

Mutating DNA

Grace este biolog și lucrează la o firmă de bioinginerie în Singapore. Ca parte a job-ului, ea analizează secvențe ADN pentru diverse organisme. O secvență ADN este definită ca un string format din carcterele "A", "T", și "C". Observați că în această problemă secvențele ADN **nu conțin caracterul "G".**

Definim o mutație ca fiind o operație pe o secvență ADN unde două elemente ale secvenței sunt interschimbate. De exemplu o singură mutație poate transforma "ACTA" în "AATC" prin interschimbarea caracterelor îngroșate "A" și "C".

Distanța-mutație între două secvențe este numărul minim de mutații necesare pentru a transforma o secvență în cealaltă sau $\,-1\,$ dacă nu este posibilă transformarea unei secvențe în alta folosind mutații.

Grace analizează două secvențe ADN $\,a\,$ și $\,b\,$, ambele constând în $\,n\,$ elemente indexate de la $\,0\,$ la $\,n-1\,$

Sarcina voastră este să o ajutați pe Grace să răspundă la q întrebări de forma: care este distanțamutație între substringul a[x..y] și substringul b[x..y]? Aici, un substring s[x..y] a unei secvențe ADN s este definit ca o subsecvență de caractere consecutive ale lui s, a cărei indici sunt de la s la s inclusiv.

Cu alte cuvinte, s[x..y] este subsecvența s[x]s[x+1] ... s[y].

Detalii de implementare

Trebuie să implementați următoarele proceduri:

```
void init(std::string a, std::string b)
```

- a, b: stringuri de lungime n, descriind cele două secvențe ADN ce urmează să fie analizate.
- Această procedură este apelată exact o dată, înainte de oricare apel get distance.

```
int get_distance(int x, int y)
```

- x, y: indicii de început și de sfârșit ale substringurilor care vor fi analizate.
- Procedura trebuie să returneze distanța-mutație între substringurile a[x..y] și b[x..y].
- Această procedură este apelată de exact q ori.

Exemplu

Considerăm următorul apel:

```
init("ATACAT", "ACTATA")
```

Să presupunem că graderul apelează $get_distance(1, 3)$. Acest apel ar trebui să returneze distanța-mutație între a[1...3] și b[1...3], adică, între secvențele "TAC" și "CTA". "TAC" poate fi transformată in "CTA" prin 2 mutații: $TAC \rightarrow CAT$, urmată de $CAT \rightarrow CTA$, și transformarea nu este posibilă în mai puțin de 2 mutații.

De aceea, acest apel trebuie să returneze 2.

Să presupunem că graderul apeleaza get_distance (4, 5). Acest apel ar trebui să returneze distanța-mutație între secvențele "AT" și "TA". "AT" poate fi transformată în "TA" cu o singură mutație, și evident că este necesară cel puțin o mutație.

De aceea, acest apel trebuie să returneze 1.

În final, să presupunem că graderul apelează $get_distance(3, 5)$. Cum este imposibil ca secvența "CAT" să fie tansformată în "ATA" prin orice secvență de mutații, acest apel trebuie să returneze -1.

Restricții

- $1 \le n, q \le 100000$
- $0 \le x \le y \le n-1$
- Fiecare caracter din a și b este unul dintre caracterele "A", "T", și "C".

Subtasks-uri

- 1. (21 puncte) $y x \le 2$
- 2. (22 puncte) $q \le 500$, $y x \le 1000$, fiecare caracter din a și b este "A" sau "T".
- 3. (13 puncte) fiecare caracter din a și b este "A" sau "T".
- 4. (28 puncte) $q \le 500$, $y x \le 1000$
- 5. (16 puncte) Fără restricții suplimentare.

Exemplul de grader

Exemplul de grader citește datele de intrare în următorul format:

- linia 1: n q
- linia 2: *a*
- linia 3: *b*
- linia 4+i ($0 \leq i \leq q-1$): $x \mid y$ pentru apelul i al procedurii get distance.

Exemplul de grader afișează răspunsul în următorul format:

• linia 1+i ($0 \le i \le q-1$): valoarea returnată de alpelul i al procedurii get distance.