Inteligência Artificial - Notas de aula

Raoni F. S. Teixeira

Aula 3 - Busca Local

1 Introdução

Nesta aula, vamos estudar agentes que procuram estados específicos sem analisar todo o ambiente. Em vez de considerar todas as possibilidades, eles exploram apenas partes do espaço de busca, movendo-se entre estados até encontrar uma solução satisfatória — ou, idealmente, ótima.

Se cada estado s do ambiente tiver uma pontuação f(s), o objetivo do agente é encontrar o estado com a maior pontuação possível:

$$\underset{s \in \mathcal{S}}{\operatorname{argmax}} \ f(s). \tag{1}$$

Esse processo é conhecido como busca local.

As seções seguintes apresentam três algoritmos de busca local. Outros exemplos podem ser encontrados em [RN09, KW19].

Um dos desafios centrais nesses algoritmos é equilibrar **exploração** (*explore*) e **refinamento** (*exploit*). Explorar significa investigar novas regiões do espaço de busca, mesmo que isso envolva aceitar soluções temporariamente piores. Refinar significa melhorar as melhores soluções encontradas até o momento. A Subida da Encosta prioriza o refinamento, enquanto a Têmpera Simulada e os Algoritmos Genéticos incorporam mecanismos para explorar novas áreas, aumentando a chance de alcançar soluções globais. O desempenho da busca depende diretamente de como esse equilíbrio é conduzido ao longo das iterações.

2 Subida da encosta

Pense em escalar uma montanha para alcançar o pico mais alto. A cada passo, você avalia os picos vizinhos e escolhe aquele com a maior elevação, até que não existam opções melhores.

Essa é a essência do algoritmo de subida da encosta. Ele começa em um estado aleatório s e, a cada passo, move-se para o vizinho com a maior pontuação, analisando apenas os estados próximos. O processo termina quando atinge um ótimo ou quando o número máximo de iterações é alcançado.

A Figura 1 mostra o funcionamento do algoritmo para uma função com dois máximos. A cor vermelha indica o estado solução (s) e a cor preta mostra os vizinhos imediatos. A cada iteração, s se move para o estado vizinho com a melhor pontuação. Quando o algoritmo termina (Figura 1f), a pontuação de s é maior que a pontuação de todos os seus vizinhos — máximo local.

O pseudo-código a seguir apresenta esse algoritmo usando uma função Vizinhanca que devolve os vizinhos de um estado.

```
Subidaencosta(f, max-it)
```

```
s \leftarrow estado aleatório
     it \leftarrow 0
     while it < max-iter do
 4
           melhor-vizinho \leftarrow s
           for each \operatorname{estado} u \in Vizinhanca(s) do
 5
 6
                 if f(u) > f(melhor-vizinho) then
 7
                       melhor-vizinho \leftarrow u
 8
           if f(\text{melhor-vizinho}) > f(s) then
 9
                 s \leftarrow melhor-vizinho
10
           else
11
                 break
12
           it \leftarrow it + 1
13
     return s
```

Para aplicar esse algoritmo a problemas reais, você precisa definir três elementos:

- 1. Representação dos estados: como os estados serão descritos?
- 2. **Vizinhança:** quais estados próximos serão considerados?
- 3. **Função objetivo** *f*: como avaliar a qualidade de um estado?

O Roteiro 3 mostra um exemplo de definição para o problemas da N-Damas.

A principal limitação do algoritmo de subida da encosta é sua tendência a ficar preso em ótimos locais. Para mitigar esse problema, é comum adotar a estratégia de reinício aleatório. Quando a busca atinge um ponto onde nenhum vizinho melhora a solução, o algoritmo é

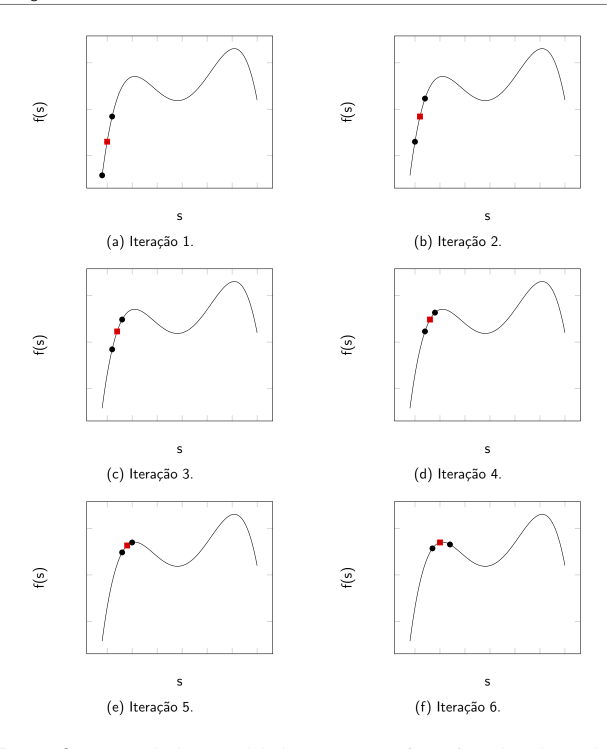


Figura 1: Seis iterações do algoritmo subida da encosta para um função f com dois mínimos. As cores vermelha e preta indicam respectivamente, estados em análise e vizinhos. A cada iteração, a solução se move para o estado vizinho com a melhor pontuação.

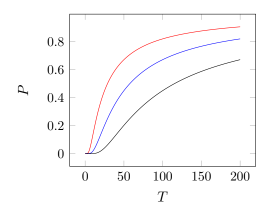


Figura 2: Probabilidade P em função da temperatura T para diferentes valores de ΔE . As curvas preta, azul e vermelha correspondem a $\Delta E=20$, 40 e 80. À medida que T diminui, P também reduz, tornando o algoritmo mais conservador na aceitação de estados piores.

reiniciado a partir de um novo estado aleatório. O processo se repete por um número fixo de vezes ou até que uma solução satisfatória seja encontrada. Essa abordagem simples aumenta a cobertura do espaço de busca sem adicionar muita complexidade.

3 Tempera Simulada

O algoritmo de Tempera Simulada (*Simulated Annealing*) é uma técnica inspirada no processo de recozimento de metais, onde o material é aquecido e, em seguida, resfriado de forma controlada. O método é utilizado para encontrar soluções aproximadas em problemas de otimização, especialmente quando o espaço de busca possui múltiplos ótimos locais.

Ao contrário da Subida da Encosta, que pode ficar preso em ótimos locais, a Tempera Simulada permite movimentos que pioram a solução temporariamente, aumentando a chance de encontrar o ótimo global.

A cada iteração, o algoritmo escolhe aleatoriamente um vizinho do estado atual. Se o vizinho apresentar uma pontuação melhor, ele é aceito como o novo estado. Caso contrário, o algoritmo pode aceitá-lo com base em uma probabilidade que depende da temperatura atual e da diferença de pontuação entre os estados.

Essa probabilidade é dada pela fórmula:

$$P(\Delta E, T) = e^{-\Delta E/T},$$

em que ΔE é a diferença de pontuação (f(vizinho) - f(atual)) e T é a temperatura atual.

A Figura 2 exibe o gráfico da função P para diferentes valores de ΔE , variando T. As curvas preta, azul e vermelha correspondem a ΔE igual a $20,\,40$ e 80, respectivamente. Em todos os casos, conforme a temperatura T diminui, a probabilidade de aceitar estados piores P também se reduz, tornando o algoritmo mais conservador.

A forma como a temperatura diminui ao longo das iterações é definida pela **função de resfriamento**. A forma mais comum é exponencial:

$$T_{k+1} = \alpha \cdot T_k$$

com $\alpha \in (0,1)$, geralmente entre 0,90 e 0,99. Quanto maior o valor de α , mais lenta a redução da temperatura, permitindo mais exploração. Uma queda rápida (valores menores de α) acelera a convergência, mas pode levar a ótimos locais. Outras estratégias incluem o resfriamento logarítmico, com $T_k = T_0/\log(k+c)$, ou métodos adaptativos, que ajustam a temperatura com base no progresso da solução.

A escolha da função de resfriamento afeta diretamente o equilíbrio entre *exploração* e *refinamento* (*explore* vs *exploit*), impactando a eficácia do algoritmo.

O algoritmo pode ser descrito da seguinte forma:

TemperaSimulada $(f, T_{\text{inicial}}, \text{taxa-resfriamento}, \text{max-it})$

```
s \leftarrow estado aleatório
 2
       T \leftarrow T_{\text{inicial}}
       it \leftarrow 0
       while it < max-iter do
 5
              vizinho \leftarrow SelecionarVizinho(s)
 6
              \Delta E \leftarrow f(\text{vizinho}) - f(s)
 7
              if \Delta E > 0 then
 8
                     s \leftarrow \text{vizinho}
 9
              else
                     if RANDOM(0,1) < e^{-\Delta E/T} then
10
                             s \leftarrow \text{vizinho}
11
              T \leftarrow T \times \alpha
12
13
              it \leftarrow it + 1
```

Os parâmetros são:

 ${f return}\ s$

14

- Estado inicial $(s_{inicial})$: Ponto de partida do algoritmo.
- **Temperatura inicial** (T_{inicial}) : Define a probabilidade inicial de aceitar estados piores.

• Taxa de resfriamento (α): Controla a redução da temperatura a cada iteração.

• Número máximo de iterações (max_{iter}): Limita a execução do algoritmo.

A função RANDOM gera um número real no intervalo [0,1], e a função SELECIONAR VIZINHO escolhe aleatoriamente um estado vizinho para continuar a busca. O Roteiro 3 apresenta um exemplo aplicado ao problema das N-Damas.

Tanto a subida da encosta quanto a têmpera simulada limitam a busca a uma única região do espaço. No entanto, a têmpera simulada aprimora a subida da encosta ao permitir escapes controlados de ótimos locais, aumentando as chances de encontrar a solução global. O próximo algoritmo, o Algoritmo Genético, adota uma abordagem diferente: em vez de focar em uma única região, ele explora múltiplos pontos do espaço de busca simultaneamente.

4 Algoritmo Genético

Algoritmo genético é um método iterativo de otimização que opera localmente sobre múltiplas regiões do espaço de busca, combinando as informações dos estados dessas regiões para evitar minimos locais.

Inspirado na biologia evolutiva, o conjunto de estados analisados é chamado de **população** e cada ciclo de iteração é uma **geração**. Cada estado é chamado de *indivíduo* e é representado por uma sequência de *cromossomos* — um vetor de números. Operações denominadas *seleção*, *cruzamento* e *mutação* produzem uma nova população combinando e alterando os vetores da população atual.

O algoritmo consiste nos passos do fluxograma da Figura 3:

- Inicialização: define uma população inicial composta por M indivíduos gerados aleatoriamente. Essa população deve estar bem distribuída pelo espaço de busca, aumentando as chances de encontrar uma solução. Dois parâmetros são definidos nesta etapa: (a) a distribuição utilizada na amostragem e (b) o número de amostras M. Um valor maior de M melhora a representatividade do espaço, mas também aumenta o consumo de memória.
- Avaliação: cada indivíduo da população é avaliado por uma função f, que retorna um número real representando sua qualidade. Seguindo a inspiração biológica, a função de avaliação é chamada de fitness. O algoritmo termina quando encontra um indivíduo ótimo ou atinge o número máximo de iterações.

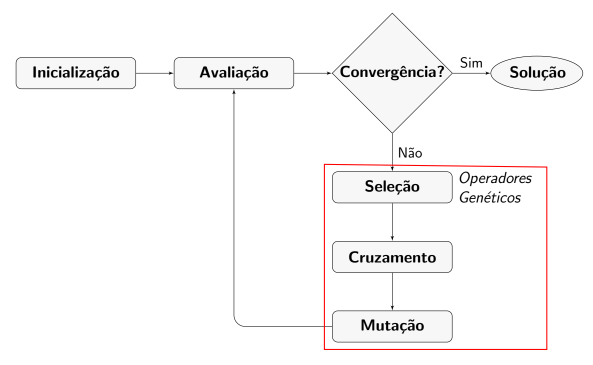


Figura 3: Algoritmo genético. O algoritmo termina quando um critério de convergência é atingido.

- Seleção: escolhe os indivíduos mais bem avaliados para atuarem como pais da próxima geração. A seleção é realizada aleatoriamente, mas com maior probabilidade para indivíduos com melhores valores de f.
- **Cruzamento:** combina os cromossomos dos indivíduos selecionados para criar novos descendentes. A Figura 4 ilustra essa operação em torno de um ponto de cruzamento (k), um número sorteado aleatoriamente no intervalo [0,N[. O cruzamento concatena os vetores $v[0\dots k]$ e $v[k+1\dots N-1]$ dos pais, formando os descendentes.
- Mutação: altera aleatoriamente o valor de algum cromossomo de um indivíduo. A taxa de mutação define a probabilidade de essa alteração ocorrer. Uma taxa maior aumenta a chance de mutação. Tanto a posição do cromossomo quanto seu novo valor são determinados de forma aleatória e uniforme.

A aplicação dos operadores genéticos exige duas definições fundamentais: uma representação vetorial para os estados (como vetores de números ou bits) e uma função de avaliação que mede a qualidade de cada solução. O exemplo disponível no Roteiro 3 mostra como aplicar essas ideias na prática.

Em algoritmos genéticos, cada solução é representada por um vetor — o cromossomo. A escolha dessa representação depende do tipo de problema e pode assumir diferentes formas:

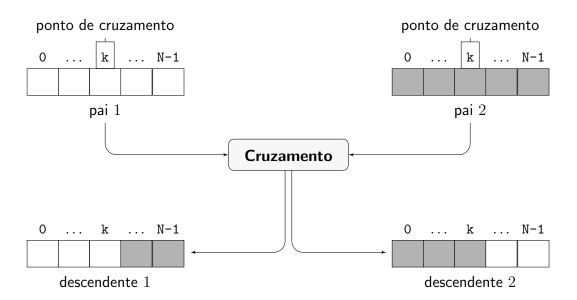


Figura 4: Operação de cruzamento. Os descendentes são uma combinação dos pais.

- Binária: usa sequências de 0s e 1s. É comum em problemas combinatórios.
- Reais: emprega números reais, úteis em otimizações contínuas.
- Inteiros: adequada para problemas de alocação ou roteamento.
- **Estruturas complexas**: em variantes como a programação genética, a solução pode ser representada por árvores ou grafos.

A representação escolhida deve ser compatível com os operadores de cruzamento e mutação, pois afeta diretamente o desempenho do algoritmo.

Outro fator decisivo para o sucesso do algoritmo é a diversidade da população. Quando a população perde variedade, o algoritmo pode convergir para soluções ruins — a chamada convergência prematura. Para evitar isso, uma técnica comum é o elitismo: os melhores indivíduos da geração atual são mantidos na próxima geração, garantindo que boas soluções não se percam. A mutação e o cruzamento introduzem novas variações, mantendo a busca ativa em diferentes regiões do espaço.

De forma geral, um algoritmo genético é um processo iterativo que explora múltiplas regiões do espaço de busca em paralelo. A cada geração, os operadores genéticos produzem novas soluções a partir das anteriores. A semelhança entre gerações depende da intensidade da mutação: quanto maior o grau de aleatoriedade, maior a chance de explorar caminhos novos.

5 Discussão Final

Cada algoritmo apresenta pontos fortes e limitações. A escolha do método depende das características do problema, da precisão exigida e do tempo disponível. A Subida da Encosta funciona bem em problemas simples e bem definidos. A Têmpera Simulada é útil quando há muitos ótimos locais e é preciso escapar deles. O Algoritmo Genético, por sua vez, é indicado quando se deseja explorar simultaneamente várias regiões do espaço de busca.

Tabela 1: Comparação entre Subida da Encosta, Têmpera Simulada e Algoritmo Genético

| Característica | Subida da Encosta | Têmpera Simulada | Algoritmo Genético |
|----------------------------|-------------------|-------------------------|-----------------------|
| Determinismo | Determinístico | Estocástico | Estocástico |
| Região de busca | Local | Local (com escapes) | Múltiplas regiões |
| Aceita soluções piores | Não | Sim (com probabilidade) | Sim (via diversidade) |
| Representação | Vetorial | Vetorial | Vetorial (flexível) |
| Requer população | Não | Não | Sim |
| Vulnerável a ótimos locais | Sim | Menos | Menos |
| Custo computacional | Baixo | Moderado | Alto |

Exercícios

1. Utilize o código do Roteiro 3 e compare o desempenho da Subida da Encosta, da Têmpera Simulada e do Algoritmo Genético no problema das N-damas (por exemplo, N = 30). Meça o tempo de execução, a taxa de sucesso e o número médio de iterações. Com base nos resultados, discuta qual método é mais apropriado e por quê.

Referências

- [KW19] Mykel J. Kochenderfer and Tim A. Wheeler. Algorithms for Optimization. The MIT Press, 2019.
- [RN09] Stuart Russell and Peter Norvig. Artificial Intelligence: A Modern Approach. Prentice Hall Press, USA, 3rd edition, 2009.