Università di Pisa

NICOLETTA DE FRANCESCO

Algoritmi e strutture dati

a.a. 2019/2020

Nozione di Algoritmo

Origine del nome «algoritmo»





Muhammad ibn Musa al-Khwarizmi matematico arabo dell'800 (libri scritti 813-830 circa)

notazione posizionale dei numeri e lo 0 (Algoritmi de numero Indorum)- algebra

Il nome algoritmo con il significato attuale viene usato dal XIX secolo

Prime caratterizzazioni di algoritmo e computer

Alan Turing: Macchina di Turing (1936)

Alonso Church: lambda-calcolo (1936)

Concetto di algoritmo

- insieme finito di istruzioni teso a risolvere un problema
- Input e Output
- ogni istruzione deve essere ben definita ed eseguibile in un tempo finito da un agente di calcolo
- E' possibile utilizzare una memoria per i risultati intermedi

Primi algoritmi nella storia

Algoritmi aritmetici

```
Babilonesi (circa 2500 a.c.)

Egizi (circa 1500 a.c.)

Greci:

algoritmo di Euclide (300 a.c.)

setaccio di Eratostene (sieve, crivello) (I secolo d.c.)
```

Algoritmo di Euclide

Trovare il Massimo Comun Divisore fra due numeri interi non negativi

$$MCD(30,21)=3$$

TH: il MCD fra due numeri è uguale al MCD fra il più piccolo e la differenza fra i due

```
int MCD(int x, int y) {
    while (x!=y)
    if (x < y) y=y-x; else x=x-y;
    return x;
}

x= 30, y=21
    x= 9, y=21
    x = 9, y=12
    x = 9, y= 3
    x = 6, y= 3
    x = 3, y= 3</pre>
```

Algoritmo di Euclide con il resto della divisione

TH: il MCD fra due numeri x e y è uguale al MCD fra y e il resto della divisione fra x e y

Numeri primi

Trovare tutti i numeri primi fino a un dato numero n

Algoritmo inefficiente: dividere ogni numero minore o uguale a n per tutti i suoi predecessori

Algoritmo poco più inefficiente: dividere ogni numero n per tutti i suoi predecessori fino a radice quadrata di n.

Algoritmo molto più efficiente

Setaccio di Eratostene

- 1. Elencare tutti i numeri fino a n
- 2. Partendo dal primo numero primo, 2, cancellare dall'elenco tutti i multipli di 2
- 3. Ripetere il procedimento con i numeri seguenti non ancora cancellati

	2	3	4	5	6	7	8	9	10
11	12	13	14	15	16	17	18	19	20
21	22	23	24	25	26	27	28	29	30
31	32	33	34	35	36	37	38	39	40
41	42	43	44	45	46	47	48	49	50
51	52	53	54	55	56	57	58	59	60
61	62	63	64	65	66	67	68	69	70
71	72	73	74	75	76	77	78	79	80
81	82	83	84	85	86	87	88	89	90
91	92	93	94	95	96	97	98	99	100

Cancello i multipli di 2

	2	3	-4	5	-6	7	-8	9	10
11	12	13	14	15	16	17	18	19	20
21	22	23	24	25	26	27	28	29	30
31	32	33	34	35	3 6	37	38	39	40
41	42	43	44	45	46	47	48	49	50
51	52	53	54	55	5 6	57	58	59	60
61	62	63	64	65	6 6	67	68	69	70
71	72	73	74	75	76	77	78	79	80
81	82	83	84	85	86	87	88	89	90
91	92	93	94	95	96	97	98	99	100

Cancello i multipli di 3 a partre da 9

Cancello i multipli di 5 a partire da 25

Cancello i multipli di 7 a partire da 49

Stop perché 11*11 > 100

```
void setaccio (int n){
bool primi[n]; primi[0] = primi[1] = false;
for (int i = 2; i < n; i++) primi[i] = true; //inizializza
int i = 1;
for (i++; i * i < n; i++){ //scorri i numeri successivi a partire da i*i *
  while (!primi[i]) i++; // cerca il prossimo primo
  for (int k=i * i; k< n; k+= i) primi[k]= false; //cancella multipli di i
 for(int j = 2; j < n; j + +)
     if (primi[j]) cout <<j<< endl; //stampa tutti primi</pre>
}
     * i numeri non cancellati precedenti i*i sono primi
```

Complessità degli algoritmi (programmi)

efficienza dei programmi

complessità di un algoritmo

funzione (sempre positiva) che associa alla dimensione del problema il costo della sua risoluzione

Costo: tempo, spazio (memoria),

dimensione: dipende dai dati

Per confrontare due algoritmi si confrontano le relative funzioni di complessità

complessità dei programmi : esempio

 $T_p(n)$ = Complessità del tempo di esecuzione del programma P al variare di n:

```
int max(int a[], int n) {
  int m=a[0];
  for (int i=1; i < n;i++)
     if (m < a [ i ]) m = a[i];
  return m;
}</pre>
```

```
Se tutti i tempi costanti sono uguali a 1:
T_{max}(n) = 4n
```

complessità dei programmi

E' necessario trovare un metodo di calcolo della complessità che misuri l'efficienza come proprietà dell'algoritmo, cioè astragga

- dal computer su cui l'algoritmo è eseguito
- dal linguaggio in cui l'algoritmo è scritto

complessità dei programmi

L'efficienza deve essere misurata indipendentemente anche da specifiche dimensioni dei dati:

la funzione della complessità deve essere analizzata nel suo comportamento asintotico

tre programmi P, Q ed R

$$T_P(n) = 2n^2$$
 $T_Q(n) = 100n$ $T_R(n) = 5n$

Per
$$n >= 50$$
, $T_Q(n) <= T_P(n)$



 $T_Q(n)$ ha complessità minore o uguale a $T_P(n)$ ma non vale il contrario

Per
$$n >= 3$$
, $T_R(n) <= T_P(n)$



 $T_R(n)$ ha complessità minore o uguale a $T_P(n)$ ma non vale il contrario

tre programmi P, Q ed R

$$T_{P}(n) = 2n^{2}$$
 $T_{Q}(n) = 100n$ $T_{R}(n) = 5n$

Per ogni n, $T_R(n) \leq T_Q(n)$



 $T_R(n)$ ha complessità minore o uguale a $T_O(n)$

Per ogni n, $T_{Q}(n) \leq 20T_{R}(n)$

 $T_Q(n)$ ha complessità minore o uguale a $T_R(n)$



 $T_O(n)$ e $T_R(n)$ hanno la stessa complessità

Notazione O grande (limite asintotico inferiore)

f(n) è di ordine O(g(n)) se esistono

un intero n_0 ed una costante c>0 tali che

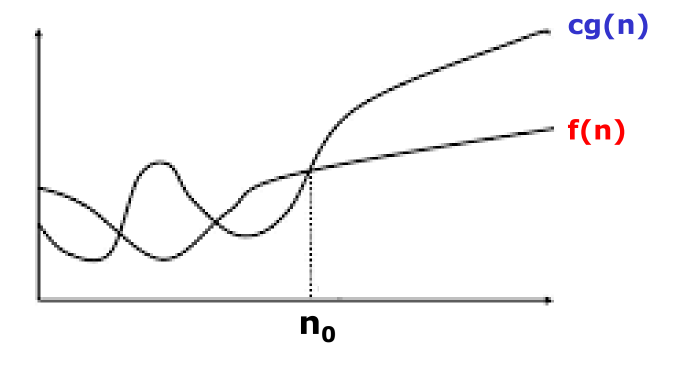
per ogni $n \ge n_0$: $f(n) \le c g(n)$

Notazioni

```
f(n) \stackrel{.}{e} di \text{ ordine } O(g(n))
f(n) \stackrel{.}{e} O(g(n))
f(n) \in O(g(n))
f(n) = O(g(n)) \text{ notazione ambigua}
```

Notazione O grande





Complessità computazionale

$$T_Q(n) \ \hat{e} \ O(\ T_P(n)\) \qquad [\ n0=50,\ c=1\] \ oppure \ [\ n0=1,\ c=50\]$$

$$T_R(n) \ \hat{e} \ O(\ T_P(n)\) \qquad [\ n_0=3,\ c=1\] \qquad T_P(n) = 2n^2$$

$$T_Q(n) \ \hat{e} \ O(\ T_Q(n)\) \qquad [\ n_0=1,\ c=20\] \qquad T_Q(n) = 100n$$

$$T_Q(n) \ \hat{e} \ O(\ T_Q(n)\) \qquad T_Q(n) = 5n$$

 $T_p(n)$ non è O($T_R(n)$)

Notazioni

$$f(n)$$
 è di ordine $O(g(n))$

$$f(n)$$
 è $O(g(n))$

$$f(n) \in O(g(n))$$

Una funzione f(n)=expr si indica soltanto con expr

$$f(n) = 3-n$$



3-n

$$f(n)=100n e O(g(n)=5n)$$



100n è O(5n)

esempi

$$\begin{split} T_{max}(n) &= 4n \in O(\ n\)\ [\ n_0 = 1, \, c = 4\] \\ T_{max}(n) &= 4n \in O(\ n^2\)\ [\ n_0 = 4, \, c = 1\] \\ T_Q(n), \, T_R(n) &\in O(\ n\) \\ 2^{n+10} &\in O(\ 2^n\)\ [\ n_0 = 1, \, c = 2^{10}\] \\ n^2 &\in O(\ 1/100\ n^2\)\ [\ n_0 = 1, \, c = 100\] \\ n^2 &\in O(2^n\)\ [\ n_0 = 4, \, c = 1\] \end{split}$$

Complessità computazionale

$$O(n) = \{ costante, n, 4n, 300n, 100 + n, ... \}$$

$$O(n^2) = O(n) U \{ n^2, 300 n^2, n + n^2, ... \}$$

regole

REGOLA DEI FATTORI COSTANTI

Per ogni costante positiva k, O(f(n)) = O(kf(n)).

REGOLA DELLA SOMMA

Se $f(n) \in O(g(n))$, allora $f(n)+g(n) \in O(g(n))$.

REGOLA DELLA PRODOTTO

Se f(n) è O(f1(n)) e g(n) è O(g1(n)), allora f(n)g(n) è O(f1(n)g1(n)).

regole

Se f(n) è O(g(n)) e g(n) è O(h(n)), allora
 f(n) è O(h(n))

per ogni costante k, kè O(1)

- per $m \le p$, $n^m \in O(n^p)$
- Un polinomio di grado m è O(n^m)

esempi

$$\cdot 2n + 3n + 2 e O(n)$$

•
$$(n+1)^2 \dot{e} O(n^2)$$

•
$$2n + 10 n^2 e O(n^2)$$

due funzioni

$$f(n) \stackrel{.}{e} O(g(n)) n0=3, c=1$$

non vale il contrario: esistono infiniti numeri composti dispari

funzioni incommensurabili

Classi di Complessità

O(1) costante

O(logn) logaritmica (logan=logbnlogab)

O(n) lineare

O(nlogn) nlogn

O(n²) quadratica

O(n³) cubica

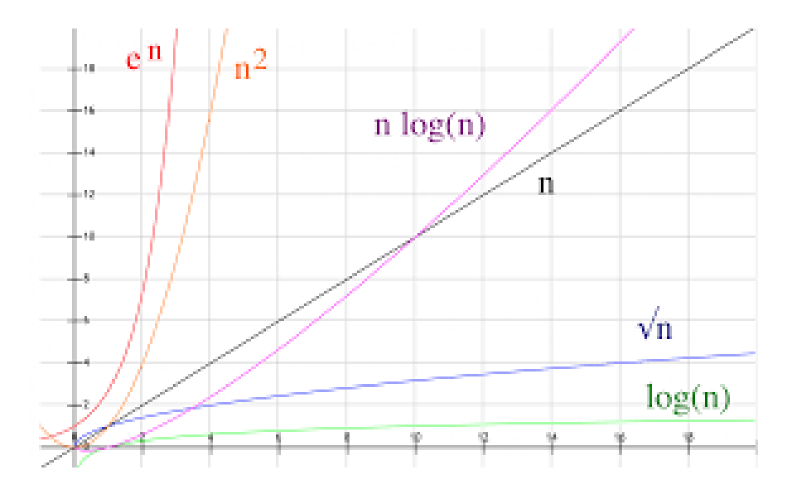
--

O(n^p) polinomiale

O(2ⁿ) esponenziale

O(nⁿ) esponenziale

Classi di Complessità



teorema

per ogni $k, n^k \in O(a^n)$, per ogni a > 1

Una qualsiasi funzione polinomiale ha minore complessità di una qualsiasi funzione esponenziale

crescita esponenziale



2⁶⁴-1 chicchi: 18.446.744.073.709.551.615 chicchi, superiore ai raccolti di grano di tutto il mondo

Notazione Ω (omega grande) (limite asintotico inferiore)

$$f(n) \stackrel{.}{e} \Omega (g(n))$$
 se esistono

un intero n_0 ed una costante c>0 tali che

per ogni
$$n \ge n_0$$
: $f(n) >= c g(n)$

Notazione Ω esempi

•
$$2n^2 + 3n + 2 \stackrel{.}{e} \Omega (n) \quad n0=1, c=1$$

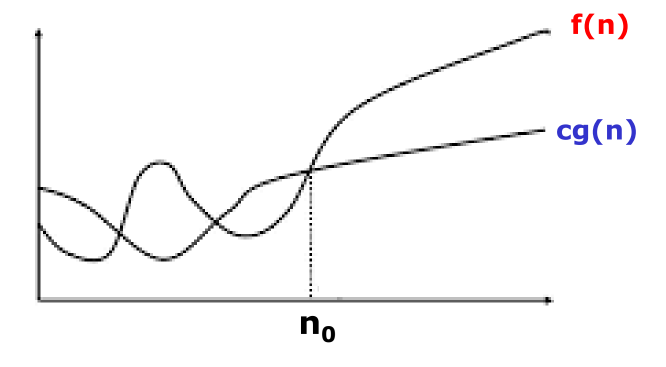
•
$$2n^2 + 3n + 2 \stackrel{.}{e} \Omega (n^2) n0 = 1, c = 1$$

•
$$n^2 \stackrel{.}{e} \Omega (2n^2) n0=1, c=1/2$$

•
$$n^2 \stackrel{.}{e} \Omega$$
 (100n) $n0=101$, $c=1$

Notazione Ω grande





Notazione Θ (theta grande) (limite asintotico stretto)

$$f(n) \stackrel{.}{e} \Theta(g(n)) se$$
 $f(n) \stackrel{.}{e} O(g(n)) e f(n) \stackrel{.}{e} \Omega(g(n))$

 $f(n) \in \Theta(g(n))$ quando $f \in g$ hanno lo stesso ordine di complessità

definizione alternativa di Θ

$$f(n) \stackrel{.}{e} \Theta (g(n))$$
 se esistono

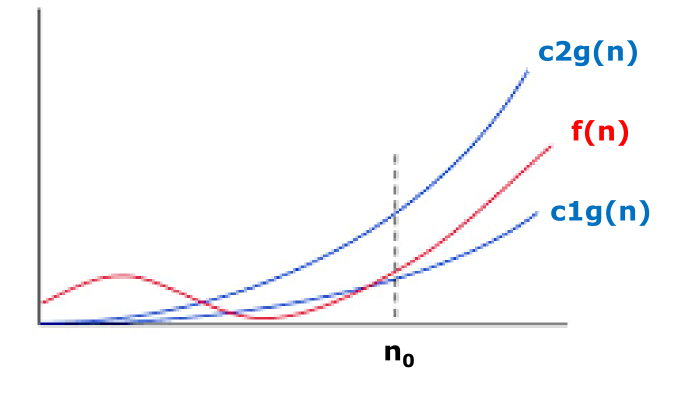
un intero n₀ e due costante c1, c2>0 tali che

per ogni
$$n \ge n_0$$
:

$$c1 g(n) \le f(n) \le c2 g(n)$$

Notazione Θ

$$f(n) \grave{e} \Theta (g(n))$$



esempi

2n² + 3n +2 è Ω(n) ma non è O (n), quindi non
 è Θ (n)

•
$$2n^2 + 3n + 2 e^{\circ} O(n^2)$$
 [n0=1, c=7]

•
$$2n^2 + 3n + 2 e^{\Omega} (n^2)$$
 [n0=1, c=1]

•
$$2n^2 + 3n + 2 e^{\Theta} (n^2)$$

risultati

- $f(n) \stackrel{.}{e} O(g(n))$ se e solo se $g(n) \stackrel{.}{e} \Omega(f(n))$
- se f(n) è ⊕(g(n)) allora g(n) è ⊕ (f(n))
- Per Ω e Θ valgono le regole dei fattori costanti, del prodotto e della somma

• un polinomio di grado m è ⊕ (nm)

Complessità dei programmi iterativi

C: costrutti del linguaggio -> Classi di complessità

V: costante, I: variabile, E: espressione, C: comando

$$C[V] = C[I] = O(1)$$

$$C[E1 op E2] = C[E1] + C[E2]$$

$$C[I[E]] = C[E]$$

$$C[I=E;]=C[E]$$

$$C[I[E1] = E2;] = C[E1] + C[E2]$$

```
C [for (E1; E2; E3) C] =
C[E1] + C[E2] +
         (C[C]+C[E2]+C[E3])O(g(n))
g(n): numero di iterazioni
C [ while (E) C ] =
C[E] + (C[C] + C[E]) O(g(n))
```

Selection sort

```
void exchange( int& x, int& y) {
O(1) int temp = x;
O(1) x = y;
O(1) y = temp;
void selectionSort(int A[ ], int n) {
 O(n^2) for (int i=0; i< n-1; i++) {
 O(1) int min= i;
                                               O(n^2)
 O(n) for (int j=i+1; j< n; j++)
 0(1)
            if (A[ j ] < A[min]) min=j;</pre>
  O(1) exchange(A[i], A[min]);
```

Bubblesort

```
O(n^2)
void bubbleSort(int A[], int n) {
O(n^2) for (int i=0; i < n-1; i++)
O(n)
          for (int j=n-1; j >= i+1; j--)
0(1)
            if (A[j] < A[j-1]) exchange(A[j], A[j-1]);</pre>
numero di scambi = O(n^2)
con selectionSort numero di scambi = O(n)
```

Esempio (I)

```
int f (int x){
                                    risultato: O(n)
      return x;
                                    complessità: O(1)
}
int h (int x){
                                    risultato: O(n<sup>2</sup>)
      return x*x;
                                    complessità: O(1)
int k (int x) {
   int a=0;
                                    risultato: O(n)
   for (int i=1; i<=x; i++)
                                    complessità: O(n)
      a++;
   return a;
```

Esempio (II)

```
void g (int n){ // n>=0
                                     complessità: O(n)
  for (int i=1; i <= f(n); i++)
     cout << f(n);
void g (int n){
                                    complessità: O(n²)
  for (int i=1; i <= h(n); i++)
     cout << h(n);
void g (int n){
  for (int i=1; i <= k(n); i++)
                                     complessità: O(n²)
     cout << k(n);
```

Esempio (III)

```
void p (int n){
   int b=f(n);
                                        complessità: O(n)
   for (int i=1; i<=b; i++)
     cout << b;
void p (int n){
                                        complessità: O(n²)
   int b=h(n);
   for (int i=1; i<=b; i++)
     cout << b;
void p (int n){
   int b=k(n);
                                        complessità: O(n)
   for (int i=1; i<=b; i++)
     cout << b;
```

Moltiplicazione fra matrici

```
void matrixMult (int A[N] [N], int B[N] [N], int C [N] [N]) {
O(n^3) for (int i=0; i < N; i++)
O(n^2) for (int j=0; j < N; j++) {
 0(1)
               C[i][j]=0;
 O(n)
               for (int k=0; k < N; k++)
 O(1)
                 C[i][j]+=A[i][k]*B[k][j];
O(n^3)
```

Ricerca lineare e div2

```
int linearSearch (int A [], int n, int x) {
                                                   O(n)
  int b=0;
 for (int i=0; !b & (i< n); i++)
      if (A[i] == x) b=1;
  return b;
                                                O(logn)
int div2(int n) {
  int i=0;
  while (n > 1) {
    n=n/2;
    i++;
  return i;
```

Complessità dei programmi ricorsivi

Programmi ricorsivi : definizioni iterative e induttive

Fattoriale di un numero naturale : n!

```
0!=1
n! = 1 \times 2 \times ... \text{ n se n>0} definizione iterativa
```

```
0!=1
n!=n*(n-1)! se n>0 definizione induttiva (o ricorsiva)
```

fattoriale: algoritmo iterativo

```
0! = 1
n! = 1 \times 2 \times ... n
int fact(int n) {
  if (n == 0) return 1;
  int a=1;
  for (int i=1; i<=n; i++) a=a*i;
  return a;
```

fattoriale: algoritmo ricorsivo

```
0!=1
n!=n*(n-1)! se n>0

int fact(int x) {
  if (x == 0) return 1;
  else return x*fact(x-1);
}
```

Programmi ricorsivi: moltiplicazione

```
mult (0, y) = 0
mult (n,y) = y + mult (n-1,y) se n>0

int mult(int x, int y) {
   if (x == 0) return 0;
   return y + mult(x-1,y);
}
```

Programmi ricorsivi : pari e massimo comun divisore

```
int pari(int x) {
  if (x == 0) return 1;
  if (x == 1) return 0;
  return pari(x-2);
Algoritmo di Euclide
int MCD (int x, int y) {
  if (x == y) return x;
  if (x < y) return MCD (x, y-x);
  return MCD (x-y, y);
```

Regole da rispettare

Regola 1

individuare i casi base in cui la funzione è definita immeditamente

Regola 2

effettuare le chiamate ricorsive su un insieme più "piccolo" di dati

Regola 3

fare in modo che alla fine di ogni sequenza di chiamate ricorsive, si ricada in uno dei casi base

Regole da rispettare

```
int pari_errata(int x) {
  if (x == 0) return 1;
  return pari_errata(x-2);
int MCD _errata(int x, int y) {
  if (x == y) return x;
  if (x < y) return MCD _errata(x, y-x);
  return MCD _errata(x, y);
```

definizione di LISTA

- NULL (sequenza vuota) è una LISTA
- un elemento seguito da una LISTA è una LISTA

```
struct Elem {
         InfoType inf;
         Elem* next;
};
```

```
int length(Elem* p) {
  if (p == NULL) return 0;
                                // (! p)
  return 1+length(p->next);
int howMany(Elem* p, int x) {
if (p == NULL) return 0;
return (p-\sin f == x)+howMany(p->next, x);
```

```
int belongs(Elem *I, int x) {
  if (I == NULL) return 0;
  if (I->inf == x) return 1;
  return belongs(I->next, x);
void tailDelete(Elem * & I) {
  if (I == NULL) return;
  if (I->next == NULL) {
     delete I;
     I=NULL;
  else tailDelete(I->next);
```

```
void tailInsert(Elem* & I, int x) {
   if (I == NULL) {
        I=new Elem;
        I->inf=x;
        I->next=NULL;
   }
   else tailInsert(I->next,x);
}
```

```
void append(Elem* & I1, Elem* I2) {
  if (11 == NULL) | 11 = 12;
  else append(I1->next, I2);
Elem* append(Elem* I1, Elem* I2) {
  if (I1 == NULL) return I2;
  l1->next=append( l1->next, l2 );
return 11;
```

Induzione naturale

Sia P una proprietà sui naturali.

Base. P vale per 0

Passo induttivo. per ogni naturale n è vero che:

Se P vale per n allora P vale per (n+1)



P vale per tutti i naturali

Induzione completa

Sia P una proprietà sui naturali.

Base. P vale per 0

Passo induttivo. per ogni naturale n è vero che:

Se P vale per ogni $m \le n$ allora P vale per (n+1)



P vale per tutti i naturali

Induzione ben fondata

Insieme ordinato S

Base. P vale per i minimali di S

Passo induttivo. per ogni elemento E di S è vero che:

Se P vale per ogni elemento minore di E allora P vale per E



P vale per S

Complesssità dei programmi ricorsivi

```
int fact(int x) {
  if (x == 0) return 1;
  else return x*fact(x-1);
}

T ( 0 ) = a
T ( n ) = b + T(n-1)
```

Relazione di ricorrenza

soluzione

$$T(0) = a$$

 $T(n) = b + T(n-1)$

$$T(n) = nb + a$$

T(n) è O(n)

selection sort ricorsiva

```
void r_selectionSort (int* A, int m, int i=0) {
     if (i == m -1) return;
      int min= i;
     for (int j=i+1; j < m; j++)
           if (A[j] < A[min]) min=j;
      exchange(A[i],A[min]);
      r_selectionSort (A, m, i+1)
                                T(1) = a
                                T(n) = bn + T(n-1)
```

soluzione

$$T (1) = a$$

 $T (n) = bn + T(n-1)$

$$T(1) = a$$
 $T(2) = 2b + a$
 $T(3) = 3b + 2b + a$
.

-

$$T(n) = (n + n-1 + n-2 + ... 2) b + a$$

= $(n(n+1)/2-1)b+a$

QuickSort

```
void quickSort(int A[], int inf=0, int sup=n-1) {
       int perno = A[(inf + sup) / 2], s = inf, d = sup;
       while (s <= d) {
           while (A[s] < perno) s++;</pre>
           while ( A[d] > perno) d--;
           if (s > d) break;
           exchange(A[s], A[d]);
           S++;
           d--;
       };
       if (inf < d)
           quickSort(A, inf, d);
       if (s < sup)
           quickSort(A, s, sup);
```

QuickSort

quicksort([3,5,2,1,1], 0, 4)

quicksort([1,1,2,5,3], 0, 1)

quicksort([1,1,2,5,3], 3, 4)

Quicksort

```
T(1) = a
T(n) = bn + T(k) + T(n-k)
Se k=1:
                           O(n^2)
T(1) = a
T(n) = bn + T(n-1)
Se k=n/2:
T(1) = a
T(n) = bn + 2T(n/2)
```

soluzione

$$T(1) = a$$
 $T(2) = 2b + 2a$
 $T(4) = 4b + 4b + 4a$
 $T(8) = 8b + 8b + 8b + 8a = 3(8b) + 8a$
 $T(16) = 16b + 16b + 16b + 16b + 16a = 4(16b) + 16a$

.

 $T(n) \stackrel{?}{=} O(nlogn)$
 $T(n) = (nlogn) b + na$

quicksort

La complessità nel caso medio è uguale a quella nel caso migliore: O(nlogn) (ma con una costante nascosta un pòmaggiore). Questo se tutti i possibili contenuti dell'array in input (tutte le permutazioni degli elementi) sono equiprobabili.

Per ottenere questo risultato indipendentemente dal particolare input, ci sono versioni "randomizzate" di quicksort in cui il perno ad ogni chiamata è scelto in modo casuale.

Ricerca in un insieme

```
int RlinearSearch (int A [], int x, int m, int i=0) {
   if (i == m) return 0;
   if (A[i] == x) return 1;
   return RlinearSearch(A, x, m, i+1);
}
T(0) = a
     O(n)
T(n) = b + T(n-1)
```

Ricerca in un insieme

```
int binSearch (int A [],int x, int i=0, int j=m-1) {
  if (i > j) return 0;
  int k=(i+j)/2;
  if (x == A[k]) return 1;
  if (x < A[k]) return binSearch(A, x, i, k-1);
        else return binSearch(A, x, k+1, j);
}
             T(0) = a
             T(n) = b + T(n/2)
```

soluzione

$$T(0) = a$$

 $T(n) = b + T(n/2)$

$$T(0) = a$$

$$T(1) = b + a$$

$$T(2) = b + b + a$$

$$T(4) = b + b + b + a$$

•

T(n) è O(logn)

$$T(n) = (logn+1)b + a$$

Ricerca in un insieme

```
int Search (int A [],int x, int i=0, int j=n-1) {
    if (i > j) return 0;
    int k=(i+j)/2;
    if (x == A[k]) return 1;
    return Search(A, x, i, k-1) || Search(A, x, k+1, j);
}
```

$$T(0) = a$$
 $T(n) = b + 2T(n/2)$

soluzione

$$T(0) = a$$
 $T(1) = b + 2a$
 $T(2) = b + 2b + 4a = 3b + 4a$
 $T(4) = b + 6b + 8a = 7b + 8a$

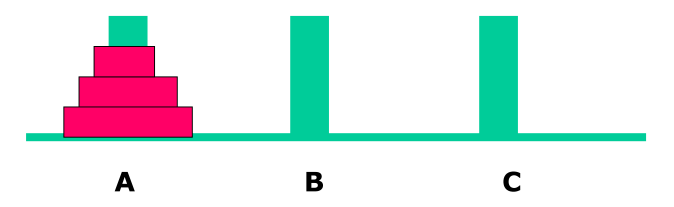
.

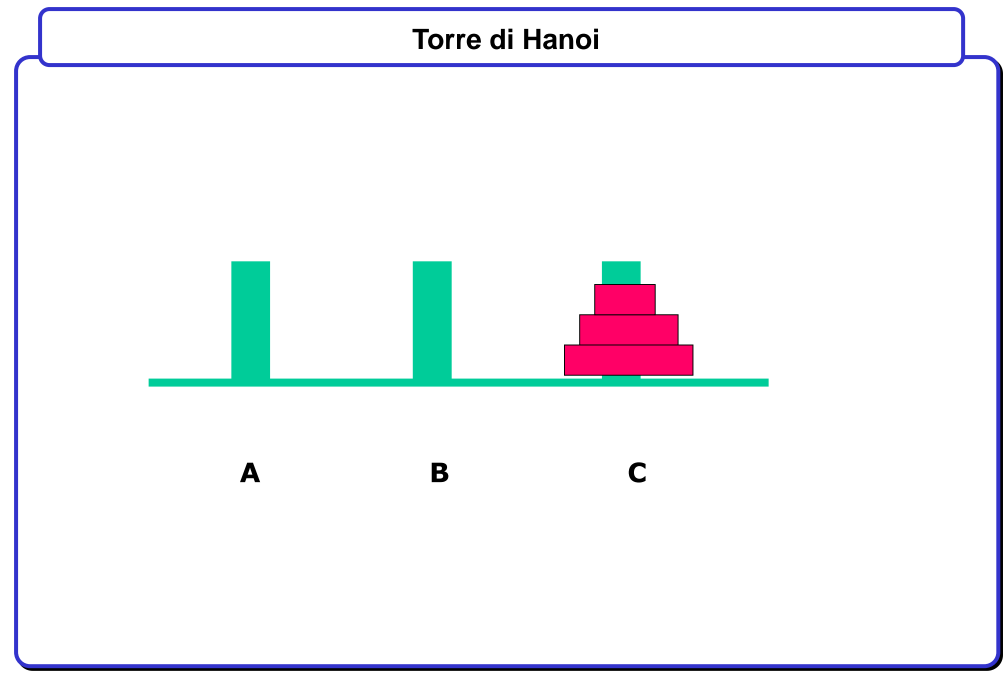
.

 $T(n) \stackrel{?}{e} O(n)$
 $T(n) = (2n-1)b + 2n a$

Torre di Hanoi

- 3 paletti
- bisogna spostare la torre di n cerchi dal paletto sorgente A a quello destinatario C usando un paletto ausiliario B
- Un cerchio alla volta
- Mai un cerchio sopra uno piu' piccolo





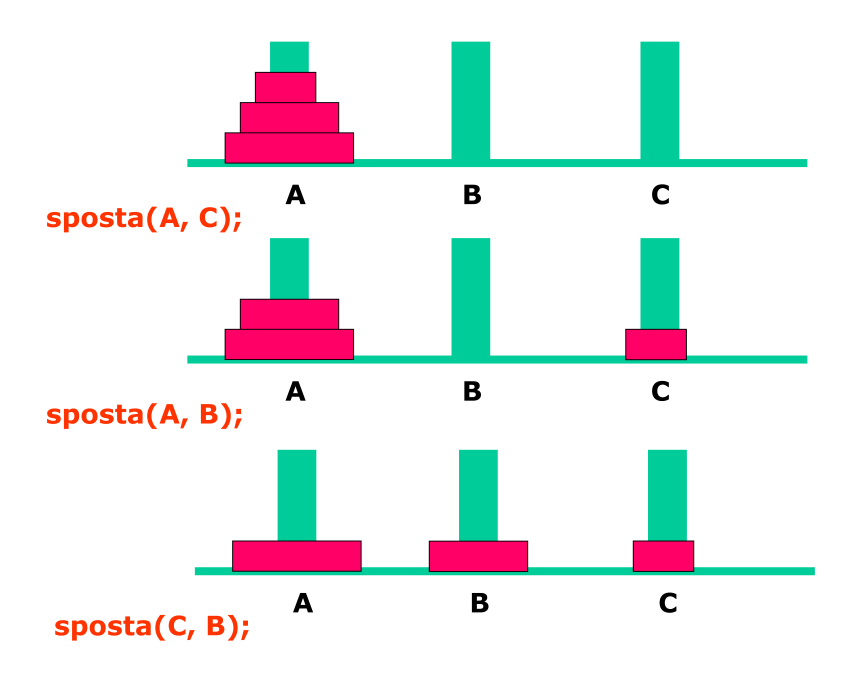
Torre di Hanoi

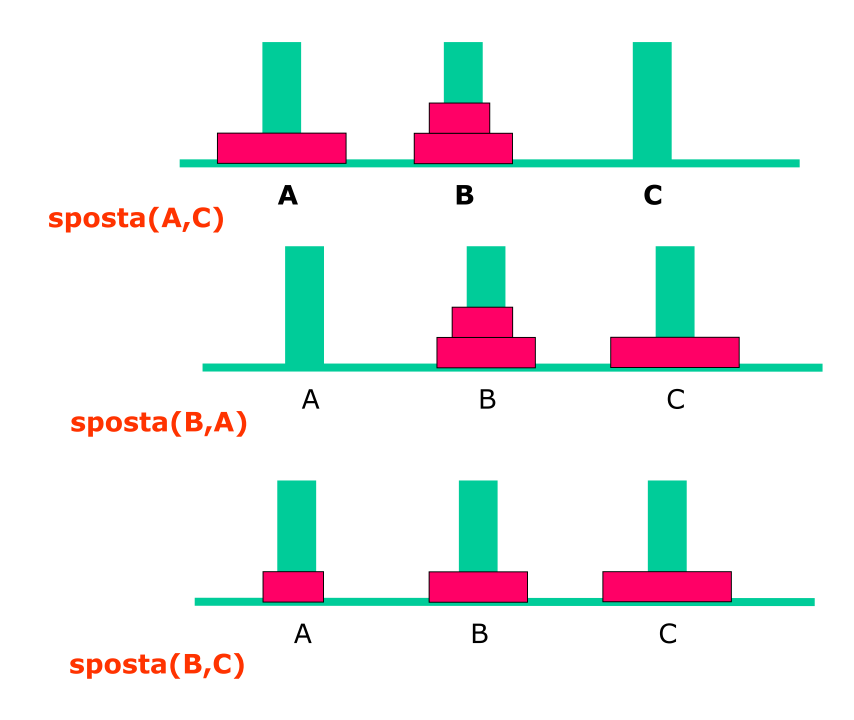
```
void trasferisci una torre di n cerchi da A a C {
Se n=1 sposta il cerchio dal A a C;
altrimenti
{ trasferisci la torre degli n-1 cerchi più piccoli da A a B
usando C come paletto ausiliario;
  sposta il cerchio più grande dal A a C;
  trasferisci la torre degli n-1 cerchi più piccoli da B a C
usando A come paletto ausiliario;
} }
```

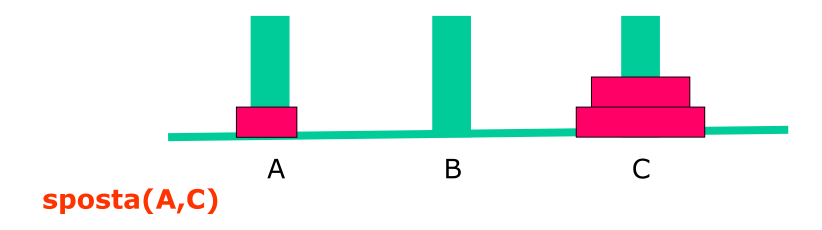
Torre di Hanoi

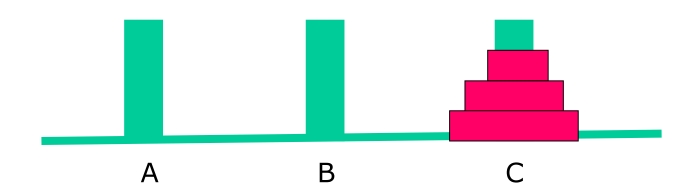
```
void hanoi(int n, pal A, pal B, pal C)
{
  if (n == 1)
    sposta(A, C);
  else {
     hanoi(n - 1, A, C, B);
    sposta(A, C);
     hanoi(n - 1, B, A, C);
                          T(1) = a
                          T(n) = b + 2T(n-1)
```

```
hanoi(3, A, B, C)
   hanoi(2, A, C, B)
           hanoi(1, A, B, C)
                      sposta(A, C);
           sposta(A, B);
           hanoi(1, C, A, B)
                      sposta(C, B);
   sposta(A,C);
   hanoi(2, B, A, C)
           hanoi(1, B, C, A)
                      sposta(B, A);
           sposta(B, C);
           hanoi(1, A, B,C)
                       sposta(A,C);
```









soluzione

$$T (1) = a$$

 $T (n) = b + 2T(n-1)$

$$T(1) = a$$
 $T(2) = b + 2a$
 $T(3) = b + 2b + 4a = 3b + 4a$
 $T(4) = 7b + 8a$

$$T(n) = (2^{(n-1)} - 1)b + 2^{(n-1)}a$$

T(n) è O(2ⁿ)

Metodo divide et impera

```
void dividetimpera( S ) {
if (|S| \le m)
      <ri>solvi direttamente il problema>;</ri>
else {
   <dividi S in b sottoinsiemi S_1.. S_b >;
    dividetimpera(S<sub>i1</sub>);
    dividetimpera(S ia );
    <combina i risultati ottenuti>;
```

Metodo divide et impera

$$T(0) = d$$
 O(log n)
 $T(n) = b + T(n/2)$
 $T(0) = d$ O(n)
 $T(n) = b + 2T(n/2)$

T(0) = d

T(n) = bn + 2T(n/2)

 $O(n \log n)$

Metodo divide et impera

$$T(n) = d$$
 se $n \le m$

$$T(n) = hn^k + aT(n/b)$$
 se $n > m$

$$T(n) \in O(n^k)$$
 se $a < b^k$

$$T(n) \in O(n^k \log n)$$
 se $a = b^k$

$$T(n) \in O(n^{\log_{b} a})$$
 se $a > b^k$

algoritmi di teoria dei numeri

La complessità è calcolata prendendo come misura il numero di cifre che compongono il numero

Ad esempio:

- L'addizione ha complessità O(n)
- la moltiplicazione che studiamo alle elementari ha complessità O(n²)

Moltiplicazione veloce

$$A = A_s 10^{n/2} + A_d$$

$$B = B_s 10^{n/2} + B_d$$

$$AB = A_s B_s 10^n + (A_s B_d + A_d B_s) 10^{n/2} + A_d B_d$$

$$(A_s+A_d)(B_s+B_d) = A_sB_d + A_dB_s + A_sB_s+A_dB_d$$

$$A_sB_d+A_dB_s=(A_s+A_d)(B_s+B_d)-A_sB_s-A_dB_d$$

$$AB = A_s B_s 10^n + ((A_s + A_d)(B_s + B_d) - A_s B_s - A_d B_d) 10^{n/2} + A_d B_d$$

Moltiplicazione veloce

$$T (1) = d$$
 $T (n) = bn + 3T(n/2)$

$$T(n) \in O(n^{\log_2 3})$$

$$T(n) \in O(n^{1.59})$$

Relazioni lineari

$$T(0) = d$$

 $T(n) = b + T(n-1)$

$$T(1) = a$$

 $T(n) = bn + T(n-1)$
O(n²)

$$T(0) = d$$

 $T(n) = b + 2T(n-1)$

Relazioni lineari

T (0) = d
T (n) =
$$bn^k + a_1T(n-1) + a_2T(n-2) + a_rT(n-r)$$

polinomiale solo se esiste al più un solo $a_i = 1$ e gli altri a_i sono tutti 0 (c'è una sola chiamata ricorsiva). Negli altri casi sempre esponenziale.

Soluzione di una classe di relazioni lineari

$$T(0) = d$$

$$T(n) = bn^{k} + T(n-1)$$

$$T(n) \in O(n^{k+1})$$

Serie di Fibonacci

Ogni numero è uguale alla somma dei due

$$f_0 = 0$$

$$f_1 = 1$$

$$f_n = f_{n-1} + f_{n-2}$$

precedenti

LIBER ABBACI di Leonardo Fibonacci (1200 circa)

Mesi	Coppie nate	Coppie adulte *	Totale coppie	Evoluzione nascite nei primi sei mesi
Inizio	0	1	1	
1°	1,	1	2	
2°	1	2	3	
3°	2	3	5	
4°	3	5	8	
5°	5	8	13	
6°	8	13	21	

Sezione aurea

Sezione aurea: limite del rapporto fra ogni numero della serie e il precedente

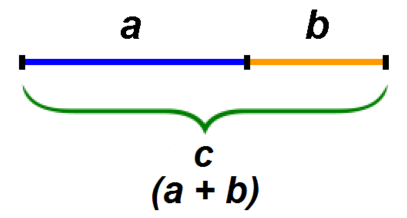
$$\Phi = \lim_{n \to \infty} \frac{f_n}{f_{n-1}} = 1,61803 \dots$$

Sezione aurea

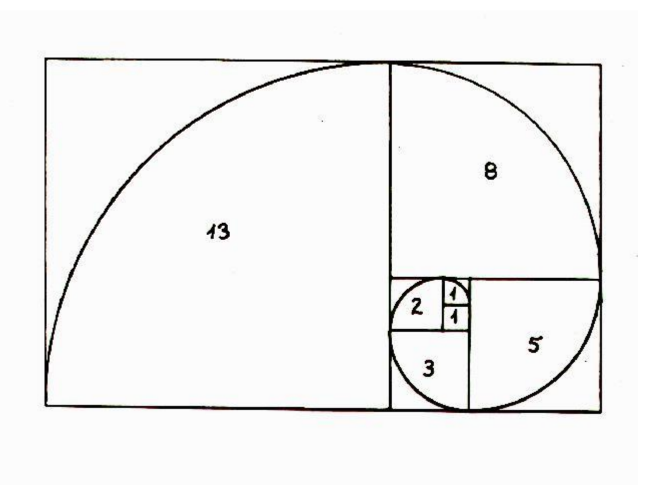
medio proporzionale fra due grandezze

$$\frac{a+b}{a} = \frac{a}{b} = \Phi$$

a è medio proporzionale fra a + b e a (a> b)



spirale logaritmica



```
f_0 = 0
f_1 = 1
f_n = f_{n-1} + f_{n-2}
```

```
int fibonacci(int n) {
   if (n == 0) return 0;
   if (n == 1) return 1;
   return fibonacci(n-1) + fibonacci(n-2);
}
```

$$T(0) = T(1) = d$$
 $T(n) = b + T(n-1) + T(n-2)$

$$T(n) \in O(2^n)$$

```
int fibonacci(int n) {
  int k; int j=0; int f=1;
  for (int i=1; i<=n; i++) {
    k=j; j=f; f=k+j;
  return j;
                     T(n) \in O(n)
```

```
int fibonacci( int n, int a = 0, int b = 1 ) {
  if (n == 0) return a;
  return fibonacci( n-1, b, a+b );
}
```

$$T(0) = d$$
 $T(n) = b + T(n-1)$

$$T(n) \in O(n)$$

```
void mergeSort( sequenza S ) {
if (|S| <= 1)
     return;
else {
   < dividi S in 2 sottosequenze S1 e S2 di uguale
                  lunghezza>;
   mergeSort(S1);
   mergeSort(S2);
   < fondi S1 e S2 >;
```

```
void mergeSort(Elem*& s1) {
     if (s1 == NULL || s1->next == NULL) return;
     Elem* s2 = NULL;
     split (s1, s2);
     mergeSort (s1);
                            T(0) = T(1) = d
                            T(n) = bn + 2T(n/2)
     mergeSort (s2);
     merge (s1, s2);
                            T(n) \in O(n \log n)
```

```
void split (Elem* & s1, Elem* & s2) {
    if (s1 == NULL || s1->next == NULL)
        return;
    Elem* p = s1->next;
    s1-> next = p-> next;
    p-> next = s2;
    s2 = p;
    split (s1-> next, s2);
}
```

$$T(0) = T(1) = d$$

 $T(n) = b + T(n-2)$

$$T(n) \in O(n)$$

```
void merge (Elem* & s1, Elem* s2) {
     if (s2 == NULL)
        return;
     if (s1 == NULL) {
        s1 = s2;
                                      T(0) = d
        return;
                                      T(n) = b + T(n-1)
     if (s1->inf <= s2->inf)
        merge (s1-> next, s2);
     else {
        merge (s2-> next, s1);
        s1 = s2;
                                     T(n) \in O(n)
```

```
Esempio mergesort
mergeSort([2,1,3,5])
      dividi([2,1,3,5])
      mergeSort([2,3])
             dividi([2,3])
             mergeSort([2])
                                         [2]
                                        [3]
             mergeSort([3])
             fondi([2], [3])
                                         [2,3]
      mergeSort([5,1])
             dividi([5,1])
             mergeSort([5])
                                         [5]
             mergeSort([1])
                                        [1]
             fondi([5], [1])
                                        [1,5]
                                        [1,2,3,5]
      fondi([2,3], [1,5])
```

Alberi Algoritmi e strutture dati 121

Alberi binari

- NULL è un albero binario;
- un nodo p più due alberi binari Bs e Bd forma un albero binario

p è radice

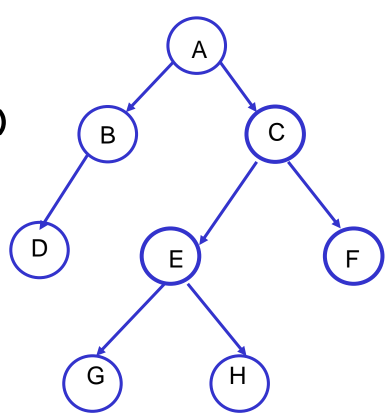
Bs è il sottoalbero sinistro di p

Bd il sottoalbero destro di p

alberi etichettati

Alberi binari

- padre
- figlio sinistro (figlio destro)
- antecedente
- foglia
- discendente
- livello di un nodo
- livello dell'albero



Ricorsione su alberi binari

caso base albero vuoto (NULL)

caso ricorsivo radice + due sottoalberi

Visita anticipata (preorder)

```
void preOrder ( albero ) {
     se l'albero e' vuoto termina;
     altrimenti {
        esamina la radice;
        preOrder ( sottoalbero sinistro);
        preOrder ( sottoalbero destro);
                                 ABDCEGHF
```

Visita differita (postorder)

```
void postOrder ( albero ) {
     se l'albero e' vuoto termina;
     altrimenti {
      postOrder ( sottoalbero sinistro);
      postOrder ( sottoalbero destro);
      esamina la radice;
                           DBGHEFCA
```

Visita simmetrica (inorder)

```
void inOrder ( albero ) {
     se l'albero e' vuoto termina;
     altrimenti {
      inOrder (sottoalbero sinistro);
      esamina la radice;
      inOrder (sottoalbero destro);
                              DBAGEHCF
```

Memorizzazione in lista multipla

```
struct Node {
                            label
  InfoType label;
                          left right
  Node* left;
  Node* right;
};
                                В
   В
```

visite in C++

```
void preOrder(Node* tree)
{ if (!tree) return;
  else {
    <esamina tree->label>;
    preOrder(tree->left);
    preOrder(tree->right);
```

```
void preOrder(Node* tree) {
  if (!tree) return;
  else {
     cout << tree->label;
     preOrder(tree->left);
     preOrder(tree->right);
```

Visite in C++

```
void postOrder(Node* tree) {
  if (!tree) return;
  else {
    postOrder(tree->left);
    postOrder(tree->right);
    <esamina tree->label>;
```

```
void inOrder(Node* tree) {
  if (!tree) return;
  else {
    inOrder(tree->left);
    <esamina tree->label>;
    inOrder(tree-> right);
```

Complessità delle visite

Complessità in funzione del numero di nodi:

$$T(0) = a$$

$$T(n) = b + T(n_s) + T(n_d)$$

$$con n_s + n_d = n-1 \qquad n > 0$$

Caso particolare:

$$T(0) = a$$

$$T(n) = b+2T((n-1)/2)$$

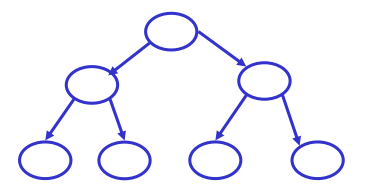
$$T(n) \in O(n)$$

Visita iterativa

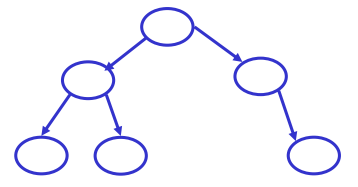
```
void preOrder(Node* tree) {
 stack<Node*> miapila(100);
 for (;;) {
   while (tree) {
    <esamina tree->label>;
    miapila.push(tree);
    tree=tree->left;
  if (miapila.empty()) return;
  tree=miapila.pop()->right;
} }
```

Alberi binari bilanciati

i nodi di tutti i livelli tranne quelli dell'ultimo hanno due figli



bilanciato

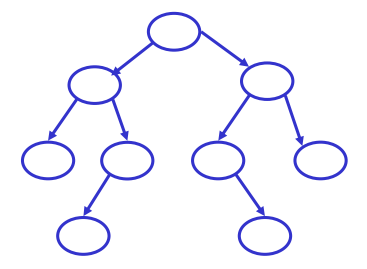


non bilanciato

Un albero binario bilanciato con livello k ha $2^{(k+1)}$ -1 nodi e 2^k foglie

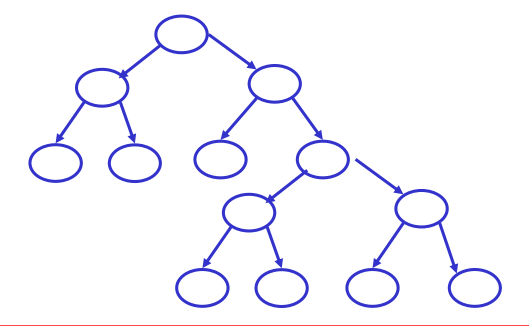
Alberi binari quasi bilanciati

fino al penultimo livello è un albero bilanciato (un albero bilanciato è anche quasi bilanciato)



Alberi pienamente binari

Tutti i nodi tranne le foglie hanno 2 figli



Un albero binario pienamente binario ha tanti nodi interni quante sono le foglie meno 1

Complessità delle visite nel numero dei livelli

Complessità in funzione dei livelli (se l'albero è bilanciato):

$$T(0) = a$$

 $T(k) = b+2T(k-1)$

$$T(k) \in O(2^k)$$

Alberi binari: conta i nodi e le foglie

```
conta i nodi
 int nodes (Node* tree) {
                                        // albero vuoto
   if (!tree) return 0;
   return 1+nodes(tree->left)+nodes(tree->right);
                      conta le foglie
int leaves (Node* tree) {
  if (!tree) return 0;
                                       // albero vuoto
  if (!tree->left && !tree->right ) return 1; // foglia
  return leaves(tree->left)+leaves(tree->right);
```

$$T(n) \in O(n)$$

Alberi binari: cerca un'etichetta

ritorna il puntatore al nodo che contiene l'etichetta n. Se l'etichetta non compare nell'albero ritorna NULL. Se più nodi contengono n, ritorna il primo nodo che si incontra facendo la visita anticipata

Alberi binari: cancella tutto l'albero

```
void delTree(Node* &tree) {
  if (tree) {
    delTree(tree->left);
    delTree(tree->right);
    delete tree;
    tree=NULL;
}
```

alla fine il puntatore deve essere NULL

Alberi binari: inserisci un nodo

```
inserisce un nodo (son) come figlio di father, sinistro se c='l', destro se c='r'. Ritorna 1 se l'operazione ha successo, 0 altrimenti. Se l'albero è vuoto, inserisce il nodo come radice
```

Alberi binari: inserisci un nodo (cont.)

```
Node* a=findNode(father,tree); //cerca father
if (!a) return 0;
                                   //father non c'è
if (c=='l' && !a->left) {
                                //inserisci come figlio sinistro
    a->left=new Node;
    a->left->label=son;
    a->left->left =a->left->right=NULL;
    return 1;
```

Alberi binari: inserisci un nodo (cont.)

```
if (c=='r' && !a->right) { //inserisci come figlio destro
    a->right=new Node;
    a->right->label=son;
    a->right->left = a->right->right = NULL;
    return 1;
  return 0;
                                //inserimento impossibile
```

Class BinTree

```
template < class InfoType >
class BinTree {
 struct Node {
       InfoType label;
       Node *left, *right;
  };
 Node *root;
 Node* findNode(InfoType, Node*);
 void preOrder(Node*);
 void inOrder(Node*);
 void postOrder(Node*);
 void delTree(Node*&);
 int insertNode(Node*&, InfoType, InfoType, char)
```

Class BinTree

```
public:
   BinTree() { root = NULL; };
   ~BinTree(){ delTree(root); };
   int find(InfoType x) { return findNode(x, root); };
   void pre() { preOrder(root); };
   void post(){ postOrder(root); };
   void in() { inOrder(root); };
   int insert(InfoType son, InfoType father, char c) {
      insertNode(root,son, father,c);
      };
};
```

Prove per induzione strutturale su alberi binari

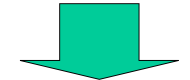
L'ordinamento e' basato sulla struttura

Base. P vale l'albero vuoto

Passo induttivo. Per un albero non vuoto B è vero

che:

Se P vale per B_s e per B_d allora vale per B



P vale per B

esempio

P: in ogni albero binario il numero dei sottoalberi vuoti è uguale al numero dei nodi +1

Base. Vero per l'albero vuoto: Nodi=0, Vuoti=1

Passo induttivo.

Ipotesi: Vuoti_s=Nodi_s+1, Vuoti_d=Nodi_d+1

Tesi: Vuoti_B=Nodi_B+1

Dim. Nodi_B=Nodi_s+Nodi_d+1

Vuoti_B=Vuoti_s+Vuoti_d

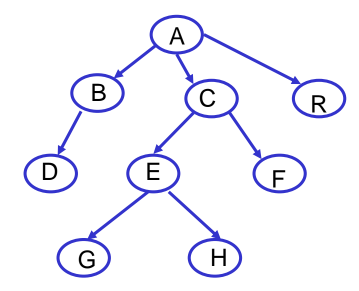
Usandi l'ip. induttiva:

Vuoti_B=Nodi_s+1 + Nodi_d+1 = Nodi_B +1

Alberi generici: definizione

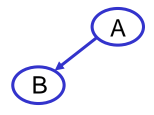
- · un nodo p è un albero
- un nodo + una sequenza di alberi A1 .. An è un albero

- radice
- padre
- i-esimo sottoalbero
- i-esimo figlio
- livello

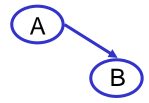


Alberi generici: differenza con alberi binari

alberi binari

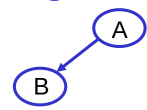


diverso da



sottoalbero destro vuoto sottoalbero sinistro vuoto

alberi generici



unico albero: radice: A, un sottoalbero

Alberi generici: visite

```
void preOrder ( albero ) {
     esamina la radice;
     se l'albero ha n sottoalberi {
             preOrder ( primo sottoalbero);
             preOrder ( n-esimo sottoalbero);
                            ABDCEGHFR
```

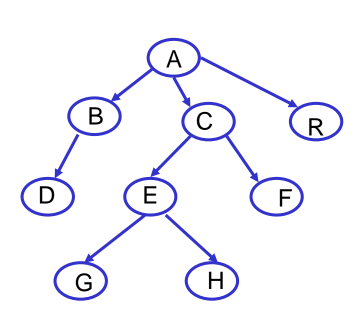
Alberi generici: visite

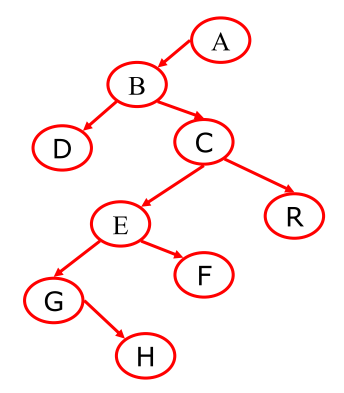
```
void postOrder ( albero ) {
       se l'albero ha n sottoalberi {
             postOrder ( primo sottoalbero);
             postOrder ( n-esimo sottoalbero);
       esamina la radice;
                  R
                            DBGHEFCRA
```

Alberi generici: memorizzazione

MEMORIZZAZIONE FIGLIO-FRATELLO

- primo figlio a sinistra
- primo fratello a destra





Alberi generici: corrispondenza fra visite

Utilizzando la memorizzazione figlio-fratello:

la visita preorder del trasformato corrisponde alla visita preorder dell'albero generico

la visita inorder del trasformato corrisponde alla visita postorder dell'albero generico

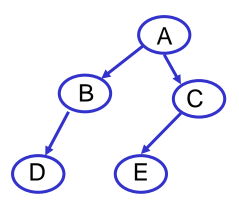
Esempi di programmi su alberi generici: conta nodi e foglie

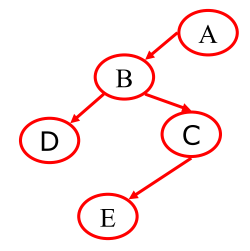
conta i nodi (vedi albero binario)

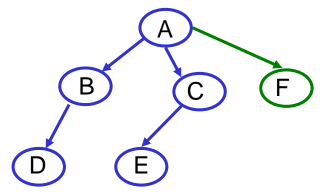
```
int nodes (Node* tree) {
    if (!tree) return 0;
    return 1+nodes(tree->left)+nodes(tree->right);
                       conta le foglie
int leaves(Node* tree) {
  if (!tree) return 0;
  if (!tree->left) return 1+ leaves(tree->right); // foglia
  return leaves(tree->left)+ leaves(tree->right);
```

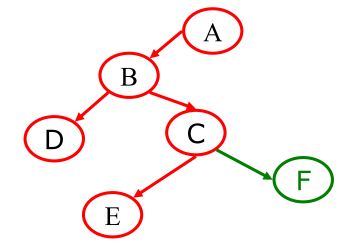
Esempi di programmi su alberi generici: inserimento

Inserisci F come ultimo figlio di A









Esempi di programmi su alberi generici: inserimento

inserisce un nodo in fondo a una lista di fratelli

Esempi di programmi su alberi generici: inserimento

inserisce son come ultimo figlio di father.

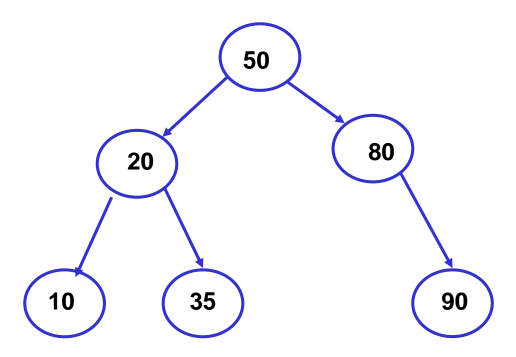
```
int insert(InfoType son, InfoType father, Node* &tree) {
    Node* a=findNode(father, tree); // a: puntatore di father
    if (!a) return 0; // father non trovato
    addSon(son, a->left);
    return 1;
}
```

Alberi binari di ricerca: definizione

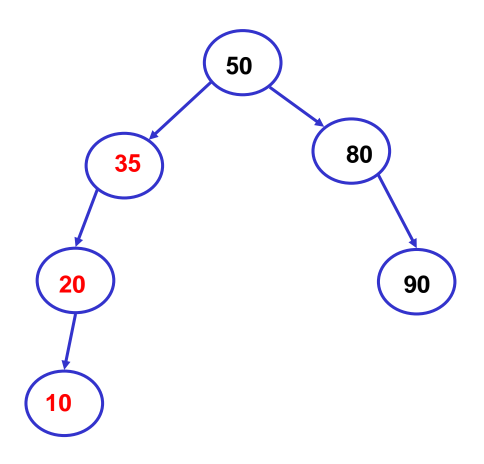
Un albero binario di ricerca è un albero binario tale che per ogni nodo p:

- i nodi del sottoalbero sinistro di p hanno etichetta minore dell'etichetta di p
- i nodi del sottoalbero destro di p hanno etichetta maggiore dell'etichetta di p

Un albero binario di ricerca



Un albero binario di ricerca con gli stessi nodi



Un albero binario di ricerca con gli stessi nodi

Alberi binari di ricerca: proprietà e operazioni

- non ci sono doppioni
- la visita simmetrica elenca le etichette in ordine crescente

OPERAZIONI

- ricerca di un nodo
- inserimento di un nodo
- cancellazione di un nodo

Alberi binari di ricerca: ricerca

```
Node* findNode (InfoType n, Node* tree) {
 if (!tree) return 0;
                                    // albero vuoto
 if (n == tree->label) return tree; // n=radice
 if (n<tree->label)
                                     // n<radice
    return findNode(n, tree->left);
 return findNode(n, tree->right); // n>radice
```

Alberi binari di ricerca: ricerca

$$T(0)=a$$

 $T(n)=b+T(k)$ $k < n$

$$T(0)=a$$

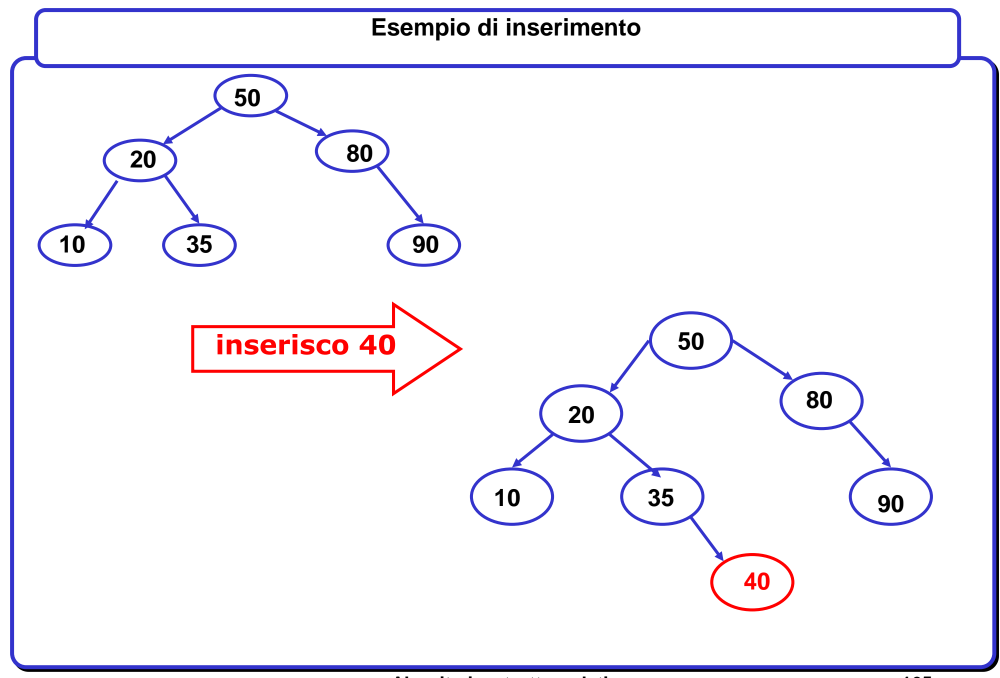
$$T(n)=b+T(n/2)$$
O(log n)

$$T(0)=a$$
 $O(n)$ $T(n)=b+T(n-1)$

in media : O(logn)

Alberi binari di ricerca: inserimento

```
void insertNode (InfoType n, Node* &tree) {
  if (!tree) {
                          // albero vuoto: creazione nodo
    tree=new Node;
    tree->label=n;
    tree->left = tree->right = NULL; return;
  if (n<tree->label)
                                       // n<radice
        insertNode (n, tree->left);
  if (n>tree->label)
                                       // n>radice
        insertNode (n, tree->right);
                       O(log n)
```



Alberi binari di ricerca: cancellazione

restituisce l'etichetta del nodo più piccolo di un albero ed elimina il nodo che la contiene

```
void deleteMin (Node* &tree, InfoType &m) {
  if (tree->left) //c'è un nodo più piccolo
       deleteMin(tree->left, m);
  else {
    m=tree->label;
                          //restitusco l'etichetta
    Node* a=tree;
    tree=tree->right;
                          //connetto il sottoalbero destro di
                          // m al padre di m
                          //elimino il nodo
    delete a;
```

Alberi binari di ricerca: cancellazione

```
void deleteNode(InfoType n, Node* &tree) {
  if (tree)
    if (n < tree->label)
                                  //n minore della radice
            { deleteNode(n, tree->left); return; }
    if (n > tree->label)
                        //n maggiore della radice
            { deleteNode(n, tree->right); return; }
    if (!tree->left)
                                  //n non ha figlio sinistro
            { Node* a=tree; tree=tree->right; delete a;return; }
    if (!tree->right)
                                  //n non ha figlio destro
           { Node* a=tree; tree=tree->left; delete a; return; }
    deleteMin (tree->right, tree->label); //n ha entrambi i figli
}
                        O(log n)
```

Esempio di cancellazione cancello 50

Limiti inferiori per i problemi

Un problema è di ordine Ω (f(n)) se non è possibile trovare un algoritmo che lo risolva con complessità minore di f(n) (tuttli gli algoritmi che lo risolvono hanno complessità Ω (f(n))

Limiti inferiori: alberi di decisione

Si applica soltanto agli algoritmi

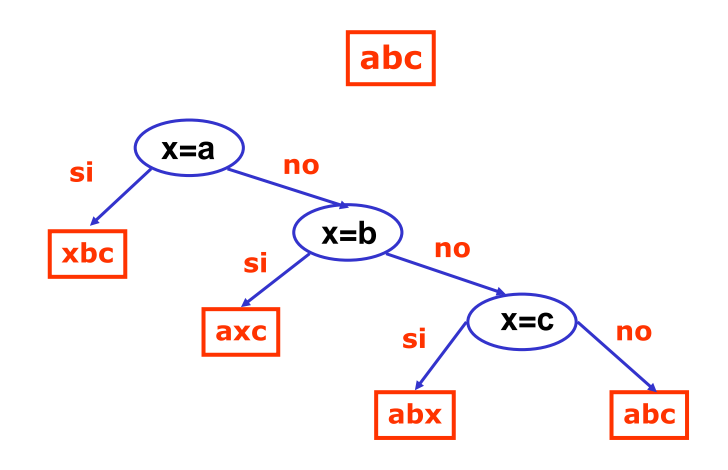
- basati su confronti
- che hanno complessità proporzionale al numero di confronti che vengono effettuati durante l'esecuzione dell'algoritmo

Limiti inferiori: alberi di decisione

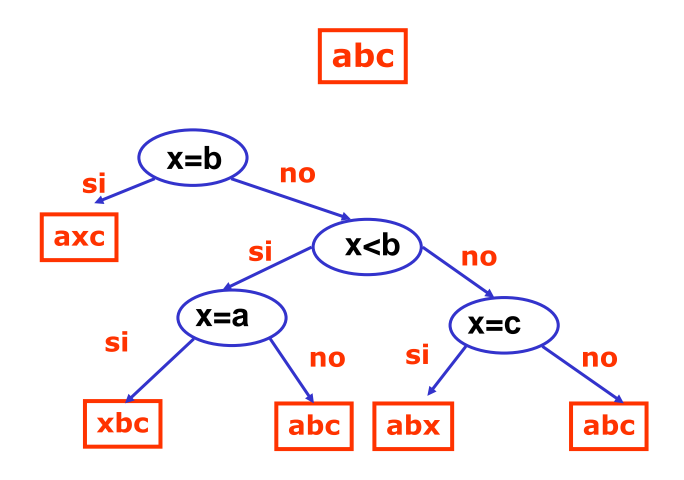
albero binario che corrisponde all'algoritmo:

- ogni foglia rappresenta una soluzione per un particolare assetto dei dati iniziali.
- ogni cammino dalla radice ad una foglia rappresenta una esecuzione dell'algoritmo (sequenza di di confronti) per giungere alla soluzione relativa alla foglia

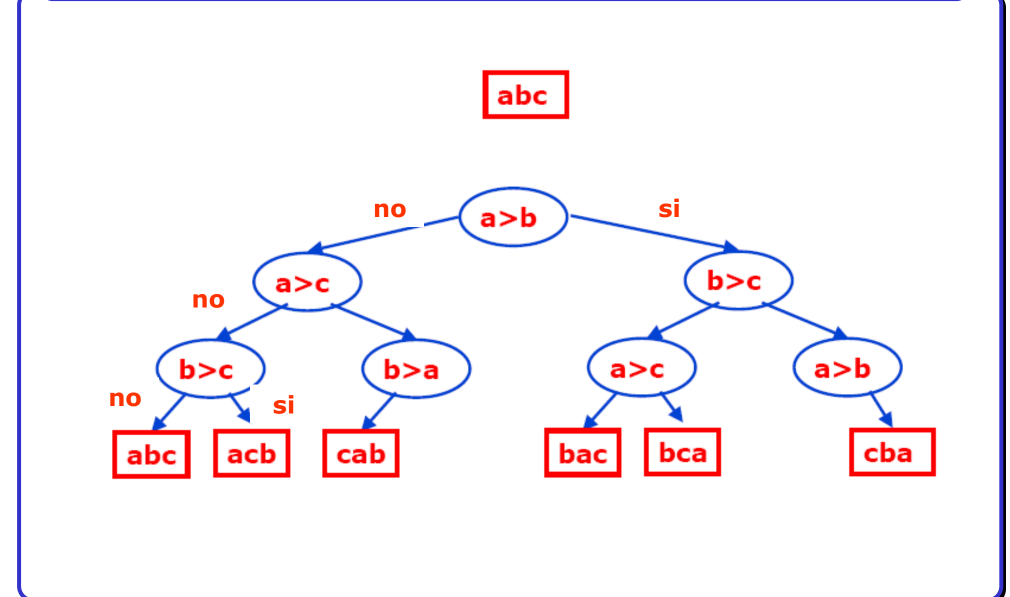
albero di decisione per la ricerca lineare



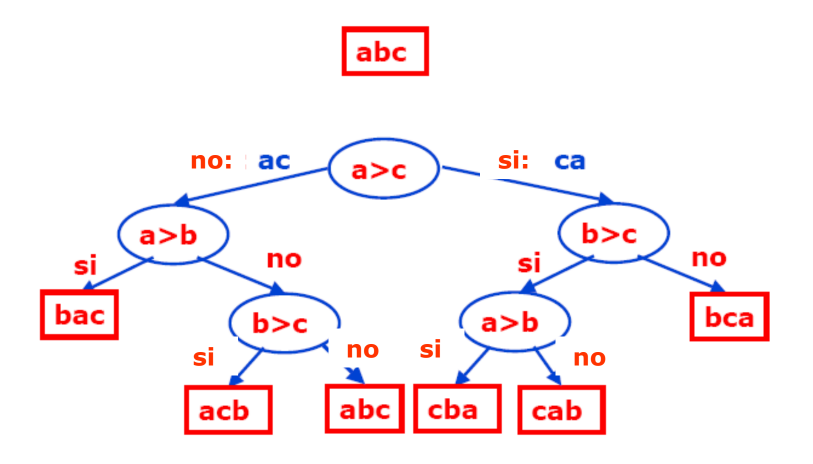
albero di decisione per la ricerca binaria



Albero del selection sort con 3 elementi



Albero del mergesort con 3 elementi



Limiti inferiori: alberi di decisione

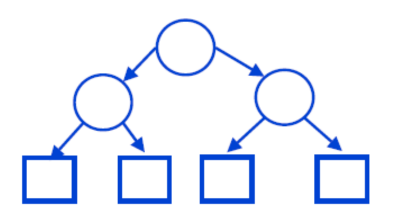
Ogni algoritmo che risolve un problema che ha s(n) soluzioni ha un albero di decisione con almeno s(n) foglie.

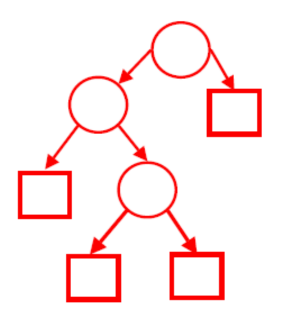
Un algoritmo ottimo nel caso peggiore (medio) ha il più corto cammino max (medio) dalla radice alle foglie

fatti

- Un albero binario con k livelli ha al massimo 2^k foglie
 (ce l'ha quando è bilanciato)
- Un albero binario con s foglie ha almeno log₂s livelli
- Gli alberi binari bilanciati minimizzano sia il caso peggiore che quello medio: hanno log s(n) livelli.

Confronto fra algoritmi con 4 soluzioni





cammino max :2 cammino medio: 2

cammino max : 3 cammino medio: 2,25

algoritmi di ordinamento

Numero soluzioni: n!

$$n!=(n/e)^n$$

cammino medio e max: log (n!) = nlogn

- Mergesort è ottimo
- Quicksort è ottimo nel caso medio
- Non sempre il limite è raggiungibile (la ricerca è Ω (logn))

Ordinamenti con complessità minore di O(nlogn)

- counting sort
- radix sort

counting sort

- Ordina una sequenza di interi
- Si può usare quando si conoscono i valori minimo e massimo degli elementi da ordinare
- Per ogni valore presente nell'array, si contano gli elementi con quel valore utilizzando un array ausiliario avente come dimensione l'intervallo dei valori
- Successivamente si ordinano i valori tenendo conto dell'array ausiliario

Esempio

7											
		_	_	J	_		_	J		U	

C=

0	1	2	3	4	5	6	7
1	3	0	0	4	2	0	4

n=14 minimo=0 massimo=7 possibili valori:8

0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
0	1	1	1	4	4	4	4	5	5	7	7	7	7

counting sort

```
void counting_sort(int A[], int k, int n)
 // 0 è il minimo, k il massimo, C array ausiliario
{ int i, j; int C[k+1];
  for (i=0; i<=k; i++) C[i] = 0; // O(k)
  for (j=0; j< n; j++) C[A[j]] ++; // O(n)
  j=0;
  for (i=0; i<=k; i++)
                                      // O(n+k)
     while (C[i]>0){
      A[j]=i;
      C[i]--;
      j++;
```

counting sort

Non basato su confronti

Complessità O(n+k) (nel caso sopra citato O(n+8)

Conveniente quando k è O(n)

Necessaria memoria ausiliaria

Si può usare per ordinare in ordine alfabetico sequenze di caratteri

radix sort

- Ordina una sequenza di interi
- Si può usare quando si conosce la lunghezza massima (numero di cifre) d dei numeri da ordinare
- Si eseguono d passate ripartendo, in base alla d-esima cifra, i numeri in k contenitori, dove k sono i possibili valori di una cifra, e rileggendo il risultato con un determinato ordine

Esempio di radix sort con cifre decimali

Numeri da ordinare (d=3, k=10): 190, 051, 054, 207, 088, 010

1° passata (O(n))

Si inseriscono i numeri nei contenitori in base al valore dell'ultima cifra (la meno significativa)

010									
190	051			054			207	088	
0	1	2	3	4	5	6	7	8	9

Si estraggono i numeri rileggendoli da sinistra a destra e dal basso verso l'alto:

190, 010, 051, 054, 207, 088

Esempio di Radix sort con cifre decimali

190, 010, 051, 054, 207, 088

2° passata (O(n))

Si inseriscono i numeri nei contenitori in base al valore della penultima cifra

					054				
207	010				051			088	190
0	1	2	3	4	5	6	7	8	9

Si estraggono i numeri rileggendoli da sinistra a destra e dal basso verso l'alto:

207, 010, 051, 054, 088, 190

Esempio di Radix sort con cifre decimali

207, 010, 051, 054, 088, 190

3° e ultima passata (O(n))

Si inseriscono i numeri nei contenitori in base al valore della prima cifra

088									
054									
051									
010	190	207							
0	1	2	3	4	5	6	7	8	9

Si estraggono i numeri rileggendoli da sinistra a destra e dal basso verso l'alto:

010, 051, 054, 088, 190, 207

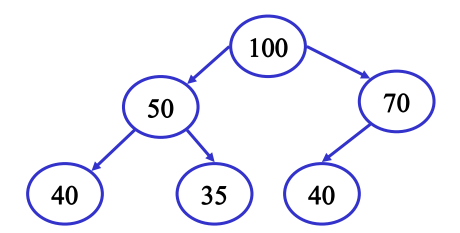
Radix sort

- Non basato su confronti
- E' fondamentale partire dalla cifra meno significativa
- La complessità è O(d(n+k)) dove d è la lunghezza delle sequenze e k è il numero dei possibili valori di ogni cifra (nel caso dell'esempio O(3(n+10)))
- Necessaria memoria ausiliaria
- Conveniente quando d è molto minore di n
- Si può usare per ordinare in ordine alfabetico sequenze di caratteri

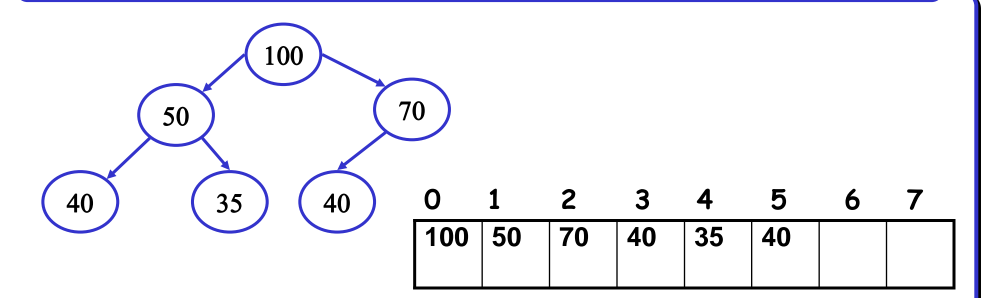
Heap: definizione

Heap: albero binario quasi bilanciato con le proprietà:

- i nodi dell'ultimo livello sono addossati a sinistra
- in ogni sottoalbero l'etichetta della radice é maggiore o uguale a quella di tutti i discendenti.



Heap: memorizzazione in array



figlio sinistro di i : 2i+1

figlio destro di i : 2i+2

padre di i : (i-1)/2

Heap: operazioni

OPERAZIONI

• inserimento di un nodo

• estrazione dell'elemento maggiore (radice)

Classe Heap

```
class Heap {
int * h;
int last; //indice dell'ultimo elemento
void up(int);
void down(int);
void exchange(int i, int j){
      int k=h[i]; h[i]=h[j];h[j]=k;
public:
                                      2
                                            3
                                                      5
                           100
                                 50
                                      70
                                           40
                                                35
                                                      40
Heap(int);
~Heap();
void insert(int);
                                                       last=5
int extract();
};
```

Heap: costruttore e distruttore

```
Heap::Heap(int n){
    h=new int[n];
    last=-1;
}
Heap::~Heap() {
    delete h [n];
    }
```

Heap: inserimento

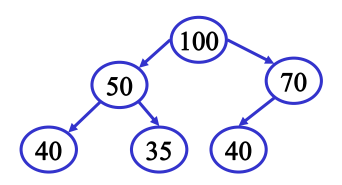
- memorizza l'elemento nella prima posizione libera dell'array
- fai risalire l'elemento tramite scambi figlio-padre per mantenere la proprietà dello heap

```
void Heap::insert (int x) {
   h[++last]=x;
   up(last);
}
```

Heap: inserimento funzione up

- la funzione termina o quando viene chiamata con l'indice 0 (radice) o quando l'elemento è inferiore al padre
- La complessità è O(logn) perchè ogni chiamata risale di un livello

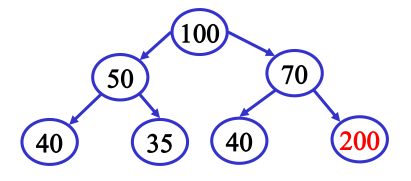
Heap: esempio di inserimento



0 1 2 3 4 5 6 7

ſ	100	50	70	40	35	40	
1							

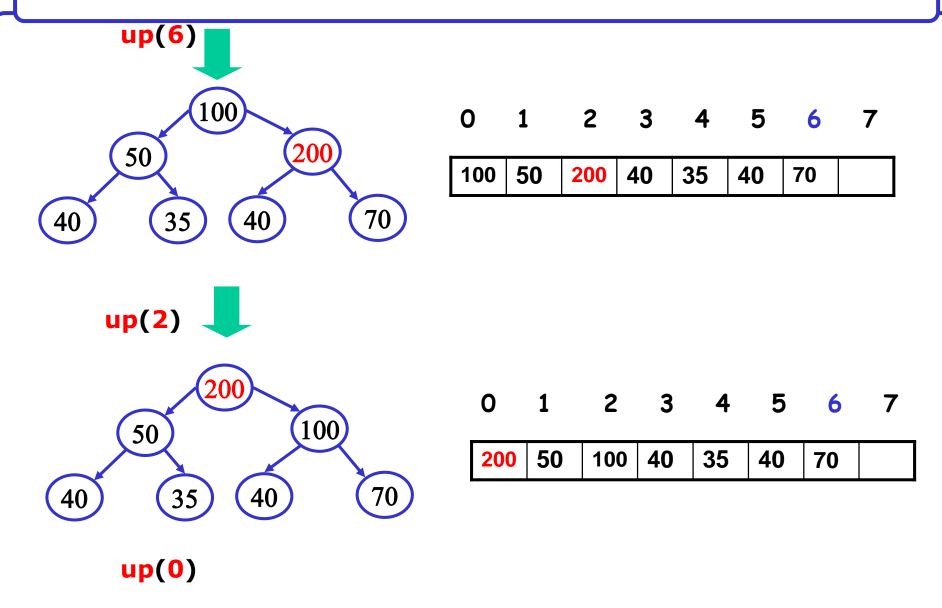
insert(200)



0 1 2 3 4 5 6 7

100	50	70	40	35	40	200	

Heap: esempio di inserimento



Heap: estrazione

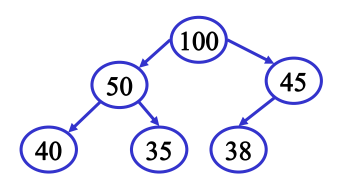
- restituisci il primo elemento dell'array
- metti l'ultimo elemento al posto della radice e decrementa last
- fai scendere l'elemento tramite scambi padre-figlio per mantenere la proprietà dello heap

```
int Heap::extract() {
    int r=h[0];
    h[0]=h[last--];
    down(0);
    return r;
}
```

Heap: estrazione funzione down

```
void Heap::down(int i) { // i è l'indice dell'elemento da far scendere
  int son=2*i+1; // son = indice del figlio sinistro (se esiste)
  if (son == last) { // se i ha un solo figlio (è l'ultimo dell'array)
    if (h[son] > h[i]) // se il figlio è maggiore del padre
      exchange(i,last); // fai lo scambio, altrimenti termina
  else if (son < last) {</pre>
                                     // se i ha entrambi I figli
    if (h[son] < h[son+1]) son++; // son= indice del mggiore fra i due
    if (h[son] > h[i]) { // se il figlio è maggiore del padre
      exchange(i,son);
                                  // fai lo scambio
      down(son);
                                  // e chiama down sulla nuova posizione
            // altrimenti termina (termina anche se i non ha figli)
                 complessità : O(log n)
```

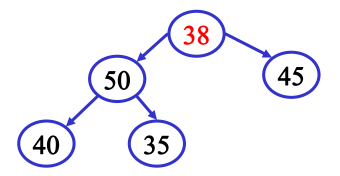
Heap: esempio di estrazione



0 1 2 3 4 5 6 7

		1				
100	50	45	40	35	38	

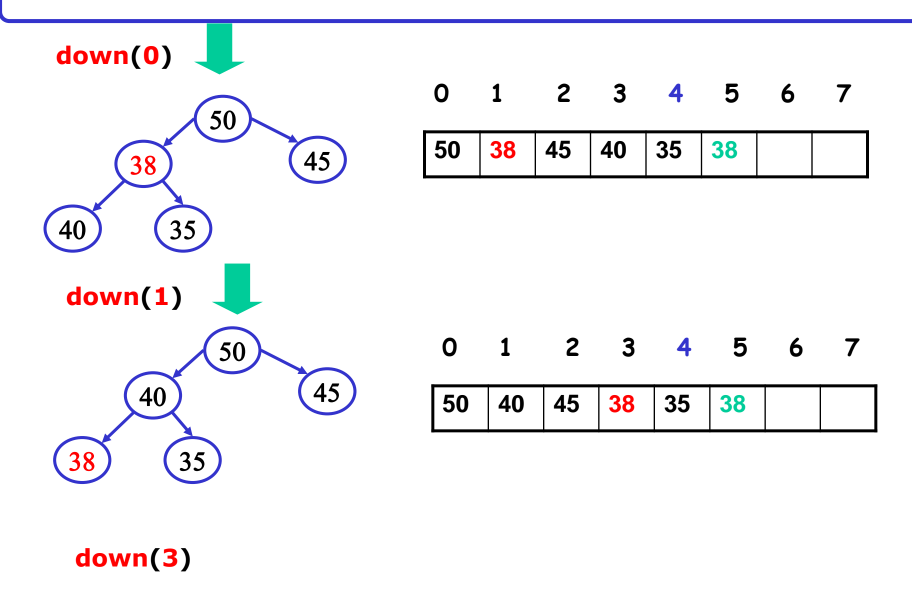
extract() -> 100



0 1 2 3 4 5 6 7

38	50	45	40	35	38		
----	----	----	----	----	----	--	--

Heap: esempio di estrazione



Algoritmo di ordinamento Heapsort

- trasforma l'array in uno heap (buildheap)
- esegui n volte l'estrazione scambiando ogni volta il primo elemento dell'array con quello puntato da last

```
void heapSort(int* A, int n) {
 buildHeap(A,n-1);
                                 // O(n)
 int i=n-1;
 while (i > 0) {
                                 // O(nlogn)
             extract(A,i);
       }
                 O(nlogn)
```

down modificata

```
void down(int * h, int i, int last) {
  int son=2*i+1;
  if (son == last) {
    if (h[son] > h[i]) exchange(h, i,last);
  else if (son < last) {
    if (h[son] < h[son+1]) son++;</pre>
    if (h[son] > h[i]) {
      exchange(h, i,son);
      down(h, son, last);
                                 I parametri sono l'array, l'indice
                                 dell'elemento da far scendere,
                                 l'ultimo elemento dello heap
              O(logn)
```

Estract modificata

```
void extract(int* h, int & last) {
     exchange(h, 0,last--);
     down(h, 0, last);
}
```

- I parametri sono l'array e l'ultimo elemento dello heap
- L'ultimo elemento viene scambiato con il primo
- Non si restituisce nulla

O(logn)

Trasforma l'array in uno heap (buildheap)

- Esegui la funzione down sulla prima metà degli elementi dell'array (gli elementi della seconda metà sono foglie)
- Esegui down partendo dall'elemento centrale e tornando indietro fino al primo

```
void buildHeap(int* A, int n) {
  for (int i=n/2; i>=0; i--) down(A,i,n);
}
```

Esempio di heapsort

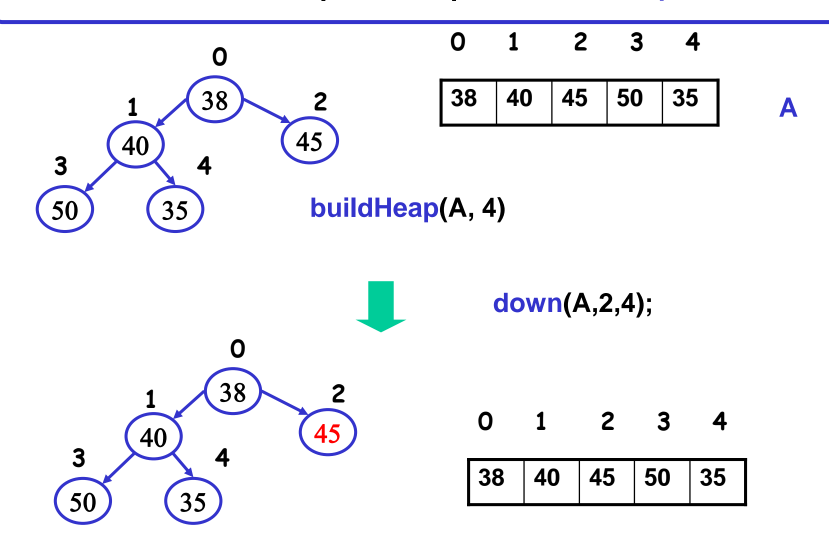
heapSort(A, int 5)

0 1 2 3 4

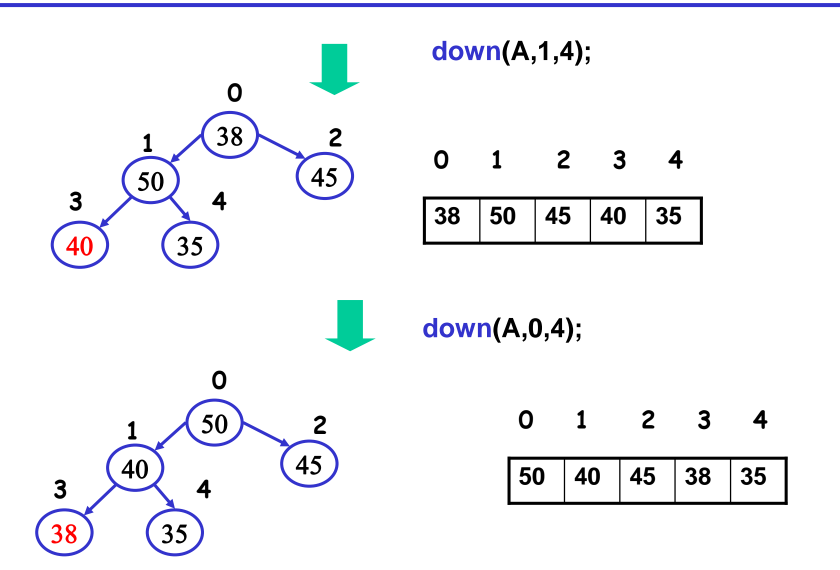
38 40 45 50 35

A

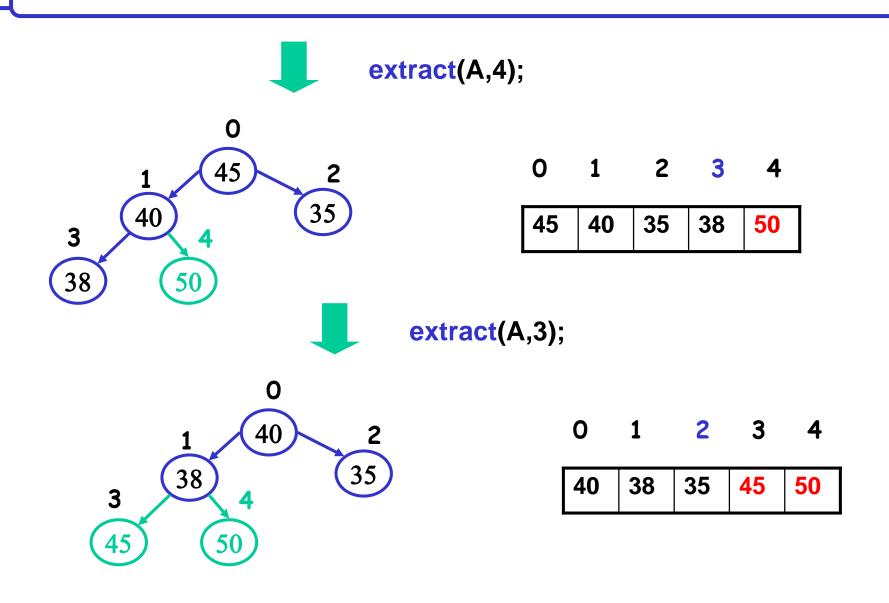
Esempio di heapsort: buildHeap



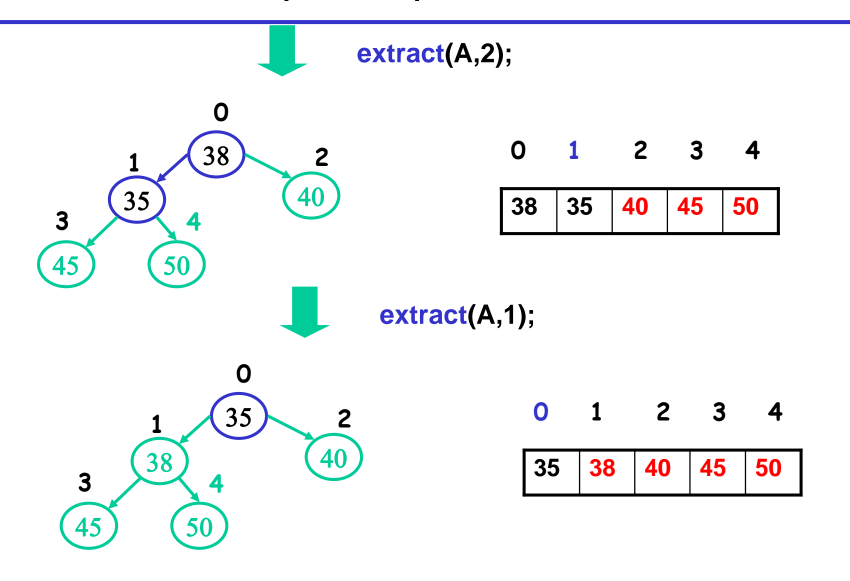
Esempio di heapsort: buildHeap



Esempio di heapsort: estrazioni



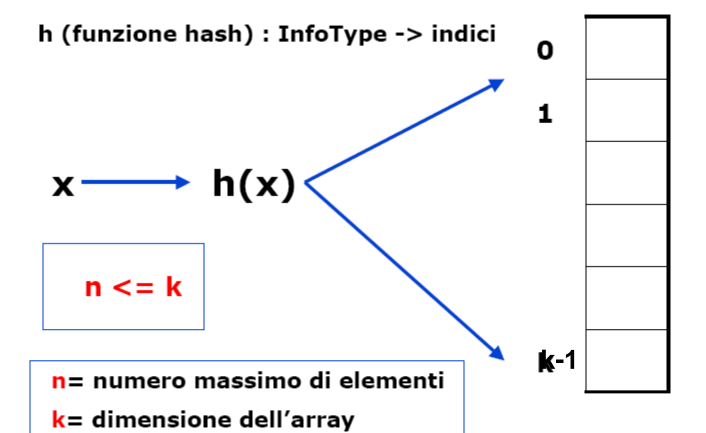
Esempio di heapsort: estrazioni



Metodo di ricerca hash

- metodo di ricerca in array
- non basato su confronti
- molto efficiente

Metodo hash



Metodo hash: accesso diretto

h iniettiva:

h(x): indirizzo hash dell'elemento che contiene x

complessitá : O(1)

Problema: memoria (k può essere molto grande)

Insiemi di al massimo 5 cifre decimali

```
bool hashSearch (int *A , int k, int x) {
  int i=h(x);
                                                    0
  if (A[i] == 1) return true;
  else return false;
                       { 0, 2, 7}
 n=5
 k = 10
                                h(0) = 0
 n/k = 0.5
                                h(2)=2
                                                          0
                                 h(7)=7
h(x) = x
```

NB: non è necessario memorizzare l'elemento

Metodo hash ad accesso non diretto

Si rilascia l'iniettività e si permette che due elementi diversi abbiano lo stesso indirizzo hash:

$$h(x1) = h(x2)$$
 collisione

Bisogna gestire le seguenti situazioni:

- Come si cerca un elemento se si trova il suo posto occupato da un altro
- come si inseriscono gli elementi

Metodo hash ad indirizzamento aperto

Una prima soluzione:

funzione hash modulare: h(x)=(x%k)

(siamo sicuri che vengono generati tutti e soli gli indici dell'array)

Legge di scansione lineare: se non si trova l'elemento al suo posto, lo si cerca nelle posizioni successive fino a trovarlo o ad incontrare una posizione vuota

L'inserimento è fatto con lo stesso criterio

Esempio: insieme di al massimo 5 cifre

$$h(x) = x %k$$

$$n/k=1$$

-1

$$h(0)=0$$

$$h(2)=2$$

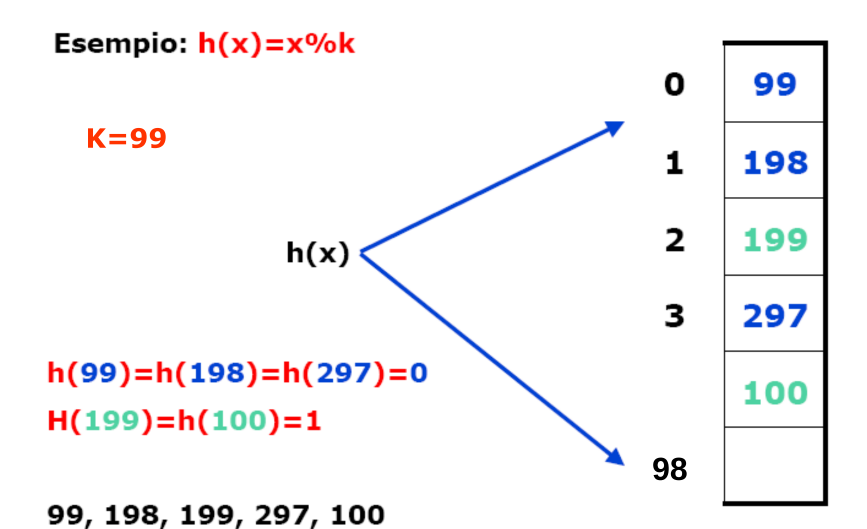
$$h(7)=2$$

Conseguenze

Agglomerato: gruppo di elementi con indirizzi hash diversi

La presenza di collisioni ed agglomerati aumenta il tempo di ricerca

esempio



Metodo hash: ricerca con scansione lineare

```
bool hashSearch (int *A , int k, int x) {
int i=h(x);
for (int j=0; j<k; j++) {
   int pos = (i+j)%k; // somma in modulo
   if (A[pos]== -1) return false;
   if (A[pos] == x) return true;
return false;
                              -1: posizione vuota
```

Metodo hash: inserimento

```
int hashInsert (int *A , int k, int x) {
int i=h(x); int b=0;
for (int j=0; !b & j<k; j++) {
   int pos = (i+j)%k;
   if (A[pos] == -1) {
        A[pos] = x; b=1;
return b;
```

Metodo hash: inserimento in presenza di cancellazioni

```
int hashInsert (int *A , int k, int x) {
int i=h(x); int b=0;
for (int j=0; !b & j<k; j++) {
     int pos = (i+j)%k;
     if ((A[pos]==-1)|| (A[pos]==-2)) {
                 A[pos] = x;
                 b=1;
                          -1: posizione vuota
return b;
                          -2: posizione disponibile
```

Scansioni

Es:
$$(h(x) + j) \mod k j=1, 2, ...$$

scansione_quadratica(x; j) =
$$(h(x) + cost*j^2) \mod k$$

Es:
$$(h(x) + j^2) \mod k = 1, 2, ...$$

La diversa lunghezza del passo di scansione riduce gli agglomerati, ma è necessario controllare che la scansione visiti tutte le possibili celle vuote dell'array, per evitare che l'inserimento fallisca anche in presenza di array non pieno.

Tempo medio di ricerca per l'indirizzamento aperto

Il tempo medio di ricerca (numero medio di confronti) dipenede da

- Fattore di carico: rapporto α= n/k (sempre <1): numero medio di elementi per ogni posizione
- Legge di scansione (migliore con la scansione quadratica e altre più sofisticate)
- Uniformità della funzione hash (genera gli indici con uguale probabilità)

Stima del numero medio di accessi

numero medio di accessi con la scansione lineare

$$<= 1/(1 - \alpha)$$

Per esempio per α =0,5, abbiamo 2 accessi, per α =0,9 ne abbiamo 10

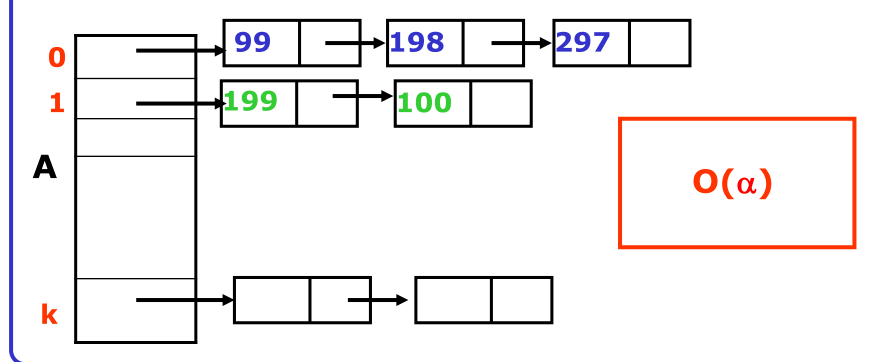
Problemi

Problemi con l'indirizzamento aperto

Molti inserimenti e cancellazioni degradano il tempo di ricerca a causa degli agglomerati. E' necessario periodicamente "risistemare" l'array.

Metodo di concatenazione

- Array A di $k \le n$ puntatori $(n/k \ge 1)$
- elementi che collidono su i nella lista di puntatore A[i]
- evita del tutto gli agglomerati



Dizionari (tabelle)

chiave	informazione

Ricerca Inserimento Cancellazione

Con h(chiave) si raggiunge l'informazione

Es: rubrica telefonica, studenti (chiave: matricola)

Algoritmi di ricerca e ordinamento di dati non in memoria interna

Motori di ricerca Big Data social networks IOT

Livelli di memoria:

- cache: pochi megabyte, nanosecondi
- memoria interna: decine di gigabyte, decine di nanosecondi
- dischi: decine di terabyte, qualche millisecondo (SSD)
- cloud: decine di kilobyte, qualche secondo

Algoritmi di ricerca e ordinamento di dati non in memoria interna

Gli algoritmi devono tenere conto dei tempi diversi di accesso e delle dimensioni diverse dei livelli di memoria

- Contano meno i confronti fra elementi diversi
- Conta di più il numero di operazioni di I/O fra livelli diversi di memoria
- Bisogna cercare di tenere più dati possibili nelle memorie più veloci
- Per esempio nel caso del mergesort, conviene fare la fusione, invece che fra due liste, fra 4 o di più (mergesort a più vie)

Programmazione dinamica e algoritmi greedy

Programmazione dinamica

Si può usare quando non è possibile applicare il metodo del divide et impera (non si sa con esattezza quali sottoproblemi risolvere e non è possibile partizionare l'insieme in sottoinsiemi disgiunti)

Metodo: si risolvono tutti i sottoproblemi a partire dal basso e si conservano i risultati ottenuti per poterli usare successivamente. (strategia bottom-up)

La complessità del metodo dipende dal numero dei sottoproblemi

Programmazione dinamica

Quando si può applicare

sottostruttura ottima: una soluzione ottima del problema contiene la soluzione ottima dei sottoproblemi

sottoproblemi comuni : un algoritmo ricorsivo richiederebbe di risolvere lo stesso sottoproblema più volte

Più lunga sottosequenza comune (PLSC)

$$\alpha = abcabba$$
 $\beta = cbabac$

$$\alpha = \alpha_1 \alpha_2 \alpha_3 \alpha_4 \alpha_5 \alpha_6 \alpha_7$$

$$\beta = \beta_1 \beta_2 \beta_3 \beta_4 \beta_5 \beta_6$$

3 PLSC: baba, cbba, caba

Lunghezza delle PLSC = 4

$$L(i,j) = lunghezza delle PLSC di $\alpha_1 ... \alpha_i \in \beta_1 ... \beta_j$$$

$$L(0,0)=L(i,0)=L(0,j)=0$$

$$L(i,j)=L(i-1,j-1)+1$$
 se $\alpha_i = \beta_i$

$$L(i,j)=max(L(i,j-1),L(i-1,j))$$
 se $\alpha_i \neq \beta_j$

```
int length(char* a, char* b, int i, int j) {
   if (i==0 || j==0) return 0;
   if (a[i]==b[j]) return length(a, b, i-1, j-1)+1;
   else
    return max(length(a,b,i,j-1),length(a,b,i-1,j));
};
```

T(n) = b + 2T(n-1)

Algoritmo di programmazione dinamica

Costruisce tutti gli L(i,j) a partire dagli indici più piccoli (bottom-up):

L(0,0), L(0,1) ... L(0,n),

L(1,0), L(1,1) ... L(1,n),

...

L(m,0), L(m,1) ... L(m,n)

Algoritmo di programmazione dinamica

```
const int m=7; const int n=6;
int L [m+1][n+1];
int quickLength(char *a, char *b) {
 for (int j=0; j<=n; j++) L[ 0 ] [ j ]=0; // prima riga
  L[i][0]=0;
   for (j=1; j<=n; j++)
      if (a[ i] != b[ j])
       L[i][j] = max(L[i][j-1],L[i-1][j]);
      else L[i][j]=L[i-1][j-1]+1;
  return L[ m ] [n ];
                                   T(n) \in O(n^2)
```

```
b
              b
      C
           a
                  a
                 0
     0
        0
  0
            0
               0
  0
     0
        0
a
  0
     0
               2
                  2
              2
  0
                 2
                    3
                    3
  0
                  3
               3
                  3
                   3
  0
        2
           2
              3
                  3 3
  0
        2
           3
               3
  0
a
```

```
b
                    b
                a
                        a
           0
       0
               0
                    0.
   0
       0
a
   0
   0
   0
   0
a
```

```
b
                  b
               a
                      a
                  0
       0
           0
              0
   0
       0
           0
a
   0
       0
   0
   0
   0
   0
              3
a
```

cbba

```
void print(char *a, char *b, int i=m, int j=n){
     if ((i==0) || (j==0)) return;
     if (a[i]==b[j]) {
        print(a,b, i-1, j-1);
        cout << a[i];
     else if (L[i][j] == L[i-1][j])
        print(a,b, i-1, j);
           else print(a,b, i, j-1);
```

Algoritmi greedy (golosi)

la soluzione ottima si ottiene mediante una sequenza di scelte

In ogni punto dell'algoritmo, viene scelta la strada che in quel momento sembra la migliore

la scelta locale deve essere in accordo con la scelta globale: scegliendo ad ogni passo l'alternativa che sembra la migliore non si perdono alternative che potrebbero rivelarsi migliori nel seguito.

Algoritmi greedy

Metodo top-down

Non sempre si trova la soluzione ottima ma in certi casi si può trovare una soluzione approssimata (esempio del problema dello zaino)

codici di compressione

Alfabeto: insieme di caratteri (es: a, b, c, d, e, f)

Codice binario: assegna ad ogni carattere una stringa binaria

Codifica del testo: sostituisce ad ogni carattere del testo il corrispondente codice binario.

Decodifica: ricostruire il testo originario.

Il codice può essere a lunghezza fissa o a lunghezza variabile

codici di compressione

	а	b	С	d	е	f
frequenza	45	13	12	16	9	5
Codice a lunghezza fissa	000	001	010	011	100	101
Codice a lunghezza variabile	0	101	100	111	1101	1100

codici prefissi

Codifica di abc con codice a lunghezza fissa: :

000 001 010 (9 bit)

Codifica di abc con codice a lunghezza variabile :

0 101 100 (7 bit)

Problema della decodifica

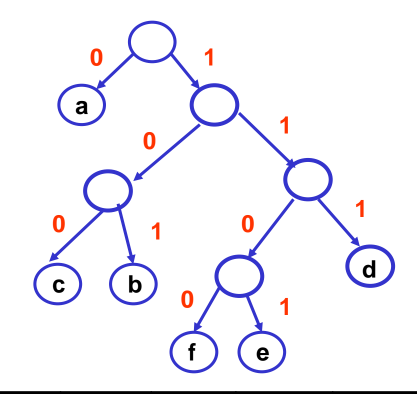
Codice prefisso: nessun codice può essere il prefisso di un

altro codice

codici prefissi

I codici prefissi possono essere rappresentati con alberi binari

Rappresentazione ottima: albero pienamente binario

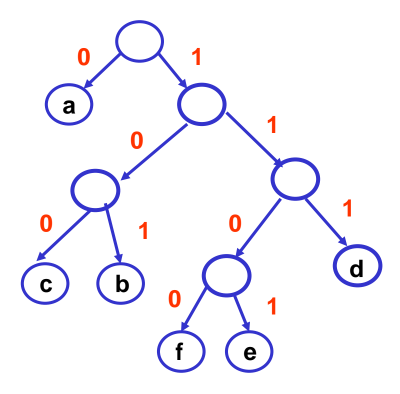


а	b	С	d	е	f
0	101	100	111	1101	1100

codici prefissi

L'albero ha tante foglie quanti sono i caratteri dell'alfabeto

L'algoritmo di decodifica trova un cammino dalla radice ad una foglia per ogni carattere riconosciuto



I codici di Huffman

Problema: dato un alfabeto e la frequenza dei suoi caratteri, costruire un codice ottimo (che minimizza la lunghezza in bit delle codifiche)

Algoritmo di Huffman

Costruisce l'albero binario in modo bottom-up

È un algoritmo greedy

algoritmo di Huffman

Gestisce un foresta di alberi

All'inizio ci sono n alberi di un solo nodo con le frequenze dei caratteri.

Ad ogni passo

 vengono fusi i due alberi con radice minore introducendo una nuova radice avente come etichetta la somma delle due radici

f 5 e 9

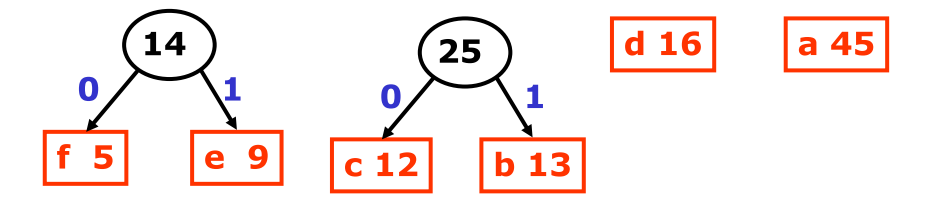
c 12

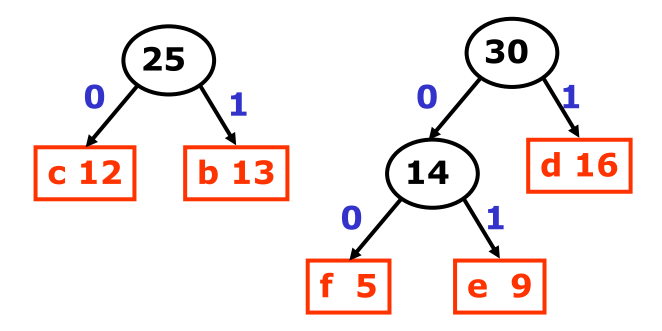
b 13

d 16

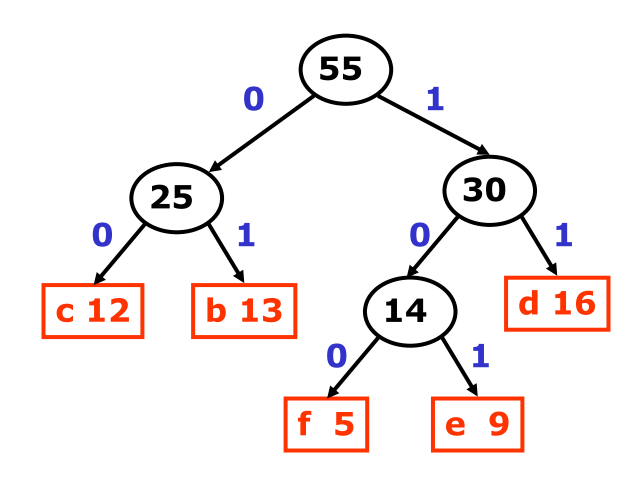
a 45



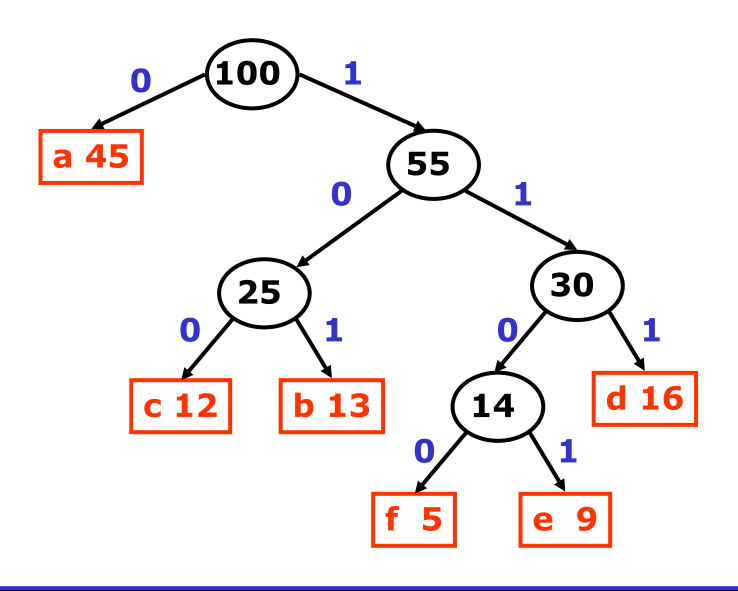




a 45



a 45



algoritmo di Huffman: complessità

Gli alberi sono memorizzati in uno heap (con ordinamento inverso : la radice è il più piccolo)

Si fa un ciclo dove in ogni iterazione:

- vengono estratti i due alberi con radice minore
- vengono fusi in un nuovo albero avente come etichetta della radice la somma delle due radici
- l'albero risultante e' inserito nello heap

il ciclo ha n iterazioni ed ogni iterazione ha complessità O(logn) (si eseguono 2 estrazioni e un inserimento)

O(nlogn)

algoritmo di Huffman: perchè funziona

La scelta locale è consistente con la situazione globale:

sistemando prima i nodi con minore frequenza, questi apparterranno ai livelli più alti dell'albero



Grafi orientati

GRAFO ORIENTATO = (N, A)

N = insieme di nodi

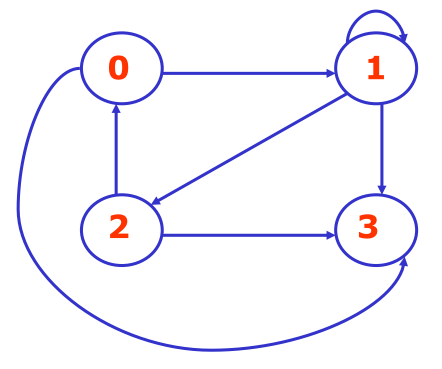
 $A \subseteq N \times N = insieme di archi (coppie ordinate di nodi)$

- predecessore
- successore
- cammino (sequenza di nodi-lunghezza = numero di archi)
- ciclo
- grafo aciclico

n=|N| numero dei nodim=|A| numero degli archi.

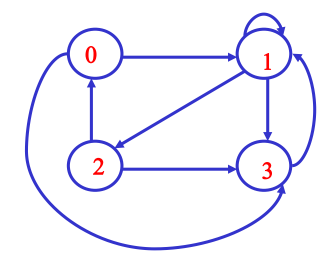
Un grafo orientato con n nodi ha al massimo n² archi

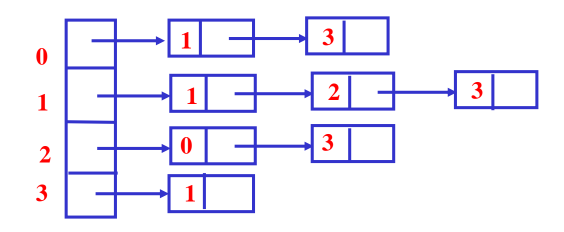
Esempio di grafo



rappresentazione in memoria dei grafi: liste di adiacenza

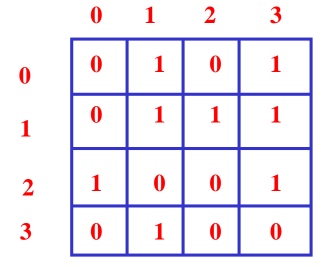
```
struct Node{
    int NodeNumber;
    Node * next;
};
Node *graph[N];
```

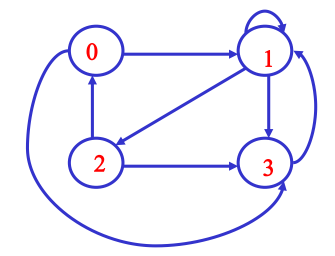




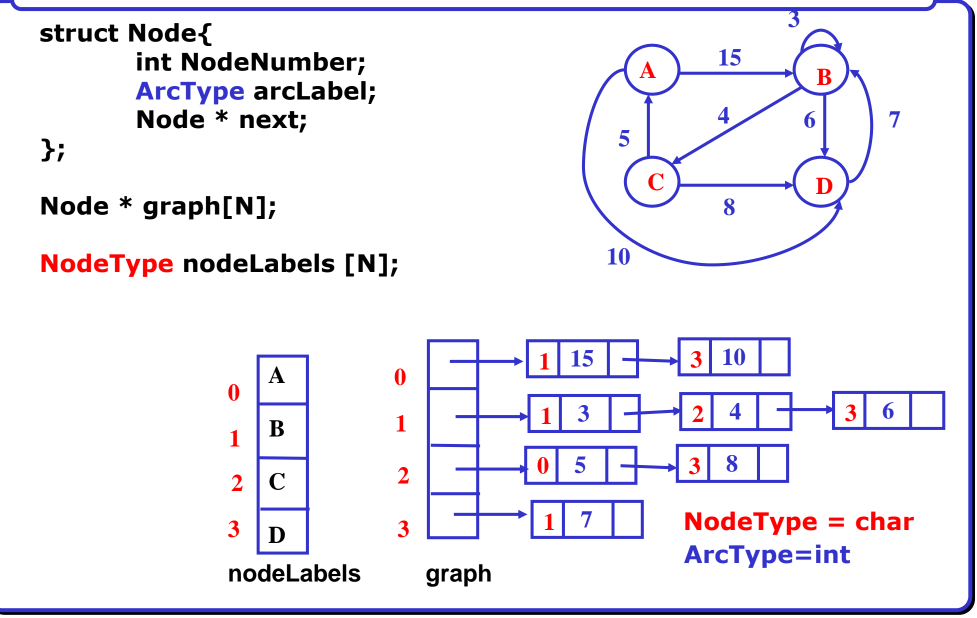
rappresentazione in memoria dei grafi: matrici di adiacenza

int graph [N][N];





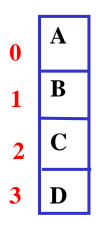
Grafi con nodi e archi etichettati : Liste di adiacenza



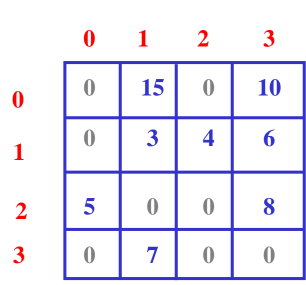
Con nodi e archi etichettati : matrici di adiacenza

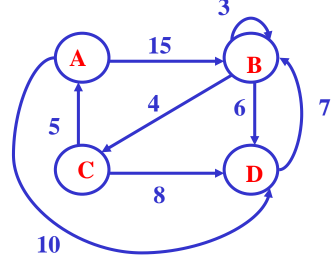
ArcType graph [N][N];

NodeType nodeLabels [N];



nodeLabels

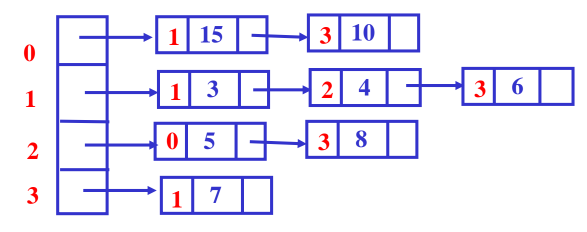


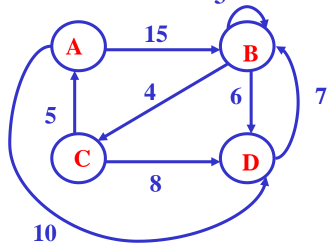


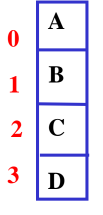
visita in profondità

```
void NodeVisit (nodo) {
 esamina il nodo;
 marca il nodo;
 applica NodeVisit ai successori non marcati del nodo;
Void DepthVisit Graph(h) {
       per tutti i nodi:
        se il nodo non è marcato applica nodeVisit;
              O(m) + O(n)
```

visita in profondità: esempio







0123

ABCD

Una classe per i grafi

```
class Graph{
struct Node {
  int nodeNumber;
  Node* next;
};
Node* graph [N];
NodeType nodeLabels [N];
int mark[N];
void nodeVisit( int i) {
  mark[i]=1;
  <esamina nodeLabels[i]>;
  Node* g; int j;
  for (g=graph[i]; g; g=g->next){
       j=g->nodeNumber;
      if (!mark[j]) nodeVisit(j);
```

```
public:
void depthVisit() {
  for (int i=0; i<N; i++)
       mark[i]=0;
  for (i=0; i<N; i++)
       if (! mark[i])
               nodeVisit (i);
};
```

Grafi non orientati

grafo non orientato = (N, A),

N = insieme di nodi

A = insieme di coppie non ordinate di nodi

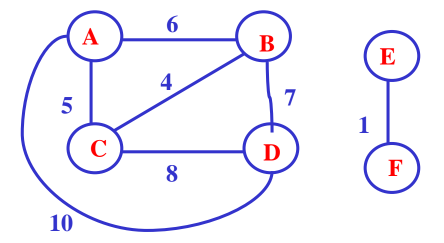
- nodi adiacenti
- ciclo (almeno 3 nodi)

Un grafo non orientato con n nodi ha al massimo n(n-1)/2 archi

Rappresentazione in memoria dei grafi non orientati

Come un grafo orientato considerando che ogni connessione corrisponde a due archi orientati nelle due direzioni opposte

Esempio di grafo non orientato



Multi-grafi orientati

Multi-grafo non orientato = (N, A),

N = insieme di nodi

A = multi-insieme di coppie non ordinate di nodi

Non c'è relazione fra il numero di nodi e il numero di archi

Analogamente si definiscono i multi-grafi non orientati

Multi-grafi orientati : matrice di adiacenza

int graph [N][N];

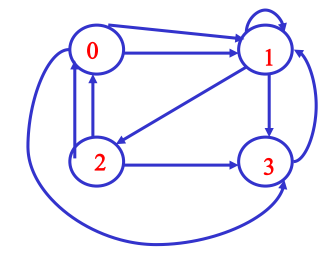
 0
 1
 2
 3

 0
 2
 0
 1

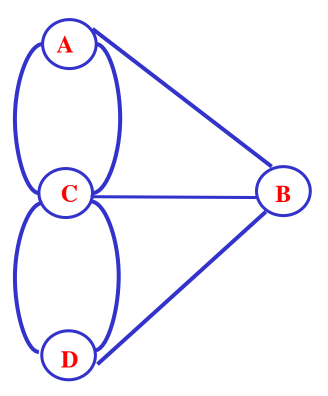
 1
 0
 1
 1
 1

 2
 2
 0
 0
 1

 3
 0
 1
 0
 0



Esempio di multi-grafo non orientato



Minimo albero di copertura

- Un grafo non orientato è connesso se esiste un cammino fra due nodi qualsiasi del grafo
- Componente connessa: sottografo connesso
- Componente connessa massimale: nessun nodo è connesso ad un'altra componente connessa
- Albero di copertura: insieme di componenti connesse massimali acicliche
- Minimo albero di copertura: la somma dei pesi degli archi è minima

algoritmo di Kruskal per trovare il minimo albero di coperura

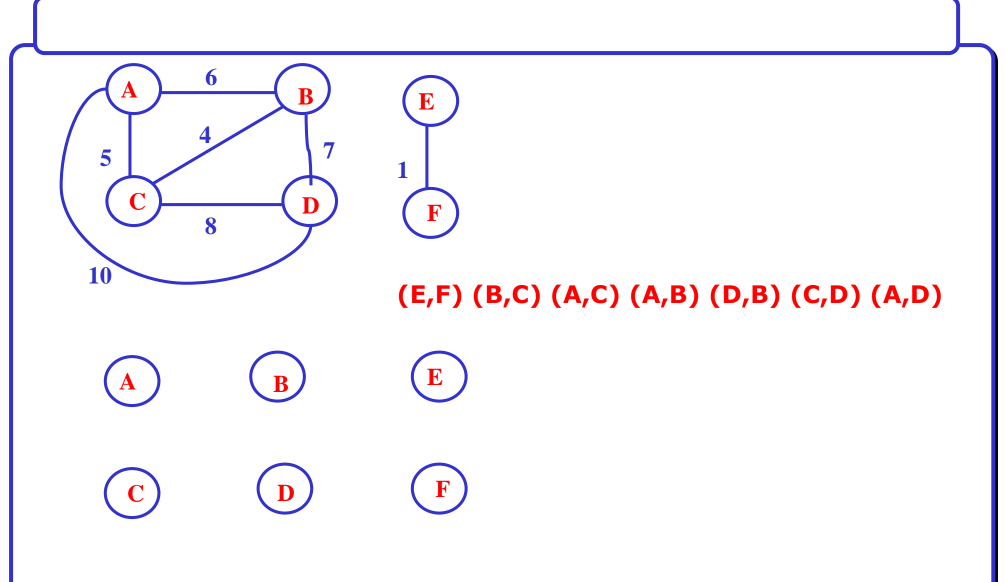
- 1. Elenca gli archi del grafo in ordine crescente, considera una componente per nodo
- 2. Scorri l'elenco degli archi per ogni arco a:

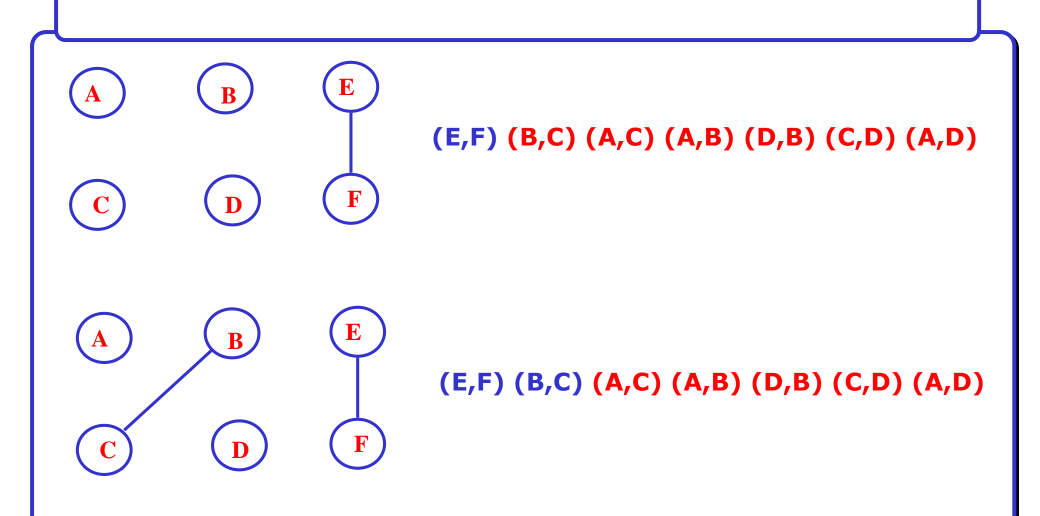
if (a connette due componenti non connesse), unifica le componenti

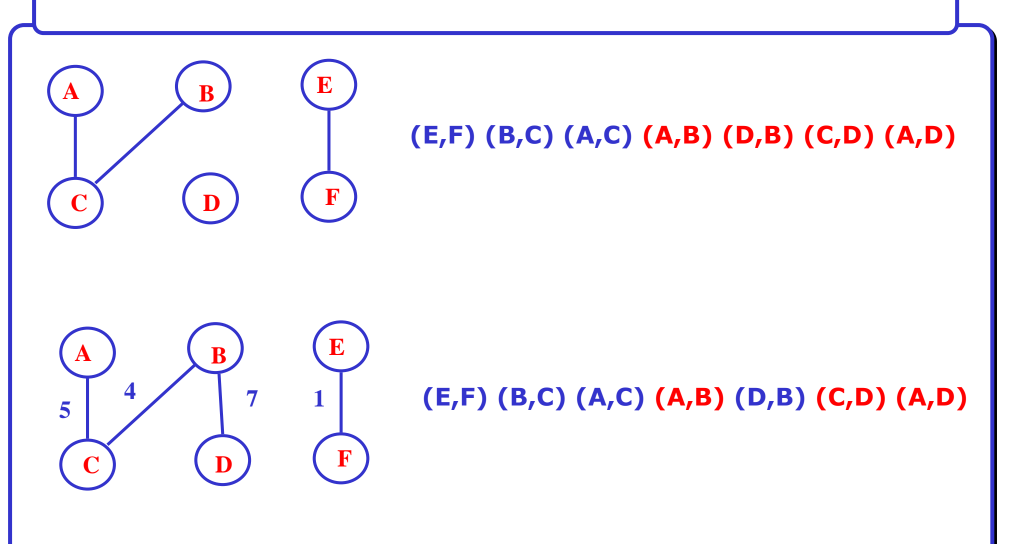
Complessitá:

- 1. O(mlogm)
- 1. Numero iterazioni: O(m)
- 2. Controllo e unificazione : O(logn)

$$O(mlogm) + O(mlogn)$$
 $O(mlogn)$ $(m <= n^2)$







Lunghezza: 17

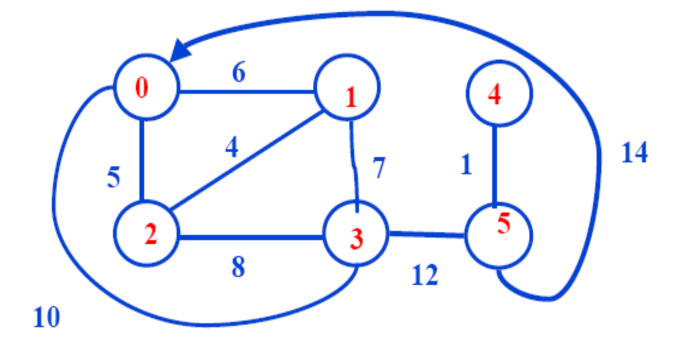
I nodi sono numerati

Le componenti sono memorizzate come insiemi di alberi

Sono memorizzate in array: ogni nodo punta al padre

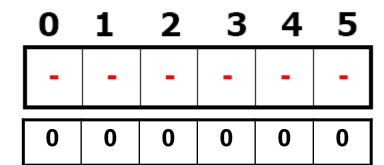
Se due nodi appartengono alla stessa componente risalendo si incontra un antenato comune

Due alberi sono unificati inserendo quello meno profondo come sottoalbero della radice di quello più profondo





2 3 5



0

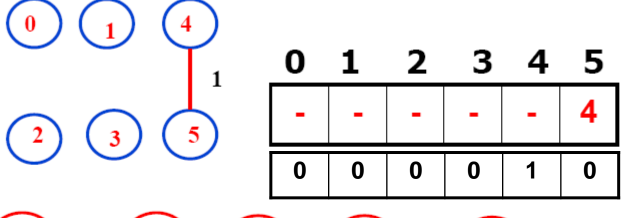
2

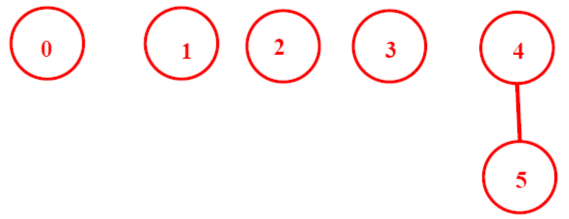
3

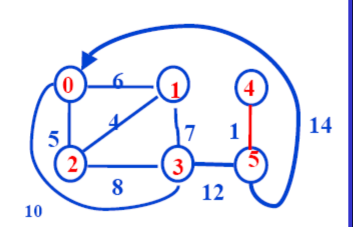
4

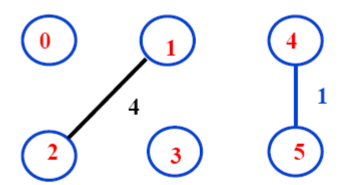
5

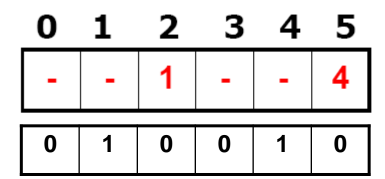
livello

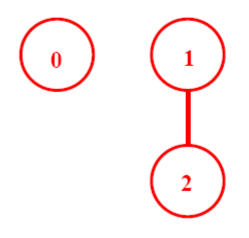


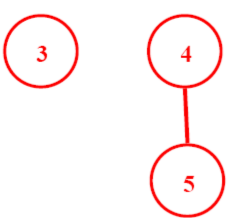


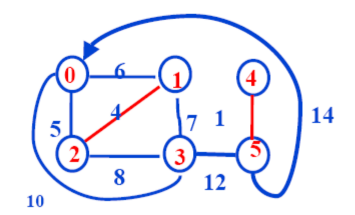


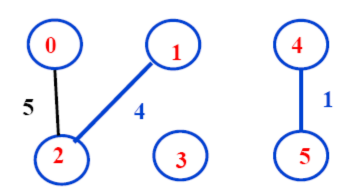


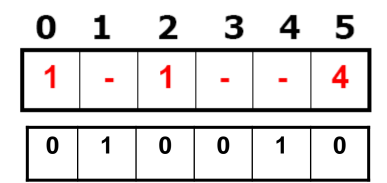


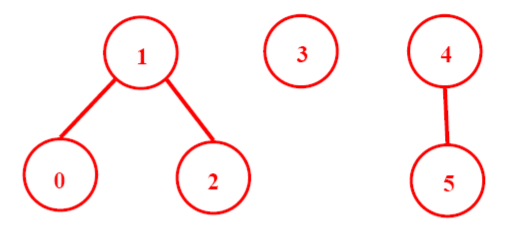


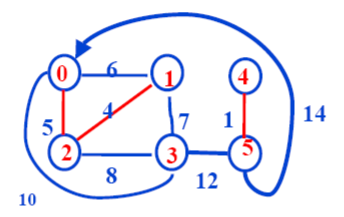


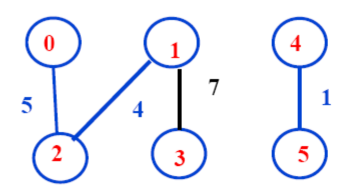


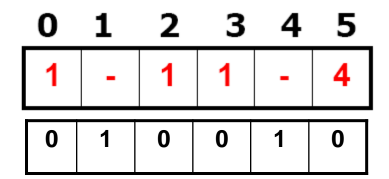


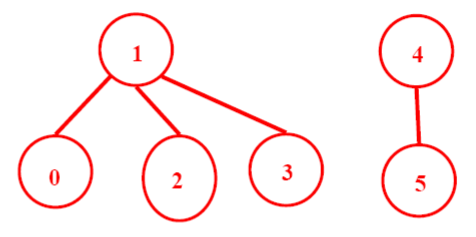


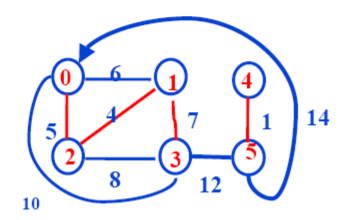


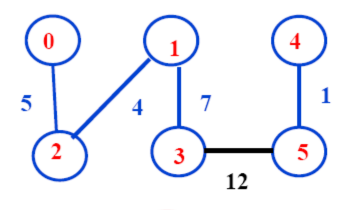


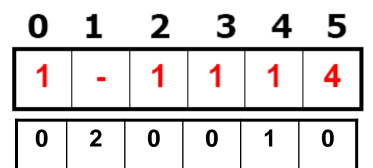


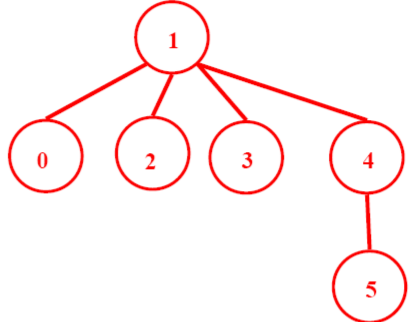


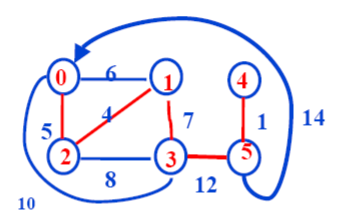












Si applica ai grafi orientate che hanno peso positive sugli archi

Trova i cammini minimi da un nodo a tutti gli altri

Basato sulla metodologia greedy

Utilizza due tabelle dist (distanza) e pred (predecessore) con n elementi

Esegue n passi ; ad ogni passo :

si sceglie il nodo con distanza minore in dist

si aggiornano pred e dist per i suoi immediati successori

```
Q = N;
   per ogni nodo p diverso da p0 {
                                                 // O(n)
        dist(p)=infinito, pred(p)=vuoto;
    dist(p0)=0;
   while (Q contiene più di un nodo) {
4
      estrai da Q il nodo p con minima dist(p); // O(logn)
5
6
      per ogni nodo q successore di p {
         lpq=lunghezza dell'arco (p,q);
         if (dist(p)+lpq < dist(q)) {
                    dist(q)=dist(p)+lpq;
                    pred(q)=p;
                    re-inserisci in Q il nodo q // O(logn)
7
      modificato;
```

```
C[1+2] : O(n)
C[5]=C[7]:O(logn)
       (i valori di dist sono memorizzati in uno heap)
Numero iterazioni del ciclo while: n
Complessitá iterazione: C[5]+ m/n C[7]
= O( logn + (m/n) logn)
Complessità del ciclo: O(n(logn + (m/n) logn)) =
   O(nlogn + mlogn) = O(mlogn) se m>n
```

Perchè l'algoritmo di Dijkstra funziona

In ogni iterazione del ciclo i nodi già scelti (eliminati da Q) sono "sistemati":

- per i nodi già scelti dist contiene la lunghezza del cammino minimo e pred permette di ricostruirlo.
- Il cammino minimo per i nodi già scelti passa soltanto da nodi già scelti

esempio

 $Q = \{A, B, C, D\}$ pred dist

A

B

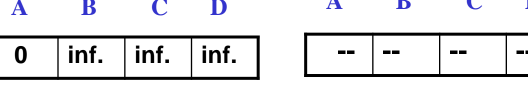
D

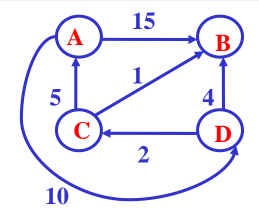
A

B

C

D





estraggo A: dist(A)=0

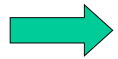
dist(A)+ |(A,B)| < dist(B) $0 + 15 < \inf$.

dist(A)+|(A,D)| < dist(D) $0 + 10 < \inf$

D



dist(B)=15,pred(B)=A



dist(D)=10, pred(B)=A

A B

15 inf. 10



B

 $Q = \{B, C, D\}$

esempio

dist

Q = { B, C, D} **pred**

A

0

B

15

C

inf.

D

10

A

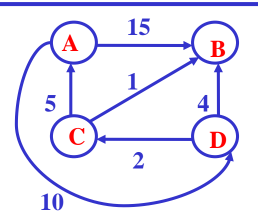
B

Α

C

D

-- A



estraggo D: dist(D)=10

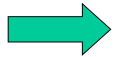
dist(D)+ |(D,B)| < dist(B)

10 + 4 < 15

dist(D) + |(D,C)| < dist(C)10 + 2 < inf.



dist(B)=14, pred(B)=D



dist(C)=12, pred(C)=D

A B

C

D

0 14 12 10

A

B

-- D D A

 $Q = \{B, C\}$

esempio

dist

Q = { **B**, **C**} **pred**

A

B

C

D

A

B

D

C

D

D

Α

(C)-

15

10

0 14 12 10

estraggo C: dist(C)=12

dist(C)+|(C,A)| < dist(A)

12 + 5 < 0?

dist(C)+ |(C,B)| < dist(B)) 12 + 1 < 14 NO



dist(B)=13, pred(B)=C

 \mathbf{A}

B

~

D

0 | 13 | 12 | 10

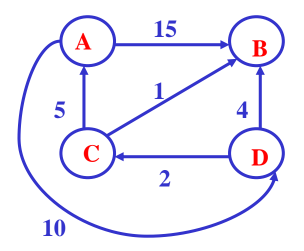
A

B

-- C D A

 $Q = \{B\}$

soluzione



da A a B: A->D->C ->B lung=13

da A a C: A->D->C lung=12

da A a D: A->D lung=10

B C

D

	$Q = \{A, B, C, D\}$	
A	$Q = \{B, C, D\}$	
D	$\mathbf{Q} = \{\mathbf{B}, \mathbf{C}\}$	
C	$\mathbf{Q} = \{\mathbf{B}\}$	

0 /-	i /-	i /-	i/-
0 /-	15/A	i /-	10/A
0 /-	14/D	12/D	10/A
0/-	13/C	12/D	10/A

dist/pred

Algoritmo PageRank di Google (cenni)

- Serve al motore di ricerca per trovare le pagine web di interesse per una interrogazione
- Si basa sulle connessioni (link) fra le pagine
- Considera la rete come un grafo in cui le pagine sono i nodi e i link sono gli archi

Algoritmo PageRank di Google

- Calcola il «rango» (rilevanza) di una pagina web P : R(P)
- La rilevanza di P dipende da quanto sono rilevanti le pagine che puntano a P (hanno un link verso P) ma anche da quanti link escono da queste pagine

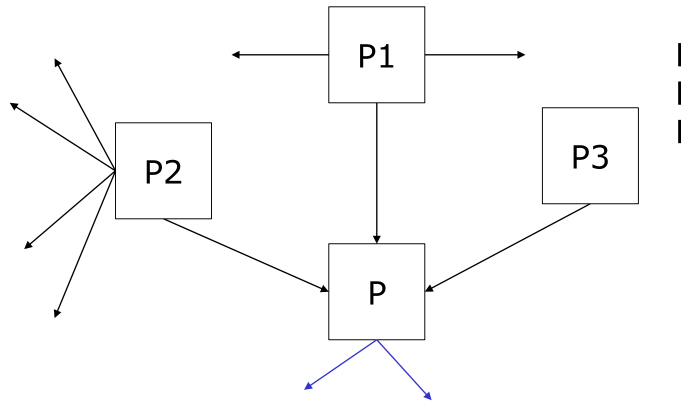
Algoritmo PageRank: formula base

$$R(P) = \sum_{Q \to P} \frac{R(Q)}{|Q|}$$

|Q| = numero di link uscenti da Q

Q->P: link da Q a P

Algoritmo PageRank: esempio



$$R(P1) = 10$$

 $R(P2) = 10$
 $R(P3) = 6$

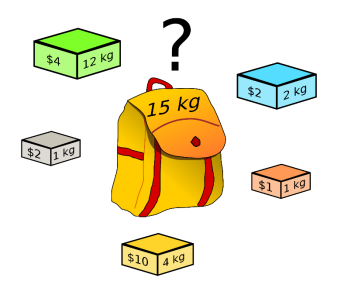
$$R(P) = 10/3 + 10/5 + 6/1 = 11,3$$

Algoritmo PageRank

- Il calcolo viene fatto calcolando il rango dei nodi in modo iterativo utilizzando la matrice di adiacenza e partendo da un valore del rango uguale per tutti i nodi
- Sono necessari aggiustamenti della formula per assicurarne la convergenza (cicli, nodi pozzo)

Problemi difficili: cenni alla NP-completezza

Problemi difficili: zaino



Ottimizzare il riempimento dello zaino:

- ogni oggetto ha un peso e un valore
- determinare il numero di oggetti di ogni tipo in modo tale che il peso sia minore o uguale di un dato limite (la capacità dello zaino) e il valore totale sia il maggiore possibile.

Problemi difficili : commesso viaggiatore



trovare il percorso di minore lunghezza che un commesso viaggiatore deve seguire per visitare tutte le città una e una sola volta per poi tornare alla città di partenza

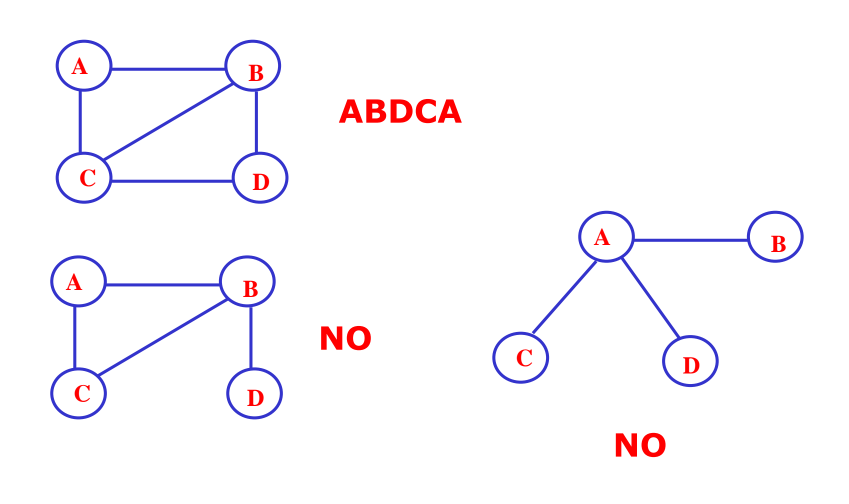
Problemi difficili : ciclo Hamiltoniano

Willian Rowan Hamilton (1859)

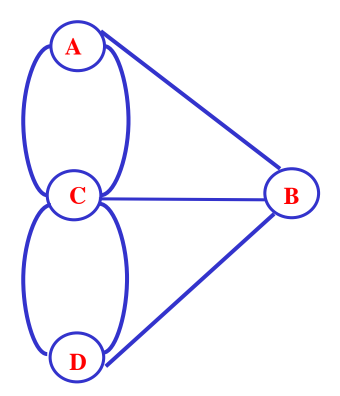
HC: Dato un multi-grafo, trovare, se esiste, un ciclo che tocca tutti i nodi una e una sola volta

Un grafo è Hamiltoniano se possiede un ciclo Hamiltoniano

ciclo Hamiltoniano



ciclo Hamiltoniano



ACDBA

Problemi difficili : soddisfattibilità di una formula logica

SAT : soddisfattibilità di una formula nella logica dei predicati

Data una formula F con n variabili, trovare, se esiste, una combinazioni di valori booleani che, assegnati alle variabili di F, la rendono vera

```
Es.
```

```
F = (x \text{ and not } x) OR (y \text{ and not } y) n = 2 \text{ non sodd.}
```

$$F = (x \text{ and not } y) OR (\text{not } x \text{ and } y) n = 2 x = 0, y = 1$$

Problemi difficili

Unici algoritmi conosciuti oggi: provare tutte le combinazioni



complessità esponenziale

SAT

Se le variabili che compaiono nella formula sono n, si provano tutte le combinazioni di valori delle variabili, che sono 2^n

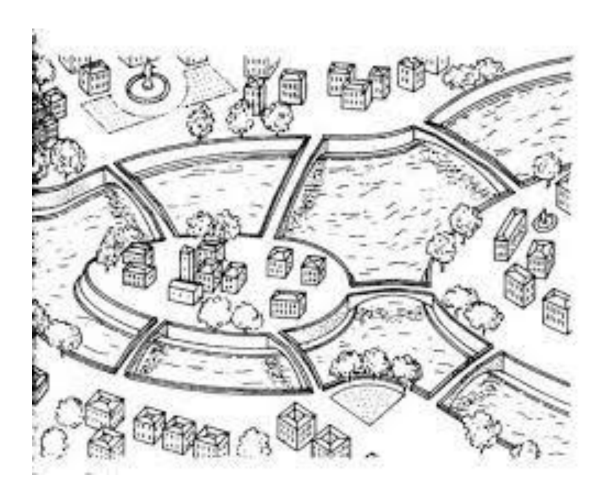
Problema del ciclo Euleriano

Eulero (1736)

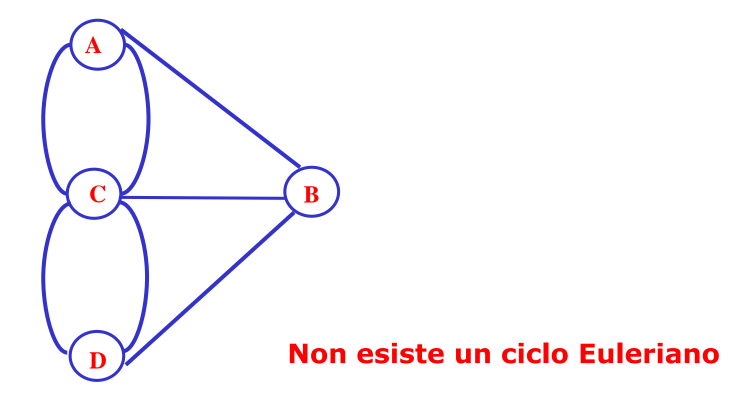
Dato un multi-grafo, trovare, se esiste, un ciclo che percorre tutti gli archi una e una sola volta

Un grafo è Euleriano se possiede un ciclo Euleriano

I ponti di Konigsberg



I ponti di Konigsberg: esiste un ciclo Euleriano?



Il problema del ciclo Euleriano è polinomiale

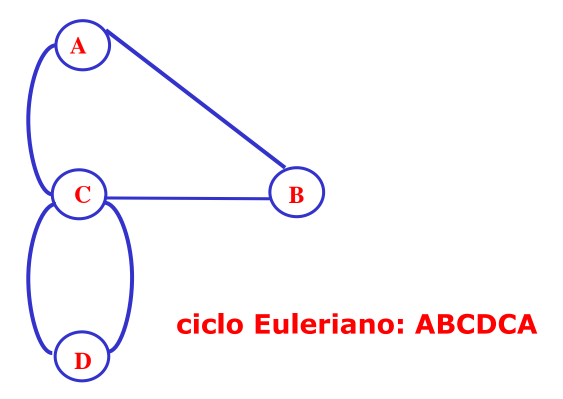
TEOREMA DI EULERO

Un multi-grafo non orientato contiene un ciclo Euleriano se e solo se gli archi che partono da ogni nodo sono in numero pari.

Quindi basta controllare questa proprietà sul grafo (O(m)) per sapere se un ciclo esiste.

Trovarlo ha complessità polinomiale.

ciclo Euleriano



Teoria della NP-completezza

Si applica a problemi decisionali: con risposta SI o NO

Ogni problema può essere riformulato come problema decisionale.

Il problema decisionale ha complessità minore o uguale al problema non decisionale corrispondente.

Quindi se il problema decisionale è difficile, a maggior ragione lo sarà il corrispondente.

Problemi decisionali

Commesso viaggiatore: dato un intero k, esiste nel grafo un ciclo senza ripetizione di nodi di lunghezza minore di k?

Zaino: dato un valore v, esiste un riempimento dello zaino con valore maggiore o uguale a v?

Ciclo Hamiltoniano: dato un grafo, esiste un ciclo Hamiltoniano?

Ciclo Euleriano: dato un grafo, esiste un ciclo Euleriano? O(m)

Formula logica: data una formula, esiste un assegnamento alle variabili che rende vera la formula?

Algoritmi nondeterministici

Si aggiunge il comando

choice(I)

dove I è un insieme

choice(I) sceglie nodeterministicamente un
elemento dell'insieme I

Un algoritmo nondeterministico per la soddisfattibilità

Ritorna 1 se esiste almeno una scelta che con risultato 1

Un algoritmo nondeterministico di ricerca in array

```
int nsearch(int* a, int n, int x) {
  int i=choice({0..n-1});
  if (a[i]==x)
     return 1;
  else
    return 0;
}
```

0(1)

Un algoritmo nondeterministico di ordinamento

```
int nsort(int* a, int n) {
  int b [n];
  for (int i=0; i<n; i++)
             b[i]=a[i];
  for (int i=0; i<n; i++)
             a[i]=b[choice({0..n-1})];
  if (ordinato(a))
      return 1;
  return 0;
                                      O(n)
```

Relazione fra determinismo e nondeterminismo

Per ogni algoritmo nondeterministico ne esiste uno deterministico che lo simula, esplorando lo spazio delle soluzioni, fino a trovare un successo.

Se le soluzioni sono in numero esponenziale, l'algoritmo deterministico avrà complessità esponenziale.

P e NP

P = insieme di tutti i problemi decisionali risolubili in tempo Polinomiale con un algoritmo deterministico

NP = insieme di tutti i problemi decisionali risolubili in tempo Polinomiale con un algoritmo Nondeterministico

NP: Nondeterministico Polinomiale

P e NP

```
P = { ricerca, ordinamento, ciclo Euleriano ...}
```

NP = { ricerca, ordinamento, fattorizzazione, soddisfattibilità, zaino, commesso viaggiatore, ciclo Hamiltoniano... }

Caratterizzazione alternativa della classe NP

NP = insieme di tutti i problemi decisionali che ammettono un algoritmo polinomiale di verifica di una soluzione (certificato)

Per dimostrare che un problema R appartiene a NP si dimostra che la verifica di una soluzione di R è fatta in tempo polinomiale

Esempi di verifica

Ciclo Hamiltoniano: si può verificare con complessità O(n) se un cammino è un ciclo Hamiltoniano.

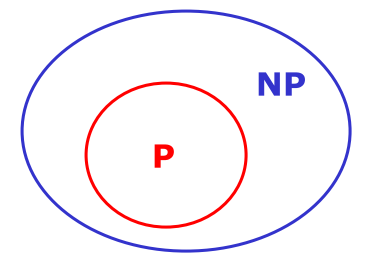
Formula logica: si può controllare in tempo O(n) se dato un assegnamento di valori booleani alle variabili rende vera la formula

P e NP

P = problemi decisionali facili da risolvere

NP = problemi decisionali facili da verificare

P e NP



$$P \subseteq NP$$

$$P = NP$$
?

P = NP?

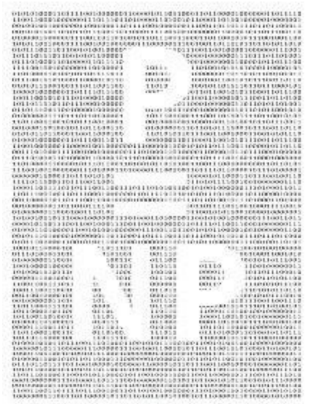
Uno dei 7 problemi del millennio (Clay Mathematical Institute, 2000)

Un milione di dollari per chi lo risolve (in un senso o nell'altro)

P = NP



«Macchine come me»
di Ian McEwan (2019)



TRAVELLING SALESMAN

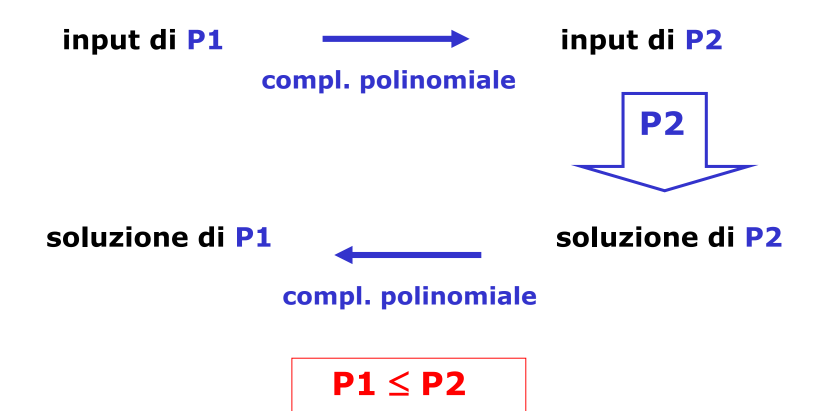
Film del 2012

riducibilità

La riducibilità è un metodo per convertire l'istanza di un problema P1 in un'istanza di un problema P2 e utilizzare la soluzione di quest'ultimo per ottenere la soluzione di P1

Riducibilità

Un problema P1 si riduce a un problema P2 se ogni soluzione di P1 può ottenersi deterministicamente in tempo polinomiale da una soluzione di P2



Conseguenze della riducibilità

- P1 ≤ P2
- P2 è risolubile in tempo polinomiale



P1 è risolubile in tempo polinomiale

Teorema di Cook

Qualsiasi problema R in NP è riducibile al problema della soddisfattibilità della formula logica :

$$\forall R \in NP : R \leq SAT$$

Quindi SAT è più difficile di tutti i problemi in NP

NP-completezza

Un problema R è NP-completo se

- R ∈ NP e
- **SAT** ≤ **R**

NP-completezza

Se un problema è NP-completo, è difficile tanto quanto SAT e può essere usato al posto di SAT nella dimostrazione di NP-completezza di un altro problema.

I problemi NP-completi hanno tutti la stessa difficoltà e sono i più difficili della classe NP

Se si trovasse un algoritmo polinomiale per SAT o per qualsiasi altro problema NP-completo, allora tutti i problemi in NP sarebbero risolubili in tempo polinomiale e quindi P sarebbe uguale ad NP

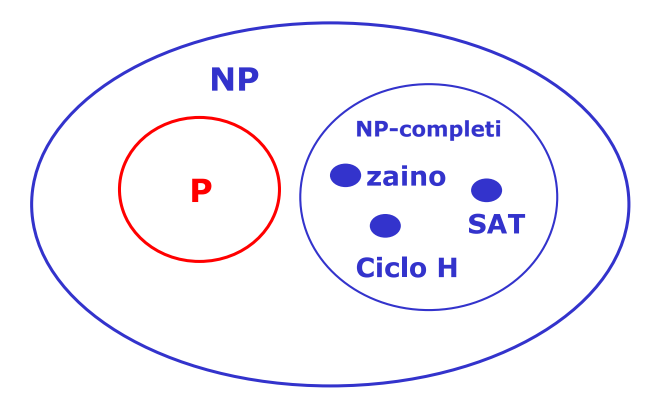
Problemi NP-completi

E' stato dimostrato che i seguenti problemi decisionali sono NP-completi:

- Commesso viaggiatore
- Zaino
- Ciclo hamiltoniano

Moltissimi altri problemi sono stati dimostrati NP-completi

Problemi NP-completi



Problemi NP-completi

Per dimostrare che un problema R è NP-completo:

dimostrare che R appartiene ad NP

individuare un algoritmo polinomiale nondeterministico per risolvere R (oppure dimostrare che la verifica di una soluzione di R può essere fatta in tempo polinomiale)

dimostrare che esiste un problema NP-completo che si riduce a R

se ne sceglie uno fra i problemi NP-completi noti che sia facilmente riducibile a R

Utilizzo

Perché serve dimostrare che un problema è NP-completo?

Perché non riusciamo a risolverlo con un algoritmo polinomiale e vogliamo dimostrare che non ci si riesce a meno che P non sia uguale ad NP, problema tuttora non risolto

Utilizzo



I can't find an efficient algorithm, but neither can all these famous people.

Il problema della Fattorizzazione di un numero

FATT (Fattorizzazione): Scomposizione di un numero in fattori primi

Es: $150 = 2 \times 3 \times 5^2$

Come in tutti problemi di teoria dei numeri, la complessità si calcola in funzione del numero di cifre del numero da fattorizzare

La moltiplicazione è $O(n^{\log_2 3})$ o $O(n^2)$

```
1.634.733.645.809.253.848.443.133.883.865.090.859.841.783.670.033.0 92.312.181.110.842.389.333.100.104.508.151.212.118.167.511.579 X
```

1.900.871.281.664.822.113.126.851.573.935.413.975.471.896.789.968.5 15.493.666.638.539.088.027.103.802.104.498.957.191.261.465.571 =

3.107.418.240.490.043.721.350.750.035.888.567.930.037.346.022.842.7 27.545.720.161.948.823.206.440.518.081.504.556.346.829.671.723.286. 782.437.916.272.838.033.415.471.073.108.501.919.548.529.007.337.724 .822.783.525.742.386.454.014.691.736.602.477.652.346.609

Richiede meno di un secondo di tempo di calcolo!

L'inverso della moltiplicazione è difficile

Trovare A e B tali che

A * B = 3.107.418.240.490.043.721.350.750.035.888.567.930.037. 346.022.842.727.545.720.161.948.823.206.440.518.081.504.556.346. 829.671.723.286.782.437.916.272.838.033.415.471.073.108.501.919. 548.529.007.337.724.822.783.525.742.386.454.014.691.736.602.477. 652.346.609

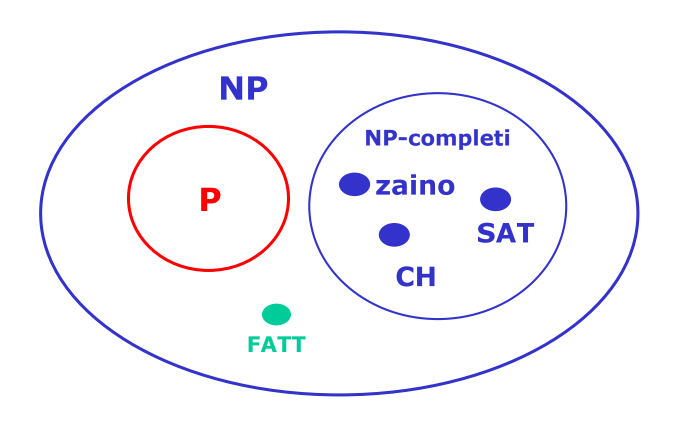
A=1.634.733.645.809.253.848.443.133.883.865.090.859.841.783.670 .033.092.312.181.110.842.389.333.100.104.508.151.212.118.167.511 .579

B= 1.900.871.281.664.822.113.126.851.573.935.413.975.471. 896.789.968.515.493.666.638.539.088.027.103.802.104.498.957.191. 261.465.571

Oggi richiede una decina di anni di tempo di calcolo!

- Per ora si conoscono soltanto algoritmi esponenziali per FATT
- FATT è in NP: la verifica è polinomiale (moltiplicazione)
- E' questione aperta se FATT sia in P, ma quasi sicuramente non è NP-completo
- Praticamente impossibile scomporre un numero di 200 o più cifre decimali con gli algoritmi attuali

- Sulla difficoltà di FATT si basano i meccanismi della crittografia a chiave pubblica (operazioni facili con inversa difficile)
- Un algoritmo polinomiale per FATT non dimostrerebbe P=NP, ma metterebbe in forte crisi i meccanismi della crittografia
- algoritmo polinomiale di Shor (1994) basato su Quantum Computing



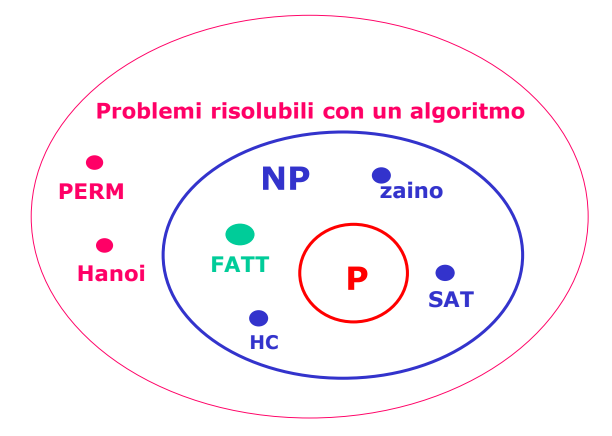
metodologie per affrontare i problemi difficili

- Algoritmi di approssimazione
- Algoritmi probabilistici
- Algoritmi paralleli
- Reti neurali
- Quantum Computing

Problemi non in NP

PERM: Trovare tutte le permutazioni di un insieme (n!)

Torre di Hanoi



Problemi non risolubili con un algoritmo

- TERM: Decidere la terminazione di un programma su un input
- SAT-I: soddisfattibiità di una formula nella logica del I ordine
- EQ: Decidere l'equivalenza di due programmi

