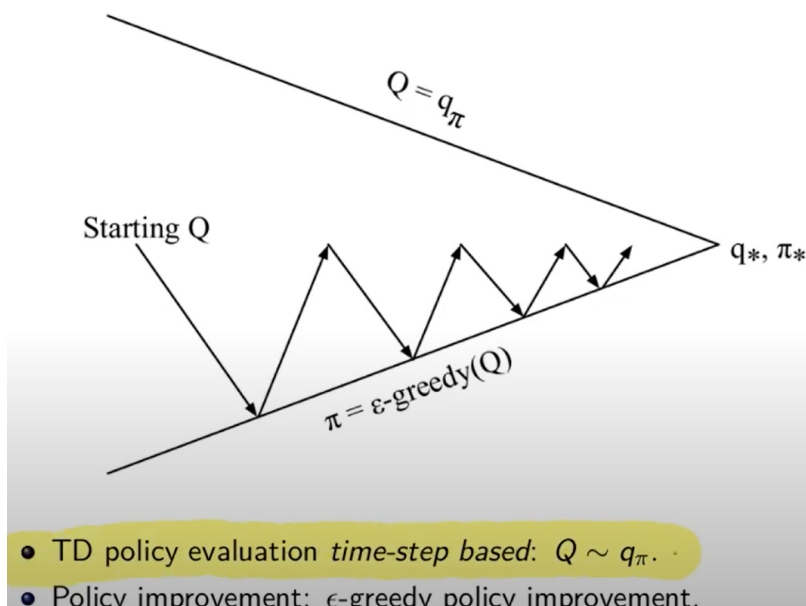
Natural idea: use TD instead of MC for prediction.

Update rule: $(S, A) \rightarrow R \rightarrow S' \rightarrow A' = \text{Sarsa}$

$$Q(S, A) \leftarrow Q(S, A) + \alpha (R + \gamma Q(S', A') - Q(S, A))$$

A' è preso da π

e quindi il diagramma di convergenza



e lo pseudo-codice:

Scegliamo il tasso di apprendimento (α), inizializziamo la tabella degli stati-azioni facendo attenzione a impostare il valore dello stato terminale a zero. (altrimenti avremo una distorsione nel valore iniziale che non verrà mai corretta)

Controllo epsilon-greedy

Per migliorare la policy utilizzo il metodo epsilon-greedy ovvero partendo dalla matrice dove ogni cella contiene il valore stato-azione...

Scegliamo la partenza, scegliamo un'azione dallo stato S utilizzando una policy epsilon-greedy. Quando lo stato è terminale riconciamo.

```
Parameter: Step size  $\alpha \in (0, 1]$ , small  $\epsilon > 0$ .  
Initialize: Initialize  $Q(s, a)$  arbitrarily, except  $Q(\text{terminal}, \cdot) = 0$ .  
do  
  Choose start of episode  $S$   
  Choose  $A$  from  $S$  using  $\epsilon$ -greedy policy derived from  $Q$   
  do  
    Take action  $A$ , observe  $R, S'$   
    Choose  $A'$  from  $S'$  using  $\epsilon$ -greedy policy derived from  $Q$   
     $Q(S, A) \leftarrow Q(S, A) + \alpha (R + \gamma Q(S', A') - Q(S, A))$   
     $S \leftarrow S', A \leftarrow A'$   
  while  $S$  is not terminal  
while True
```

Funziona? sì purché siano soddisfatte delle ipotesi (teoriche) che sono:

1) la successione di policy che ottengo devono tutte darmi tutte esplorazioni infinite (soft) e devono essere greedy-in-limit, ovvero con epsilon-greedy non costante, cioè che deve tendere - all'aumentare di k - al valore zero

2) il tasso di apprendimento α che tende allo zero velocemente ma non troppo..

Però queste due condizioni teoriche non vengono quasi mai rispettate, quindi in genere si tengono come costanti

Esiste anche la versione a N step di Sarsa:

n -step Sarsa

Sarsa

1-step look-ahead into the future:

$$G_{t:t+1} := R_{t+1} + \gamma Q_t(S_{t+1}, A_{t+1}).$$

2-step Sarsa

2-step look-ahead into the future:

$$G_{t:t+2} := R_{t+1} + \gamma R_{t+2} + \gamma^2 Q_{t+1}(S_{t+2}, A_{t+2}).$$

n -step Sarsa

n -step look-ahead into the future:

$$G_{t:t+n} := R_{t+1} + \gamma R_{t+2} + \cdots + \gamma^{n-1} R_{t+n} + \gamma^n Q_{t+n-1}(S_{t+n}, A_{t+n})$$

$$Q(S_t, A_t) \leftarrow Q(S_t, A_t) + \alpha(G_{t:t+n} - Q(S_t, A_t)).$$

e questo lo pseudo codice:

n -step Sarsa for estimating q_* and π_*

```
Initialize  $Q(s, a)$  arbitrarily, for all  $s \in \mathcal{S}, a \in \mathcal{A}$ 
Initialize  $\pi$  to be  $\varepsilon$ -greedy with respect to  $Q$ , or to a fixed given policy
Algorithm parameters: step size  $\alpha \in (0, 1]$ , small  $\varepsilon > 0$ , a positive integer  $n$ 
All store and access operations (for  $S_t$ ,  $A_t$ , and  $R_t$ ) can take their index mod  $n + 1$ 

Loop for each episode:
  Initialize and store  $S_0 \neq \text{terminal}$ 
  Select and store an action  $A_0 \sim \pi(\cdot | S_0)$ 
   $T \leftarrow \infty$ 
  Loop for  $t = 0, 1, 2, \dots$ :
    If  $t < T$ , then:
      Take action  $A_t$ 
      Observe and store the next reward as  $R_{t+1}$  and the next state as  $S_{t+1}$ 
      If  $S_{t+1}$  is terminal, then:
         $T \leftarrow t + 1$ 
      else:
        Select and store an action  $A_{t+1} \sim \pi(\cdot | S_{t+1})$ 
     $\tau \leftarrow t - n + 1$  ( $\tau$  is the time whose estimate is being updated)
    If  $\tau \geq 0$ :
       $G \leftarrow \sum_{i=\tau+1}^{\min(\tau+n, T)} \gamma^{i-\tau-1} R_i$ 
      If  $\tau + n < T$ , then  $G \leftarrow G + \gamma^n Q(S_{\tau+n}, A_{\tau+n})$  ( $G_{\tau:\tau+n}$ )
       $Q(S_\tau, A_\tau) \leftarrow Q(S_\tau, A_\tau) + \alpha [G - Q(S_\tau, A_\tau)]$ 
      If  $\pi$  is being learned, then ensure that  $\pi(\cdot | S_\tau)$  is  $\varepsilon$ -greedy wrt  $Q$ 
  Until  $\tau = T - 1$ 
```

Metodi off-policy

Con il metodo off-policy usiamo una policy "**u**" (mu) detta di "esplorazione" per fare un'esperienza (traiettoria) che ci dice come è fatto l'ambiente, uso questa esperienza per valutarne un'altra detta policy "target" "**pi**" (di miglioramento) e le confronto. Quindi nella pratica c'è una policy che impara e una che fa esperienza. (esperienza detta anche policy comportamento)

Difetti

- questi metodi hanno una varianza molto alta e quindi convergenza molto lenta
- quando utilizzati + metodi non tabellari (rete neurali) + bootstrapping = non funziona

Vantaggi

- risolve il dilemma esplorazione-sfruttamento molto bene
- l'esperienza pregressa può essere acquisita (importata) dall'esterno ed essere sfruttata
- posso riusare quando voglio le esperienze generate nelle policy precedenti
- posso imparare policy multiple ovvero seguo una policy da questa ne derivano N che possono essere tutte ottimali

Prerequisito di utilizzo

Se un'azione ha probabilità positiva di essere scelta allora deve essere positiva anche la probabilità di scelta di un'azione della policy di comportamento, ovvero: $\pi(s,a) > 0 \rightarrow u(s,a) > 0$

Quindi la policy che impariamo può/deve essere deterministica, mentre la policy di comportamento deve essere stocastica.

Predizione: Regole di update dei metodi di predizione off-policy:

Off-policy MC and TD update rules

Off-policy MC update rule, ordinary importance sampling

$$V(S_t) \leftarrow V(S_t) + \alpha(\rho_{t:T-1} G_t - V(S_t))$$

Off-policy MC update rule, weighted importance sampling

$$V(S_t) \leftarrow V(S_t) + \frac{\rho_{t:T-1}}{C} (G_t - V(S_t))$$

Off-policy TD update rule

$$V(S_t) \leftarrow V(S_t) + \alpha \left(\frac{\pi(A_t|S_t)}{\mu(A_t|S_t)} (R_{t+1} + \gamma V(S_{t+1})) - V(S_t) \right)$$

Viene suggerito di non considerare il metodo off-policy con MC in quanto, per via dei troppi stati da esplorare nell'episodio, viene generata troppa varianza dei valori, il che rende la formula molto complicata.

Invece il metodo off-policy funziona bene con il temporal difference, in quanto il rapporto tra μ e π risulta essere un rapporto tra probabilità il che non presenta il difetto della varianza.

Predizione + miglioramento dei metodi off-policy

Controllo MC

Nonostante MC non sia forse il metodo migliore nell'ambito degli off-policy, l'algoritmo cmq esiste, ne riporto lo pseudo codice sotto:

Off-policy MC control for estimating q_* and π_*

```
Initialize, for all  $s \in \mathcal{S}$ ,  $a \in \mathcal{A}(s)$ :  
   $Q(s, a) \in \mathbb{R}$  (arbitrarily)  
   $C(s, a) \leftarrow 0$   
   $\pi(s) \leftarrow \operatorname{argmax}_a Q(s, a)$  (with ties broken consistently)  
  
Loop forever (for each episode):  
   $b \leftarrow$  any soft policy  
  Generate an episode using  $b$ :  $S_0, A_0, R_1, \dots, S_{T-1}, A_{T-1}, R_T$   
   $G \leftarrow 0$   
   $W \leftarrow 1$   
  Loop for each step of episode,  $t = T-1, T-2, \dots, 0$ :  
     $G \leftarrow \gamma G + R_{t+1}$   
     $C(S_t, A_t) \leftarrow C(S_t, A_t) + W$   
     $Q(S_t, A_t) \leftarrow Q(S_t, A_t) + \frac{W}{C(S_t, A_t)} [G - Q(S_t, A_t)]$   
     $\pi(S_t) \leftarrow \operatorname{argmax}_a Q(S_t, a)$  (with ties broken consistently)  
    If  $A_t \neq \pi(S_t)$  then exit inner Loop (proceed to next episode)  
     $W \leftarrow W \frac{1}{b(A_t|S_t)}$ 
```

Questo algoritmo nel 2019 ancora non era stato ben esplorato, per cui per in questo corso non verrà approfondito.

Controllo TD

Quando si lavora con i metodi *on-policy*, viene utilizzata la stessa policy per esplorare gli stati e la si faceva migliorare e tende ad essere la policy ottimale. Si era poi deciso che per mantenere una policy che sia in grado, da un lato di migliorare in maniera greedy e che nel contempo possa anche esplorare, di utilizzare le epsilon-greedy ovvero che facesse anche dell'esplorazione mentre migliora.

A questo punto separiamo le due policy, ovvero scegliamo una policy che esplora e usiamo l'esperienza fatta con questa per aggiornare un'altra policy, che è quella che piano piano diventa migliore e che a questo punto può essere totalmente greedy.

Il rapporto tra le due policy si chiama "rapporto di verosimiglianza". Quando il rapporto tra i due è grande (π/u)

Controllo Q-learning

I Q-learning sono una famiglia di algoritmi, dove l'azione nel target la scelgo con la policy pi di improvement.

Special case: control part with greedy π and ϵ -greedy μ

- ❶ $t = 0$.
- ❷ Choose action from behavior policy: $A_t \sim \mu(\cdot|S_t)$.
- ❸ Execute A_t , and find R_{t+1}, S_{t+1} .
- ❹ *For the bootstrap of the update target, use the target policy, that is, choose $A' \sim \pi(\cdot|S_{t+1})$.*
- ❺ Update the last estimate Q of q :

$$Q(S_t, A_t) \leftarrow Q(S_t, A_t) + \alpha(R_{t+1} + \gamma Q(S_{t+1}, A') - Q(S_t, A_t))$$
- ❻ **Improvement:** $\mu = \epsilon$ -greedy($Q(s, a)$) $\pi = \text{greedy}(Q(s, a))$.
- ❼ Repeat from 2), with $t \leftarrow t + 1$.

che migliorata si può scrivere:

$$Q(S_t, A_t) \leftarrow Q(S_t, A_t) + \alpha(R_{t+1} + \gamma \max_a Q(S_{t+1}, a) - Q(S_t, A_t))$$

dove la policy pi è scelta come max di Q ovvero in maniera greedy, mentre le altre azioni sono scelte con la policy "mu" esplorativa.

~~Nella pratica l'azione A viene~~ scelta in maniera epsilo-greedy con la policy "mu"

$$- Q(S_t, A_t) + \alpha(R_{t+1} +$$

mentre l'azione dello stato di arrivo S_{t+1} è scelta con la policy

$$\text{greedy } R + \gamma \max_a Q(S', a) - Q(S, A)$$

Q-learning, ϵ -greedy behaviour, for estimating $\pi \sim \pi_*$

Parameter: Step size $\alpha \in (0, 1]$, small $\epsilon > 0$.

Initialize: Initialize $Q(s, a)$ arbitrarily, except $Q(\text{terminal}, \cdot) = 0$.

do

 Choose start of episode S

do

 Choose A from S using ϵ -greedy policy derived from Q

 Take action A , observe R, S'

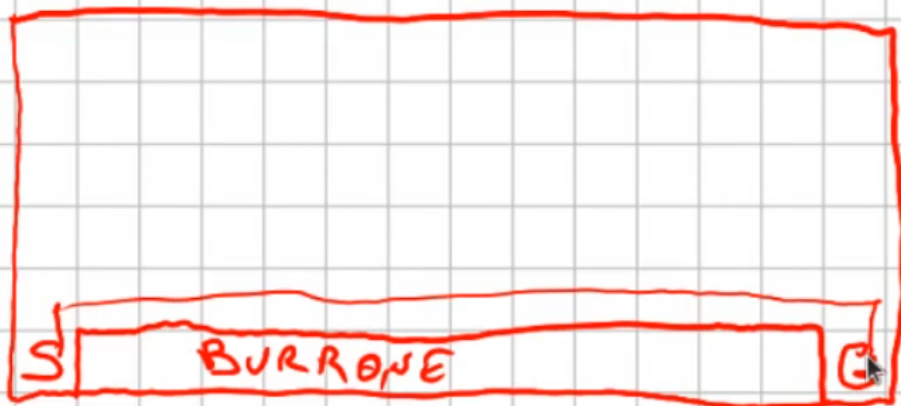
$Q(S, A) \leftarrow Q(S, A) + \alpha (R + \gamma \max_a Q(S', a) - Q(S, A))$

$S \leftarrow S'$

while S is not terminal

while True

Ippotizziamo ora questo esercizio, ovvero un mondo griglia con un burrone come sotto riportato:

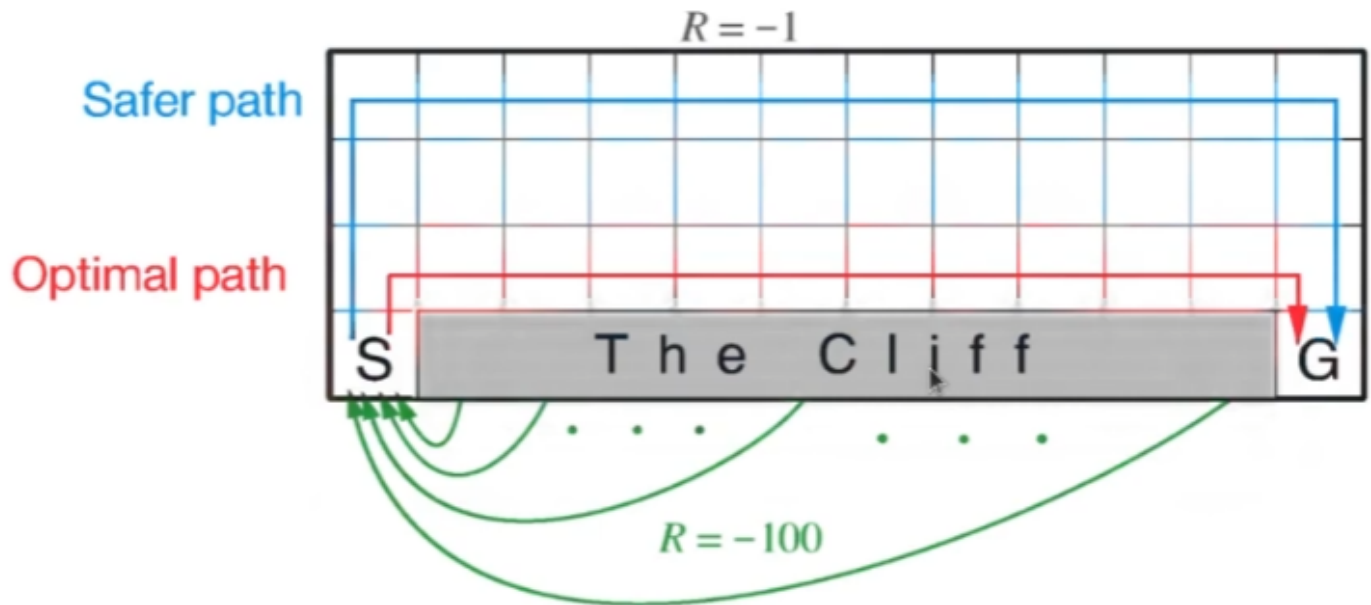


-1 per passo, 0 in G (G terminale)

-100 e FORTASTE in S se BURRONE

Vogliamo applicare l'algoritmo Sarsa e l'algoritmo Q-Learning. Sarsa è epsilon-greedy mentre Q-Learning è greedy. Quanto emerge viene riportato sotto:

Cliff example



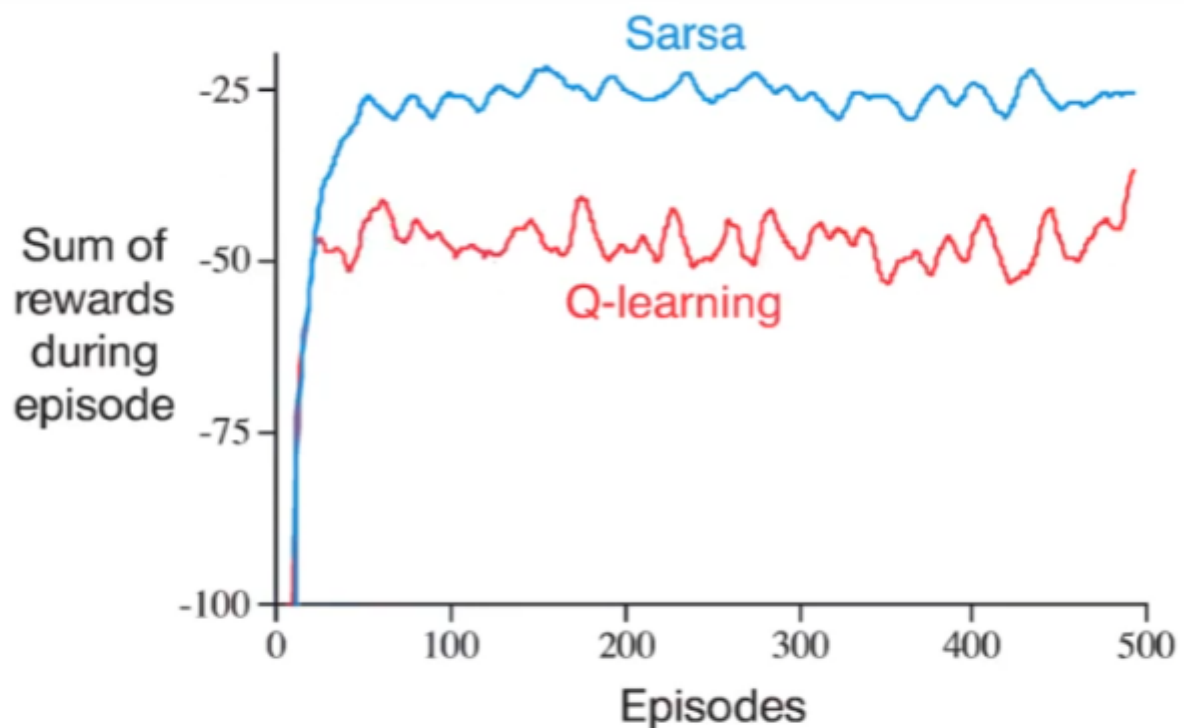
Exercise

Describe \mathcal{S} , \mathcal{A} and dynamics of the cliff, choose rewards, and solve the resulting MDP using Q-learning.

ovvero che Sarsa (blu) trova un percorso sub-ottimale, questo perchè essendo epsilon-greedy, tende a "rischiare" di meno e quindi sbagliare di meno. Mentre invece Q-learning è sì ottimale, ma tende a rischiare di più. Q-Learning è quindi meglio? Dipende, se abbiamo a che fare con delle simulazioni, allora è sicuramente meglio, se invece abbiamo a che fare con il mondo reale dove i rischi sono reali allora è meglio scegliere una soluzione più "safe" come quella di Sarsa.

Se quindi misuro la somma delle ricompense il Q-learning ne riceve meno in quanto appunto rischia di più in quanto, nell'esempio tende a cadere maggiormente nel burrone. (vedi gradico sotto riportato)

Cliff example



Q-learning vs Sarsa

Performance of Sarsa and Q-learning. Q-learning find the optimum, but due to ϵ -greediness sometimes falls in the cliff. Sarsa find the (sub-optimal) safe path.

Miglioramento della policy target π Q-Learning (detto Sarsa Atteso o Expeted)

Target Q-Learning (predizione ovvero fissato π) $\rightarrow R + \gamma Q(S', A')$ dove A' è campionata di π di S' che si scrive ($A = \pi(\cdot | S')$)

ovvero:

Expected Sarsa

- Next action is chosen from behaviour policy: $A_t \sim \mu(\cdot|S_t)$.
- As update target, we use:

$$R_{t+1} + \gamma \mathbb{E}_{\pi}[Q(S_{t+1}, A')|S_{t+1}]$$

- The update rule becomes:

$$Q(S_t, A_t) \leftarrow Q(S_t, A_t) + \alpha(R_{t+1} + \gamma \mathbb{E}_{\pi}[Q(S_{t+1}, A')|S_{t+1}] - Q(S_t, A_t))$$

Expected Sarsa

$$Q(S_t, A_t) \leftarrow Q(S_t, A_t) + \alpha(R_{t+1} + \gamma \sum_a \pi(a|S_{t+1})Q(S_{t+1}, a) - Q(S_t, A_t))$$

questo algoritmo migliora il Sarsa On-policy e il Q-Learning Off-policy.

Questo è un metodo che stima il modello, lo impara e lo usa man mano che lo imparano, sono detti "model based".

Revision #53

Created 21 August 2023 15:29:14 by marco

Updated 4 May 2025 07:20:58 by marco