

Universidad Politécnica de Madrid



Escuela Técnica Superior de Ingenieros Informáticos

Grado en Matemáticas e Informática

Trabajo Fin de Grado

Robustez de la Homología Persistente: el Teorema de Estabilidad

Autor: Alejandro García Castellanos

Tutor(a): Hector Barge Yañez

Este Trabajo Fin de Grado se ha depositado en la ETSI Informáticos de la Universidad Politécnica de Madrid para su defensa.

Trabajo Fin de Grado Grado en Matemáticas e Informática

Título: Robustez de la Homología Persistente: el Teorema de Estabilidad

06 - 2021

Autor: Alejandro García Castellanos

Tutor: Hector Barge Yañez

Departamento de Matemática Aplicada

ETSI Informáticos

Universidad Politécnica de Madrid

Resumen

Sección por hacer

«Aquí va el resumen del TFG. Extensión máxima 2 páginas.»

Abstract

Sección por hacer

«Abstract of the Final Degree Project. Maximum length: 2 pages.»

Tabla de contenidos

1.	Introducción	1
	1.1. Motivación	1
	1.2. Descripción general del trabajo	1
2.	Desarrollo	3
	2.1. Conocimientos previos y definiciones	3
	2.1.1. Complejos Simpliciales	3
	2.1.2. Complejos simpliciales de nubes de puntos	9
	2.1.3. Homología	13
	2.1.4. Persistencia	19
	2.2. Teorema de estabilidad	27
	2.2.1. Proposición del teorema	27
	2.2.2. Estabilidad para la distancia Hausdorff	28
	2.2.3. Estabilidad para la distancia bottleneck	28
	2.3. Implementaciones y cálculos	
	2.3.1. Cálculo de la distancia Hausdorff	
	2.3.2. Cálculo de la distancia bottleneck	30
	2.3.3. Pruebas	34
3.	Resultados y conclusiones	35
4.	Análisis de impacto	37
Bi	bliografía	39
Ar	lexo	40

Capítulo 1

Introducción

La introducción del TFG debe servir para que los profesores que evalúan el Trabajo puedan comprender el contexto en el que se realiza el mismo, y los objetivos que se plantean.

Esta plantilla muestra la estructura básica de la memoria final de TFG, así como algunas instrucciones de formato.

El esquema básico de una memoria final de TFG es el siguiente:

- Resumen en español e inglés (máximo 2 páginas cada uno)
- Tabla de contenidos
- Introducción (con los objetivos del TFG)
- Desarrollo
- Resultados y conclusiones
- Análisis de impacto
- Bibliografía (publicaciones utilizadas en el estudio y desarrollo del trabajo)
- Anexos (opcional)

1.1. Motivación

La Topología se centra en el estudio de las diversas propiedades de los espacios topológicos y las funciones continuas. Mientras que en el subcampo de la Topología Computacional veremos cómo podemos hacer uso de diversos algoritmos para poder estudiar las propiedades de los espacios topológicos y ser capaces de resolver problemas topológicos computacionalmente.

1.2. Descripción general del trabajo

El trabajo se basa en el estudio y exposición del Teorema de estabilidad, el cual, a grandes rasgos, establece que pequeñas perturbaciones en los datos implican pequeñas perturbaciones en la homología persistente. Para ello me centraré en el artículo [1].

Adicionalmente, implementaré en Python la distancia *Bottleneck* para poder ilustrar este teorema haciendo uso distintos conjuntos de datos. La implementación se sustenta en el uso de complejos simpliciales y su correspondiente homología simplicial.

Objetivos

- Buscar referencias que contengan el enunciado y la demostración del Teorema de estabilidad.
- Estudiar y entender estas referencias.
- Implementar el cálculo de la distancia de Bottleneck entre diagramas de persistencia.
- Ilustrar el Teorema de estabilidad sobre distintos conjuntos de datos.

Capítulo 2

Desarrollo

2.1. Conocimientos previos y definiciones

En esta sección se introducirán las nociones topológicas básicas para hacer autocontenido este trabajo. Dichas nociones nos darán el contexto y conocimientos necesarios para poder profundizar en el *Teorema de Estabilidad* y ser capaces de abordar su demostración.

2.1.1. Complejos Simpliciales

Unas forma de representar algunos espacios topológicos es a través de su descomposición en piezas más sencillas. Una descomposición de estas características se denomina complejo si sus piezas son topológicamente simples y sus intersecciones son piezas del mismo tipo, pero de dimensión inferior [2]. Existe una gran variedad de complejos con distintos grados de abstracción. En este trabajo nos centraremos en los complejos simpliciales, que permiten representar una gran variedad de espacios y son especialmente adecuados para cuestiones computacionales.

Los complejos simpliciales pueden ser estudiados desde un enfoque geométrico y desde un enfoque combinatorio. Partiremos de la definición de complejo simplicial desde el punto de vista geométrico. Para ello recordaremos algunos conceptos de geometría afín.

Definición 2.1.1. El conjunto de puntos $\{u_0, u_1, ..., u_k\}$ de \mathbb{R}^d es *afinmente independiente* si los vectores $\{\overrightarrow{u_0u_1}, ..., \overrightarrow{u_0u_k}\}$ son linealmente independientes.

Definición 2.1.2. Diremos que $x \in \mathbb{R}^d$ es *combinación convexa* de los puntos $u_0, u_1, ..., u_k$ si $x = \sum_{i=0}^k \lambda_i u_i$ con $\lambda_i \geq 0$ para todo $i \in \{0, ..., k\}$ y $\sum_{i=0}^k \lambda_i = 1$.

Definición 2.1.3. Llamaremos *envolvente convexa* de $u_0, u_1, ..., u_k$, denotado por conv $\{u_0, u_1, ..., u_k\}$, al conjunto de todas las combinaciones convexas de dichos puntos.

Haciendo uso de este conjunto podremos definir nuestras piezas de la descomposición de la siguiente manera:

Definición 2.1.4. Un k-símplice σ en \mathbb{R}^d con $d \geq k$ es la envolvente convexa de k+1 puntos afinmente independientes $u_0, u_1, ..., u_k \in \mathbb{R}^d$, es decir, $\sigma \coloneqq \text{conv}\{u_0, u_1, ..., u_k\}$.

Diremos que el k-símplice σ tiene dimensión k y llamaremos *vértices de* σ a los puntos $u_0,u_1,...,u_k$.

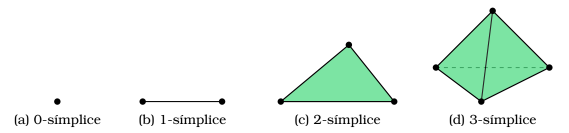


Figura 2.1: Representación de los símplices de dimensión 0, 1, 2 y 3

Se puede observar que cualquier subconjunto de los vértices de σ será afinmente independiente y por lo tanto definirá un símplice τ de dimensión inferior. De esta forma diremos que τ es una cara de σ si es una combinación convexa de un subconjunto no vacío de los vértices de σ , y lo denotaremos por $\tau \leq \sigma$. Si el subconjunto es propio, diremos que τ es cara propia de σ , y lo denotaremos por $\tau < \sigma$. Por otro lado, diremos que σ es cocara (propia) de τ si $\sigma \geq \tau$ ($\sigma > \tau$).

Haciendo uso de la definición de caras de un símplice σ podemos definir *el borde y el interior* de σ .

Definición 2.1.5. Sea σ un símplice. Entonces

• Se define el *borde de* σ como

$$\mathrm{bd}\ \sigma = \bigcup_{\tau < \sigma} \tau \,.$$

• Se define el *interior de* σ como

int
$$\sigma = \sigma - bd \sigma$$
.

Observación. Se sigue directamente de la definición que un punto $x \in \sigma$ pertenece al interior de σ si y sólo si todos sus coeficientes λ_i de la combinación convexa son positivos. Se sigue que cada punto $x \in \sigma$ pertenece únicamente al interior de la cara generada por los puntos con coeficientes λ_i positivos.

Una vez que ya conocemos las piezas de nuestra descomposición vamos a ver como tenemos que unirlas y cuáles son las principales propiedades de los complejos resultantes.

Como ya hemos visto al principio de la sección, para que una descomposición sea un complejo sus piezas tienen que ser topológicamente simples y sus intersecciones tienen que ser piezas de dimensión inferior del mismo tipo. La manera natural de hacer esto es pegar unos símplices con otros por sus caras.

Definición 2.1.6. Un *complejo simplicial* es una colección finita de símplices K que satisface las siguientes propiedades:

A. Si $\sigma \in K$ y $\tau < \sigma$ entonces $\tau \in K$.

B. Si
$$\sigma_0, \sigma_1 \in K$$
 y $\sigma_0 \cap \sigma_1 \neq \emptyset$ entonces $\sigma_0 \cap \sigma_1 \leq \sigma_i$ para $i = 1, 2$.

Se define la dimensión de como el máximo de las dimensiones de sus símplices.

Un ejemplo de complejo simplicial es lo que se muestra en la figura 2.2, mientras que en la figura 2.3 muestra un ejemplo que no es complejo simplicial.

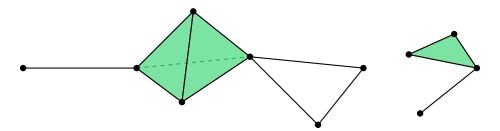


Figura 2.2: Ejemplo de complejo simplicial

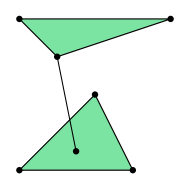


Figura 2.3: Ejemplo de conjunto de símplices que no cumplen las condiciones de complejo simplicial

Definición 2.1.7. El *espacio subyacente* de un complejo simplicial K, denotado |K|, es la unión de los símplices de K con la topología heredada del \mathbb{R}^d donde viven sus símplices. Este espacio subyacente también es llamado *poliedro*.

Como se puede observar, el espacio subyacente de un complejo simplicial es compacto, siendo unión finita de símplices. El siguiente resultado caracteriza los abiertos y cerrados del espacio subyacente |K| de un complejo simplicial K.

Proposición 2.1.1 ([2]). Sea K un complejo simplicial $y \ A \subset |K|$ un subconjunto. Entonces A es un abierto (cerrado) en K si y sólo si para cada $\sigma \in K$, $A \cap |\sigma|$ es un abierto (cerrado) de $|\sigma|$.

Definición 2.1.8. Una *triangulación* de un espacio topológico X es un par (K,h) donde K es un complejo simplicial y $h: X \to |K|$ es un homeomorfismo (h continua, biyectiva y h^{-1} continua).

Diremos que un espacio topológico es triangulable si admite una triangulación.

También nos será de utilidad poder estudiar los complejos simpliciales contenidos en otro complejo simplicial.

Definición 2.1.9. Un subcomplejo L de un complejo simplicial K es un complejo simplicial $L \subseteq K$.

Un subcomplejo de gran interés son los j-esqueletos, definidos de la siguiente forma:

$$K^{(j)} = \{ \sigma \in K \mid \dim \sigma \le j \}.$$

Otro subconjunto de símplices que nos será de gran ayuda más adelante es la *estrella de un símplice* τ , la cual consiste de las cocaras de τ , denotado por St τ . Este conjunto no será siempre un complejo simplicial, así que se define la *estrella cerrada* \overline{St} τ como el menor subcomplejo de K que contiene a St τ . Adicionalmente, se define el *link* de τ como: Lk $\tau = \{v \in \overline{St} \ \tau \mid v \cap \tau = \emptyset\}$.

Complejos simpliciales abstractos

Una vez que ya conocemos los complejos simpliciales desde el punto de vista geométrico, vamos a abordarlos desde un enfoque combinatorio, el cual nos será de gran ayuda para poder programar los complejos simpliciales.

Definición 2.1.10. Un *complejo simplicial abstracto* A es una colección finita de conjuntos finitos tal que si $\alpha \in A$ y $\beta \subset \alpha$ entonces $\beta \in A$.

De esta forma se cumple que

- Los conjuntos en *A* no vacíos se denominan *símplices abstractos*.
- La dimensión de un símplice abstracto $\alpha \in A$ es dim $\alpha = \operatorname{card}(\alpha) 1$. Y la dimensión del complejo es el máximo de las dimensiones de sus símplices.
- Una *cara* de $\alpha \in A$ es cualquier subconjunto no vacío de $\beta \subset \alpha$.
- lacktriangle El conjunto de vértices de A, denotado por Vert A, es la unión de todos sus símplices.
- Un *subcomplejo* B de un complejo simplicial abstracto A es un complejo simplicial abstracto $B \subset A$.

Ejemplo 2.1.1. Un ejemplo de complejo simplicial abstracto es el siguiente conjunto

$$A = \{\{0\}, \{1\}, \{2\}, \{3\}, \{4\}, \{5\}, \{6\}, \{0, 1\}, \{1, 2\}, \{1, 3\}, \{1, 4\}, \{2, 3\}, \{2, 4\}, \{3, 4\}, \{4, 5\}, \{4, 6\}, \{5, 6\}, \{1, 2, 3\}, \{1, 2, 4\}, \{1, 3, 4\}, \{2, 3, 4\}, \{1, 2, 3, 4\}\}.$$

Donde el conjunto de vértices es: Vert $A = \{0, 1, 2, 3, 4, 5, 6\}$.

Definición 2.1.11. Sean A y B dos complejos simpliciales abstractos. Diremos que A y B son *isomorfos* si existe una biyección

$$b: \text{Vert } A \to \text{Vert } B$$

tal que $\alpha \in A$ si y sólo si $b(\alpha) \in B$.

Cada complejo geométrico induce de manera natural un complejo abstracto de la siguiente forma:

Definición 2.1.12. Sea K un complejo simplicial y V el conjunto de vértices de K. Llamaremos *esquema de vértices* al complejo simplicial abstracto A formado por todos aquellos subconjuntos de V que generan símplices en K.

Y bajo ciertas circunstancias podremos hacer el paso opuesto de construir un complejo simplicial (geométrico) a partir de otro abstracto:

Definición 2.1.13. Sean A un complejo simplicial abstracto y K un complejo simplicial. Diremos que K es una *realización geométrica* de A, si A es isomorfo al esquema de vértices de K.

Teorema 2.1.1 ([2]). Todo complejo simplicial abstracto de dimensión d admite una realización geométrica en \mathbb{R}^{2d+1} .

Así pues, los complejos simpliciales abstractos son una representación fiel de un complejo simplicial (geométrico).

Aplicaciones simpliciales

Una vez que ya conocemos las principales propiedades de los complejos simpliciales, veremos cuales son las aplicaciones que preservan la estructura de complejo simplicial. Como vimos anteriormente, cada punto de un k-símplice pertenece al interior de exactamente una cara. Por lo tanto, todo punto $x \in |K|$, siendo K un complejo simplicial de vértices $u_0, u_1, ..., u_n$, pertenece al interior de uno de los símplices de K. Si $\sigma = \text{conv}\{u_0, u_1, ..., u_k\}$ es dicho símplice, entonces $x = \sum_{i=0}^n b_i(x)u_i$, donde

$$b_i(x) = \begin{cases} \lambda_i & \text{si } 0 \le i \le k \\ 0 & \text{si } k+1 \le i \le n \end{cases}, \text{ con } \lambda_i \text{ tal que } x = \sum_{i=0}^k \lambda_i u_i$$

se denominan coordenadas baricéntricas de x en K.

Haremos uso de estas coordenadas para construir una función, lineal a trozos inducida por una función entre los vértices de dos complejos simpliciales, denominada aplicación de vértices

Definición 2.1.14. Sean K y L complejos simpliciales y φ : Vert $K \to \text{Vert } L$ una aplicación. Diremos que φ es una *aplicación de vértices* si satisface que para cada $\sigma \in K$ su imagen $\varphi(\sigma) \in L$.

Una aplicación de vértices $\varphi: \text{Vert } K \to \text{Vert } L$ induce una aplicación, lineal a trozos $f: |K| \to |L|$ dada por

$$f(x) = f\left(\sum_{i=0}^{n} b_i(x)u_i\right) = \sum_{i=0}^{n} b_i(x)u_i$$

a la que llamaremos aplicación simplicial asociada a φ . Para enfatizar que es una aplicación lineal en cada símplice del complejo, se suele notar la aplicación de la siguiente forma $f:K\to L$.

Subdivisiones

Veremos que hay ocasiones que nos interesará controlar el tamaño de los símplices de nuestro complejo simplicial conservando el espacio subyacente. Por esta razón, se introduce la noción de *subdivisión de un complejo simplicial*.

Definición 2.1.15. Sea K un complejo simplicial. Diremos que un complejo simplicial L es una *subdivisión* de K si:

- |K| = |L|.
- lacktriangle Cada símplice de L está contenido en un símplice de K.

Hay muchas maneras de obtener subdivisiones de un complejo simplicial, pero un tipo particular de subdivisión que es muy utilizada es la *subdivisión baricéntrica*, denotada por L = SdK. Para la construcción de esta subdivisión, introducimos el *baricentro* de un símplice y el *cono* de un símplice de vértice v.

Definición 2.1.16. Sea σ un k-símplice, tal que $\sigma = \text{conv}\{v_0, v_1, ..., v_k\}$. Llamaremos baricentro de σ al punto

$$b_{\sigma} = \sum_{i=0}^{k} \frac{v_i}{k+1} \in \text{int } \sigma.$$

Definición 2.1.17. Sea σ un k-símplice, tal que $\sigma = \text{conv}\{v_0, v_1, ..., v_k\}$ y v un punto no contenido en el subespacio afín generado por $\{v_0, v_1, ..., v_k\}$. Se define el *cono* de σ con vértice v y se denota por $\sigma * v$ como el k+1-símplice generado por $\{v, v_0, v_1, ..., v_k\}$.

Definición 2.1.18. Sea K un complejo simplicial. Se define la *subdivisión baricéntrica* de K como el complejo simplicial SdK que se construye inductivamente sobre el j-esqueleto como sigue:

- A. $SdK^{(0)} = K^{(0)}$.
- B. $\mathrm{Sd}K^{(j)}$ es la unión de $\mathrm{Sd}K^{(j-1)}$ con el conjunto de todos los símplices de la forma $b_\sigma * \tau$, donde σ es un j-símplice y τ es cualquier símplice de $\mathrm{Sd}K^{(j-1)}$ contenido en una cara de σ .

En la figura 2.4 se muestra la primera y segunda subdivisión baricéntrica de un complejo simplicial.

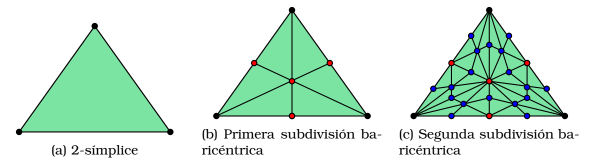


Figura 2.4: Primera y segunda subdivisión baricéntrica de un 2-símplice

Recordemos que el diámetro de un subconjunto $A\subset \mathbb{R}^d$ es el supremo sobre las distancias entre sus puntos.

Lema 2.1.2 ([2]). Si σ es un k-símplice, entonces el diámetro de cada símplice en la subdivisión baricéntrica de σ es como máximo $\frac{k}{k+1}$ diam σ .

De forma que gracias al lema anterior podremos hacer el diámetro de los símplices de los complejos simpliciales tan pequeño como queramos, ya que el diámetro de los símplices de la n-ésima subdivisión baricéntrica del complejo simplicial K, denotado por $\mathrm{Sd}^n K = \mathrm{Sd}(\mathrm{Sd}^{n-1}K)$, es

$$\left(\frac{k}{k+1}\right)^n \operatorname{diam}\, \sigma \underset{n \to \infty}{\longrightarrow} 0 \text{, con } \sigma \in K \text{ y } k = \operatorname{dim}\, \sigma \,.$$

Aproximaciones simpliciales

Para estudiar la topología de los poliedros es fundamental aproximar funciones continuas por aplicaciones simpliciales. Para poder definir estas aproximaciones primero vamos a definir un tipo de entorno de los vértices de un complejo como se puede ver en la figura 2.5.

Definición 2.1.19. Sea K un complejo simplicial y v un vértice de K. El conjunto

$$N(v) = \bigcup_{\sigma \in \mathsf{St}\ v} \mathsf{int}\ \sigma$$

es un entorno abierto de v en |K| al que llamaremos entorno estrellado de v.

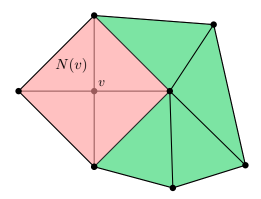


Figura 2.5: Entorno estrellado de v marcado en color rojo

Así pues, definimos una aproximación simplicial de la siguiente forma:

Definición 2.1.20. Sean K y L complejos simpliciales, $g:|K| \to |L|$ una aplicación continua y $f:K \to L$ una aplicación simplicial. Diremos que f es una aproximación simplicial de g si verifica la condición de estrella, es decir, si para cada vértice $v \in K$ se tiene que $g(N(v)) \subset N(f(v))$.

Además, la condición de estrella será una condición suficiente para garantizar la existencia de una aproximación simplicial:

Lema 2.1.3 ([2]). Sean K y L complejos simpliciales, $g:|K|\to |L|$ una aplicación continua que satisface la condición de estrella. Entonces g tiene una aproximación simplicial $f:K\to L$.

En la figura 2.6 podemos ver un ejemplo de aproximación simplicial de una aplicación continua.

Teorema 2.1.4 (Aproximación simplicial [2]). Sean K y L complejos simpliciales, $g:|K|\to |L|$ una aplicación continua. Entonces existe $n\in\mathbb{N}$ tal que g tiene una aproximación simplicial $f:\operatorname{Sd}^nK\to L$.

2.1.2. Complejos simpliciales de nubes de puntos

Desde el punto de vista computacional nos encontramos con el problema de que tenemos una representación de un espacio topológico a través de una discretización finita de los puntos de dicho espacio, y nuestro objetivo es poder recuperar propiedades del espacio topológico original a partir de esta nube de puntos. Para ello asociaremos complejos simpliciales a dicha nube de puntos.

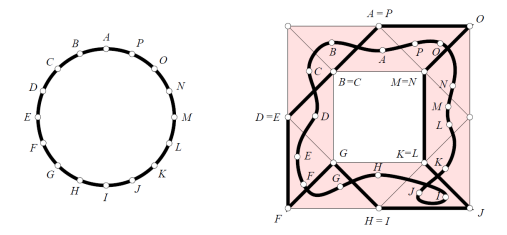


Figura 2.6: Aplicación continua del círculo en una corona circular y una aproximación simplicial de dicha aplicación. Fuente: [2]

Complejo de Čech

El complejo de Čech se define a partir de la intersección de una colección de bolas cerradas. La idea que subyace a esta construcción es la del nervio de una colección, que se introduce a continuación.

Definición 2.1.21. Sea F una colección finita de conjuntos. Se define el *nervio* de F como el complejo simplicial abstracto

Nrv
$$F = \{X \subseteq F \mid \bigcap X \neq \emptyset\}$$
.

Consideramos el caso particular en el que los conjuntos de la familia son las bolas cerradas $\overline{B}_r(x) = \{y \in \mathbb{R}^d \mid d(x,y) \leq r\}$ en \mathbb{R}^d .

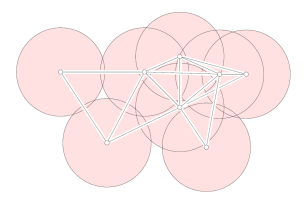


Figura 2.7: Complejo de Čech para un conjunto de nueve puntos y un radio r. Fuente: [2]

Definición 2.1.22. Sea $S \subset \mathbb{R}^d$ un conjunto finito de puntos. Llamaremos *complejo* de Čech de S de radio r al complejo simplicial abstracto

$$\operatorname{\check{C}ech}(r) = \left\{ \sigma \subset S \mid \bigcap_{u \in \sigma} \overline{B}_r(u) \neq \emptyset \right\} \,.$$

El complejo de Čech es isomorfo al nervio de la colección de las bolas cerradas de radio r centrada en los puntos de S. En la figura 2.7 podemos observar un ejemplo de complejo de Čech.

Podemos comprobar [2] que para valores de r lo suficientemente grandes, $\operatorname{\check{C}ech}(r)$ es un símplice de dimensión $\operatorname{card}(S)-1$, por lo que el complejo de $\operatorname{\check{C}ech}$ es poco eficiente desde el punto de vista computacional.

Además, en general, el complejo de Čech de un conjunto de puntos $S \subset \mathbb{R}^d$ no posee una realización geométrica en \mathbb{R}^d .

Complejo de Vietoris-Rips

Definición 2.1.23. Sea $S \subset \mathbb{R}^d$ un conjunto finito de puntos. Llamamos *complejo de Vietoris-Rips* de S de radio r al complejo simplicial abstracto

$$VR(r) = \{ \sigma \subseteq S \mid \text{diam } \sigma \le 2r \}$$

donde diam σ denota el diámetro del subconjunto σ .

En la figura 2.8 podemos observar como se generan los diversos complejos de VR a medida que se va aumentando el radio.

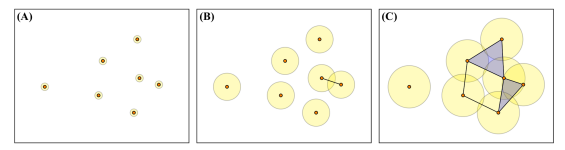


Figura 2.8: Complejos de Vietoris-Rips para un conjunto de siete puntos a medida que aumentamos el radio de izquierda a derecha. Fuente: [3]

Sea $\sigma \subset S$, entonces recordamos que el diámetro se define como

diam
$$\sigma = \max_{u,v \in \sigma} d(u,v)$$
.

Esta observación garantiza que $\sigma \in VR(r)$ si y sólo si todas sus aristas están en VR(r). Dicho de otro modo, VR(r) está completamente determinado por su 1-esqueleto. Esto hace que el complejo de Vietoris-Rips sea mucho más eficiente que el complejo de Čech desde el punto de vista computacional. Sin embargo, al igual que ocurre con el complejo de Čech, no admite una realización geométrica en \mathbb{R}^d .

Por otro lado, el complejo de Vietoris-Rips no es el nervio de ningún recubrimiento. Sin embargo, el siguiente resultado garantiza que el complejo de VR aproxima al complejo de Čech.

Lema 2.1.5 (Lema de Vietoris-Rips [2]). Sea $S \subset \mathbb{R}^d$ un conjunto finito de puntos y sea r > 0. Entonces,

$$\operatorname{\check{C}ech}(r)\subset\operatorname{VR}(r)\subset\operatorname{\check{C}ech}(\sqrt{2}r)\,.$$

Complejo de Delaunay

En esta sección introduciremos construcciones geométricas que nos limitarán la dimensión de los símplices que obtenemos del nervio de una colección finita de conjuntos.

Definición 2.1.24. Sea $S \subset \mathbb{R}^d$ un conjunto finito. Se define la *celda de Voronoi* de un punto $u \in S$ como el conjunto de los puntos

$$V_u = \{x \in \mathbb{R}^d \mid d(x, u) \le d(x, v), \text{ para todo } v \in S\}.$$

La colección de las celdas de Voronoi de los puntos de S se denomina diagrama de Voronoi de S.

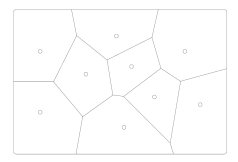
En la figura 2.9 se puede ver el diagrama de Voronoi de un conjuntos de puntos. Nótese que las celdas de Voronoi recubren todo el espacio.

Definición 2.1.25. Sea $S \subset \mathbb{R}^d$ un conjunto finito. Se define el *complejo de Delaunay* de S como el complejo simplicial abstracto

$$Del = \left\{ \sigma \subseteq S \mid \bigcap_{u \in \sigma} V_u \neq \emptyset \right\}.$$

Definición 2.1.26 ([4]). Un conjunto de puntos en un espacio afín d-dimensional está en *posición general* si ningún subconjunto de k puntos está contenido en un subespacio afín (k-2)-dimensional, para k=2,3,...,d+1.

El complejo de Delaunay es un complejo isomorfo al nervio del diagrama de Voronoi. Además, si los puntos de S están en posición general, se obtiene una realización del complejo de Delauney en \mathbb{R}^d considerando envolventes convexas de los símplices abstractos. Esta realización geométrica se denomina triangulación de Delaunay.



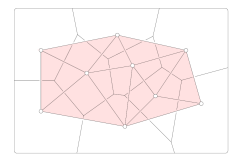


Figura 2.9: A la izquierda tenemos el Diagrama de Voronoi de un conjunto de nueve puntos en el plano, y a la derecha triangulación de Delaunay superpuesta al diagrama de Voronoi. Fuente: [2]

Alfa complejo

Sea $S \subset \mathbb{R}^d$ un conjunto finito de puntos y $r \geq 0$. Para cada $u \in S$ consideramos la región $R_u(r) = \overline{B}_r(u) \cap V_u$, es decir, la intersección de la región de Voronoi de u con la bola cerrada de centro u y radio r.

Definición 2.1.27. Sea $S \subset \mathbb{R}^d$ un conjunto finito de puntos y $r \geq 0$. Se define el *Alfa complejo* de radio r asociado a S como el complejo simplicial abstracto

$$Alpha(r) = \left\{ \sigma \in S \mid \bigcap_{u \in \sigma} R_u(r) \neq \emptyset \right\}.$$

En la figura 2.10 se puede observar la unión de dichas regiones y su correspondiente alfa complejo. Se puede observar que el alfa complejo es isomorfo al nervio de la colección formada por los $R_u(r)$.

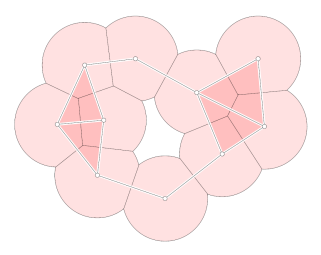


Figura 2.10: Unión de las regiones $R_u(r)$ asociadas a un radio r y un conjunto finito de puntos S. El correspondiente alfa complejo es superpuesto a esta unión de regiones. Fuente: [2]

Puesto que $R_u(r) \subset \overline{B}_r(u)$ para cada $u \in S$, se tiene que Alpha $(r) \subset \operatorname{\check{C}ech}(r)$. Del mismo modo, dado que $R_u(r) \subset V_u$ para cada $u \in S$, se tiene que Alpha $(r) \subset \operatorname{Del}(S)$.

Además el alfa complejo tiene menos símplices que el complejo de Čech. Y como es un subcomplejo del complejo de Delaunay, admite de manera natural una realización en \mathbb{R}^d . Por lo que hace que los alfa complejos sean una buena opción desde el punto de vista computacional.

2.1.3. Homología

Como se puede ver en [5], la homotopía es una herramienta algebraica para poder obtener propiedades de los espacios topológicos. Sin embargo, los métodos para el cálculo de la homotopía no son manejables computacionalmente. Así pues, se propone la homología como formalismo algebraico, que, aunque no es capaz de obtener tanta información topológica sobre el espacio como con otros formalismos, es muy computable.

Comenzaremos estudiando los diversos grupos que están involucrados en la definición de la homología.

Grupos de cadenas

Sea K un complejo simplicial y p un número entero no negativo. Una p-cadena en K es una suma formal de p-símplices en K. Más concretamente, c es una p-cadena en

K si

$$c = \sum a_i \sigma_i$$

con σ_i es un p-símplice para cada i y a_i son los *coeficientes*. Estos coeficientes pueden tomarse de cualquier anillo conmutativo, sin embargo, nosotros usaremos con coeficientes en el cuerpo de dos elementos, es decir, $a_i \in \mathbb{Z}_2$.

Ejemplo 2.1.2. Escribiremos los símplices como la lista de sus vértices, $\sigma = [u_0, u_1, ..., u_p]$.

■ En la figura 2.11 se muestra en rojo la 0-cadena c = [0] + [2] + [6] + [9].

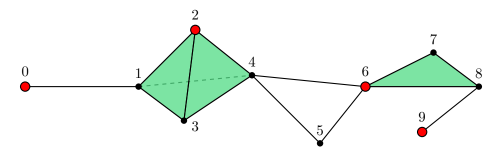


Figura 2.11: Ejemplo de 0-cadena

■ En la figura 2.12 se muestra en rojo la 1-cadena c = [0,1] + [1,2] + [2,4] + [8,9].

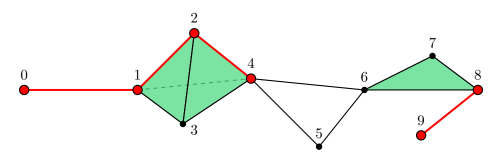


Figura 2.12: Ejemplo de 1-cadena

■ En la figura 2.13 se muestra en rojo la 2-cadena c = [1, 2, 3] + [2, 3, 4] + [6, 7, 8].

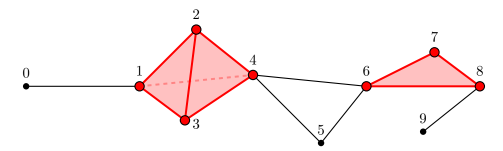


Figura 2.13: Ejemplo de 2-cadena

Dadas dos p-cadenas $c = \sum a_i \sigma_i$ y $c' = \sum b_i \sigma_i$, se define su suma como

$$c + c' = \sum (a_i + b_i)\sigma_i.$$

Las p-cadenas con la operación suma + forman el grupo de p-cadenas denotado por $(C_p, +)$, pero como la operación se sobrentiende, se suele nombrar como $C_p = C_p(K)$.

Este grupo es un grupo abeliano, y como en nuestro caso los coeficientes están tomados en el cuerpo \mathbb{Z}_2 , $C_p(K)$ es un espacio vectorial sobre \mathbb{Z}_2 . Fijado $p \in \mathbb{Z}$, una base del espacio vectorial $C_p(K)$ es el conjunto $\{\sigma_i^p \mid i=1,...,s_p\}$ formado por los símplices de dimensión p de K. Como consecuencia $C_p(K)=\{0\}$, siendo $0=\sum 0\cdot\sigma_i$, si p<0 ó $p>\dim(K)$.

Operador borde

Para poder relacionar estos grupos definiremos el *operador borde*, así pues, partiremos con la definición del borde de un símplice.

Definición 2.1.28. Sea p un número entero y $\sigma \in K$ un p-símplice $\sigma = [v_0, v_1, ..., v_p]$ se define su *borde*, $\partial_p \sigma$, como la suma formal de sus caras (p-1)-dimensionales, es decir,

$$\partial_p \sigma = \sum_{j=0}^p [v_0, ..., \hat{v}_j, ..., v_p]$$

donde \hat{v}_i denota que v_i se omite.

En general, dada una p-cadena $c = \sum a_i \sigma_i$, se define su borde mediante la extensión lineal como $\partial_p c = \sum_{j=0}^p a_i \partial_p \sigma_i$. Como consecuencia, el borde define una aplicación lineal $\partial_p : C_p \to C_{p-1}$ entre espacios vectoriales de cadenas denominada *operador borde*. Para simplificar la notación suele omitirse el subíndice p del operador borde, ya que siempre coincide con la dimensión de la cadena a la que se le aplica.

Ejemplo 2.1.3. Sea la 2-cadena c = [0,1] + [4,5], entonces el borde de c es:

$$\partial c = \partial [0, 1] + \partial [4, 5] = [0] + [1] + [4] + [5].$$

Ciclos y bordes

Distinguiremos dos tipos de cadenas, las cuales usaremos para poder definir los grupos de homología.

Definición 2.1.29. Diremos que una p-cadena c es un p-ciclo si

$$\partial c = 0$$

o, equivalentemente, si $c \in \ker \partial$.

Debido a que ∂ conmuta con la suma +, el conjunto de p-ciclos $\mathbb{Z}_p = \ker \partial_p$ es un subgrupo (subespacio vectorial en nuestro caso) de \mathbb{C}_p .

Ejemplo 2.1.4. Veremos que geométricamente los p-ciclos representan ciclos en el complejo simplicial. Estos a su vez pueden ser agujeros de dimensión p. En la figura 2.14 se muestra en rojo el 1-ciclo [4,5] + [4,6] + [5,6], el cual es un agujero. Mientras que en azul se representa el 1-ciclo [6,7] + [6,8] + [7,8], que no es un agujero.

Definición 2.1.30. Diremos que una p-cadena c es un p-borde si existe una (p+1)-cadena c' tal que

$$\partial c' = c$$

o, equivalentemente, si $c \in \text{im } \partial_{p+1}$.

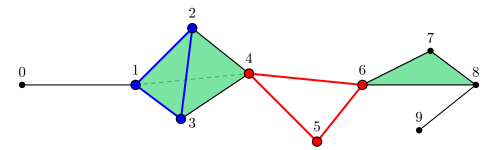


Figura 2.14: Ejemplos de 1-ciclos

Debido a que ∂ conmuta con la suma +, el conjunto de p-bordes $B_p = \text{im } \partial_{p+1}$ es un subespacio vectorial de C_p .

Ejemplo 2.1.5. El 1-ciclo que habíamos destacado en azul en la figura 2.14 es un 1-borde.

Probaremos que los p-bordes son p-ciclos, como ocurre en el ejemplo. Para ello enunciaremos el siguiente lema.

Lema 2.1.6 (Lema fundamental de la homología [2]). $\partial_p \partial_{p+1} c = 0$ para todo entero p y toda (p+1)-cadena c.

Se sigue que B_p es un subespacio vectorial de Z_p , es decir $B_p \subset Z_p$. Además, podemos definir el *complejo de cadenas* asociado a un complejo simplicial K como la sucesión de grupos de cadenas conectados por los operadores borde

$$\dots \xrightarrow{\partial_{p+2}} \mathbf{C}_{p+1} \xrightarrow{\partial_{p+1}} \mathbf{C}_p \xrightarrow{\partial_p} \mathbf{C}_{p-1} \xrightarrow{\partial_{p-1}} \dots$$

La figura 2.15 muestra esta relación entre el grupo de cadenas C_p , el grupo de ciclos Z_p y el grupo de bordes B_p ; y sus conexiones generadas por el operador borde.

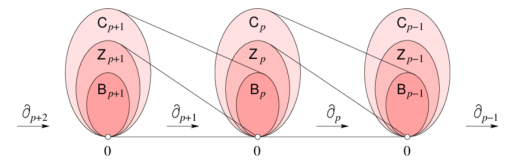


Figura 2.15: Complejo de cadenas representando el grupo de cadenas, el grupo de ciclos y el grupo de bordes. Fuente: [2]

Grupos de homología simplicial

La idea general de los grupos de homología es poder encontrar los agujeros a partir de los ciclos. Para ello tendremos que "descartar" aquellos ciclos que son bordes. Es por esto que cocientaremos el grupo de los ciclos por el grupo de bordes, ya que así todos los bordes serán triviales en homología.

Definición 2.1.31. Dado un complejo simplicial K se define su grupo de homología p-dimensional como el cociente

$$H_p(K) = \frac{\mathbf{Z}_p}{\mathbf{B}_p} \,.$$

El número de Betti p-dimensional $\beta_p(K)$ como la dimensión de $H_p(K)$.

Luego los elementos $z \in H_P = H_p(K)$ son de la forma $z = c + B_p$ con $c \in \mathbb{Z}_p$, donde $c + B_p$ es la clase lateral de B_p en \mathbb{Z}_p . Dos ciclos $c_1, c_2 \in \mathbb{Z}_p$ representan la misma clase de homología $z \in H_p$ si y sólo si $z = c_1 + B_p = c_2 + B_p$; lo que equivale a que $(c_1 - c_2) \in B_p$.

Definición 2.1.32. Diremos que dos ciclos $c_1, c_2 \in \mathbb{Z}_p$ son homólogos si existe $b \in \mathbb{B}_p$ tal que

$$c_1 = c_2 + b$$
.

Como $H_p(K)$ es un grupo finito, por el teorema de Lagrange sabemos que el número de clases de homología es

$$\operatorname{ord} \, \mathbf{H}_p(K) = \frac{\operatorname{ord} \, \mathbf{Z}_p}{\operatorname{ord} \, \mathbf{B}_p} \, .$$

Además, como \mathbf{Z}_p , \mathbf{B}_p y \mathbf{H}_p son espacios vectoriales sobre \mathbb{Z}_2 se sigue que

$$\beta_p = \dim H_p = \dim Z_p - \dim B_p$$
.

Aplicaciones inducidas

Veremos que una aplicación simplicial entre dos complejos simpliciales lleva ciclos a ciclos y bordes a bordes. Luego, esta aplicación induce una aplicación entre grupos de homología.

Sean K y L complejos simpliciales y $f:K\to L$ una aplicación simplicial. Para cada p-símplice σ^p se define

$$f_{\#}(\sigma^p) = \begin{cases} f(\sigma^p) & \text{ si dim } f(\sigma^p) = p \\ 0 & \text{ en otro caso} \end{cases}$$

Puesto que los símplices forman una base de los espacios vectoriales $C_p(K)$ y $C_p(L)$, mediante una extensión lineal se obtiene una aplicación lineal $f_\#: C_p(K) \to C_p(L)$.

Propiedad 2.1.1 ([2]). Sean ∂_K y ∂_L los operadores borde de K y L respectivamente. Entonces $f_\# \circ \partial_K = \partial_L \circ f_\#$.

La propiedad anterior garantiza que $f_\#(\mathbf{Z}_p(K)) \subset \mathbf{Z}_p(L)$ y $f_\#(\mathbf{B}_p(K)) \subset \mathbf{B}_p(L)$. Por tanto $f_\#$ induce una aplicación lineal $f_*: \mathbf{H}_p(K) \to \mathbf{H}_p(L)$, que denominaremos homomorfismo inducido por f.

Utilizando aproximaciones simpliciales podemos ver que aplicaciones continuas entre poliedros inducen aplicaciones lineales en homología. Para ello definiremos el siguiente operador:

Definición 2.1.33. Sea K un complejo simplicial y consideremos la aplicación $\lambda: C_p(K) \to C_p(\operatorname{Sd}^n K)$ definida sobre los p-símplices como

$$\lambda_p(\sigma^p) = \sum_{\tau^p \in \operatorname{Sd}^n \sigma^p} \tau^p.$$

La aplicación λ_p se denomina operador subdivisión.

Sean K y L complejos simpliciales y $f:|K|\to |L|$ una aplicación continua y $g:\operatorname{Sd}^n K\to L$ una aproximación simplicial de f. Se define el homomorfismo inducido por la aplicación f como la aplicación lineal $f_*:\operatorname{H}_p(K)\to\operatorname{H}_p(L)$ dada por

$$f_* = g_* \circ \lambda_{p*} .$$

Donde g_* es el homomorfismo inducido por g y $\lambda_{p*}: H_p(K) \to H_p(Sd^n K)$ es el isomorfismo inducido por λ_p .

Teorema 2.1.7. Sean K y L dos complejos simpliciales y $f: |K| \to |L|$ un homeomorfismo. Entonces $f_*: H_p(K) \to H_p(L)$ es un isomorfismo para todo p.

Propiedades topológicas

En esta sección veremos algunas propiedades topológicas que podemos obtener del estudio de la homología de un complejo simplicial.

Definición 2.1.34. La característica de Euler de un complejo simplicial K es

$$\chi(K) = \sum_{p=0}^{\dim K} (-1)^p s_p$$

donde $s_p = \dim C_p(K)$.

La podremos calcular a partir de los números de Betti:

Teorema 2.1.8 ([2]).
$$\chi(K) = \sum_{p=0}^{\dim K} (-1)^p \beta_p(K)$$
.

Por el teorema 2.1.7 sabemos que si los espacios subyacentes de dos complejos simpliciales son homeomorfos, entonces sus grupos de homología son isomorfos, y por tanto tendrán la misma dimensión.

Corolario. Sean K y L dos complejos simpliciales tales que $|K| \approx |L|$. Entonces, $\chi(K) = \chi(L)$.

Uno de los valores más importantes que obtenemos al calcular los grupos de homología son sus correspondientes números de Betti, ya que estos nos darán mucha información sobre el espacio subyacente.

Teorema 2.1.9. Sea K un complejo simplicial. Entonces $\beta_0(K)$ coincide con el número de componentes conexas de |K|.

Corolario. |K| es conexo si y sólo si $\beta_0(K) = 1$.

El *Teorema de dualidad de Alexander* [2] nos permite interpretar los números de Betti de un poliedro contenido en \mathbb{R}^3 :

- $\beta_0(K)$ nos indica el número de componentes conexas.
- $\beta_1(K)$ nos indica el número de túneles.
- $\beta_2(K)$ nos indica el número de cavidades.

Homología singular

Hay una gran variedad de teorías de homología en topología. La homología que hemos definido, denominada *homología simplicial*, supone que nuestro espacio está expresado como el poliedro subyacente de un complejo simplicial. La *homología singular* generaliza la homología simplicial y permite estudiar otros espacios no triangulables [6]. Este tipo de homología tiene la ventaja que existe para cualquier espacio topológico y que facilita definir conceptos como las aplicaciones inducidas. Sin embargo, los grupos de cadenas singulares tienen dimensión infinita, lo que hace que no sea una buena opción desde el punto de vista computacional. Cabe destacar que, sobre poliedros ambas teorías coinciden [7].

Además, para el *teorema de estabilidad* no nos hará falta hacer uso de la homología singular, ya que se parte de la hipótesis de que el espacio es triangulable.

2.1.4. Persistencia

Introduciremos el concepto de persistencia primero para funciones de una variable. Después veremos en el caso de funciones morse, luego profundizaremos en el caso de los complejos simpliciales y por último para funciones tame. En esta sección seguiré [7] como referencia.

Funciones reales de una variable

Sea $f: \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ una función suave. Recordemos que x es un punto crítico y f(x) un valor crítico de f si f'(x) = 0. Además, un punto crítico x es no degenerado si $f''(x) \neq 0$. Así pues, supongamos que f sólo contiene puntos críticos no degenerados con valores críticos distintos.

Si consideramos el conjunto de subnivel $\mathbb{R}_t = f^{-1}(-\infty,t]$ para cada $t \in \mathbb{R}$, entonces veremos que a medida que incrementemos t, el número de componentes conexas de \mathbb{R}_t permanecerá constate hasta que pasemos por un t_0 valor crítico de f. Como podemos ver en la figura 2.16, cuando pasamos por un mínimo local se crea una nueva componente conexa y cuando pasamos por un máximo local se combinan dos componentes conexas en una.

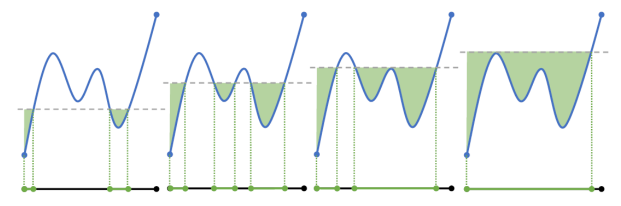


Figura 2.16: Componentes conexas en \mathbb{R} en las diferentes filtraciones. Fuente: [8]

Los puntos críticos de f se emparejan de la siguiente forma:

- A. Cuando aparece una nueva componente conexa, diremos que el mínimo local que lo crea *representa* esa componente.
- B. Cuando pasamos por un máximo local y se juntan dos componentes, emparejamos el máximo con el mayor (el más joven) de los dos mínimos locales que representan dichas componentes. El otro mínimo (el más antiguo) pasa a ser el representante de la nueva componente resultante de juntar las dos anteriores.

Cuando los puntos x_1 y x_2 se emparejan siguiendo este método, definimos la *persistencia* del par como $f(x_2)-f(x_1)$. Esta persistencia es codificada a través del *diagrama de persistencia*, representando cada par con el punto $(f(x_1), f(x_2))$, como se puede ver en la figura 2.17. Se puede observar que todos los puntos se encontrarán por encima de la diagonal y=x, y que la persistencia es la distancia vertical de un punto a la diagonal. Por razones que explicaremos después se añadirán los puntos de la diagonal al diagrama de persistencia.

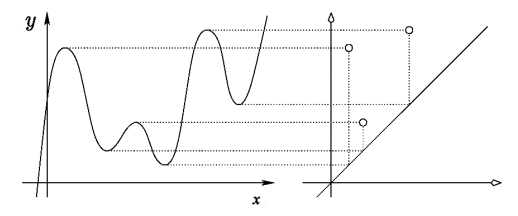


Figura 2.17: Emparejamiento de los puntos críticos de la función de la función de la izquierda representados como puntos en el diagrama de persistencia de la derecha. Fuente: [7]

Funciones Morse

Vamos a generalizar lo visto con funciones de una variable en \mathbb{R} a funciones suaves sobre *variedades diferenciables* con ciertas propiedades que explicaremos más adelante. Primero recordaremos que son las variedades diferenciables.

Definición 2.1.35. Una variedad diferenciable un espacio topológico M que satisface:

- A. \mathbb{M} es Hausdorff (T_2).
- B. M es segundo numerable, es decir, su topología tiene una base numerable.
- C. Todo punto de \mathbb{M} posee un entorno abierto difeomorfo a \mathbb{R}^n .

Sea $f:\mathbb{M}\to\mathbb{R}$ una aplicación suave. En este caso, un *punto crítico* es un punto $p\in\mathbb{M}$ tal que $\frac{\partial f}{\partial x_i}(p)=0$ para i=1,...,n. Un punto crítico p es no degenerado si la matriz Hessiana de las segundas derivadas parciales,

$$(H_f)_{i,j} = \left(\frac{\partial^2 f}{\partial x_i \partial x_j}\right)_{i,j}$$

es no singular. Si p es un punto crítico no degenerado se define su *índice* como el número de autovalores negativos de la matriz Hessiana en p.

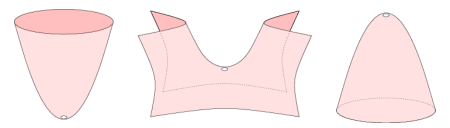


Figura 2.18: De izquierda a derecha tenemos: un punto crítico no degenerado de índice 0, 1 y 2. Fuente: [7]

Definición 2.1.36. Sea $f: \mathbb{M} \to \mathbb{R}$ una aplicación diferenciable. Diremos que f es una *función Morse* si todos sus puntos críticos son no degenerados y tienen distintos valores críticos.

Se puede demostrar que las funciones Morse poseen un número finito de puntos críticos. Elegimos los valores regulares $t_0 < t_1 < ... < t_m$ tal que existe un único punto crítico $p_i \in (t_i, t_{i+1})$ para todo i = 0, ..., m-1. Sea $\mathbb{M}_j = f^{-1}(-\infty, t_j]$ el conjunto de subnivel que contiene los primeros j puntos críticos.

Cuando pasamos de M_{j-1} a M_j la homología (singular) puede cambiar de dos formas distintas:

- A) H_p incrementa la dimensión en uno, es decir, $\beta_p(\mathbb{M}_j) = \beta_p(\mathbb{M}_{j-1}) + 1$.
- B) H_{p-1} disminuye la dimensión en uno, es decir, $\beta_{p-1}(\mathbb{M}_i) = \beta_{p-1}(\mathbb{M}_{i-1}) 1$.

Donde p es el índice del j-ésimo punto crítico. En el primer caso denotaremos a ese punto crítico como punto crítico positivo y en el segundo como punto crítico negativo.

La persistencia nos dará un emparejamiento de algunos de los puntos críticos positivos de índice p con puntos críticos negativos de índice p+1. La idea es determinar el "momento" en el que nace una clase de homología y cuando muere, de forma que la persistencia será la diferencia de los tiempos. Para ello haremos uso de funciones entre grupos de homología inducidos por la inclusión de los conjuntos de subnivel $\mathbb{M}_i \subseteq \mathbb{M}_j$ para $i \leq j$. Definiremos de forma más precisa los conceptos de nacimiento y muerte de una clase de homología de la siguiente forma:

- Una clase de homología α nace en \mathbb{M}_i si no existe en \mathbb{M}_{i-1} .
- Una clase de homología α nacida en \mathbb{M}_i morirá al entrar en \mathbb{M}_j si la imagen de la función inducida por $\mathbb{M}_{i-1} \subseteq \mathbb{M}_{j-1}$ no contiene a la imagen de α pero la imagen de la función inducida por $\mathbb{M}_{i-1} \subseteq \mathbb{M}_j$ si. Siguiendo lo que vimos en funciones de una variable, lo que ocurre es que al entrar en \mathbb{M}_j se junta la clase α con una clase que ya existía en \mathbb{M}_{i-1} .

Si α nace en \mathbb{M}_i y muere al entrar \mathbb{M}_j , entonces emparejaremos sus puntos críticos correspondientes, x e y, y diremos que su persistencia es j-i ó f(y)-f(x) según convenga. Esta persistencia es codificada a través de los diagramas de persistencia, $\mathrm{Dgm}_p(f)$, representando cada emparejamiento de un punto crítico positivo de índice p con un punto crítico negativo de índice p+1 añadiendo el punto (f(x),f(y)) al diagrama. Al igual que hicimos en el caso de funciones reales de una variable, añadiremos

los puntos de la diagonal en el diagrama de persistencia.

Funciones tame

Se puede comprobar que las funciones Morse sobre variedades diferenciables limitarán demasiado para algunas aplicaciones. Es por ello que consideraremos un tipo de función $f: \mathbb{X} \to \mathbb{R}$, donde f y \mathbb{X} cumplen una serie de propiedades menos restrictivas. Empezaremos extendiendo la noción de punto crítico de la siguiente forma:

Definición 2.1.37. Sea \mathbb{X} un espacio topológico, f una función real en \mathbb{X} y $\mathbb{X}_t = f^{-1}(-\infty,t]$ el conjunto de subnivel definido para el valor t. Un valor crítico de homología de f es un número real a para el cual existe un entero k tal que para todo $\epsilon > 0$ lo suficientemente pequeño, el homomorfismo $H_k(\mathbb{X}_{a-\epsilon}) \to H_k(\mathbb{X}_{a+\epsilon})^{-1}$ inducido por la inclusión, $\mathbb{X}_{a-\epsilon} \subseteq \mathbb{X}_{a+\epsilon}$, no es un isomorfismo.

En otras palabras, los valores críticos de homología son los niveles en los cuales la homología de los conjuntos de subnivel cambia. Como ya hemos visto, en el caso de las funciones Morse, estos puntos críticos de homología coinciden con los valores críticos de la función.

Definición 2.1.38. Una función $f: \mathbb{X} \to \mathbb{R}$ es *tame* si los grupos de homología de cada conjunto de subnivel son finito-dimensionales y f posee un número finito de valores críticos de homología.

En particular, las funciones Morse sobre variedades compactas son funciones tame, ya que la compacidad y el carácter aislado de los puntos críticos garantizan que estas funciones posean un número finito de puntos críticos. Para simplificar la notación, para cada entero k fijo, escribimos $F_x = H_k(f^{-1}(-\infty,x])$, y para x < y, denotamos como $f_x^y: F_x \to F_y$ la aplicación lineal inducida por la inclusión $\mathbb{X}_x \subseteq \mathbb{X}_y$. Una vez establecida la notación, probaremos el lema 2.1.10, que nos será de gran ayuda para la demostración del *teorema de estabilidad*.

Propiedad 2.1.2. La familia de aplicaciones $(F_x^y)_{x \le y}$ satisface las siguientes propiedades:

- $f_x^x = \mathrm{id}_{F_x}$.
- $f_m^y \circ f_x^m = f_x^y$, con $x \le m \le y$.

Lema 2.1.10 (Lema del valor crítico). Si un intervalo cerrado [x, y] no contiene ningún valor crítico de homología de f, entonces f_x^y es un isomorfismo para todo entero k.

Demostración. Sea m=(x+y)/2, tenemos que $f_x^y=f_m^y\circ f_x^m$. Supongamos que f_x^y no es un isomorfismo. Entonces, al menos una de las funciones f_m^y y f_x^m no es un isomorfismo.

Repitiendo este argumento sobre las funciones no isomorfas de la composición obtenemos una sucesión de intervalos encajados cerrados y acotados, $I_n = [x_n, y_n]$, con

$$\lim_{x \to \infty} |y_n - x_n| = 0$$
 y tal que $f_{x_n}^{y_n}$ no es un isomorfismo para todo $n \in \mathbb{N}$

por lo que, aplicando el principio de intervalos encajados en \mathbb{R} , sabemos que su intersección es un punto $a \in \mathbb{R}$, que verifica que $f_{a-\epsilon}^{a+\epsilon}$ no es un isomorfismo para todo $\epsilon > 0$.

 $^{^1}$ En esta sección consideraremos la homología singular como teoría de homología, dado que los espacios topológicos $\mathbb X$ no requieren ser triangulables.

Luego, el punto a es un valor crítico de homología en [x,y], contradiciendo nuestra hipótesis inicial.

Definición 2.1.39. Sea $f_x^y: F_x \to F_y$ la aplicación lineal inducida por la inclusión $\mathbb{X}_x \subseteq \mathbb{X}_y$. Se definen los *grupos de homología persistente* como la imagen de F_x en F_y de la aplicación f_x^y , es decir,

$$F_r^y = \operatorname{im} f_r^y$$
.

Los correspondientes números de Betti persistentes se definen como los rangos de estos grupos, es decir, $\beta_x^y = \dim F_x^y$, para todo $-\infty \le x \le y \le +\infty$.

Por convención, se establece que $F_x^y = \{0\}$ cuando x ó y son infinito. El grupo de homología persistente consiste de las clases que han nacido antes de x y siguen vivas en y.

Observación. Si analizamos las aplicaciones f_x^y , observamos que el ker f_x^y son aquellos elementos $\gamma \in F_x$ tales que $f_x^y(\gamma) = 0$. Esto significa que si c es un ciclo representando a γ , $c \in B_k(\mathbb{X}_y)$. Como consecuencia

$$\ker f_x^y = rac{\mathbf{Z}_k(\mathbb{X}_x) \cap \mathbf{B}_k(\mathbb{X}_y)}{\mathbf{B}_k(\mathbb{X}_x)}$$

para cada dimensión k fija.

Sea $f: \mathbb{X} \to \mathbb{R}$ una función tame, $(a_i)_{i=1..n}$ sus valores críticos homológicos y se considera la secuencia entrelazada $(b_i)_{i=0..n}$, tal que $b_{i-1} < a_i < b_i$ para $1 \le i \le n$. Para capturar la homología a lo largo de todo el proceso hacemos $b_{-1} = a_0 = -\infty$ y $b_{n+1} = a_{n+1} = +\infty$. Entonces,

Definición 2.1.40. Se define la multiplicidad del par (a_i, a_j) como

$$\mu_i^j = \beta_{b_{i-1}}^{b_j} - \beta_{b_i}^{b_j} + \beta_{b_i}^{b_{j-1}} - \beta_{b_{i-1}}^{b_{j-1}} \text{, para todo } i, j \in \mathbb{Z} \text{ tal que } 0 \leq i < j \leq n+1 \,.$$

Podemos visualizar la multiplicidad, μ_i^j , como se muestra en la figura 2.19. Donde, considerando β_x^y como una función sobre el plano real extendido $\overline{\mathbb{R}}^2$, donde $\overline{\mathbb{R}} = \mathbb{R} \cup \{-\infty, +\infty\}$; entonces, μ_i^j es la suma alternada de los número de Betti persistentes en las esquinas del cuadrado $[b_{i-1}, b_i] \times [b_{j-1}, b_j]$.

Observación. Si x y x' se encuentran dentro del intervalo (a_i, a_{i+1}) , e y e y' en el intervalo (a_{j-1}, a_j) , entonces $\beta_x^y = \beta_{x'}^y$. Este resultado se sigue de en consecuencia del *Lema del valor crítico*, que garantiza que F_x^y y $F_{x'}^{y'}$ son isomorfos.

Definición 2.1.41. El diagrama de persistencia $\mathrm{Dgm}(f) \subset \overline{\mathbb{R}}^2$ de f es el multiconjunto de puntos (a_i,a_j) con multiplicidad μ_i^j para todo $0 \le i < j \le n+1$, unión los puntos de la diagonal, $\Delta = \{(x,y) \in \overline{\mathbb{R}}^2 \mid y=x\}$, con multiplicidad infinito.

Denotaremos por #(A) la *multiplicidad total* de un multiconjunto A, que, por definición es la suma de las multiplicidades de los elementos de A. Por tanto, la multiplicidad total del diagrama de persistencia menos la diagonal es

$$\#(\mathrm{Dgm}(f) \setminus \Delta) = \sum_{i < j} \mu_i^j$$
.

Esta multiplicidad se denomina tamaño del diagrama de persistencia.

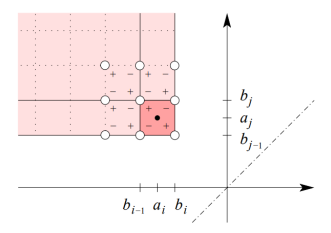


Figura 2.19: La multiplicidad del punto (a_i, a_j) es la suma alternada de los número de Betti persistentes en las esquinas del cuadrado $[b_{i-1}, b_i] \times [b_{j-1}, b_j]$. Fuente: [1]

Denotaremos el cuadrante superior izquierda cerrado con vértice en el punto (x,y) como $Q_x^y = [-\infty, x] \times [y, \infty]$.

Lema 2.1.11 (Lema del k-Triángulo). Sea f una función tame y x < y diferentes de los valores críticos homológicos de f. Entonces, la multiplicidad total del diagrama de persistencia en el cuadrante superior izquierdo con vértice (x,y) es

$$\#(\mathrm{Dgm}(f)\cap Q_x^y)=\beta_x^y$$
.

Demostración. Podemos asumir sin pérdida de generalidad que $x = b_i$ y $y = b_{j-1}$. Por definición, la multiplicidad total en el cuadrante superior izquierdo es igual a la suma de las multiplicidades de los puntos contenidos en dicho cuadrante, luego

$$\#(\mathrm{Dgm}(f)\cap Q_x^y) = \sum_{k\leq i} \sum_{l>j} \mu_k^l = \sum_{k\leq i} \sum_{l>j} (\beta_{b_{k-1}}^{b_l} - \beta_{b_k}^{b_l} + \beta_{b_k}^{b_{l-1}} - \beta_{b_{k-1}}^{b_{l-1}}) \,.$$

Como se muestra en la figura 2.19, cuando se suman las multiplicidades, ocurre la cancelación entre signos positivos y negativos de las esquinas de los cuadrados. Entonces:

$$\begin{split} \#(\mathrm{Dgm}(f) \cap Q_x^y) &= \beta_{b_{-1}}^{b_{n+1}} - \beta_{b_i}^{b_{n+1}} + \beta_{b_i}^{b_{j-1}} - \beta_{b_{-1}}^{b_{j-1}} = \\ &= \beta_{-\infty}^{+\infty} - \beta_{b_i}^{+\infty} + \beta_{b_i}^{b_{j-1}} - \beta_{-\infty}^{b_{j-1}} = \beta_{b_i}^{b^{j-1}} = \beta_x^y \end{split}$$

ya que $F_x^y = \{0\}$ cuando x ó y son infinito, y por lo tanto su dimensión, es decir, su número de Betti persistente, es cero.

Este lema nos garantiza que el diagrama de persistencia codifica toda la información sobre los grupos de homología persistente [2].

Persistencia en complejos simpliciales

Veremos que podemos particularizar la persistencia vista para funciones tame a complejos simpliciales. Para ello utilizaremos las *filtraciones* de un complejo simplicial como conjuntos de subnivel y haremos uso de la *homología simplicial* como teoría de homología.

Definición 2.1.42. Sea un complejo simplicial K y $f: K \to \mathbb{R}$ una función. Se dice que, f es *monótona* si $f(\sigma) \leq f(\tau)$ si σ es una cara de τ .

La monotonía de f garantiza que para cada $a \in \mathbb{R}$, el conjunto de subnivel $K(a) = f^{-1}(-\infty, a]$ es un subcomplejo de K.

Definición 2.1.43. Sean $a_1 < a_2 < ... < a_n$ los valores que toma la función en los símplices y sea $a_0 = -\infty$. Entonces f induce una filtración

$$\emptyset = K_0 \subseteq K_1 \subseteq ... \subseteq K_n = K$$
, con $K_i = K(a_i)$.

Estas filtraciones pueden ser obtenidas de diversas formas. Por un lado, podremos obtener filtraciones variando el radio de los complejos de Čech, Vietoris-Rips y alfa complejos; y más adelante veremos como obtener filtraciones de complejos simpliciales más generales a partir de la filtración por las estrellas inferiores de una función PL.

De esta forma, al igual que vimos en las funciones Morse, una clase de homología α nace en K_i si no está en la imagen de la función inducida por la inclusión $K_{i-1} \subseteq K_i$. Además, una clase α que nace en K_i muere al entrar en K_j si la imagen de la función inducida por $K_{i-1} \subseteq K_{j-1}$ no contiene la imagen de α , pero la imagen de la función inducida por $K_{i-1} \subseteq K_j$ sí.

Introduciremos los grupos de homología persistente, reduciendo la notación de la siguiente forma: $F_i = F_{b_i}$, $F_i^j = F_{b_i}^{b_j}$ y $\beta_i^j = \beta_{b_i}^{b_j}$. Así podemos redefinir la noción de nacimiento y muerte de una clase de homología como sigue

- Una clase $\gamma \in F_i$ nace en K_i si $\gamma \notin F_{i-1}^i$.
- Una clase $\gamma \in F_i$ nacida en K_i muere al entrar en K_j si $f_i^{j-1}(\gamma) \notin F_{i-1}^{j-1}$, pero $f_i^j(\gamma) \notin F_{i-1}^j$.

Definición 2.1.44. Sea γ una clase de homología que nace en K_i y muere al entrar en K_j . Se define la *persistencia* de γ como pers $(\gamma) = a_j - a_i$. Asimismo, la diferencia j-i se denomina *indice de persistencia* de la clase γ . Si una clase γ nace en K_i pero nunca muere, entonces diremos que su persistencia, al igual que su índice, es infinito.

Siguiendo esta notación, se define la multiplicidad como

$$\mu_i^j = (\beta_i^{j-1} - \beta_i^j) - (\beta_{i-1} - \beta_{i-1}^i).$$

Donde a β_i^{j-1} se puede interpretar como el número de clases de homología que están vivas en K_i y siguen vivas en K_{j-1} . Por lo tanto, la primera diferencia de la igualdad se interpreta como el número de clases independientes que están vivas en K_i y mueren en K_j , mientras que la segunda diferencia son el número de clases independientes que nacen antes de K_i y mueren en K_j . En conclusión, la multiplicidad, μ_i^j , se interpreta como el número de clases de homología que nacen en K_i y mueren en K_j .

Cada punto (a_i,a_j) representa μ_i^j clases de homología independientes cuya persistencia coincide con la distancia del punto (a_i,a_j) a su proyección vertical sobre la diagonal Δ . Por razones técnicas, los puntos de la diagonal se añaden al diagrama de persistencia con multiplicidad infinito.

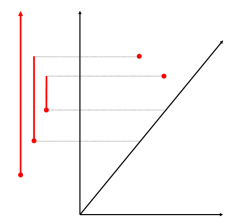


Figura 2.20: Código de barras asociado a un diagrama de persistencia. Fuente: [9]

Adicionalmente de los diagramas de persistencia, podemos codificar la información sobre la homología persistente a través de los denominados *códigos de barras*. Estas representaciones se pueden obtener a partir del diagrama de persistencia dibujando por cada punto (a_i, a_j) con $a_i < a_j$ de dicho diagrama μ_i^j intervalos semiabiertos $[a_i, a_j)$, como se muestra en la figura 2.20.

Funciones PL

Un caso especial de las funciones tame son las *funciones lineales a trozos* (en inglés: *piecewise linear function*) la cuales asocian el espacio subyacente de un complejo simplicial a valores reales.

Definición 2.1.45. Sea K un complejo simplicial con valores reales asignados en todos sus vértices. Se define la función lineal a trozos $f:|K|\to\mathbb{R}$ como la extensión linear de los valores de los vértices sobre los símplices, es decir,

$$f(x) = \sum_{i} b_i(x) f(u_i)$$

donde u_i son los vértices de K y $b_i(x)$ son las coordenadas baricéntricas de x.

Por simplicidad se asume que $f|_{\text{Vert }K}$ es inyectiva. Reindexando los vértices de forma que $f(u_i) < f(u_2) < ... < f(u_n)$, definimos K_i como el subcomplejo definido por los primeros i vértices.

Definición 2.1.46. La *estrella inferior* de un vértice $u_i \in \text{Vert } K$ se define como el subconjunto de símplices para los cuales u_i es el vértice de mayor valor de f:

$$\operatorname{St}_{\underline{u}} u_i = \{ \sigma \in \operatorname{St} u_i \mid x \in \sigma \Rightarrow f(x) \leq f(u_i) \}.$$

Como ocurría con la estrella, la estrella inferior generalmente no es un subcomplejo. Añadiendo las caras restantes a los símplices en $\operatorname{St}_{-}u_i$, obtenemos la *estrella inferior cerrada* $\overline{\operatorname{St}}_{-}u_i$, que es el menor subcomplejo de K que contiene a $\operatorname{St}_{-}u_i$. Como f es inyectiva en sus vértices, cada símplice tiene un único vértice con valor máximo, y por tanto pertenece a una única estrella inferior. Luego, K_i es la unión de las primeras i estrellas inferiores; obteniendo la siguiente filtración de K:

Definición 2.1.47. Sea K un complejo simplicial y $|K| \to \mathbb{R}$ una función PL. Se define la *filtración de* K *por las estrellas inferiores de* f como la filtración de subcomplejos $\emptyset = K_0 \subseteq K_1 \subseteq ... \subseteq K_n = K$, donde $K_i = K_{i-1} \cup \overline{\operatorname{St}}_{-u_i}$.

Esta filtración cumple las siguientes propiedades:

Propiedad 2.1.3 ([2]). K_i tiene el mismo tipo de homotopía que el subnivel $|K|_t = f^{-1}(-\infty, t]$, para todo $f(u_i) \le t < f(u_{i+1})$.

Propiedad 2.1.4 ([2]). La la variación de la homología en los conjuntos de subnivel $|K|_t = f^{-1}(-\infty, t]$ es la misma que la homología de la filtración por las estrellas inferiores de f.

Propiedad 2.1.5 ([7]). Sea \mathbb{X} un espacio topológico triangulable. Entonces podemos aproximar toda función tame en \mathbb{X} a partir de una función PL en su triangulación.

2.2. Teorema de estabilidad

En esta sección introduciremos el teorema de estabilidad de los diagramas de persistencia, y profundizaremos en su demostración siguiendo [1]. Primero estudiaremos la estabilidad para la distancia de Hausdorff, y después, reforzaremos el resultado estudiando la estabilidad con la distancia bottleneck.

2.2.1. Proposición del teorema

El teomera de estabilidad nos va a garantizar la robustez de los diagramas de persistencia. Dicho de otro modo, que "pequeñas" perturbaciones en las funciones, dan lugar a diagramas de persistencia "cercanos". Así pues, primero precisaremos el concepto de cercanía entre funciones y diagramas de persistencia.

Sean X e Y dos diagramas de persistencia. Recordamos que X e Y son dos multiconjuntos de puntos del plano extendido $\overline{\mathbb{R}}^2$, constituidos por un número finito de puntos sobre la diagonal, y por los puntos de la diagonal con multiplicidad infinito.

Definición 2.2.1. Sean los puntos $p=(p_1,p_2)$ y $q=(q_1,q_2)$ en $\overline{\mathbb{R}}^2$. Entonces, la distancia infinito entre los puntos es:

$$d_{\infty}(p,q) = ||p-q||_{\infty} = \max\{|p_1 - q_1|, |p_2 - q_2|\}.$$

Definición 2.2.2. Sean $f, g : \mathbb{X} \to \mathbb{R}$ dos funciones continuas. Entonces, la distancia infinito entre las funciones es:

$$d_{\infty}(f,g) = \|f - g\|_{\infty} = \sup_{x \in \mathbb{X}} |f(z) - g(x)|.$$

Definiremos las distancias Hausdorff y bottleneck sobre multiconjuntos (diagramas de persistencia en nuestro caso) de la siguiente forma

Definición 2.2.3. La distancia Hausdorff y la distancia bottleneck entre X e Y son,

respectivamente

$$H(X,Y) = \max \left\{ \sup_{x \in X} \inf_{y \in Y} \|x - y\|_{\infty}, \sup_{y \in Y} \inf_{x \in X} \|y - x\|_{\infty} \right\},$$

$$W_{\infty}(X,Y) = \inf_{\eta: X \to Y} \sup_{x \in X} \|x - \eta(x)\|_{\infty}$$

siendo $\eta: X \to Y$ las biyecciones de X a Y.

Las biyecciones entre dos diagramas de persistencia generan tres tipos de emparejamientos:

- Ambos puntos fuera de la diagonal.
- Un punto fuera de la diagonal y otro en la diagonal.
- Ambos puntos en la diagonal.

Se puede observar que los puntos que determinar en mayor escala la distancia bottelneck son los del primer tipo, y los que menor importancia tienen son los del último tipo, ya que completarán el emparejamiento sin afectar en la distancia.

Observación. Debido a que la distancia bottleneck satisface una restricción adicional respecto a la distancia Hausdorff, es decir, la biyección entre los puntos; entonces, se cumple $H(X,Y) \leq W_{\infty}(X,Y)$.

Teorema 2.2.1 (Teorema de estabilidad para funciones tame). Sea \mathbb{X} un espacio topológico triangulable y sea $f,g:\mathbb{X}\to\mathbb{R}$ dos funciones tame continuas. Entonces, para cada dimensión k, la distancia bottleneck entre los diagramas de persistencia esta acotada por la distancia L_{∞} entre las funciones, es decir,

$$W_{\infty}(\mathrm{Dgm}(f),\mathrm{Dgm}(g)) \leq ||f-g||_{\infty}$$
.

Luego, se garantiza que los diagramas de persistencia son estables bajo perturbaciones de baja amplitud. Este resultado se puede observar gráficamente en la figura 2.21, donde se observa que los valores críticos "supérfluos" de la función perturbada definen puntos en el diagrama muy próximos a la diagonal, y los valores críticos "relevantes" definen puntos muy próximos a los puntos del diagrama asociados a la función original.

2.2.2. Estabilidad para la distancia Hausdorff

Teorema 2.2.2 (Teorema de estabilidad con la distancia Hausdorff para funciones tame). Sea \mathbb{X} un espacio topológico triangulable y sea $f,g:\mathbb{X}\to\mathbb{R}$ dos funciones tame continuas. Entonces, para cada dimensión k, la distancia Hausdorff entre los diagramas de persistencia esta acotada por la distancia L_{∞} entre las funciones, es decir,

$$H(\mathrm{Dgm}(f),\mathrm{Dgm}(g)) \le ||f-g||_{\infty}.$$

2.2.3. Estabilidad para la distancia bottleneck

Subsección por hacer

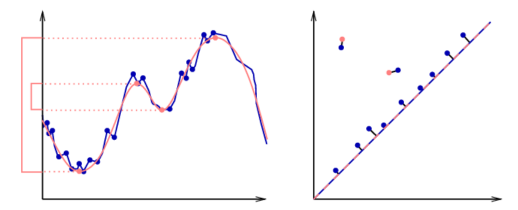


Figura 2.21: A la izquierda se muestran dos funciones cercanas, una con muchos valores críticos y otra con cuatro. A la derecha se muestran los diagramas de persistencia superpuestos, con la biyección que da lugar a la distancia bottleneck. Fuente: [1]

2.3. Implementaciones y cálculos

En esta sección daremos algunas evidencias computacionales de la estabilidad de los diagramas de persistencias, centrándonos filtraciones de complejos simpliciales asociadas a nubes de puntos con un cierto ruido. Para ello comenzaremos estudiando posibles algoritmos para calcular tanto la distancia Hausdorff como la distancia bottleneck.

2.3.1. Cálculo de la distancia Hausdorff

Definición 2.3.1. Sea A y B dos conjuntos de puntos. Se define la *distancia Haus-dorff directa* entre A y B como el máximo de las distancias entre cada punto $x \in A$ y el punto $y \in B$ más cercano a x. Es decir,

$$\check{H}(A,B) = \sup_{x \in A} \inf_{y \in B} ||x - y||_{\infty}.$$

Observación. $\check{H}(A,B) \neq \check{H}(B,A)$ y por tanto la distancia Hausdorff directa no es simétrica.

Luego, la distancia de Hausdorff es el máximo de las distancias Hausdorff directas en ambas direcciones, es decir

$$H(A,B) = \max\{\check{H}(A,B), \check{H}(B,A)\}.$$

Sea $A = \{x_1, x_2, ..., x_m\}$ y $B = \{y_1, y_2, ..., y_m\}$ los dos conjuntos de puntos en \mathbb{R}^k y sea $\|x - y\|_{\infty}$ la distancia infinito entre x e y. Por lo tanto, podemos calcular de manera sencilla la distancia Hausdorff directa entre A y B de la siguiendo los pasos del algoritmo 1.

Obviamente, la complejidad del algoritmo 1 es del orden de $\mathcal{O}(n*m)$, donde m=|A| y n=|B|. La distancia Hausdorff entre A y B será el máximo de los resultados de ejecutar el algorirmo 1 en ambas direcciones, y por lo tanto la complejidad de calcular la distancia Hausdorff de este modo es de $\mathcal{O}(n*m)$.

Algoritmo 1 Cálculo de la distancia Hausdorff directa

Entrada: Dos conjuntos finitos de puntos A y B **Salida:** Distancia Hausdorff directa entre A y B 1: $cmax \leftarrow 0$ 2: for $x \in A$ do $cmin \leftarrow \infty$ 3: for $y \in B$ do \triangleright Calculamos $d_{\infty}(x,B) = \inf_{y \in B} d_{\infty}(x,y)$ 4: $d \leftarrow ||x - y||_{\infty}$ 5: if d < cmin then 6: $cmin \leftarrow d$ 7: end if 8: end for 9: if cmin > cmax then ⊳ Recalculamos el supremo 10: 11: $cmax \leftarrow cmin$ end if 12: 13: **end for** 14: **return** cmax

Sin embargo, existen implementaciones del cálculo de la distancia Hausdorff que tienen complejidad del orden de $\mathcal{O}(m)$ en el mejor de los casos y $\mathcal{O}(n*m)$ en el peor de los casos [10].

2.3.2. Cálculo de la distancia bottleneck

En esta sección veremos los algoritmos propuestos en [2], donde el cálculo de la distancia bottleneck entre dos diagramas de persistencia se reduce en la obtención de un emparejamiento óptimo en un grafo bipartido.

Obtención de la distancia a partir de emparejamientos

Empezaremos viendo como podemos obtener la distancia bottleneck entre diagramas de persistancia a partir de emparejamientos de un grafo bipartido.

Sea X e Y dos diagramas de persistencia, para los que asumimos que están formados por un número finito de puntos fuera de la diagonal e infinitos puntos en ella. Denotamos X_0 al multiconjunto finito de los puntos fuera de la diagonal en X y X_0' a la proyección ortogonal de X_0 sobre la diagonal. Por tanto, construimos el grafo bipartido completo

$$G = (U \dot{\cup} V, A), \text{ con } U = X_0 \dot{\cup} Y_0', V = Y_0 \dot{\cup} X_0', \text{ y } A = U \times V,$$

donde $U \dot{\cup} V$ denota la unión disjunta de los conjuntos U y V.

En este grafo introducimos la función de coste $c: A \to \mathbb{R}$ donde a cada arista $uv \in A$ se le asigna la la distancia L_{∞} entre los puntos u y v:

$$c(uv) = \begin{cases} \|u - v\|_{\infty} & \text{ si } u \in X_0 \text{ ó } v \in Y_0 \\ 0 & \text{ si } u \in Y_0' \text{ y } v \in X_0' \end{cases}$$

Observación. Por construcción, la arista de coste mínimo que conecta un punto u fuera de la diagonal con un punto de la diagonal es uu', donde u' es la proyección

ortogonal de u sobre la diagonal. Además el coste de esta arista es la mitad de la persistencia de u.

Definición 2.3.2. Un *emparejamiento* en G es un subconjunto $M \subseteq A$ tal que dos aristas de M no tienen un vértice en común. Diremos que

- M es maximal si no existe un emparejamiento M' en G con $M \subset M'$.
- M es máximo si no existe un emparejamiento M' en G con card M < card M'.
- \blacksquare M es perfecto si todos los vértices de G son extremo de alguna arista de M.

Como G es un grafo bipartido completo, todo emparejamiento máximo es también un emparejamiento perfecto.

Definición 2.3.3. Se define $G(\epsilon) = (U \dot{\cup} V, A_{\epsilon})$ como el subgrafo de G que se obtiene al eliminar todas las aristas $uv \in A$ con coste $c(uv) > \epsilon$.

En este caso, todo emparejamiento perfecto en $G(\epsilon)$ es máximo, sin embargo el opuesto no siempre es cierto.

Definición 2.3.4. Un *emparejamiento de coste mínimo* es un emparejamiento máximo que minimiza la suma de los costes de las aristas del emparejamiento. Denotaremos a esta suma como el *coste total* del emparejamiento.

Lema 2.3.1 (Lema de reducción [2]). Sean X e Y dos diagramas de persistencia y sea $G = (U \dot{\cup} V, A)$ su correspondiente grafo bipartido. Entonces la distancia bottleneck entre X e Y es el menor ϵ tal que el subgrafo $G(\epsilon)$ tiene un emparejamiento perfecto.

Por lo tanto, el calculo de la distancia bottleneck entre diagramas de persistencia se reduce a la obtención de emparejamientos perfectos con coste mínimo en grafos bipartidos.

Emparejamientos en grafos bipartidos

Comenzaremos viendo como podemos obtener emparejamientos máximos en el grafo bipartido $G(\epsilon)=(U\ \dot\cup\ V,A_\epsilon)$. Para ello haremos uso de algoritmos iterativos, donde en cada paso mejoraremos el emparejamiento, hasta que no sea posible aumentarlo.

Definición 2.3.5. Sea M_i el emparejamiento tras realizar i iteraciones. Se define $D_i=(P,Q)$ como el digrafo tal que

- $P = (U \dot{\cup} V) \cup \{s, t\}$, donde s se denota como fuente y t como sumidero.
- $Q = Q_1 \cup Q_2$, donde
 - Q_1 son las aristas $x \in A_{\epsilon}$ tal que x va de V a U si pertenece al emparejamiento M_i , y x va de U a V en caso contrario.
 - Q_2 son las aristas que van desde s a los vértices no emparejados $u \in U$, más las aristas que van desde los vértices no emparejados $v \in V$ a t.

En la figura 2.22 podemos observar un ejemplo del digrafo D_i asociado a un emparejamiento M_i .

Definición 2.3.6. Un camino de M_i -aumento es un camino dirigido desde s hasta t el cual visita un vértice de D_i como máximo una vez.

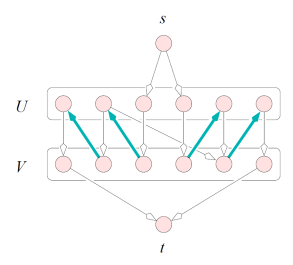


Figura 2.22: Digrafo asociado a un emparejamiento de cuatro aristas. Fuente: [2]

Claramente, si tenemos un camino de M_i -aumento con k vértices no contenidos en M_i y k-1 vértices en M_i , entonces podemos mejorar el emparejamiento sustituyendo los k vértices que no estaban en M_i por los k-1 vértices que si estaban en M_i . Cuando hacemos esta mejora, decimos que hemos *aumentado* el emparejamiento usando el camino.

Lema 2.3.2 (Lema de Berge). M_i es un emparejamiento máximo de $G(\epsilon)$ si y sólo si $G(\epsilon)$ no contiene caminos de M_i -aumento.

Luego, para obtener un emparejamiento máximo de $G(\epsilon)$ seguiremos los siguientes pasos:

Algoritmo 2 Obtención de emparejamientos máximos

```
Entrada: G(\epsilon) = (U \cup V, A_{\epsilon}) grafo bipartido

Salida: M_i es un emparejamiento máximo de G(\epsilon)

1: M_0 \leftarrow \emptyset

2: i \leftarrow 0

3: while existe un camino de M_i-aumento en D_i do

4: aumentar M_i usando el camino para obtener M_{i+1}

5: i \leftarrow i+1

6: end while

7: return M_i
```

Este algoritmo terminará como mucho en n iteraciones, siendo $n=\operatorname{card} U=\operatorname{card} V$, ya que en cada iteración se aumenta el tamaño del emparejamiento en uno. Podemos hacer uso de la búsqueda en anchura y la búsqueda en profundidad para encontrar caminos de M_i -aumento en un tiempo proporcional al número de aristas en A_ϵ . Por lo que la complejidad del algoritmo es del orden de $\mathcal{O}(n^3)$.

Se puede obtener una complejidad del orden de $\mathcal{O}(n^{5/2})$ implementando el algoritmo que se muestra en [2]. Este hace uso de la *búsqueda en anchura* para etiquetar los vértices con su distancia a s y después usa la *búsqueda en profundidad* para construir un conjunto maximal de múltiples caminos de M_i -aumento.

Emparejamientos de coste mínimo en grafos bipartidos

Para calcular el menor ϵ tal que $G(\epsilon)$ tiene un emparejamiento perfecto, seguiremos una variante del método húngaro, el cual se utiliza para resolver problemas de asignación [11].

Propiedad 2.3.1 ([2]).

- A. Si el subgrafo G(0), el cual consiste en las aristas de coste cero de G, tiene un emparejamiento perfecto, entonces es un emparejamiento de coste mínimo. Es más, su coste total es cero.
- B. Restar la misma cantidad al coste de todas las aristas incidentes a un vértice de *G* afecta a todos los emparejamientos perfectos de la misma forma. En particular, un emparejamiento perfecto minimiza el coste total antes de la restas de la cantidades si y sólo si sigue minimizandolo tras las restas de las cantidades.

Así pues, empezaremos construyendo un emparejamiento máximo en G(0). Si es un emparejamiento perfecto ya hemos acabado y por lo tanto la distancia bottleneck entre los diagramas de persistencia es 0. En otro caso, cambiaremos los costes de las aristas de G preservando el orden de los emparejamientos perfectos en G por coste total. Para ello introducimos las funciones de reducción $d_i: U \times V \to \mathbb{R}$. Partiendo de $d_0(x) = 0$ para todos los vértices de G, el algorítmo cambiará el valor de la función de reducción en cada iteración i.

Definición 2.3.7. Sea c(xy) el coste original de la arista $xy \in G$. Se define el coste modificado tras i iteraciones como

$$c_i(xy) = c(xy) - d_i(x) - d_i(y) > 0.$$

Sea G_i el grafo G con los costes modificados por d_i , entonces el algoritmo construirá iterativamente emparejamientos máximos en $G_i(0)$, el cual es el subgrafo resultante de eliminar las aristas con peso no nulo de G_i . Incrementando el número de aristas del emparejamiento máximo en uno por cada iteración, obtendremos el emparejamiento perfecto en n iteraciones.

Análogo al método Húngaro, iremos añadiendo aristas de coste modificado cero al emparejamiento en cada iteración, y para generar ceros adicionales en los costes modificados de las aristas seleccionaremos el menor de los costes totales de los caminos de M_i -aumento como cantidad que variará la función de reducción.

Sea M_i un emparejamiento máximo en $G_i(0)$ y sea D_i el digrafo asociado al emparejamiento M_i y G_i . Si M_i no es un emparejamiento perfecto en G_i , entonces no es un emparejamiento máximo en G_i , y por lo tanto existirá un camino de M_i -aumento en D_i .

Por definición $c_i(sy) = c_i(xt) = 0$ para todo $x \in U$ e $y \in V$. Se denota como *coste total* de un camino de M_i -aumento como la suma de los costes modificados de sus aristas. Obtendremos el camino de M_i -aumento π que minimiza el coste total, a través del *algoritmo de Dijkstra* con una complejidad del orden de $\mathcal{O}(n^2)$.

Como hacíamos en el algoritmo 2, aumentamos M_i usando π para obtener M_{i+1} . Vamos a garantizar que podemos cambiar la función de reducción de forma que todas las aristas del emparejamiento M_{i+1} tienen coste modificado cero. Para ello definimos $\gamma_i(x)$ como el coste total mínimo de los caminos desde s hasta x.

De esta forma, actualizamos las funciones de reducción a

$$d_{i+1} = \begin{cases} d_i(x) - \gamma_i(x) & \text{ si } x \in U \\ d_i(x) + \gamma_i(x) & \text{ si } x \in V \end{cases}$$

Luego, para todos los vértices $u \in U$ y $v \in V$, el nuevo coste modificado de la arista uv es:

$$c_{i+1}(uv) = c(uv) - d_i(u) - d_i(v) + \gamma_i(u) - \gamma_i(v)$$
.

Propiedad 2.3.2 ([2]). Sea M_{i+1} el emparejamiento máximo obtenido al aumentar M_i . Entonces, $c_{i+1}(uv) \geq 0$ para toda arista uv en G_i , y $c_{i+1}(uv) = 0$ para toda arista $uv \in M_{i+1}$.

La propiedad anterior garantiza que en la última iteración obtenemos el emparejamiento perfecto de coste total mínimo, y por tanto la distancia bottleneck entre los diagramas de persistencia X e Y es igual al máximo de los costes originales de las aristas de dicho emparejamiento perfecto, es decir

$$W_{\infty}(X,Y) = \max_{xy \in M_n} c(xy), \text{ siendo } n = \text{card } U = \text{card } V \,.$$

Como tenemos n iteraciones en las cuales cada una aplicamos el algoritmo de Dijkstra, entonces la complejidad del cálculo de la distancia bottleneck siguiendo el algoritmo comentado es del orden de $\mathcal{O}(n^3)$.

2.3.3. Pruebas

Subsección por hacer

Capítulo 3

Resultados y conclusiones

Sección por hacer

Resumen de resultados obtenidos en el TFG. Y conclusiones personales del estudiante sobre el trabajo realizado.

Capítulo 4

Análisis de impacto

Sección por hacer

En este capítulo se realizará un análisis del impacto potencial de los resultados obtenidos durante la realización del TFG, en los diferentes contextos para los que se aplique:

- Personal
- Empresarial
- Social
- Económico
- Medioambiental
- Cultural

En dicho análisis se destacarán los beneficios esperados, así como también los posibles efectos adversos.

Se recomienda analizar también el potencial impacto respecto a los Objetivos de Desarrollo Sostenible (ODS), de la Agenda 2030, que sean relevantes para el trabajo realizado (ver enlace)

Además, se harán notar aquellas decisiones tomadas a lo largo del trabajo que tienen como base la consideración del impacto.

Bibliografía

- [1] D. Cohen-Steiner, H. Edelsbrunner, and J. Harer, "Stability of persistence diagrams," *Discrete & Computational Geometry*, vol. 37, no. 1, pp. 103–120, Jan 2007. [Online]. Available: https://doi.org/10.1007/s00454-006-1276-5
- [2] H. Edelsbrunner and J. Harer, *Computational Topology: An Introduction*. American Mathematical Society, 01 2010.
- [3] M. Ulmer, L. Ziegelmeier, and C. M. Topaz, "A topological approach to selecting models of biological experiments," *PLOS ONE*, vol. 14, no. 3, p. e0213679, Mar. 2019. [Online]. Available: https://doi.org/10.1371/journal.pone.0213679
- [4] P. Yale, *Geometry and Symmetry*, ser. Dover books on advanced mathematics. Dover Publications, 2014. [Online]. Available: https://books.google.es/books?id=PjOlBQAAQBAJ
- [5] A. Hatcher, Algebraic topology. Cambridge: Cambridge University Press, 2002.
- [6] M. D. Crossley, Essential Topology. Springer London, 2005.
- [7] H. Edelsbrunner and J. Harer, "Persistent homology—a survey," *Discrete & Computational Geometry DCG*, vol. 453, 01 2008.
- [8] J. Curry. Counting embedded spheres with the same persistence. University at Albany SUNY. [Online]. Available: http://www.fields.utoronto.ca/talks/Counting-Embedded-Spheres-same-Persistence
- [9] —, "The fiber of the persistence map for functions on the interval," 2019.
- [10] A. A. Taha and A. Hanbury, "An efficient algorithm for calculating the exact hausdorff distance," *IEEE Transactions on Pattern Analysis and Machine Intelligence*, vol. 37, no. 11, pp. 2153–2163, Nov. 2015. [Online]. Available: https://doi.org/10.1109/tpami.2015.2408351
- [11] H. W. Kuhn, "The hungarian method for the assignment problem," *Naval Research Logistics Quarterly*, vol. 2, no. 1-2, pp. 83–97, 1955. [Online]. Available: https://onlinelibrary.wiley.com/doi/abs/10.1002/nav.3800020109

Anexos

Este capítulo es opcional, y se escribirá de acuerdo con las indicaciones del Tutor.

Anexo 1: Implementación de la homología y persistencia de complejos simpliciales

```
1 # -*- coding: utf-8 -*-
  Created on Fri Sep 18 15:24:22 2020.
3
  @author: Alejandro
5
6
8 from itertools import combinations, chain
9 import networkx as nx
10
  import matplotlib.pyplot as plt
11 from scipy.spatial import Delaunay, Voronoi, voronoi_plot_2d
12 import matplotlib.colors
13 import numpy as np
14 from numpy.linalg import matrix_rank
15 import imageio
16 import sympy as sy
17
  import math
18 import os
19
20
  # variable curvas
21
22 t = sy.symbols('t', real=True)
23
24
25
  def puntosCurvaRuido(curva, t, t0, t1, numPuntos=10, mu=0, sigma=0.1):
26
27
       Obtener conjunto discretos de puntos de una curva con ruido.
28
29
      curva: list.
30
       t: t sympy symbol
      t0: float
31
           Inicio intervalo.
32
33
      t1: float
          Final intervalo.
34
      numPuntos: int. Por defecto 10.
35
36
      mu: float. Por defecto 0
37
          Media para la distribución normal.
38
       sigma: float. Por defecto 0.1
39
          Desviación típica para la distribución normal.
40
41
       valores = np.linspace(t0, t1, num=numPuntos)
       puntosCurva = np.array([[x.subs(t, v) for x in curva] for v in valores], dtype=np.float64)
42
       ruido = np.random.normal(mu, sigma, [numPuntos, len(curva)])
43
44
45
       return puntosCurva + ruido
46
47
  def low(v):
48
49
      Cálculo del low de una columna. Devuelve -1 si el vector es nulo.
```

```
51
 52
        v: np.array.
 53
        for i in range(len(v)-1, -1, -1):
 54
 55
            if (v[i] == 1):
                 return i
 56
 57
        return -1
 58
 59
 60
   def pivotar(M, k, m):
61
 62
63
        Pivota en el elemento (k,m) intercambiando filas y columnas.
64
 65
        M: np.array.
 66
        k: int.
        m: int.
67
 68
 69
        if M[k, m] != 1:
            encontrado = False
 70
 71
            i = k
            j = m + 1
 72
            while not encontrado and i < M.shape[0] and j < M.shape[1]:</pre>
 73
                if M[i, j] == 1:
 74
                     # Intercambio columnas
 75
 76
                     M[:, [m, j]] = M[:, [j, m]]
                     # Intercambio filas
 77
                     M[[k, i], :] = M[[i, k], :]
 78
 79
                     encontrado = True
 80
 81
                 j += 1
 82
                 if j == M.shape[1]:
                     j = m
 83
 84
                     i += 1
 85
        else:
            encontrado = True
 86
 87
88
        return encontrado
 89
 90
   def sumaFilZ2(M, i, j):
91
92
        Suma: filai + filaj (sobre la j).
93
94
 95
        M: np.array.
        i: int.
96
97
        j: int.
98
        M[j, :] = (M[i, :] + M[j, :]) % 2
99
100
101
   def sumaColZ2(M, i, j):
102
103
        Suma: coli + colj (sobre la j).
104
105
106
        M: np.array.
107
        i: int.
        j: int.
108
109
        M[:, j] = (M[:, i] + M[:, j]) % 2
110
111
112
   def normSmithZ2(M):
113
114
        Obtener la forma normal de Smith de una matriz con coefs en Z2.
115
116
117
        M: np.array.
118
119
        n = 0
120
       cols = M.shape[1]
```

```
fils = M.shape[0]
121
122
        while n < cols and n < fils and pivotar(M, n, n):</pre>
            # Recorrer fila
123
            for j in range(n + 1, cols):
124
                 if M[n, j] == 1:
125
                    sumaColZ2(M, n, j)
126
127
            # Recorrer columna
            for i in range(n + 1, fils):
128
                if M[i, n] == 1:
129
130
                     sumaFilZ2(M, n, i)
            n += 1
131
132
133
        return M
134
135
136
    def powerset(iterable):
137
138
        Optiene un chain con todos los subconjuntos del iterable.
139
140
        iterable: iterable.
141
        # "powerset([1,2,3]) --> () (1,) (2,) (3,) (1,2) (1,3) (2,3) (1,2,3)"
142
143
        s = list(iterable)
144
        return chain.from_iterable(combinations(s, r) for r in range(len(s) + 1))
145
146
   def ordCaras(cara):
147
148
149
        Relacion de orden de las caras de una filtracion.
150
151
        cara: tuple().
152
        return (cara[1], len(cara[0]) - 1, cara[0])
153
154
155
    def distancia(p1, p2):
156
157
        Distancia euclídea entre los puntos p1 y p2.
158
159
160
        p1: list.
161
        p2: list.
162
163
        p1Np = np.array(p1)
164
        p2Np = np.array(p2)
165
        return np.sqrt(np.dot(p1Np - p2Np, p1Np - p2Np))
166
167
168
    def radioCircunscrita(p1, p2, p3):
169
170
        Dados los vertices de un triangulo obtenemos el radio de la cirunferencia circuncentra.
171
172
        p1: tuple.
        p2: tuple.
173
        p3: tuple.
174
175
        a = distancia(p1, p2)
176
        b = distancia(p1, p3)
177
178
        c = distancia(p2, p3)
179
180
        s = (a + b + c) / 2
181
        return (a * b * c) / (4 * np.sqrt(s * (s - a) * (s - b) * (s - c)))
182
183
184
   def analisisComplejo(comp, simplice):
185
186
        Alisis de las propiedades del complejo simplicial.
187
188
189
        comp: Complejo.
190
       simplice: set(tuple)
```

```
191
                simplice como ref para ejemplos.
192
193
                 # Todas las caras del complejo
                print(f"Todas las caras: {comp.getCaras()}")
194
195
                 # Dimension del complejo
196
197
                 dimComp = comp.dim()
                print(f"Dimension: {dimComp}")
198
199
200
                 # Caras de cierta dimension
                 for n in range(dimComp + 1):
201
202
                         print(f"Todas las caras de dim {n}: {comp.getCarasN(n)}")
203
                 # Característica de Euler
204
205
                print(f"Característica de Euler: {comp.caractEuler()}")
206
                 # Estrella
2.07
208
                print(f"Estrella de {simplice}: {comp.st(simplice)}")
209
210
                 # Link
                print(f"Link de {simplice}: {comp.lk(simplice)}")
211
212
213
                 # Componentes conexas
214
                print(f"Numero de componentes conexas: {comp.compConexas()}")
215
216
                print(f"El 1-esqueleto es: {comp.k_esqueleto(1)}")
217
218
219
        def drawVor(puntos):
220
221
222
                 Representacion de las celdas de Voronoi de una nube de puntos.
223
224
                puntos: np.array.
225
226
                vor = Voronoi(puntos)
                voronoi_plot_2d(vor, show_vertices=False, line_width=2,
227
                                                   line_colors='blue', line_alpha=0.6)
228
229
                 plt.plot(puntos[:, 0], puntos[:, 1], 'ko')
230
                 return vor
231
232
        def delaunay(puntos):
233
2.34
235
                 Generar el triangulacion de Delaunay y su representacion junto a las celdas de Voronoi.
236
237
                 puntos: np.array.
238
                drawVor(puntos)
239
240
241
                Del = Delaunay (puntos)
242
                c = np.ones(len(puntos))
                 cmap = matplotlib.colors.ListedColormap("limegreen")
243
                \verb|plt.tripcolor(puntos[:, 0], puntos[:, 1], Del.simplices, c, edgecolor="k", lw=2, lw=2, location | location
244
245
                                               cmap=cmap)
246
                plt.plot(puntos[:, 0], puntos[:, 1], 'ko')
                plt.show()
247
248
249
                 return Complejo([tuple(sorted(triangulo)) for triangulo in Del.simplices])
250
251
        def alfaComplejo(puntos):
252
253
254
                Genera la filtracion de alfa complejos de la triangulacion de Delaunay.
255
256
                puntos: np.array.
257
                Del = delaunay(puntos)
258
                 # Introducimos los 0-simplices
259
260
                alfa = Complejo(Del.getCarasN(0))
```

```
261
262
        # Introducimos los 2-simplices
        traingNuev = ((t, radioCircunscrita(puntos[t[0]], puntos[t[1]], puntos[t[2]]))
263
264
                       for t in Del.getCarasN(2))
265
        for t in traingNuev:
266
267
            alfa.setCaras([t[0]], t[1])
268
        # Introducimos los 1-simplices
269
270
        for arista in Del.getCarasN(1):
            # print(arista)
271
272
            p1 = puntos[arista[0]]
273
            p2 = puntos[arista[1]]
            pMedio = ((p2[0] + p1[0]) / 2, (p2[1] + p1[1]) / 2)
274
275
            d = distancia(p1, p2) / 2
276
            pesoTriangMin = -1
2.77
278
            for triang in Del.getCarasN(2):
                # print(arista, triang)
279
                difTriangArista = set(triang) - set(arista)
280
281
                if len(difTriangArista) == 1 and distancia(puntos[difTriangArista.pop()], pMedio)
282
283
                     pesoTriang = alfa.umbral(triang)
                     if pesoTriangMin < 0 or pesoTriang < pesoTriangMin:</pre>
2.84
285
                         pesoTriangMin = pesoTriang
286
287
            alfa.setCaras([arista], d if pesoTriangMin < 0 else pesoTriangMin)</pre>
288
        return alfa
289
290
291
    def plotalpha(puntos, K):
292
293
        Representar el alpha complejo del complejo K.
294
295
296
        puntos: np.array.
        K: Complejo.
297
298
        dim = K.dim()
299
300
301
        if dim > 1:
            c = np.ones(len(puntos))
302
            cmap = matplotlib.colors.ListedColormap("limegreen")
303
304
            plt.tripcolor(puntos[:, 0], puntos[:, 1], list(K.getCarasN(2)), c, edgecolor="k", lw
                =2.
305
                           cmap=cmap)
306
        plt.plot(puntos[:, 0], puntos[:, 1], 'ko')
307
308
309
        if dim > 0:
310
            for arista in K.getCarasN(1):
                p1 = puntos[arista[0]]
311
                p2 = puntos[arista[1]]
312
313
                plt.plot([p1[0], p2[0]], [p1[1], p2[1]], 'k')
314
        # plt.show()
315
316
317
318
    def vietorisRips(puntos):
319
        Calculo del complejo Vietoris Rips de una nube de puntos.
320
321
322
        puntos: np.array.
323
324
        nsimplex = Complejo([tuple(range(len(puntos)))])
        VR = Complejo(list(nsimplex.getCarasN(0)))
325
326
        for arista in nsimplex.getCarasN(1):
327
328
           VR.setCaras([arista], 0.5 * distancia(puntos[arista[0]], puntos[arista[1]]))
```

```
329
330
        for i in range(2, len(puntos)):
331
            for simplex in nsimplex.getCarasN(i):
332
                lista = []
333
                for arista in combinations(simplex, 2):
334
335
                     lista.append(0.5 * distancia(puntos[arista[0]], puntos[arista[1]]))
                VR.setCaras([simplex], max(lista))
336
337
338
        return VR
339
340
341
   class Complejo():
        """Clase del complejo simplicial."""
342
343
344
        def __init__(self, carasMaximales=[]):
345
            Complejo simplicial abstracto a partir de sus caras maximales.
346
347
348
            carasMaximales: list(tuple). Por defecto [].
349
            # Concatenamos el los conjuntos obtenidos de cada cara maximal
350
351
            self.caras = set()
352
            for cara in carasMaximales:
                if cara not in self.caras:
353
354
                    self.caras |= set(tuple(sorted(list(c))) for c in powerset(cara))
            # Quitamos el conjunto vacio
355
356
            self.caras -= {()}
357
            # Añadimos peso
358
359
            self.caras = set([(cara, 0.0) for cara in self.caras])
360
            self.carasOrd = sorted(list(self.caras), key=ordCaras)
361
362
363
            self.bettiNums = [-1 for a in range(self.dim() + 1)]
364
365
        def setCaras(self, carasNuevas, peso=0.0):
366
367
            Insertar nuevas caras y sus correspondientes subconjuntos con un peso dado.
368
369
            carasNuevas: list(tuple).
370
            peso: float. Por defecto 0.0.
371
            diffDim = max([len(cara) - 1 for cara in carasNuevas]) - self.dim()
372
373
            if diffDim > 0:
                self.bettiNums.extend(-1 for i in range(diffDim))
374
375
376
            for cara in carasNuevas:
                powerCaras = set(tuple(sorted(list(c))) for c in powerset(cara))
377
378
                for caraGen in powerCaras:
379
                    if caraGen == tuple():
380
                         continue
381
                    encontrado = False
382
                     for caraAnt in self.caras:
383
                         if caraGen == caraAnt[0]:
384
                             encontrado = True
385
386
                             if caraAnt[1] > peso:
                                 self.caras -= {caraAnt}
387
                                 self.caras |= {(caraGen, peso)}
388
389
                             break
390
391
392
                     if not encontrado:
                         self.caras |= {(caraGen, peso)}
393
394
            self.carasOrd = sorted(self.caras, key=ordCaras)
395
396
        def getCaras(self):
397
398
             ""Devuelve el conjunto de todas las caras del complejo simplicial."""
```

```
return set([cara[0] for cara in self.caras])
399
400
401
        def getCarasOrd(self):
             """Devuelve el conjunto de las caras ordenadas segun su filtracion."""
402
            return [cara[0] for cara in self.carasOrd]
403
404
405
        def umbrales(self):
            """Devuelve el conjunto de las umbrales ordenados segun la filtracion."""
406
            return list(dict.fromkeys([cara[1] for cara in self.carasOrd]))
407
408
        def umbral(self, cara):
409
410
411
            Obtiene el umbral de una cara dada.
412
413
            cara: tuple.
414
            index = 0
415
416
            encontrado = False
            while index < len(self.carasOrd) and not encontrado:</pre>
417
418
                encontrado = self.carasOrd[index][0] == cara
                index += int(not encontrado)
419
420
421
            return self.carasOrd[index][1] if encontrado else None
422
        def dim(self):
423
            """Devuelve la dimensión del complejo simplicial."""
424
            return max([len(caras[0]) for caras in self.caras]) - 1 if self.caras != set() else 0
425
426
427
        def getCarasN(self, dimension):
428
429
            Devuelve el conjunto de todas las caras de dimension dada.
430
            dimension: int.
431
432
            return set(c for c in self.getCaras() if len(c) == dimension + 1)
433
434
435
        def st(self, v):
436
437
            Calcular la estrella del simplice v.
438
439
            v: set.
440
            return set(c for c in self.getCaras() if v.issubset(c))
441
442
        def lk(self, v):
443
444
445
            Calcular el de un simplice v.
446
            v: set.
447
448
            # Calculamos la estrella de v
449
450
            st = self.st(v)
451
            # Calculamos la estrella cerrada de v
452
453
            st = set()
            for cara in st:
454
                if cara not in st_:
455
456
                    st_ |= set(powerset(cara))
            # Quitamos el conjunto vacio
457
458
            st_ -= { () }
459
            # Devolvemos el link de v
460
461
            return st_ - st
462
        def compConexas(self):
463
            """Comprobar la conexion de un complejo simplicial."""
464
            # Para ello comprobamos que su 1-esqueleto sea conexo
465
            k1Graph = nx.Graph()
466
            k1Graph.add_nodes_from([vertice[0] for vertice in self.getCarasN(0)])
467
468
            k1Graph.add_edges_from(self.getCarasN(1))
```

```
469
            return nx.number_connected_components(k1Graph)
470
471
        def k esqueleto(self, k):
472
            Calcular el k-esqueleto de un complejo simplicial.
473
474
475
476
            return set(c for c in self.getCaras() if len(c) <= k + 1)</pre>
477
478
479
        def drawK1(self):
             """Representación gráfica del 1-esqueleto."""
480
481
            k1Graph = nx.Graph()
            k1Graph.add_nodes_from([vertice[0] for vertice in self.getCarasN(0)])
482
483
            k1Graph.add_edges_from(self.getCarasN(1))
            plt.figure().add_subplot(111)
484
            nx.draw_networkx(k1Graph, with_labels=True)
485
486
487
        def caractEuler(self):
             """Obtención de la característica de Euler."""
488
            \textbf{return sum}([(-1)**k * \textbf{len}(self.getCarasN(k))) \textbf{ for } k \textbf{ in range}(self.dim() + 1)])
489
490
491
        def filtracion(self, a):
492
            Obtener las caras con peso menor o igual que un valor.
493
494
            a: float.
495
496
497
            i = 0
            caras = list()
498
499
            while i < len(self.carasOrd) and self.carasOrd[i][1] <= a:</pre>
500
                caras.append(self.carasOrd[i])
                i += 1
501
502
            result = Complejo()
503
504
            for cara, peso in caras:
                 result.setCaras([cara], peso)
505
506
507
            return result
508
        def borde(self):
509
510
             """Funcion borde."""
            d = self.dim()
511
            return list(chain.from_iterable(combinations(s, d) for s in self.getCarasN(d)))
512
513
        def matrizBorde(self, p):
514
515
516
            Calculo de la matriz borde de dimensión dada.
517
518
            p: int.
519
520
            if p < 0:
                return None
521
522
523
            carasP = sorted(list(self.getCarasN(p)))
524
            if p == 0:
525
526
                m = np.zeros((1, len(carasP)), dtype=int)
527
            else:
                 carasP_1 = sorted(list(self.getCarasN(p - 1)))
528
529
                 d = self.dim()
                 if p == d + 1:
530
531
                     m = np.zeros((len(carasP_1), 1), dtype=int)
                 elif p > d:
532
                    m = None
533
534
                 else:
                     m = np.zeros((len(carasP_1), len(carasP)), dtype=int)
535
536
                     for j in range(len(carasP)):
537
                         caraP = set(carasP[j])
538
                         for i in range(len(carasP_1)):
```

```
539
                             m[i, j] = int(set(carasP_1[i]).issubset(caraP))
540
541
            return m
542
        def matrizBordeGeneralizada(self):
543
             ""Calculo de la matriz borde generalizada."""
544
545
            caras = self.getCarasOrd()
            caras1 = caras.copy()
546
547
548
            m = np.zeros((len(caras), len(caras1)), dtype=int)
549
550
            for j in range(len(caras)):
551
                cara = set(caras[j])
                for i in range(len(caras1)):
552
553
                    m[i, j] = int(len(cara) - len(caras1[i]) == 1 and set(caras1[i]) != cara and
                         set (caras1[i]).issubset (cara))
554
555
            return m
556
557
        def algoritmoPersistencia(self):
558
            """Realiza el algoritmo de persistencia sobre la matriz borde generalizada."""
            M = self.matrizBordeGeneralizada()
559
560
            lowsArray = [-1 for i in range(len(M))]
561
            for j in range(len(M)):
562
563
                lowsArray[j] = low(M[:, j])
                # Comportamiento do-while
564
565
                mismoLow = True
566
                while mismoLow and lowsArray[j] >= 0:
                    mismoLow = False
567
568
                    for k in range(j-1, -1, -1):
569
                         if lowsArray[k] == lowsArray[j]:
                             sumaColZ2(M, k, j)
570
571
                             mismoLow = True
                             lowsArray[j] = low(M[:, j])
572
573
                             break
574
            return M, lowsArray
575
576
577
        def persistencia(self):
             ""Cálculo de los puntos del diagrama de persistencia."""
578
579
            _, lowsArray = self.algoritmoPersistencia()
            dgm = list()
580
            carasVisitadas = []
581
582
            for i in range(0, self.dim()):
                dqmi = list()
583
584
                numCaras = len(self.getCarasN(i))
                j = 0
585
                while j < len(lowsArray) and numCaras > 0:
586
587
                     if j not in carasVisitadas and lowsArray[j] >= 0 and len(self.carasOrd[
                         lowsArray[j]][0]) == i+1:
588
                         dgmi.append((self.carasOrd[lowsArray[j]][1], self.carasOrd[j][1]))
                         numCaras = numCaras - 1
589
                         carasVisitadas.append(j)
590
591
                         # Marca de que ya se ha muerto su clase de equivalencia
592
                         lowsArray[lowsArray[j]] = -2
593
594
                     j = j + 1
595
                j = 0
596
                while j < len(lowsArray) and numCaras > 0:
597
                    if j not in carasVisitadas and lowsArray[j] == -1 and len(self.carasOrd[j][0])
598
                          == i+1:
599
                         dgmi.append((self.carasOrd[j][1], math.inf))
                        numCaras = numCaras - 1
600
601
                         carasVisitadas.append(j)
                         # Marca de que ya se ha anadido su persistencia
602
603
                        lowsArray[j] = -2
                    j = j + 1
604
605
```

```
606
                                                      dqm.append(dqmi)
607
608
                                        return dam
609
610
                           def diagramaPersistencia(self):
                                           """Representación del diagrama de persistencia."""
611
612
                                        dmg = self.persistencia()
                                        fig, ax = plt.subplots(dpi=300)
613
                                        maxDeath = -1
614
615
                                         infinity = list()
                                        birth = list()
616
                                        death = list()
617
618
                                        for i in range(len(dmg)):
                                                      dmgi = dmg[i]
619
620
                                                      birthI = np.array([c[0] for c in dmgi if c[1] != math.inf])
                                                      deathI = np.array([c[1] for c in dmgi if c[1] != math.inf])
621
                                                      infinity.append([c[0] for c in dmgi if c[1] == math.inf])
622
                                                      maxDeath = max(maxDeath, int(np.amax(deathI))*1.1 + 1)
 623
                                                      birth.append(birthI)
624
625
                                                      death.append(deathI)
626
627
                                        for i in range(len(infinity)):
628
                                                      if infinity[i] != []:
629
                                                                   birth[i] = np.append(birth[i], np.array(infinity[i]))
                                                                    \texttt{death[i]} = \texttt{np.append(death[i], np.array([maxDeath } \textbf{for } \texttt{j in } \textbf{range(len(} \texttt{infinity[} \texttt{len(} \texttt{infinity[} \texttt{len(} \texttt{
630
                                                                                  il)))))
631
632
                                                      ax.scatter(x=birth[i], y=death[i], alpha=0.90, label=r"$H_{}\S".format(i), zorder[i], alpha=0.90, label=r".format(i), zo
633
                                        lims = [
634
635
                                                                   np.min([ax.get_xlim(), ax.get_ylim()]), # min of both axes
                                                                    np.max([ax.get_xlim(), ax.get_ylim()]), # max of both axes
636
 637
                                        ax.set_xlabel("Birth Time")
638
                                        ax.set_ylabel("Death Time")
639
                                        ax.plot([lims[0], lims[1]], [lims[0], lims[1]], "--", color=(0.3, 0.3, 0.3), zorder
640
                                                      =0)
641
                                         ax.plot([lims[0], lims[1]], [maxDeath, maxDeath], "k--", label=r"$\infty$", zorder=0)
                                        ax.legend()
642
                                        ax.set_xlim(lims)
643
644
                                        ax.set_ylim(ymin=lims[0])
645
                                        if not os.path.exists("persistencia/"):
646
647
                                                      os.makedirs("persistencia/")
648
649
                                         fig.savefig("persistencia/perDiag.png", dpi=300)
650
                           def codigoBarrasPers(self):
651
652
                                         """Representación de la persistencia en formato de código de barras."""
653
                                        dmg = self.persistencia()
                                         fig, ax = plt.subplots(nrows=len(dmg), sharex=True, dpi=300)
654
                                        ax = ax[::-1]
 655
                                        maxDeath = -1
656
                                        infinity = list()
657
                                        birth = list()
658
                                        death = list()
659
660
                                        for i in range(len(dmg)):
                                                      dmgi = dmg[i]
661
662
                                                      birthI = np.array([c[0] for c in dmgi if c[1] != math.inf])
                                                      deathI = np.array([c[1] for c in dmgi if c[1] != math.inf])
 663
                                                      infinity.append([c[0] for c in dmgi if c[1] == math.inf])
664
665
                                                      maxDeath = max(maxDeath, int(np.amax(deathI))*1.1 + 1)
666
                                                      birth.append(birthI)
                                                      death.append(deathI)
667
 668
669
                                        for i in range(len(infinity)):
670
                                                      if infinity[i] != []:
                                                                   birth[i] = np.append(birth[i], np.array(infinity[i]))
 671
672
                                                                   death[i] = np.append(death[i], np.array([maxDeath for j in range(len(infinity[
```

```
i]))]))
673
                # Elimina las parejas que nacen y mueren a la vez
674
675
                n = 0
                 while n < len(birth[i]):</pre>
676
                     if birth[i][n] == death[i][n]:
677
678
                         birth[i] = np.delete(birth[i], n)
                         death[i] = np.delete(death[i], n)
679
680
                         n = n-1
681
                     n = n+1
682
                 diff = death[i] - birth[i]
683
684
                 # diff[diff<=0] = 0.005
                 ax[i].barh(y=np.arange(len(birth[i])),
685
686
                            width=diff,
                            height=0.2,
687
                            align="center",
688
689
                            left=birth[i],
                            label=r"$H_{{}}.format(i),
690
                            color=f"C{i}",
691
                            linewidth=0)
692
693
694
                 ax[i].get_yaxis().set_ticks([])
                 ax[i].set_ylabel(r"$H_{{}}$".format(i), rotation="horizontal")
695
                 ax[i].get_yaxis().set_label_coords(-0.035, 0.5)
696
697
            if not os.path.exists("persistencia/"):
698
699
                os.makedirs("persistencia/")
700
            fig.savefig("persistencia/perBarras.png", dpi=300)
701
702
703
        def betti(self, p, incremental=False):
704
705
            Calculo del número de p de Betti.
706
707
            p: int.
708
            if incremental and self.dim() == 2:
709
710
                 # Algoritmo incremental
                b = self.allBettis(incremental=True)[p]
711
712
713
                if p == 0:
714
                    Zp = len(self.getCarasN(0))
715
716
                     Mp = normSmithZ2(self.matrizBorde(p))
717
718
                     Zp = Mp.shape[1] - matrix_rank(Mp)
719
                Bp = matrix_rank(normSmithZ2(self.matrizBorde(p + 1)))
720
721
722
                b = Zp - Bp
723
                self.bettiNums[p] = b
724
725
726
            return b
727
        def allBettis(self, incremental=False):
728
             """Calculo de todos los números de Betti."""
729
730
            if incremental and self.dim() == 2:
                # Puede que el resultado sea erroneo si el complejo no está contenido en R2
731
                # Algoritmo incremental
732
                k1Graph = nx.Graph()
733
734
                 nodos = self.getCarasN(0)
735
                 k1Graph.add_nodes_from([vertice[0] for vertice in nodos])
736
737
                 self.bettiNums[0] = len(nodos)
                 self.bettiNums[1] = 0
738
                numCompConexas = self.bettiNums[0]
739
740
741
                for arista in self.getCarasN(1):
```

```
742
                   k1Graph.add_edge(*arista)
743
                   newNumCompConexas = nx.number_connected_components(k1Graph)
                   if nx.number_connected_components(k1Graph) < numCompConexas:</pre>
744
745
                      numCompConexas = newNumCompConexas
                      self.bettiNums[0] -= 1
746
                   else:
747
748
                      self.bettiNums[1] += 1
749
               self.bettiNums[1] -= len(self.getCarasN(2))
750
751
               self.bettiNums[2] = 0
752
753
           elif -1 in self.bettiNums:
754
               # Calculo con las matrices borde
               Zps = np.array([len(self.getCarasN(0))], dtype=int)
755
756
               Bps = np.array([], dtype=int)
757
               d = self.dim()
               for p in range(1, d + 2):
758
759
                  Mp = normSmithZ2(self.matrizBorde(p))
760
                  if p <= d:
761
                      Zps = np.append(Zps, Mp.shape[1] - matrix_rank(Mp))
762
763
764
                   Bps = np.append(Bps, matrix_rank(Mp))
765
               self.bettiNums = list(Zps - Bps)
766
767
           return self.bettiNums
768
769
770
       def __str__(self):
           """El toString del complejo."""
771
           return "Caras: " + str(self.caras)
772
773
774
775
   if __name__ == "__main__":
776
       comp1 = Complejo([(0, 1, 2, 3)])
777
       print("-----COMP1---
778
       analisisComplejo(comp1, set((0, 1)))
779
780
781
       comp2 = Complejo(list(comp1.k_esqueleto(2)))
       print("\n----")
782
783
       analisisComplejo(comp2, set((0,)))
784
       comp3 = Complejo([(0, 1), (1, 2, 3, 4), (4, 5), (5, 6), (4, 6), (6, 7, 8), (8, 9)])
785
786
       print("\n-----COMP3--
       analisisComplejo(comp3, set((4,)))
787
788
789
       comp4 = Complejo(list(comp3.k_esqueleto(1)))
       print("\n-----")
790
791
       analisisComplejo(comp4, set((4,)))
792
       comp5 = Complejo([(0, 1, 2), (2, 3), (3, 4)])
793
       print("\n-----COMP5-----
794
       analisisComplejo(comp5, set((2,)))
795
796
797
       comp6 = Complejo(((1, 2, 4), (1, 3, 6), (1, 4, 6), (2, 3, 5), (2, 4, 5), (3, 5, 6)))
       print("\n-----COMP6--
798
799
       analisisComplejo(comp6, set((1, 4)))
800
801
       comp7 = Complejo(list(comp6.k_esqueleto(1)))
       print("\n-----COMP7-----
802
       analisisComplejo(comp7, set((1, 4)))
803
804
       805
806
                         (1, 7, 8), (1, 2, 8), (2, 8, 9), (2, 3, 9), (3, 7, 9), (1, 3, 7)])
807
       print("\n--
                         ----COMP8---
808
       analisisComplejo(comp8, set((1,)))
809
810
811
       comp9 = Complejo(list(comp8.k_esqueleto(1)))
```

```
print("\n----")
812
        analisisComplejo(comp9, set((1,)))
813
814
        comp10 = Complejo((1, 2, 6), (2, 3, 4), (1, 3, 4), (1, 2, 5), (2, 3, 5), (1, 3, 6),
815
                           (2, 4, 6), (1, 4, 5), (3, 5, 6), (4, 5, 6)])
816
        print("\n--
                          ----COMP10-----
817
818
        analisisComplejo(comp10, set((1,)))
819
        comp11 = Complejo(list(comp10.k_esqueleto(1)))
820
        print("\n----")
821
        analisisComplejo(comp11, set((1,)))
822
823
824
        comp12 = Complejo([(0,), (1,), (2, 3), (4, 5), (5, 6), (4, 6), (6, 7, 8, 9)])
        print("\n-----COMP12--
825
826
        analisisComplejo(comp12, set((6,)))
827
        # Ejemplo filtracion
828
       print("\n-----
                             --COMP13-----")
829
        comp13 = Complejo()
830
        comp13.setCaras([(0, 1)], 1.0)
831
832
        compl3.setCaras([(1, 2), (2, 3), (2, 4)], 2.0)
833
834
        comp13.setCaras([(3, 4)], 3.0)
        comp13.setCaras([(2, 3, 4)], 4.0)
835
836
837
        # Todas las caras del complejo
       print(f"Todas las caras: {comp13.getCaras()}")
838
839
840
       print(f"Umbral de {{3}}: {comp13.umbral((3,))}")
841
842
843
        # Filtraciones
       K1 = comp13.filtracion(1.0)
844
845
        K2 = comp13.filtracion(2.0)
        K3 = comp13.filtracion(3.0)
846
        K4 = comp13.filtracion(4.0)
847
848
        # Todas las caras de las filtraciones
849
850
       print(f"Todas las caras de K1: {K1.getCaras()}")
       print(f"Todas las caras de K2: {K2.getCaras()}")
851
       print(f"Todas las caras de K3: {K3.getCaras()}")
852
853
        print(f"Todas las caras de K4: {K4.getCaras()}")
854
855
        # Caras ordenedas por filtracion
856
        print(f"Caras ordenadas segun las filtraciones: {comp13.getCarasOrd()}")
857
858
859
860
861
       points = np.array([(0.38021546727456423, 0.46419202339598786),
862
                           (0.7951628297672293, 0.49263630135869474),
                           (0.566623772375203, 0.038325621649018426),
863
                           (0.3369306814864865, 0.7103735061134965),
864
                           (0.08272837815822842, 0.2263273314352896),
865
                           (0.5180166301873989, 0.6271769943824689),
866
                           (0.33691411899985035, 0.8402045183219995),
867
                            (0.33244488399729255,\ 0.4524636520475205), 
868
869
                           (0.11778991601260325, 0.6657734204021165),
                           (0.9384303415747769, 0.2313873874340855)])
870
871
        points = np.array([[0.8957641450573793, 0.2950833519989374],
872
                           [0.028621391963087994, 0.9440875759025237],
873
                           [0.517621505875702, 0.1236620161847416],
874
                           [0.7871047164191424, 0.7777474116014623],
875
                           [0.21869796914805273, 0.7233589914276723],
876
877
                           \hbox{\tt [0.9891035292480995, 0.6032186214942837],}\\
                           [0.30113764052453484, 0.613321425324272],
878
                           [0.18407448222466916, 0.7868606964403773],
879
                           [0.4496777667376678, 0.874366215574117],
880
881
                           [0.08225571534539433, 0.616710205071694]])
```

```
882
         curva1 = [4 * sy.sin(t), 9 * sy.cos(t)]
883
        points = puntosCurvaRuido(curva1, t, 0, 2*np.pi, numPuntos=30)
884
885
886
         curva2 = [1 + 3 * t**2, t**3 - 2 * t]
887
888
         points = puntosCurvaRuido(curva2, t, -2, 2, numPuntos=30)
889
890
        print (points)
891
        plt.plot(points[:, 0], points[:, 1], 'ko')
892
893
        plt.show()
894
         vor = drawVor(points)
895
896
        delaunay (points)
897
898
        alpha = alfaComplejo(points)
899
        print(alpha)
900
901
         i = 0
902
         images = []
903
         for valor in alpha.umbrales():
904
             # print(valor)
905
             K = alpha.filtracion(valor)
             fig = voronoi_plot_2d(vor, show_vertices=False, line_width=2, line_colors='blue',
906
                 lines_alpha=0.6)
             plotalpha(points, K)
907
             plt.title(r"$r={}$".format(str(valor)))
908
909
             fig.savefig(f"imgTemp/im{i}.png")
             images.append(imageio.imread(f"imgTemp/im{i}.png"))
910
911
             i += 1
912
             plt.show()
913
         imageio.mimsave('alphaGif/alpha.gif', images)
914
915
916
917
        comp1 = Complejo([(0, 1, 2, 3)])
918
919
        print(f"Los num de Betti del tetraedro son: {comp1.allBettis()}")
        print(f"Los num de Betti del borde del tetraedro son: {Complejo(compl.borde()).allBettis()
920
             } ")
921
         torol = Complejo(((1, 7, 8), (1, 2, 8), (2, 8, 9), (2, 3, 9), (3, 9, 7), (3, 1, 7),
922
                             (4, 1, 2), (4, 5, 2), (5, 2, 3), (5, 6, 3), (6, 3, 1), (6, 4, 1),
923
924
                             (7, 4, 5), (7, 8, 5), (8, 5, 6), (8, 9, 6), (9, 6, 4), (9, 7, 4)])
        print(f"Los num de Betti del toro son: {toro1.allBettis()}")
925
926
         toro2 = Complejo((1, 7, 3), (3, 4, 6), (6, 4, 7), (1, 2, 3), (2, 3, 6), (6, 7, 1),
                             (2, 5, 6), (5, 6, 1), (7, 2, 5), (7, 3, 5), (3, 4, 5), (5, 4, 1), (1, 4, 2), (2, 4, 7)])
927
928
929
        print(f"Los num de Betti del toro con triang minimal son: {toro2.allBettis()}")
930
931
         klein = Complejo([(1, 7, 8), (1, 2, 8), (2, 8, 9), (2, 3, 9), (3, 9, 7), (3, 4, 7),
                             (1, 4, 2), (4, 2, 5), (2, 3, 5), (3, 5, 6), (3, 4, 6), (1, 4, 6), (4, 5, 7), (7, 5, 8), (5, 6, 8), (6, 8, 9), (6, 1, 9), (1, 9, 7)])
932
933
        print(f"Los num de Betti de la botella de Klein son: {klein.allBettis()}")
934
935
        anillo = Complejo([(0, 1, 3), (1, 3, 4), (1, 2, 4), (2, 4, 5), (0, 2, 5), (0, 3, 5)])
936
        print(f"Los num de Betti del anillo son: {anillo.allBettis()}")
937
        print(f"Los num de Betti del anillo son (algoritmo incremental): {anillo.allBettis(
938
             incremental=True) }")
939
        planoProy = Complejo([(1, 2, 10), (2, 3, 10), (3, 9, 10), (3, 4, 9), (4, 8, 9), (4, 5, 8),
940
                                  (2, 3, 5), (3, 5, 6), (3, 6, 4), (4, 6, 7), (4, 5, 7), (2, 5, 7), (5, 6, 8), (6, 8, 9), (6, 7, 9), (7, 9, 10), (2, 7, 10), (1, 2, 10)
941
942
                                      1)
943
        print(f"Los num de Betti del plano proyectivo son: {planoProy.allBettis()}")
944
         asno = Complejo(((1, 3, 5), (1, 5, 6), (1, 3, 6), (2, 3, 5), (2, 4, 5), (4, 5, 6),
945
                            (3, 6, 7), (2, 3, 7), (6, 7, 8), (6, 4, 8), (1, 2, 4), (1, 3, 4), (3, 4, 8), (2, 3, 8), (1, 2, 8), (1, 7, 8), (1, 2, 7)])
946
947
```

```
print(f"Los num de Betti del sombrero del asno son: {asno.allBettis()}")
948
        print(f"Los num de Betti del sombrero del asno son (algoritmo incremental): {asno.
949
             allBettis(incremental=True) }")
950
        dobeToro = Complejo([(1, 9, 7), (1, 7, 3), (1, 4, 3), (4, 6, 3), (6, 3, 5), (6, 8, 5), (8, 5, 7), (8, 10, 7), (10, 7, 9), (7, 3, 11), (11, 3, 9), (3, 5, 9), (5, 9, 1), (1, 5, 11), (5, 7, 11),
951
952
953
                                 (10, 9, 0), (0, 9, 11), (0, 11, 2), (2, 11, 1), (1, 2, 4), (2, 10, 4), (10, 8, 4), (2, 6, 10), (2, 6, 8), (2, 0, 8),
954
955
956
                                 (0, 4, 8), (0, 4, 6), (0, 6, 10)])
        print(f"Los num de Betti del doble toro son: {dobeToro.allBettis()}")
957
958
959
         comp3 = Complejo((0, 1), (1, 2, 3, 4), (4, 5), (5, 6), (4, 6), (6, 7, 8), (8, 9))
        print(f"Los num de Betti del siguiente complejo son: {comp3.allBettis()}")
960
961
         curval = [4 * sy.sin(t), 9 * sy.cos(t)]
962
         points = puntosCurvaRuido(curva1, t, 0, 2*np.pi, numPuntos=30)
963
964
965
         alpha = alfaComplejo(points)
         K = alpha.filtracion(3.6)
966
        print(f"Los num de Betti del siguiente alpha complejo son: {K.allBettis()}")
967
        print(f"Los num de Betti del siguiente alpha complejo son (algoritmo incremental): {K.
968
             allBettis(incremental=True) }")
969
970
971
         points = np.array([(-2, 2),
                               (1.5, 2.2),
972
973
                               (2.5, -0.5),
                               (-1.4, -0.7),
(1.2, -1.87)])
974
975
976
         alpha = alfaComplejo(points)
977
         vor = drawVor(points)
978
979
         i = 0
980
         images = []
981
         if not os.path.exists("imgTemp/"):
982
             os.makedirs("imgTemp/")
983
984
985
         for valor in alpha.umbrales():
             K = alpha.filtracion(valor)
986
987
             fig = voronoi_plot_2d(vor, show_vertices=False, line_width=2, line_colors='blue',
                  lines_alpha=0.6)
             plotalpha(points, K)
988
989
             plt.title(r"$r={}$".format(str(valor)))
             fig.savefig(f"imgTemp/im{i}.png", dpi=300)
990
991
             images.append(imageio.imread(f"imgTemp/im{i}.png"))
992
             i += 1
             plt.show()
993
994
995
         if not os.path.exists("alphaGif/"):
             os.makedirs("alphaGif/")
996
         imageio.mimsave('alphaGif/alpha.gif', images)
997
998
```