Heaps y heapsort

Clase 19

IIC 2133 - Sección 2

Prof. Mario Droguett

Sumario

Introducción

Heaps

Heapsort

Programación dinámica

Planteamos la estrategia de **programación dinámica** para resolver un problema

- 1. El número de subproblemas es (idealmente) polinomial
- 2. La solución al problema original puede calcularse a partir de subsoluciones
- Hay un orden natural de los subproblemas (del más pequeño al más grande) y una recurrencia sencilla (★)
- 4. Recordamos las soluciones a subproblemas

La recurrencia es la clave para plantear el algoritmo base

Consideremos ahora el problema de dar ${\cal S}$ pesos de vuelto usando el menor número posible de monedas

- Suponemos que los valores de las monedas, ordenados de mayor a menor, son $\{v_1, v_2, \dots, v_n\}$
- Tenemos una cantidad ilimitada de monedas de cada valor

Posible estrategia codiciosa:

Asignar tantas monedas *grandes* como sea posible, antes de avanzar a la siguiente moneda *grande*

Ejemplo

Si $\{v_1, v_2, v_3, v_4\} = \{10, 5, 2, 1\}$, la estrategia codiciosa **siempre** produce el menor número de monedas para un vuelto S cualquiera

Ejemplo

Sin embargo, la estrategia no funciona para un conjunto de valores cualquiera. Si $\{v_1,v_2,v_3\}=\{6,4,1\}$ y S=8, entonces la estrategia produce

$$8 = 6 + 1 + 1$$

pero el óptimo es

$$8 = 4 + 4$$

Lo atacamos con programación dinámica

Dado un conjunto de valores ordenados $\{v_1, \ldots, v_n\}$, definimos z(S, n) como el problema de encontrar el menor número de monedas para totalizar S

Ejercicio

Proponga una recurrencia para resolver el problema z(S,n) y plantee un algoritmo a partir de ella.

Ejercicio

Sea Z(S,n) la solución óptima al problema z(S,n). Para buscar intuición, notamos que hay dos opciones respecto a las monedas de valor v_n

Si se incluye una moneda de valor v_n ,

$$Z(S,n) = Z(S - v_n, n) + 1$$

 \blacksquare Si no se usan monedas de valor v_n ,

$$Z(S,n)=Z(S,n-1)$$

Ejercicio

Luego, generalizamos esta idea

Para las monedas de de valor v_n ,

$$Z(S, n) = \min\{Z(S - v_n, n) + 1, Z(S, n - 1)\}$$

 Luego, generalizamos para el subconjunto de los primeros k valores de monedas

$$Z(T,k) = \min\{Z(T-v_k,n)+1, Z(T,k-1)\}$$
 (**)

donde
$$Z(T, 0) = +\infty$$
 si $T > 0$, y $Z(0, k) = 0$

```
Ejercicio
Con esto, podemos plantear el siguiente algoritmo iterativo
  Change(S):
      for T = 1, ..., S:
          Z[T][0] \leftarrow +\infty
      for k = 0, ..., n:
          Z[0][k] \leftarrow 0
      for k = 1, ..., n:
          for T = 1, ..., S:
              Z[T][k] \leftarrow Z[T][k-1]
              if T - v_k \ge 0:
                   Z[T][k] \leftarrow \min\{Z[T][k], Z[T-v_k, k]\}
```

Sumario

Introducción

Heaps

Heapsort

Estructuras basadas en arreglos

Hemos usado arreglos en distintos contextos

- Son una representación directa de la memoria
- Permiten acceso por índice en tiempo $\mathcal{O}(1)$
- Los usamos en algoritmos de ordenación
- Además implementamos tablas de hash (junto con listas)

Hoy veremos un uso particular que aprovecha el acceso por índice

Estructuras basadas en arreglos

Definición

Una cola de prioridades es una EDD que permite

- Almacenar datos según cierta prioridad
- Consultar cuál es el dato más prioritario
- Recorrer los datos en orden de prioridad

Como primer acercamiento, ya conocemos un tipo de prioridad

- El orden de llegada de un dato
- Si interesa el que llegó último
- O si interesa el que llegó primero

Colas FIFO

Una cola FIFO (first in first out) es una cola donde la prioridad es el orden de llegada

- Primer elemento es el más prioritario: lleva más tiempo en la cola
- Último elemento es el menos prioritario: lleva menos tiempo en la cola

Las operaciones en las colas son

- Inserción: se inserta al final de la cola.
 - Arreglo: $\mathcal{O}(1)$ en general (salvo que se llene)
 - Lista: $\mathcal{O}(1)$ con puntero al último elemento
- Extracción: se elimina la cabeza de la cola.
 - Arreglo: $\mathcal{O}(1)$ si no reubicamos
 - Lista: $\mathcal{O}(1)$

Colas LIFO

Una cola LIFO o stack (last in first out) es una cola donde la prioridad es el orden de llegada invertido

- Primer elemento es el menos prioritario: lleva más tiempo en la cola
- Último elemento es el más prioritario: lleva menos tiempo en la cola

Las operaciones en los stacks son

- Inserción: se inserta en la cabeza de la cola.
 - Arreglo: $\mathcal{O}(1)$ (recorriendo al revés)
 - Lista: *O*(1)
- **Extracción:** se elimina la cabeza de la cola.
 - Arreglo: $\mathcal{O}(1)$ si no reubicamos
 - Lista: *O*(1)

Colas de prioridades (redefinición)

Definición

Una cola de prioridades o cola highest priority first out es una EDD que permite

- Insertar un dato con prioridad dada
- Extraer el dato con mayor prioridad
- Idealmente, cambiar la prioridad de un dato

A diferencia de las colas FIFO y LIFO, el orden de llegada no es equivalente a la posición en la cola

Colas de prioridades

Ejemplo

Si la prioridad de una cola de prioridades *A* es el valor de los datos, y todos son naturales, tenemos dos opciones **extremas**

- 1. Usar un arreglo sin orden entre sus elementos
- 2. Usar un arreglo que siempre esté ordenado

La complejidad en estos dos escenarios es diferente

Para el arreglo sin orden

Inserción al final	0	(1	1)	
--------------------	---	----	----	--

Extracción buscando el máximo valor $\mathcal{O}(n)$

Para el arreglo ordenado por valor

Inserción en la posición correcta $\mathcal{O}(n)$

Extracción del último elemento $\mathcal{O}(1)$

¿Se puede hacer mejor?

Orden de los elementos

Para hacer eficientes las colas, necesitamos cierto orden

En el contexto de datos en una EDD A, podemos distinguir

- Orden total: todos los elementos de A están ordenados
- Orden parcial: hay sub-sectores de A que están ordenados y conocemos bien la división de los sub-sectores

¿Necesitamos un orden total de los datos para lograr colas eficientes?

Hacia una implementación de colas eficientes

Utilizaremos un enfoque de sub-estructuras ordenadas

- Seguiremos un enfoque recursivo
- Estructura recursiva + algoritmos recursivos
- Cada sub-estructura debe tener cierta información disponible

¿Qué necesitamos saber de una sub-estructura para nuestro objetivo?

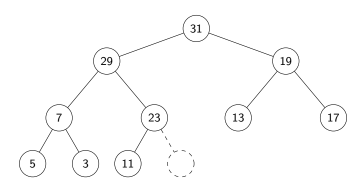
Definición

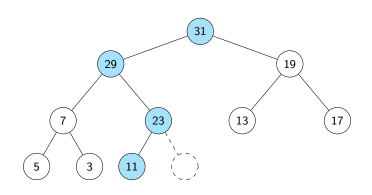
Un heap binario H es un árbol binario tal que

- H.left y H.right son heaps binarios
- H.value > H.left.value
- H.value > H.right.value

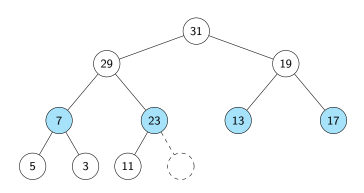
A estas condiciones les llamamos propiedad de heap

Todo hijo tiene valores menores que el padre... pero entre hermanos no hay ninguna restricción



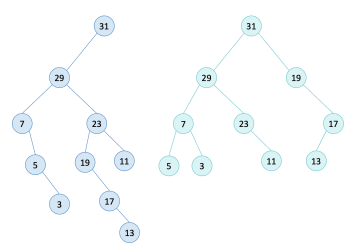


Todo camino hasta hoja descendiente visita valores estrictamente decrecientes



Los nodos de un mismo nivel no satisfacen un orden específico

En principio un heap no tiene garantías de altura

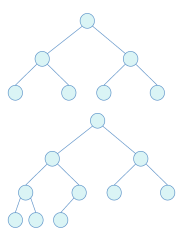


Almacenaremos los heaps completándolos **por nivel**, i.e. como árboles binarios llenos

- Ojo: esto no significa que si hay h niveles, haya $n = 2^h 1$ nodos
- Lo que interesa es que antes de agregar un nivel, el último se complete

Podremos hacer esto gracias a la propiedad de heap. En ABB no es posible asegurar ir completando por nivel

Almacenaremos los heaps completándolos por nivel, i.e. como árboles binarios llenos



árbol binario lleno, cuando el número n de nodos cumple $n = 2^d - 1$

árbol binario lleno, cuando el número n de nodos cumple $2^d \le n < 2^{d+1}$

Mantener los heaps balanceados permite

- Minimizar la altura del árbol representado
- Implementar el heap de forma compacta en un arreglo

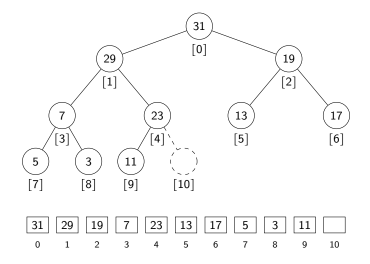
La representación permite recorrer descendientes sin punteros

- El elemento H[k] es padre de H[2k] y H[2k+1]
- El padre del elemento H[k] es $H[\lfloor k/2 \rfloor]$

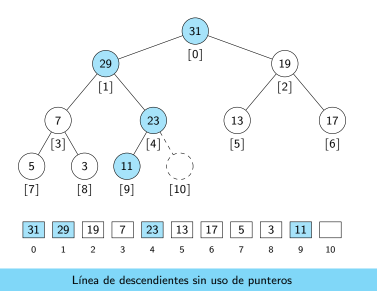
Además, permite ubicar los elementos del nivel h sin punteros

- El primer elemento del nivel h es $A[2^h 1]$
- Los 2^h elementos consecutivos corresponden al nivel h

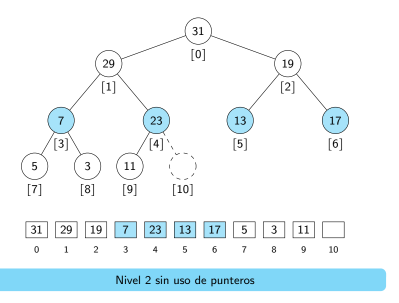
Heaps binarios: representación compacta



Heaps binarios: representación compacta



Heaps binarios: representación compacta



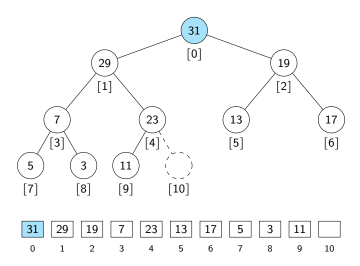
Ahora que contamos con una representación compacta, nos interesa asegurar el **balance** del heap

Al insertar y extraer

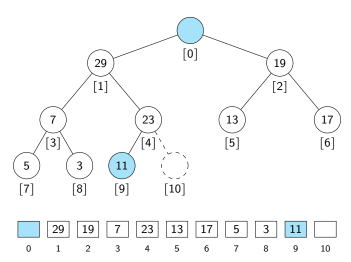
- 1. Efectuamos la operación manteniendo un árbol binario lleno
- 2. Reestablecemos la propiedad de heap

Tal como en ABB, cada operación involucra dos fases

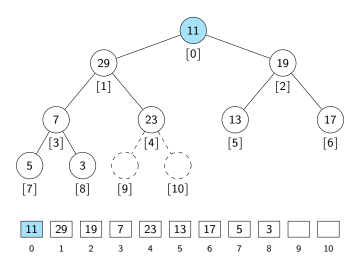
Al extraer, sacamos el elemento más prioritario



Al sacarlo, el árbol **ya no está lleno**. Movemos el último elemento del arreglo

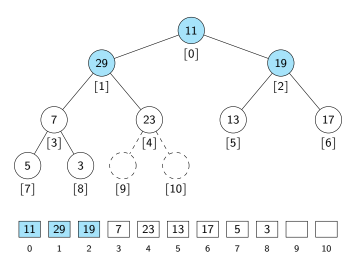


Ahora el árbol está lleno, pero no se cumple la propiedad de heap

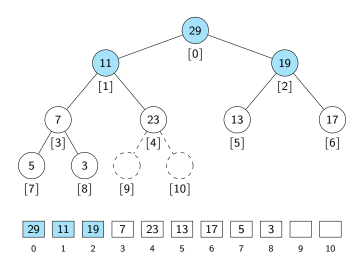


Intercambiamos antes de reestablecer la propiedad de heap con SiftDown

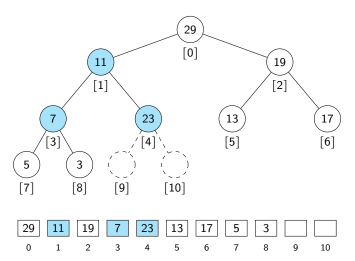
Vemos si hay hijos y comparamos sus prioridades: solo intercambiamos si alguno es mayor



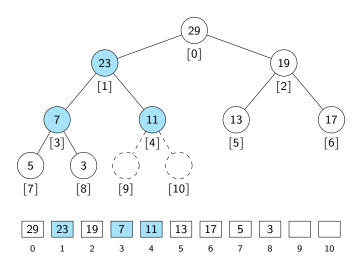
Intercambiamos con su hijo más prioritario



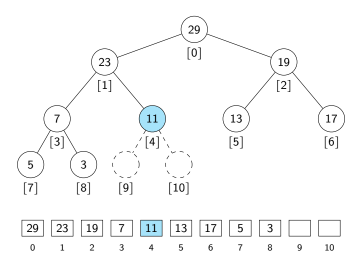
Repetimos el proceso recursivamente. Comparamos con los hijos y vemos si alguno es mayor



Corresponde intercambiar con el hijo derecho



Chequeamos nuevamente y en este caso no hay hijos mayores: terminamos



```
\label{eq:heap representation} \begin{split} & \text{input} : \text{heap representado como arreglo } H[0 \dots n-1], \text{ indice } \\ & 0 \leq i \leq n-1 \\ & \text{SiftDown}(H,i) \text{:} \\ & \text{if } i \text{ tiene hijos :} \\ & j \leftarrow \text{hijo de } i \text{ con mayor prioridad} \\ & \text{if } H[j] > H[i] \text{ :} \\ & H[j] \leftrightharpoons H[i] \\ & \text{SiftDown}(H,j) \end{split}
```

Para un arreglo de largo n, este método es $\mathcal{O}(\log(n))$ gracias a que es un árbol lleno

Balance en heaps: inserción

```
La inserción sigue la misma idea de la extracción input : heap como arreglo H[0...n-1], elemento e
Insert(H):
i \leftarrow \text{primera celda vacía de } H
H[i] \leftarrow e
Sift\text{Up}(H,i)
```

La inserción se hace al final del arreglo y luego se reubica con SiftUp

Balance en heaps: inserción

```
input : heap representado como arreglo H[0...n-1], indice 0 \le i \le n-1
\text{SiftUp}(H,i):
if i tiene padre :
j \leftarrow \lfloor i/2 \rfloor
if H[j] < H[i]:
H[j] \leftrightharpoons H[i]
\text{SiftUp}(H,j)
```

Para un arreglo de largo n, este método también es $\mathcal{O}(\log(n))$

Sumario

Introducción

Heaps

Heapsort

Construcción de un heap

La inserción que vimos permite agregar un **único** elemento a un heap ${\cal H}$ preexistente

Si tenemos un arreglo \boldsymbol{A} y queremos obtener un heap podemos usar una de dos estrategias

- 1. Iterar para cada elemento de A, insertando sobre un heap originalmente vacío
- 2. Utilizar SiftDown para ciertos elementos de A

Esta última forma es in place y sencilla

Construcción de un heap

```
input : arreglo A[0...n-1]

BuildHeap(A):

for i = \lfloor n/2 \rfloor - 1...0: \triangleright loop decreciente

SiftDown(A, i)
```

Observación: los elementos de *A* en los cuales no se llama directamente SiftDown son hojas del último nivel del árbol

Rspecto a su complejidad

- La complejidad asintótica directa es $O(n \log(n))$
- Se puede demostrar que una mejor cota es $\mathcal{O}(n)$

BuildHeap deja A como un heap en tiempo $\mathcal{O}(n)$

Heaps para ordenar

Ya sabemos crear un heap a partir de un arreglo cualquiera

Y sabemos la propiedad de heap: cada nodo es estrictamente mayor que sus descendientes

¿Podemos aprovechar estos hechos para ordenar un arreglo A?

Ordenando con heaps

Dado un heap H

- Su raíz es estrictamente mayor a todos los otros nodos
- Debe ser el último elemento del arreglo ordenado

Si sabemos que el último elemento del arreglo luego del intercambio **está** ordenado

- No queremos moverlo más
- Es decir, reducimos el tamaño del heap
- A este parámetro le llamamos A.heap_size

Cambiamos el tamaño del heap para que SiftDown sepa hasta dónde llegar moviendo elementos

Ordenando con heaps

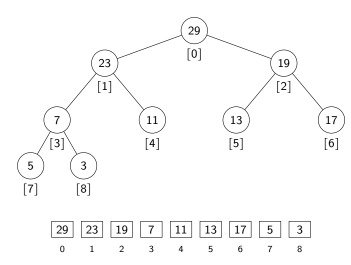
```
input : arreglo A[0...n-1]
HeapSort(A):
    BuildHeap(A)
    for i = n-1...1: \triangleright loop decreciente
        A[0] \leftrightharpoons A[i]
        A.heap_size = A.heap_size - 1
        ShiftDown(A,0)
```

Respecto a su complejidad

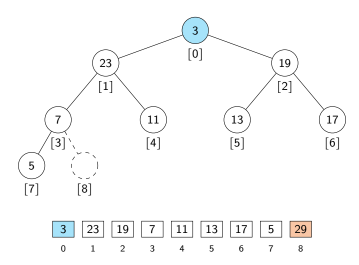
- lacksquare BuildHeap $\mathcal{O}(n)$
- SiftDown se repite $\mathcal{O}(n)$ veces $\mathcal{O}(n\log(n))$
- Total $\mathcal{O}(n + n \log(n)) = \mathcal{O}(n \log(n))$

HeapSort ordena en tiempo $O(n \log(n))$

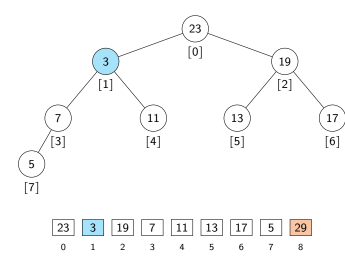
Supongamos que ya contamos con el heap resultante de BuildHeap



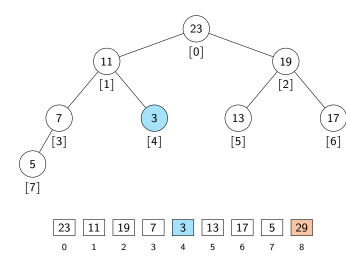
Movemos el primer elemento y reducimos el tamaño del heap en 1



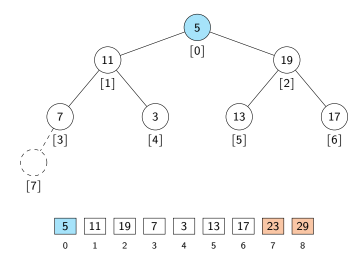
Aplicamos SiftDown(A, 0) (el heap es A[0...7])



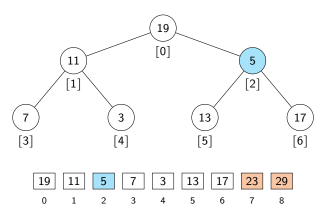
Aplicamos SiftDown(A, 1) (el heap es A[0...7])



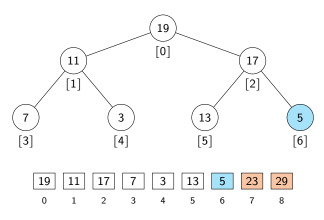
Repetimos el proceso con la nueva raíz



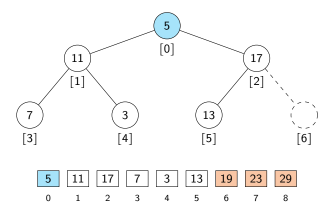
Aplicamos SiftDown(A, 0) (el heap es A[0...6])



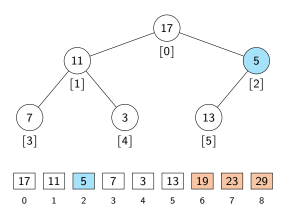
Aplicamos SiftDown(A, 2) (el heap es A[0...6])



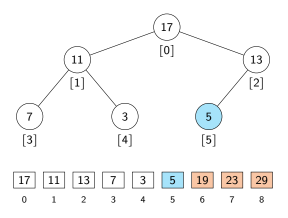
Repetimos el proceso con la nueva raíz



Aplicamos SiftDown(A, 0) (el heap es A[0...5])



Aplicamos SiftDown(A, 2) (el heap es A[0...5])



El proceso termina cuando queda solo un nodo en el heap: es el mínimo

