Almanaque de Códigos pra Maratona de Programação

BRUTE UDESC

11 de setembro de $2025\,$

Índice

_	~ .		
	$\mathbf{C}+$		1(
	1.1	Compilador	10
	1.2	STL (Standard Template Library)	10
		1.2.1 Vector	10
		1.2.2 Pair	11
		1.2.3 Set	11
		1.2.4 Multiset	11
		1.2.5 Map	11
		1.2.6 Queue	
		1.2.7 Priority Queue	12
		1.2.8 Stack	12
		1.2.9 Bitset	12
		1.2.10 Funções úteis	13
		1.2.11 Funções úteis para vetores	13
	1.3	Pragmas	13
	1.4	Constantes em C $++$	14

2	Teó	rico		15
	2.1	Defini	ições	15
		2.1.1	Funções	15
		2.1.2	Grafos	15
	2.2	Núme	eros primos	15
		2.2.1	Primos com truncamento à esquerda	15
		2.2.2	Primos gêmeos (Twin Primes)	16
		2.2.3	Números primos de Mersenne	16
	2.3	Opera	adores lineares	16
		2.3.1	Rotação no sentido anti-horário por θ°	16
		2.3.2	Reflexão em relação à reta $y=mx$	16
		2.3.3	Inversa de uma matriz 2x2 A	16
		2.3.4	Cisalhamento horizontal por K	16
		2.3.5	Cisalhamento vertical por K	16
		2.3.6	Mudança de base	16
		2.3.7	Propriedades das operações de matriz	17
	2.4	Sequê	èncias numéricas	17
		2.4.1	Sequência de Fibonacci	17
		2.4.2	Sequência de Catalan	17
	2.5	Anális	se combinatória	18
		2.5.1	Fatorial	18
		2.5.2	Combinação	18
		2.5.3	Arranjo	18
		2.5.4	Estrelas e barras	18
		2.5.5	Princípio da inclusão-exclusão	18

	2.5.6 Princípio da casa dos pombos	18
2.	6 Teoria dos números	18
	2.6.1 Pequeno teorema de Fermat	18
	2.6.2 Teorema de Euler	18
	2.6.3 Aritmética modular	18
2.	7 Markov Chains	19
	2.7.1 Distribuições Estacionárias	19
	2.7.2 Markov Chains Absorventes	19
3 E	vtra	20
	1 CPP	_`
	2 Debug	
3.	3 Random	21
3.	4 Run	21
3.	5 Stress Test	
3.	6 Unordered Custom Hash	22
3.	7 Vim	22
4 P	aradigmas	23
4.	1 All Submasks	23
4.	2 Busca Binaria Paralela	23
4.	3 Busca Ternaria	24
4.	4 Convex Hull Trick	25
4.	5 DP de Permutacao	25
4.	6 Divide and Conquer	26
4.	7 Exponenciação de Matriz	27

ÍNDICE	4

	4.8	Mo	29
		4.8.1 Mo	29
		4.8.2 Mo Update	29
5	Gra	ufos	31
	5.1	2 SAT	31
	5.2	Binary Lifting	32
		5.2.1 Binary Lifting LCA	32
		5.2.2 Binary Lifting Query	33
		5.2.3 Binary Lifting Query 2	34
		5.2.4 Binary Lifting Query Aresta	35
	5.3	Block Cut Tree	36
	5.4	Caminho Euleriano	37
		5.4.1 Caminho Euleriano Direcionado	37
		5.4.2 Caminho Euleriano Nao Direcionado	37
	5.5	Centro e Diametro	38
	5.6	Centroids	39
		5.6.1 Centroid	39
		5.6.2 Centroid Decomposition	39
	5.7	Ciclos	40
		5.7.1 Find Cycle	40
		5.7.2 Find Negative Cycle	41
	5.8	Fluxo	41
	5.9	$\operatorname{HLD} \ldots \ldots$	44
		5.9.1 HLD Aresta	44
		5.9.2 HLD Vértice	45

	5.10 Inverse Graph	. 46
	5.11 Kosaraju	. 47
	5.12 Kruskal	. 48
	5.13 LCA	. 48
	5.14 Matching	. 49
	5.14.1 Hungaro	. 49
	5.15 Pontes	. 49
	5.15.1 Componentes Aresta Biconexas	. 49
	5.15.2 Pontes	. 50
	5.16 Pontos de Articulação	. 51
	5.17 Shortest Paths	. 51
	5.17.1 01 BFS	. 51
	5.17.2 BFS	. 52
	5.17.3 Bellman Ford	. 52
	5.17.4 Dial	. 52
	5.17.5 Dijkstra	. 53
	5.17.6 Floyd Warshall	. 53
	5.17.7 SPFA	. 54
	5.18 Stoer-Wagner Min Cut	. 54
	5.19 Virtual Tree	. 55
6	Primitivas	56
	6.1 Modular Int	. 56

7	Stri	\log	58
	7.1	Aho Corasick	58
	7.2	EertreE	59
	7.3	Hashing	60
		7.3.1 Hashing	60
		7.3.2 Hashing Dinâmico	61
	7.4	Lyndon	61
	7.5	Manacher	62
	7.6	Patricia Tree	63
	7.7	Prefix Function KMP	63
		7.7.1 Automato KMP	63
		7.7.2 KMP	64
	7.8	Suffix Array	64
	7.9	Suffix Automaton	65
	7.10	Suffix Tree	66
		Trie	
	7.12	Z function	69
8	Geo	ometria	70
		Convex Hull	70
9		temática	71
	9.1	Convolução	71
		9.1.1 AND Convolution	
		9.1.2 Dirichlet Convolution	71
		9.1.3 GCD Convolution	73

	9.1.4 LCM Convolution	73
	9.1.5 OR Convolution	74
	9.1.6 Subset Convolution	74
	9.1.7 XOR Convolution	75
9.2	Discrete Root	75
9.3	Eliminação Gaussiana	76
	9.3.1 Gauss	76
	9.3.2 Gauss Mod 2	77
9.4	Exponenciação Modular Rápida	78
9.5	FFT	78
9.6	Fatoração e Primos	79
	9.6.1 Crivo	
	9.6.2 Divisores	
	9.6.3 Fatores	
	9.6.4 Pollard Rho	
	9.6.5 Teste Primalidade	
	Floor Values	
	Floor and Mod Sum of Arithmetic Progressions	
	$\operatorname{GCD} \dots \dots$	
	Inverso Modular	
9.11	NTT	
	9.11.1 NTT	
	9.11.2 NTT Big Modulo	
	9.11.3 Taylor Shift	87
0.10	יו חומ	0.5

ÍNDICE		8

9.13	3 Teorema do Resto Chinês	91
9.1	4 Totiente de Euler	92
9.1	5 XOR Gauss	92
10 Est	truturas de Dados	94
10.	1 Disjoint Set Union	94
	10.1.1 DSU	94
	10.1.2 DSU Bipartido	94
	10.1.3 DSU Rollback	95
	10.1.4 DSU Rollback Bipartido	95
	10.1.5 Offline DSU	96
10.5	2 Fenwick Tree	97
	10.2.1 Fenwick	97
	10.2.2 Kd Fenwick Tree	98
10.	3 Implicit Treap	98
10.	4 Interval Tree	100
10.	5 LiChao Tree	100
10.	6 Merge Sort Tree	101
	10.6.1 Merge Sort Tree	101
	10.6.2 Merge Sort Tree Update	102
10.	7 Operation Deque	103
10.	8 Operation Queue	103
10.9	9 Operation Stack	104
10.	10Ordered Set	104
10.	11Segment Tree	106
	10.11.1 Segment Tree	106

10.11.2 Segment Tree 2D	0
10.11.3 Segment Tree Beats	
10.11.4 Segment Tree Esparsa	0
10.11.5 Segment Tree Iterativa	10
10.11.6 Segment Tree Kadane	1
10.11.7 Segment Tree Lazy	1
10.11.8 Segment Tree Lazy Esparsa	1:
10.11.9 Segment Tree PA	1
10.11.1 © egment Tree Persistente	
10.12Sparse Table	
10.12.1 Disjoint Sparse Table	
10.12.2 Sparse Table	
10.13Treap	1
10.14YOP Trio	1

Capítulo 1

C++

1.1 Compilador

Para compilar um arquivo .cpp com o compilador g++, usar o comando:

g++ -std=c++20 -02 arquivo.cpp

Obs: a flag -std=c++20 é para usar a versão 20 do C++, os códigos desse Almanaque são testados com essa versão.

Algumas flags úteis para o g++ são:

- $\bullet\,$ -02: Otimizações de compilação
- -Wall: Mostra todos os warnings
- -Wextra: Mostra mais warnings
- -Wconversion: Mostra warnings para conversões implícitas
- -fsanitize=address: Habilita o AddressSanitizer
- -fsanitize=undefined: Habilita o UndefinedBehaviorSanitizer

Todas essas flags já estão presente no script 'run' da seção Extra.

1.2 STL (Standard Template Library)

Os templates da STL são estruturas de dados e algoritmos já implementadas em C++ que facilitam as implementações, além de serem muito eficients. Em geral, todas estão incluídas no cabeçalho

bits/stdc++.h>. As estruturas são templates genéricos, podem ser usadas com qualquer tipo, todos os exemplos a seguir são com int apenas por motivos de simplicidade.

1.2.1 Vector

Um vetor dinâmico (que pode crescer e diminuir de tamanho).

- vector<int> v(n, x): Cria um vetor de inteiros com n elementos, todos inicializados com x $\mathcal{O}(n)$
- v.push_back(x): Adiciona o elemento x no final do vetor $\mathcal{O}(1)$
- v.pop_back(): Remove o último elemento do vetor $\mathcal{O}(1)$
- v.size(): Retorna o tamanho do vetor $\mathcal{O}(1)$
- v.empty(): Retorna true se o vetor estiver vazio $\mathcal{O}(1)$
- v.clear(): Remove todos os elementos do vetor $\mathcal{O}(n)$

1.2. STL (STANDARD TEMPLATE LIBRARY)

- v.front(): Retorna o primeiro elemento do vetor $\mathcal{O}(1)$
- v.back(): Retorna o último elemento do vetor $\mathcal{O}(1)$
- v.begin(): Retorna um iterador para o primeiro elemento do vetor $\mathcal{O}(1)$
- v.end(): Retorna um iterador para o elemento seguinte ao último do vetor $\mathcal{O}(1)$
- v.insert(it, x): Insere o elemento x na posição apontada pelo iterador it $\mathcal{O}(n)$
- v.erase(it): Remove o elemento apontado pelo iterador it $\mathcal{O}(n)$
- v.erase(it1, it2): Remove os elementos no intervalo [it1, it2) $\mathcal{O}(n)$
- v.resize(n): Redimensiona o vetor para n elementos $\mathcal{O}(n)$
- v.resize(n, x): Redimensiona o vetor para n elementos, todos inicializados com x - O(n)

1.2.2 Pair

Um par de elementos (de tipos possivelmente diferentes).

- pair<int, int> p: Cria um par de inteiros $\mathcal{O}(1)$
- p.first: Retorna o primeiro elemento do par $\mathcal{O}(1)$
- p.second: Retorna o segundo elemento do par $\mathcal{O}(1)$

1.2.3 Set

Um conjunto de elementos únicos. Por baixo, é uma árvore de busca binária balanceada.

- set<int> s: Cria um conjunto de inteiros $\mathcal{O}(1)$
- s.insert(x): Insere o elemento x no conjunto $\mathcal{O}(\log n)$
- s.erase(x): Remove o elemento x do conjunto $\mathcal{O}(\log n)$

- s.find(x): Retorna um iterador para o elemento x no conjunto, ou s.end() se não existir $\mathcal{O}(\log n)$
- s.size(): Retorna o tamanho do conjunto $\mathcal{O}(1)$
- s.empty(): Retorna true se o conjunto estiver vazio $\mathcal{O}(1)$
- s.clear(): Remove todos os elementos do conjunto $\mathcal{O}(n)$
- s.begin(): Retorna um iterador para o primeiro elemento do conjunto $\mathcal{O}(1)$
- s.end(): Retorna um iterador para o elemento seguinte ao último do conjunto $\mathcal{O}(1)$

1.2.4 Multiset

Basicamente um set, mas permite elementos repetidos. Possui todos os métodos de um set.

Declaração: multiset<int> ms.

Um detalhe é que, ao usar o método erase, ele remove todas as ocorrências do elemento. Para remover apenas uma ocorrência, usar ms.erase(ms.find(x)).

1.2.5 Map

Um conjunto de pares chave-valor, onde as chaves são únicas. Por baixo, é uma árvore de busca binária balanceada.

- map<int, int> m: Cria um mapa de inteiros para inteiros $\mathcal{O}(1)$
- m[key]: Retorna o valor associado à chave key $\mathcal{O}(\log n)$
- m[key] = value: Associa o valor value à chave key $\mathcal{O}(\log n)$
- m.erase(key): Remove a chave key do mapa $\mathcal{O}(\log n)$
- m.find(key): Retorna um iterador para o par chave-valor com chave key, ou m.end() se não existir $\mathcal{O}(\log n)$

1.2. STL (STANDARD TEMPLATE LIBRARY)

- m.size(): Retorna o tamanho do mapa $\mathcal{O}(1)$
- m.empty(): Retorna true se o mapa estiver vazio $\mathcal{O}(1)$
- m.clear(): Remove todos os pares chave-valor do mapa $\mathcal{O}(n)$
- m.begin(): Retorna um iterador para o primeiro par chave-valor do mapa $\mathcal{O}(1)$
- m.end(): Retorna um iterador para o par chave-valor seguinte ao último do mapa $\mathcal{O}(1)$

1.2.6 Queue

Uma fila (primeiro a entrar, primeiro a sair).

- queue<int> q: Cria uma fila de inteiros $\mathcal{O}(1)$
- q.push(x): Adiciona o elemento x no final da fila $\mathcal{O}(1)$
- q.pop(): Remove o primeiro elemento da fila $\mathcal{O}(1)$
- q.front(): Retorna o primeiro elemento da fila $\mathcal{O}(1)$
- q.size(): Retorna o tamanho da fila $\mathcal{O}(1)$
- q.empty(): Retorna true se a fila estiver vazia $\mathcal{O}(1)$

1.2.7 Priority Queue

Uma fila de prioridade (o maior elemento é o primeiro a sair).

- priority_queue<int> pq: Cria uma fila de prioridade de inteiros $\mathcal{O}(1)$
- pq.push(x): Adiciona o elemento x na fila de prioridade $\mathcal{O}(\log n)$
- pq.pop(): Remove o maior elemento da fila de prioridade $\mathcal{O}(\log n)$
- pq.top(): Retorna o maior elemento da fila de prioridade $\mathcal{O}(1)$
- pq.size(): Retorna o tamanho da fila de prioridade $\mathcal{O}(1)$

• pq.empty(): Retorna true se a fila de prioridade estiver vazia - $\mathcal{O}(1)$

Para fazer uma fila de prioridade que o menor elemento é o primeiro a sair, usar priority_queue< int, vector<int>, greater<> > pq.

1.2.8 Stack

Uma pilha (último a entrar, primeiro a sair).

- stack<int> s: Cria uma pilha de inteiros $\mathcal{O}(1)$
- s.push(x): Adiciona o elemento x no topo da pilha $\mathcal{O}(1)$
- s.pop(): Remove o elemento do topo da pilha $\mathcal{O}(1)$
- s.top(): Retorna o elemento do topo da pilha $\mathcal{O}(1)$
- s.size(): Retorna o tamanho da pilha $\mathcal{O}(1)$
- s.empty(): Retorna true se a pilha estiver vazia $\mathcal{O}(1)$

1.2.9 Bitset

Um conjunto de bits, serve para representar máscaras quando um inteiro não é suficiente. Possui operações bitwise otimizadas pelo processador.

- \bullet bitset<N> a: Cria um bitset de tamanho N (N deve ser constante) $\mathcal{O}(1)$
- a[i]: Retorna o valor do bit na posição i $\mathcal{O}(1)$
- a.count(): Retorna o número de bits 1 no bitset $\mathcal{O}(N/w)$
- a.size(): Retorna o tamanho do bitset $\mathcal{O}(1)$
- a.set(i): Seta o bit na posição i para 1 $\mathcal{O}(1)$
- a.set(): Seta todos os bits para 1 $\mathcal{O}(N/w)$
- a.reset(i): Seta o bit na posição i para 0 $\mathcal{O}(1)$

1.3. PRAGMAS

- a.reset(): Seta todos os bits para 0 $\mathcal{O}(N/w)$
- a.flip(i): Inverte o bit na posição i $\mathcal{O}(1)$
- a.flip(): Inverte todos os bits $\mathcal{O}(N/w)$
- a.to_ullong(): Retorna o valor do bitset como um inteiro $\mathcal{O}(N/w)$

O bitset também suporta operações como &, |, $^{\sim}$, $^{\sim}$, <<, >>, entre outros.

OBS: w é o tamanho da palavra do processador, em geral 32 ou 64 bits.

1.2.10 Funções úteis

- min(a, b): Retorna o menor entre a e b $\mathcal{O}(1)$
- max(a, b): Retorna o maior entre a e b $\mathcal{O}(1)$
- abs(a): Retorna o valor absoluto de a $\mathcal{O}(1)$
- swap(a, b): Troca os valores de a e b $\mathcal{O}(1)$
- sqrt(a): Retorna a raiz quadrada de a $\mathcal{O}(\log a)$
- ceil(a): Retorna o menor inteiro maior ou igual a a $\mathcal{O}(1)$
- floor(a): Retorna o maior inteiro menor ou igual a a $\mathcal{O}(1)$
- round(a): Retorna o inteiro mais próximo de a $\mathcal{O}(1)$

1.2.11 Funções úteis para vetores

Para usar em std::vector, sempre passar v.begin() e v.end() como argumentos pra essas funções.

Se for um vetor estilo $\tt C$, usar $\tt v$ e $\tt v$ + $\tt n$. Exemplo:

```
int v[10];
sort(v, v + 10);
```

Lembrete: v.end() é um iterador para o elemento seguinte ao último do vetor, então não é um iterador válido.

As funções de vetor em geral são da forma [L, R), ou seja, L é incluso e R é excluso.

- fill(v.begin(), v.end(), x): Preenche o vetor v com o valor x $\mathcal{O}(n)$
- sort(v.begin(), v.end()): Ordena o vetor v $\mathcal{O}(n \log n)$
- reverse(v.begin(), v.end()): Inverte o vetor v $\mathcal{O}(n)$
- accumulate(v.begin(), v.end(), 0): Soma todos os elementos do vetor v $\mathcal{O}(n)$
- max_element(v.begin(), v.end()): Retorna um iterador para o maior elemento do vetor v $\mathcal{O}(n)$
- min_element(v.begin(), v.end()): Retorna um iterador para o menor elemento do vetor v $\mathcal{O}(n)$
- count(v.begin(), v.end(), x): Retorna o número de ocorrências do elemento x no vetor v O(n)
- find(v.begin(), v.end(), x): Retorna um iterador para a primeira ocorrência do elemento x no vetor v, ou v.end() se não existir - O(n) I
- lower_bound(v.begin(), v.end(), x): Retorna um iterador para o primeiro elemento maior ou igual a x no vetor v (o vetor deve estar ordenado) $\mathcal{O}(\log n)$
- upper_bound(v.begin(), v.end(), x): Retorna um iterador para o primeiro elemento estritamente maior que x no vetor v (o vetor deve estar ordenado) $\mathcal{O}(\log n)$
- next_permutation(a.begin(), a.end()): Rearranja os elementos do vetor a para a próxima permutação lexicograficamente maior $\mathcal{O}(n)$

1.3 Pragmas

Os pragmas são diretivas para o compilador, que podem ser usadas para otimizar o código.

Temos os pragmas de otimização, como por exemplo:

14

1.4. CONSTANTES EM C++

- #pragma GCC optimize("02"): Otimizações de nível 2 (padrão de competições)
- #pragma GCC optimize("03"): Otimizações de nível 3 (seguro para usar)
- #pragma GCC optimize("Ofast"): Otimizações agressivas (perigoso!)
- #pragma GCC optimize("unroll-loops"): Otimiza os loops mas pode levar a cache misses

E também os pragmas de target, que são usados para otimizar o código para um certo processador:

- #pragma GCC target("avx2"): Otimiza instruções para processadores com suporte a AVX2
- #pragma GCC target("sse4"): Parecido com o de cima, mas mais antigo
- #pragma GCC target("popcnt"): Otimiza o popcount em processadores que suportam
- #pragma GCC target("lzcnt"): Otimiza o leading zero count em processadores que suportam
- #pragma GCC target("bmi"): Otimiza instruções de bit manipulation em processadores que suportam
- #pragma GCC target("bmi2"): Mesmo que o de cima, mas mais recente

Em geral, esses pragmas são usados para otimizar o código em competições, mas é importante usálos com certa sabedoria, em alguns casos eles podem piorar o desempenho do código.

Uma opção relativamente segura de se usar é a seguinte:

- #pragma GCC optimize("03,unroll-loops")
- #pragma GCC target("avx2,bmi,bmi2,lzcnt,popcnt")

1.4 Constantes em C++

Constante	Nome em C++	Valor
π	M_PI	3.141592
$\pi/2$	M_PI_2	1.570796
$\pi/4$	M_PI_4	0.785398
$1/\pi$	M_1_PI	0.318309
$2/\pi$	M_2_PI	0.636619
$2/\sqrt{\pi}$	M_2_SQRTPI	1.128379
$\sqrt{2}$	M_SQRT2	1.414213
$1/\sqrt{2}$	M_SQRT1_2	0.707106
e	M_E	2.718281
$\log_2 e$	M_LOG2E	1.442695
$\log_{10} e$	M_LOG10E	0.434294
$\ln 2$	M_LN2	0.693147
ln 10	M_LN10	2.302585

Capítulo 2

Teórico

2.1 Definições

Algumas definições e termos importantes:

2.1.1 Funções

- Comutativa: Uma função f(x,y) é comutativa se f(x,y) = f(y,x).
- Associativa: Uma função f(x,y) é associativa se f(x,f(y,z))=f(f(x,y),z).
- Idempotente: Uma função f(x,y) é idempotente se f(x,x)=x.

2.1.2 **Grafos**

- Grafo: Um grafo é um conjunto de vértices e um conjunto de arestas que conectam os vértices.
- Grafo Conexo: Um grafo é conexo se existe um caminho entre todos os pares de vértices.
- Grafo Bipartido: Um grafo é bipartido se é possível dividir os vértices em dois conjuntos disjuntos de forma que todas as arestas conectem um vértice de um conjunto com um vértice do outro conjunto, ou seja, não existem arestas que conectem vértices do mesmo conjunto.

- Árvore: Um grafo é uma árvore se ele é conexo e não possui ciclos.
- Árvore Geradora Mínima (AGM): Uma árvore geradora mínima é uma árvore que conecta todos os vértices de um grafo e possui o menor custo possível, também conhecido como *Minimum Spanning Tree (MST)*.

2.2 Números primos

Números primos são muito úteis para funções de hashing (dentre outras coisas). Aqui vão vários números primos interessantes:

2.2.1 Primos com truncamento à esquerda

Números primos tais que qualquer sufixo deles é um número primo:

33,333,31 357,686,312,646,216,567,629,137

2.2.2 Primos gêmeos (Twin Primes)

Pares de primos da forma (p, p+2) (aqui tem só alguns pares aleatórios, existem muitos outros).

Primo	$\mathbf{Primo} + 2$	Ordem
5	7	10^{0}
17	19	10^{1}
461	463	10^{2}
3461	3463	10^{3}
34499	34501	10^{4}
487829	487831	10^{5}
5111999	5112001	10^{6}
30684887	30684889	10^{7}
361290539	361290541	10^{8}
1000000007	1000000009	10^{9}
1005599459	1005599461	10^{9}

2.2.3 Números primos de Mersenne

São os números primos da forma 2^m-1 , onde m é um número inteiro positivo.

Expoente (m)	Representação Decimal
2	3
3	7
5	31
7	127
13	8,191
17	131,071
19	524,287
31	2,147,483,647
61	$2,3*10^{18}$
89	$6,1*10^{26}$
107	$1,6*10^{32}$
127	$1,7*10^{38}$

2.3 Operadores lineares

2.3.1 Rotação no sentido anti-horário por θ°

$$\begin{bmatrix} \cos \theta & -\sin \theta \\ \sin \theta & \cos \theta \end{bmatrix}$$

2.3.2 Reflexão em relação à reta y = mx

$$\frac{1}{m^2+1} \begin{bmatrix} 1-m^2 & 2m \\ 2m & m^2-1 \end{bmatrix}$$

2.3.3 Inversa de uma matriz 2x2 A

$$\begin{bmatrix} a & b \\ c & d \end{bmatrix}^{-1} = \frac{1}{\det(A)} \begin{bmatrix} d & -b \\ -c & a \end{bmatrix}$$

2.3.4 Cisalhamento horizontal por K

$$\begin{bmatrix} 1 & K \\ 0 & 1 \end{bmatrix}$$

2.3.5 Cisalhamento vertical por K

$$\begin{bmatrix} 1 & 0 \\ K & 1 \end{bmatrix}$$

2.3.6 Mudança de base

 \vec{a}_{β} são as coordenadas do vetor \vec{a} na base β . \vec{a} são as coordenadas do vetor \vec{a} na base canônica.

17

 $\vec{b1}$ e $\vec{b2}$ são os vetores de base para $\beta.$ Cé uma matriz que muda da base β para a base canônica.

$$C\vec{a}_{\beta} = \vec{a}$$

$$C^{-1}\vec{a} = \vec{a}_{\beta}$$

$$C = \begin{bmatrix} b1_x & b2_x \\ b1_y & b2_y \end{bmatrix}$$

2.3.7 Propriedades das operações de matriz

$$(AB)^{-1} = A^{-1}B^{-1}$$
$$(AB)^{T} = B^{T}A^{T}$$
$$(A^{-1})^{T} = (A^{T})^{-1}$$
$$(A+B)^{T} = A^{T} + B^{T}$$
$$\det(A) = \det(A^{T})$$
$$\det(AB) = \det(A)\det(B)$$

Seja A uma matriz NxN:

$$\det(kA) = K^N \det(A)$$

2.4 Sequências numéricas

2.4.1 Sequência de Fibonacci

Primeiros termos: 1, 1, 2, 3, 5, 8, 13, 21, 34, ... Definição:

$$F_0 = F_1 = 1$$

$$F_n = F_{n-1} + F_{n-2}$$

Matriz de recorrência:

$$\begin{bmatrix} 0 & 1 \\ 1 & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} F_{n-2} \\ F_{n-1} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} F_{n-1} \\ F_n \end{bmatrix}$$

2.4.2 Sequência de Catalan

Primeiros termos: 1, 1, 2, 5, 14, 42, 132, 429, 1430, ...

Definição:

$$C_0 = C_1 = 1$$

$$C_n = \sum_{i=0}^{n-1} C_i \cdot C_{n-1-i}$$

Definição analítica:

$$C_n = \frac{1}{n+1} \binom{2n}{n}$$

Propriedades úteis:

- C_n é o número de árvores binárias com n+1 folhas.
- C_n é o número de sequências de parênteses bem formadas com n pares de parênteses.

2.5. ANÁLISE COMBINATÓRIA

2.5 Análise combinatória

2.5.1 Fatorial

O fatorial de um número n é o produto de todos os inteiros positivos menores ou iguais a n.

O fatorial conta o número de permutações de n elementos.

$$n! = n \cdot (n-1)!$$

Em particular, 0! = 1.

2.5.2 Combinação

Conta o número de maneiras de escolher k elementos de um conjunto de n elementos.

$$\binom{n}{k} = \frac{n!}{k! \cdot (n-k)!}$$

2.5.3 Arranjo

Conta o número de maneiras de escolher k elementos de um conjunto de n elementos, onde a ordem importa.

$$P(n,k) = \frac{n!}{(n-k)!}$$

2.5.4 Estrelas e barras

Conta o número de maneiras de distribuir n elementos idênticos em k recipientes distintos.

$$\binom{n+k-1}{k-1}$$

2.5.5 Princípio da inclusão-exclusão

O princípio da inclusão-exclusão é uma técnica para contar o número de elementos em uma união de conjuntos.

$$\left| \bigcup_{i=1}^{n} A_i \right| = \sum_{k=1}^{n} (-1)^{k+1} \left(\sum_{1 \le i_1 < i_2 < \dots < i_k \le n} |A_{i_1} \cap A_{i_2} \cap \dots \cap A_{i_k}| \right)$$

2.5.6 Princípio da casa dos pombos

Se n pombos são colocados em m casas, então pelo menos uma casa terá $\lceil \frac{n}{m} \rceil$ pombos ou mais.

2.6 Teoria dos números

2.6.1 Pequeno teorema de Fermat

Se p é um número primo e a é um inteiro não divisível por p, então $a^{p-1} \equiv 1 \pmod{p}$.

2.6.2 Teorema de Euler

Se m e a são inteiros positivos coprimos, então $a^{\phi(m)} \equiv 1 \pmod{m}$, onde $\phi(m)$ é a função totiente de Euler.

2.6.3 Aritmética modular

Quando estamos trabalhando com aritmética módulo um número p, todos os valores existentes estão entre [0, p-1].

2.7. MARKOV CHAINS

Algumas propriedades e equivalências úteis para usar aritmética modular em código são:

- $(a+b) \mod p \equiv ((a \mod p) + (b \mod p)) \mod p$
- $(a-b) \mod p \equiv ((a \mod p) (b \mod p)) \mod p$
 - Note que o resultado pode ser negativo, nesse é necessário adicionar p ao resultado. De forma geral, geralmente fazemos $(a-b+p) \mod p$ (assumindo que $a \in b$ já estão no intervalo [0, p-1]).
- $(a \cdot b) \mod p \equiv ((a \mod p) \cdot (b \mod p)) \mod p$
- $a^b \mod p \equiv ((a \mod p)^b) \mod p$
- $a^b \mod p \equiv ((a \mod p)^{(b \mod \phi(p))}) \mod p$ se $a \in p$ são coprimos

2.7 Markov Chains

Markov Chains (Cadeias de Markov) são grafos onde nodos são estados e arestas representam a probabilidade de transicionar de um estado para outro em um passeio aleatório.

A partir das arestas do grafo, podemos construir uma matriz de transição P, onde $P_{i,j}$ representa a probabilidade de ir do nodo i ao nodo j em um passo. A x-ésima potência de P representa a probabilidade de ir do nodo i ao nodo j em x passos.

Um estado é dito transiente se existe probabilidade de nunca voltar para ele uma vez que se saiu dele. Se não existe, ele é recorrente. Se a probabilidade de sair dele é zero, ele é absorvente.

Um estado tem período $k \geq 1$ se só é possível retornar a ele com passeios de tamanho múltiplo de k. Se k=1, ele é dito aperiódico, se não, ele é periódico. Se todos os estados são aperiódicos, a Markov Chain é aperiódica.

Uma Markov Chain é dita irredutível se, entre cada par de estados, existe um passeio com probabilidade positiva de ocorrer.

Uma Markov Chain é dita ergódica se todos os seus estados são recorrentes e ela é aperiódica.

2.7.1 Distribuições Estacionárias

Uma distribuição estacionária é um vetor de probabilidades π tal que $\pi P = \pi$, ou seja, $(P^T - I)\pi = 0$. Isso significa que é uma distribuição de probabilidades que diz, para cada estado, a probabilidade de estar nele, e essa distribuição permanece igual ao aplicarmos a matriz de transição. O somatório dos valores em π resulta em 1.

Uma Markov Chain irredutível tem uma distribuição estacionária se, e somente se, for aperiódica e ergódica. Se for ergódica, a distribuição estacionária é única.

Se uma Markov Chain for ergódica, o número esperado de passos para voltar ao estado i depois de começar nele é dado por $E(i) = 1/\pi_i$.

2.7.2 Markov Chains Absorventes

Uma Markov Chain é dita absorvente se todo estado transiente pode alcançar algum estado absorvente com probabilidade positiva.

Considere uma Markov chain com T estados transientes e S estados absorventes. A matriz de transição P pode ser escrita dessa forma:

$$P = \begin{bmatrix} Q & R \\ 0 & I \end{bmatrix}$$

Onde Q é a submatriz TxT que corresponde à probabilidade de estados transientes transicionarem entre si, R é a submatriz TxS que corresponde à probabilidade de estados transientes alcançarem estados absorventes, 0 é a matriz zero SxT e I é a matriz identidade SxS.

A matriz fundamental N, onde a célula $N_{i,j}$ representa a quantidade esperada de vezes que o estado transiente j é alcançado quando começando em i, é dada por:

$$N = (I - Q)^{-1}$$

A matriz M, onde a célula $M_{i,j}$ representa a probabilidade de ser absorvido pelo estado j quando começando em i, é dada por:

$$M = NR$$

Capítulo 3

Extra

3.1 CPP

Template de C++ para usar na Maratona.

Codigo: template.cpp

```
1 #include <bits/stdc++.h>
2 #define endl '\n'
3 using namespace std;
4 using ll = long long;
5
6 void solve() { }
7
8 signed main() {
9    cin.tie(0)->sync_with_stdio(0);
10    solve();
11 }
```

3.2 Debug

Template para debugar variáveis em C++. Até a linha 17 é opcional, é pra permitir que seja possível debugar std::pair e std::vector.

Para usar, basta compilar com a flag -DBRUTE (o template run já tem essa flag). E no código usar debug(x, y, z) para debugar as variáveis x, y e z.

Codigo: debug.cpp 1 template <typename T, typename U> 2 ostream &operator<<(ostream &os, const pair<T, U> &p) { // opcional os << "(" << p.first << ", " << p.second << ")"; return os; 6 template <typename T> 7 ostream &operator<<(ostream &os, const vector<T> &v) { // opcional os << "{"; int n = (int)v.size(); for (int i = 0; i < n; i++) {</pre> os << v[i]; if (i < n - 1) os << ", ";</pre> os << "}"; 15 return os; 16 } 18 void _print() { } 19 template <typename T, typename... U> 20 void _print(T a, U... b) { if (sizeof...(b)) { 22 cerr << a << ", "; _print(b...); } else cerr << a;</pre> **25** } 26 #ifdef BRUTE 27 #define debug(x...) cerr << "[" << #x << "] = [", _print(x), cerr << "]" << endl 28 #else 29 #define debug(...)

3.3. RANDOM 21

30 #endif

3.3 Random

É possível usar a função rand() para gerar números aleatórios em C++.

Útil para gerar casos aleatórios em stress test, porém não é recomendado para usar em soluções.

rand() gera números entre 0 e RAND_MAX (que é pelo menos 32767), mas costuma ser 2147483647 (depende do sistema/arquitetura).

Para usar o rand(), recomenda-se no mínimo chamar a função srand(time(0)) no início da main() para inicializar a seed do gerador de números aleatórios.

Para usar números aleatórios em soluções, recomenda-se o uso do mt19937 que está no código abaixo.

A função rng() gera números entre 0 e UINT_MAX (que é 4294967295).

Para gerar números aleatórios de 64 bits, usar mt19937_64 como tipo do rng.

Recomenda-se o uso da função uniform(1, r) para gerar números aleatórios no intervalo fechado [l,r] usando o mt19937.

Codigo: rand.cpp

```
1 mt19937 rng((uint32_t)chrono::steady_clock::now().time_since_epoch().count());
2
3 int uniform(int 1, int r) { return uniform_int_distribution<int>(1, r)(rng); }
```

3.4 Run

Arquivo útil para compilar e rodar um programa em $\mathtt{C++}$ com flags que ajudam a debugar.

Basta criar um arquivo chamado run, adicionar o código abaixo e dar permissão de execução com chmod +x run.

Para executar um arquivo a.cpp, basta rodar ./run a.cpp.

```
Codigo: run

1 #!/bin/bash
2 g++ -std=c++20 -DBRUTE -02 -Wall -Wextra -Wconversion -Wfatal-errors
-fsanitize=address.undefined $1 && ./a.out
```

3.5 Stress Test

Script muito útil para achar casos em que sua solução gera uma resposta incorreta.

Deve-se criar uma solução bruteforce (que garantidamente está correta, ainda que seja lenta) e um gerador de casos aleatórios para seu problema.

Codigo: stress.sh

```
1 #!/bin/bash
2 set -e
 4 g++ -02 gen.cpp -o gen # pode fazer o gerador em python se preferir
 5 g++ -02 brute.cpp -o brute
 6 g++ -02 code.cpp -o code
 8 for((i = 1; ; ++i)); do
      ./gen $i > in
      ./code < in > out
      ./brute < in > ok
      diff -w out ok || break
      echo "Passed test: " $i
14 done
16 echo "WA no seguinte teste:"
17 cat in
18 echo "Sua resposta eh:"
20 echo "A resposta correta eh:"
21 cat ok
```

3.6. UNORDERED CUSTOM HASH

3.6 Unordered Custom Hash

As funções de hash padrão do unordered_map e unordered_set são muito propícias a colisões (principalmente se o setter da questão criar casos de teste pensando nisso).

Para evitar isso, é possível criar uma função de hash customizada.

Entretanto, é bem raro ser necessário usar isso. Geralmente o fator $\mathcal{O}(\log n)$ de um map é suficiente.

Exemplo de uso: unordered_map<int, int, custom_hash> mp;

Codigo: custom hash.cpp

3.7 Vim

Template de arquivo .vimrc para configuração do Vim.

Codigo: vimro

```
1 set nu ai si cindent et ts=4 sw=4 so=10 nosm undofile
2
3 inoremap {} {} <left><return><up><end><return>
4 " remap de chaves
5
```

```
6 au BufReadPost * if line("'\"") > 0 && line("'\"") <= line("$") | exe "normal! g'\"" |
endif
7 " volta pro lugar onde estava quando saiu do arquivo
```

Capítulo 4

Paradigmas

4.1 All Submasks

Percorre todas as submáscaras de uma máscara em $\mathcal{O}(3^n)$.

```
Codigo: all_submask.cpp
  int mask;
  for (int sub = mask; sub; sub = (sub - 1) & mask) { }
```

4.2 Busca Binaria Paralela

Faz a busca binária para múltiplas consultas quando a busca binária é muito pesada. A complexidade é $\mathcal{O}((N+Q)\log(N)\cdot\mathcal{O}(F))$, onde N é o tamanho do espaço de busca, Q é o número de consultas, e $\mathcal{O}(F)$ é o custo de avaliação da função.

```
Codigo: busca_binaria_paralela.cpp

1
2 namespace parallel_binary_search {
3    typedef tuple<int, int, long long, long long> query; //{value, id, l, r}
4    vector<query> queries[1123456]; // pode ser um mapa se
5    // for muito esparso
```

```
long long ans[1123456]; // definir pro tamanho
                                                       // das queries
      long long l, r, mid;
      int id = 0;
      void set_lim_search(long long n) {
          1 = 0;
          r = n;
          mid = (1 + r) / 2;
14
15
      void add_query(long long v) { queries[mid].push_back({v, id++, 1, r}); }
16
       void advance_search(long long v) {
          // advance search
19
20
21
      bool satisfies(long long mid, int v, long long l, long long r) {
22
23
          // implement the evaluation
24
25
      bool get_ans() {
26
27
          // implement the get ans
28
29
       void parallel_binary_search(long long 1, long long r) {
31
32
          bool go = 1;
          while (go) {
34
              int i = 0; // outra logica se for usar
```

4.3. BUSCA TERNARIA 24

```
// um mapa
36
              for (auto &vec : queries) {
37
                 advance_search(i++);
                 for (auto q : vec) {
                     auto [v, id, 1, r] = q;
                     if (1 > r) continue;
41
                     go = 1;
                     // return while satisfies
                     if (satisfies(i, v, l, r)) {
44
                         ans[i] = get_ans();
45
                        long long mid = (i + 1) / 2;
                         queries[mid] = query(v, id, 1, i - 1);
                     } else {
                         long long mid = (i + r) / 2;
                         queries[mid] = query(v, id, i + 1, r);
                     }
                 vec.clear();
53
54
55
56
57
58 } // namespace name
```

4.3 Busca Ternaria

Encontra um ponto ótimo em uma função que pode ser separada em duas funções estritamente monotônicas (por exemplo, parábolas).

• Complexidade de tempo: $\mathcal{O}(\log(N) \cdot \mathcal{O}(\text{eval}))$, onde N é o tamanho do espaço de busca e $(\mathcal{O}(\text{eval}))$ é o custo de avaliação da função.

Busca Ternária em Espaço Discreto

Encontra um ponto ótimo em uma função que pode ser separada em duas funções estritamente monotônicas (por exemplo, parábolas).

Versão para espaços discretos.

• Complexidade de tempo: $\mathcal{O}(\log(N) \cdot \mathcal{O}(\text{eval}))$, onde N é o tamanho do espaço de busca e $(\mathcal{O}(\text{eval}))$ é o custo de avaliação da função.

```
Codigo: busca ternaria discreta.cpp
2 long long eval(long long mid) {
      // implement the evaluation
6 long long discrete_ternary_search(long long 1, long long r) {
      long long ans = -1;
      r--; // to not space r
      while (1 <= r) {
          long long mid = (1 + r) / 2;
11
          // minimizing. To maximize use >= to
12
          // compare
13
          if (eval(mid) <= eval(mid + 1)) {</pre>
              ans = mid;
             r = mid - 1;
17
          } else {
              1 = mid + 1;
19
20
21
      return ans;
Codigo: busca ternaria.cpp
2 double eval(double mid) {
      // implement the evaluation
4 }
6 double ternary_search(double 1, double r) {
      int k = 100:
      while (k--) {
          double step = (1 + r) / 3;
          double mid_1 = 1 + step;
11
          double mid_2 = r - step;
12
13
          // minimizing. To maximize use >= to
          // compare
          if (eval(mid_1) <= eval(mid_2)) r = mid_2;</pre>
          else 1 = mid_1;
16
17
      return 1:
```

4.4. CONVEX HULL TRICK 25

19 }

4.4 Convex Hull Trick

Otimização de DP onde se mantém as retas que formam um Convex Hull em uma estrutura que permite consultar qual o melhor valor para um determinado x.

Só funciona quando as retas são monotônicas. Caso não sejam, usar LiChao Tree para guardar as retas.

Complexidade de tempo:

- Inserir reta: $\mathcal{O}(1)$ amortizado
- Consultar x: $\mathcal{O}(\log(N))$
- Consultar x quando x tem crescimento monotônico: $\mathcal{O}(1)$

Codigo: Convex Hull Trick.cpp

```
1 const ll INF = 1e18 + 18;
2 bool op(11 a, 11 b) {
      return a >= b; // either >= or <=</pre>
4 }
5 struct line {
      11 a. b:
      11 get(11 x) { return a * x + b; }
      11 intersect(line 1) {
          return (1.b - b + a - 1.a) / (a - 1.a); // rounds up for integer
                                              // only
10
11
12 };
13 deque<pair<line, ll>> fila;
void add_line(ll a, ll b) {
      line nova = {a, b}:
      if (!fila.empty() && fila.back().first.a == a && fila.back().first.b == b) return;
      while (!fila.empty() && op(fila.back().second, nova.intersect(fila.back().first)))
17
          fila.pop_back();
18
      11 x = fila.empty() ? -INF : nova.intersect(fila.back().first);
```

```
fila.emplace_back(nova, x);
21 }
22 ll get_binary_search(ll x) {
      int esq = 0, dir = fila.size() - 1, r = -1;
      while (esa <= dir) {
          int mid = (esq + dir) / 2;
25
          if (op(x, fila[mid].second)) {
             esq = mid + 1;
27
             r = mid;
          } else {
              dir = mid - 1;
31
32
      return fila[r].first.get(x);
34 }
35 // O(1), use only when QUERIES are monotonic!
36 ll get(ll x) {
      while (fila.size() >= 2 && op(x, fila[1].second)) fila.pop_front();
      return fila.front().first.get(x);
39 }
```

4.5 DP de Permutação

Otimização do problema do Caixeiro Viajante

* Complexidade de tempo: $\mathcal{O}(n^2 * 2^n)$

Para rodar a função basta setar a matriz de adjacência dist e chamar solve(0,0,n).

Codigo: $tsp_dp.cpp$

4.6. DIVIDE AND CONQUER

```
26
```

```
12
13
      long double res = 1e13; // pode ser maior se precisar
      for (int i = 0; i < n; i++) {</pre>
          if (!(mask & (1 << i))) {</pre>
16
              long double aux = solve(i, mask | (1 << i), n);</pre>
17
              if (mask) aux += dist[atual][i]:
              res = min(res, aux);
19
20
21
       return dp[atual][mask] = res;
22
23 }
```

4.6 Divide and Conquer

Otimização para DP de prefixo quando se pretende separar o vetor em K subgrupos.

É preciso fazer a função query(i, j) que computa o custo do subgrupo

i, j

* Complexidade de tempo: $\mathcal{O}(n \cdot k \cdot \log(n) \cdot \mathcal{O}(\text{query}))$

Divide and Conquer com Query on demand

Usado para evitar queries pesadas ou o custo de pré-processamento.

É preciso fazer as funções da estrutura **janela**, eles adicionam e removem itens um a um como uma janela flutuante.

* Complexidade de tempo: $\mathcal{O}(n \cdot k \cdot \log(n) \cdot \mathcal{O}(\text{update da janela}))$

 ${\bf Codigo:\ dc.cpp}$

```
namespace DC {
vi dp_before, dp_cur;
void compute(int 1, int r, int opt1, int optr) {
    if (1 > r) return;
    int mid = (1 + r) >> 1;
    pair<11, int> best = {0, -1}; // {INF, -1} se quiser minimizar
    for (int i = opt1; i <= min(mid, optr); i++) {</pre>
```

```
// min() se quiser minimizar
              best = max(best, {(i ? dp_before[i - 1] : 0) + query(i, mid), i});
          dp_cur[mid] = best.first;
11
          int opt = best.second:
12
          compute(l, mid - 1, optl, opt);
          compute(mid + 1, r, opt, optr);
      }
15
16
      11 solve(int n. int k) {
17
          dp_before.assign(n + 5, 0);
          dp_cur.assign(n + 5, 0);
19
          for (int i = 0; i < n; i++) dp_before[i] = query(0, i);</pre>
20
          for (int i = 1; i < k; i++) {</pre>
21
              compute(0, n - 1, 0, n - 1);
              dp_before = dp_cur;
23
24
          return dp_before[n - 1];
27 };
Codigo: dc query on demand.cpp
 1 namespace DC {
       struct range { // eh preciso definir a forma
                    // de calcular o range
          vi freq;
          11 \text{ sum} = 0:
          int 1 = 0, r = -1;
          void back_l(int v) { // Mover o 'l' do range
                              // para a esquerda
              sum += freq[v];
              freq[v]++;
10
              1--:
11
12
          void advance_r(int v) { // Mover o 'r' do range
                                 // para a direita
14
              sum += freq[v];
15
              freq[v]++;
17
              r++;
          }
          void advance_l(int v) { // Mover o 'l' do range
                                // para a direita
20
              freq[v]--;
21
              sum -= freq[v];
22
23
              1++;
          }
```

```
void back_r(int v) { // Mover o 'r' do range
25
                              // para a esquerda
26
              freq[v]--;
              sum -= freq[v];
30
          void clear(int n) { // Limpar range
             1 = 0;
32
              r = -1;
33
              sum = 0:
34
              freq.assign(n + 5, 0);
35
36
      } s;
37
38
39
      vi dp_before, dp_cur;
      void compute(int 1, int r, int optl, int optr) {
          if (1 > r) return;
          int mid = (1 + r) >> 1:
42
          pair<11, int> best = {0, -1}; // {INF, -1} se quiser minimizar
43
          while (s.1 < optl) s.advance_l(v[s.1]);</pre>
          while (s.l > optl) s.back_l(v[s.l - 1]);
          while (s.r < mid) s.advance_r(v[s.r + 1]);</pre>
          while (s.r > mid) s.back_r(v[s.r]);
          vi removed;
          for (int i = optl; i <= min(mid, optr); i++) {</pre>
51
              best =
                  min(best.
                     {(i ? dp_before[i - 1] : 0) + s.sum, i}); // min() se quiser
                          minimizar
              removed.push_back(v[s.1]);
              s.advance_l(v[s.1]);
56
          }
          for (int rem : removed) s.back_l(v[s.l - 1]);
          dp_cur[mid] = best.first;
          int opt = best.second;
          compute(1, mid - 1, optl, opt);
          compute(mid + 1, r, opt, optr);
63
      }
64
      11 solve(int n, int k) {
66
          dp_before.assign(n, 0);
67
          dp_cur.assign(n, 0);
68
          s.clear(n);
          for (int i = 0; i < n; i++) {</pre>
70
```

4.7 Exponenciação de Matriz

Otimização para DP de prefixo quando o valor atual está em função dos últimos K valores já calculados.

* Complexidade de tempo: $\mathcal{O}(k^3 \cdot \log n)$

É preciso mapear a DP para uma exponenciação de matriz.

DP:

$$dp[n] = \sum_{i=1}^{k} c[i] \cdot dp[n-i]$$

Mapeamento:

$$\begin{pmatrix} 0 & 1 & 0 & 0 & \dots & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 & \dots & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & \dots & 0 \\ \dots & \dots & \dots & \dots & \dots & \dots \\ c[k] & c[k-1] & c[k-2] & \dots & c[1] & 0 \end{pmatrix}^n \times \begin{pmatrix} dp[0] \\ dp[1] \\ dp[2] \\ \dots \\ dp[k-1] \end{pmatrix}$$

Exemplo de DP:

$$dp[i] = dp[i-1] + 2 \cdot i^2 + 3 \cdot i + 5$$

Nesses casos é preciso fazer uma linha para manter cada constante e potência do índice.

Mapeamento:

$$\begin{pmatrix} 1 & 5 & 3 & 2 \\ 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 1 & 0 \\ 0 & 1 & 2 & 1 \end{pmatrix}^n \times \begin{pmatrix} dp[0] \\ 1 \\ 1 \\ 1 \end{pmatrix} \begin{array}{c} \text{mant\'em } dp[i] \\ \text{mant\'em } i \\ 1 \end{pmatrix}$$

Exemplo de DP:

$$dp[n] = c \cdot \prod_{i=1}^{k} dp[n-i]$$

Nesses casos é preciso trabalhar com o logaritmo e temos o caso padrão:

$$\log(dp[n]) = \log(c) + \sum_{i=1}^{k} \log(dp[n-i])$$

Se a resposta precisar ser inteira, deve-se fatorar a constante e os valores inicias e então fazer uma exponenciação para cada fator primo. Depois é só juntar a resposta no final.

Codigo: matrix exp.cpp

```
1 using mat = vector<vector<11>>;
2 ll dp[100];
3 mat T;
4
5 #define MOD 1000000007
```

```
7 mat operator*(mat a, mat b) {
       mat res(a.size(), vector<ll>(b[0].size()));
      for (int i = 0; i < a.size(); i++) {</pre>
          for (int j = 0; j < b[0].size(); j++) {</pre>
11
              for (int k = 0; k < b.size(); k++) {</pre>
                  res[i][j] += a[i][k] * b[k][j] % MOD;
                  res[i][j] %= MOD;
          }
16
17
       return res;
19
20 mat operator^(mat a, ll k) {
       mat res(a.size(), vector<ll>(a.size()));
       for (int i = 0; i < a.size(); i++) res[i][i] = 1;</pre>
24
           if (k & 1) res = res * a;
           a = a * a;
25
          k >>= 1;
       return res;
31 // MUDA MUITO DE ACORDO COM O PROBLEMA
32 // LEIA COMO FAZER O MAPEAMENTO NO README
33 ll solve(ll exp, ll dim) {
       if (exp < dim) return dp[exp];</pre>
      T.assign(dim, vi(dim));
      // TO DO: Preencher a Matriz que vai ser
      // exponenciada T[0][1] = 1; T[1][0] = 1;
      // T[1][1] = 1;
       mat prod = T ^ exp;
       vec.assign(dim, vi(1));
       for (int i = 0; i < dim; i++) vec[i][0] = dp[i]; // Valores iniciais</pre>
       mat ans = prod * vec;
       return ans[0][0];
```

4.8 Mo

4.8.1 Mo

Resolve queries complicadas Offline de forma rápida.

 $\acute{\rm E}$ preciso manter uma estrutura que adicione e remova elementos nas extremidades de um range (tipo janela).

A complexidade do run é $\mathcal{O}(Q*B+N^2/B)$, onde B é o tamanho do bloco.

```
Para B = \sqrt{N}, a complexidade é \mathcal{O}((N+Q) * \sqrt{N}).
```

Para $B = N/\sqrt{Q}$, a complexidade é $\mathcal{O}(N * \sqrt{Q})$.

Codigo: mo.cpp

```
1 typedef pair<int, int> ii;
 1 int block_sz; // Better if 'const';
 4 namespace mo {
       struct query {
          int 1, r, idx;
          bool operator<(query q) const {</pre>
              int _1 = 1 / block_sz;
              int _ql = q.1 / block_sz;
              return ii(_1, _1 & 1 ? -r : r) < ii(_q1, _q1 & 1 ? -q.r : q.r);</pre>
          }
11
      };
12
      vector<query> queries;
      void build(int n) {
15
          block_sz = (int)sqrt(n);
16
          // TODO: initialize data structure
17
18
      inline void add_query(int 1, int r) {
19
          queries.push_back({1, r, (int)queries.size()});
20
21
      inline void remove(int idx) {
22
          // TODO: remove value at idx from data
23
          // structure
24
25
       inline void add(int idx) {
26
          // TODO: add value at idx from data
```

```
// structure
      inline int get_answer() {
31
          // TODO: extract the current answer of the
32
          // data structure
          return 0;
33
      }
34
35
       vector<int> run() {
          vector<int> answers(queries.size());
          sort(queries.begin(), queries.end());
39
          int L = 0:
          int R = -1;
40
          for (query q : queries) {
41
              while (L > q.1) add(--L);
42
              while (R < q.r) add(++R);
43
              while (L < q.1) remove(L++);</pre>
              while (R > q.r) remove(R--);
              answers[q.idx] = get_answer();
          }
47
          return answers;
48
49
50
51 };
```

4.8.2 Mo Update

Resolve queries complicadas Offline de forma rápida.

Permite que existam **UPDATES PONTUAIS!**

É preciso manter uma estrutura que adicione e remova elementos nas extremidades de um range (tipo janela). A complexidade é $\mathcal{O}(Q\cdot\sqrt[3]{N^2})$

```
Codigo: mo_update.cpp

1 typedef pair<int, int> ii;
2 typedef tuple<int, int, int> iii;
3 int block_sz; // Better if 'const';
4 vector<int> vec;
5 namespace mo {
6 struct query {
```

```
int 1, r, t, idx;
          bool operator<(query q) const {</pre>
              int _1 = 1 / block_sz;
              int _r = r / block_sz;
              int _ql = q.1 / block_sz;
11
              int _qr = q.r / block_sz;
12
              return iii(_1, _1 & 1 ? -_r : _r, _r & 1 ? t : -t) <
                    iii(_ql, _ql & 1 ? -_qr : _qr, _qr & 1 ? q.t : -q.t);
15
      };
16
17
      vector<query> queries;
      vector<ii> updates;
19
      void build(int n) {
20
          block_sz = pow(1.4142 * n, 2.0 / 3);
21
          // TODO: initialize data structure
22
23
      inline void add_query(int 1, int r) {
24
          queries.push_back({1, r, (int)updates.size(), (int)queries.size()});
25
26
      inline void add_update(int x, int v) { updates.push_back({x, v}); }
27
      inline void remove(int idx) {
28
          // TODO: remove value at idx from data
29
          // structure
30
31
      inline void add(int idx) {
32
          // TODO: add value at idx from data
33
          // structure
34
      inline void update(int 1, int r, int t) {
36
          auto &[x, v] = updates[t];
37
          if (1 <= x && x <= r) remove(x);</pre>
38
          swap(vec[x], v);
          if (1 <= x && x <= r) add(x);</pre>
40
41
      inline int get_answer() {
42
          // TODO: extract the current answer from
          // the data structure
44
          return 0;
45
      }
46
47
      vector<int> run() {
          vector<int> answers(queries.size());
49
          sort(queries.begin(), queries.end());
50
          int L = 0;
51
          int R = -1;
          int T = 0;
53
```

```
for (query q : queries) {
              while (T < q.t) update(L, R, T++);</pre>
              while (T > q.t) update(L, R, --T);
56
57
              while (L > q.1) add(--L);
              while (R < q.r) add(++R);
58
              while (L < q.1) remove(L++);</pre>
59
              while (R > q.r) remove(R--);
              answers[q.idx] = get_answer();
61
62
63
          return answers;
64
65 };
```

Capítulo 5

Grafos

5.1 2 SAT

Algoritmo que resolve problema do 2-SAT. No 2-SAT, temos um conjunto de variáveis booleanas e cláusulas lógicas, onde cada cláusula é composta por duas variáveis. O problema é determinar se existe uma configuração das variáveis que satisfaça todas as cláusulas. O problema se transforma em um problema de encontrar as componentes fortemente conexas de um grafo direcionado, que resolvemos em $\mathcal{O}(N+M)$ com o algoritmo de Kosaraju. Onde N é o número de variáveis e M é o número de cláusulas.

A configuração da solução fica guardada no vetor assignment.

Exemplos de uso:

- sat.add_or(x, y) \Leftrightarrow $(x \lor y)$
- $\bullet \ \text{sat.add_or(x, y)} \Leftrightarrow (\neg x \vee y)$
- $\bullet \ \operatorname{sat.add_impl}(\mathtt{x},\ \mathtt{y}) \Leftrightarrow (x \to y)$
- sat.add_and(x, y) \Leftrightarrow $(x \land \neg y)$
- sat.add_xor(x, y) \Leftrightarrow $(x \lor y) \land \neg(x \land y)$
- $\bullet \ \, {\tt sat.add_equals(x, y)} \, \Leftrightarrow (x \wedge y) \vee (\neg x \wedge \neg y)$

Codigo: 2_sat.cpp

```
1 struct sat2 {
      int n;
       vector<vector<int>> g, rg;
       vector<bool> vis, assignment;
      vector<int> topo, comp;
       void build(int _n) {
          n = 2 * n:
          g.assign(n, vector<int>());
          rg.assign(n, vector<int>());
10
      }
11
12
13
       int get(int u) {
          if (u < 0) return 2 * (~u) + 1;</pre>
14
15
          else return 2 * u;
16
17
       void add_impl(int u, int v) {
          u = get(u), v = get(v);
19
          g[u].push_back(v);
20
21
          rg[v].push_back(u);
          g[v ^ 1].push_back(u ^ 1);
23
          rg[u ^ 1].push_back(v ^ 1);
24
25
       void add_or(int u, int v) { add_impl(~u, v); }
       void add_and(int u, int v) {
29
          add or(u, u):
          add_or(v, v);
30
31
```

32

5.2. BINARY LIFTING

```
32
      void add_xor(int u, int v) {
33
          add_impl(u, ~v);
34
          add_impl(~u, v);
35
      }
36
37
      void add_equals(int u, int v) {
          add_impl(u, v);
          add_impl(~u, ~v);
40
41
42
      void toposort(int u) {
43
          vis[u] = true;
          for (int v : g[u])
              if (!vis[v]) toposort(v);
          topo.push_back(u);
      void dfs(int u, int cc) {
50
          comp[u] = cc;
51
          for (int v : rg[u])
52
              if (comp[v] == -1) dfs(v, cc);
53
      }
54
55
      pair<bool>> solve() {
          topo.clear();
57
          vis.assign(n, false);
58
          for (int i = 0: i < n: i++)</pre>
              if (!vis[i]) toposort(i);
61
          reverse(topo.begin(), topo.end());
          comp.assign(n, -1);
          int cc = 0:
          for (auto u : topo)
              if (comp[u] == -1) dfs(u, cc++):
          assignment.assign(n / 2, false);
          for (int i = 0; i < n; i += 2) {</pre>
              if (comp[i] == comp[i + 1]) return {false, {}};
71
              assignment[i / 2] = comp[i] > comp[i + 1];
72
         }
          return {true, assignment};
75
77 };
```

5.2 Binary Lifting

5.2.1 Binary Lifting LCA

Usa uma matriz para precomputar os ancestrais de um nodo, em que up[u][i] é o 2^i -ésimo ancestral de u. A construção é $\mathcal{O}(n\log n)$, e é possível consultar pelo k-ésimo ancestral de um nodo e pelo **LCA** de dois nodos em $\mathcal{O}(\log n)$.

 \mathbf{LCA} : Lowest Common Ancestor, o LCA de dois nodos u e v é o nodo mais profundo que é ancestral de ambos.

```
Codigo: binary lifting lca.cpp
 1 const int N = 3e5 + 5. LG = 20:
 vector<int> adj[N];
 4 namespace bl {
       int t, up[N][LG], tin[N], tout[N];
       void dfs(int u, int p = -1) {
          tin[u] = t++:
          for (int i = 0; i < LG - 1; i++) up[u][i + 1] = up[up[u][i]][i];</pre>
          for (int v : adj[u])
              if (v != p) {
11
                 up[v][0] = u;
                 dfs(v, u);
14
          tout[u] = t++;
15
17
18
       void build(int root) {
19
          t = 1:
          up[root][0] = root;
20
          dfs(root);
21
22
23
24
      bool ancestor(int u. int v) { return tin[u] <= tin[v] && tout[u] >= tout[v]; }
25
      int lca(int u, int v) {
26
          if (ancestor(u, v)) return u;
27
          if (ancestor(v, u)) return v;
28
          for (int i = LG - 1; i >= 0; i--)
29
              if (!ancestor(up[u][i], v)) u = up[u][i];
```

5.2. BINARY LIFTING 33

```
31     return up[u][0];
32     }
33
34     int kth(int u, int k) {
35         for (int i = 0; i < LG; i++)
36             if (k & (1 << i)) u = up[u][i];
37         return u;
38     }
39
40 }</pre>
```

5.2.2 Binary Lifting Query

Binary Lifting em que, além de queries de ancestrais, podemos fazer queries em caminhos. Seja f(u,v) uma função que retorna algo sobre o caminho entre u e v, como a soma dos valores dos nodos ou máximo valor do caminho, st[u][i] é o valor de f(par[u], up[u][i]), em que up[u][i] é o 2^i -ésimo ancestral de u e par[u] é o pai de u. A função f deve ser associativa e comutativa.

A construção é $\mathcal{O}(n \log n)$, e é possível consultar em $\mathcal{O}(\log n)$ pelo valor de f(u, v), em que u e v são nodos do grafo, através do método query. Também computa LCA e k-ésimo ancestral em $\mathcal{O}(\log n)$.

Obs: os valores precisam estar nos **nodos** e não nas arestas, para valores nas arestas verificar o Binary Lifting Query Aresta.

Codigo: binary lifting query nodo.cpp

```
1 const int N = 3e5 + 5, LG = 20;
vector<int> adi[N]:
4 namespace bl {
      int t, up[N][LG], st[N][LG], tin[N], tout[N], val[N];
      const int neutral = 0;
      int merge(int 1, int r) { return 1 + r; }
      void dfs(int u, int p = -1) {
10
          tin[u] = t++:
11
         for (int i = 0; i < LG - 1; i++) {
12
             up[u][i + 1] = up[up[u][i]][i];
             st[u][i + 1] = merge(st[u][i], st[up[u][i]][i]);
14
         }
```

```
for (int v : adj[u])
              if (v != p) {
                  up[v][0] = u, st[v][0] = val[u];
                  dfs(v, u);
20
          tout[u] = t++;
21
22
23
       void build(int root) {
24
25
          t. = 1:
          up[root][0] = root;
          st[root][0] = neutral:
27
          dfs(root);
28
      }
29
30
       bool ancestor(int u, int v) { return tin[u] <= tin[v] && tout[u] >= tout[v]; }
31
32
       int query2(int u, int v, bool include_lca) {
33
          if (ancestor(u, v)) return include_lca ? val[u] : neutral;
34
          int ans = val[u]:
35
          for (int i = LG - 1: i >= 0: i--) {
36
              if (!ancestor(up[u][i], v)) {
                  ans = merge(ans, st[u][i]);
                  u = up[u][i];
41
          return include_lca ? merge(ans, st[u][0]) : ans;
42
43
44
       int query(int u, int v) {
          if (u == v) return val[u]:
46
          return merge(query2(u, v, 1), query2(v, u, 0));
47
      }
49
      int lca(int u, int v) {
50
51
          if (ancestor(u, v)) return u;
          if (ancestor(v, u)) return v;
          for (int i = LG - 1; i >= 0; i--)
              if (!ancestor(up[u][i], v)) u = up[u][i];
54
55
          return up[u][0];
57
      int kth(int u, int k) {
          for (int i = 0; i < LG; i++)</pre>
59
              if (k & (1 << i)) u = up[u][i]:</pre>
60
61
          return u;
```

5.2. BINARY LIFTING 34

64 }

27 28

5.2.3 Binary Lifting Query 2

Basicamente o mesmo que o anterior, mas esse resolve queries em que o merge não é necessariamente **comutativo**. Para fins de exemplo, o código está implementado para resolver queries de Kadane (máximo subarray sum) em caminhos.

Foi usado para passar esse problema:

https://codeforces.com/contest/1843/problem/F2

up[u][i + 1] = up[up[u][i]][i];

for (int v : adj[u])

Codigo: binary lifting query nodo2.cpp

```
1 struct node {
      int pref, suff, sum, best;
      node() : pref(0), suff(0), sum(0), best(0) { }
      node(int x) : pref(x), suff(x), sum(x), best(x) { }
      node(int a, int b, int c, int d) : pref(a), suff(b), sum(c), best(d) { }
6 };
 8 node merge(node 1, node r) {
      int pref = max(1.pref, 1.sum + r.pref);
      int suff = max(r.suff, r.sum + 1.suff);
      int sum = 1.sum + r.sum:
      int best = max(1.suff + r.pref, max(1.best, r.best));
      return node(pref, suff, sum, best);
14 }
15
16 struct BinaryLifting {
      vector<vector<int>> adj, up;
      vector<int> val, tin, tout;
      vector<vector<node>> st. st2:
19
      int N, LG, t;
      void build(int u, int p = -1) {
22
          tin[u] = t++:
23
          for (int i = 0; i < LG - 1; i++) {</pre>
```

st[u][i + 1] = merge(st[u][i], st[up[u][i]][i]);

st2[u][i + 1] = merge(st2[up[u][i]][i], st2[u][i]);

```
if (v != p) {
                 up[v][0] = u;
                 st[v][0] = node(val[u]);
                 st2[v][0] = node(val[u]);
                 build(v. u):
             }
          tout[u] = t++;
      }
37
38
       void build(int root, vector<vector<int>> adi2, vector<int> v) {
          t = 1;
          N = (int)adj2.size();
41
          LG = 32 - __builtin_clz(N);
42
          adj = adj2;
          val = v;
          tin = tout = vector<int>(N);
          up = vector(N, vector<int>(LG));
          st = st2 = vector(N. vector<node>(LG)):
          up[root][0] = root;
          st[root][0] = node(val[root]);
          st2[root][0] = node(val[root]);
          build(root);
51
52
      }
53
      bool ancestor(int u, int v) { return tin[u] <= tin[v] && tout[u] >= tout[v]; }
54
55
      node query2(int u, int v, bool include_lca, bool invert) {
56
          if (ancestor(u, v)) return include_lca ? node(val[u]) : node();
57
          node ans = node(val[u]):
          for (int i = LG - 1; i >= 0; i--) {
              if (!ancestor(up[u][i], v)) {
                 if (invert) ans = merge(st2[u][i], ans);
                 else ans = merge(ans, st[u][i]);
                 u = up[u][i];
64
          return include_lca ? merge(ans, st[u][0]) : ans;
66
67
      node query(int u, int v) {
          if (u == v) return node(val[u]);
70
71
          node 1 = querv2(u, v, 1, 0):
          node r = query2(v, u, 0, 1);
          return merge(1, r);
73
      }
74
      int lca(int u. int v) {
```

5.2. BINARY LIFTING 35

5.2.4 Binary Lifting Query Aresta

O mesmo Binary Lifting de query em nodos, porém agora com os valores nas arestas. As complexidades são as mesmas.

Codigo: binary_lifting_query_aresta.cpp

```
1 \text{ const int } N = 3e5 + 5, LG = 20;
 vector<pair<int, int>> adj[N];
 4 namespace bl {
       int t, up[N][LG], st[N][LG], tin[N], tout[N], val[N];
       const int neutral = 0;
       int merge(int 1, int r) { return 1 + r; }
       void dfs(int u, int p = -1) {
10
          tin[u] = t++:
11
          for (int i = 0; i < LG - 1; i++) {</pre>
12
              up[u][i + 1] = up[up[u][i]][i];
              st[u][i + 1] = merge(st[u][i], st[up[u][i]][i]);
          for (auto [w, v] : adj[u])
              if (v != p) {
17
                  up[v][0] = u, st[v][0] = w;
                  dfs(v, u);
20
          tout[u] = t++:
21
22
23
       void build(int root) {
24
          t = 1:
25
          up[root][0] = root;
```

```
st[root][0] = neutral;
27
          dfs(root);
      }
29
30
      bool ancestor(int u. int v) { return tin[u] <= tin[v] && tout[u] >= tout[v]: }
31
32
      int query2(int u, int v) {
33
          if (ancestor(u, v)) return neutral;
34
          int ans = neutral;
35
          for (int i = LG - 1: i >= 0: i--) {
              if (!ancestor(up[u][i], v)) {
37
                 ans = merge(ans, st[u][i]);
                 u = up[u][i];
39
          }
41
          return merge(ans, st[u][0]);
42
43
44
      int query(int u, int v) {
          if (u == v) {
              return neutral;
47
48 #warning TRATAR ESSE CASO ACIMA
          return merge(query2(u, v), query2(v, u));
50
51
52
      int lca(int u, int v) {
53
          if (ancestor(u, v)) return u;
          if (ancestor(v, u)) return v;
55
          for (int i = LG - 1; i >= 0; i--)
              if (!ancestor(up[u][i], v)) u = up[u][i];
57
          return up[u][0];
60
      int kth(int u, int k) {
61
          for (int i = 0: i < LG: i++)
62
              if (k & (1 << i)) u = up[u][i];</pre>
          return u;
      }
66 }
```

5.3. BLOCK CUT TREE

5.3 Block Cut Tree

Algoritmo que separa o grafo em componentes biconexas em $\mathcal{O}(V+E)$.

- id[u] é o index do nodo u na Block Cut Tree.
- is_articulation_point(u) diz se o nodo u é ou não é um ponto de articulação.
- number_of_splits(u) diz a quantidade de componentes conexas que o grafo

terá se o nodo u for removido.

28

```
Codigo: block cut tree.cpp
1 struct Bct {
      vector<int> tin, low, stk, art, id, splits;
      vector<vector<int>> adj, g, comp, up;
      int n, sz, m;
      void build(int _n, int _m) {
         n = _n, m = _m;
          adj.resize(n);
      void add_edge(int u, int v) {
10
         adj[u].emplace_back(v);
11
          adj[v].emplace_back(u);
12
13
      void dfs(int u, int p) {
14
         low[u] = tin[u] = ++T;
15
          stk.emplace_back(u);
16
          for (auto v : adj[u]) {
             if (tin[v] == -1) {
                 dfs(v, u);
19
                 low[u] = min(low[u], low[v]);
                 if (low[v] >= tin[u]) {
                     int x;
22
                     sz++:
                     do {
24
                        assert(stk.size());
                        x = stk.back();
                        stk.pop_back();
27
```

comp[x].emplace_back(sz);

} while (x != v);

```
comp[u].emplace_back(sz);
31
             } else if (v != p) {
                 low[u] = min(low[u], tin[v]);
33
34
          }
35
      }
36
      inline bool is_articulation_point(int u) { return art[id[u]]; }
      inline int number_of_splits(int u) { return splits[id[u]]; }
      void work() {
39
          T = sz = 0;
40
          stk.clear();
41
          tin.resize(n, -1);
42
          comp.resize(n);
43
          low.resize(n);
          for (int i = 0; i < n; i++)</pre>
45
              if (tin[i] == -1) dfs(i, 0);
47
          art.resize(sz + n + 1);
          splits.resize(n + sz + 1, 1);
          id.resize(n);
49
          g.resize(sz + n + 1);
50
          for (int i = 0; i < n; i++) {
51
              if ((int)comp[i].size() > 1) {
52
                 id[i] = ++sz;
                  art[id[i]] = 1;
54
                 splits[id[i]] = (int)comp[i].size();
55
                 for (auto u : comp[i]) {
56
                     g[id[i]].emplace_back(u);
                     g[u].emplace_back(id[i]);
59
             } else if (comp[i].size()) {
60
                 id[i] = comp[i][0];
61
63
          }
64
65 };
```

5.4. CAMINHO EULERIANO 37

5.4 Caminho Euleriano

5.4.1 Caminho Euleriano Direcionado

Algoritmo para encontrar um caminho euleriano em um grafo direcionado em $\mathcal{O}(V+E)$. O algoritmo também encontrará um ciclo euleriano se o mesmo existir. Se nem um ciclo nem um caminho euleriano existir, o algoritmo retornará um vetor vazio.

Definição: Um caminho euleriano é um caminho que passa por todas as arestas de um grafo exatamente uma vez. Um ciclo euleriano é um caminho euleriano que começa e termina no mesmo vértice. A condição de existência de um ciclo euleriano (em um grafo direcionado) é que todos os vértices do grafo possuam grau de entrada e saída iguais. A condição de existência de um caminho euleriano (em um grafo direcionado) é que o grafo possua exatamente dois vértices com grau de entrada e saída diferentes, sendo um deles o vértice de início (deg_in[u] == deg_out[u] - 1) e o outro o vértice de término (deg_out[v] == deg_in[v] - 1).

```
Codigo: directed eulerian path.cpp
1 const int MAXN = 1e6 + 6;
3 vector<int> adi[MAXN]:
5 struct EulerianTrail {
      int it[MAXN], deg_in[MAXN], deg_out[MAXN];
      void build(int _n) {
          n = _n;
          for (int i = 0; i < n; i++) it[i] = deg_in[i] = deg_out[i] = 0;</pre>
10
11
      vector<int> find() {
12
          vector<int> cur:
          int m = 0;
14
          for (int i = 0; i < n; i++) {</pre>
15
              for (int j : adj[i]) {
16
17
                  deg_out[i]++, deg_in[j]++;
              }
19
20
21
          int start = -1. end = -1:
          for (int i = 0; i < n; i++) {</pre>
22
              if (deg_in[i] != deg_out[i]) {
23
                  if (deg in[i] == deg out[i] - 1)
24
                      if (start == -1) start = i;
```

```
else return {};
                  else if (deg_in[i] - 1 == deg_out[i])
                      if (end == -1) end = i;
                     else return {}:
29
30
                  else return {}:
              }
31
          }
32
          if (start == -1 && end == -1) {
33
              // pode comecar em qualquer vertice com alguma aresta (mas tem que terminar
34
              // nele tambem), nesse caso eh ciclo euleriano
              for (int i = 0; i < n; i++) {</pre>
37
                  if (deg_out[i] > 0) {
38
                     start = i;
                     end = i;
40
                     break;
                  }
41
          } else if (start == -1 || end == -1) {
              return {};
45
          function<void(int)> dfs_et = [&](int u) {
46
              while (it[u] < (int)adj[u].size()) {</pre>
                  int v = adj[u][it[u]++];
                  dfs_et(v);
              cur.push_back(u);
51
52
          };
          dfs_et(start);
          if ((int)cur.size() != m + 1) return {};
54
          reverse(cur.begin(), cur.end());
          return cur:
      }
58 } et_finder;
```

5.4.2 Caminho Euleriano Nao Direcionado

Algoritmo para encontrar um caminho euleriano em um grafo não direcionado em $\mathcal{O}(V+E)$. O algoritmo também encontrará um ciclo euleriano se o mesmo existir. Se nem um ciclo nem um caminho euleriano existir, o algoritmo retornará um vetor vazio.

Definição: Um caminho euleriano é um caminho que passa por todas as arestas de um grafo exatamente uma vez. Um ciclo euleriano é um caminho euleriano que começa e termina no mesmo vértice. A condição de existência de um ciclo euleriano (em um grafo

5.5. CENTRO E DIAMETRO 38

não direcionado) é que todos os vértices do grafo possuam grau par. A condição de existência de um caminho euleriano (em um grafo não direcionado) é que o grafo possua exatamente dois vértices com grau ímpar, um deles será o vértice de início e o outro o vértice de término.

```
{\bf Codigo:\ undirected\_eulerian\_path.cpp}
```

```
1 const int MAXN = 1e6 + 6, MAXM = 2e6 + 6;
3 vector<pair<int, int>> adj[MAXN]; // {nodo, id da aresta}
5 struct EulerianTrail {
      int n, m;
      int it[MAXN], deg[MAXN], vis_edge[MAXM];
      void build(int n. int m) {
          n = _n;
10
          for (int i = 0; i < n; i++) it[i] = deg[i] = 0;</pre>
          for (int i = 0; i < m; i++) vis_edge[i] = 0;</pre>
12
13
      vector<int> find() {
14
          vector<int> cur:
15
          for (int i = 0; i < n; i++) deg[i] = (int)adj[i].size();</pre>
16
          int start = -1, end = -1;
17
          for (int i = 0; i < n; i++) {</pre>
18
             if (deg[i] & 1) {
19
                 if (start == -1) start = i;
                 else if (end == -1) end = i;
                 else return {};
22
             }
23
         }
24
          if (start == -1 && end == -1) {
             // pode comecar em qualquer vertice com alguma aresta (mas tem que terminar
26
              // nele tambem), nesse caso eh ciclo euleriano
27
              for (int i = 0; i < n; i++) {
                 if (deg[i] > 0) {
                     start = i;
30
                     end = i;
32
                     break:
34
          } else if (start == -1 || end == -1) {
35
              return {};
36
37
          function<void(int)> dfs_et = [&](int u) {
```

```
while (it[u] < (int)adj[u].size()) {</pre>
                  auto [v, id] = adj[u][it[u]++];
                  if (vis_edge[id]) continue;
41
                 vis_edge[id] = 1;
42
43
                 dfs et(v):
44
              cur.push_back(u);
          };
          dfs_et(start);
          if ((int)cur.size() != m + 1) return {};
          reverse(cur.begin(), cur.end());
          return cur:
51
      }
52 } et_finder;
```

5.5 Centro e Diametro

Algoritmo que encontra o centro e o diâmetro de um grafo em $\mathcal{O}(N+M)$ com duas BFS.

Definição: O centro de um grafo é igual ao subconjunto de nodos com excentricidade mínima. A excentricidade de um nodo é a maior distância dele para qualquer outro nodo. Em outras palavras, pra um nodo ser centro do grafo, ele deve minimizar a maior distância para qualquer outro nodo.

O diâmetro de um grafo é a maior distância entre dois nodos quaisquer.

5.6. CENTROIDS 39

```
while (!q.empty()) {
15
              int u = q.front();
16
             q.pop();
17
              if (dist[u] >= maxidist) maxidist = dist[u], maxinode = u;
              for (int v : adj[u]) {
                 if (dist[u] + 1 < dist[v]) {</pre>
20
                     dist[v] = dist[u] + 1:
                     pai[v] = u;
                     q.push(v);
25
          diam = max(diam, maxidist);
27
          return maxinode;
28
29
      GraphCenter(int st = 0) : n(adj.size()) {
30
          int d1 = bfs(st);
          int d2 = bfs(d1):
          vector<int> path;
33
          for (int u = d2; u != -1; u = pai[u]) path.push_back(u);
          int len = path.size();
          if (len % 2 == 1) {
              centros.push_back(path[len / 2]);
              centros.push_back(path[len / 2]);
              centros.push_back(path[len / 2 - 1]);
41
42
43 };
```

5.6 Centroids

5.6.1 Centroid

Algoritmo que encontra os dois centroides de uma árvore em $\mathcal{O}(N)$.

Definição: O centroide de uma árvore é o nodo tal que, ao ser removido, divide a árvore em subárvores com no máximo metade dos nodos da árvore original. Em outras palavras, se a árvore tem tamanho N, todas as subárvores geradas pela remoção do centroide têm tamanho no máximo $\frac{N}{2}$. Uma árvore pode ter até dois centróides.

```
Codigo: find centroid.cpp
 1 const int N = 3e5 + 5;
3 int sz[N];
4 vector<int> adj[N];
6 void dfs_sz(int u, int p) {
      sz[u] = 1;
      for (int v : adj[u]) {
          if (v != p) {
             dfs_sz(v, u);
              sz[u] += sz[v];
13
14 }
16 int centroid(int u, int p, int n) {
      for (int v : adj[u])
          if (v != p \&\& sz[v] > n / 2) return centroid(v, u, n);
19
      return u:
20 }
21
22 pair<int, int> centroids(int u) {
      dfs_sz(u, u);
      int c = centroid(u, u, sz[u]);
      int c2 = -1;
      for (int v : adj[c])
          if (sz[u] == sz[v] * 2) c2 = v;
      return {c, c2};
29 }
```

5.6.2 Centroid Decomposition

Algoritmo que constrói a decomposição por centroides de uma árvore em $\mathcal{O}(N \log N)$. Basicamente, a decomposição consiste em, repetidamente:

- Encontrar o centroide da árvore atual.
- Remover o centroide e decompor as subárvores restantes.

A decomposição vai gerar uma nova árvore (chamada comumente de "Centroid Tree") onde cada nodo é um centroide da árvore original e as arestas representam a relação de pai-filho entre os centroides. A árvore tem altura $\log N$.

No código, $\mathtt{dis[u][j]}$ é a distância entre o nodo u e seu j-ésimo ancestral na Centroid Tree.

Codigo: centroid_decomposition.cpp

```
1 const int N = 3e5 + 5;
3 int sz[N], par[N];
4 bool rem[N];
5 vector<int> dis[N];
6 vector<int> adj[N];
8 int dfs_sz(int u, int p) {
      sz[u] = 1;
      for (int v : adi[u])
          if (v != p && !rem[v]) sz[u] += dfs_sz(v, u);
      return sz[u];
13 }
14
int centroid(int u, int p, int szn) {
      for (int v : adj[u])
         if (v != p && !rem[v] && sz[v] > szn / 2) return centroid(v, u, szn);
      return u;
18
19 }
20
21 void dfs_dis(int u, int p, int d = 0) {
      dis[u].push_back(d);
      for (int v : adj[u])
          if (v != p && !rem[v]) dfs_dis(v, u, d + 1);
25 }
27 void decomp(int u, int p) {
      int c = centroid(u, u, dfs_sz(u, u));
      rem[c] = true;
      par[c] = p;
31
32
      dfs_dis(c, c);
33
34
      // Faz algo na subárvore de c
35
36
```

```
for (int v : adj[c])
    if (!rem[v]) decomp(v, c);

}

to if (!rem[v]) decomp(v, c);

for (int i = 0; i < n; i++) {
    rem[i] = false;
    dis[i].clear();

    }

decomp(0, -1);
    for (int i = 0; i < n; i++) reverse(dis[i].begin(), dis[i].end());
}</pre>
```

5.7 Ciclos

5.7.1 Find Cycle

Encontra um ciclo no grafo em $\mathcal{O}(|V|+|E|)$, retorna um vetor vazio caso nenhum ciclo seja encontrado. O método build possui uma flag que indica se o algoritmo deve aceitar ciclos de tamanho 1 ou ciclos de tamanho 2.

```
Codigo: find cycle.cpp
 1 const int MAXN = 1e6 + 6;
 3 vector<int> adj[MAXN];
 5 struct CycleFinder {
      int n:
      bool trivial;
      vector<int> vis, par;
      int start = -1, end = -1;
      void build(int _n, bool _trivial = 1) {
          n = _n;
          trivial = _trivial;
          // trivial eh um flag que indica se o algoritmo deve aceitar ou nao
          // ciclos triviais. um ciclo trivial eh um ciclo de tamanho 1 ou 2
15
      bool dfs(int u) {
17
          vis[u] = 1;
          for (int v : adj[u]) {
18
              if (vis[v] == 0) {
```

```
par[v] = u;
20
                 if (dfs(v)) return true;
21
             } else if (vis[v] == 1) {
                 if (trivial || (par[u] != v && u != v)) {
                     end = u:
                     start = v;
25
                     return true;
                 }
          }
29
          vis[u] = 2;
30
          return false;
31
32
      vector<int> get_cycle() {
33
34
          vis.assign(n, 0);
          par.assign(n, -1);
          for (int v = 0; v < n; v++)
              if (vis[v] == 0 && dfs(v)) break:
          vector<int> cycle;
          if (start != -1) {
              cycle.emplace_back(start);
              for (int v = end; v != start; v = par[v]) cycle.emplace_back(v);
41
              cycle.emplace_back(start);
              reverse(cycle.begin(), cycle.end());
         }
          return cycle;
47 } finder;
```

5.7.2 Find Negative Cycle

Encontra um ciclo com soma negativa no grafo em $\mathcal{O}(|V|*|E|)$ usando o algoritmo Bellman Ford, retorna um vetor vazio caso nenhum ciclo seja encontrado.

```
Codigo: find_negative_cycle.cpp

1  struct NegativeCycleFinder {
2    const ll INF = 1e18;
3    int n;
4    vector<tuple<int, int, ll>> edges;
5    void build(int _n) {
6         n = _n;
```

```
edges.clear();
       void add_edge(int u, int v, ll w) { edges.emplace_back(u, v, w); }
       vector<int> get_cycle() {
11
          vector<ll> d(n);
          vector<int> p(n, -1);
12
          int x:
          for (int i = 0; i < n; ++i) {</pre>
              x = -1;
              for (auto [u, v, w] : edges) {
16
                  if (d[u] < INF) {</pre>
17
                     if (d[u] + w < d[v]) {
                          d[v] = max(-INF, d[u] + w);
19
                         p[v] = u;
20
21
                         x = v;
22
                  }
23
              }
24
25
          vector<int> cycle;
          if (x != -1) {
27
              for (int i = 0; i < n; ++i) x = p[x];
              for (int v = x;; v = p[v]) {
                  cycle.push_back(v);
                  if (v == x && cycle.size() > 1) break;
31
32
33
              reverse(cycle.begin(), cycle.end());
          }
          return cycle;
37 } finder:
```

5.8 Fluxo

Conjunto de algoritmos para calcular o fluxo máximo em redes de fluxo.

Muito útil para grafos bipartidos e para grafos com muitas arestas

Complexidade de tempo: $\mathcal{O}(V*E)$, mas em grafo bipartido a complexidade é $\mathcal{O}(sqrt(V)*E)$

Guarda o grafo internamente, as arestas devem ser adicionadas pela função add_edge.

A função max_flow modifica o grafo adicionando a maior quantidade de fluxo possivel e retona a quantidade de fluxo adicionado.

O corte minimo de um grafo é equivalente ao fluxo máximo.

A Função min_cut acha as arestas pertencentes ao corte minimo do grafo, deve ser chamado após a função max_flow

Útil para grafos com poucas arestas

Complexidade de tempo: $\mathcal{O}(V * E)$

Computa o fluxo máximo com custo mínimo

Complexidade de tempo: $\mathcal{O}(V * E)$

Codigo: Dinic.cpp

```
1 typedef long long 11;
3 const ll INF = 1e18:
5 struct FlowEdge {
      int u. v:
      11 \text{ cap, flow = 0;}
      FlowEdge(int u, int v, ll cap) : u(u), v(v), cap(cap) { }
9 };
10
11 struct Dinic {
      vector<FlowEdge> edges;
      vector<vector<int>> adj;
      int n, s, t, m = 0;
      vector<int> level, ptr;
15
      queue<int> q;
16
      Dinic(int n, int s, int t) : n(n), s(s), t(t) {
          adj.resize(n);
18
          level.resize(n);
19
          ptr.resize(n);
20
21
      void add_edge(int u, int v, ll cap) {
22
```

```
edges.emplace_back(u, v, cap);
          edges.emplace_back(v, u, 0);
          adj[u].push_back(m);
25
26
          adj[v].push_back(m + 1);
27
          m += 2:
28
      bool bfs() {
29
          while (!q.empty()) {
30
              int u = q.front();
31
              q.pop();
32
              for (int id : adj[u]) {
33
                  if (edges[id].cap - edges[id].flow < 1) continue;</pre>
34
                  int v = edges[id].v;
35
                  if (level[v] != -1) continue;
36
                  level[v] = level[u] + 1;
                  q.push(v);
              }
          }
40
          return level[t] != -1;
41
42
      11 dfs(int u, 11 f) {
43
          if (f == 0) return 0;
          if (u == t) return f:
          for (int &cid = ptr[u]; cid < (int)adj[u].size(); cid++) {</pre>
              int id = adj[u][cid];
47
              int v = edges[id].v;
48
              if (level[u] + 1 != level[v] || edges[id].cap - edges[id].flow < 1)</pre>
49
              11 tr = dfs(v, min(f, edges[id].cap - edges[id].flow));
              if (tr == 0) continue;
51
              edges[id].flow += tr;
52
              edges[id ^ 1].flow -= tr;
53
              return tr;
          }
55
56
          return 0;
57
      11 flow() {
          11 maxflow = 0;
59
          while (true) {
60
61
              fill(level.begin(), level.end(), -1);
              level[s] = 0;
62
              q.push(s);
63
              if (!bfs()) break;
64
              fill(ptr.begin(), ptr.end(), 0);
65
              while (ll f = dfs(s, INF)) maxflow += f;
66
          }
67
          return maxflow;
```

5.8. FLUXO

```
43
```

```
69
      void min_cut() {
70
          vector<bool> vis(n);
71
          function<void(int)> dfs = [&](int u) {
72
              vis[u] = 1:
73
              for (int id : adj[u]) {
74
                 int v = edges[id].v;
                 if (!vis[v] && edges[id].cap - edges[id].flow > 0) dfs(v);
             }
          };
78
79
          dfs(s);
          for (int id = 0; id < (int)edges.size(); id++) {</pre>
              auto [u, v, cap, flow] = edges[id];
              if (vis[u] ^ vis[v] && cap > 0) {
82
                 // this edge is in the min cut
                 // do something here
             }
87
88 };
Codigo: MinCostMaxFlow.cpp
1 struct MinCostMaxFlow {
      int n, s, t, m = 0;
      11 maxflow = 0, mincost = 0;
      vector<FlowEdge> edges;
      vector<vector<int>> adj;
      MinCostMaxFlow(int n, int s, int t) : n(n), s(s), t(t) { adj.resize(n); }
      void add_edge(int u, int v, ll cap, ll cost) {
          edges.emplace_back(u, v, cap, cost);
10
          edges.emplace_back(v, u, 0, -cost);
11
          adj[u].push_back(m);
12
          adj[v].push_back(m + 1);
13
          m += 2;
16
      bool spfa() {
17
          vector<int> pego(n, -1);
18
          vector<ll> dis(n, INF);
          vector<bool> inq(n, false);
20
          queue<int> fila;
21
          fila.push(s);
22
          dis[s] = 0;
23
          inq[s] = 1;
24
```

```
while (!fila.empty()) {
              int u = fila.front();
26
             fila.pop();
27
28
              inq[u] = false;
             for (int id : adj[u]) {
29
                 if (edges[id].cap - edges[id].flow < 1) continue;</pre>
30
                 int v = edges[id].v;
31
                 if (dis[v] > dis[u] + edges[id].cost) {
32
                     dis[v] = dis[u] + edges[id].cost;
33
                     pego[v] = id;
34
                     if (!inq[v]) {
35
                         inq[v] = true;
36
                         fila.push(v);
37
38
                 }
39
             }
40
          }
41
42
          if (pego[t] == -1) return 0;
          11 f = INF:
44
          for (int id = pego[t]; id != -1; id = pego[edges[id].u]) {
45
             f = min(f, edges[id].cap - edges[id].flow);
              mincost += edges[id].cost:
47
          }
          for (int id = pego[t]; id != -1; id = pego[edges[id].u]) {
49
              edges[id].flow += f;
50
              edges[id ^ 1].flow -= f;
51
52
          maxflow += f:
53
          return 1;
54
      }
55
56
      11 flow() {
57
58
          while (spfa());
          return maxflow;
59
61 };
Codigo: EdmondsKarp.cpp
1 const long long INF = 1e18;
3 struct FlowEdge {
      int u, v;
      long long cap, flow = 0;
      FlowEdge(int u, int v, long long cap) : u(u), v(v), cap(cap) { }
7 };
```

```
9 struct EdmondsKarp {
      int n, s, t, m = 0, vistoken = 0;
      vector<FlowEdge> edges;
      vector<vector<int>> adi:
12
      vector<int> visto;
13
14
      EdmondsKarp(int n, int s, int t) : n(n), s(s), t(t) {
15
          adj.resize(n);
16
          visto.resize(n);
17
18
19
      void add_edge(int u, int v, long long cap) {
20
          edges.emplace_back(u, v, cap);
21
22
          edges.emplace_back(v, u, 0);
          adj[u].push_back(m);
          adj[v].push_back(m + 1);
24
          m += 2:
25
      }
26
27
      int bfs() {
28
          vistoken++;
29
          queue<int> fila:
30
          fila.push(s);
31
          vector<int> pego(n, -1);
          while (!fila.empty()) {
33
              int u = fila.front();
34
              if (u == t) break:
              fila.pop();
              visto[u] = vistoken;
              for (int id : adi[u]) {
                  if (edges[id].cap - edges[id].flow < 1) continue;</pre>
39
                  int v = edges[id].v;
                  if (visto[v] == -1) continue;
                  fila.push(v);
42
43
                  pego[v] = id;
              }
44
          if (pego[t] == -1) return 0;
46
          long long f = INF;
47
          for (int id = pego[t]; id != -1; id = pego[edges[id].u])
48
              f = min(f, edges[id].cap - edges[id].flow);
          for (int id = pego[t]; id != -1; id = pego[edges[id].u]) {
50
              edges[id].flow += f;
51
              edges[id ^ 1].flow -= f:
52
          }
53
          return f:
54
```

```
55  }
56
57  long long flow() {
58    long long maxflow = 0;
59    while (long long f = bfs()) maxflow += f;
60    return maxflow;
61  }
62 };
```

5.9 HLD

5.9.1 HLD Aresta

Técnica utilizada para decompor uma árvore em cadeias, e assim realizar operações de caminho e subárvore em $\mathcal{O}(\log N \cdot g(N))$, onde g(N) é a complexidade da operação. Esta implementação suporta queries de soma e update de soma/atribuição, pois usa a estrutura de dados Segment Tree Lazy desse almanaque, fazendo assim com que updates e consultas sejam $\mathcal{O}(\log^2 N)$. A estrutura (bem como a operação feita nela) pode ser facilmente trocada, basta alterar o código da Segment Tree Lazy, ou ainda, utilizar outra estrutura de dados, como uma Sparse Table, caso você tenha queries de mínimo/máximo sem updates, por exemplo. Ao mudar a estrutura, pode ser necessário adaptar os métodos query e update da HLD.

A HLD pode ser feita com os valores estando tanto nos vértices quanto nas arestas, essa implementação é feita com os valores nas **arestas**, para ter os valores nos vértices, consulte a implementação de HLD em vértices.

A construção da HLD é feita em $\mathcal{O}(N+b(N))$, onde b(N) é a complexidade de construir a estrutura de dados utilizada.

```
void dfs_sz(int u, int p = -1) {
          sz[u] = 1:
10
          for (int i = 0; i < (int)adj[u].size(); i++) {</pre>
11
              auto &[v, w] = adj[u][i];
12
              if (v != p) {
13
                  dfs_sz(v, u);
14
                  sz[u] += sz[v]:
                  if (sz[v] > sz[adj[u][0].first] || adj[u][0].first == p)
                      swap(adj[u][0], adj[u][i]);
              }
18
          }
19
20
      void dfs_hld(int u, int p = -1) {
21
          pos[u] = t++:
22
          for (auto [v, w] : adj[u]) {
              if (v != p) {
24
                  par[v] = u;
                  head[v] = (v == adi[u][0].first ? head[u] : v):
                  dfs_hld(v, u);
27
              }
          }
29
30
      void build hld(int u) {
31
          dfs_sz(u);
32
          t = 0, par[u] = u, head[u] = u;
          dfs hld(u):
34
35
      void build(int n. int root) {
          build hld(root);
37
          vector<ll> aux(n, seg.neutral);
          for (int u = 0: u < n: u++) {</pre>
              for (auto [v, w] : adj[u])
                  if (u == par[v]) aux[pos[v]] = w;
          }
          seg.build(aux);
43
44
      11 query(int u, int v) {
45
          if (u == v) return seg.neutral;
```

if (pos[u] > pos[v]) swap(u, v);
if (head[u] == head[v]) {

return seg.merge(qu, qv);

return seg.query(pos[u] + 1, pos[v]);

11 qu = query(u, par[head[v]]);

11 qv = seg.query(pos[head[v]], pos[v]);

5.9. HLD

51

52

53

55

```
11 query_subtree(int u) {
          if (sz[u] == 1) return seg.neutral;
          return seg.query(pos[u] + 1, pos[u] + sz[u] - 1);
59
      // a flag repl diz se o update é de soma ou de replace
60
      void update(int u, int v, ll k, bool repl) {
61
          if (u == v) return:
62
          if (pos[u] > pos[v]) swap(u, v);
63
          if (head[u] == head[v]) {
64
              seg.update(pos[u] + 1, pos[v], k, repl);
65
          } else {
              seg.update(pos[head[v]], pos[v], k, repl);
             update(u, par[head[v]], k, repl);
          }
69
70
      void update_subtree(int u, ll k, bool repl) {
71
          if (sz[u] == 1) return;
72
          seg.update(pos[u] + 1, pos[u] + sz[u] - 1, k, repl);
73
74
      }
      int lca(int u, int v) {
75
76
          if (pos[u] > pos[v]) swap(u, v);
          return head[u] == head[v] ? u : lca(u, par[head[v]]);
77
78
79 }
```

5.9.2 HLD Vértice

Técnica utilizada para decompor uma árvore em cadeias, e assim realizar operações de caminho e subárvore em $\mathcal{O}(\log N \cdot g(N))$, onde g(N) é a complexidade da operação. Esta implementação suporta queries de soma e update de soma/atribuição, pois usa a estrutura de dados Segment Tree Lazy desse almanaque, fazendo assim com que updates e consultas sejam $\mathcal{O}(\log^2 N)$. A estrutura (bem como a operação feita nela) pode ser facilmente trocada, basta alterar o código da Segment Tree Lazy, ou ainda, utilizar outra estrutura de dados, como uma Sparse Table, caso você tenha queries de mínimo/máximo sem updates, por exemplo. Ao mudar a estrutura, pode ser necessário adaptar os métodos query e update da HLD.

A HLD pode ser feita com os valores estando tanto nos vértices quanto nas arestas, essa implementação é feita com os valores nos **vértices**, para ter os valores nas arestas, consulte a implementação de HLD em arestas.

5.10. INVERSE GRAPH 46

A construção da HLD é feita em $\mathcal{O}(N+b(N))$, onde b(N) é a complexidade de construir a estrutura de dados utilizada.

```
Codigo: hld.cpp
```

```
1 const int N = 3e5 + 5:
3 vector<int> adj[N];
 5 namespace HLD {
      int t, sz[N], pos[N], par[N], head[N];
      SegTree seg; // por padrao, a HLD esta codada para usar a SegTree lazy,
                  // mas pode usar qualquer estrutura de dados aqui
      void dfs_sz(int u, int p = -1) {
          sz[u] = 1:
10
          for (int &v : adj[u]) {
             if (v != p) {
                 dfs_sz(v, u);
                 sz[u] += sz[v]:
                 if (sz[v] > sz[adj[u][0]] || adj[u][0] == p) swap(v, adj[u][0]);
         }
18
      void dfs hld(int u. int p = -1) {
19
          pos[u] = t++;
20
         for (int v : adj[u]) {
21
             if (v != p) {
                 par[v] = u;
                 head[v] = (v == adj[u][0] ? head[u] : v);
                 dfs_hld(v, u);
             }
27
28
      void build_hld(int u) {
          dfs sz(u):
          t = 0, par[u] = u, head[u] = u;
31
          dfs hld(u):
32
      void build(vector<11> v, int root) { // pra buildar com valores nos nodos
          build hld(root):
          vector<ll> aux(v.size());
          for (int i = 0; i < (int)v.size(); i++) aux[pos[i]] = v[i];</pre>
37
          seg.build(aux):
      void build(int n, int root) { // pra buildar com neutro nos nodos
          build(vector<11>(n, seg.neutral), root);
41
42
      void build(ll *bg, ll *en, int root) { // pra buildar com array de C
```

```
build(vector<11>(bg, en), root);
      11 query(int u, int v) {
          if (pos[u] > pos[v]) swap(u, v);
47
          if (head[u] == head[v]) {
48
             return seg.query(pos[u], pos[v]);
             11 qv = seg.query(pos[head[v]], pos[v]);
             11 qu = query(u, par[head[v]]);
             return seg.merge(qu, qv);
53
          }
54
55
      11 query_subtree(int u) { return seg.query(pos[u], pos[u] + sz[u] - 1); }
      // a flag repl diz se o update é de soma ou de replace
57
      void update(int u, int v, ll k, bool repl) {
          if (pos[u] > pos[v]) swap(u, v);
59
          if (head[u] == head[v]) {
              seg.update(pos[u], pos[v], k, repl);
61
              seg.update(pos[head[v]], pos[v], k, repl);
             update(u, par[head[v]], k, repl);
64
65
      void update_subtree(int u, ll k, bool repl) {
          seg.update(pos[u], pos[u] + sz[u] - 1, k, repl);
69
      int lca(int u, int v) {
70
          if (pos[u] > pos[v]) swap(u, v);
71
          return head[u] == head[v] ? u : lca(u, par[head[v]]);
73
74 }
```

5.10 Inverse Graph

Algoritmo que encontra as componentes conexas quando se é dado o grafo complemento.

Resolve problemas em que se deseja encontrar as componentes conexas quando são dadas as arestas que não pertencem ao grafo, em $\mathcal{O}(N \cdot \log N + N \cdot \log M)$.

```
Codigo: inverse_graph.cpp

1 set<int> nodes;
2 vector<set<int>> adj;
```

5.11. KOSARAJU 47

```
4 void bfs(int s) {
      queue<int> f;
      f.push(s);
      nodes.erase(s):
      set<int> aux;
      while (!f.empty()) {
          int x = f.front();
          f.pop();
11
          for (int y : nodes)
12
             if (adj[x].count(y) == 0) aux.insert(y);
          for (int y : aux) {
             f.push(y);
             nodes.erase(y);
         }
          aux.clear();
19
20 }
```

5.11 Kosaraju

Algoritmo que encontra as componentes fortemente conexas (SCCs) de um grafo direcionado.

O algoritmo de Kosaraju resolve isso em $\mathcal{O}(N+M)$, onde N é o número de vértices e M é o número de arestas do grafo.

O componente fortemente conexo de cada vértice é armazenado no vetor root.

A grafo condensado é armazenado no vetor gc.

Codigo: kosaraju.cpp

```
namespace kosaraju {
const int N = 1e5 + 5;
int n, vis[N], root[N];
vector<int> adj[N], inv[N], gc[N], topo;
void add_edge(int u, int v) {
    adj[u].emplace_back(v);
    inv[v].emplace_back(u);
}
```

```
void toposort(int u) {
          vis[u] = 1;
          for (auto v : adj[u]) {
11
              if (vis[v]) continue;
13
              toposort(v):
14
          topo.emplace_back(u);
      }
16
       void dfs(int u) {
17
18
          vis[u] = 1:
          for (auto v : inv[u]) {
19
              if (vis[v]) continue;
20
              root[v] = root[u];
21
              dfs(v);
22
23
24
       void solve(int n) {
25
26
          fill(vis, vis + n, 0);
27
          topo.clear();
          for (int i = 0; i < n; i++)</pre>
              if (!vis[i]) toposort(i);
29
          fill(vis, vis + n, 0);
30
          iota(root, root + n, 0);
31
          for (int i = n - 1; i \ge 0; i--)
              if (!vis[topo[i]]) dfs(topo[i]);
33
          set<pair<int, int>> st;
34
          for (int u = 0; u < n; u++) {</pre>
35
              int ru = root[u];
              for (int v : adj[u]) {
                  int rv = root[v];
                  if (ru == rv) continue;
39
                  if (!st.count(ii(ru, rv))) {
                      gc[ru].emplace_back(rv);
                      st.insert(ii(ru, rv));
42
43
44
45
47 }
```

5.12. KRUSKAL 48

5.12 Kruskal

Algoritimo que utiliza DSU (Disjoint Set Union, descrita na seção de Estrutura de Dados) para encontrar a MST (Minimum Spanning Tree) de um grafo em $\mathcal{O}(E \log E)$.

A Minimum Spanning Tree é a árvore geradora mínima de um grafo, ou seja, um conjunto de arestas que conecta todos os nodos do grafo com o menor custo possível.

Propriedades importantes da MST:

- É uma árvore! :O
- ullet Entre quaisquer dois nodos u e v do grafo, a MST minimiza a maior aresta no caminho de u a v.

Ideia do Kruskal: ordenar as arestas do grafo por peso e, para cada aresta, adicionar ela à MST se ela não forma um ciclo com as arestas já adicionadas.

Codigo: kruskal.cpp

5.13 LCA

Algoritmo para computar Lowest Common Ancestor usando Euler Tour e Sparse Table (descrita na seção Estruturas de Dados), com pré-processamento em $\mathcal{O}(N \log N)$ e consulta em $\mathcal{O}(1)$.

```
Codigo: lca.cpp
 1 const int N = 5e5 + 5:
2 int timer, tin[N];
3 vector<int> adj[N];
 4 vector<pair<int, int>> prof;
 6 struct SparseTable {
      int n, LG;
      using T = pair<int, int>;
      vector<vector<T>> st;
      T merge(T a, T b) { return min(a, b); }
      const T neutral = {INT_MAX, -1};
      void build(const vector<T> &v) {
          n = (int)v.size();
13
          LG = 32 - builtin clz(n):
          st = vector<vector<T>>(LG, vector<T>(n));
          for (int i = 0; i < n; i++) st[0][i] = v[i];</pre>
17
          for (int i = 0; i < LG - 1; i++)
             for (int j = 0; j + (1 << i) < n; j++)
18
                 st[i + 1][j] = merge(st[i][j], st[i][j + (1 << i)]);
19
20
      T query(int 1, int r) {
21
          if (1 > r) return neutral;
22
          int i = 31 - \_builtin\_clz(r - 1 + 1);
          return merge(st[i][1], st[i][r - (1 << i) + 1]);</pre>
24
25
      }
26 } st_lca;
28 void et_dfs(int u, int p, int h) {
      tin[u] = timer++;
      prof.emplace_back(h, u);
      for (int v : adj[u]) {
31
          if (v != p) {
              et_dfs(v, u, h + 1);
34
              prof.emplace_back(h, u);
          }
35
      }
      timer++;
37
38 }
40 int lca(int u, int v) {
      int 1 = tin[u], r = tin[v];
      if (1 > r) swap(1, r);
43
      return st_lca.query(1, r).second;
44 }
```

5.14. MATCHING 49

```
45

46 void build() {

47    timer = 0;

48    prof.clear();

49    et_dfs(0, -1, 0);

50    st_lca.build(prof);

51 }
```

5.14 Matching

5.14.1 Hungaro

Resolve o problema de Matching para uma matriz A[n][m], onde $n \leq m$.

A implementação minimiza os custos, para maximizar basta multiplicar os pesos por -1.

A matriz de entrada precisa ser indexada em 1

O vetor result guarda os pares do matching.

Complexidade de tempo: $\mathcal{O}(n^2 * m)$

Codigo: hungarian.cpp

```
1 const ll INF = 1e18 + 18;
2
3 vector<pair<int, int>> result;
5 11 hungarian(int n, int m, vector<vector<int>> &A) {
      vector < int > u(n + 1), v(m + 1), p(m + 1), way(m + 1);
      for (int i = 1; i <= n; i++) {</pre>
          p[0] = i;
          int j0 = 0;
          vector<int> minv(m + 1, INF);
          vector<char> used(m + 1, false);
11
          do {
12
              used[i0] = true;
13
              11 i0 = p[j0], delta = INF, j1;
14
              for (int j = 1; j <= m; j++) {</pre>
15
                  if (!used[i]) {
16
```

```
int cur = A[i0][j] - u[i0] - v[j];
                      if (cur < minv[j]) minv[j] = cur, way[j] = j0;</pre>
                      if (minv[j] < delta) delta = minv[j], j1 = j;</pre>
              }
21
              for (int j = 0; j <= m; j++)
22
                  if (used[j]) u[p[j]] += delta, v[j] -= delta;
                  else minv[j] -= delta;
              i0 = i1;
          } while (p[j0] != 0);
26
27
              int j1 = way[j0];
              p[j0] = p[j1];
              j0 = j1;
31
          } while (j0);
32
       for (int i = 1; i <= m; i++) result.emplace_back(p[i], i);</pre>
33
34
       return -v[0]:
35 }
```

5.15 Pontes

5.15.1 Componentes Aresta Biconexas

Código que acha componentes aresta-biconexas, que são componentes que para se desconectar é necessário remover pelo menos duas arestas. Para obter essas componentes, basta achar as pontes e contrair o resto do grafo, o resultado é uma árvore em que as arestas são as pontes do grafo original.

Esse algoritmo acha as pontes e constrói o grafo comprimido em $\mathcal{O}(V+E)$. Pontes são arestas cuja remoção aumenta o número de componentes conexas do grafo.

No código, ebcc[u] é o índice da componente aresta-biconexa a qual o vértice u pertence.

Codigo: ebcc_components.cpp
1 const int N = 3e5 + 5;
2 int n, m, timer, ncc;
3 vector<int> adjbcc[N];
4 vector<int> adj[N];
5 int tin[N], low[N], ebcc[N];

50

5.15. PONTES

```
7 void dfs_bridge(int u, int p = -1) {
      low[u] = tin[u] = ++timer;
      for (int v : adj[u]) {
          if (tin[v] != 0 && v != p) {
10
              low[u] = min(low[u], tin[v]);
11
          } else if (v != p) {
12
              dfs_bridge(v, u);
              low[u] = min(low[u], low[v]);
14
15
16
17 }
19 void dfs_ebcc(int u, int p, int cc) {
       if (p != -1 && low[u] == tin[u]) {
          // edge (u, p) eh uma ponte
          cc = ++ncc;
22
      }
23
       ebcc[u] = cc;
24
       for (int v : adj[u])
          if (ebcc[v] == -1) dfs_ebcc(v, u, cc);
26
27 }
29 void build_ebcc_graph() {
       ncc = timer = 0;
      for (int i = 0; i < n; i++) {</pre>
          tin[i] = low[i] = 0;
32
          ebcc[i] = -1;
33
          adjbcc[i].clear();
34
35
       for (int i = 0: i < n: i++)</pre>
          if (tin[i] == 0) dfs_bridge(i);
37
       for (int i = 0; i < n; i++)</pre>
          if (ebcc[i] == -1) dfs_ebcc(i, -1, ncc), ++ncc;
      // Opcao 1 - constroi o grafo comprimido passando por todas as edges
41
       for (int u = 0; u < n; u++) {</pre>
          for (auto v : adj[u]) {
42
              if (ebcc[u] != ebcc[v]) {
43
                  adjbcc[ebcc[u]].emplace_back(ebcc[v]);
44
              } else {
45
                  // faz algo
          }
48
49
      // Opcao 2 - constroi o grafo comprimido passando so pelas pontes
50
       // for (auto [u, v] : bridges) {
51
       // adjbcc[ebcc[u]].emplace_back(ebcc[v]);
```

```
53  // adjbcc[ebcc[v]].emplace_back(ebcc[u]);
54  // }
55 }
```

5.15.2 Pontes

Algoritmo que acha pontes em um grafo utilizando DFS. $\mathcal{O}(V+E)$. Pontes são arestas cuja remoção aumenta o número de componentes conexas do grafo.

```
Codigo: find bridges.cpp
 1 const int N = 3e5 + 5;
 2 int n, m, timer;
 3 vector<int> adj[N];
 4 int tin[N], low[N];
 6 void dfs_bridge(int u, int p = -1) {
      low[u] = tin[u] = ++timer;
      for (int v : adj[u]) {
          if (tin[v] != 0 && v != p) {
              low[u] = min(low[u], tin[v]);
          } else if (v != p) {
11
              dfs_bridge(v, u);
12
              low[u] = min(low[u], low[v]);
13
          }
14
      if (p != -1 && low[u] == tin[u]) {
16
          // edge (p, u) eh ponte
17
18
19 }
20
21 void find_bridges() {
      for (int i = 0; i < n; i++) tin[i] = low[i] = 0;</pre>
24
      for (int i = 0; i < n; i++)</pre>
          if (tin[i] == 0) dfs_bridge(i);
25
26 }
```

5.16. PONTOS DE ARTICULAÇÃO 51

5.16 Pontos de Articulação

Algoritmo que acha pontos de articulação em um grafo utilizando DFS. $\mathcal{O}(V+E)$. Pontos de articulação são nodos cuja remoção aumenta o número de componentes conexas do grafo.

Codigo: articulation points.cpp

```
1 const int N = 3e5 + 5:
 2 int n, m, timer;
 3 vector<int> adj[N];
 4 int tin[N], low[N];
 6 void dfs(int u, int p = -1) {
      low[u] = tin[u] = ++timer;
      int child = 0:
      for (int v : adj[u]) {
          if (tin[v] != 0 && v != p) {
10
              low[u] = min(low[u], tin[v]);
          } else if (v != p) {
              dfs(v, u);
              low[u] = min(low[u], low[v]);
              if (p != -1 && low[v] >= tin[u]) {
                  // vertice u eh um ponto de articulacao
              child++;
19
      if (p == -1 && child > 1) {
          // vertice u eh um ponto de articulacao
23
24 }
26 void find_articulation_points() {
      for (int i = 0; i < n; i++) tin[i] = low[i] = 0;</pre>
      for (int i = 0; i < n; i++)</pre>
          if (tin[i] == 0) dfs(i);
30
31 }
```

5.17 Shortest Paths

5.17.1 01 BFS

Computa o menor caminho entre nodos de um grafo com arestas de peso 0 ou 1.

Dado um nodo s, computa o menor caminho de s para todos os outros nodos em $\mathcal{O}(V+E)$.

Muito semelhante a uma BFS, mas usa uma deque (fila dupla) ao invés de uma fila comum.

Importante: As arestas só podem ter peso 0 ou 1.

```
Codigo: bfs01.cpp
 1 const int N = 3e5 + 5;
 2 const int INF = 1e9;
4 int n;
 5 vector<pair<int, int>> adj[N];
 7 vector<int> bfs01(int s) {
      vector<int> dist(n, INF);
      deque<int> q;
      dist[s] = 0;
11
      q.emplace_back(s);
      while (!q.empty()) {
          int u = q.front();
          q.pop_front();
          for (auto [w, v] : adj[u]) {
              if (dist[u] + w < dist[v]) {</pre>
                  dist[v] = dist[u] + w;
                  if (w == 0) q.push_front(v);
                  else q.push_back(v);
19
20
          }
21
      }
23
      return dist;
```

5.17. SHORTEST PATHS 52

5.17.2 BFS

Computa o menor caminho entre nodos de um grafo com arestas de peso 1.

Dado um nodo s, computa o menor caminho de s para todos os outros nodos em $\mathcal{O}(V+E)$.

Importante: Todas arestas do grafo devem ter peso 1.

Codigo: bfs.cpp

```
1 const int N = 3e5 + 5;
3 int n;
4 vector<int> adj[N];
6 vector<int> bfs(int s) {
      vector<int> dist(n, -1):
      queue<int> q;
      dist[s] = 0;
      q.emplace(s);
      while (!q.empty()) {
         int u = q.front();
         q.pop();
         for (auto v : adj[u]) {
             if (dist[v] == -1) {
                 dist[v] = dist[u] + 1;
                 q.emplace(v);
         }
      return dist;
22 }
```

5.17.3 Bellman Ford

Encontra o caminho mais curto entre um nodo e todos os outros nodos de um grafo em $\mathcal{O}(|V|*|E|)$.

Importante: Detecta ciclos negativos.

 ${\bf Codigo:\ bellman_ford.cpp}$

```
const ll INF = 1e18;
3 int n;
 4 vector<tuple<int, int, int>> edges;
 6 vector<11> bellman_ford(int s) {
       vector<ll> dist(n, INF);
      dist[s] = 0;
      for (int i = 0; i < n; i++) {</pre>
          for (auto [u, v, w] : edges)
              if (dist[u] < INF) dist[v] = min(dist[v], dist[u] + w);</pre>
11
      for (int i = 0; i < n; i++) {</pre>
          for (auto [u, v, w] : edges)
              if (dist[u] < INF && dist[u] + w < dist[v]) dist[v] = -INF;</pre>
      // dist[u] = -INF se tem um ciclo negativo que chega em u
      return dist:
19 }
```

5.17.4 Dial

Computa o menor caminho entre nodos de um grafo com pesos nas arestas.

Útil quando o maior peso de uma aresta D não é muito grande (inutilizável se D puder ser até 10^9 , vide a

complexidade abaixo).

Dado um nodo s, computa o menor caminho de s para todos os outros nodos em $\mathcal{O}(D \cdot V + E)$.

Muito semelhante a uma BFS, mas simula D+1 filas, uma para cada distância a cada passo do algoritmo, ao invés de uma só fila.

Importante: O grafo não pode conter arestas de peso negativo.

Codigo: dial.cpp

```
const int N = 3e5 + 5;
const int INF = 1e9;
// D é o maior peso + 1
```

5.17. SHORTEST PATHS 53

```
4 const int D = 61;
6 int n;
7 vector<pair<int, int>> adj[N];
9 vector<int> dial(int s) {
      vector<int> dist(n, INF);
      vector<basic_string<int>> q(D);
      dist[s] = 0;
      q[0].push_back(s);
14
      int prev = -1;
      while (true) {
          int x = -1;
16
          for (int i = 1; i <= D; i++) {</pre>
17
18
              int cur = (prev + i) % D;
              if (!q[cur].empty()) {
                  x = cur;
                  break;
22
          }
          if (x == -1) break;
          prev = x;
          while (!q[x].empty()) {
              int u = q[x].back();
27
              q[x].pop_back();
              if (x != dist[u] % D) continue;
              for (auto [w, v] : adj[u]) {
                  int d = dist[u] + w;
31
                  if (d < dist[v]) {</pre>
                      q[d % D].push_back(v);
                      dist[v] = d;
              }
          }
39
      return dist:
40 }
```

5.17.5 Dijkstra

Computa o menor caminho entre nodos de um grafo com pesos quaisquer nas arestas.

Dado um nodo s, computa o menor caminho de s para todos os outros nodos em $\mathcal{O}((V + E) \cdot \log E)$.

Muito semelhante a uma BFS, mas usa uma fila de prioridade ao invés de uma fila comum.

Importante: O grafo não pode conter arestas de peso negativo.

```
Codigo: dijkstra.cpp
1 const int N = 3e5 + 5;
const ll INF = 1e18;
4 int n;
5 vector<pair<int, int>> adj[N];
7 vector<ll> dijkstra(int s) {
      vector<ll> dist(n, INF);
      using T = pair<ll, int>;
      priority_queue<T, vector<T>, greater<>> pq;
      dist[s] = 0;
      pq.emplace(dist[s], s);
      while (!pq.empty()) {
          auto [d, u] = pq.top();
15
          pq.pop();
          if (d != dist[u]) continue;
16
          for (auto [w, v] : adj[u]) {
17
              if (dist[v] > d + w) {
18
                 dist[v] = d + w;
                 pq.emplace(dist[v], v);
21
          }
22
      }
23
24
      return dist;
25 }
```

5.17.6 Floyd Warshall

Algoritmo que encontra o menor caminho entre todos os pares de nodos de um grafo com pesos em $\mathcal{O}(N^3)$.

A ideia do algoritmo é: para cada nodo k, passamos por todos os pares de nodos (i, j) e verificamos se é mais curto passar por k para ir de i a j do que o caminho atual de i a j. Se for, atualizamos o caminho.

 ${\bf Codigo:\ floyd_warshall.cpp}$

5.18. STOER-WAGNER MIN CUT

```
1 const int N = 3e3 + 5;
2 const 11 INF = 1e18;
3 int n;
5 11 adj[N][N]; // adj[u][v] = peso da aresta u-v, INF se não existe
6 11 dist[N][N];
8 void floydwarshall() {
      for (int u = 0; u < n; u++)
          for (int v = 0; v < n; v++) dist[u][v] = adj[u][v];</pre>
      for (int k = 0; k < n; k++) {
11
          for (int i = 0; i < n; i++)</pre>
              for (int j = 0; j < n; j++)
13
                  dist[i][j] = min(dist[i][j], dist[i][k] + dist[k][j]);
14
16 }
```

5.17.7 SPFA

Encontra o caminho mais curto entre um nodo e todos os outros nodos de um grafo em $\mathcal{O}(|V|*|E|)$. Na prática, é bem mais rápido que o Bellman-Ford.

Detecta ciclos negativos.

Codigo: spfa.cpp

```
1 const int N = 1e4 + 5;
2 const 11 INF = 1e18;
4 int n;
5 vector<pair<int, int>> adj[N];
7 vector<ll> spfa(int s) {
      vector<ll> dist(n, INF);
      vector<int> cnt(n, 0);
      vector<bool> inq(n, false);
      queue<int> q;
      q.push(s);
      inq[s] = true;
      dist[s] = 0:
      while (!q.empty()) {
16
          int u = q.front();
17
          q.pop();
          inq[u] = false;
```

```
for (auto [w, v] : adj[u]) {
              11 newd = (dist[u] == -INF ? -INF : max(w + dist[u], -INF));
              if (newd < dist[v]) {</pre>
22
                  dist[v] = newd;
23
                  if (!inq[v]) {
                     q.push(v);
24
                      inq[v] = true;
                      cnt[v]++;
                     if (cnt[v] > n) dist[v] = -INF; // negative cycle
28
29
30
      }
31
32
       return dist;
33 }
```

5.18 Stoer-Wagner Min Cut

Algortimo de Stoer-Wagner para encontrar o corte mínimo de um grafo.

O algoritmo de Stoer-Wagner é um algoritmo para resolver o problema de corte mínimo em grafos não direcionados com pesos não negativos. A ideia essencial deste algoritmo é encolher o grafo mesclando os nodos mais intensos até que o grafo contenha apenas dois conjuntos de nodos combinados

Complexidade de tempo: $\mathcal{O}(V^3)$

```
Codigo: stoer_wagner.cpp

1  const int MAXN = 555, INF = 1e9 + 7;

2     int n, e, adj[MAXN][MAXN];
4  vector<int> bestCut;

6     int mincut() {
7         int bestCost = INF;
8         vector<int> v[MAXN];
9         for (int i = 0; i < n; i++) v[i].assign(1, i);
10         int w[MAXN], sel;
11         bool exist[MAXN], added[MAXN];
12         memset(exist, true, sizeof(exist));</pre>
```

5.19. VIRTUAL TREE 55

```
for (int phase = 0; phase < n - 1; phase++) {</pre>
13
          memset(added, false, sizeof(added));
14
          memset(w, 0, sizeof(w));
          for (int j = 0, prev; j < n - phase; j++) {</pre>
16
              sel = -1:
17
              for (int i = 0; i < n; i++)</pre>
18
                  if (exist[i] && !added[i] && (sel == -1 || w[i] > w[sel])) sel = i;
              if (j == n - phase - 1) {
                  if (w[sel] < bestCost) {</pre>
21
                      bestCost = w[sel]:
22
                      bestCut = v[sel];
23
24
                  v[prev].insert(v[prev].end(), v[sel].begin(), v[sel].end());
                  for (int i = 0; i < n; i++) adj[prev][i] = adj[i][prev] += adj[sel][i];</pre>
                  exist[sel] = false;
27
              } else {
                  added[sel] = true;
                  for (int i = 0; i < n; i++) w[i] += adj[sel][i];</pre>
                  prev = sel;
31
          }
33
34
      return bestCost;
35
36 }
```

5.19 Virtual Tree

Dado um conjunto de nodos S, cria uma árvore com todos os nodos do conjunto e os LCA de todos os pares de nodos

desse conjunto em $\mathcal{O}(|S| \cdot \log |S|)$.

Obs: Precisa do código de LCA encontrado em Grafos/Binary-Lifting-LCA.

Codigo: virtual_tree.cpp

1 const int N = 3e5 + 5;
2 #warning nao esquece de copiar o codigo de LCA
3 vector<int> vir_tree[N];
4 vector<int> vir_nodes;
5
6 void build_virtual_tree(vector<int> S) {

```
sort(S.begin(), S.end(), [&](int i, int j) { return bl::tin[i] < bl::tin[j]; });</pre>
       for (int i = 1; i < (int)S.size(); i++) S.emplace_back(bl::lca(S[i - 1], S[i]));</pre>
       sort(S.begin(), S.end(), [&](int i, int j) { return bl::tin[i] < bl::tin[j]; });</pre>
       S.erase(unique(S.begin(), S.end()), S.end());
11
       vir nodes = S:
       for (auto u : S) vir_tree[u].clear();
       vector<int> stk:
       for (auto u : S) {
          while (stk.size() && !bl::ancestor(stk.back(), u)) stk.pop_back();
15
          if (stk.size()) vir_tree[stk.back()].emplace_back(u);
          stk.emplace_back(u);
17
18
19 }
```

Capítulo 6

Primitivas

6.1 Modular Int

O Mint é uma classe que representa um número inteiro módulo número inteiro MOD. Ela é útil para evitar overflow em operações de multiplicação e exponenciação, e também para facilitar a implementações.

Ao usar o Mint, você deve passar os valores pra ele **já modulados**, ou seja, valores entre -MOD = MOD - 1, o próprio Mint normaliza depois para ficar entre 0 = MOD - 1.

Para lembrar as propriedades de aritmética modular, consulte a seção Teórico desse Almanaque.

Para usar o Mint, basta criar um tipo com o valor de MOD desejado. O valor de MOD deve ser um número inteiro positivo, podendo ser tanto do tipo int quanto long long.

```
1 using mint = Mint<7>;
2 // using mint = Mint<(11)1e18 + 9> para long long
3 mint a = 4, b = 3;
4 mint c = a * b; // c.v == 5
5 mint d = 1 / a; // d.v == 2, MOD deve ser primo para usar o operador de divisão
6 mint e = a * d // e.v == 1
7 a = a + 2; // a.v == 6
8 a = a + 3; // a.v == 2
9 a = a ^ 5; // a.v == 4
10 a = a - 6; // a.v == 5
```

Obs: para operador de divisão, o Mint usa o inverso multiplicativo de a baseado no Teorema de Euler (consulte o Teórico para mais detalhes), que é $a^{\text{MOD}-2}$, ou seja, para isso o MOD deve ser primo.

```
Codigo: mint.cpp
 1 template <auto MOD, typename T = decltype(MOD)>
 2 struct Mint {
       using U = long long;
       // se o modulo for long long, usar U = __int128
       using m = Mint<MOD, T>;
      T v:
       Mint(T val = 0) : v(val) {
          assert(sizeof(T) * 2 <= sizeof(U));</pre>
          if (v < -MOD \mid | v >= 2 * MOD) v %= MOD;
          if (v < 0) v += MOD;
          if (v >= MOD) v -= MOD;
11
12
      }
       Mint(U val) : v(T(val % MOD)) {
          assert(sizeof(T) * 2 <= sizeof(U));</pre>
          if (v < 0) v += MOD;
15
16
       bool operator==(m o) const { return v == o.v; }
       bool operator<(m o) const { return v < o.v; }</pre>
       bool operator!=(m o) const { return v != o.v; }
       m pwr(m b, U e) const {
21
          m res = 1;
          while (e > 0) {
              if (e & 1) res *= b:
23
              b *= b, e /= 2;
24
          }
26
          return res;
27
       m &operator+=(m o) {
```

6.2. PONTO 2D

```
v -= MOD - o.v;
          if (v < 0) v += MOD;
          return *this;
32
      m & operator -= (m o) {
33
          v -= o.v;
34
         if (v < 0) v += MOD:
          return *this;
37
      m &operator*=(m o) {
38
         v = (T)((U)v * o.v % MOD);
          return *this:
41
      m &operator/=(m o) { return *this *= o.pwr(o, MOD - 2); }
42
      m &operator^=(U e) { return *this = pwr(*this, e); }
      friend m operator-(m a, m b) { return a -= b; }
      friend m operator+(m a, m b) { return a += b; }
      friend m operator*(m a, m b) { return a *= b; }
      friend m operator/(m a, m b) { return a /= b; }
      friend m operator^(m a, U e) { return a.pwr(a, e); }
      m operator-() { return m(this->v ? MOD - this->v : 0); }
50
      m inv() const { return pwr(*this, MOD - 2); } // MOD must be prime
51
52 };
```

6.2 Ponto 2D

Estrutura que representa um ponto no plano cartesiano em duas dimensões. Suporta operações de soma, subtração, multiplicação por escalar, produto escalar, produto vetorial e distância euclidiana. Pode ser usado também para representar um vetor.

${\bf Codigo:\ point2d.cpp}$

```
1 template <typename T>
2 struct point {
3    T x, y;
4    point(T _x = 0, T _y = 0) : x(_x), y(_y) { }
5
6    using p = point;
7
8    p operator*(const T o) { return p(o * x, o * y); }
```

```
p operator-(const p o) { return p(x - o.x, y - o.y); }
      p operator+(const p o) { return p(x + o.x, y + o.y); }
      T operator*(const p o) { return x * o.x + y * o.y; }
      T operator^(const p o) { return x * o.y - y * o.x; }
      bool operator<(const p o) const { return (x == o.x) ? y < o.y : x < o.x; }</pre>
      bool operator==(const p o) const { return (x == o.x) and (y == o.y); }
      bool operator!=(const p o) const { return (x != o.x) or (y != o.y); }
      T dist2(const p o) {
17
          T dx = x - o.x, dy = y - o.y;
18
          return dx * dx + dy * dy;
19
20
21
      friend ostream &operator<<(ostream &out, const p &a) {</pre>
22
          return out << "(" << a.x << "," << a.y << ")";
23
24
      friend istream &operator>>(istream &in, p &a) { return in >> a.x >> a.y; }
25
26 };
27
28 using pt = point<11>;
```

Capítulo 7

String

7.1 Aho Corasick

Muito parecido com uma Trie, porém muito mais poderoso. O autômato de Aho-Corasick é um autômato finito determinístico que pode ser construído a partir de um conjunto de padrões. Nesse autômato, para qualquer nodo u do autômato e qualquer caractere c do alfabeto, é possível transicionar de u usando o caractere c.

A transição é feita por uma aresta direta de u pra v, se a aresta de u pra v estiver marcada com o caractere c. Se não, a transição de u com o caractere c é a transição de link(u) com o caractere c.

Definição: link(u) é um nodo v, tal que o prefixo do autômato ate v é sufixo de u, e esse prefixo é o maior possível. Ou seja, link(u) é o maior prefixo do autômato que é sufixo de u. Com apenas um padrão inserido, o autômato de Aho-Corasick é a Prefix Function (KMP).

No código, cur é o próximo nodo a ser criado. A root é o nodo 1.

Codigo: aho corasick.cpp

```
1 namespace aho {
2    const int M = 3e5 + 1;
3    const int K = 26;
4
5    const char norm = 'a';
6    inline int get(int c) { return c - norm; }
7
8    int next[M][K], link[M], out_link[M], par[M], cur = 2;
```

```
char pch[M];
      bool out[M];
       vector<int> output[M];
13
       int node(int p, char c) {
          link[cur] = out_link[cur] = 0;
14
          par[cur] = p;
15
          pch[cur] = c;
16
          return cur++:
17
18
19
      int T = 0;
20
21
       int insert(const string &s) {
23
          int u = 1;
          for (int i = 0; i < (int)s.size(); i++) {</pre>
24
              auto v = next[u][get(s[i])];
25
              if (v == 0) next[u][get(s[i])] = v = node(u, s[i]);
26
              u = v;
28
          out[u] = true;
          output[u].emplace_back(T);
          return T++;
31
      }
32
33
34
      int go(int u, char c);
35
       int get_link(int u) {
          if (link[u] == 0) link[u] = par[u] > 1 ? go(get_link(par[u]), pch[u]) : 1;
37
          return link[u];
```

7.2. EERTREE 59

```
int go(int u, char c) {
          if (next[u][get(c)] == 0) next[u][get(c)] = u > 1 ? go(get_link(u), c) : 1;
          return next[u][get(c)];
44
      int exit(int u) {
          if (out_link[u] == 0) {
              int v = get_link(u);
              out_link[u] = (out[v] || v == 1) ? v : exit(v);
50
          return out_link[u];
51
52
53
      bool matched(int u) { return out[u] || exit(u) > 1; }
54
55
56 }
```

7.2 EertreE

Constrói a Palindromic Tree de uma string S em $\mathcal{O}(|S|)$. Todo nodo da árvore representa exatamente uma substring palindrômica de S.

- len[u] representa o tamanho do palíndromo representado pelo nodo u.
- lnk[u] é o nodo que representa o maior sufixo palindrômico do nodo u.
- $\bullet\,$ $\mathtt{cnt}\, [\mathtt{u}]\,$ é a frequência da substring representada pelo nodo $\mathtt{u}.$
- first[u] representa a primeira ocorrência da substring representada pelo nodo u, note que first[u] guarda o índice do último caractere dessa substring.
- number_of_palindromes() retorna a quantidade de substrings palindrômicas de S, lembre-se de chamar a função build_cnt() antes dessa.
- number_of_distinct_palindromes() retorna a quantidade de substrings palindrômicas distintas.

```
Codigo: eertree.cpp
 1 const int N = 2e5 + 15:
 2 const int ALF = 26;
 4 struct eertree {
       int str[N], len[N], lnk[N], cnt[N], first[N], node_cnt, it, last;
      11 palindrome_substring_sum;
       const char norm = 'a';
       arrav<int. ALF> to[N]:
      inline int get(char c) { return c - norm; }
11
       void set_string(const string &s) {
12
          int n = (int)s.size();
13
          memset(str. 0, sizeof(int) * (it + 1));
          memset(len, 0, sizeof(int) * (it + 1));
          memset(lnk, 0, sizeof(int) * (it + 1));
          memset(cnt, 0, sizeof(int) * (it + 1));
          for (int i = 0; i <= it; i++)</pre>
              for (int j = 0; j < ALF; j++) to[i][j] = 0;</pre>
          node_cnt = 2, it = 1, last = 0, str[0] = -1;
20
21
          len[0] = 0, len[1] = -1, lnk[0] = 1, lnk[1] = 1;
          for (int i = 0; i < n; i++) insert(s[i]);</pre>
          build_cnt();
      }
24
25
       void insert(char ch) {
26
          int c = get(ch);
27
          str[it] = c;
          while (str[it - 1 - len[last]] != c) last = lnk[last];
29
          if (!to[last][c]) {
30
              int prev = lnk[last];
31
              while (str[it - 1 - len[prev]] != c) prev = lnk[prev];
              lnk[node_cnt] = to[prev][c];
              len[node_cnt] = len[last] + 2;
34
              to[last][c] = node cnt++:
35
          last = to[last][c];
          first[last] = it:
          cnt[last]++;
          it++;
41
42
       void build cnt() {
43
          11 \text{ ans} = 0;
```

7.3. HASHING 60

```
for (int i = it; i > 1; i--) {
    ans += cnt[i];
    cnt[lnk[i]] += cnt[i];

palindrome_substring_sum = ans;

inline ll number_of_palindromes() { return palindrome_substring_sum; }

inline int number_of_distinct_palindromes() { return node_cnt - 2; }

type="color: return palindrome" | return node_cnt - 2; }

type="color: return node_cnt
```

7.3 Hashing

7.3.1 Hashing

Hashing polinomial para testar igualdade de strings (ou de vetores). Requer precomputar as potências de um primo, como indicado na função precalc. A implementação está com dois MODS e usa a primitiva Mint, a escolha de usar apenas um MOD ou não usar o Mint vai da sua preferência ou necessidade, se não usar o Mint, trate adequadamente as operações com aritmética modular. A construção é $\mathcal{O}(n)$ e a consulta é $\mathcal{O}(1)$.

Obs: lembrar de chamar a função precalc!

Exemplo de uso:

```
1 string s = "abacabab";
2 Hashing h(s);
3 cout << (h(0, 1) == h(2, 3)) << endl; // 0
4 cout << (h(0, 1) == h(4, 5)) << endl; // 1
5 cout << (h(0, 2) == h(4, 6)) << endl; // 1
6 cout << (h(0, 3) == h(4, 7)) << endl; // 0
7 cout << (h(0, 3) + h(4, n - 1) * pot[4] == h(0, n - 1)) << endl; // 1, da pra shiftar o hash
8 string t = "abacabab";
9 Hashing h2(t);
10 cout << (h() == h2()) << endl; // 1, pode comparar os hashes diretamente</pre>
```

Codigo: hashing.cpp

```
1 const int MOD1 = 998244353;
2 const int MOD2 = (int)(1e9) + 7;
3 using mint1 = Mint<MOD1>;
4 using mint2 = Mint<MOD2>;
6 struct Hash {
      mint1 h1:
      mint2 h2;
      Hash(mint1 _h1 = 0, mint2 _h2 = 0) : h1(_h1), h2(_h2) { }
      bool operator==(Hash o) const { return h1 == o.h1 && h2 == o.h2; }
      bool operator!=(Hash o) const { return h1 != o.h1 || h2 != o.h2; }
      bool operator<(Hash o) const { return h1 == o.h1 ? h2 < o.h2 : h1 < o.h1; }</pre>
      Hash operator+(Hash o) const { return {h1 + o.h1, h2 + o.h2}; }
13
      Hash operator-(Hash o) const { return {h1 - o.h1, h2 - o.h2}; }
      Hash operator*(Hash o) const { return {h1 * o.h1, h2 * o.h2}; }
      Hash operator/(Hash o) const { return {h1 / o.h1, h2 / o.h2}; }
16
17 };
18
19 const int PRIME = 33333331; // qualquer primo na ordem do alfabeto
20 const int MAXN = 1e6 + 5;
21 Hash PR = {PRIME, PRIME};
22 Hash invPR = {mint1(1) / PRIME, mint2(1) / PRIME};
23 Hash pot[MAXN], invpot[MAXN];
25 void precalc() {
      pot[0] = invpot[0] = Hash(1, 1);
      for (int i = 1; i < MAXN; i++) {</pre>
          pot[i] = pot[i - 1] * PR;
          invpot[i] = invpot[i - 1] * invPR;
29
30
31 }
32
33 struct Hashing {
      int N:
      vector<Hash> hsh;
      Hashing() { }
      Hashing(string s) : N((int)s.size()), hsh(N + 1) {
          for (int i = 0; i < N; i++) {</pre>
              int c = (int)s[i];
40
              hsh[i + 1] = hsh[i] + (pot[i + 1] * Hash(c, c));
          }
41
42
      Hash operator()(int l = 0, int r = -1) const {
44 #warning Chamou o precalc()?
          // se ja chamou o precalc() pode apagar essa linha de cima
          if (r == -1) r = N - 1;
          return (hsh[r + 1] - hsh[l]) * invpot[l];
47
```

```
48 };
```

7.3.2 Hashing Dinâmico

Hashing polinomial para testar igualdade de strings (ou de vetores). Requer precomputar as potências de um primo, como indicado na função precalc. A implementação está com dois MODS e usa a primitiva Mint, a escolha de usar apenas um MOD ou não usar o Mint vai da sua preferência ou necessidade, se não usar o Mint, trate adequadamente as operações com aritmética modular.

Essa implementação suporta updates pontuais, utilizando-se de uma Fenwick Tree para isso. A construção é $\mathcal{O}(n)$, consultas e updates são $\mathcal{O}(\log n)$.

Obs: lembrar de chamar a função precalc!

Exemplo de uso:

```
string s = "abacabab";
2 DynamicHashing a(s);
3 \text{ cout} << (a(0, 1) == a(2, 3)) << \text{endl}; // 0
4 \text{ cout} << (a(0, 1) == a(4, 5)) << \text{endl}; // 1
5 a.update(0, 'c');
6 cout << (a(0, 1) == a(4, 5)) << endl; // 0
Codigo: dynamic hashing.cpp
1 const int MOD1 = 998244353;
2 const int MOD2 = 1e9 + 7;
3 using mint1 = Mint<MOD1>;
4 using mint2 = Mint<MOD2>;
6 struct Hash {
      mint1 h1;
      mint2 h2;
      Hash() { }
      Hash(mint1 h1, mint2 h2): h1(h1), h2(h2) { }
      bool operator==(Hash o) const { return h1 == o.h1 && h2 == o.h2; }
      bool operator!=(Hash o) const { return h1 != o.h1 || h2 != o.h2; }
      bool operator<(Hash o) const { return h1 == o.h1 ? h2 < o.h2 : h1 < o.h1; }</pre>
13
      Hash operator+(Hash o) const { return {h1 + o.h1, h2 + o.h2}; }
```

```
Hash operator-(Hash o) const { return {h1 - o.h1, h2 - o.h2}; }
      Hash operator*(Hash o) const { return {h1 * o.h1, h2 * o.h2}; }
      Hash operator/(Hash o) const { return {h1 / o.h1, h2 / o.h2}; }
18 };
20 const int PRIME = 1001003; // qualquer primo na ordem do alfabeto
21 const int MAXN = 1e6 + 5:
22 Hash PR = {PRIME, PRIME};
23 Hash invPR = {mint1(1) / PRIME, mint2(1) / PRIME};
24 Hash pot[MAXN], invpot[MAXN];
25 void precalc() {
      pot[0] = invpot[0] = Hash(1, 1);
      for (int i = 1; i < MAXN; i++) {</pre>
          pot[i] = pot[i - 1] * PR;
28
          invpot[i] = invpot[i - 1] * invPR;
29
30
31
32
33 struct DynamicHashing {
      int N;
      FenwickTree<Hash> hsh;
      DynamicHashing() { }
      DynamicHashing(string s) : N(int(s.size())) {
          vector<Hash> v(N);
          for (int i = 0; i < N; i++) {</pre>
              int c = (int)s[i];
40
              v[i] = pot[i + 1] * Hash(c, c);
41
          hsh = FenwickTree<Hash>(v):
43
44
      Hash operator()(int 1, int r) { return hsh.query(1, r) * invpot[1]; }
45
      void update(int i, char ch) {
          int c = (int)ch;
          hsh.updateSet(i, pot[i + 1] * Hash(c, c));
50 };
```

7.4 Lyndon

Strings em decomposição única em subcadeias que são ordenadas lexicograficamente e não podem ser mais reduzidas.

Duval

7.5. MANACHER 62

Gera a Lyndon Factorization de uma string

* Complexidade de tempo: $\mathcal{O}(N)$

Min Cyclic Shift

Gera a menor rotação circular da string original que pode ser obtida por meio de deslocamentos cíclicos dos caracteres.

* Complexidade de tempo: $\mathcal{O}(N)$

Codigo: duval.cpp

```
vector<string> duval(string const &s) {
      int n = s.size();
      int i = 0;
      vector<string> factorization;
      while (i < n) {
          int j = i + 1, k = i;
         while (j < n \&\& s[k] <= s[j]) {
             if (s[k] < s[j]) k = i;
             else k++;
             j++;
         }
          while (i <= k) {</pre>
             factorization.push_back(s.substr(i, j - k));
             i += j - k;
         }
      return factorization;
17
18 }
Codigo: min cyclic shift.cpp
string min_cyclic_shift(string s) {
      s += s:
      int n = s.size();
      int i = 0, ans = 0;
      while (i < n / 2) {
          ans = i;
          int j = i + 1, k = i;
          while (j < n \&\& s[k] <= s[j]) {
             if (s[k] < s[i]) k = i;
             else k++;
             j++;
12
          while (i \le k) i += i - k:
```

```
14  }
15  return s.substr(ans, n / 2);
16 }
```

7.5 Manacher

O algoritmo de manacher encontra todos os palíndromos de uma string em $\mathcal{O}(n)$. Para cada centro, ele conta quantos palíndromos de tamanho ímpar e par existem (nos vetores d1 e d2 respectivamente). O método solve computa os palíndromos e retorna o número de substrings palíndromas. O método query retorna se a substring s[i...j] é palíndroma em $\mathcal{O}(1)$.

```
Codigo: manacher.cpp
```

```
1 struct Manacher {
      int n:
      11 count;
      vector<int> d1, d2, man;
      11 solve(const string &s) {
          n = int(s.size()), count = 0;
          solve_odd(s);
          solve_even(s);
          man.assign(2 * n - 1, 0);
          for (int i = 0; i < n; i++) man[2 * i] = 2 * d1[i] - 1;
          for (int i = 0; i < n - 1; i++) man[2 * i + 1] = 2 * d2[i + 1];
          return count;
12
13
      }
       void solve_odd(const string &s) {
14
15
          d1.assign(n, 0);
          for (int i = 0, l = 0, r = -1; i < n; i++) {
17
              int k = (i > r) ? 1 : min(d1[1 + r - i], r - i + 1);
              while (0 \le i - k \&\& i + k \le n \&\& s[i - k] == s[i + k]) k++:
              count += d1[i] = k--;
              if (i + k > r) l = i - k, r = i + k;
20
          }
21
22
      void solve_even(const string &s) {
23
24
          d2.assign(n, 0);
          for (int i = 0, l = 0, r = -1; i < n; i++) {
25
              int k = (i > r) ? 0 : min(d2[1 + r - i + 1], r - i + 1);
              while (0 \le i - k - 1 \&\& i + k \le n \&\& s[i - k - 1] == s[i + k]) k++;
27
              count += d2[i] = k--;
              if (i + k > r) 1 = i - k - 1, r = i + k;
```

7.6. PATRICIA TREE 63

```
30     }
31     }
32     bool query(int i, int j) {
33         assert(man.size());
34         return man[i + j] >= j - i + 1;
35     }
36 } mana;
```

7.6 Patricia Tree

Estrutura de dados que armazena strings e permite consultas por prefixo, muito similar a uma Trie. Todas as operações são $\mathcal{O}(|s|)$.

Obs: Não aceita elementos repetidos.

Implementação PB-DS, extremamente curta e confusa:

Exemplo de uso:

```
patricia_tree pat;
pat.insert("exemplo");
3 pat.erase("exemplo");
4 pat.find("exemplo") != pat.end(); // verifica existência
5 auto match = pat.prefix_range("ex"); // pega palavras que começam com "ex"
6 for (auto it = match.first; it != match.second; ++it); // percorre match
7 pat.lower_bound("ex"); // menor elemento lexicográfico maior ou igual a "ex"
8 pat.upper_bound("ex"); // menor elemento lexicográfico maior que "ex"
Codigo: patricia tree.cpp
#include <ext/pb_ds/assoc_container.hpp>
#include <ext/pb_ds/trie_policy.hpp>
4 using namespace __gnu_pbds;
5 typedef trie<</pre>
      string.
      null_type,
      trie_string_access_traits<>,
      pat_trie_tag,
      trie_prefix_search_node_update>
10
      patricia_tree;
```

7.7 Prefix Function KMP

7.7.1 Automato KMP

O autômato de KMP computa em $\mathcal{O}(|s|\cdot\Sigma)$ a função de transição de uma string, que é definida por:

$$nxt[i][c] = max\{k \mid s[0,k) = s(i-k,i-1]c\}$$

Em outras palavras, nxt[i][c] é o tamanho do maior prefixo de s que é sufixo de s[0, i-1]c.

O autômato de KMP é útil para mútiplos pattern matchings, ou seja, dado um padrão t, encontrar todas as ocorrências de t em várias strings s_1, s_2, \ldots, s_k , em $\mathcal{O}(|t| + \sum |s_i|)$. O método matching faz isso.

Obs: utiliza o código do KMP.

```
Codigo: aut kmp.cpp
 1 struct AutKMP {
      vector<vector<int>> nxt:
       void setString(string s) {
          s += '#';
          nxt.assign(s.size(), vector<int>(26));
          vector<int> p = pi(s);
          for (int c = 0; c < 26; c++) nxt[0][c] = ('a' + c == s[0]);
          for (int i = 1; i < int(s.size()); i++)</pre>
             for (int c = 0; c < 26; c++)
                 nxt[i][c] = ('a' + c == s[i]) ? i + 1 : nxt[p[i - 1]][c];
10
11
      vector<int> matching(string &s, string &t) {
12
          vector<int> match:
          for (int i = 0, j = 0; i < int(s.size()); i++) {</pre>
14
              j = nxt[j][s[i] - 'a'];
              if (j == int(t.size())) match.push_back(i - j + 1);
16
          }
          return match:
      }
20 } aut;
```

7.8. SUFFIX ARRAY 64

7.7.2 KMP

O algoritmo de Knuth-Morris-Pratt (KMP) computa em $\mathcal{O}(|s|)$ a Prefix Function de uma string, cuja definição é dada por:

$$p[i] = \max\{k \mid s[0, k) = s(i - k, i]\}$$

Em outras palavras, p[i] é o tamanho do maior prefixo de s que é sufixo próprio de s[0, i].

O KMP é útil para pattern matching, ou seja, encontrar todas as ocorrências de uma string t em uma string s, como faz a função matching em O(|s| + |t|).

Codigo: kmp.cpp

```
vector<int> pi(string &s) {
      vector<int> p(s.size());
      for (int i = 1, j = 0; i < int(s.size()); i++) {</pre>
          while (j > 0 \&\& s[i] != s[j]) j = p[j - 1];
          if (s[i] == s[j]) j++;
          p[i] = j;
      return p;
9 }
10
11 vector<int> matching(string &s, string &t) { // s = texto, t = padrao
      vector<int> p = pi(t), match;
      for (int i = 0, j = 0; i < (int)s.size(); i++) {</pre>
13
          while (j > 0 \&\& s[i] != t[j]) j = p[j - 1];
14
          if (s[i] == t[i]) i++;
          if (j == (int)t.size()) {
              match.push_back(i - j + 1);
              j = p[j - 1];
          }
20
      return match:
21
22 }
```

7.8 Suffix Array

Estrutura que conterá inteiros que representam os índices iniciais de todos os sufixos ordenados de uma determinada string.

Também constrói a tabela LCP (Longest Common Prefix).

- sa[i] = Índice inicial do i-ésimo menor sufixo.
- ra[i] = Rank do sufixo que começa em i.
- LCP[i] = Comprimento do maior prefixo comum entre os sufixos sa[i] e sa[i-1].
- * Complexidade de tempo (Pré-Processamento): $\mathcal{O}(|S| \cdot \log(|S|))$
- * Complexidade de tempo (Contar ocorrências de S em T): $\mathcal{O}(|S| \cdot \log(|T|))$

```
Codigo: suffix array.cpp
 1 const int MAX = 5e5 + 5;
 2 struct suffix array {
      int n, sum, r, ra[MAX], sa[MAX], auxra[MAX], auxsa[MAX], c[MAX], lcp[MAX];
      void counting_sort(int k) {
          memset(c, 0, sizeof(c));
          for (int i = 0; i < n; i++) c[(i + k < n) ? ra[i + k] : 0]++;
          for (int i = sum = 0; i < max(256, n); i++) sum += c[i], c[i] = sum - c[i];
          for (int i = 0: i < n: i++) auxsa[c[sa[i] + k < n ? ra[sa[i] + k] : 0]++] =
          for (int i = 0; i < n; i++) sa[i] = auxsa[i];</pre>
10
      }
11
12
      void build_sa() {
          for (int k = 1; k < n; k <<= 1) {
13
              counting_sort(k);
              counting_sort(0);
15
              auxra[sa[0]] = r = 0;
16
             for (int i = 1: i < n: i++)
                 if (ra[sa[i]] == ra[sa[i - 1]] && ra[sa[i] + k] == ra[sa[i - 1] + k])
                     auxra[sa[i]] = r:
                 else auxra[sa[i]] = ++r;
             for (int i = 0; i < n; i++) ra[i] = auxra[i];</pre>
21
              if (ra[sa[n - 1]] == n - 1) break;
22
          }
23
      }
24
      void build_lcp() {
25
          for (int i = 0, k = 0; i < n - 1; i++) {
26
              int i = sa[ra[i] - 1]:
              while (s[i + k] == s[j + k]) k++;
             lcp[ra[i]] = k;
```

7.9. SUFFIX AUTOMATON

```
if (k) k--;
31
32
      void set_string(string _s) {
33
          s = s + '$';
34
          n = s.size();
35
          for (int i = 0; i < n; i++) ra[i] = s[i], sa[i] = i;
          build_sa();
          build_lcp();
          // for (int i = 0; i < n; i++)
          // printf("%2d: %s\n", sa[i], s.c_str() +
          // sa[i]):
      int operator[](int i) { return sa[i]; }
Codigo: suffix array busca.cpp
 pair<int, int> busca(string &t, int i, pair<int, int> &range) {
      int esq = range.first, dir = range.second, L = -1, R = -1;
      while (esq <= dir) {</pre>
          int mid = (esq + dir) / 2;
          if (s[sa[mid] + i] == t[i]) L = mid;
          if (s[sa[mid] + i] < t[i]) esq = mid + 1;
          else dir = mid - 1;
      esq = range.first, dir = range.second;
      while (esq <= dir) {</pre>
          int mid = (esq + dir) / 2;
          if (s[sa[mid] + i] == t[i]) R = mid;
          if (s[sa[mid] + i] \le t[i]) esq = mid + 1:
          else dir = mid - 1;
      return {L, R};
17 }
18 // count ocurences of s on t
int busca string(string &t) {
      pair<int, int> range = {0, n - 1};
      for (int i = 0; i < t.size(); i++) {</pre>
21
          range = busca(t, i, range);
22
          if (range.first == -1) return 0;
24
      return range.second - range.first + 1;
25
26 }
```

7.9 Suffix Automaton

Constrói o autômato de sufixos de uma string S em $\mathcal{O}(|S|)$ de forma online.

- len[u] é o tamanho da maior string na classe de equivalência de u.
- lnk[u] é o nodo que representa o maior sufixo de u que n\u00e3o pertence a classe de equivalência de u.

65

- to[u] é um array que representa as possivéis transições de um nodo u.
- cnt[u] é um array que conta para cada classe de equivalência quantas ocorrências essas substrings tem.
- where[i] diz em qual nodo do autômato a substring s[0..i] está.

Por definição, len[lca(u, v)] diz o tamanho da maior substring que é sufixo de u e v ao mesmo tempo, ou seja, é o longest common suffix.

Algumas aplicações estão no código, é importante notar que essas aplicações funcionam de maneira **offline**, ou seja, uma vez settada a string no autômato, não se deve fazer inserts adicionais de caracteres.

Para outras possíveis aplicações, consulte a Suffix Tree.

Codigo: suffix automaton.cpp

```
const int N = 5e5 + 5;
const int S = 2 * N;

struct SuffixAutomaton {
    array<int, 26> to[S];
    int lnk[S], len[S], cnt[S], idx[S], where[S];
    int last = 1, id = 2;
    ll distinct_substrings = 0;

const char norm = 'a';
    inline int get(char c) { return c - norm; }

void insert(int i, char ch) {
    int cur = id++;
    int c = get(ch);
    len[cur] = len[last] + 1;
    where[idx[cur] = i] = cur;
```

66

```
cnt[cur] = 1;
18
          int p = last;
19
          while (p > 0 && !to[p][c]) {
              to[p][c] = cur;
21
              p = lnk[p];
22
23
          if (p == 0) {
24
              lnk[cur] = 1;
25
          } else {
26
              int sp = to[p][c];
27
              if (len[p] + 1 == len[sp]) {
28
                  lnk[cur] = sp;
29
              } else {
                  int clone = id++;
31
                  len[clone] = len[p] + 1;
                 lnk[clone] = lnk[sp];
                  idx[clone] = idx[sp];
                  to[clone] = to[sp]:
                  while (p > 0 \&\& to[p][c] == sp) {
36
                     to[p][c] = clone;
                     p = lnk[p];
39
                  lnk[sp] = lnk[cur] = clone;
41
          }
42
          last = cur;
43
44
45
      vector<int> adj[S];
46
47
      void dfs(int u) {
48
          for (int v : adj[u]) {
49
              dfs(v);
50
              cnt[u] += cnt[v];
51
52
          distinct_substrings += len[u] - len[lnk[u]];
53
      }
54
55
      void set_string(const string &s) {
56
          int n = (int)s.size();
57
          for (int i = 0; i < id; i++) {</pre>
58
              to[i].fill(0):
              len[i] = lnk[i] = cnt[i] = 0;
60
              adj[i].clear();
61
          }
62
          last = 1, id = 2, distinct_substrings = 0;
          for (int i = 0; i < n; i++) insert(i, s[i]);</pre>
64
```

```
for (int i = 2; i < id; i++) adj[lnk[i]].push_back(i);</pre>
           dfs(1);
66
      }
67
68
69
       int count_occurrences(const string &t) {
           int cur = 1;
70
           for (char ch : t) {
71
              int c = get(ch);
72
              if (!to[cur][c]) return 0;
73
               cur = to[cur][c]:
74
          }
75
           return cnt[cur];
76
       }
77
78
       int longest_common_substring(const string &t) {
79
           int cur = 1, clen = 0, ans = 0;
80
           for (char ch : t) {
81
82
              int c = get(ch);
              while (cur > 0 && !to[cur][c]) {
83
                  cur = lnk[cur];
                  clen = len[cur];
85
              if (to[cur][c]) {
                  cur = to[cur][c];
                  clen++;
90
               ans = max(ans, clen);
91
               cur = max(cur, 1);
           }
93
94
           return ans;
95
96
       int lcs(int i, int j) {
97
           // retorna o maior sufixo comum entre os prefixos s[0..i] e s[0..j]
98
           // tem que codar o lca aqui no automato
99
           return len[lca(where[i], where[i])];
102 } sam;
```

7.10 Suffix Tree

Constrói a árvore de sufixos de uma string S em $\mathcal{O}(|S|)$. A árvore não é construída da forma clássica com o algoritmo de Ukkonen, mas sim utilizando do Suffix Automaton.

Teorema: a árvore de links do Suffix Automaton sobre uma string S, é a Suffix Tree de \overline{S} , onde \overline{S} é a string S reversa. Aqui não cabe provar esse teorema, basta crer.

Praticamente tudo do suffix automaton ainda vale aqui. Uma diferença é que where [i] agora diz em qual nodo da árvore o sufixo s[i..|s|-1] está. E lnk[i] agora aponta para o maior **prefixo** de i que não está na mesma classe de equivalência que i.

Além disso, temos um vetor adicional suff[i] que diz se o nodo i é um sufixo da string original.

Por definição, len[lca(u, v)] diz o tamanho da maior substring que é prefixo de u e v ao mesmo tempo, ou seja, é o longest common prefix (LCP).

Ou seja, o que temos nesse código é o Suffix Automaton, mas que ao passar uma string pra ele, ele constrói o autômato da string reversa. As aplicações no código vão se basear no fato de que a árvore que temos é a Suffix Tree. Se usar com carinho, podemos usar tanto o autômato quanto a Suffix Tree ao mesmo tempo (só tem que lembrar que a string original está invertida no autômato, caso queira fazer processamento de alguma string ou algo assim).

Nesse código, a lista de adjacência da árvore está ordenada lexicograficamente, ou seja, se passarmos pela árvore em ordem de DFS, os nodos que estão marcados com suff[u] = 1, são os sufixos da string original ordenados lexicograficamente, ou seja, é o Suffix Array.

Obs: apesar do algoritmo de inserção de caractere funcionar de maneira online, todas aplicações no código requerem que a string seja passada de uma vez, e que não sejam feitos inserts adicionais.

```
Codigo: suffix_tree.cpp

const int N = 5e5 + 5;
```

```
const int S = 2 * N;

struct SuffixTree {
    array<int, 26> to[S];
    int lnk[S], len[S], cnt[S], idx[S], where[S], suff[S];
    int last = 1, id = 2;
    ll distinct_substrings = 0;
    string s;

const char norm = 'a';
    inline int get(char c) { return c - norm; }
```

```
void insert(int i, char ch) {
          int cur = id++:
          int c = get(ch);
16
          len[cur] = len[last] + 1;
17
          where[idx[cur] = i] = cur;
18
          cnt[cur] = suff[cur] = 1;
19
          int p = last:
20
          while (p > 0 && !to[p][c]) {
21
              to[p][c] = cur;
22
              p = lnk[p];
23
24
25
          if (p == 0) {
              lnk[cur] = 1:
26
          } else {
27
              int sp = to[p][c];
              if (len[p] + 1 == len[sp]) {
29
30
                  lnk[cur] = sp;
31
              } else {
                  int clone = id++;
                  len[clone] = len[p] + 1;
33
                  lnk[clone] = lnk[sp];
34
                  idx[clone] = idx[sp];
35
                  to[clone] = to[sp]:
                  while (p > 0 \&\& to[p][c] == sp) {
                     to[p][c] = clone;
                     p = lnk[p];
39
40
                  lnk[sp] = lnk[cur] = clone;
41
42
          }
43
44
          last = cur:
      }
45
47
       vector<int> adj[S];
18
49
       void dfs(int u) {
          sort(adj[u].begin(), adj[u].end(), [&](int v1, int v2) {
              // sorta os filhos de u por ordem lexicografica,
51
              // isso faz com que a ordem de dfs seja a ordem
52
              // lexicografica dos sufixos (e de qualquer substring na verdade)
              return s[idx[v1] + len[u]] < s[idx[v2] + len[u]];</pre>
54
          }):
55
          for (int v : adj[u]) {
              dfs(v):
57
              cnt[u] += cnt[v]:
58
59
          distinct_substrings += len[u] - len[lnk[u]];
60
```

7.10. SUFFIX TREE 68

```
}
61
 62
       void set_string(const string &s2) {
           s = s2:
 64
           int n = (int)s.size();
           for (int i = 0; i < id; i++) {</pre>
               to[i].fill(0):
               len[i] = lnk[i] = cnt[i] = 0;
           id = 2:
           for (int i = n - 1; i >= 0; i--) insert(i, s[i]);
           for (int i = 2; i < id; i++) adj[lnk[i]].push_back(i);</pre>
 72
           dfs(1);
       }
 74
 75
       int count_occurrences(const string &t) {
 76
           int cur = 1, m = (int)t.size();
           for (int i = m - 1: i >= 0: i--) {
 78
               int c = get(t[i]);
 79
               if (!to[cur][c]) return 0;
               cur = to[cur][c];
 81
 82
           return cnt[cur];
 83
       }
 84
       int longest_common_substring(const string &t) {
 86
           int cur = 1, clen = 0, ans = 0, m = (int)t.size();
 87
           for (int i = m - 1; i >= 0; i--) {
               int c = get(t[i]):
               while (cur > 0 && !to[cur][c]) {
                  cur = lnk[cur]:
                  clen = len[cur];
 92
               if (to[cur][c]) {
                  cur = to[cur][c];
                  clen++:
              }
               ans = max(ans, clen);
               cur = max(cur, 1);
 99
          }
100
           return ans;
101
102
103
       string kth_substring(ll k) {
104
           // esse metodo retorna a k-esima menor substring lexicograficamente,
105
           // dentre todas as substrings distintas
106
           string res = "":
107
```

```
function<bool(int)> dfs_kth = [&](int u) {
108
               int min_len = len[lnk[u]] + 1, max_len = len[u];
109
               int qnt = (max_len - min_len + 1);
110
               if (qnt < k) {</pre>
111
112
                  k -= ant:
              } else {
113
                  res = s.substr(idx[u], min len + k - 1):
114
                   return true;
115
116
               for (int v : adj[u])
117
                  if (dfs_kth(v)) return true;
118
              return false:
119
120
           };
           dfs_kth(1);
121
           return res;
122
       }
123
124
       string kth_substring2(11 k) {
125
           // esse metodo retorna a k-esima menor substring lexicograficamente,
126
           // dentre todas as substrings nao necessariamente distintas
127
           string res = "";
128
           function<bool(int)> dfs_kth = [&](int u) {
129
               int min len = len[lnk[u]] + 1. max len = len[u]:
130
              ll qnt = 1LL * (max_len - min_len + 1) * cnt[u];
131
               if (qnt < k) {
132
                  k -= qnt;
133
              } else {
134
                  res = s.substr(idx[u], min_len + (k - 1) / cnt[u]);
135
                  return true:
136
137
               for (int v : adi[u])
138
                  if (dfs_kth(v)) return true;
139
140
               return false;
141
           };
           dfs_kth(1);
142
143
           return res:
       }
144
145
       int lcp(int i, int j) {
146
147
           // retorna o maior prefixo comum entre os sufixos s[i..n) e s[j..n)
           // tem que codar o lca aqui no automato
148
           return len[lca(where[i], where[j])];
149
150
151 } st:
```

7.11 Trie

Estrutura que guarda informações indexadas por palavra.

Útil encontrar todos os prefixos inseridos anteriormente de uma palavra específica.

- * Complexidade de tempo (Update): $\mathcal{O}(|S|)$
- * Complexidade de tempo (Consulta de palavra): $\mathcal{O}(|S|)$

```
Codigo: trie.cpp
```

```
1 struct trie {
      map<char, int> trie[100005];
      int value[100005];
      int n_nodes = 0;
      void insert(string &s, int v) {
         int id = 0;
          for (char c : s) {
             if (!trie[id].count(c)) trie[id][c] = ++n_nodes;
             id = trie[id][c];
         }
10
          value[id] = v;
12
      int get_value(string &s) {
13
14
          int id = 0;
          for (char c : s) {
             if (!trie[id].count(c)) return -1;
             id = trie[id][c];
          return value[id];
20
21 };
```

7.12 Z function

O algoritmo abaixo computa o vetor Z de uma string, definido por:

```
z[i] = \max\{k \mid s[0,k) = s[i,i+k)\}
```

Em outras palavras, z[i] é o tamanho do maior prefixo de s é prefixo de s[i, |s| - 1].

É muito semelhante ao KMP em termos de aplicações. Usado principalmente para pattern matching.

Codigo: z.cpp

```
vector<int> get_z(string &s) {
      int n = (int)s.size();
      vector<int> z(n);
      for (int i = 1, l = 0, r = 0; i < n; i++) {
          if (i <= r) z[i] = min(r - i + 1, z[i - 1]);</pre>
          while (i + z[i] < n \&\& s[i + z[i]] == s[z[i]]) z[i]++;
          if (i + z[i] - 1 > r) {
              r = i + z[i] - 1;
              l = i;
10
11
12
      return z;
13 }
15 vector<int> matching(string &s, string &t) { // s = texto, t = padrao
      string k = t + "$" + s;
      vector<int> z = get_z(k), match;
      int n = (int)t.size();
      for (int i = n + 1; i < (int)z.size(); i++)</pre>
          if (z[i] == n) match.push_back(i - n - 1);
21
      return match:
```

Capítulo 8

Geometria

8.1 Convex Hull

Algoritmo Graham's Scan para encontrar o fecho convexo de um conjunto de pontos em $\mathcal{O}(n \log n)$. Retorna os pontos do fecho convexo em sentido horário.

Definição: o fecho convexo de um conjunto de pontos é o menor polígono convexo que contém todos os pontos do conjunto.

Obs: utiliza a primitiva Ponto 2D.

Codigo: convex hull.cpp

```
1 bool ccw(pt &p, pt &a, pt &b, bool include_collinear = 0) {
2    pt p1 = a - p;
3    pt p2 = b - p;
4    return include_collinear ? (p2 ^ p1) <= 0 : (p2 ^ p1) < 0;
5 }
6
7 void sort_by_angle(vector<pt> &v) { // sorta o vetor por angulo em relacao ao pivo
8    pt p0 = *min_element(begin(v), end(v));
9    sort(begin(v), end(v), [&](pt &l, pt &r) { // clockwise
10         pt p1 = 1 - p0;
11         pt p2 = r - p0;
12         ll c1 = p1 ^ p2;
13         return c1 < 0 || ((c1 == 0) && p0.dist2(1) < p0.dist2(r));
14    });
15 }
16</pre>
```

```
17 vector<pt> convex_hull(vector<pt> v, bool include_collinear = 0) {
18
      int n = size(v);
19
       sort_by_angle(v);
20
21
      if (include_collinear) {
22
          for (int i = n - 2; i \ge 0; i - 1) { // reverte o ultimo lado do poligono
23
24
              if (ccw(v[0], v[n - 1], v[i])) {
                  reverse(begin(v) + i + 1, end(v));
25
26
                  break;
27
28
31
      vector<pt> ch{v[0], v[1]};
32
       for (int i = 2; i < n; i++) {</pre>
33
          while (ch.size() > 2 &&
                 (ccw(ch.end()[-2], ch.end()[-1], v[i], !include_collinear)))
34
              ch.pop_back();
35
          ch.emplace_back(v[i]);
36
37
       return ch;
40 }
```

Capítulo 9

Matemática

9.1 Convolução

9.1.1 AND Convolution

Calcula o vetor C a partir de A e B onde $C[i] = \sum_{(j \wedge k)=i} A[j] \cdot B[k]$ em $\mathcal{O}(N \cdot \log N)$. Obs: \wedge representa o bitwise and.

Codigo: and convolution.cpp

```
1 vector<mint> and_convolution(vector<mint> A, vector<mint> B) {
      int n = (int)max(A.size(), B.size());
      int N = 0;
      while ((1 << N) < n) N++;
      A.resize(1 << N);
      B.resize(1 << N);
      vector<mint> C(1 << N);</pre>
      for (int j = 0; j < N; j++) {
          for (int i = (1 << N) - 1; i >= 0; i--) {
              if (~i >> j & 1) {
                 A[i] += A[i | (1 << j)];
                  B[i] += B[i | (1 << j)];
13
          }
      for (int i = 0; i < 1 << N; i++) C[i] = A[i] * B[i];</pre>
16
17
      for (int j = 0; j < N; j++) {</pre>
          for (int i = 0; i < 1 << N; i++)
```

```
if (~i >> j & 1) C[i] -= C[i | (1 << j)];
20    }
21    return C;
22 }</pre>
```

9.1.2 Dirichlet Convolution

Dirichlet Convolution

Calcula o vetor C a partir de A e B onde $C[n] = \sum_{d|n} A[d] \cdot B\left[\frac{n}{d}\right]$, ou seja, a convolução de Dirichlet, em $\mathcal{O}(N)$.

 ${\bf Codigo:\ dirichlet_convolution.cpp}$

9.1. CONVOLUÇÃO 72

```
}
12
13
          for (auto p : primes) {
              if (i * p >= n) break;
              spf[i * p] = p;
16
              if (spf[i] == p) {
17
                  cnt[i * p] = cnt[i] * p;
                  break;
              } else cnt[i * p] = p;
20
21
22
          if (i == cnt[i])
23
              for (int j = 1; j <= cnt[i]; j *= spf[i]) ans[i] += (T)f[j] * g[cnt[i] / j];</pre>
24
          else ans[i] = (T)ans[i / cnt[i]] * ans[cnt[i]];
25
26
27
      return ans;
28 }
```

Dirichlet Convolution Prefix

Dadas duas funções aritméticas f e g com seus valores computados para $1 \le i \le N^{\frac{2}{3}}$; e seus prefixos de soma F, G com valores computados para todo $\left\lfloor \frac{N}{i} \right\rfloor$ com $1 \le i \le N^{\frac{1}{3}}$,

obtém o vetor H tal que $H_i = \sum_{j=1}^{\left\lfloor \frac{n}{i} \right\rfloor} h(j)$

para todo $1 \leq i \leq N^{\frac{1}{3}}$ em $O(N^{\frac{2}{3}})$. Sendo $h(n) = \sum_{d|n} f(d) * g\left(\left\lfloor \frac{n}{d} \right\rfloor\right)$, ou seja, a convolução de Dirichlet de f com g. Para atingir essa complexidade, deve-se inicializar a estrutura com $T = N^{\frac{2}{3}}$.

Para obter os demais valores de H (para $1 \le i \le N^{\frac{2}{3}}$) basta utilizar a [convolução de Dirichlet linear](../Dirichlet-Convolution/dirichlet_convolution.cpp).

O código usa a primitiva Mint para realizar operações modulares de forma eficiente.

- * f(x): função que retorna o valor de f(x) em O(1).
- * g(x): função que retorna o valor de g(x) em O(1).
- * F(x): função que retorna o valor de $\sum_{i=1}^{\lfloor \frac{n}{x} \rfloor} f(i)$ em O(1).
- * G(x): função que retorna o valor de $\sum_{i=1}^{\lfloor \frac{n}{x} \rfloor} g(i)$ em O(1).

Codigo: dirichlet convolution prefix.cpp 1 struct DirichletConvolutionPrefix { int T; vector<mint> ans: DirichletConvolutionPrefix(ll n, int t) : N(n), T(t) { ans.assign(n / T + 1, 0); } vector<mint> solve(auto &&f, auto &&F, auto &&g, auto &&G) { if (N == 1) return vector<mint>(2, 1); ans.assign(N / T + 1, 0): for (ll i = 1; i <= N / T; i++) {</pre> 11 now = N / i;mint $f_{sum} = 0$, $g_{sum} = 0$; for (int j = 1; (ll)j * j <= now; j++) { $f_sum += f(j);$ $g_sum += g(j);$ ans[i] += G(i * j) * f(j);ans[i] += F(i * j) * g(j); ans[i] -= f_sum * g_sum; return ans; **25** };

Dirichlet Inverse Prefix

Dadas 3 funções aritméticas f, F e f^{-1} tal que $F = \sum_{j=1}^{i} f(j)$ e f^{-1} é a inversa de Dirichlet de f com seus valores computados para $1 \le i \le N^{\frac{2}{3}}$,

obtem-se
$$F^{-1}[\lfloor n/i \rfloor] = \sum_{j=1}^{\lfloor n/i \rfloor} f^{-1}(j)$$

Para todo $1 \le i \le N^{1/3}$ em $\mathcal{O}(N^{2/3})$. Para obter os demais $N^{2/3}$ valores, basta calcular $F^{-1}(i) = \sum_{j=1}^{i} f^{-1}(j)$ usando soma de prefixo.

Para atingir essa complexidade, deve-se inicializar a estrutura com $T=N^{2/3}$ e realizar as pré-computações necessárias de modo que todas as funções auxiliares possam ser obtidas em $\mathcal{O}(1)$.

O código utiliza a primitiva Mint para realizar operações modulares de forma eficiente.

```
• f(x): retorna o valor de f[x].
```

- F(x): retorna o valor de $\sum_{j=1}^{x} f[j]$.
- g(x): retorna o valor de $f^{-1}[x]$.

Codigo: dirichlet inverse prefix.cpp

```
1 struct DirichletInversePrefix {
      11 N:
      int T:
      vector<mint> init_pref, ans;
      vector<bool> vis:
      DirichletInversePrefix(ll n, int t, vector<mint> _init_pref)
          : N(n), T(t), init_pref(_init_pref) {
          vis.assign(n / T + 1, 0);
          ans.assign(n / T + 1, 0);
10
11
12
      mint solve(ll n, ll floor_N, auto &&f, auto &&F, auto &&g) {
          if (n < int(init_pref.size())) {</pre>
13
              if (floor_N <= N / T) {</pre>
                  vis[floor_N] = true;
                  ans[floor_N] = init_pref[n];
              return init_pref[n];
          }
          if (vis[floor_N]) return ans[floor_N];
21
          vis[floor_N] = true;
          ans[floor_N] = 1;
24
          int j = 1;
          for (; (11) j * j <= n; j++) {</pre>
              if (j > 1) ans [floor_N] -= solve(n / j, floor_N * j, f, F, g) * f(j);
              { ans[floor_N] \rightarrow g(j) * F(n / j); }
          }
          --j;
30
          ans[floor_N] += init_pref[j] * F(j);
31
          return ans[floor_N];
```

```
33  }
34
35  vector<mint> solve(auto &&f, auto &&F, auto &&g) {
36     if (N == 1) return vector<mint>(2, 1);
37     vis.assign(N / T + 1, 0);
38     ans.assign(N / T + 1, 0);
40     if (!vis[i]) solve(N / i, i, f, F, g);
41     return ans;
42  }
43 };
```

9.1.3 GCD Convolution

Calcula o vetor C a partir de A e B onde $C[i] = \sum_{acd(i,k)=i} A[j] \cdot B[k]$ em $\mathcal{O}(N \cdot \log N)$.

```
int N = (int)max(A.size(), B.size());
       A.resize(N + 1);
       B.resize(N + 1);
       vector<mint> C(N + 1);
       for (int i = 1; i <= N; i++) {</pre>
          mint a = 0;
          mint b = 0;
          for (int j = i; j <= N; j += i) {</pre>
              a += A[j];
              b += B[j];
11
          C[i] = a * b;
14
       for (int i = N; i >= 1; i--)
          for (int j = 2 * i; j <= N; j += i) C[i] -= C[j];</pre>
       return C;
17
18 }
```

9.1.4 LCM Convolution

Calcula o vetor C a partir de A e B $C[i] = \sum_{lcm(j,k)=i} A[j] \cdot B[k]$ em $\mathcal{O}(N \cdot \log N)$.

```
Codigo: lcm_convolution.cpp

1 vector<mint> lcm_convolution(vector<mint> A, vector<mint> B) {
2    int N = (int)max(A.size(), B.size());
3    A.resize(N + 1);
4    B.resize(N + 1);
5    vector<mint> C(N + 1), a(N + 1), b(N + 1);
6    for (int i = 1; i <= N; i++) {
7        for (int j = i; j <= N; j += i) {
8            a[j] += A[i];
9            b[j] += B[i];
10       }
11       C[i] = a[i] * b[i];
12    }
13    for (int i = 1; i <= N; i++)
14       for (int j = 2 * i; j <= N; j += i) C[j] -= C[i];
15    return C;</pre>
```

9.1.5 OR Convolution

16 }

Calcula o vetor C a partir de A e B tal que $C[i] = \sum_{(j||k)=i} A[j] \cdot B[k]$ em $\mathcal{O}(N \cdot \log N)$

 ${\bf Codigo:\ or_convolution.cpp}$

```
vector<mint> or_convolution(vector<mint> A, vector<mint> B) {
      int n = (int)max(A.size(), B.size());
      int N = 0;
      while ((1 << N) < n) N++:
      A.resize(1 \lt\lt N);
      B.resize(1 << N);
      vector<mint> C(1 << N);</pre>
      for (int j = 0; j < N; j++) {
          for (int i = 0; i < 1 << N; i++) {
              if (i >> j & 1) {
                  A[i] += A[i ^ (1 << j)];
                  B[i] += B[i ^ (1 << j)];
13
          }
14
15
      for (int i = 0; i < 1 << N; i++) C[i] = A[i] * B[i];</pre>
```

```
for (int j = N - 1; j >= 0; j--) {
    for (int i = (1 << N) - 1; i >= 0; i--)
        if (i >> j & 1) C[i] -= C[i ^ (1 << j)];
}
return C;
}</pre>
```

9.1.6 Subset Convolution

Calcula o vetor C a partir de A e B tal que $C[i] = \sum_{(j|k)=i,(j\wedge k)=0} A[j] \cdot B[k]$ em $\mathcal{O}(N \cdot \log^2 N)$

Obs: ∧ representa o bitwise and e || representa o bitwise or.

Codigo: subset convolution.cpp

```
vector<mint> subset_convolution(vector<mint> A, vector<mint> B) {
       int n = int(max(A.size(), B.size()));
       int N = 0:
       while ((1 << N) < n) N++:
       A.resize(1 << N), B.resize(1 << N);
       vector a(1 \ll N, \text{vector} \leq \text{mint} > (N + 1)), b(1 \ll N, \text{vector} \leq \text{mint} > (N + 1));
       for (int i = 0; i < 1 << N; i++) {</pre>
           int popcnt = __builtin_popcount(i);
           a[i][popcnt] = A[i];
           b[i][popcnt] = B[i];
11
       for (int j = 0; j < N; j++) {
13
           for (int i = 0; i < 1 << N; i++) {
               if (~i >> j & 1) continue;
14
               for (int popcnt = 0; popcnt <= N; popcnt++) {</pre>
                   a[i][popcnt] += a[i ^ (1 << j)][popcnt];</pre>
                   b[i][popcnt] += b[i ^ (1 << j)][popcnt];
           }
19
21
       vector c(1 \ll N, vector \ll (N + 1));
       for (int i = 0; i < 1 << N; i++) {
           for (int j = 0; j <= N; j++)</pre>
               for (int k = 0; k + j \le N; k++) c[i][j + k] += a[i][j] * b[i][k];
24
25
       for (int j = N - 1; j \ge 0; j--) {
```

9.2. DISCRETE ROOT 75

```
for (int i = (1 << N) - 1; i >= 0; i--) {
    if (~i >> j & 1) continue;
    for (int popent = 0; popent <= N; popent++)
        c[i][popent] -= c[i ~ (1 << j)][popent];
}

vector<mint> ans(1 << N);
for (int i = 0; i < 1 << N; i++) {
    int popent = __builtin_popeount(i);
    ans[i] = c[i][popent];
}

return ans;
}
</pre>
```

9.1.7 XOR Convolution

Calcula o vetor C a partir de A e B tal que $C[i] = \sum_{(i \oplus k)=i} A[j] \cdot B[k]$ em $\mathcal{O}(N \cdot \log N)$

Codigo: xor_convolution.cpp

```
vector<mint> xor_convolution(vector<mint> A, vector<mint> B) {
       int n = int(A.size()):
      for (int rep = 0; rep < 2; rep++) {</pre>
          for (int len = n >> 1; len; len >>= 1) {
              for (int i = 0; i < n; i += len << 1) {
                 for (int j = 0; j < len; j++) {
                     int id = i + j;
                     mint x = A[id];
                     mint y = A[id + len];
                     A[id] = x + y;
                     A[id + len] = x - y;
              }
          }
          swap(A, B);
15
      vector<mint> ans(n);
17
      for (int i = 0; i < n; i++) ans[i] = A[i] * B[i];</pre>
      for (int len = 1; len < n; len <<= 1) {</pre>
19
          for (int i = 0; i < n; i += len << 1) {
20
              for (int j = 0; j < len; j++) {
21
                 int id = i + j;
22
                 mint x = ans[id];
```

```
mint y = ans[id + len];
                  ans[id] = x + y;
                 ans[id + len] = x - y;
27
          }
28
29
      return ans:
31 }
33 vector<mint> xor_multiply(vector<mint> A, vector<mint> B) {
      int n = int(max(A.size(), B.size()));
      while (N < n) N <<= 1;
      A.resize(N);
      B.resize(N);
      auto ans = xor_convolution(A, B);
      for (int i = 0; i < N; i++) ans[i] /= N;</pre>
41
      return ans:
42 }
```

9.2 Discrete Root

Algoritmo que computa a raiz discreta, isto é, para uma equação $x^k \equiv a \pmod{n}$, sendo n primo; computa algum (ou todos) os valores de x

que a satisfazem.

Complexidade $\approx \mathcal{O}(\sqrt{n} \cdot \log n + \log^6 n)$.

Codigo: discrete_root.cpp

```
int power(int a, int b, int m) {
   int res = 1;
   while (b > 0) {
      if (b & 1) res = 1LL * res * a % m;
      a = 1LL * a * a % m;
      b >>= 1;
   }
   return res;
   }
}

// p is prime
int primitive_root(int p) {
```

9.3. ELIMINAÇÃO GAUSSIANA

```
vector<int> fact;
      int phi = p - 1, n = phi;
      for (int i = 2; i * i <= n; ++i) {</pre>
          if (n % i == 0) {
              fact.push_back(i);
              while (n % i == 0) n /= i;
17
      }
19
      if (n > 1) fact.push_back(n);
20
      for (int res = 2; res <= p; ++res) { // this loop will run at most (logp ^ 6) times
21
                                        // i.e. until a root is found
22
          bool ok = true:
23
          // check if this is a primitive root modulo p
          for (size_t i = 0; i < fact.size() && ok; ++i)</pre>
              ok &= power(res, phi / fact[i], p) != 1;
          if (ok) return res;
      return -1:
31 // returns any or all numbers x such that x ^ k = a (mod m)
      existence: a = 0 is trivial, and if a > 0: a \land (phi(m) / gcd(k, phi(m))) == 1 \mod m
33 // if solution exists, then number of solutions = gcd(k, phi(m)).
34 // here m is prime, but it will work for any integer which has a primitive root
35 int discrete_root(int k, int a, int m) {
      if (a == 0) return 1;
      int g = primitive_root(m);
      int phi = m - 1; // m is prime
      // run baby step-giant step
      int sq = (int) sqrt(m + .0) + 1;
      vector<pair<int, int>> dec(sq);
      for (int i = 1: i <= sq: ++i)
          dec[i - 1] = make_pair(power(g, 1LL * i * sq % phi * k % phi, m), i);
      sort(dec.begin(), dec.end());
      int any_ans = -1;
      for (int i = 0; i < sq; ++i) {</pre>
          int my = power(g, 1LL * i * k % phi, m) * 1LL * a % m;
          auto it = lower_bound(dec.begin(), dec.end(), make_pair(my, 0));
          if (it != dec.end() && it->first == my) {
              any_ans = it->second * sq - i;
              break;
51
         }
52
      if (any_ans == -1) return -1; // no solution
      // for any answer
55
      int delta = (m - 1) / __gcd(k, m - 1);
      return power(g, any_ans % delta, m);
```

9.3 Eliminação Gaussiana

9.3.1 Gauss

Método de eliminação gaussiana para resolução de sistemas lineares com coeficientes reais, a complexidade é $\mathcal{O}(n^3)$.

A função gauss recebe como parâmetros:

- vector<vector<double» a: uma matriz $N \times (M+1)$, onde N é o número de equações e M é o número de variáveis, a última coluna de a deve conter o resultado das equações.
- vector
<double> &ans: um vetor de tamanho M, que será preenchido com a solução do sistema, caso exista.

A função retorna:

- 0: se o sistema não tem solução.
- 1: se o sistema tem uma única solução.
- INF: se o sistema tem infinitas soluções. Nesse caso, as variáveis em que where [i]
 == -1 são as variáveis livres.

Codigo: gauss.cpp

```
const double EPS = 1e-9;
const int INF = 2; // nao tem que ser infinito ou um numero grande
// so serve para indicar que tem infinitas solucoes
```

```
5 int gauss(vector<vector<double>> a, vector<double> &ans) {
       int n = (int)a.size();
       int m = (int)a[0].size() - 1;
       vector<int> where(m, -1);
       for (int col = 0, row = 0; col < m && row < n; col++) {</pre>
           int sel = row;
11
           for (int i = row; i < n; i++)</pre>
12
              if (abs(a[i][col]) > abs(a[sel][col])) sel = i;
13
           if (abs(a[sel][col]) < EPS) continue;</pre>
           for (int i = col; i <= m; i++) swap(a[sel][i], a[row][i]);</pre>
           where[col] = row;
17
           for (int i = 0; i < n; i++) {</pre>
              if (i != row) {
19
                  double c = a[i][col] / a[row][col];
                  for (int j = col; j <= m; j++) a[i][j] -= a[row][j] * c;</pre>
21
              }
22
          }
          row++;
24
25
       ans.assign(m, 0);
27
       for (int i = 0; i < m; i++)</pre>
          if (where[i] != -1) ans[i] = a[where[i]][m] / a[where[i]][i];
       for (int i = 0; i < n; i++) {</pre>
30
           double sum = 0;
31
           for (int j = 0; j < m; j++) sum += ans[j] * a[i][j];</pre>
           if (abs(sum - a[i][m]) > EPS) return 0;
33
34
35
       for (int i = 0; i < m; i++)</pre>
           if (where[i] == -1) return INF:
37
      return 1;
39 }
```

9.3.2 Gauss Mod 2

Método de eliminação gaussiana para resolução de sistemas lineares com coeficientes em \mathbb{Z}_2 (inteiros módulo 2), a complexidade é $\mathcal{O}(n^3/\mathbb{Z})$, onde \mathbb{Z} é a palavra do processador (geralmente 32 ou 64 bits, dependendo da arquitetura).

No código, a constante M deve ser definida como o (número de variáveis + 1).

A função gauss recebe como parâmetros:

- vector

 vector
debitset

 M» a: um vector de bitsets, representando as equações do sistema. Cada bitset tem tamanho M, onde o bit j do bitset i representa o coeficiente da variável j na equação i. A última posição do bitset i representa o resultado da equação i.
- n e m: inteiros representando o número de equações e variáveis, respectivamente.
- bitset<M> &
ans: um bitset de tamanho M, que será preenchido com a solução do sistema, caso exista.

A função retorna:

- 0: se o sistema não tem solução.
- 1: se o sistema tem uma única solução.
- INF: se o sistema tem infinitas soluções. Nesse caso, as variáveis em que where [i]
 -1 são as variáveis livres. Note que, pela natureza de Z₂, o sistema não terá de fato infinitas soluções, mas sim 2^L soluções, onde L é o número de variáveis livres.

```
Codigo: gauss mod2.cpp
 1 const int M = 105:
 2 const int INF = 2; // nao tem que ser infinito ou um numero grande
                    // so serve para indicar que tem infinitas solucoes
 5 int gauss(vector<bitset<M>> a, int n, int m, bitset<M> &ans) {
       vector<int> where(m, -1):
       for (int col = 0, row = 0; col < m && row < n; col++) {</pre>
          for (int i = row: i < n: i++) {</pre>
              if (a[i][col]) {
                  swap(a[i], a[row]);
11
12
                  break:
              }
          }
          if (!a[row][col]) continue;
          where[col] = row;
17
18
          for (int i = 0; i < n; i++)</pre>
              if (i != row && a[i][col]) a[i] ^= a[row]:
19
```

```
21
      ans.reset();
      for (int i = 0: i < m: i++)</pre>
          if (where[i] != -1) ans[i] = a[where[i]][m] / a[where[i]][i]:
       for (int i = 0; i < n; i++) {</pre>
26
          int sum = 0:
          for (int j = 0; j < m; j++) sum += ans[j] * a[i][j];</pre>
          if (abs(sum - a[i][m]) > 0) return 0; // Sem solucao
29
30
31
      for (int i = 0: i < m: i++)</pre>
          if (where[i] == -1) return INF; // Infinitas solucoes
      // Unica solucao (retornada no bitset ans)
34
      return 1:
36 }
```

9.4 Exponenciação Modular Rápida

```
Computa (base<sup>exp</sup>) mod MOD em \mathcal{O}(\log(\exp)).
```

```
Codigo: exp_mod.cpp

1 ll exp_mod(ll base, ll exp) {
2     ll b = base, res = 1;
3     while (exp) {
4         if (exp & 1) res = (res * b) % MOD;
5         b = (b * b) % MOD;
6         exp /= 2;
7     }
8     return res;
9 }
```

9.5 FFT

Algoritmo que computa a Transformada Rápida de Fourier para convolução de polinômios.

Computa convolução (multiplicação) de polinômios em $\mathcal{O}(N \cdot \log N)$, sendo N a soma dos graus dos polinômios.

Testado e sem erros de precisão com polinômios de grau até $3*10^5$ e constantes até 10^6 . Para convolução de inteiros sem erro de precisão, consultar a seção de NTT.

```
Codigo: fft.cpp
 1 struct base {
       double a. b:
      base(double a = 0, double b = 0) : a(a), b(b) { }
      const base operator+(const base &c) const { return base(a + c.a, b + c.b); }
      const base operator-(const base &c) const { return base(a - c.a, b - c.b); }
      const base operator*(const base &c) const {
          return base(a * c.a - b * c.b, a * c.b + b * c.a);
9 };
11 const double PI = acos(-1);
13 void fft(vector<base> &a, bool inv = 0) {
       int n = (int)a.size();
      for (int i = 0; i < n; i++) {</pre>
          int bit = n >> 1, j = 0, k = i;
17
          while (bit > 0) {
              if (k & 1) i += bit:
              k >>= 1, bit >>= 1;
21
          if (i < j) swap(a[i], a[j]);</pre>
22
23
24
      double angle = 2 * PI / n * (inv ? -1 : 1);
      vector<base> wn(n / 2);
       for (int i = 0; i < n / 2; i++) wn[i] = {cos(angle * i), sin(angle * i)};</pre>
27
28
      for (int len = 2; len <= n; len <<= 1) {</pre>
          int aux = len / 2;
30
          int step = n / len;
31
          for (int i = 0: i < n: i += len) {
              for (int j = 0; j < aux; j++) {</pre>
                  base v = a[i + j + aux] * wn[step * j];
                  a[i + j + aux] = a[i + j] - v;
                  a[i + j] = a[i + j] + v;
36
```

```
}
       for (int i = 0; inv && i < n; i++) a[i].a /= n, a[i].b /= n;</pre>
42 }
43
44 vector<ll> multiply(vector<ll> &ta, vector<ll> &tb) {
       int n = (int)ta.size(), m = (int)tb.size();
       int t = n + m - 1, sz = 1;
       while (sz < t) sz <<= 1;
47
       vector<base> a(sz), b(sz), c(sz);
50
       for (int i = 0; i < sz; i++) {</pre>
51
          a[i] = i < n ? base((double)ta[i]) : base(0);
52
          b[i] = i < m ? base((double)tb[i]) : base(0);</pre>
53
54
       fft(a, 0), fft(b, 0);
56
       for (int i = 0; i < sz; i++) c[i] = a[i] * b[i];</pre>
       fft(c, 1);
       vector<ll> res(sz):
60
       for (int i = 0; i < sz; i++) res[i] = ll(round(c[i].a));</pre>
61
       while ((int)res.size() > t && res.back() == 0) res.pop_back();
63
64
65
       return res;
66 }
```

9.6 Fatoração e Primos

9.6.1 Crivo

Crivo

Crivo de Eratóstenes para encontrar os primos até um limite P. O vector

vector

s_prime é um vetor que diz se um número é primo ou não. A complexidade é
 $\mathcal{O}(P\log(\log P))$.

Obs: Para aplicações mais complexas ou pra fatorar um número, consulte o Crivo

Linear.

Obs: Não esquecer de chamar Sieve::build() antes de usar.

Codigo: sieve.cpp

Crivo Linear

Crivo de Eratóstenes para encontrar os primos até um limite P, mas com complexidade $\mathcal{O}(P)$.

- vector<bool> is_prime é um vetor que diz se um número é primo ou não.
- int cnt é o número de primos encontrados.
- int primes[P] é um vetor com cnt os primos encontrados.
- int lpf[P] é o menor fator primo de cada número (usado para fatoração).

A função Sieve::factorize() fatora um número N em tempo $\mathcal{O}(\log N)$.

Obs: Não esquecer de chamar Sieve::build() antes de usar.

 ${\bf Codigo:\ linear_sieve.cpp}$

```
namespace Sieve {
const int P = 5e6 + 1;
vector(bool) is_prime(P, true);
int lpf[P], primes[P], cnt = 0;
void build() {
is_prime[0] = is_prime[1] = 0;
```

```
for (int i = 2; i < P; i++) {</pre>
              if (is_prime[i]) {
                  lpf[i] = i;
                  primes[cnt++] = i;
10
11
              for (int j = 0; j < cnt && i * primes[j] < P; j++) {</pre>
12
                  is_prime[i * primes[j]] = 0;
                  lpf[i * primes[j]] = primes[j];
                  if (i % primes[j] == 0) break;
          }
17
18
      vector<int> factorize(int n) {
20 #warning lembra de chamar o build() antes de fatorar!
          vector<int> f;
          while (n > 1) {
              f.push_back(lpf[n]);
              n /= lpf[n];
          }
25
          return f;
27
28 }
```

9.6.2 Divisores

Divisores Naive

Algoritmo que obtém todos os divisores de um número X em $\mathcal{O}(\sqrt{X})$. Muito similar ao algoritmo naive de fatoração.

```
Codigo: get_divs_naive.cpp

1 vector<int> get_divs(int n) {
2     vector<int> divs;
3     for (int d = 1; d * d <= n; d++) {
4         if (n % d == 0) {
5             divs.push_back(d);
6             if (d * d != n) divs.push_back(n / d);
7         }
8     }
9     sort(divs.begin(), divs.end());
10     return divs;
11 }</pre>
```

Divisores Rápido

Algoritmo que obtém todos os divisores de um número em $\mathcal{O}(d(X))$, onde d(X) é a quantidade de divisores do número. Geralmente, para um número X, dizemos que a quantidade de divisores é $\mathcal{O}(\sqrt[3]{X})$.

De fato, para números até 10^{88} , é verdade que $d(n) < 3.6 \cdot \sqrt[3]{n}$.

Obs: Usar algum código de fatoração presente nesse almanaque para obter os fatores do número.

- Crivo/Crivo-Linear/linear_sieve.cpp tem uma função de fatoração em $\mathcal{O}(\log X)$.
- Fatores/Fatoração-Rápida/fast_factorize.cpp tem uma função de fatoração em tempo médio $\mathcal{O}(\log X)$ que aceita até inteiros de 64 bits.

```
Codigo: get divs.cpp
vector<ll> get_divs(ll n) {
      vector<ll> divs;
      auto f = factorize(n); // qualquer código que fatore n
      sort(f.begin(), f.end());
      vector<pair<11, int>> v;
      for (auto x : f)
          if (v.empty() || v.back().first != x) v.emplace_back(x, 1);
          else v.back().second += 1;
      function<void(int, 11)> dfs = [&](int i, 11 cur) {
          if (i == (int)v.size()) {
             divs.push_back(cur);
11
             return;
12
          }
          11 p = 1;
14
          for (int j = 0; j <= v[i].second; j++) {</pre>
             dfs(i + 1, cur * p);
16
             p *= v[i].first;
          }
18
      };
19
      dfs(0, 1):
      sort(divs.begin(), divs.end());
      return divs:
23 }
```

81

9.6.3 Fatores

Fatoração Naive

Fatoração de um número. A função factorize(X) retorna os fatores primos de X em ordem crescente. A complexidade do algoritmo é $\mathcal{O}(\sqrt{X})$.

Codigo: naive_factorize.cpp

Fatoração Rápida

Algoritmo que combina o Crivo de Eratóstenes Linear, Miller-Rabin e Pollard Rho para fatorar um número X em tempo médio $\mathcal{O}(\log X)$, no pior caso pode ser $\mathcal{O}(\sqrt[4]{X} \cdot \log X)$, mas na prática é seguro considerar $\mathcal{O}(\log X)$.

Esse código deve ser usado quando se deseja fatorar números $> 10^7$, por exemplo. Caso os números não sejam tão grandes assim, usar apenas o Crivo de Eratóstenes Linear sozinho é mais prático.

Obs: Usa três outros códigos desse Almanaque da seção Matemática:

- Crivo/Crivo-Linear/linear_sieve.cpp
- $\bullet \ \texttt{Teste-Primalidade/Miller-Rabin/miller_rabin.cpp-}\\$
- Pollard-Rho/pollard_rho.cpp.

 ${\bf Codigo:\ fast_factorize.cpp}$

```
vector<ll> factorize(ll y) {
      if (y == 1) return f;
      function \langle void(11) \rangle dfs = [&](11 x) {
          if (x == 1) return;
          if (x < Sieve::P) {</pre>
              auto fs = Sieve::factorize(x);
              f.insert(f.end(), fs.begin(), fs.end());
          } else if (MillerRabin::prime(x)) {
              f.push_back(x);
10
          } else {
11
              11 d = PollardRho::rho(x):
              dfs(d);
              dfs(x / d);
14
          }
      };
16
       dfs(y);
      sort(f.begin(), f.end());
20 }
```

9.6.4 Pollard Rho

Algoritmo de Pollard Rho. A função PollardRho::rho(X) retorna um fator não trivial de X. Um fator não trivial é um fator que não é 1 nem X. A complexidade esperada do algoritmo no pior caso é $\mathcal{O}(\sqrt[4]{X})$ (geralmente é mais rápido que isso).

Obs: cuidado para não passar um número primo ou o número 1 para a função rho, o comportamente é indefinido (provavelmente entra em loop e não retorna nunca).

Codigo: pollard_rho.cpp

```
1 namespace PollardRho {
2    mt19937 rng((uint32_t)chrono::steady_clock::now().time_since_epoch().count());
3    const ll P = 1e6 + 1;
4    ll seq[P];
5    inline ll add_mod(ll x, ll y, ll m) { return (x += y) < m ? x : x - m; }
6    inline ll mul_mod(ll a, ll b, ll m) { return (ll)((__int128)a * b % m); }
7    ll rho(ll n) {
8        if (n % 2 == 0) return 2;
9        if (n % 3 == 0) return 3;
10        ll x0 = rng() % n, c = rng() % n;</pre>
```

```
while (1) {
11
             11 x = x0++, y = x, u = 1, v, t = 0;
             11 *px = seq, *py = seq;
              while (1) {
                 *py++ = y = add_mod(mul_mod(y, y, n), c, n);
                 *py++ = y = add_mod(mul_mod(y, y, n), c, n);
                 if ((x = *px++) == y) break;
                 v = u;
                 u = mul_mod(u, abs(y - x), n);
                 if (!u) return gcd(v, n);
                 if (++t == 32) {
                     t = 0:
                     if ((u = gcd(u, n)) > 1 && u < n) return u;
              if (t \&\& (u = gcd(u, n)) > 1 \&\& u < n) return u;
28
29 }
```

9.6.5 Teste Primalidade

Miller Rabin

Teste de primalidade Miller-Rabin. A função MillerRabin::prime(X) retorna verdadeiro se X é primo e falso caso contrário. O teste é determinístico para para números até 2^{64} . A complexixade do algoritmo é $\mathcal{O}(\log X)$, considerando multiplicação e exponenciação constantes.

Para números até 2^{32} , é suficiente usar primes[] = 2, 3, 5, 7.

Codigo: miller rabin.cpp

```
namespace MillerRabin {
    inline ll mul_mod(ll a, ll b, ll m) { return (ll)((__int128)a * b % m); }
    inline ll power(ll b, ll e, ll m) {
        ll r = 1;
        b = b % m;
        while (e > 0) {
            if (e & 1) r = mul_mod(r, b, m);
            b = mul_mod(b, b, m), e >>= 1;
        }
        return r;
}
```

```
inline bool composite(ll n, ll a, ll d, ll s) {
          11 x = power(a, d, n);
          if (x == 1 || x == n - 1 || a % n == 0) return false;
15
          for (int r = 1: r < s: r++) {
             x = mul_mod(x, x, n);
             if (x == n - 1) return false:
         }
18
19
          return true;
20
21
      // com esses "primos", o teste funciona garantido para n <= 2^64
22
      int primes[] = {2, 325, 9375, 28178, 450775, 9780504, 1795265022};
23
24
      // funciona para n <= 3*10^24 com os primos ate 41, mas tem que cuidar com overflow
      // int primes[] = {2, 3, 5, 7, 11, 13, 17, 19, 23, 29, 31, 37, 41};
26
27
28
      bool prime(ll n) {
29
          if (n \le 2 \mid | (n \% 2 == 0)) return n == 2;
          11 d = n - 1, r = 0;
          while (d \% 2 == 0) d /= 2, r++;
          for (int a : primes)
              if (composite(n, a, d, r)) return false;
          return true;
36 }
```

Teste Primalidade Naive

Teste de primalidade "ingênuo". A função is_prime(X) retorna verdadeiro se X é primo e falso caso contrário. A complexidade do algoritmo é $\mathcal{O}(\sqrt{X})$.

```
Codigo: naive_is_prime.cpp

1 bool is_prime(int n) {
2    for (int d = 2; d * d <= n; d++)
3     if (n % d == 0) return false;
4    return true;
5 }</pre>
```

9.7. FLOOR VALUES 83

9.7 Floor Values

Código para encontrar todos os $\mathcal{O}(\sqrt{n})$ valores distintos de $\lfloor \frac{n}{i} \rfloor$ para $i = 1, 2, \dots, n$. Útil para computar, dentre outras coisas, os seguintes somatórios:

- Somatório de $\left|\frac{n}{i}\right|$ para $i=1,2,\ldots,n$.
- Somatório de $\sigma(i)$ para $i=1,2,\ldots,n$, onde $\sigma(i)$ é a soma dos divisores de i.
- Usa o fato de que um número i é divisor de exatamente $\lfloor \frac{n}{i} \rfloor$ números entre 1 e n.

Codigo: floor values.cpp

```
void floor_values(ll n) {
    ll j = 1;
    while (j <= n) {
        ll floor_now = n / j;
        ll last_j = n / floor_now;
        // j -> primeiro inteiro que tem floor_now como floor
        // last_j -> ultimo inteiro que tem floor_now como floor

// faz algo

j = last_j + 1;
}
```

9.8 Floor and Mod Sum of Arithmetic Progressions

Fonte: https://github.com/ShahjalalShohag/code-library/blob/main/Number%20Theory Computa soma de $\left\lfloor \frac{a+d\cdot i}{m} \right\rfloor$ para $i \in [0,n-1]$ em $\mathcal{O}(\log m)$.

 ${\bf Codigo:\ floor_and_mod_sum_of_arithmetic_progressions.cpp}$

```
1 ll sumsq(ll n) { return n / 2 * ((n - 1) | 1); }
2 // \sum_{i = 0}^{n - 1}{(a + d * i) / m}, O(log m)
3 ll floor_sum(ll a, ll d, ll m, ll n) {
```

9.9 GCD

Algoritmo Euclides para computar o Máximo Divisor Comum (MDC em português; GCD em inglês), e variações.

Read in [English](README.en.md)

Algoritmo de Euclides

Computa o Máximo Divisor Comum (MDC em português; GCD em inglês).

• Complexidade de tempo: $\mathcal{O}(\log n)$

Mais demorado que usar a função do compilador C++ __gcd(a,b).

Algoritmo de Euclides Estendido

Algoritano extendido de auclides que computa e Máximo Divisor Comum e os valores x e y tal que a * x + b * y = gcd(a, b).

• Complexidade de tempo: $\mathcal{O}(\log n)$

Codigo: extended gcd.cpp

9.10. INVERSO MODULAR 84

```
int extended_gcd(int a, int b, int &x, int &y) {
      x = 1, y = 0;
      int x1 = 0, y1 = 1;
      while (b) {
         int q = a / b;
          tie(x, x1) = make_tuple(x1, x - q * x1);
         tie(y, y1) = make_tuple(y1, y - q * y1);
          tie(a, b) = make_tuple(b, a - q * b);
      return a;
11 }
Codigo: gcd.cpp
1 long long gcd(long long a, long long b) { return (b == 0) ? a : gcd(b, a % b); }
Codigo: extended gcd recursive.cpp
 1 ll extended_gcd(ll a, ll b, ll &x, ll &y) {
      if (b == 0) {
         x = 1;
          return a;
      } else {
          11 g = extended_gcd(b, a % b, y, x);
         v = a / b * x:
         return g;
      }
10
11 }
```

9.10 Inverso Modular

Algoritmos para calcular o inverso modular de um número. O inverso modular de um inteiro a é outro inteiro x tal que $a \cdot x \equiv 1 \pmod{MOD}$

O inverso modular de um inteiro a é outro inteiro x tal que a*x é congruente a 1 mod MOD.

Inverso Modular

Calcula o inverso modular de a.

Utiliza o algoritmo Exp Mod, portanto, espera-se que MOD seja um número primo.

- * Complexidade de tempo: $\mathcal{O}(\log(\text{MOD}))$.
- * Complexidade de espaço: $\mathcal{O}(1)$.

Inverso Modular por MDC Estendido

Calcula o inverso modular de a.

Utiliza o algoritmo Euclides Extendido, portanto, espera-se que MOD seja coprimo com a.

Retorna −1 se essa suposição for quebrada.

- * Complexidade de tempo: $\mathcal{O}(\log(\text{MOD}))$.
- * Complexidade de espaço: $\mathcal{O}(1)$.

Inverso Modular para 1 até MAX

Calcula o inverso modular para todos os números entre 1 e MAX.

Espera-se que MOD seja primo.

- * Complexidade de tempo: $\mathcal{O}(MAX)$.
- * Complexidade de espaço: $\mathcal{O}(MAX)$.

Inverso Modular para todas as potências

Seja \boldsymbol{b} um número inteiro qualquer.

Calcula o inverso modular para todas as potências de b entre b^0 e $b^M AX$.

É necessário calcular antecipadamente o inverso modular de b, para 2 é sempre (MOD + 1)/2.

Espera-se que MOD seja coprimo com b.

- * Complexidade de tempo: $\mathcal{O}(MAX)$.
- * Complexidade de espaço: $\mathcal{O}(MAX)$.

Codigo: modular inverse pow.cpp

```
4 ll inv[MAX]; // Modular inverse of b^i
6 void compute_inv() {
      inv[0] = 1;
      for (int i = 1; i < MAX; i++) inv[i] = inv[i - 1] * INVB % MOD;
9 }
Codigo: modular inverse coprime.cpp
int inv(int a) {
      int x, y;
      int g = extended_gcd(a, MOD, x, y);
      if (g == 1) return (x % m + m) % m:
      return -1;
6 }
Codigo: modular inverse.cpp
1 ll inv(ll a) { return exp_mod(a, MOD - 2); }
Codigo: modular inverse linear.cpp
1 ll inv[MAX]:
3 void compute_inv(const 11 m = MOD) {
      inv[1] = 1:
      for (int i = 2; i < MAX; i++) inv[i] = m - (m / i) * inv[m % i] % m;</pre>
6 }
```

9.11 NTT

9.11.1 NTT

Computa a multiplicação de polinômios com coeficientes inteiros módulo um número primo em $\mathcal{O}(N \cdot \log N)$. Exatamente o mesmo algoritmo da FFT, mas com inteiros.

Não é qualquer módulo que funciona, aqui tem alguns que funcionam:

1. 998244353 ($\approx 9 \times 10^8$): Para polinômios de tamanho até 2^{23} .

- 2. $1004535809 \ (\approx 10^9)$: Para polinômios de tamanho até 2^{21} .
- 3. $1092616193 \ (\approx 10^9)$: Para polinômios de tamanho até 2^{21} .
- 4. 9223372036737335297 ($\approx 9 \times 10^{18}$): Para polinômios de tamanho até 2^{24} , se usar esse módulo, cuidado com os ints, use long long.

Obs: Essa implementação usa a primitiva Mint desse Almanaque. Se você não quiser usar o Mint, basta substituir todas as ocorrências de Mint por int ou long long e tratar adequadamente as operações com aritmética modular.

Obs 2: Nem tente usar $10^9 + 7$ ou $10^9 + 9$ como módulo, eles não funcionam. Para isso, pode-se tentar usar a NTT Big Modulo.

Codigo: ntt.cpp

```
1 const int MOD = mod;
 void ntt(vector<mint> &a, bool inv = 0) {
       int n = (int)a.size();
      auto b = a;
      mint g = 1;
       while ((g ^ (MOD / 2)) == 1) g += 1;
      if (inv) g = mint(1) / g;
      for (int step = n / 2; step; step /= 2) {
          mint w = g ^ (MOD / (n / step)), wn = 1;
          for (int i = 0; i < n / 2; i += step) {</pre>
              for (int j = 0; j < step; j++) {</pre>
11
                  auto u = a[2 * i + j], v = wn * a[2 * i + j + step];
                 b[i + j] = u + v;
                 b[i + n / 2 + j] = u - v;
14
              }
              wn = wn * w;
          }
          swap(a, b);
18
19
      if (inv) {
          mint invn = mint(1) / n;
21
          for (int i = 0; i < n; i++) a[i] *= invn;</pre>
22
23
24 }
26 vector<mint> multiply(vector<mint> a, vector<mint> b) {
       int n = (int)a.size(), m = (int)b.size();
      int t = n + m - 1, sz = 1;
      while (sz < t) sz <<= 1;</pre>
      a.resize(sz), b.resize(sz);
30
       ntt(a, 0), ntt(b, 0);
```

```
for (int i = 0; i < sz; i++) a[i] *= b[i];
for (int i = 0; i < sz; i++) a[i] *= b[i];
for time interpolation interpolation
```

9.11.2 NTT Big Modulo

NTT usada para computar a multiplicação de polinômios com coeficientes inteiros módulo um número primo grande. A ideia na maioria dos casos é computar a multiplicação como se não houvesse módulo, por isso usamos um módulo grande.

Uma forma de fazer essa NTT com módulo grande é usar o módulo grande que está na seção NTT.

A forma usada nesse código é usar dois módulos na ordem de 10^9 e fazer a multiplicação com eles. E depois usar o Teorema do Resto Chinês para achar o resultado módulo o produto dos módulos.

Codigo: big_ntt.cpp

```
1 template <auto MOD, typename T = Mint<MOD>>
 void ntt(vector<T> &a, bool inv = 0) {
       int n = (int)a.size();
      auto b = a;
      T g = 1;
      while ((g ^ (MOD / 2)) == 1) g += 1;
      if (inv) g = T(1) / g;
       for (int step = n / 2; step; step /= 2) {
          T w = g ^ (MOD / (n / step)), wn = 1;
          for (int i = 0; i < n / 2; i += step) {</pre>
10
              for (int j = 0; j < step; j++) {</pre>
11
                  auto u = a[2 * i + j], v = wn * a[2 * i + j + step];
12
                  b[i + j] = u + v;
                  b[i + n / 2 + j] = u - v;
              }
              wn = wn * w;
          }
17
          swap(a, b);
19
       if (inv) {
20
          T \text{ invn} = T(1) / n:
21
          for (int i = 0; i < n; i++) a[i] *= invn;</pre>
```

```
24 }
26 template <auto MOD, typename T = Mint<MOD>>
27 vector<T> multiply(vector<T> a, vector<T> b) {
      int n = (int)a.size(), m = (int)b.size();
      int t = n + m - 1, sz = 1:
      while (sz < t) sz <<= 1;</pre>
      a.resize(sz), b.resize(sz);
      ntt<MOD>(a, 0), ntt<MOD>(b, 0);
      for (int i = 0; i < sz; i++) a[i] *= b[i];</pre>
      ntt<MOD>(a, 1);
      while ((int)a.size() > t) a.pop_back();
      return a:
36
37 }
39 ll extended_gcd(ll a, ll b, ll &x, ll &y) {
      if (b == 0) {
          x = 1;
41
          y = 0;
          return a;
      } else {
          11 g = extended_gcd(b, a % b, y, x);
          y = a / b * x;
          return g;
48
49 }
51 ll crt(array<int, 2> rem, array<int, 2> mod) {
      __int128 ans = rem[0], m = mod[0];
      11 x, y;
      11 g = extended_gcd(mod[1], (11)m, x, y);
      if ((ans - rem[1]) % g != 0) return -1;
      ans = ans + (_int128)1 * (rem[1] - ans) * (m / g) * y;
      m = (_int128) (mod[1] / g) * (m / g) * g;
      ans = (ans \% m + m) \% m:
      return (11)ans;
60 }
62 template <auto MOD1, auto MOD2, typename T = Mint<MOD1>, typename U = Mint<MOD2>>
63 vector<ll> big_multiply(vector<ll> ta, vector<ll> tb) {
      vector<T> a1(ta.size()), b1(tb.size());
      vector<U> a2(ta.size()), b2(tb.size());
      for (int i = 0; i < (int)ta.size(); i++) a1[i] = ta[i];</pre>
      for (int i = 0; i < (int)tb.size(); i++) b1[i] = tb[i];
      for (int i = 0; i < (int)ta.size(); i++) a2[i] = ta[i];</pre>
      for (int i = 0; i < (int)tb.size(); i++) b2[i] = tb[i];</pre>
```

```
70    auto c1 = multiply<MOD1>(a1, b1);
71    vector<ll> res(c1.size());
72    for (int i = 0; i < (int)res.size(); i++)
73       res[i] = crt({c1[i].v, c2[i].v}, {MOD1, MOD2});
74    return res;
75 }
76
77    const int MOD1 = 1004535809;
78    const int MOD2 = 1092616193;</pre>
```

9.11.3 Taylor Shift

Usa NTT para computar o polinômio p(x+k), dados $p \in k$. A complexidade é $O(n \log n)$.

Codigo: taylor shift.cpp

```
1 template <auto MOD, typename T = Mint<MOD>>
vector<T> shift(vector<T> a, int k) {
      int n = (int)a.size();
      vector<T> fat(n, 1), ifat(n), shifting(n);
      for (int i = 1; i < n; i++) fat[i] = fat[i - 1] * i;</pre>
      ifat[n - 1] = T(1) / fat[n - 1];
      for (int i = n - 1; i > 0; i--) ifat[i - 1] = ifat[i] * i;
      for (int i = 0; i < n; i++) a[i] *= fat[i];</pre>
      T pk = 1:
      for (int i = 0; i < n; i++) {</pre>
10
          shifting[n - i - 1] = pk * ifat[i];
11
          pk *= k:
12
13
      auto ans = multiply<MOD>(a, shifting);
14
      ans.erase(ans.begin(), ans.begin() + n - 1);
      for (int i = 0; i < n; i++) ans[i] *= ifat[i];</pre>
      return ans:
17
18 }
```

9.12 Polinomios

Fonte: https://github.com/ShahjalalShohag/code-library/blob/main/Math/Polynomial.cpp ³⁵

Estrutura de polinômio, possui diversas operações; entre elas: divisão, módulo, multiplicação, log, etc.

Além de algoritmos como Multipoint Evaluation (eval).

Depende de ntt.cpp e mint.cpp.

Testado apenas em https://codeforces.com/gym/105949/problem/G

```
Codigo: polinomio.cpp
```

```
1 struct poly {
      vector<mint> a:
      inline void normalize() {
          while ((int)a.size() && a.back() == 0) a.pop_back();
      template <class... Args>
      poly(Args... args) : a(args...) { }
      poly(const initializer_list<mint> &x) : a(x.begin(), x.end()) { }
      int size() const { return (int)a.size(); }
      inline mint coef(const int i) const {
          return (i < a.size() && i >= 0) ? a[i] : mint(0);
11
12
13
      // Beware!! p[i] = k won't change the value of p.a[i]
       mint operator[](const int i) const {
15
          return (i < a.size() && i >= 0) ? a[i] : mint(0);
16
17
18
      bool is zero() const {
          for (int i = 0; i < size(); i++)</pre>
20
              if (a[i] != 0) return 0;
21
22
          return 1:
23
      poly operator+(const poly &x) const {
24
          int n = max(size(), x.size());
25
26
          vector<mint> ans(n):
          for (int i = 0; i < n; i++) ans[i] = coef(i) + x.coef(i);</pre>
27
          while ((int)ans.size() && ans.back() == 0) ans.pop_back();
          return ans;
29
30
      poly operator-(const poly &x) const {
31
          int n = max(size(), x.size());
32
          vector<mint> ans(n);
          for (int i = 0; i < n; i++) ans[i] = coef(i) - x.coef(i);</pre>
          while ((int)ans.size() && ans.back() == 0) ans.pop_back();
          return ans;
37
      poly operator*(const poly &b) const {
```

```
if (is_zero() || b.is_zero()) return {};
          vector<mint> ans = multiply(a, b.a);
          while ((int)ans.size() && ans.back() == 0) ans.pop_back();
          return ans:
42
      }
43
      polv operator*(const mint &x) const {
44
          int n = size();
          vector<mint> ans(n):
46
          for (int i = 0; i < n; i++) ans[i] = a[i] * x;</pre>
47
          return ans:
      poly operator/(const mint &x) const { return (*this) * x.inv(); }
50
      poly &operator+=(const poly &x) { return *this = (*this) + x; }
      poly & operator -= (const poly &x) { return *this = (*this) - x; }
      poly &operator*=(const poly &x) { return *this = (*this) * x; }
      poly & operator *= (const mint &x) { return *this = (*this) * x; }
      polv &operator/=(const mint &x) { return *this = (*this) / x; }
      poly mod_xk(int k) const {
          // modulo by x^k
57
          return {a.begin(), a.begin() + min(k, size())};
58
59
      poly mul_xk(int k) const {
60
          // multiply by x^k
61
          polv ans(*this);
          ans.a.insert(ans.a.begin(), k, 0);
          return ans:
65
      poly div_xk(int k) const {
          // divide by x^k
          return vector<mint>(a.begin() + min(k, (int)a.size()), a.end());
68
69
      poly substr(int 1, int r) const {
70
          // return mod_xk(r).div_xk(l)
71
          l = min(l, size()):
72
          r = min(r, size());
          return vector<mint>(a.begin() + 1, a.begin() + r);
      poly reverse_it(int n, bool rev = 0) const {
          // reverses and leaves only n terms
77
          polv ans(*this);
78
          if (rev) // if rev = 1 then tail goes to head
              ans.a.resize(max(n, (int)ans.a.size()));
          reverse(ans.a.begin(), ans.a.end());
81
          return ans.mod_xk(n);
82
83
      polv differentiate() const {
          int n = size():
```

```
vector<mint> ans(n):
           for (int i = 1; i < size(); i++) ans[i - 1] = coef(i) * i;</pre>
           return ans:
89
       polv integrate() const {
90
           int n = size();
91
           vector<mint> ans(n + 1):
92
           for (int i = 0; i < size(); i++) ans[i + 1] = coef(i) / (i + 1);
93
           return ans:
94
       }
95
       poly inverse(int n) const {
           // 1 / p(x) % x^n, O(nlogn)
           assert(!is zero()):
98
           assert(a[0] != 0):
99
           poly ans{mint(1) / a[0]};
100
           for (int i = 1; i < n; i *= 2)
101
102
               ans = (ans * mint(2) - ans * ans * mod_xk(2 * i)).mod_xk(2 * i);
103
           return ans.mod xk(n):
104
       }
       pair<poly, poly> divmod_slow(const poly &b) const {
105
           // when divisor or quotient is small
106
           vector<mint> A(a);
107
           vector<mint> ans:
108
           while (A.size() >= b.a.size()) {
109
               ans.push_back(A.back() / b.a.back());
110
               if (ans.back() != mint(0))
111
                  for (size_t i = 0; i < b.a.size(); i++)</pre>
112
                      A[A.size() - i - 1] -= ans.back() * b.a[b.a.size() - i - 1];
113
114
               A.pop_back();
115
           reverse(ans.begin(), ans.end());
116
           return {ans, A};
117
118
       pair<poly, poly> divmod(const poly &b) const {
119
           // returns quotient and remainder of a mod b
120
           if (size() < b.size()) return {polv{0}, *this};</pre>
121
           int d = size() - b.size();
122
           if (min(d, b.size()) < 250) return divmod_slow(b);</pre>
123
           polv D = (reverse it(d + 1) * b.reverse it(d + 1).inverse(d + 1))
124
125
                       .mod_xk(d + 1)
                       .reverse_it(d + 1, 1);
126
           return {D, *this - (D * b)}:
127
128
       poly operator/(const poly &t) const { return divmod(t).first; }
129
       polv operator%(const polv &t) const { return divmod(t).second: }
       poly &operator/=(const poly &t) { return *this = divmod(t).first; }
131
       polv &operator%=(const polv &t) { return *this = divmod(t).second: }
```

```
polv log(int n) const {
133
           // ln p(x) mod x^n
134
           assert(a[0] == 1);
135
           return (differentiate().mod_xk(n) * inverse(n)).integrate().mod_xk(n);
136
137
       poly exp(int n) const {
138
           // e ^ p(x) mod x^n
139
           if (is_zero()) return {1};
140
           assert(a[0] == 0);
141
           polv ans({1}):
142
           int i = 1;
143
           while (i < n) {</pre>
144
              poly C = ans.log(2 * i).div_xk(i) - substr(i, 2 * i);
145
               ans -= (ans * C).mod_xk(i).mul_xk(i);
146
              i *= 2:
147
          }
148
           return ans.mod_xk(n);
149
150
       // better for small k, k < 100000
151
       poly pow(int k, int n) const {
152
          // p(x)^k mod x^n
153
           if (is_zero()) return *this;
154
           poly ans(\{1\}), b = mod_xk(n);
155
           while (k) {
156
               if (k \& 1) ans = (ans * b).mod_xk(n);
157
               b = (b * b).mod_xk(n);
158
              k >>= 1;
159
          }
160
           return ans;
161
162
       int leading xk() const {
163
           // minimum i such that C[i] > 0
164
           if (is_zero()) return 1000000000;
165
           int res = 0:
166
           while (a[res] == 0) res++;
167
           return res:
168
169
       // better for k > 100000
170
       poly pow2(int k, int n) const {
171
           // p(x)^k mod x^n
172
           if (is_zero()) return *this;
173
           int i = leading xk():
174
           mint j = a[i];
175
           poly t = div_xk(i) / j;
176
           poly ans = (t.log(n) * mint(k)).exp(n);
177
           if (1LL * i * k > n) ans = \{0\};
178
           else ans = ans.mul xk(i * k).mod xk(n);
179
```

```
ans *= (j.pwr(j, k));
180
           return ans;
181
182
183
       // if the poly is not zero but the result is zero, then no solution
       // polv sart(int n) const {
184
       // if ((*this)[0] == mint(0)) {
       // for (int i = 1: i < size(): i++) {
       // if ((*this)[i] != mint(0)) {
187
       // if (i & 1) return {};
188
       // if (n - i / 2 \le 0) break:
       // return div_xk(i).sqrt(n - i / 2).mul_xk(i / 2);
190
191
       // }
       // }
192
       // return {}:
193
       // }
194
       // mint s = (*this)[0].sqrt();
195
       // if (s == 0) return {};
       // poly y = *this / (*this)[0];
197
       // poly ret({1});
       // mint inv2 = mint(1) / 2;
199
       // for (int i = 1: i < n: i <<= 1) {
200
       // ret = (ret + y.mod_xk(i << 1) * ret.inverse(i << 1)) * inv2;
201
       // }
       // return ret.mod_xk(n) * s;
203
       //}
204
       poly root(int n, int k = 2) const {
205
           // kth root of p(x) mod x^n
206
           if (is_zero()) return *this;
207
           if (k == 1) return mod xk(n):
208
           assert(a[0] == 1);
209
           polv a({1}):
210
           for (int i = 1; i < n; i <<= 1) {
211
               if (k == 2) q += mod_xk(2 * i) * q.inverse(2 * i);
212
               else q = q * mint(k - 1) + mod_xk(2 * i) * q.inverse(2 * i).pow(k - 1, 2 *
213
                   i):
214
               a = a.mod xk(2 * i) / mint(k):
215
216
           return q.mod_xk(n);
217
218
       poly mulx(mint x) {
           // component-wise multiplication with x^k
219
           mint cur = 1:
220
           polv ans(*this);
221
           for (int i = 0; i < size(); i++) ans.a[i] *= cur, cur *= x;</pre>
222
223
           return ans:
224
       poly mulx_sq(mint x) {
225
```

```
// component-wise multiplication with x^{k^2}
                                                                                                                vector<poly> pw(n);
                                                                                                     273
226
           mint cur = x, total = 1, xx = x * x;
                                                                                                                pw[0] = poly({1});
227
                                                                                                     274
           polv ans(*this);
                                                                                                                pw[1] = poly({a, 1});
                                                                                                     275
228
           for (int i = 0: i < size(): i++) ans.a[i] *= total. total *= cur. cur *= xx:</pre>
                                                                                                    276
                                                                                                                int i = 2:
229
                                                                                                                for (: i < n: i *= 2) pw[i] = pw[i / 2] * pw[i / 2]:
                                                                                                    277
230
                                                                                                                return shift_it(i, pw);
231
                                                                                                     278
       vector<mint> chirpz even(mint z, int n) {
                                                                                                    279
232
           // P(1), P(z^2), P(z^4), ..., P(z^2(n-1))
                                                                                                            mint eval(mint x) {
233
                                                                                                    280
           int m = size() - 1;
                                                                                                                // evaluates in single point x
                                                                                                    281
234
           if (is zero()) return vector<mint>(n, 0);
                                                                                                                mint ans(0):
235
                                                                                                    282
                                                                                                                for (int i = size() - 1; i >= 0; i--) {
           vector<mint> vv(m + n);
                                                                                                     283
           mint iz = z.inv(), zz = iz * iz, cur = iz, total = 1;
                                                                                                                    ans *= x:
                                                                                                     284
237
           for (int i = 0; i \le max(n - 1, m); i++) {
                                                                                                                    ans += a[i]:
                                                                                                    285
238
               if (i \le m) vv[m - i] = total:
                                                                                                                }
                                                                                                     286
239
               if (i < n) vv[m + i] = total:
240
                                                                                                     287
                                                                                                                return ans;
               total *= cur;
                                                                                                            }
241
                                                                                                     288
               cur *= zz;
                                                                                                            // p(g(x))
242
                                                                                                     289
                                                                                                    290
                                                                                                            // O(n^2 logn)
243
                                                                                                            poly composition_brute(poly g, int deg) {
           poly w = (mulx_sq(z) * vv).substr(m, m + n).mulx_sq(z);
244
                                                                                                    291
           vector<mint> ans(n);
                                                                                                                int n = size();
245
                                                                                                    292
           for (int i = 0; i < n; i++) ans[i] = w[i];</pre>
                                                                                                                poly c(deg, 0), pw({1});
246
                                                                                                    293
                                                                                                                for (int i = 0; i < min(deg, n); i++) {</pre>
           return ans:
                                                                                                     294
247
                                                                                                     295
                                                                                                                    int d = min(deg, (int)pw.size());
248
       // O(nlogn)
                                                                                                                    for (int j = 0; j < d; j++) c.a[j] += coef(i) * pw[j];</pre>
249
                                                                                                     296
       vector<mint> chirpz(mint z, int n) {
250
                                                                                                     297
           // P(1), P(z), P(z^2), ..., P(z^{(n-1)})
                                                                                                                    if (pw.size() > deg) pw.a.resize(deg);
251
                                                                                                    298
           auto even = chirpz_even(z, (n + 1) / 2);
                                                                                                                }
                                                                                                     299
252
           auto odd = mulx(z).chirpz_even(z, n / 2);
                                                                                                                return c;
253
                                                                                                     300
           vector<mint> ans(n):
                                                                                                            }
254
                                                                                                     301
           for (int i = 0; i < n / 2; i++) {</pre>
                                                                                                            // p(g(x))
255
                                                                                                    302
               ans[2 * i] = even[i]:
                                                                                                            // O(nlogn * sart(nlogn))
256
                                                                                                    303
                                                                                                            poly composition(poly g, int deg) {
               ans[2 * i + 1] = odd[i];
257
                                                                                                                int n = size();
                                                                                                     305
           if (n \% 2 == 1) ans [n - 1] = even.back():
                                                                                                    306
                                                                                                                int k = 1:
259
           return ans;
                                                                                                                while (k * k \le n) k++;
                                                                                                     307
260
261
                                                                                                                k--:
       poly shift_it(int m, vector<poly> &pw) {
                                                                                                                int d = n / k;
262
                                                                                                     309
           if (size() <= 1) return *this;</pre>
                                                                                                                if (k * d < n) d++;
263
                                                                                                    310
           while (m >= size()) m /= 2:
                                                                                                                vector<poly> pw(k + 3, poly({1}));
                                                                                                    311
264
                                                                                                                for (int i = 1; i <= k + 2; i++) {
           poly q(a.begin() + m, a.end());
                                                                                                    312
265
           return q.shift_it(m, pw) * pw[m] + mod_xk(m).shift_it(m, pw);
                                                                                                                    pw[i] = pw[i - 1] * g;
266
                                                                                                    313
                                                                                                                    if (pw[i].size() > deg) pw[i].a.resize(deg);
267
                                                                                                    314
       // n log(n)
                                                                                                    315
268
       poly shift(mint a) {
                                                                                                                vector<poly> fi(k, poly(deg, 0));
269
                                                                                                    316
                                                                                                                for (int i = 0: i < k: i++) {
           // p(x + a)
                                                                                                    317
270
           int n = size();
                                                                                                                    for (int j = 0; j < d; j++) {</pre>
                                                                                                    318
271
           if (n == 1) return *this:
                                                                                                                        int idx = i * d + i:
272
                                                                                                    319
```

9.13. TEOREMA DO RESTO CHINÊS

```
if (idx >= n) break:
320
                   int sz = min(fi[i].size(), pw[j].size());
321
                   for (int t = 0; t < sz; t++) fi[i].a[t] += pw[j][t] * coef(idx);</pre>
322
323
           }
324
           poly ret(deg, 0), gd({1});
325
           for (int i = 0: i < k: i++) {</pre>
326
               fi[i] = fi[i] * gd;
327
               int sz = min((int)ret.size(), (int)fi[i].size());
328
               for (int j = 0; j < sz; j++) ret.a[j] += fi[i][j];</pre>
329
               gd = gd * pw[d];
               if (gd.size() > deg) gd.a.resize(deg);
331
           }
332
           return ret;
333
334
       poly build(vector<poly> &ans, int v, int l, int r, vector<mint> &vec) {
335
           // builds evaluation tree for (x-a1)(x-a2)...(x-an)
336
           if (1 == r) return ans [v] = polv(\{-vec[1], 1\});
337
           int mid = 1 + r >> 1;
338
           return ans[v] = build(ans, 2 * v, 1, mid, vec) *
339
                          build(ans. 2 * v + 1, mid + 1, r, vec):
340
341
       vector<mint> eval(vector<poly> &tree, int v, int l, int r, vector<mint> &vec) {
342
           // auxiliary evaluation function
343
           if (1 == r) return {eval(vec[1])};
344
           if (size() < 400) {</pre>
345
               vector<mint> ans(r - 1 + 1, 0);
346
               for (int i = 1; i <= r; i++) ans[i - 1] = eval(vec[i]);</pre>
347
               return ans:
           }
349
           int mid = 1 + r >> 1:
350
           auto A = (*this \% tree[2 * v]).eval(tree, 2 * v, 1, mid, vec);
351
           auto B = (*this % tree[2 * v + 1]).eval(tree, 2 * v + 1, mid + 1, r, vec);
352
           A.insert(A.end(), B.begin(), B.end());
353
           return A;
354
355
       // O(nlog^2n)
356
       vector<mint> eval(vector<mint> x) {
357
           // evaluate polynomial in (x_0, ..., x_n-1)
358
           int n = x.size();
359
           if (is_zero()) return vector<mint>(n, mint(0));
           vector<polv> tree(4 * n):
           build(tree, 1, 0, n - 1, x);
362
           return eval(tree, 1, 0, n - 1, x);
363
364
        poly interpolate(
365
           vector<poly> &tree, int v, int l, int r, int ly, int ry, vector<mint> &y
366
```

```
367
           // auxiliary interpolation function
368
           if (1 == r) return {v[lv] / a[0]};
369
           int mid = 1 + r >> 1:
370
371
           int midv = lv + rv >> 1:
           auto A = (*this % tree[2 * v]).interpolate(tree, 2 * v, 1, mid, ly, midy, y);
372
           auto B = (*this \% tree[2 * v + 1])
373
                       .interpolate(tree, 2 * v + 1, mid + 1, r, midy + 1, ry, y);
374
           return A * tree[2 * v + 1] + B * tree[2 * v];
375
377 };
```

9.13 Teorema do Resto Chinês

Algoritmo que resolve o sistema $x \equiv a_i \pmod{m_i}$, onde m_i são primos entre si.

Retorna -1 se a resposta não existir.

```
Codigo: crt.cpp
 1 ll extended_gcd(ll a, ll b, ll &x, ll &y) {
      if (b == 0) {
          x = 1:
          v = 0;
          return a;
      } else {
          11 g = extended_gcd(b, a % b, y, x);
          y = a / b * x;
          return g;
10
      }
11 }
13 ll crt(vector<ll> rem, vector<ll> mod) {
       int n = rem.size();
      if (n == 0) return 0;
      __int128 ans = rem[0], m = mod[0];
      for (int i = 1: i < n: i++) {</pre>
17
18
          11 x, y;
          11 g = extended_gcd(mod[i], m, x, y);
19
          if ((ans - rem[i]) % g != 0) return -1;
20
          ans = ans + (_int128)1 * (rem[i] - ans) * (m / g) * y;
21
          m = (_int128)(mod[i] / g) * (m / g) * g;
```

9.14. TOTIENTE DE EULER 92

```
23 ans = (ans % m + m) % m;
24 }
25 return ans;
26 }
```

9.14 Totiente de Euler

Código para computar a função Totiente de Euler, que conta quantos números inteiros positivos menores que N são coprimos com N. A função é denotada por $\phi(N)$.

É possível computar o totiente de Euler para um único número em $\mathcal{O}(\sqrt{N})$ e para todos os números entre 1 e N em $\mathcal{O}(N \cdot \log(\log N))$.

```
Codigo: phi 1 to n.cpp
vector<int> phi_1_to_n(int n) {
      vector<int> phi(n + 1);
      for (int i = 0; i <= n; i++) phi[i] = i;</pre>
      for (int i = 2; i <= n; i++) {</pre>
         if (phi[i] == i)
             for (int j = i; j <= n; j += i) phi[j] -= phi[j] / i;
      }
      return phi;
9 }
Codigo: phi.cpp
int phi(int n) {
      for (int i = 2; i * i <= n; i++) {
         if (n % i == 0) {
             while (n \% i == 0) n /= i;
             result -= result / i;
      if (n > 1) result -= result / n:
      return result;
11 }
```

9.15 XOR Gauss

Mantém uma base num espaço vetorial de L dimensões sobre \mathbb{Z}_2 . Permite adicionar um vetor v à base em $\mathcal{O}(L)$ e verificar se um vetor v é representável pela base em $\mathcal{O}(L)$.

Em termos mais simples, dados n inteiros, podemos adicionar cada um deles à base e isso nos dará uma base que consegue representar todos os XORs possíveis entre esses inteiros.

Também acha o k-ésimo menor vetor representável pela base em $\mathcal{O}(L)$, ou o k-ésimo maior vetor representável pela base em $\mathcal{O}(L)$.

Informações relevantes:

- rank de uma base é o número de vetores que ela contém. No código é a variável R.
- Uma base consegue criar 2^{rank} vetores diferentes, ou seja, se criarmos uma base com base em um vetor de tamanho n, dentre todos os 2^n subsets possíveis, existem exatamente 2^{rank} XORs diferentes.
- Se uma base for criada a partir de um vetor de tamanho n, cada XOR possível feito por um subset desse vetor pode ser criado de exatamente $2^{n-\text{rank}}$ formas diferentes.

Os métodos são:

- reduce: recebe um número x (será tratado como um vetor no espaço vetorial) e subtrai os vetores já existentes na base que estão presentes em x. Sendo assim, se ao final do reduce, x for diferente de zero, ele não é representável por uma combinação linear dos vetores da base, se for zero, ele é representável.
- insert: insere um vetor na base, se ele não for representável. No caso, o vetor inserido ao tentar inserir um valor x na base, será o reduce de x.
- kth_greatest: retorna o k-ésimo maior vetor representável pela base.
- kth_smallest: retorna o k-ésimo menor vetor não representável pela base.

Todos os métodos são $\mathcal{O}(L)$.

 ${\bf Codigo:\ xor_gauss.cpp}$

9.15. XOR GAUSS 93

```
const int L = 60;
2 struct Basis {
      11 B[L], R, last_bit;
      Basis() { memset(B, 0, sizeof B), R = 0; }
      ll reduce(ll x) {
          for (int i = L - 1; i >= 0; i--) {
             if ((x >> i) & 1) {
                 if (B[i] != 0) {
                     x ^= B[i];
                 } else {
                     last_bit = i;
11
                     return x;
12
                 }
14
15
          // assert(x == 0);
16
          return 0;
17
18
      bool insert(ll x) {
19
          x = reduce(x);
20
          if (x > 0) {
21
             R++;
22
             B[last_bit] = x;
23
             return true;
24
         }
          return false;
26
27
      11 kth_smallest(11 k) {
28
         11 \text{ ans} = 0;
         11 half = 1LL << (R - 1);</pre>
30
          for (int i = L - 1; i >= 0; i--) {
31
             if (B[i] != 0) {
32
                 if ((ans >> i) & 1) {
                     if (k > half) k -= half;
                     else ans ^= B[i];
                 } else if (k > half) {
                     ans ^= B[i];
37
                     k -= half;
                 }
40
                 half >>= 1;
41
         }
42
          return ans;
43
44
      11 kth_greatest(ll k) { return kth_smallest((1LL << R) - k + 1); }</pre>
46 };
```

Capítulo 10

Estruturas de Dados

10.1 Disjoint Set Union

10.1.1 DSU

Estrutura que mantém uma coleção de conjuntos e permite as operações de unir dois conjuntos e verificar em qual conjunto um elemento está, ambas em $\mathcal{O}(1)$ amortizado. O método find retorna o representante do conjunto que contém o elemento, e o método unite une os conjuntos que contém os elementos dados, retornando true se eles estavam em conjuntos diferentes e false caso contrário.

```
Codigo: dsu.cpp
```

```
1 struct DSU {
      vector<int> par, sz;
      void build(int n) {
          par.assign(n, 0);
          iota(par.begin(), par.end(), 0);
          sz.assign(n, 1);
      int find(int a) { return a == par[a] ? a : par[a] = find(par[a]); }
      bool unite(int a, int b) {
          a = find(a), b = find(b);
10
          if (a == b) return false;
11
          if (sz[a] < sz[b]) swap(a, b);</pre>
12
          par[b] = a;
13
          sz[a] += sz[b];
14
          return true;
```

```
16
17 };
```

10.1.2 DSU Bipartido

DSU que mantém se um conjunto é bipartido (visualize os conjuntos como componentes conexas de um grafo e os elementos como nodos). O método unite adiciona uma aresta entre os dois elementos dados, e retorna true se os elementos estavam em conjuntos diferentes (componentes conexas diferentes) e false caso contrário. O método bipartite retorna true se o conjunto (componente conexa) que contém o elemento dado é bipartido e false caso contrário. Todas as operações são $\mathcal{O}(\log N)$.

```
Codigo: bipartite_dsu.cpp

1 struct Bipartite_DSU {
2    vector<int> par, sz, c, bip;
3    bool all_bipartite;
4    void build(int n) {
5        par.assign(n, 0);
6        iota(par.begin(), par.end(), 0);
7        sz.assign(n, 1);
8        c.assign(n, 0);
9        bip.assign(n, 1);
10        all_bipartite = 1;
```

10.1. DISJOINT SET UNION 95

```
int find(int a) { return a == par[a] ? a : find(par[a]); }
      int color(int a) { return a == par[a] ? c[a] : c[a] ^ color(par[a]); }
13
      bool bipartite(int a) { return bip[find(a)]; }
      bool unite(int a, int b) {
15
          bool equal_color = color(a) == color(b);
16
          a = find(a), b = find(b);
17
          if (a == b) {
              if (equal_color) {
19
                 bip[a] = 0;
20
                  all_bipartite = 0;
21
22
              return false;
          }
24
          if (sz[a] < sz[b]) swap(a, b);</pre>
25
          par[b] = a;
          sz[a] += sz[b];
          if (equal_color) c[b] = 1;
          bip[a] &= bip[b];
          all_bipartite &= bip[a];
30
          return true;
32
33 };
```

10.1.3 DSU Rollback

DSU que desfaz as últimas operações. O método checkpoint salva o estado atual da estrutura, e o método rollback desfaz as últimas operações até o último checkpoint. As operações de unir dois conjuntos e verificar em qual conjunto um elemento está são $\mathcal{O}(\log N)$, o rollback é $\mathcal{O}(K)$, onde K é o número de alterações a serem desfeitas e o checkpoint é $\mathcal{O}(1)$. Importante notar que o rollback não altera a complexidade de uma solução, uma vez que $\sum K = \mathcal{O}(Q)$, onde Q é o número de operações realizadas.

Para alterar uma variável da DSU durante o unite, deve-se usar o método change, pois ele coloca as alterações numa stack para depois poder revertê-las.

Codigo: rollback_dsu.cpp

```
struct Rollback_DSU {
vector<int> par, sz;
stack<stack<pair<int &, int>>> changes;
void build(int n) {
par.assign(n, 0);
sz.assign(n, 1);
```

```
iota(par.begin(), par.end(), 0);
          while (changes.size()) changes.pop();
          changes.emplace();
10
      int find(int a) { return a == par[a] ? a : find(par[a]); }
11
      void checkpoint() { changes.emplace(); }
      void change(int &a, int b) {
          changes.top().emplace(a, a);
14
          a = b;
15
16
      bool unite(int a, int b) {
          a = find(a), b = find(b);
          if (a == b) return false;
19
          if (sz[a] < sz[b]) swap(a, b);</pre>
20
          change(par[b], a);
          change(sz[a], sz[a] + sz[b]);
22
          return true;
23
24
      }
      void rollback() {
25
          while (changes.top().size()) {
              auto [a, b] = changes.top().top();
27
              a = b;
              changes.top().pop();
          }
          changes.pop();
32
33 };
```

10.1.4 DSU Rollback Bipartido

DSU com rollback e bipartido.

Codigo: bipartite rollback dsu.cpp

sz.assign(n, 1);

c.assign(n, 0);

```
struct BipartiteRollback_DSU {
vector<int> par, sz, c, bip;
int all_bipartite;
stack<stack<pair<int &, int>>> changes;
void build(int n) {
 par.assign(n, 0);
iota(par.begin(), par.end(), 0);
```

10.1. DISJOINT SET UNION 96

```
bip.assign(n, 1);
10
          all_bipartite = true;
11
          changes.emplace();
12
13
      int find(int a) { return a == par[a] ? a : find(par[a]): }
14
      int color(int a) { return a == par[a] ? c[a] : c[a] ^ color(par[a]); }
15
      bool bipartite(int a) { return bip[find(a)]; }
      void checkpoint() { changes.emplace(); }
      void change(int &a, int b) {
          changes.top().emplace(a, a);
19
          a = b;
20
21
      bool unite(int a, int b) {
22
          bool equal_color = color(a) == color(b);
23
          a = find(a), b = find(b);
24
          if (a == b) {
              if (equal_color) {
                 change(bip[a], 0);
27
                 change(all_bipartite, 0);
28
             }
              return false;
30
31
          if (sz[a] < sz[b]) swap(a, b);</pre>
32
          change(par[b], a);
          change(sz[a], sz[a] + sz[b]);
          change(bip[a], bip[a] && bip[b]);
          change(all_bipartite, all_bipartite && bip[a]);
          if (equal_color) change(c[b], 1);
37
          return true;
39
      void rollback() {
40
          while (changes.top().size()) {
41
              auto [a, b] = changes.top().top();
42
43
              changes.top().pop();
44
         }
45
          changes.pop();
47
48 };
```

10.1.5 Offline DSU

Algoritmo que utiliza o DSU com Rollback e Bipartido que permite adição e **remoção** de arestas. O algoritmo funciona de maneira offline, recebendo previamente todas as

operações de adição e remoção de arestas, bem como todas as perguntas (de qualquer tipo, conectividade, bipartição, etc), e retornando as respostas para cada pergunta no retorno do método solve. Complexidade total $\mathcal{O}(Q \cdot (\log Q + \log N))$, onde Q é o número de operações realizadas e N é o número de nodos.

```
Codigo: offline dsu.cpp
 struct Offline_DSU : BipartiteRollback_DSU {
      int time:
      void build(int n) {
          BipartiteRollback_DSU::build(n);
          time = 0:
      }
      struct query {
          int type, a, b;
      };
      vector<query> queries;
      void askConnect(int a, int b) {
11
          if (a > b) swap(a, b);
12
13
          queries.push_back({0, a, b});
          time++;
14
15
      void askBipartite(int a) {
16
          queries.push_back({1, a, -1});
17
          time++;
18
      }
19
      void askAllBipartite() {
20
          queries.push_back(\{2, -1, -1\});
21
          time++:
22
23
      void addEdge(int a, int b) {
24
          if (a > b) swap(a, b);
25
          queries.push_back({3, a, b});
26
          time++:
27
      void removeEdge(int a, int b) {
29
          if (a > b) swap(a, b);
30
          queries.push_back({4, a, b});
31
          time++;
32
33
      vector<vector<pair<int, int>>> lazy;
34
      void update(int 1, int r, pair<int, int> edge, int u, int L, int R) {
35
          if (R < 1 || L > r) return;
36
          if (L >= 1 && R <= r) {
37
              lazy[u].push_back(edge);
```

10.2. FENWICK TREE 97

```
return;
39
40
          int mid = (L + R) / 2;
          update(1, r, edge, 2 * u, L, mid);
          update(1, r, edge, 2 * u + 1, mid + 1, R):
43
44
      void dfs(int u, int L, int R, vector<int> &ans) {
          if (L > R) return;
          checkpoint();
          for (auto [a, b] : lazy[u]) unite(a, b);
          if (L == R) {
              auto [type, a, b] = queries[L];
              if (type == 0) ans.push_back(find(a) == find(b));
              else if (type == 1) ans.push_back(bipartite(a));
              else if (type == 2) ans.push_back(all_bipartite);
         } else {
              int mid = (L + R) / 2;
              dfs(2 * u. L. mid. ans):
              dfs(2 * u + 1, mid + 1, R, ans);
57
         }
          rollback();
59
60
      vector<int> solve() {
61
          lazy.assign(4 * time, {});
62
          map<pair<int, int>, int> edges;
          for (int i = 0; i < time; i++) {</pre>
              auto [type, a, b] = queries[i];
              if (type == 3) {
                 edges[{a, b}] = i;
             } else if (type == 4) {
                 update(edges[{a, b}], i, {a, b}, 1, 0, time - 1);
                 edges.erase({a, b});
70
             }
71
          }
          for (auto [k, v] : edges) update(v, time - 1, k, 1, 0, time - 1);
          vector<int> ans:
          dfs(1, 0, time - 1, ans);
          return ans;
77
78 };
```

10.2 Fenwick Tree

10.2.1 Fenwick

Árvore de Fenwick (ou BIT) é uma estrutura de dados que permite atualizações pontuais e consultas de prefixos em um vetor em $\mathcal{O}(\log n)$. A implementação abaixo é 0-indexada (é mais comum encontrar a implementação 1-indexada). A consulta em ranges arbitrários com o método query é possível para qualquer operação inversível, como soma, XOR, multiplicação, etc. A implementação abaixo é para soma, mas é fácil adaptar para outras operações. O método update soma d à posição i do vetor, enquanto o método updateSet substitue o valor da posição i do vetor por d.

```
Codigo: fenwick tree.cpp
 1 template <typename T>
2 struct FenwickTree {
      int n:
      vector<T> bit, arr;
      FenwickTree(int _n = 0) : n(_n), bit(n), arr(n) { }
      FenwickTree(vector<T> &v) : n(int(v.size())), bit(n), arr(v) {
          for (int i = 0; i < n; i++) bit[i] = arr[i];</pre>
          for (int i = 0; i < n; i++) {</pre>
              int j = i | (i + 1);
              if (j < n) bit[j] = bit[j] + bit[i];</pre>
11
12
      T pref(int x) {
13
14
          for (int i = x; i \ge 0; i = (i & (i + 1)) - 1) res = res + bit[i];
15
          return res:
16
17
      T querv(int 1, int r) {
          if (1 == 0) return pref(r);
19
          return pref(r) - pref(l - 1);
20
21
       void update(int x, T d) {
22
          for (int i = x; i < n; i = i | (i + 1)) bit[i] = bit[i] + d;</pre>
          arr[x] = arr[x] + d:
24
25
      void updateSet(int i, T d) {
          // funciona pra fenwick de soma
          update(i, d - arr[i]);
          arr[i] = d:
```

10.3. IMPLICIT TREAP 98

```
30 }
31 };
```

10.2.2 Kd Fenwick Tree

Fenwick Tree em k dimensões. Faz apenas queries de prefixo e updates pontuais em $\mathcal{O}(k \cdot \log^k n)$. Para queries em range, deve-se fazer inclusão-exclusão, porém a complexidade fica exponencial, para k dimensões a query em range é $\mathcal{O}(2^k \cdot k \cdot \log^k n)$.

```
Codigo: kd fenwick tree.cpp
1 const int MAX = 20:
2 long long tree [MAX] [MAX] [MAX]; // insira o numero de dimensoes aqui
4 long long query(vector<int> s, int pos = 0) { // s eh a coordenada
      long long sum = 0;
      while (s[pos] >= 0) {
          if (pos < (int)s.size() - 1) {</pre>
             sum += query(s, pos + 1);
             sum += tree[s[0]][s[1]][s[2]][s[3]];
             // atualizar se mexer no numero de dimensoes
         }
          s[pos] = (s[pos] & (s[pos] + 1)) - 1;
13
14
      return sum;
15
16 }
18 void update(vector<int> s, int v, int pos = 0) {
      while (s[pos] < MAX) {
          if (pos < (int)s.size() - 1) {</pre>
20
             update(s, v, pos + 1);
21
         } else {
             tree[s[0]][s[1]][s[2]][s[3]] += v;
             // atualizar se mexer no numero de dimensoes
          s[pos] \mid = s[pos] + 1;
```

10.3 Implicit Treap

Simula um array com as seguintes operações em $\mathcal{O}(\log N)$:

- Inserir um elemento X na posição i (todos os elementos em posições maiores que i serão "empurrados" para a direita).
- Remover o elemento na posição *i* (todos os elementos em posições maiores que *i* serão "puxados" para a esquerda).
- Query em intervalo [L,R] de alguma operação. Pode ser soma, máximo, mínimo, gcd, etc.
- Adição em intervalo [L, R] (sua operação deve suportar propagação lazy).
- Reverter um intervalo [L, R], ou seja, a[L], a[L+1], \cdots , $a[R] \rightarrow a[R]$, a[R-1], \cdots , a[L].

Obs: Inserir em uma posição < 0 vai inserir na posição 0, assim como inserir em uma posição > Tamanho da Treap vai inserir no final dela.

Codigo: implicit treap.cpp

```
1 mt19937 rng((uint32_t)chrono::steady_clock::now().time_since_epoch().count());
 2 namespace imp_treap {
      using T = 11; // mudar pra int se nao precisar pra melhorar a performance
      T merge(T a, T b) { return a + b: }
      T neutral = 0;
      struct node_info {
          node_info *1, *r;
          int y, size;
          T val, acc, add;
          bool rev;
          node_info() { }
11
          node_info(T _val)
             : 1(0), r(0), y(rng()), size(0), val(_val), acc(0), add(0), rev(false) { }
13
      };
      using node = node_info *;
      node root = 0;
      inline int size(node t) { return t ? t->size : 0; }
      inline T acc(node t) { return t ? t->acc : 0; }
      inline bool rev(node t) { return t ? t->rev : false; }
      inline void push(node t) {
```

10.3. IMPLICIT TREAP 99

```
if (!t) return;
21
          if (rev(t)) {
22
              t->rev = false;
23
              swap(t->1, t->r);
24
              if (t->1) t->1->rev ^= 1:
              if (t->r) t->r->rev ~= 1;
26
27
          t->acc += t->add * size(t);
28
          // t->acc += t->add se for RMQ
29
          t->val += t->add:
30
          if (t->1) t->1->add += t->add;
          if (t->r) t->r->add += t->add:
32
          t->add = 0:
33
34
       inline void pull(node t) {
35
          if (t) {
36
              push(t->1), push(t->r);
37
              t->size = size(t->1) + size(t->r) + 1:
              t->acc = merge(t->val, merge(acc(t->l), acc(t->r)));
39
          }
40
41
      void merge(node &t, node L, node R) {
42
          push(L), push(R);
43
          if (!L || !R) {
              t = L ? L : R;
45
          } else if (L->y > R->y) {
46
              merge(L->r, L->r, R);
47
              t = L;
          } else {
              merge(R->1, L, R->1);
50
              t = R:
51
          }
52
          pull(t);
53
54
       void split(node t, int pos, node &L, node &R, int add = 0) {
55
56
          if (!t) {
              L = R = nullptr;
57
          } else {
58
              push(t);
59
              int imp_key = add + size(t->1);
60
              if (pos <= imp_key) {</pre>
61
                  split(t->1, pos, L, t->1, add);
62
                 R = t;
63
              } else {
64
                  split(t->r, pos, t->r, R, imp_key + 1);
65
                  L = t;
              }
```

```
}
           pull(t);
71
       inline void insert(node to, int pos) {
           node L. R:
72
           split(root, pos, L, R);
 73
           merge(L, L, to);
 74
           merge(root, L, R);
 75
 76
       bool remove(node &t, int pos, int add = 0) {
 77
           if (!t) return false;
 79
           push(t):
           int imp_key = add + size(t->1);
 80
           if (pos == imp_key) {
 81
              node me = t;
 82
               merge(t, t->1, t->r);
 83
               delete me;
 84
 85
              return true:
           }
           bool ok;
           if (pos < imp_key) ok = remove(t->1, pos, add);
           else ok = remove(t->r, pos, imp_key + 1);
           pull(t):
           return ok;
 91
 92
       inline T query(int 1, int r) {
 93
           if (1 > r) return neutral;
 94
           node L1, L2, R1, R2;
           split(root, r + 1, L1, R1);
           split(L1, 1, L2, R2);
           T ans = acc(R2):
           merge(L1, L2, R2);
           merge(root, L1, R1);
100
101
           return ans;
       }
102
       inline void update_sum(int 1, int r, T val) {
103
           if (1 > r) return;
104
           node L1, L2, R1, R2;
105
           split(root, r + 1, L1, R1);
106
           split(L1, 1, L2, R2);
107
           assert(R2);
108
           R2->add += val:
109
           merge(L1, L2, R2);
110
           merge(root, L1, R1);
111
112
       inline void reverse(int 1, int r) {
113
           if (1 > r) return:
114
```

10.4. INTERVAL TREE

```
node L1, L2, R1, R2;
115
           split(root, r + 1, L1, R1);
116
           split(L1, 1, L2, R2);
117
           R2->rev ^= 1:
118
           merge(L1, L2, R2):
119
           merge(root, L1, R1);
120
121
       inline void insert(int pos, int val) { insert(new node_info(val), pos); }
122
       inline bool remove(int pos) { return remove(root, pos); }
123
124 }
```

10.4 Interval Tree

Por Rafael Granza de Mello

Estrutura que trata intersecções de intervalos.

Capaz de retornar todos os intervalos que intersectam [L, R]. Contém métodos insert (L, R, ID), erase (L, R, ID), overlaps (L, R) e find (L, R, ID). É necessário inserir e apagar indicando tanto os limites quanto o ID do intervalo. Todas as operações são $\mathcal{O}(\log n)$, exceto overlaps que é $\mathcal{O}(k + \log n)$, onde k é o número de intervalos que intersectam [L, R]. Também podem ser usadas as operações padrões de um std::set

```
Codigo: interval tree.cpp
```

```
1 #include <ext/pb_ds/assoc_container.hpp>
2 #include <ext/pb_ds/tree_policy.hpp>
3 using namespace __gnu_pbds;

4 
5 struct interval {
6    long long lo, hi, id;
7    bool operator<(const interval &i) const {
8        return tuple(lo, hi, id) < tuple(i.lo, i.hi, i.id);
9    }
10 };
11 
12 const long long INF = 1e18;
13 
14 template <class CNI, class NI, class Cmp_Fn, class Allocator>
15 struct intervals_node_update {
16    typedef long long metadata_type;
```

```
int sz = 0:
       virtual CNI node_begin() const = 0;
       virtual CNI node_end() const = 0;
       inline vector<int> overlaps(const long long 1, const long long r) {
21
          aueue<CNI> a:
          q.push(node_begin());
22
          vector<int> vec:
23
          while (!q.empty()) {
24
              CNI it = q.front();
25
              q.pop();
26
              if (it == node_end()) continue;
              if (r \ge (*it) - lo \&\& l \le (*it) - hi) vec.push_back((*it) - hi);
              CNI l_it = it.get_l_child();
              long long l_max = (l_it == node_end()) ? -INF : l_it.get_metadata();
              if (l_max >= 1) q.push(l_it);
              if ((*it)->lo <= r) q.push(it.get_r_child());</pre>
32
          }
33
34
          return vec:
       inline void operator()(NI it, CNI end_it) {
          const long long l_max =
37
               (it.get_l_child() == end_it) ? -INF : it.get_l_child().get_metadata();
38
          const long long r max =
              (it.get_r_child() == end_it) ? -INF : it.get_r_child().get_metadata();
          const_cast<long long &>(it.get_metadata()) = max((*it)->hi, max(1_max, r_max));
41
42
43 };
44 typedef tree<interval, null_type, less<interval>, rb_tree_tag, intervals_node_update>
      interval tree:
```

10.5 LiChao Tree

Uma árvore de funções. Retorna o f(x) máximo em um ponto x.

Para retornar o minimo deve-se inserir o negativo da função (g(x) = -ax - b) e pegar o negativo do resultado. Ou, alterar a função de comparação da árvore se souber mexer.

Funciona para funções com a seguinte propriedade, sejam duas funções f(x) e g(x), uma vez que f(x) passa a ganhar/perder pra g(x), f(x) nunca mais passa a perder/ganhar pra g(x). Em outras palavras, f(x) e g(x) se intersectam no máximo uma vez.

Essa implementação está pronta para usar função linear do tipo f(x) = ax + b.

10.6. MERGE SORT TREE

Sendo L o tamanho do intervalo, a complexidade de consulta e inserção de funções é $\mathcal{O}(\log L)$.

Dica: No construtor da LiChao Tree, fazer tree.reserve(MAX); L.reserve(MAX); R.reserve(MAX); pode ajudar bastante no runtime, pois aloca espaço para os vetores e evita muitas realocações durante a execução. Nesse caso, MAX é geralmente $\mathcal{O}(Q \cdot \log L)$, onde Q é o número de queries e L é o tamanho do intervalo.

```
Codigo: lichao tree.cpp
1 const 11 INF = 11(2e18) + 10;
2 struct Line {
      ll a. b:
       Line(ll a_{-} = 0, ll b_{-} = -INF) : a(a_{-}), b(b_{-}) { }
       11 operator()(11 x) { return a * x + b; }
6 };
8 \text{ template} < 11 \text{ MINL} = 11(-1e9 - 5), 11 \text{ MAXR} = 11(1e9 + 5) > 
9 struct LichaoTree {
       vector<Line> tree:
       vector<int> L, R;
       int newnode() {
13
          tree.push_back(Line());
14
          L.push_back(0);
15
          R.push_back(0);
           return int(tree.size()) - 1;
17
      }
18
19
      LichaoTree() {
20
          newnode():
21
           newnode();
22
23
24
       int lc(int p, bool create = false) {
          if (create && L[p] == 0) L[p] = newnode():
26
           return L[p];
27
28
29
      int rc(int p, bool create = false) {
30
          if (create && R[p] == 0) R[p] = newnode();
31
           return R[p]:
32
33
34
       void insert(Line line, int p = 1, ll l = MINL, ll r = MAXR) {
35
          if (p == 0) return;
36
          11 \text{ mid} = 1 + (r - 1) / 2:
```

```
bool bl = line(1) > tree[p](1);
          bool bm = line(mid) > tree[p](mid);
          bool br = line(r) > tree[p](r);
41
          if (bm) swap(tree[p], line);
          if (line.b == -INF) return;
42
          if (bl != bm) insert(line, lc(p, true), l, mid - 1);
          else if (br != bm) insert(line, rc(p, true), mid + 1, r);
44
      }
45
46
      ll querv(int x, int p = 1, ll l = MINL, ll r = MAXR) {
          if (p == 0 \mid | tree[p](x) == -INF \mid | (1 > r)) return -INF;
          if (1 == r) return tree[p](x);
          11 \text{ mid} = 1 + (r - 1) / 2:
          if (x < mid) return max(tree[p](x), query(x, lc(p), 1, mid - 1));</pre>
51
          else return max(tree[p](x), query(x, rc(p), mid + 1, r));
53
54 };
```

10.6 Merge Sort Tree

10.6.1 Merge Sort Tree

Árvore muito semelhante a uma Segment Tree, mas ao invés de armazenar um valor em cada nodo, armazena um vetor ordenado. Permite realizar consultas do tipo: count(L, R, A, B) que retorna quantos elementos no intervalo [L, R] estão no intervalo [A, B] em $\mathcal{O}(\log^2 N)$. Em outras palavras, count(L, R, A, B) retorna quantos elementos X existem no intervalo [L, R] tal que A < X < B.

Obs: o método kth presente nessa implementação encontra o k-ésimo elemento no intervalo [L,R] em $\mathcal{O}(\log^3 N)$. É possível otimizar esse método para $\mathcal{O}(\log^2 N)$, basta se criar um vetor que possui pares da forma [A[i], i] e ordená-lo de acordo com o valor de A[i], agora, construa a Merge Sort Tree com esse vetor e no merge faça a união mantendo os valores de i ordenados. Dessa forma, sua Merge Sort Tree guardará em um nodo que representa o intervalo [L,R] os índices ordenados de todos os elementos que estão entre o (L+1)-ésimo e o (R+1)-ésimo menor elemento do vetor original. Assim, para encontrar o k-ésimo elemento no intervalo [L,R] basta fazer uma busca binária semelhante a busca binária de encontrar k-ésimo menor elemento em uma Segment Tree.

10.6. MERGE SORT TREE

21

22

v = a:

```
Codigo: mergesort tree.cpp
1 template <typename T = int>
2 struct MergeSortTree {
      vector<vector<T>> tree:
      int lc(int u) { return u << 1; }</pre>
      int rc(int u) { return u << 1 | 1: }</pre>
      void build(int u, int 1, int r, const vector<T> &a) {
          tree[u] = vectorT>(r - 1 + 1);
          if (1 == r) {
              tree[u][0] = a[1];
              return:
11
          int mid = (1 + r) >> 1;
          build(lc(u), 1, mid, a);
          build(rc(u), mid + 1, r, a);
          merge(
              tree[lc(u)].begin(),
              tree[lc(u)].end(),
              tree[rc(u)].begin(),
              tree[rc(u)].end(),
              tree[u].begin()
         );
22
23
      void build(const vector<T> &a) { // para construir com vector
24
          n = (int)a.size():
          tree.assign(4 * n, vector<T>());
          build(1, 0, n - 1, a);
27
      void build(T *bg, T *en) { // para construir com array de C
          build(vector<T>(bg, en));
30
31
      int count(int u, int l, int r, int L, int R, int a, int b) {
32
          if (1 > R \mid | r < L \mid | a > b) return 0:
33
          if (1 >= L && r <= R) {
34
              auto ub = upper_bound(tree[u].begin(), tree[u].end(), b);
              auto lb = upper_bound(tree[u].begin(), tree[u].end(), a - 1);
              return (int)(ub - lb);
          int mid = (1 + r) >> 1;
          return count(lc(u), 1, mid, L, R, a, b) + count(rc(u), mid + 1, r, L, R, a, b);
      int count(int 1, int r, int a, int b) { return count(1, 0, n - 1, 1, r, a, b); }
42
      int less(int 1, int r, int k) { return count(1, r, tree[1][0], k - 1); }
43
      int kth(int 1, int r, int k) {
44
          int L = 0, R = n - 1;
          int ans = -1:
```

```
while (L <= R) {
    int mid = (L + R) >> 1;
    if (count(1, r, tree[1][0], tree[1][mid]) > k) {
        ans = mid;
        R = mid - 1;
    } else {
        L = mid + 1;
    }
}
return tree[1][ans];
}
```

10.6.2 Merge Sort Tree Update

Codigo: mergesort tree update.cpp

Merge Sort Tree com updates pontuais. O update é $\mathcal{O}(\log^2 N)$ e a query é $\mathcal{O}(\log^2 N)$, ambos com constante alta.

Obs: usa a estrutura ordered_set, descrita nesse Almanaque também.

1 template <typename T = int> 2 struct MergeSortTree { vector<ordered_set<pair<T, int>>> tree; vector<T> v: int n; int lc(int u) { return u << 1; }</pre> int rc(int u) { return u << 1 | 1; }</pre> void build(int u, int 1, int r, const vector<T> &a) { if (1 == r) { tree[u].insert({a[1], 1}); 10 11 return; 12 int mid = (1 + r) >> 1;build(lc(u), l, mid, a); build(rc(u), mid + 1, r, a);for (auto x : tree[lc(u)]) tree[u].insert(x); for (auto x : tree[rc(u)]) tree[u].insert(x); void build(const vector<T> &a) { // para construir com vector n = (int)a.size(); 20

tree.assign(4 * n, ordered_set<pair<T, int>>());

10.7. OPERATION DEQUE

```
build(1, 0, n - 1, a);
23
24
      void build(T *bg, T *en) { // para construir com array de C
          build(vector<T>(bg, en));
26
27
      int count(int u, int l, int r, int L, int R, int a, int b) {
28
          if (1 > R | | r < L | | a > b) return 0:
          if (1 >= L && r <= R) {</pre>
30
              int ub = (int)tree[u].order_of_key({b + 1, INT_MIN});
31
              int lb = (int)tree[u].order_of_key({a, INT_MIN});
32
33
              return ub - lb;
          }
34
          int mid = (1 + r) >> 1;
          return count(lc(u), 1, mid, L, R, a, b) + count(rc(u), mid + 1, r, L, R, a, b);
36
37
      int count(int 1, int r, int a, int b) { return count(1, 0, n - 1, 1, r, a, b); }
      int less(int 1, int r, int k) { return count(1, r, tree[1].begin()->first, k - 1);
      void update(int u, int 1, int r, int i, T x) {
40
          tree[u].erase({v[i], i});
41
          if (1 == r) {
42
              v[i] = x;
43
          } else {
              int mid = (1 + r) >> 1;
              if (i <= mid) update(lc(u), 1, mid, i, x);</pre>
              else update(rc(u), mid + 1, r, i, x);
          tree[u].insert({v[i], i});
      void update(int i, T x) { update(1, 0, n - 1, i, x); }
51
52 };
```

10.7 Operation Deque

Deque que armazena o resultado do operatório dos itens (ou seja, dado um deque, responde qual é o elemento mínimo, por exemplo). O deque possui a operação get que retorna o resultado do operatório dos itens do deque em $\mathcal{O}(1)$ amortizado. Chamar o método get em um deque vazia é indefinido.

Obs: usa a estrutura Operation Stack (também descrita nesse Almanaque).

```
Codigo: op deque.cpp
 1 template <typename T, auto OP>
2 struct op_deque {
      op_stack<T, OP> in, out;
      void push_back(T x) { in.push(x); }
      void push_front(T x) { out.push(x); }
      void work() {
          op_stack<T, OP> to;
          bool sw = false;
          if (in.empty()) sw = true, swap(in, out);
          int m = in.size();
          for (int i = 0; i < m / 2; i++) to.push(in.top()), in.pop();</pre>
11
          while (in.size()) out.push(in.top()), in.pop();
          while (to.size()) in.push(to.top()), to.pop();
          if (sw) swap(in, out);
      }
      T pop_front() {
16
          if (out.empty()) work();
          T ret = out.top();
18
          out.pop();
19
          return ret;
20
21
      T pop_back() {
22
          if (in.empty()) work();
          T ret = in.top();
24
          in.pop();
25
26
          return ret;
      T get() {
          if (in.empty()) return out.get();
30
          if (out.empty()) return in.get();
          return OP(in.get(), out.get());
31
33 };
```

10.8 Operation Queue

Fila que armazena o resultado do operatório dos itens (ou seja, dado uma fila, responde qual é o elemento mínimo, por exemplo). A fila possui a operação get que retorna o resultado do operatório dos itens da fila em $\mathcal{O}(1)$ amortizado. Chamar o método get em uma fila vazia é indefinido.

10.9. OPERATION STACK

Obs: usa a estrutura Operation Stack (também descrita nesse Almanaque).

```
Codigo: op queue.cpp
 1 template <typename T, auto OP>
 2 struct op_queue {
      op_stack<T, OP> in, out;
      void push(T x) { in.push(x); }
      void pop() {
          if (out.empty()) {
              while (!in.empty()) {
                 out.push(in.top());
                 in.pop();
             }
         }
          out.pop();
12
13
      T get() {
14
          if (out.empty()) return in.get();
          if (in.empty()) return out.get();
          return OP(in.get(), out.get());
17
18
      T front() {
19
          if (out.empty()) return in.bottom();
          return out.top();
21
22
      T back() {
          if (in.empty()) return out.bottom();
24
          return in.top();
25
26
27 };
```

10.9 Operation Stack

Pilha que armazena o resultado do operatório dos itens (ou seja, dado uma pilha, responde qual é o elemento mínimo, por exemplo). A pilha possui a operação get que retorna o resultado do operatório dos itens da pilha em $\mathcal{O}(1)$ amortizado. Chamar o método get em uma pilha vazia é indefinido.

A pilha é um template e recebe como argumentos o tipo dos itens e a função operatória. A função operatória deve receber dois argumentos do tipo dos itens e retornar um valor

do mesmo tipo.

Exemplo de como passar a função operatória para a pilha:

```
int f(int a, int b) { return a + b; }

void test() {
   auto g = [](int a, int b) { return a ^ b; };

   op_stack<int, f> st;
   op_stack<int, g> st2;

   st.push(1);
   st.push(1);
   st2.push(1);
   st2.push(1);
   cout << st.get() << endl; // 2
   cout << st2.get() << endl; // 0

</pre>
```

Pode ser tanto função normal quanto lambda.

```
Codigo: op_stack.cpp

1 template <typename T, auto OP>
2 struct op_stack {
3    vector<pair<T, T>> st;
4    T get() { return st.back().second; }
5    T top() { return st.back().first; }
6    T bottom() { return st.front().first; }
7    void push(T x) {
8        auto snd = st.empty() ? x : OP(st.back().second, x);
9        st.push_back({x, snd});
10    }
11    void pop() { st.pop_back(); }
12    bool empty() { return st.empty(); }
13    int size() { return (int)st.size(); }
14 };
```

10.10 Ordered Set

Set com operações de busca por ordem e índice.

10.10. ORDERED SET 105

Pode ser usado como um std::set normal, a principal diferença são duas novas operações possíveis:

- find_by_order(k): retorna um iterador para o k-ésimo menor elemento no set (indexado em 0).
- order_of_key(k): retorna o número de elementos menores que k. (ou seja, o índice de k no set)

Ambas as operações são $\mathcal{O}(\log n)$.

Também é possível criar um ordered_map, funciona como um std::map, mas com as operações de busca por ordem e índice. find_by_order(k) retorna um iterador para a k-ésima menor key no mapa (indexado em 0). order_of_key(k) retorna o número de keys no mapa menores que k. (ou seja, o índice de k no map).

Para simular um std::multiset, há várias formas:

- Usar um std::pair como elemento do set, com o primeiro elemento sendo o valor e o segundo sendo um identificador único para cada elemento. Para saber o número de elementos menores que k no multiset, basta usar order_of_key(k, -INF).
- Usar um ordered_map com a key sendo o valor e o value sendo o número de ocorrências do valor no multiset. Para saber o número de elementos menores que k no multiset, basta usar order_of_key(k).
- Criar o set trocando o parâmetro less<T> por less_equal<T>. Isso faz com que o set aceite elementos repetidos, e order_of_key(k) retorna o número de elementos menores ou iguais a k no multiset. Porém esse método não é recomendado pois gera algumas inconsistências, como por exemplo: upper_bound funciona como lower_bound e vice-versa, find sempre retorna end() e erase por valor não funciona, só por iterador. Dá pra usar se souber o que está fazendo.

Exemplo de uso do ordered_set:

```
1 ordered_set<int> X;
2 X.insert(1);
3 X.insert(2);
4 X.insert(4);
```

```
5 X.insert(8);
6 X.insert(16);
7 cout << *X.find_by_order(1) << endl; // 2</pre>
8 cout << *X.find_by_order(2) << endl; // 4</pre>
9 cout << *X.find_by_order(4) << endl; // 16</pre>
10 cout << (end(X) == X.find_by_order(5)) << endl; // true</pre>
11 cout << X.order_of_key(-5) << endl; // 0</pre>
12 cout << X.order_of_key(1) << endl; // 0</pre>
13 cout << X.order_of_key(3) << endl; // 2</pre>
14 cout << X.order_of_key(4) << endl; // 2</pre>
15 cout << X.order_of_key(400) << endl; // 5
Exemplo de uso do ordered_map:
1 ordered_map<int, int> Y;
_{2} Y[1] = 10;
_{3} Y[2] = 20;
_{4} Y[4] = 40:
5 Y[8] = 80;
6 Y[16] = 160;
7 cout << Y.find_by_order(1)->first << endl; // 2</pre>
8 cout << Y.find_by_order(1)->second << endl; // 20</pre>
9 cout << Y.order_of_key(5) << endl; // 3</pre>
10 cout << Y.order_of_key(10) << endl; // 4</pre>
11 cout << Y.order_of_key(4) << endl; // 2</pre>
Codigo: ordered set.cpp
1 #include <ext/pb_ds/assoc_container.hpp>
#include <ext/pb_ds/tree_policy.hpp>
4 using namespace __gnu_pbds;
6 template <typename T>
7 using ordered_set =
       tree<T, null_type, less<T>, rb_tree_tag, tree_order_statistics_node_update>;
10 template <typename T, typename U>
using ordered_map = tree<T, U, less<T>, rb_tree_tag,
       tree_order_statistics_node_update>;
```

10.11 Segment Tree

10.11.1 Segment Tree

Implementação padrão de Segment Tree, suporta operações de consulta em intervalo e update pontual. Está implementada para soma, mas pode ser facilmente modificada para outras operações. A construção é $\mathcal{O}(n)$ e as operações de consulta e update são $\mathcal{O}(\log n)$.

Dica: A Seg Tree usa $4 \cdot n$ de memória pois cada nodo p tem seus filhos $2 \cdot p$ (filho esquerdo) e $2 \cdot p + 1$ (filho direito). Há uma forma de indexar os nodos que usa $2 \cdot n$ de memória. Dado um nodo p que representa o intervalo [l, r], seu filho esquerdo é p + 1 (e representa o intervalo [l, mid]) e seu filho direito é $p + 2 \cdot (mid - l + 1)$ (e representa o intervalo [mid + 1, r]), onde mid = (l + r)/2.

```
Codigo: seg tree.cpp
1 struct SegTree {
      11 merge(11 a, 11 b) { return a + b: }
      const ll neutral = 0:
      inline int lc(int p) { return p * 2; }
      inline int rc(int p) { return p * 2 + 1; }
      int n;
      vector<11> t:
      void build(int p, int l, int r, const vector<ll> &v) {
          if (1 == r) {
             t[p] = v[1];
10
         } else {
11
             int mid = (1 + r) / 2;
12
             build(lc(p), l, mid, v);
             build(rc(p), mid + 1, r, v);
             t[p] = merge(t[lc(p)], t[rc(p)]);
         }
16
17
      void build(int _n) { // pra construir com tamanho, mas vazia
19
          t.assign(n * 4, neutral);
20
21
      void build(const vector<11> &v) { // pra construir com vector
         n = (int)v.size();
23
24
          t.assign(n * 4. neutral):
          build(1, 0, n - 1, v);
```

```
void build(ll *bg, ll *en) { // pra construir com array de C
          build(vector<ll>(bg, en));
      11 query(int p, int l, int r, int L, int R) {
          if (1 > R || r < L) return neutral;</pre>
31
          if (1 \ge L \&\& r \le R) return t[p]:
32
          int mid = (1 + r) / 2;
33
          auto ql = query(lc(p), 1, mid, L, R);
          auto qr = query(rc(p), mid + 1, r, L, R);
          return merge(ql, qr);
37
      ll query(int 1, int r) { return query(1, 0, n - 1, 1, r); }
      void update(int p, int l, int r, int i, ll x, bool repl = 0) {
          if (1 == r) {
40
              if (repl) t[p] = x; // substitui
41
              else t[p] += x; // soma
43
          } else {
              int mid = (1 + r) / 2;
              if (i <= mid) update(lc(p), l, mid, i, x, repl);</pre>
              else update(rc(p), mid + 1, r, i, x, repl);
              t[p] = merge(t[lc(p)], t[rc(p)]);
          }
      }
      void update(int i, ll x, bool repl) { update(1, 0, n - 1, i, x, repl); }
      void sumUpdate(int i, ll x) { update(i, x, 0); }
      void setUpdate(int i, ll x) { update(i, x, 1); }
53 } seg:
```

10.11.2 Segment Tree 2D

Segment Tree em 2 dimensões, suporta operações de update pontual e consulta em intervalo. A construção é $\mathcal{O}(n \cdot m)$ e as operações de consulta e update são $\mathcal{O}(\log n \cdot \log m)$.

```
Codigo: seg_tree_2d.cpp

1 struct SegTree2D {
2    ll merge(ll a, ll b) { return a + b; }
3    ll neutral = 0;
4    int n, m;
5    vector<vector<ll>> t;
6    void build(int _n, int _m) {
7         n = _n, m = _m;
```

```
t.assign(2 * n, vector<11>(2 * m, neutral));
          for (int i = 2 * n - 1; i >= n; i--)
             for (int j = m - 1; j > 0; j--)
                 t[i][j] = merge(t[i][j << 1], t[i][j << 1 | 1]);
          for (int i = n - 1; i > 0; i--)
             for (int j = 2 * m - 1; j > 0; j--)
13
                 t[i][j] = merge(t[i << 1][j], t[i << 1 | 1][j]);
      11 inner_query(int idx, int 1, int r) {
          ll res = neutral:
17
          for (1 += m, r += m + 1; 1 < r; 1 >>= 1, r >>= 1) {
             if (1 & 1) res = merge(res, t[idx][1++]):
             if (r & 1) res = merge(res, t[idx][--r]);
         }
21
          return res;
      // query do ponto (a, b) ate o ponto (c, d), retorna neutro se a > c ou b > d
24
      11 guerv(int a, int b, int c, int d) {
         ll res = neutral;
26
          for (a += n, c += n + 1; a < c; a >>= 1, c >>= 1) {
             if (a & 1) res = merge(res, inner_query(a++, b, d));
             if (c & 1) res = merge(res, inner_query(--c, b, d));
         }
31
          return res;
      void inner_update(int idx, int i, ll x) {
          auto &c = t[idx];
34
         i += m:
         c[i] = x:
          for (i >>= 1; i > 0; i >>= 1) c[i] = merge(c[i << 1], c[i << 1 | 1]);</pre>
      void update(int i, int j, ll x) {
39
         i += n;
          inner_update(i, j, x);
41
          for (i >>= 1; i > 0; i >>= 1) {
             ll val = merge(t[i << 1][j + m], t[i << 1 | 1][j + m]);
             inner_update(i, j, val);
47 } seg;
```

10.11.3 Segment Tree Beats

Segment Tree que suporta update de máximo em range, update de mínimo em range, update de soma em range, e query de soma em range. A construção é $\mathcal{O}(n)$ e as operações de consulta e update são $\mathcal{O}(\log^2 n)$.

Update de máximo em um range [L, R] passando um valor X, significa para cada i tal que $L \le i \le R$, fazer a operação a[i] = max(a[i], X). Update de mínimo é análogo.

Obs: Se não usar o update de soma, a complexidade é das operações é $\mathcal{O}(\log n)$

```
Codigo: seg tree beats.cpp
 1 const ll INF = 1e18;
       ll mi, smi, mx, smx, sum, lazy;
       int fmi, fmx:
       node() {
          mi = smi = INF:
          mx = smx = -INF;
          fmi = 0, fmx = 0, sum = 0, lazy = 0;
10
          mi = mx = sum = val;
          smi = INF. smx = -INF:
          fmx = fmi = 1;
          lazy = 0;
15
16 };
18 node operator+(node a, node b) {
       node ret:
       ret.sum = a.sum + b.sum:
       if (a.mi == b.mi) {
22
          ret.mi = a.mi:
23
          ret.fmi = a.fmi + b.fmi;
24
          ret.smi = min(a.smi, b.smi);
      } else if (a.mi < b.mi) {</pre>
          ret.mi = a.mi;
          ret.fmi = a.fmi;
          ret.smi = min(a.smi, b.mi):
      } else {
          ret.mi = b.mi:
          ret.fmi = b.fmi;
31
          ret.smi = min(b.smi, a.mi);
```

```
if (a.mx == b.mx) {
          ret.mx = a.mx:
          ret.fmx = a.fmx + b.fmx:
          ret.smx = max(a.smx, b.smx):
37
      } else if (a.mx > b.mx) {
          ret.mx = a.mx:
          ret.fmx = a.fmx;
40
          ret.smx = max(b.mx, a.smx);
41
      } else {
42
          ret.fmx = b.fmx;
          ret.mx = b.mx:
44
          ret.smx = max(a.mx, b.smx);
      return ret;
48 }
50 struct SegBeats {
      vector<node> t;
      int n;
      void build(int _n) { // pra construir com tamanho, mas vazia
54
          t.assign(n * 4. node()):
55
      void build(const vector<11> &v) { // pra construir com vector
         n = (int)v.size();
          t.assign(n * 4, node());
59
          build(1, 0, n - 1, v);
      void build(ll *bg, ll *en) { // pra construir com array de C
62
          build(vector<11>(bg. en));
63
64
      inline int lc(int p) { return 2 * p; }
      inline int rc(int p) { return 2 * p + 1; }
      node build(int p, int 1, int r, const vector<11> &a) {
67
         if (1 == r) return t[p] = node(a[1]):
         int mid = (1 + r) >> 1:
          return t[p] = build(lc(p), 1, mid, a) + build(rc(p), mid + 1, r, a);
70
71
      void pushsum(int p, int 1, int r, 11 x) {
72
          t[p].sum += (r - 1 + 1) * x;
73
          t[p].mi += x:
74
          t[p].mx += x;
          t[p].lazy += x;
76
          if (t[p].smi != INF) t[p].smi += x;
77
          if (t[p].smx != -INF) t[p].smx += x;
```

```
void pushmax(int p, ll x) {
           if (x <= t[p].mi) return;</pre>
           t[p].sum += t[p].fmi * (x - t[p].mi);
           if (t[p].mx == t[p].mi) t[p].mx = x;
           if (t[p].smx == t[p].mi) t[p].smx = x:
           t[p].mi = x;
85
       void pushmin(int p, ll x) {
           if (x >= t[p].mx) return;
           t[p].sum += t[p].fmx * (x - t[p].mx):
           if (t[p].mi == t[p].mx) t[p].mi = x;
           if (t[p].smi == t[p].mx) t[p].smi = x;
           t[p].mx = x:
92
93
       void pushdown(int p, int 1, int r) {
           if (1 == r) return;
95
           int mid = (1 + r) >> 1;
           pushsum(lc(p), l, mid, t[p].lazv);
97
           pushsum(rc(p), mid + 1, r, t[p].lazy);
           t[p].lazy = 0;
100
           pushmax(lc(p), t[p].mi);
101
102
           pushmax(rc(p), t[p].mi);
103
           pushmin(lc(p), t[p].mx);
104
           pushmin(rc(p), t[p].mx);
105
106
       node updatemin(int p, int l, int r, int L, int R, 11 x) {
107
           if (1 > R \mid | r < L \mid | x >= t[p].mx) return t[p]:
108
           if (1 >= L && r <= R && x > t[p].smx) {
109
               pushmin(p, x);
110
              return t[p];
111
112
           pushdown(p, 1, r);
113
           int mid = (1 + r) >> 1;
114
           t[p] = updatemin(lc(p), 1, mid, L, R, x) + updatemin(rc(p), mid + 1, r, L, R,
115
                x):
116
           return t[p];
117
       node updatemax(int p, int l, int r, int L, int R, ll x) {
118
           if (1 > R || r < L || x <= t[p].mi) return t[p];</pre>
119
           if (1 >= L \&\& r <= R \&\& x < t[p].smi) {
120
              pushmax(p, x);
121
              return t[p];
122
123
124
           pushdown(p, 1, r);
           int mid = (1 + r) >> 1:
125
```

```
t[p] = updatemax(lc(p), 1, mid, L, R, x) + updatemax(rc(p), mid + 1, r, L, R,
126
           return t[p];
127
128
       node updatesum(int p, int l, int r, int L, int R, 11 x) {
129
           if (1 > R || r < L) return t[p];</pre>
130
           if (1 >= L && r <= R) {
131
               pushsum(p, 1, r, x);
132
               return t[p];
133
134
           pushdown(p, 1, r);
135
           int mid = (1 + r) >> 1:
136
           return t[p] = updatesum(lc(p), 1, mid, L, R, x) +
137
                        updatesum(rc(p), mid + 1, r, L, R, x);
138
139
       node query(int p, int l, int r, int L, int R) {
140
           if (1 > R || r < L) return node();</pre>
141
           if (1 \ge L \&\& r \le R) return t[p]:
142
           pushdown(p, 1, r);
143
           int mid = (1 + r) >> 1;
144
           return query(lc(p), 1, mid, L, R) + query(rc(p), mid + 1, r, L, R);
145
146
       11 querv(int 1, int r) { return querv(1, 0, n - 1, 1, r).sum; }
147
       void updatemax(int 1, int r, ll x) { updatemax(1, 0, n - 1, 1, r, x); }
148
       void updatemin(int 1, int r, ll x) { updatemin(1, 0, n - 1, 1, r, x); }
149
       void updatesum(int 1, int r, 11 x) { updatesum(1, 0, n - 1, 1, r, x); }
150
151 } seg;
```

10.11.4 Segment Tree Esparsa

Segment Tree Esparsa, ou seja, não armazena todos os nodos da árvore, apenas os necessários, dessa forma ela suporta operações em intervalos arbitrários. A construção é $\mathcal{O}(1)$ e as operações de consulta e update são $\mathcal{O}(\log L)$, onde L é o tamanho do intervalo. A implementação suporta operações de consulta em intervalo e update pontual. Está implementada para soma, mas pode ser facilmente modificada para outras operações.

Para usar, declarar SegTree<L, R> st para suportar updates e queries em posições de L a R. L e R podem inclusive ser negativos.

Dica: No construtor da Seg Tree, fazer t.reserve (MAX); Lc.reserve (MAX); Rc.reserve (MAX); pode ajudar bastante no runtime, pois aloca espaço para os vetores e evita muitas realocações durante a execução. Nesse caso, MAX é geralmente $\mathcal{O}(Q \cdot \log L)$, onde Q é o

número de queries e L é o tamanho do intervalo.

```
Codigo: seg tree sparse.cpp
 1 const ll MINL = (ll)-1e9 - 5, MAXR = (ll)1e9 + 5;
 2 struct SegTree {
      11 merge(11 a, 11 b) { return a + b; }
       const 11 neutral = 0;
       vector<11> t;
      vector<int> Lc. Rc:
       inline int newnode() {
          t.push_back(neutral);
          Lc.push_back(0);
          Rc.push_back(0);
          return (int)t.size() - 1;
11
12
       inline int lc(int p, bool create = false) {
          if (create && Lc[p] == 0) Lc[p] = newnode():
14
          return Lc[p];
15
16
      inline int rc(int p, bool create = false) {
17
          if (create && Rc[p] == 0) Rc[p] = newnode();
          return Rc[p]:
19
      }
20
21
       SegTree() {
          newnode():
22
23
          newnode();
24
25
      11 query(int p, 11 1, 11 r, 11 L, 11 R) {
          if (p == 0 \mid | 1 > R \mid | r < L) return neutral;
26
          if (1 >= L && r <= R) return t[p];</pre>
          11 \text{ mid} = 1 + (r - 1) / 2;
          auto ql = query(lc(p), l, mid, L, R);
          auto qr = query(rc(p), mid + 1, r, L, R);
          return merge(ql, qr);
31
32
      11 query(11 1, 11 r) { return query(1, MINL, MAXR, 1, r); }
       void update(int p, ll l, ll r, ll i, ll x, bool repl) {
          if (p == 0) return:
35
          if (1 == r) {
              if (repl) t[p] = x; // substitui
              else t[p] += x: // soma
38
              return:
39
          }
40
          11 \text{ mid} = 1 + (r - 1) / 2:
          if (i <= mid) update(lc(p, true), l, mid, i, x, repl);</pre>
43
          else update(rc(p, true), mid + 1, r, i, x, repl);
          t[p] = merge(t[lc(p)], t[rc(p)]);
```

```
45  }
46     void update(ll i, ll x, bool repl) { update(1, MINL, MAXR, i, x, repl); }
47     void sumUpdate(ll i, ll x) { update(i, x, 0); }
48     void setUpdate(ll i, ll x) { update(i, x, 1); }
49  } seg;
```

10.11.5 Segment Tree Iterativa

Implementação padrão de Segment Tree, suporta operações de consulta em intervalo e update pontual. Está implementada para soma, mas pode ser facilmente modificada para outras operações. A construção é $\mathcal{O}(n)$ e as operações de consulta e update são $\mathcal{O}(\log n)$.

Essa implementação é iterativa, o que a torna mais eficiente que a recursiva, além de ser mais fácil de implementar.

```
Codigo: itseg tree.cpp
 struct SegTree {
      11 merge(11 a, 11 b) { return a + b; }
      const ll neutral = 0:
      inline int lc(int p) { return p * 2; }
      inline int rc(int p) { return p * 2 + 1; }
      int n;
      vector<11> t;
      void build(int _n) { // pra construir com tamanho, mas vazia
          t.assign(n * 2, neutral);
11
      void build(const vector<11> &v) { // pra construir com vector
12
          n = (int)v.size():
          t.assign(n * 2, neutral);
          for (int i = 0; i < n; i++) t[i + n] = v[i];
          for (int i = n - 1; i > 0; i--) t[i] = merge(t[lc(i)], t[rc(i)]);
16
17
      void build(ll *bg, ll *en) { // pra construir com array de C
          build(vector<11>(bg. en)):
20
      11 query(int 1, int r) {
21
          11 ans1 = neutral, ansr = neutral;
22
          for (1 += n, r += n + 1; 1 < r; 1 >>= 1, r >>= 1) {
23
             if (1 & 1) ansl = merge(ansl, t[1++]);
```

```
if (r & 1) ansr = merge(t[--r], ansr);

return merge(ansl, ansr);

void update(int i, ll x, bool replace) {
    i += n;
    t[i] = replace ? x : merge(t[i], x);
    for (i >>= 1; i > 0; i >>= 1) t[i] = merge(t[lc(i)], t[rc(i)]);

void sumUpdate(int i, ll x) { update(i, x, 0); }

void setUpdate(int i, ll x) { update(i, x, 1); }

seg;
```

10.11.6 Segment Tree Kadane

Implementação de uma Segment Tree que suporta update pontual e query de soma máxima de um subarray em um intervalo. A construção é $\mathcal{O}(n)$ e as operações de consulta e update são $\mathcal{O}(\log n)$.

É uma Seg Tree normal, a magia está na função merge que é a função que computa a resposta do nodo atual. A ideia do merge da Seg Tree de Kadane de combinar respostas e informações já computadas dos filhos é muito útil e pode ser aplicada em muitos problemas.

Obs: não considera o subarray vazio como resposta.

Dica: A Seg Tree usa $4 \cdot n$ de memória pois cada nodo p tem seus filhos $2 \cdot p$ (filho esquerdo) e $2 \cdot p + 1$ (filho direito). Há uma forma de indexar os nodos que usa $2 \cdot n$ de memória. Dado um nodo p que representa o intervalo [l, r], seu filho esquerdo é p + 1 (e representa o intervalo [l, mid]) e seu filho direito é $p + 2 \cdot (mid - l + 1)$ (e representa o intervalo [mid + 1, r]), onde mid = (l + r)/2.

```
Codigo: seg_tree_kadane.cpp

struct SegTree {
 struct node {
 struct node {
 struct node neutral = {0, 0, 0, 0};
 node merge(const node &a, const node &b) {
 return {
 a.sum + b.sum,
```

```
max(a.pref, a.sum + b.pref),
              max(b.suf, b.sum + a.suf),
10
              max({a.ans, b.ans, a.suf + b.pref})
11
          };
12
13
      inline int lc(int p) { return p * 2; }
14
      inline int rc(int p) { return p * 2 + 1; }
      int n;
16
      vector<node> t;
17
      void build(int p, int l, int r, const vector<ll> &v) {
18
          if (1 == r) {
19
              t[p] = \{v[1], v[1], v[1], v[1]\};
20
21
          } else {
              int mid = (1 + r) / 2;
22
              build(lc(p), 1, mid, v);
              build(rc(p), mid + 1, r, v);
24
              t[p] = merge(t[lc(p)], t[rc(p)]);
          }
26
27
      void build(int _n) { // pra construir com tamanho, mas vazia
29
          t.assign(n * 4, neutral);
30
31
      void build(const vector<11> &v) { // pra construir com vector
32
          n = int(v.size());
          t.assign(n * 4, neutral);
34
          build(1, 0, n - 1, v);
35
36
      void build(ll *bg, ll *en) { // pra construir com array de C
37
          build(vector<11>(bg, en));
38
39
      node query(int p, int l, int r, int L, int R) {
40
          if (1 > R || r < L) return neutral;</pre>
41
          if (1 >= L && r <= R) return t[p];</pre>
42
          int mid = (1 + r) / 2;
          auto ql = query(lc(p), l, mid, L, R);
          auto qr = query(rc(p), mid + 1, r, L, R);
          return merge(ql, qr);
47
      11 query(int 1, int r) { return query(1, 0, n - 1, 1, r).ans; }
48
      void update(int p, int l, int r, int i, ll x) {
49
          if (1 == r) {
50
              t[p] = \{x, x, x, x\};
51
52
              int mid = (1 + r) / 2:
53
              if (i <= mid) update(lc(p), l, mid, i, x);</pre>
              else update(rc(p), mid + 1, r, i, x);
```

```
56          t[p] = merge(t[lc(p)], t[rc(p)]);
57      }
58    }
59    void update(int i, ll x) { update(1, 0, n - 1, i, x); }
60 } seg;
```

10.11.7 Segment Tree Lazy

Lazy Propagation é uma técnica para updatar a Segment Tree que te permite fazer updates em intervalos, não necessariamente pontuais. Esta implementação responde consultas de soma em intervalo e updates de soma ou atribuição em intervalo, veja o método update.

A construção é $\mathcal{O}(n)$ e as operações de consulta e update são $\mathcal{O}(\log n)$.

Dica: A Seg Tree usa $4 \cdot n$ de memória pois cada nodo p tem seus filhos $2 \cdot p$ (filho esquerdo) e $2 \cdot p + 1$ (filho direito). Há uma forma de indexar os nodos que usa $2 \cdot n$ de memória. Dado um nodo p que representa o intervalo [l, r], seu filho esquerdo é p + 1 (e representa o intervalo [l, mid]) e seu filho direito é $p + 2 \cdot (mid - l + 1)$ (e representa o intervalo [mid + 1, r]), onde mid = (l + r)/2.

Codigo: seg tree lazy.cpp struct SegTree { 11 merge(11 a, 11 b) { return a + b; } const ll neutral = 0; int n; vector<ll> t, lazy; vector<bool> replace; inline int lc(int p) { return p * 2; } inline int rc(int p) { return p * 2 + 1; } void push(int p, int l, int r) { 10 if (replace[p]) { t[p] = lazy[p] * (r - l + 1);11 12 if (1 != r) { lazy[lc(p)] = lazy[p];14 lazv[rc(p)] = lazv[p];replace[lc(p)] = true; 1.5 16 replace[rc(p)] = true; 17 } else if (lazy[p] != 0) { 18

if (1 != r) {

19

t[p] += lazy[p] * (r - l + 1);

```
lazy[lc(p)] += lazy[p];
21
                 lazy[rc(p)] += lazy[p];
22
             }
24
          replace[p] = false;
          lazv[p] = 0;
26
27
      void build(int p, int l, int r, const vector<ll> &v) {
          if (1 == r) {
29
              t[p] = v[1];
30
          } else {
31
              int mid = (1 + r) / 2;
              build(lc(p), 1, mid, v);
              build(rc(p), mid + 1, r, v);
34
              t[p] = merge(t[lc(p)], t[rc(p)]);
         }
37
      void build(int _n) { // pra construir com tamanho, mas vazia
39
          t.assign(n * 4, neutral);
          lazy.assign(n * 4, 0);
          replace.assign(n * 4, false);
42
43
      void build(const vector<11> &v) { // pra construir com vector
          n = (int)v.size():
          t.assign(n * 4, neutral);
          lazy.assign(n * 4, 0);
          replace.assign(n * 4, false);
          build(1, 0, n - 1, v);
50
      void build(11 *bg, 11 *en) { // pra construir com array de C
51
          build(vector<11>(bg, en));
52
53
      11 query(int p, int 1, int r, int L, int R) {
54
          push(p, 1, r);
55
          if (1 > R | | r < L) return neutral:
          if (1 >= L && r <= R) return t[p];</pre>
          int mid = (1 + r) / 2;
          auto ql = query(lc(p), 1, mid, L, R);
          auto gr = query(rc(p), mid + 1, r, L, R);
          return merge(ql, qr);
61
      ll query(int 1, int r) { return query(1, 0, n - 1, 1, r); }
      void update(int p, int l, int r, int L, int R, ll val, bool repl = 0) {
64
          push(p, 1, r);
65
          if (1 > R \mid | r < L) return;
          if (1 >= L && r <= R) {
```

```
lazy[p] = val;
             replace[p] = repl;
              push(p, 1, r);
71
          } else {
              int mid = (1 + r) / 2:
72
              update(lc(p), 1, mid, L, R, val, repl);
73
              update(rc(p), mid + 1, r, L, R, val, repl);
74
              t[p] = merge(t[lc(p)], t[rc(p)]);
          }
76
      }
77
      void update(int 1, int r, 11 val, bool repl) { update(1, 0, n - 1, 1, r, val,
      void sumUpdate(int 1, int r, 11 val) { update(1, r, val, 0); }
      void setUpdate(int 1, int r, 11 val) { update(1, r, val, 1); }
81 } seg:
```

10.11.8 Segment Tree Lazy Esparsa

Segment Tree com Lazy Propagation e Esparsa. Está implementada com update de soma em range e atribuição em range, e query de soma em range. Construção em $\mathcal{O}(1)$ e operações de update e query em $\mathcal{O}(\log L)$, onde L é o tamanho do intervalo.

Dica: No construtor da Seg Tree, fazer t.reserve (MAX); lazy.reserve (MAX); replace.res Lc.reserve (MAX); Rc.reserve (MAX); pode ajudar bastante no runtime, pois aloca espaço para os vetores e evita muitas realocações durante a execução. Nesse caso, MAX é geralmente $\mathcal{O}(Q \cdot \log L)$, onde Q é o número de queries e L é o tamanho do intervalo.

Codigo: seg tree sparse lazy.cpp 1 const 11 MINL = (11)-1e9 - 5, MAXR = (11)1e9 + 5; 2 struct SegTree { 11 merge(11 a, 11 b) { return a + b; } const 11 neutral = 0; vector<ll> t, lazy; vector<int> Lc, Rc; vector<bool> replace; inline int newnode() { t.push_back(neutral); 10 Lc.push_back(-1); Rc.push_back(-1); 11 12 lazy.push_back(0); replace.push_back(false); 13 return (int)t.size() - 1:

```
15
      inline int lc(int p) {
16
          if (Lc[p] == -1) Lc[p] = newnode();
          return Lc[p]:
18
19
      inline int rc(int p) {
20
          if (Rc[p] == -1) Rc[p] = newnode();
21
          return Rc[p];
22
23
      SegTree() { newnode(); }
24
      void push(int p, 11 1, 11 r) {
25
          if (replace[p]) {
26
              t[p] = lazy[p] * (r - 1 + 1);
27
              if (1 != r) {
28
                  lazy[lc(p)] = lazy[p];
                  lazv[rc(p)] = lazv[p];
                  replace[lc(p)] = true;
                  replace[rc(p)] = true;
33
          } else if (lazy[p] != 0) {
34
              t[p] += lazy[p] * (r - 1 + 1);
35
              if (1 != r) {
36
                  lazy[lc(p)] += lazy[p];
37
                  lazy[rc(p)] += lazy[p];
              }
40
          replace[p] = false;
41
          lazy[p] = 0;
42
43
      11 query(int p, 11 1, 11 r, 11 L, 11 R) {
44
          push(p, 1, r):
45
          if (1 > R || r < L) return neutral;</pre>
46
          if (1 >= L && r <= R) return t[p];</pre>
          11 \text{ mid} = 1 + (r - 1) / 2:
          auto ql = query(lc(p), l, mid, L, R);
          auto qr = query(rc(p), mid + 1, r, L, R);
          return merge(ql, qr);
51
52
      11 query(11 1, 11 r) { return query(0, MINL, MAXR, 1, r); }
53
      void update(int p, 11 1, 11 r, 11 L, 11 R, 11 val, bool repl) {
54
          push(p, 1, r);
55
          if (1 > R \mid | r < L) return:
56
          if (1 >= L && r <= R) {
57
              lazy[p] = val;
58
              replace[p] = repl;
59
              push(p, 1, r);
          } else {
```

10.11.9 Segment Tree PA

Implementação de Segment Tree para soma de Progressão Aritimética, suporta operações de consulta em intervalo e update em range. Está implementada para soma, mas pode ser modificada para outras operações. A construção é $\mathcal{O}(n)$ e as operações de consulta e update são $\mathcal{O}(\log n)$.

```
Codigo: seg tree pa.cpp
struct SegTree {
      using ii = pair<11, 11>;
      ll merge(ll a, ll b) { return a + b; }
      const 11 neutral = 0;
      int n:
      vector<11> t;
      vector<ii> lazy;
      inline int lc(int p) { return p * 2; }
      inline int rc(int p) { return p * 2 + 1; }
      void push(int p, int l, int r) {
         if (lazy[p].second) {
11
             auto [a, d] = lazy[p];
12
             t[p] += a * (r - 1 + 1) + d * (r - 1) * (r - 1 + 1) / 2;
13
             if (1 != r) {
14
                 int mid = (1 + r) / 2;
                 lazy[lc(p)].first += a;
                 lazy[lc(p)].second += d;
17
                 lazy[rc(p)].first += a + (mid + 1 - 1) * d;
                 lazy[rc(p)].second += d;
19
             lazy[p] = ii(0, 0);
```

```
22
23
      void build(int p, int l, int r, const vector<11> &v) {
          if (1 == r) {
              t[p] = v[1];
          } else {
27
              int mid = (1 + r) / 2:
              build(lc(p), 1, mid, v);
              build(rc(p), mid + 1, r, v);
              t[p] = merge(t[lc(p)], t[rc(p)]);
31
         }
32
33
      void build(int _n) { // pra construir com tamanho, mas vazia
34
35
          t.assign(n * 4, neutral);
      void build(const vector<11> &v) { // pra construir com vector
          n = (int)v.size():
39
          t.assign(n * 4, neutral);
40
          build(1, 0, n - 1, v);
42
      void build(l1 *bg, l1 *en) { // pra construir com array de C
43
          build(vector<11>(bg. en));
44
      11 query(int p, int 1, int r, int L, int R) {
          push(p, 1, r);
          if (1 > R || r < L) return neutral;</pre>
          if (1 >= L && r <= R) return t[p];</pre>
          int mid = (1 + r) / 2:
          auto ql = query(lc(p), 1, mid, L, R);
          auto qr = query(rc(p), mid + 1, r, L, R);
          return merge(ql, qr);
53
54
      11 query(int 1, int r) { return query(1, 0, n - 1, 1, r); }
55
      void update(int p, int l, int r, int L, int R, ii pa) {
56
57
          push(p, 1, r):
          if (1 > R || r < L) return;</pre>
          if (1 >= L && r <= R) {
              auto [a, d] = pa;
             lazv[p] = ii(a + (1 - L) * d, d);
61
             push(p, 1, r);
62
          } else {
              int mid = (1 + r) / 2;
64
              update(lc(p), 1, mid, L, R, pa);
65
              update(rc(p), mid + 1, r, L, R, pa);
66
              t[p] = merge(t[lc(p)], t[rc(p)]);
```

```
69 }
70 void update(int l, int r, ll a0, ll d) { update(1, 0, n - 1, 1, r, ii(a0, d)); }
71 } seg;
```

10.11.10 Segment Tree Persistente

Uma Seg Tree Esparsa, só que com persistência, ou seja, pode voltar para qualquer estado anterior da árvore, antes de qualquer modificação.

Os métodos query e update agora recebem um parâmetro a mais, que é a root (versão da árvore) que se deja modificar. Todos os métodos continuam $\mathcal{O}(\log n)$.

O vetor roots guarda na posição i a root da árvore após o i-ésimo update.

Dica: No construtor da Seg Tree, fazer t.reserve (MAX); Lc.reserve (MAX); Rc.reserve (MAX) roots.reserve (Q); pode ajudar bastante no runtime, pois aloca espaço para os vetores e evita muitas realocações durante a execução. Nesse caso, MAX é geralmente $\mathcal{O}(Q \cdot \log L)$, onde Q é o número de queries e L é o tamanho do intervalo.

```
Codigo: seg tree persistent.cpp
 1 const ll MINL = (ll)-1e9 - 5, MAXR = (ll)1e9 + 5;
 2 struct SegTree {
      ll merge(ll a, ll b) { return a + b; }
      const 11 neutral = 0;
      vector<ll> t;
      vector<int> Lc, Rc, roots;
      inline int newnode() {
          t.push_back(neutral);
          Lc.push_back(0);
          Rc.push_back(0);
          return (int)t.size() - 1;
11
12
      inline int lc(int p, bool create = false) {
          if (create && Lc[p] == 0) Lc[p] = newnode();
14
          return Lc[p];
15
16
      inline int rc(int p, bool create = false) {
17
          if (create && Rc[p] == 0) Rc[p] = newnode();
18
          return Rc[p];
19
      }
20
21
      SegTree() {
          newnode();
```

10.12. SPARSE TABLE

```
roots.push_back(newnode());
23
24
      11 query(int p, 11 1, 11 r, 11 L, 11 R) {
          if (p == 0 \mid \mid 1 > R \mid \mid r < L) return neutral;
          if (1 >= L && r <= R) return t[p]:
          11 \text{ mid} = 1 + (r - 1) / 2;
          auto ql = query(lc(p), l, mid, L, R);
          auto qr = query(rc(p), mid + 1, r, L, R);
          return merge(ql, qr);
31
32
      11 query(11 1, 11 r, int root = -1) {
          if (root == -1) root = roots.back():
34
          else root = roots[root];
          return query(root, MINL, MAXR, 1, r);
36
37
      void update(int p, int old, ll l, ll r, ll i, ll x, bool repl) {
          t[p] = t[old];
          if (1 == r) {
              if (repl) t[p] = x; // substitui
41
              else t[p] += x; // soma
              return;
          11 \text{ mid} = 1 + (r - 1) / 2:
          if (i <= mid) {</pre>
              Rc[p] = rc(old);
              update(lc(p, true), lc(old), l, mid, i, x, repl);
              Lc[p] = lc(old);
              update(rc(p, true), rc(old), mid + 1, r, i, x, repl);
          t[p] = merge(t[lc(p)], t[rc(p)]):
53
54
      int update(ll i, ll x, bool repl, int root = -1) {
55
          // root é qual versão da segtree vai ser atualizada,
56
          // -1 atualiza a ultima root
57
          int new root = newnode():
          if (root == -1) root = roots.back();
          else root = roots[root];
          update(new_root, root, MINL, MAXR, i, x, repl);
          roots.push_back(new_root);
          return roots.back();
      int sumUpdate(11 i, 11 x, int root = -1) { return update(i, x, 0, root); }
      int setUpdate(11 i, 11 x, int root = -1) { return update(i, x, 1, root); }
67 } seg:
```

10.12 Sparse Table

10.12.1 Disjoint Sparse Table

Uma Sparse Table melhorada, construção ainda em $\mathcal{O}(n \log n)$, mas agora suporta queries de **qualquer** operação associativa em $\mathcal{O}(1)$, não precisando mais ser idempotente.

```
Codigo: dst.cpp
```

```
1 struct DisjointSparseTable {
      int n, LG;
      vector<vector<ll>> st:
      11 merge(11 a, 11 b) { return a + b; }
      const 11 neutral = 0:
      void build(const vector<11> &v) {
          int sz = (int)v.size();
          n = 1, LG = 1;
          while (n < sz) n <<= 1, LG++:
          st = vector<vector<ll>>(LG, vector<ll>(n));
          for (int i = 0; i < n; i++) st[0][i] = i < sz ? v[i] : neutral;</pre>
          for (int i = 1; i < LG - 1; i++) {</pre>
12
             for (int j = (1 << i); j < n; j += (1 << (i + 1))) {
                 st[i][j] = st[0][j];
14
                 st[i][i-1] = st[0][i-1];
                 for (int k = 1; k < (1 << i); k++) {
                     st[i][j + k] = merge(st[i][j + k - 1], st[0][j + k]);
17
                     st[i][j-1-k] = merge(st[0][j-k-1], st[i][j-k]);
19
20
          }
21
22
      void build(l1 *bg, l1 *en) { build(vector<l1>(bg, en)); }
23
24
      11 query(int 1, int r) {
          if (1 == r) return st[0][1];
          int i = 31 - __builtin_clz(l ^ r);
          return merge(st[i][l], st[i][r]);
29 } dst;
```

10.13. TREAP 116

10.12.2 Sparse Table

Precomputa em $\mathcal{O}(n \log n)$ uma tabela que permite responder consultas de mínimo/máximo em intervalos em $\mathcal{O}(1)$.

A implementação atual é para mínimo, mas pode ser facilmente modificada para máximo ou outras operações.

A restrição é de que a operação deve ser associativa e idempotente (ou seja, f(x,x) = x).

Exemplos de operações idempotentes: min, max, gcd, lcm.

Exemplos de operações não idempotentes: soma, xor, produto.

Obs: não suporta updates.

Codigo: sparse table.cpp

```
1 struct SparseTable {
      int n, LG;
      vector<vector<ll>> st:
      ll merge(ll a, ll b) { return min(a, b); }
      const ll neutral = 1e18:
      void build(const vector<1l> &v) {
          n = (int)v.size();
          LG = 32 - \_builtin\_clz(n);
          st = vector<vector<ll>>(LG, vector<ll>(n));
          for (int i = 0; i < n; i++) st[0][i] = v[i];</pre>
          for (int i = 0; i < LG - 1; i++)
             for (int j = 0; j + (1 << i) < n; j++)
12
                 st[i + 1][j] = merge(st[i][j], st[i][j + (1 << i)]);
      void build(ll *bg, ll *en) { build(vector<ll>(bg, en)); }
      11 query(int 1, int r) {
16
          if (1 > r) return neutral;
17
          int i = 31 - __builtin_clz(r - 1 + 1);
          return merge(st[i][l], st[i][r - (1 << i) + 1]);</pre>
21 };
```

10.13 Treap

Uma árvore de busca binária balanceada. Se não quiser ter elementos repetidos, basta fazer treap::setify = true.

- insert (X): insere um elemento X na árvore em $\mathcal{O}(\log N)$
- remove(X): remove uma ocorrência de X na árvore, e retorna false caso não tenha nenhuma ocorrência de X na árvore em $\mathcal{O}(\log N)$.
- find(X): retorna true se X aparece pelo menos uma vez na árvore em $\mathcal{O}(\log N)$.

Codigo: treap.cpp

```
1 mt19937 rng((uint32_t)chrono::steady_clock::now().time_since_epoch().count());
 2 namespace treap {
      struct node_info {
          node_info *1, *r;
          int x, y, size;
          node_info() { }
          node_info(int _x) : 1(0), r(0), x(_x), y(rng()), size(0) { }
      using node = node_info *;
      node root = 0;
      bool setify = false;
      inline int size(node t) { return t ? t->size : 0; }
      inline void upd size(node t) {
          if (t) t->size = size(t->1) + size(t->r) + 1;
14
      void merge(node &t, node L, node R) {
          if (!L || !R) {
17
             t = L ? L : R;
          } else if (L->v > R->v) {
             merge(L->r, L->r, R);
             t = L;
21
          } else {
              merge(R->1, L, R->1);
             t = R;
          upd_size(t);
27
      void split(node t, int x, node &L, node &R) {
```

10.14. XOR TRIE 117

```
if (!t) {
29
              L = R = 0;
30
          } else if (t->x <= x) {</pre>
              split(t->r, x, t->r, R);
32
              L = t:
33
          } else {
34
              split(t->1, x, L, t->1);
              R = t;
37
          upd_size(t);
38
39
      void insert(node &t, node to) {
40
          if (!t) {
41
              t = to:
42
          } else if (to->y > t->y) {
43
              split(t, to->x, to->1, to->r);
44
              t = to;
          } else {
              insert(to->x < t->x ? t->l : t->r, to);
47
          }
          upd_size(t);
49
50
      bool remove(node &t, int x) {
51
          if (!t) return false;
52
          if (x == t->x) {
              node rem = t:
54
              merge(t, t->1, t->r);
55
              upd_size(t);
              delete rem:
              return true;
          bool ok = remove(x < t->x ? t->1 : t->r, x);
60
          upd_size(t);
61
          return ok;
62
63
64
      bool find(node &t, int x) {
          return t ? (t->x == x || find(x < t->x ? t->l : t->r, x)) : false;
65
      bool find(int x) { return find(root, x); }
67
      inline void insert(int x) {
68
          if (setify) {
69
              if (find(x)) return;
70
71
          insert(root, new node_info(x));
72
73
      inline void remove(int x) { remove(root, x); }
75 }
```

10.14 XOR Trie

Uma Trie que armazena os números em binario (do bit mais significativo para o menos). Permite realizar inserção de um número X em $\mathcal{O}(\log X)$. O inteiro bits no template da estrutura é a quantidade bits dos números você deseja considerar.

O método $\max_{xor}(X)$ retorna o resultado do maior XOR de X com algum número contido na Trie e $\min_{xor}(X)$ resultado do menor XOR de X com algum número contido na Trie. Note que o valor X não precisa estar na Trie. Ambos os métodos são $\mathcal{O}(\log X)$.

```
Codigo: xor trie.cpp
 1 struct XorTrie {
      const int bits = 30;
      vector<vector<int>> go;
      int root = 0, cnt = 1;
      void build(int n) { go.assign((n + 1) * bits, vector<int>(2, -1)); }
      void insert(int x) {
          int v = root;
          for (int i = bits - 1; i >= 0; i--) {
              int b = x >> i & 1;
              if (go[v][b] == -1) go[v][b] = cnt++;
              v = go[v][b];
          }
12
      }
13
14
      int max_xor(int x) {
          int v = root;
          int ans = 0:
          if (cnt <= 1) return -1;</pre>
17
          for (int i = bits - 1; i >= 0; i--) {
              int b = x >> i & 1:
19
              int good = go[v][!b];
20
              int bad = go[v][b];
21
              if (good != -1) {
22
23
                 v = good;
                 ans |= 1 << i;
24
25
              } else v = bad;
          }
26
27
          return ans:
28
      int min_xor(int x) {
29
          int flipped = x ^ ((1 << bits) - 1);</pre>
30
31
          int query = max_xor(flipped);
          if (query == -1) return -1;
```

10.14. XOR TRIE 118

```
return x ^ flipped ^ query;

return x ^
```