Aprendizaje por refuerzo

Métodos basados en muestreo (3)

Antonio Manjavacas Lucas

manjavacas@ugr.es

Índice

- 1. Actualización incremental
- 2. TD-learning
- 3. SARSA
- 4. Q-learning
- 5. Expected SARSA
- 6. Control *n*-step

Actualización incremental

Actualización incremental

Cuando estudiamos los problemas tipo bandits, vimos en qué consistía una regla de actualización incremental:

valorEstimado'
$$\leftarrow$$
 valorEstimado + α · [objetivo – valorEstimado]
step size error de estimación

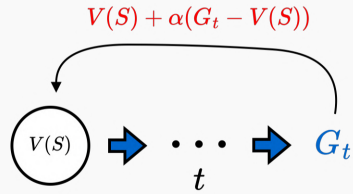
- El error de estimación se reduce a medida que las estimaciones se acercan al objetivo.
- Determina cuánto nos hemos equivocado en nuestra estimación más reciente.

Actualización incremental

En los métodos Monte Carlo, podemos aplicar esta regla de actualización en la estimación de v_{π}, q_{π} .

Por ejemplo, la estimación $V \simeq v_{\pi}$ se aproximaría tal que:

$$V(S_t) \leftarrow V(S_t) + \underbrace{\alpha}_{\substack{\text{step} \\ \text{size}}} \cdot \underbrace{\begin{bmatrix} G_t - V(S_t) \\ \text{objetivo} & \text{estimación} \\ \text{actual} \end{bmatrix}}_{\substack{\text{error de estimación}}}$$

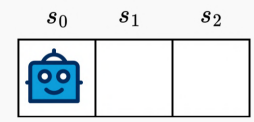


El objetivo, en este caso, es G_t .

Actualización incremental con Monte Carlo

$$V(S_t) \leftarrow V(S_t) + \alpha \big[G_t - V(S_t)\big]$$

- G_t es el **retorno** obtenido a partir del time step t.
- α ∈ (0,1] es un parámetro denominado *step size*, que determina el "peso" de la actualización.
- $G_t V(S_t)$ es la **diferencia** entre el nuevo valor obtenido y el valor estimado actual. Representa la dirección y magnitud de la actualización de $V(S_t)$.

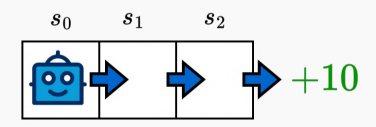


$$\alpha = 0.9$$

$$\alpha = 0.9$$

$$v(s_0) = \mathbf{0}$$

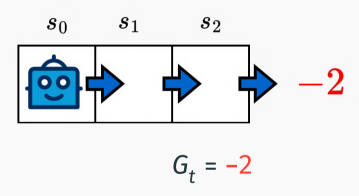
Episodio 1



$$G_t = +10$$

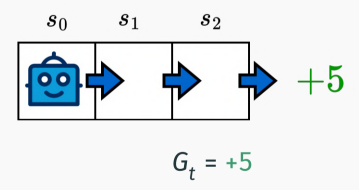
$$v(s_0) \leftarrow v(s_0) + \alpha \cdot [G_t - v(s_0)] = 0 + 0.9 \cdot [10 - 0] = \mathbf{9}$$

Episodio 2



$$v(s_0) \leftarrow v(s_0) + \alpha \cdot [G_t - v(s_0)] = 9 + 0.9 \cdot [-2 - 9] = -0.9$$

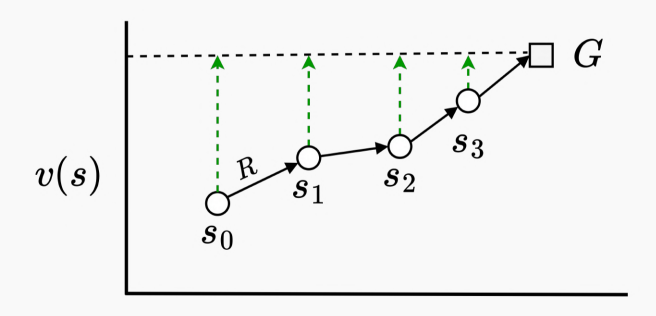
Episodio 3



$$v(s_0) \leftarrow v(s_0) + \alpha \cdot [G_t - v(s_0)] = -0.9 + 0.9 \cdot [5 - (-0.9)] = 4.41$$

Limitaciones de Monte Carlo

Como los métodos Monte Carlo emplean el valor de retorno G para aproximar v_{π}, q_{π} , deben esperar al final del episodio para actualizar los valores estimados.



Limitaciones de Monte Carlo

LIMITACIONES

- En problemas con episodios muy largos, el aprendizaje basado en MC puede ser demasiado lento.
- Además, las actualizaciones suelen ser muy extremas (alta variabilidad).
 - Se acumulan múltiples eventos aleatorios a lo largo de una misma trayectoria.
- ¿Y qué ocurre si abordamos problemas continuados, donde no hay un estado final?

Limitaciones de Monte Carlo

LIMITACIONES

- En problemas con episodios muy largos, el aprendizaje basado en MC puede ser demasiado lento.
- Además, las actualizaciones suelen ser muy extremas (alta variabilidad).
 - Se acumulan múltiples eventos aleatorios a lo largo de una misma trayectoria.
- ¿Y qué ocurre si abordamos problemas continuados, donde no hay un estado final?

¿Alguna alternativa?

TD-learning

El aprendizaje por diferencia temporal (Temporal Difference Learning o, abreviado, TD-learning) es un conjunto de métodos model-free utilizados para estimar funciones de valor mediante actualizaciones iterativas basadas en la diferencia temporal entre predicciones sucesivas.

Veamos en detalle en qué se diferencia de MC...

Tanto TD como MC se basan en la **experiencia** para resolver el problema de **predicción** de valores.

• Dado un conjunto de experiencias bajo la política π , actualizan su estimación V de v_{π} para todo estado no terminal S_{t} que tiene lugar durante esa experiencia.

Como hemos visto, MC requiere esperar al final de episodio para obtener G_t , que es empleado como objetivo en la actualización de $V(S_t)$:

$$V(S_t) \leftarrow V(S_t) + \alpha \left[\frac{G_t}{C_t} - V(S_t) \right]$$

Decimos que es una actualización no sesgada del valor estimado.

Las trayectorias del agente son **aleatorias**, por lo que se necesitan muchos datos (experiencia, trayectorias, **retornos**...) para poder estimar correctamente las funciones de valor.

Las trayectorias del agente son **aleatorias**, por lo que se necesitan muchos datos (experiencia, trayectorias, **retornos**...) para poder estimar correctamente las funciones de valor.

? ¿Cómo evitamos esperar al **final** de un episodio para obtener G_t ?

Las trayectorias del agente son **aleatorias**, por lo que se necesitan muchos datos (experiencia, trayectorias, **retornos**...) para poder estimar correctamente las funciones de valor.

? ¿Cómo evitamos esperar al **final** de un episodio para obtener G_t ?

Las trayectorias del agente son **aleatorias**, por lo que se necesitan muchos datos (experiencia, trayectorias, **retornos**...) para poder estimar correctamente las funciones de valor.

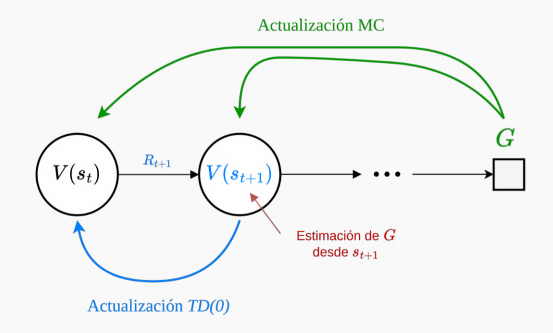
- ? ¿Cómo evitamos esperar al **final** de un episodio para obtener G_t ?
- - ? ¿Y qué es, por definición, "una estimación de G_t "?

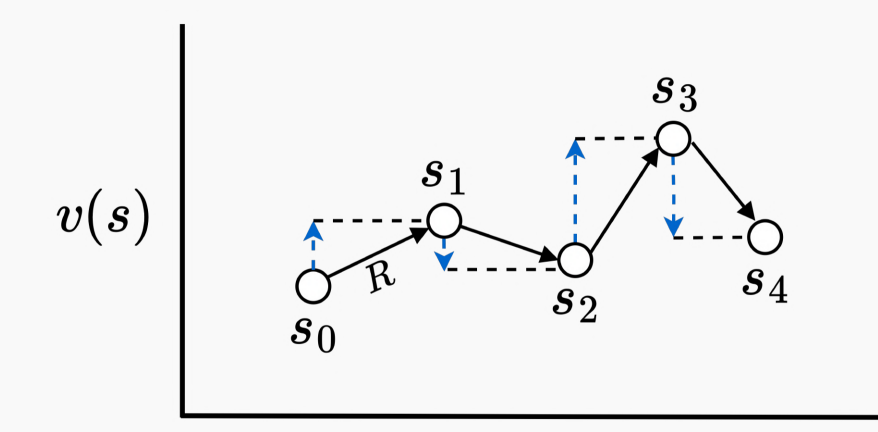
Las trayectorias del agente son **aleatorias**, por lo que se necesitan muchos datos (experiencia, trayectorias, **retornos**...) para poder estimar correctamente las funciones de valor.

- ? ¿Cómo evitamos esperar al **final** de un episodio para obtener G_t ?
- - ? ¿Y qué es, por definición, "una estimación de G_t "?
- \Im ¡La función de valor $V \simeq V_{\pi}$ que estamos aproximando!
 - \hookrightarrow Recordemos que $v_{\pi}(s) = \mathbb{E}[G_t \mid S_t = s].$

Es decir, para actualizar el valor de cada estado no es necesario esperar al final del episodio y emplear G_t como objetivo.

Podemos simplemente utilizar el valor del siguiente estado, que es por definición, una expectativa del retorno que podemos obtener.





Veámoslo de otra forma...

El valor $v_{\pi}(s)$ es el retorno G_t que esperamos obtener siguiendo π desde el estado s:

$$V_{\pi}(s) = \mathbb{E}[G_t \mid S_t = s]$$

La definición de retorno es:

$$G_{t} = R_{t+1} + \gamma R_{t+2} + \gamma^{2} R_{t+3} + \dots + \gamma^{T-1} R_{T}$$

$$= R_{t+1} + \gamma (R_{t+2} + \gamma R_{t+3} + \dots + \gamma^{T-2} R_{T})$$

$$= R_{t+1} + \gamma G_{t+1}$$

Tenemos una definición recursiva del retorno.

Vamos a introducir esta **definición recursiva** de retorno en la definición de v_{π} .

Si las combinamos tenemos:

$$v_{\pi}(s) = \mathbb{E}[G_t \mid S_t = s]$$

$$= \mathbb{E}[R_{t+1} + \gamma G_{t+1} \mid S_t = s]$$

$$= \mathbb{E}[R_{t+1} + \gamma v_{\pi}(S_{t+1}) \mid S_t = s]$$

Es decir, el retorno esperado, G_t , es igual a la suma de la recompensa inmediata, R_{t+1} , y el retorno descontado futuro, γG_{t+1} .

Por definición, este es igual a la función de valor descontada del siguiente estado, $\gamma v_{\pi}(S_{t+1})$.

Esto significa que podemos estimar la función de valor $v_{\pi}(s)$ en cada time step.

Dado una experiencia $S_t, A_t, R_{t+1}, S_{t+1} \sim \pi$, la estimación $V(S_t)$ se actualiza de la siguiente forma:

$$V_{t+1}(S_t) = V_t(S_t) + \alpha [R_{t+1} + \gamma V_t(S_{t+1}) - V_t(S_t)]$$

$$V(S_t) \leftarrow V(S_t) + \alpha [R_{t+1} + \gamma V(S_{t+1}) - V(S_t)]$$

Este método se denomina **TD(0)** o *one-step TD*, porque únicamente tiene en cuenta el *time step* inmediatamente posterior.

$$V(S_t) \leftarrow V(S_t) + \alpha \begin{bmatrix} TD\text{-error} \\ R_{t+1} + \gamma V(S_{t+1}) - V(S_t) \end{bmatrix}$$
Valor estimado actual

$$V(S_t) \leftarrow V(S_t) + \alpha \big[R_{t+1} + \gamma V(S_{t+1}) - V(S_t) \big]$$

El TD-error mide la diferencia entre dos predicciones: la actual y la recién obtenida.

Es decir, mide la diferencia temporal, o temporal difference.

$$V(S_t) \leftarrow V(S_t) + \alpha \big[R_{t+1} + \gamma V(S_{t+1}) - V(S_t) \big]$$

El TD-error mide la diferencia entre dos predicciones: la actual y la recién obtenida.

Es decir, mide la diferencia temporal, o temporal difference.

Pregunta...

? ¿Cómo afecta el valor de α a la convergencia de TD?

$$V(S_t) \leftarrow V(S_t) + \alpha \big[R_{t+1} + \gamma V(S_{t+1}) - V(S_t) \big]$$

El TD-error mide la diferencia entre dos predicciones: la actual y la recién obtenida.

Es decir, mide la diferencia temporal, o temporal difference.

Pregunta...

- ? ¿Cómo afecta el valor de α a la convergencia de TD?
- Si α es más pequeño, TD converge más despacio, pero disminuye el error.

Decimos que TD está basado en **bootstrapping** porque las actualizaciones de la función de valor estimada $V(S_t)$ se basan en otro valor estimado $V(S_{t+1})$.

... y no valores reales como G_{t} .

• Se dice que el *TD-target* es, por tanto, una estimación sesgada de la función de valor real v_{π} .

Una ventaja frente a MC es que **la varianza es mucho menor**, ya que el *TD-target* solamente depende de una acción/transición/recompensa, por lo que no se acumula tanta aleatoriedad.

• En la práctica, esto se traduce en un aprendizaje más rápido. 🕹 🕹 🤣

Scalable model-free learning

Prediction learning

It is the unsupervised supervised learning

Temporal difference is a method for learning to predict

Learning a guess from a guess

TD-error emulates dopamine in mammals

Richard Sutton

Morales, M. (2020). *Grokking deep reinforcement learning*. Manning Publications.

TD methods estimate $v_{\pi}(s)$ using an estimate of $v_{\pi}(s)$. It **bootstraps** and makes a quess from a quess; it uses an estimated return instead of the actual return. More concretely, it uses $R_{t+1} + \gamma V_t(S_{t+1})$ to calculate and estimate $V_{t+1}(S_t)$.

Because it also uses one step of the actual return R_{t+1} , things work out fine. That reward signal R_{t+1} progressivaley "injects reality" into the estimates.



TD-learning vs. MC

Una posible analogía...

TD es similar a corregir tu comportamiento tan pronto como puedas. No esperas a observar las repercusiones finales de tus acciones, sino que te basas en el feedback inmediato + tus expectativas futuras.

MC equivale a realizar una acción y esperar a observar sus resultados a largo plazo para ver si fue buena o mala. En función de esto, modificas tu comportamiento.

TD-learning vs. MC y DP

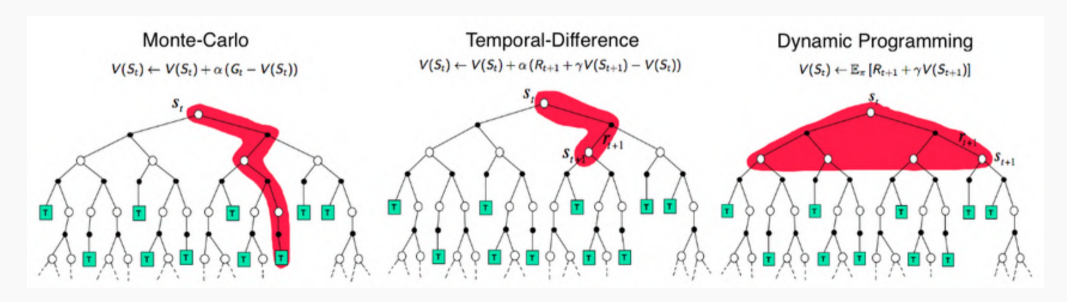
Sutton, R. S., & Barto, A. G. (2018). *Reinforcement learning: An introduction*. MIT press.

If one had to identify one idea as central and novel to reinforcement learning, it would undoubtedly be temporal-difference (TD) learning.

TD learning is a combination of Monte Carlo ideas and dynamic programming (DP) ideas. Like Monte Carlo methods, TD methods can learn directly from raw **experience without a model** of the environment's dynamics. Like DP, TD methods update estimates based in part on other learned estimates, without waiting for a final outcome (they **bootstrap**).

TD-learning vs. MC y DP

- TD combina:
- El muestreo de 📆 MC.
- El bootstrapping de 🗵 DP.

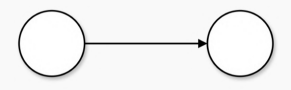


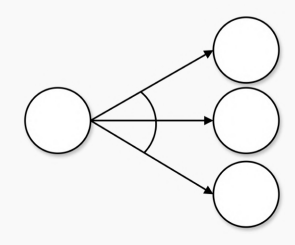
Sample updates vs. Expected updates

Sample updates vs. Expected updates

Sample updates (MC, MC, TD): se basan en un único estado sucesor aleatorio (o par acción-estado).

Expected updates (DP): se basan en una distribución completa de todos los posibles estados sucesores (o pares acción-estado).





Sample updates

MC y TD actualizan valores a partir de muestras aleatorias (actualizaciones muestreadas o sample updates).

Cada actualización supone:

- 1. Mirar hacia delante hacia un posible estado sucesor aleatorio (o par acción-estado).
- 2. Usar el valor del sucesor y la recompensa obtenida para calcular un valor estimado.
- 3. Actualizar el valor estimado original.

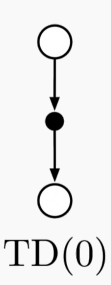


Diagrama backup de TD(0)

TD error vs. MC error

El *TD error* mide la diferencia entre el valor estimado de S_t y la estimación actualizada $R_{t+1} + \gamma V(S_{t+1})$.

$$\delta_t = R_{t+1} + \gamma V(S_{t+1}) - V(S_t)$$

El MC error equivale a la suma de TD-errors consecutivos (MC error = \sum TD errors). Esto es:

$$G_t - V(S_t) = \sum_{k=t}^{T-1} \gamma^{k-t} \delta_k$$

TD error vs. MC error

El TD error (δ) mide la diferencia entre el valor estimado de S_t y la estimación actualizada $R_{t+1} + \gamma V(S_{t+1})$.

$$\delta_t = \underbrace{R_{t+1} + \gamma V(S_{t+1})}_{\text{Nuevo valor estimado}} - \underbrace{V(S_t)}_{\text{Estimación actual}}$$

• El TD-error es proporcional a los cambios a lo largo del tiempo del valor estimado.

El MC error es equivalente a la suma de TD-errors consecutivos:

$$G_t - V(S_t) = \sum_{k=t}^{T-1} \gamma^{k-t} \delta_k$$

En resumen...

Ventajas de 😂 TD vs. 🞉 DP

- Al basarse en la **experiencia**, no necesitamos un modelo del entorno.
 - Recompensas para cada par acciónestado
 - Probabilidades de transición
 - Etc.
- Permite abordar problemas con grandes espacios de estados/acciones de forma más eficiente.

Ventajas de 🕙 TD vs. 📅 MC

- Permite abordar problemas con episodios largos de forma más eficiente.
- Alternativa a MC en problemas continuados.
- TD aprende transición-a-transición, por lo que no depende de acciones tomadas en el futuro.
 - MC requiere esperar al final del episodio.
 - TD sólo necesita el siguiente timestep.

Hemos visto que TD(0) solamente considera el estado inmediatamente posterior (1-step TD).

$$G_{t:t+1} = R_{t+1} + \gamma V_t \big(S_{t+1}\big)$$

Pero TD permite tantas estimaciones hacia delante como queramos \bigcirc TD(n)

Por ejemplo, el target de TD(1) sería:

$$G_{t:t+2} = R_{t+1} + \gamma R_{t+2} + \gamma^2 V_{t+1} \big(S_{t+2} \big)$$

En general:

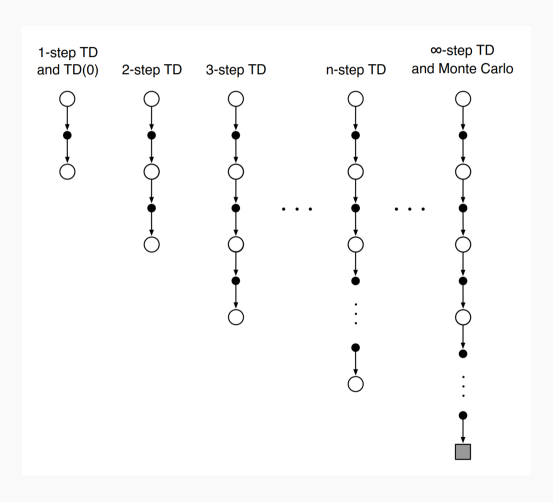
$$G_{t:t+n} = R_{t+1} + \gamma R_{t+2} + \dots + \gamma^{n-1} R_{t+n} + \gamma^n V_{t+n-1} \big(S_{t+n} \big)$$

Lo que resulta en la siguiente actualización de los state-values:

$$V_{t+n}(S_t) = V_{t+n-1}(S_t) + \alpha [G_{t:t+n} - V_{t+n-1}(S_t)], \quad 0 = < t < T$$

Es lo que denominamos *n-step* TD.

El caso extremo es Monte Carlo:



```
n-step TD for estimating V \approx v_{\pi}
Input: a policy \pi
Algorithm parameters: step size \alpha \in (0,1], a positive integer n
Initialize V(s) arbitrarily, for all s \in S
All store and access operations (for S_t and R_t) can take their index mod n+1
Loop for each episode:
   Initialize and store S_0 \neq \text{terminal}
   T \leftarrow \infty
   Loop for t = 0, 1, 2, ...:
       If t < T, then:
           Take an action according to \pi(\cdot|S_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
       \tau \leftarrow t - n + 1 (\tau is the time whose state's estimate is being updated)
       If \tau > 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 V(S_{\tau+n})
           V(S_{\tau}) \leftarrow V(S_{\tau}) + \alpha \left[ G - V(S_{\tau}) \right]
   Until \tau = T - 1
```

¿Pero TD es un método sólido/robusto? ¿Podemos garantizar la **convergencia** en v_{π} , q_{π} ?

¿Pero TD es un método sólido/robusto? ¿Podemos garantizar la **convergencia** en v_{π} , q_{π} ?

 $|\mathcal{S}|$ Para cualquier política π , está demostrado que TD converge en la función de valor real v_{π} , q_{π} .

¿Pero TD es un método sólido/robusto? ¿Podemos garantizar la **convergencia** en v_{π} , q_{π} ?

 $|\mathcal{S}|$ Para cualquier política π , está demostrado que TD converge en la función de valor real v_{π} , q_{π} .

Si MC y TD convergen asintóticamente en los valores correctos... ¿Qué método lo hace más **rápido**? ¿Cuál hace un uso más **eficiente** de los datos?

Si bien no existe una demostración formal concreta, empíricamente se observa que, en problemas estocásticos, \bigcirc **TD tiende a converger más rápido que un \bigcirc MC con \alpha constante.**

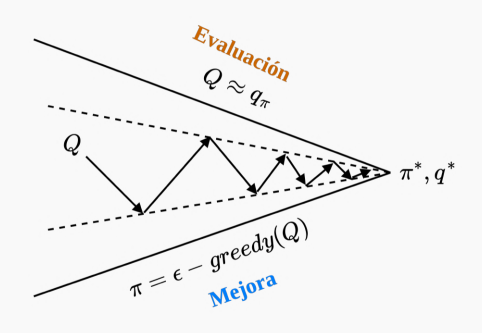
SARSA

Control TD

Una vez vista la aplicación de TD en predicción, pasamos a abordar el problema de control.

De nuevo, seguiremos el patrón de **GPI** (evaluación + mejora), pero empleando TD en la evaluación/predicción.

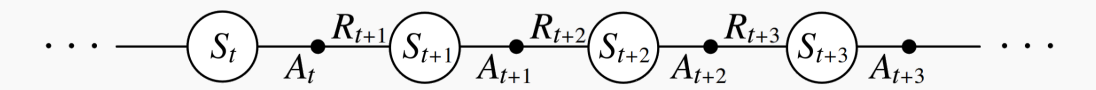
 También volvemos a encontrarnos con el dilema exploración explotación, que abordaremos desde dos aproximaciones: métodos onpolicy y off-policy, como en MC.



Buscamos aprender la función acción-valor $q_{\pi}(s, a)$ y obtener así la política óptima.

Podemos hacerlo de forma similar al caso de v_{π} ...

- Antes considerábamos transiciones de estado a estado y aprendíamos el valor de los estados.
- Ahora, consideramos transiciones (s, a) a (s, a) y aprendemos los valores de los pares acción-estado.



La regla de actualización de los action values es la siguiente:

$$Q\big(S_t,A_t\big) \leftarrow Q\big(S_t,A_t\big) + \alpha\big[R_{t+1} + \gamma Q\big(S_{t+1},A_{t+1}\big) - Q\big(S_t,A_t\big)\big]$$

- Esta regla se aplica en cada transición desde estados S_t no terminales.
- Si S_{t+1} es terminal, $Q(S_{t+1}, A_{t+1}) = 0$, o lo que es lo mismo:

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

• La convergencia de de Q en q_{π} empleando TD(0) está demostrada.

$$Q\big(S_t,A_t\big) \leftarrow Q\big(S_t,A_t\big) + \alpha\big[R_{t+1} + \gamma Q\big(S_{t+1},A_{t+1}\big) - Q\big(S_t,A_t\big)\big]$$

Esta regla de actualización emplea todos los elementos de la quíntupla

$$< S_t, A_t, R_{t+1}, S_{t+1}, A_{t+1} >$$

$$Q\big(S_t,A_t\big) \leftarrow Q\big(S_t,A_t\big) + \alpha\big[R_{t+1} + \gamma Q\big(S_{t+1},A_{t+1}\big) - Q\big(S_t,A_t\big)\big]$$

Esta regla de actualización emplea todos los elementos de la quíntupla

$$< S_t, A_t, R_{t+1}, S_{t+1}, A_{t+1} >$$
SARSA

Es relativamente sencillo diseñar un algoritmo de control *on-policy* basado en el método de predicción de SARSA:

- 1. Como en cualquier método onpolicy, estimamos continuamente q_{π} , siendo π nuestra política de comportamiento.
- 2. Al mismo tiempo, π se actualiza de forma *greedy* con respecto al q_{π} estimado.

Se emplea una política ε -greedy o, en general ε -soft.

Diagrama backup de SARSA



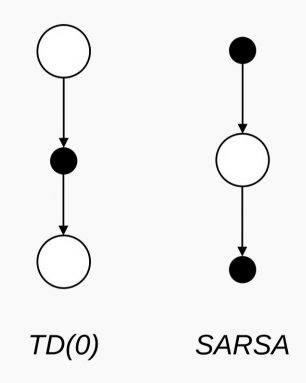
Sarsa

```
Sarsa (on-policy TD control) for estimating Q \approx q_*
Algorithm parameters: step size \alpha \in (0,1], small \varepsilon > 0
Initialize Q(s, a), for all s \in S^+, a \in A(s), arbitrarily except that Q(terminal, \cdot) = 0
Loop for each episode:
   Initialize S
   Choose A from S using policy derived from Q (e.g., \varepsilon-greedy)
   Loop for each step of episode:
       Take action A, observe R, S'
       Choose A' from S' using policy derived from Q (e.g., \varepsilon-greedy)
      Q(S, A) \leftarrow Q(S, A) + \alpha \left[ R + \gamma Q(S', A') - Q(S, A) \right]
      S \leftarrow S'; A \leftarrow A';
   until S is terminal
```

SARSA es un método basado en experiencia/muestreo (sample-based) que resuelve la ecuación de Bellman para action-values q(s, a).

- Al ser on-policy, cuenta con una única política (la de comportamiento).
- SARSA aprende rápido durante cada episodio. En caso de que la política actual no esté dando buenos resultados, se actualiza rápidamente sin esperar al final del episodio.

Diagramas backup



Q-learning

Uno de los mayores hitos en el campo del aprendizaje por refuerzo fue el desarrollo de un algoritmo de control *off-policy* basado en TD, conocido como *Q-learning* (Watkins, 1989).

La regla de actualización en la que se basa es la siguiente:

$$Q\big(S_t,A_t\big) \leftarrow Q\big(S_t,A_t\big) + \alpha\big[R_{t+1} + \gamma \max_{\boldsymbol{a}} Q\big(S_{t+1},a\big) - Q\big(S_t,A_t\big)\big]$$

En este caso, la función acción-valor Q se aproxima directamente a q_{\star} (la función acción-valor óptima).

Q-learning vs. SARSA

Q-learning no itera entre policy evaluatoin y policy improvement.

· Aprende los valores óptimos directamente.

Tiene un *TD-target* más estable que SARSA, porque sólo cambia si cambia el valor máximo de $Q(S_{t+1}, A_{t+1})$.

- SARSA: $R_{t+1} + \gamma Q(S_{t+1}, A_{t+1})$
- Q-learning: $R_{t+1} + \gamma \max_{a} Q(S_{t+1}, a)$

Q-learning vs. SARSA

SARSA 🖒 a se obtiene de la política de comportamiento.

$$Q(S_t, A_t) \leftarrow Q(S_t, A_t) + \alpha \left[R_{t+1} + \gamma Q\left(S_{t+1}, A_{t+1}\right) - Q(S_t, A_t) \right]$$

Q-learning 🔁 **a** se obtiene de la política objetivo.

$$Q(S_t, A_t) \leftarrow Q(S_t, A_t) + \alpha \left[R_{t+1} + \gamma \max_{a} Q(S_{t+1}, \underline{a}_{a \sim \pi}) - Q(S_t, A_t) \right]$$

Q-learning (off-policy TD control) for estimating $\pi \approx \pi_*$

```
Algorithm parameters: step size \alpha \in (0,1], small \varepsilon > 0

Initialize Q(s,a), for all s \in S^+, a \in \mathcal{A}(s), arbitrarily except that Q(terminal, \cdot) = 0

Loop for each episode:

Initialize S

Loop for each step of episode:

Choose A from S using policy derived from Q (e.g., \varepsilon-greedy)

Take action A, observe R, S'

Q(S,A) \leftarrow Q(S,A) + \alpha \left[R + \gamma \max_a Q(S',a) - Q(S,A)\right]

S \leftarrow S'

until S is terminal
```

```
Q-learning (off-policy TD control) for estimating \pi \approx \pi_*
Algorithm parameters: step size \alpha \in (0,1], small \varepsilon > 0
Initialize Q(s,a), for all s \in S^+, a \in A(s), arbitrarily except that Q(terminal, \cdot) = 0
Loop for each episode:
                                                             POLÍTICA DE COMPORTAMIENTO
   Initialize S
                                                                   (generar experiencia)
   Loop for each step of episode:
      Choose A from S using policy derived from Q (e.g., \varepsilon-greedy)
      Take action A, observe R, S'
      Q(S, A) \leftarrow Q(S, A) + \alpha \left[ R + \gamma \max_{a} Q(S', a) - Q(S, A) \right]
      S \leftarrow S'
                                                 POLÍTICA OBJETIVO
   until S is terminal
                                            (obtener comportamiento óptimo)
```

La política de comportamiento determina qué pares acción-estado se visitan y actualizan.

• El único requisito para que el algoritmo converja es que se visiten y actualicen periódicamente todos los pares acción-estado.

Es común representar Q(s, a) de forma tabular.

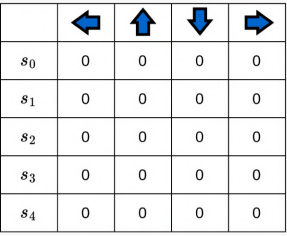
• El algoritmo de *Q-learning* actualiza esta tabla (*Q-table*) de forma iterativa en base a la experiencia generada.

La política objetivo es aquella que actúa de forma *greedy* con respecto a los *Q-values* aproximados.

a

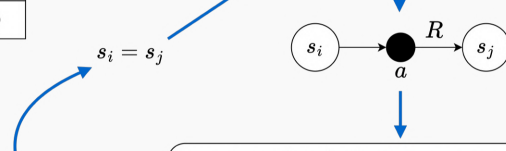
 $Q(s_i,a)$

...



Elegir acción siguiendo la política de comportamiento (ej. ϵ -greedy)

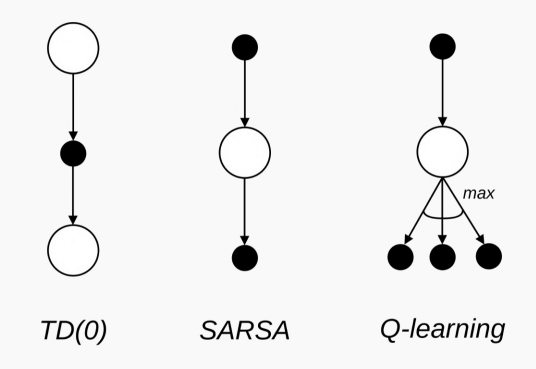
Tabla Q



Actualizar $Q(s_i,a)$ utilizando la recompensa R obtenida y el máximo Q-value obtenible según la política objetivo / tabla Q.

$$Q(s_i, a) \leftarrow Q(s_i, a) + \alpha [R + \gamma max Q(s_j, a) - Q(s_i, a)]$$

Diagramas backup



Expected SARSA

Expected SARSA

Recapitulemos...

• Regla de actualización de SARSA (control TD on-policy):

$$Q\big(S_t,A_t\big) \leftarrow Q\big(S_t,A_t\big) + \alpha\big[R_{t+1} + \gamma Q\big(S_{t+1},A_{t+1}\big) - Q\big(S_t,A_t\big)\big]$$

• Regla de actualización de *Q-learning* (control TD *off-policy*):

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

Expected SARSA

Expected SARSA es una alternativa que utiliza la siguiente regla de actualización:

$$Q(S_t, A_t) \leftarrow Q(S_t, A_t) + \alpha [R_{t+1} + \gamma \mathbb{E}_{\pi} [Q(S_{t+1}, A_{t+1} \mid S_{t+1}] - Q(S_t, A_t)]$$

$$\leftarrow Q(S_t, A_t) + \alpha \left[R_{t+1} + \gamma \sum_{\boldsymbol{a}} \pi(\boldsymbol{a} | \boldsymbol{S}_{t+1}) Q(\boldsymbol{S}_{t+1}, \boldsymbol{a}) - Q(S_t, A_t) \right]$$

Sigue un esquema similar al de *Q-learning* pero, en vez utilizar el valor máximo para $Q(S_{t+1}, A_{t+1})$, utiliza el valor esperado.

Expected SARSA emplea la suma de todos los posibles valores $Q(S_{t+1}, A_{t+1})$ ponderados por la probabilidad de elección de A_{t+1} .

Comparativa

TD targets de los diferentes algoritmos vistos hasta el momento

- SARSA: $R_{t+1} + \gamma Q(S_{t+1}, A_{t+1})$
- **Q-learning**: $R_{t+1} + \gamma \max_{a} Q(S_{t+1}, a)$
- Expected SARSA: $R_{t+1} + \gamma \sum_{a} \pi(a|S_{t+1})Q(S_{t+1}, a)$

Comparativa

SARSA:
$$R_{t+1} + \gamma Q(S_{t+1}, A_{t+1})$$

• Emplea como estimación el valor de un par (S_{t+1}, A_{t+1}) elegido aleatoriamente por la política de comportamiento.

Q-learning:
$$R_{t+1} + \gamma \max_{a} Q(S_{t+1}, a)$$

• Emplea como estimación el valor del par (S_{t+1}, A_{t+1}) con valor máximo, que sería el elegido por la política objetivo.

Expected SARSA:
$$R_{t+1} + \gamma \sum_{a} \pi(a|S_{t+1})Q(S_{t+1}, a)$$

• Emplea como estimación la suma de los valores de todos los pares (S_{t+1}, A_{t+1}) alcanzables, ponderados por sus probabilidades.

Expected SARSA

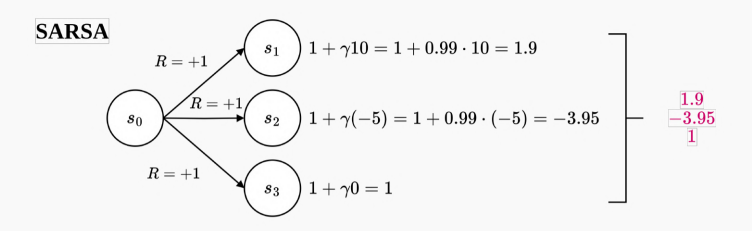
Expected SARSA es computacionalmente más complejo que SARSA, pero elimina la alta varianza asociada a la selección aleatoria de A_{t+1} .

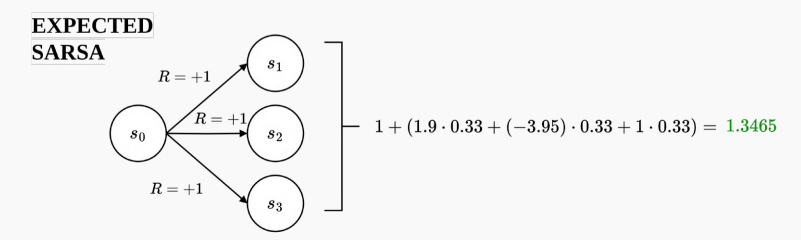
• De esta forma, mejora el rendimiento vs. SARSA (en la mayoría de los casos).

Puede utilizarse de forma on-policy u off-policy, empleando una política de comportamiento diferente a π .

- Expected SARSA engloba a Q-learning y mejora a SARSA, a cambio de cierto aumento del coste computacional (a medida que el número de acciones posibles crece).
- Por lo general, Expected SARSA domina al resto de algoritmos basados en TD.

Expected SARSA vs. SARSA





La actualización del target en Expected SARSA presenta una menor varianza.

Expected SARSA vs. Q-learning

La principal característica de *Expected SARSA* es su forma de estimar *action-values* en base a los valores esperados.

Con respecto a su implementación, este puede ser tanto *on-policy* como *off-policy*. En el caso *off-policy*...

¿Qué ocurre si la política objetivo (π) de Expected SARSA es greedy con respecto a los action-values estimados?

$Q(S_{t+1}, a')$	-1.7	0	4.6	2.4
$\pi(a' S_{t+1})$	0	0	1	0

$$\sum_{a} \pi(a|S_{t+1})Q(S_{t+1},a) = \max_{a} Q(S_{t+1},a)$$

Expected SARSA vs. Q-learning

La principal característica de Expected SARSA es su forma de estimar action-values en base a los valores esperados.

Con respecto a su implementación, este puede ser tanto *on-policy* como *off-policy*. En el caso *off-policy*...

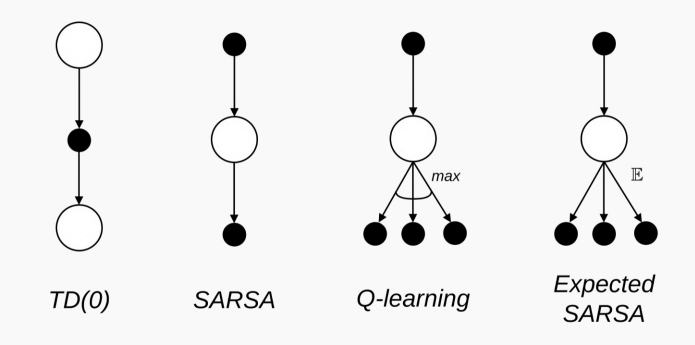
¿Qué ocurre si la política objetivo (π) de Expected SARSA es greedy con respecto a los action-values estimados?

$Q(S_{t+1}, a')$	-1.7	0	4.6	2.4
$\pi(a' S_{t+1})$	0	0	1	0

$$\sum_{a} \pi(a|S_{t+1})Q(S_{t+1},a) = \underbrace{\max_{a} Q(S_{t+1},a)}_{\mathbf{Q-learning}}$$

✓ Vemos que Q-learning es un caso especial de Expected SARSA.

Comparativa de diagramas backup



Control *n*-step

n-step SARSA

Como vimos en el caso de TD, es posible extender los métodos de control vistos a escenarios *n-step*.

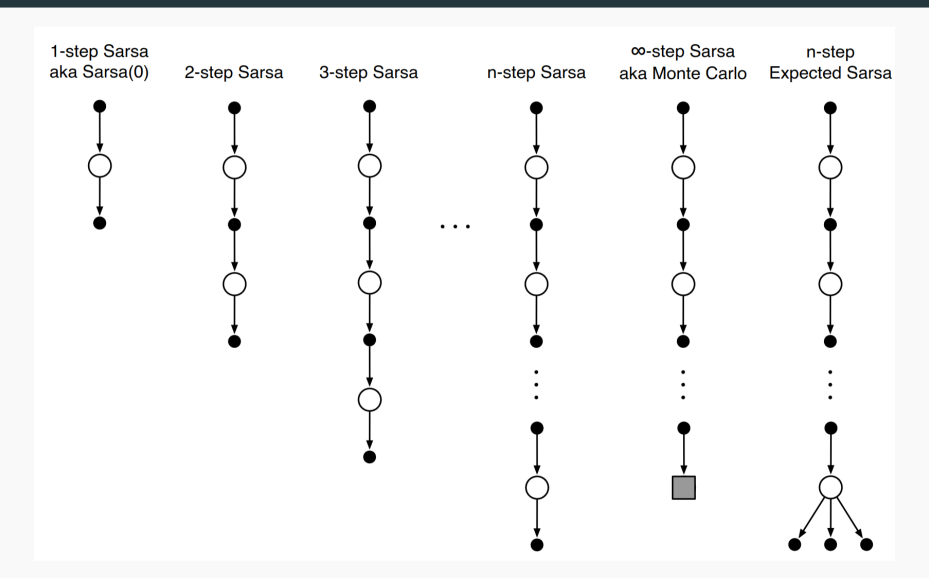
En el caso de *n-step* SARSA, el retorno *n-step* sería:

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

Lo que da lugar a la siguiente actualización de los action-values:

$$Q_{t+n}\big(S_t,A_t\big) = Q_{t+n-1}\big(S_t,A_t\big) + \alpha\big[G_{t:t+n} - Q_{t+n-1}\big(S_t,A_t\big)\big]$$

n-step SARSA

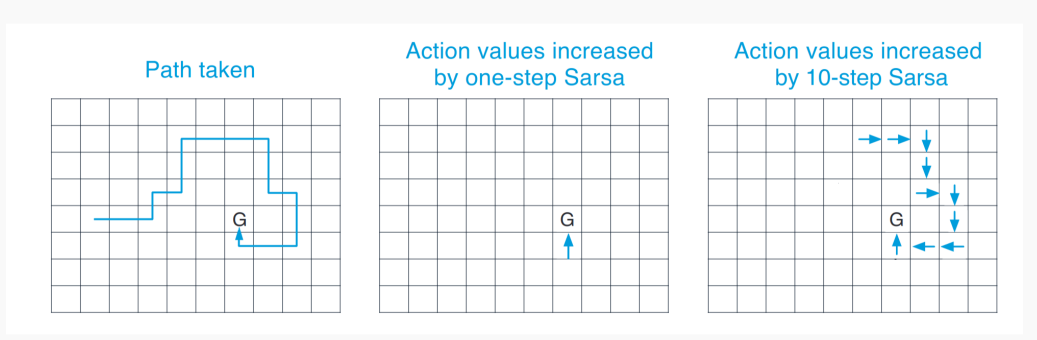


n-step SARSA

```
n-step Sarsa for estimating Q \approx q_* or q_{\pi}
Initialize Q(s, a) arbitrarily, for all s \in S, a \in 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, ...:
       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 > 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})
           Q(S_{\tau}, A_{\tau}) \leftarrow Q(S_{\tau}, A_{\tau}) + \alpha \left[G - Q(S_{\tau}, A_{\tau})\right]
           If \pi is being learned, then ensure that \pi(\cdot|S_{\tau}) is \varepsilon-greedy wrt Q
   Until \tau = T - 1
```

Ejemplo

En este ejemplo comparamos el número de *action-values* que se habrán reforzado al final de un episodio empleando *1-step SARSA* y *10-step SARSA*.



El método 1-step refuerza sólo la última acción de la secuencia de acciones que condujeron a G, mientras que el método n-step (n = 10) refuerza las últimas n acciones de la secuencia, por lo que se aprende mucho más en un solo episodio.

Métdos n-step off-policy

En el caso de los métodos off-policy, tenemos:

$$Q_{t+n}\big(S_{t},A_{t}\big) = Q_{t+n-1}\big(S_{t},A_{t}\big) + \alpha \rho_{t+1:t+n}\big[G_{t:t+n} - Q_{t+n-1}\big(S_{t},A_{t}\big)\big]$$

Donde el importance sampling ratio es:

$$\rho_{t:h} \prod_{k=t}^{\min(h,T-1)} \frac{\pi(A_k|S_k)}{b(A_k|S_k)}$$

Métdos n-step off-policy

```
Off-policy n-step Sarsa for estimating Q \approx q_* or q_{\pi}
Input: an arbitrary behavior policy b such that b(a|s) > 0, for all s \in S, a \in A
Initialize Q(s, a) arbitrarily, for all s \in S, a \in A
Initialize \pi to be greedy with respect to Q, or as a fixed given policy
Algorithm parameters: step size \alpha \in (0,1], 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 b(\cdot|S_0)
   T \leftarrow \infty
   Loop for t = 0, 1, 2, ...:
       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 b(\cdot|S_{t+1})
       \tau \leftarrow t - n + 1 (\tau is the time whose estimate is being updated)
       If \tau > 0:

\rho \leftarrow \prod_{i=\tau+1}^{\min(\tau+n-1,T-1)} \frac{\pi(A_i|S_i)}{b(A_i|S_i)}

G \leftarrow \sum_{i=\tau+1}^{\min(\tau+n,T)} \gamma^{i-\tau-1} R_i

                                                                                                         (\rho_{\tau+1:t+n-1})
(G_{\tau:\tau+n})
           If \tau + n < T, then: G \leftarrow G + \gamma^n Q(S_{\tau+n}, A_{\tau+n})
            Q(S_{\tau}, A_{\tau}) \leftarrow Q(S_{\tau}, A_{\tau}) + \alpha \rho \left[ G - Q(S_{\tau}, A_{\tau}) \right]
            If \pi is being learned, then ensure that \pi(\cdot|S_{\tau}) is greedy wrt Q
    Until \tau = T - 1
```

Show me the code!

```
class SARSA:
 def init (self, env, alpha=.1, gamma=1, epsilon=.1):
     self.env = env
     self.alpha = alpha
     self.gamma = gamma
     self.epsilon = epsilon
     self.actions = ['up', 'down', 'left', 'right']
     self.q table = {
          (x, y): {action: 0 for action in self.actions}
         for x in range(self.env.height) for y in range(self.env.width)
      }
     self.total rewards = []
```

```
def get action(self, state):
    '''Returns a sampled action according to E-greedy policy'''
    if np.random.uniform(0, 1) < self.epsilon:
        return np.random.choice(self.actions)
    else
        x, y = state
        state actions = self.q table[(x, y)]
        max value = max(state actions.values())
        max actions = [action for action,
                       value in state actions.items() if value == max value]
        return np.random.choice(max actions)
def update q value(self, s, a, r, s next, a next):
    '''Applies the SARSA update rule for state-action values'''
    td target = r + self.gamma * self.q table[s next][a next]
    td error = td target - self.q table[s][a]
    self.q table[s][a] += self.alpha * td error
```

```
def learn(self, n episodes):
    '''Learn Q values by interaction'''
    for _ in range(n_episodes):
        total reward = 0
        s = (0, 0)
        a = self.get action(s)
        while not self.env.is terminal(s):
            s_next, reward = self.env.get_transition(s, a)
            a next = self.get action(s next)
            self.update_q_value(s, a, reward, s_next, a_next)
            s = s_next
            a = a next
            total_reward += reward
            self.total rewards.append(total reward)
    print('Best SARSA episode reward = ', max(self.total_rewards))
```

Q-learning

```
def update_q_value(self, s, a, r, s_next):
    Applies the Q-learning update rule for state-action values
    max_q_next = max(self.q_table[s_next].values())

td_target = r + self.gamma * max_q_next
    td_error = td_target - self.q_table[s][a]
    self.q_table[s][a] += self.alpha * td_error
```

Expected SARSA

Trabajo propuesto

• Probar los algoritmos vistos (¡trata de hacer tu propia implementación!):

https://github.com/manjavacas/rl-temario/tree/main/codigo/cliff_walking

https://github.com/manjavacas/rl-temario/tree/main/codigo/montecarlo

- Comparativa de **Monte Carlo**, **SARSA**, *Q-learning* y *Expected SARSA* para un mismo problema, variando los diferentes parámetros (ej. α , γ).
 - O Pruébalos en un entorno de Gymnasium.

Bibliografía y webs recomendadas:

- Capítulos 6 y 7 de Sutton, R. S., & Barto, A. G. (2018). Reinforcement learning: An introduction.
- Capítulo 6 de Morales, M. (2020). Grokking deep reinforcement learning. Manning Publications.
- https://www.youtube.com/watch?v=bpUszPiWM7o
- https://www.youtube.com/watch?v=AJiG3ykOxmY
- https://www.youtube.com/watch?v=0g4j2k_Ggc4
- https://www.youtube.com/watch?v=0iqz4tcKN58
- https://www.youtube.com/watch?v=C3p2wI4RAi8
- https://www.statlect.com/asymptotic-theory/importance-sampling

Aprendizaje por refuerzo

Métodos basados en muestreo (3)

Antonio Manjavacas Lucas

manjavacas@ugr.es