

Алгоритмы и структуры данных.

Андрей Тищенко @AndrewTGk

2024/2025

Содержание

1	Структуры данных	1
1.1	Линейные структуры данных	1
1.2	Список	1
1.3	Стек	1
1.4	Очередь	2
1.5	Устройство вектора	2
2	Метод потенциалов анализа сложности	2
3	Символы Ландау	2
4	Мастер теорема	3
5	Алгоритмы быстрого умножения	4
5.1	Алгоритм Карацуба	4
5.2	Алгоритм Штрассена	5
	Улучшения	5
	Гипотеза Штрассена	5
5.3	Быстрые преобразования Фурье	5
6	Вероятностные алгоритмы	5
	Алгоритм Фреймвальдса	6
	Лемма Шварца-Зиппеля	6
	Быстрая сортировка	7
	SkipList	7
	Алгоритм имитации отжига	8
7	Численное интегрирование	8
	Метод Монте-Карло	8
	Метод прямоугольников	8
	Метод трапеций	8
	Формула Симпсона	8
8	Декартово дерево	9
8.1	История декартовых деревьев	9
8.1.1	Vuillemin (1980) Cartesian Tree	9
8.1.2	Seidel, Aragon (1996) treap (tree + heap)	10
8.2	Теорема 1	10
8.3	Следствие	10
8.3.1	Лемма	10
8.3.2	Следствие	10
8.3.3	Теорема 2	10

9	Zip tree	11
9.1	Утверждение	11
9.2	Лемма	11
9.3	Теорема 1	11
9.4	Лемма 1	12
9.5	Лемма 2	12
9.6	Теорема 2	12
9.7	Теорема 3	12
10	Графы	12
10.1	Определение	12
10.2	Способы хранения	13
10.3	BFS	13
10.4	DFS	13
10.5	Приливания	15
10.6	CHM (DSU)	15
10.7	short	17
10.7.1	Остовное дерево	17
10.7.2	Минимальное остовное дерево (MST)	17
10.7.3	Лемма о безопасном ребре	18
10.7.4	Алгоритм Кр(а/у)скала (1956)	18
10.7.5	Алгоритм Борувки (1926)	19
10.8	Алгоритм Прима (1957)	19
10.9	Алгоритм Дейкстры (1959)	20
10.10	Алгоритм Флойда (1962)	20
10.11	Алгоритм Форда-Беллмана (1958)	21
10.12	Алгоритм Левита (1971)	22
10.13	Топологическая сортировка (TopSort)	22
10.14	Компоненты сильной связности (KCC)	23
10.15	Алгоритм Kasaraju	23
10.16	2-SAT	23

Лекция 3 сентября.

Выставление оценок

Накоп = $0.25\text{Коллок} + 0.25\text{КР} + 0.4\text{ДЗ} + 0.1\text{РС}$.

Коллоквиум между 1 и 2 модулем. После коллока письменная контрольная работа (примерно в конце второго модуля).

ДЗ — конст.

РС — работа на семинаре.

Итог = Накоп или $0.5\text{Накоп} + 0.5\text{Экз}$ (экзамен можно не сдавать).

В первом случае накоп округляется, во втором — нет.

1 Структуры данных

Абстрактный тип данных — определяется набор операций, но умалчивается реализация.

Структура данных — реализация абстрактного типа данных.

1.1 Линейные структуры данных

Массив

```
int a[20];
array<int, 20> a;
```

```
vector<int> a(20); // O(1) amortized
// amortized means average O(1), but O(n) is possible
```

1.2 Список

Виды списков

1. Односвязный (храним указатель на начало и конец, указатель на следующий элемент).
2. Двусвязный (аналогично односвязному, но также указатель на предыдущий).

1.3 Стек

Свойства: LIFO (last in, first out)

Реализация

Массив: простая реализация, так как переполнение невозможно.

Список: возвращаем head, добавление в head (список двусвязный).

deque: добавление и взятие элементов из начала или конца (покрывает функционал).

Виды стеков

1. Стек с минимумом (дополнительный стек, который хранит минимумы на префиксах).

1.4 Очередь

Свойства: FIFO (first in, first out)

Реализация

Массив: кладём элементы по очереди, после переполнения массива мы должны класть элементы в начало (храним указатель на начало и конец очереди).

Список: Возвращаем tail, добавление в head (список двусвязный).

deque: добавление и взятие элементов из начала или конца (покрывает функционал).

Два стека: кладём элементы в первый стек, если нужно взять элемент, то берём из второго стека. Если второй стек пустой, перекладываем все элементы во второй стек. Амортизированное $O(1)$.

1.5 Устройство вектора

Выделяет какое-то базовое количество памяти по умолчанию. Хранится указатель на начало, конец используемой пользователем памяти и конец аллоцированной памяти.

Когда конец используемой пользователем памяти совпадает с концом аллоцированной памяти, аллоцируется кусок памяти в 1.5 или 2 (зависит от реализации) раза больше. Получается, что при выполнении n пушбеков, вектор перезапишет себя не более $\log n$ раз. Всего будет переписано не более $1 + \dots + \frac{n}{2} + n \approx 2n = O(n)$.

2 Метод потенциалов анализа сложности

φ — функция подсчёта потенциала (зависит от параметров структуры данных).

$\varphi_0 \rightarrow \varphi_1 \rightarrow \varphi_2 \rightarrow \dots \rightarrow \varphi_n$

Определение: амортизированное время работы:

$$a_i = t_i + \Delta\varphi, \Delta\varphi = \varphi_{i+1} - \varphi_i$$

$$\sum a_i = \sum t_i + (\varphi_n - \varphi_0) \Rightarrow \frac{\sum t_i}{n} = \frac{\varphi_0 - \varphi_n}{n} + \frac{\sum a_i}{n} \leq \frac{\varphi_0 - \varphi_n}{n} + \max(a_i)$$
$$\varphi_i = 2n_1$$

push: $t_i = 1, a_i = 1 + 2 = 3$

pop: $t_i = 1$ или $t_i = 2n_1 + 1, a_i = 1$ или $a_i = 2n_1 + 1 + (0 - 2n_1) = 1$

Значит $\max(a_i) \leq 3$, при этом $\frac{\varphi_0 - \varphi_n}{n} \leq 0$, то есть амортизированное время работы:

$$\frac{\sum t_i}{n} \leq 3$$

Лекция 10 сентября.

3 Символы Ландау

Оценка сверху:

$$f(x) = O(g(x)) \Leftrightarrow \exists C > 0 \exists x_0 \geq 0 \forall x \geq x_0 : |f(x)| \leq C|g(x)|$$

Оценка снизу:

$$f(x) = o(g(x)) \Leftrightarrow \forall \varepsilon > 0 \exists x_0 \forall x \geq x_0 : |f(x)| \leq \varepsilon|g(x)|$$

Равенство функций:

$$f(x) = \Theta(g(x)) \Leftrightarrow \exists 0 < C_1 < C_2, \exists x_0 \forall x \geq x_0 : C_1|g(x)| \leq |f(x)| \leq C_2|g(x)|$$

Примеры:

1. $3n + 5\sqrt{n} = O(n)$
2. $n = O(n^2)$. Оценка грубая, но правильная, потому что $n \leq n^2$. Лучше было бы понять, что $n = O(n)$
3. $n! = O(n^n)$
4. $\log n^2 = O(\log n)$
5. Пусть мы в задаче ввели параметр k , при этом оптимально, чтобы выполнялось соотношение $k \log k = n$.
Как можно оценить k ?
 $k = O(?)$, обсудим на семинаре.

Задача

Найти асимптотику сортировки слиянием.

Пусть $T(n)$ — время, используемое для сортировки массива длины n .

Зная принцип работы этой сортировки можно сказать, что

$$T(n) = 2 \cdot T\left(\frac{n}{2}\right) + O(n)$$

4 Мастер теорема

$$T(n) = \begin{cases} aT\left(\frac{n}{b}\right) + O(n^c), & a \in \mathbb{N}, b \in \mathbb{R}, b > 1, c \in \mathbb{R}, c \geq 0 \\ O(1), & n \leq n_0 \end{cases}$$

Разберём три случая:

1. $c > \log_b a : T(n) = O(n^c)$
2. $c = \log_b a : T(n) = O(n^c \log n)$
3. $c < \log_b a : T(n) = O(n^{\log_b a})$

На i -ом слое: $a^i \left(\frac{n}{b^i}\right)^c$

Листья (слой $\log_b n$): $a^{\log_b n}$ задач, сложность каждой равна 1

$$T(n) \leq \sum_{i=0}^{\log_b n} O\left(a^i \left(\frac{n}{b^i}\right)^c\right) = O\left(\sum_{i=0}^{\log_b n} a^i \left(\frac{n}{b^i}\right)^c\right) = O\left(n^c \sum_{i=0}^{\log_b n} \left(\frac{a}{b^c}\right)^i\right)$$

Положим $q = \frac{a}{b^c}$, тогда:

$$q < 1 \Leftrightarrow a < b^c \Leftrightarrow c > \log_b a, \quad O\left(n^c \sum_{i=0}^{\log_b n} q^i\right) = O\left(n^c \frac{1}{1-q}\right) = O(n^c)$$

$$q = 1 \Leftrightarrow O(n^c \log_b n)$$

$$q > 1:$$

Обобщение

$$\text{Случай } \begin{cases} \log_b a = c \\ T(n) = aT\left(\frac{n}{b}\right) + O(n^c \log^k n) \end{cases}$$

$$T(n) = O(n^c \log^{k+1} n)$$

Докажем лемму:

$$\forall q > 1: 1 + q + \dots + q^n = O(q^n)$$

$$\frac{q^{n+1}-1}{q-1} < \frac{q^{n+1}}{q-1} = \frac{q}{q-1} q^n = O(q^n)$$

$$\begin{aligned} \text{Тогда для } q > 1: O\left(n^c \left(\frac{a}{b^c}\right)^{\log_b n}\right) &= O\left(n^c \frac{a^{\log_b n}}{b^{c \log_b n}}\right) = O\left(n^c \frac{a^{\log_b n}}{n^c}\right) = \\ &= O(a^{\log_b n}) = O(n^{\log_b a}) \end{aligned}$$

Примеры

Сортировка слиянием:

$$T(n) = 2T\left(\frac{n}{2}\right) + O(n^1) \Rightarrow$$

$$\Rightarrow a = 2, b = 2, c = 1 \Rightarrow \log_b a = c \wedge T(n) = O(n^c \log n) = O(n \log n)$$

Бинарный поиск:

$$T(n) = T\left(\frac{n}{2}\right) + O(1) \Rightarrow$$

$$\Rightarrow a = 1, b = 2, c = 0 \Rightarrow \log_b a = c \Rightarrow T(n) = O(n^c \log n) = O(\log n)$$

Обход полного двоичного дерева с n вершинами:

$$T(n) = 2T\left(\frac{n}{2}\right) + O(1) \Rightarrow$$

$$\Rightarrow a = b = 2, c = 0 \Rightarrow \log_2 2 > 0 \Rightarrow T(n) = O(n^{\log_2 2}) = O(n^1) = O(n)$$

Лекция 17 сентября

5 Алгоритмы быстрого умножения

5.1 Алгоритм Карацуба

Придумали в 1960 году. Этот алгоритм мотивировал людей искать более быстрые способы решения известных задач. (На коллоквиуме может пригодиться базовое знание алгоритма Фурье).

brute¹

$A(x) = a_0 + a_1x + \dots + a_{n-1}x^{n-1}$. Будем называть это многочленом с n коэффициентами ((n) -член в дальнейшем).

$B(x) = b_0 + b_1x + \dots + b_{m-1}x^{m-1}$ - (m) -член

$C(x) = A(x) \cdot B(x) = c_0 + c_1x + \dots + c_{n+m-2}x^{n+m-2}$ - $(n+m-1)$ -член

¹Далее так будут называться решения в лоб или переборные решения

$$c_k = \sum_{i=0}^k a_i \cdot b_{k-i} - k\text{-ый коэффициент в } C(x)$$

Такое решение имеет асимптотику $O(n \cdot m)$. Мы будем писать алгоритм для перемножения многочленов одинаковых степеней, поэтому асимптотика будет $O(\max(n, m)^2)$, где $\max(n, m)$ - степень двойки.

$$\begin{aligned} A(x) &= a_0 + a_1x + \dots + a_{n-1}x^{n-1} = \\ &= \underbrace{(a_0 + a_1 + \dots + a_{\frac{n}{2}-1}x^{\frac{n}{2}-1})}_{A_0(x)} + \underbrace{(a_{\frac{n}{2}} + a_{\frac{n}{2}+1}x^1 + \dots + a_{n-1}x^{\frac{n}{2}-1})}_{A_1(x)} x^{\frac{n}{2}} \end{aligned}$$

Аналогично разбиваем $B(x) = B_0(x) + B_1(x)x^{\frac{n}{2}}$, тогда:

$$A(x) \cdot B(x) = (A_0 + A_1x^{\frac{n}{2}})(B_0 + B_1x^{\frac{n}{2}}) = A_0B_0 + (A_1B_0 + A_0B_1)x^{\frac{n}{2}} + A_1B_1x^n$$

Однако если это тупо перемножить, то мы ничего не выиграем:

$$\begin{aligned} T(n) &= 4T\left(\frac{n}{2}\right) + O(n). \text{ По мастер теореме } a = 4, b = 2, c = 1 \Rightarrow \\ &\Rightarrow 1 < \log_2 4 = 2 \Rightarrow T(n) = O(n^2) \end{aligned}$$

Методом подстановки получаем такую же асимптотику (опускаем $O(n)$, так как здесь оно не сильно влияет).

$$T(n) = 4T\left(\frac{n}{2}\right) = 4^2T\left(\frac{n}{2^2}\right) = \dots = 4^kT\left(\frac{n}{2^k}\right).$$

$$\text{В какой-то момент } 2^k = n \Rightarrow 4^k = n^2 \Rightarrow T(n) = n^2T(1) = n^2$$

Идея Карацубы заключается в выполнении трёх умножений вместо четырёх.

Сделаем два умножения: A_0B_0 , A_1B_1 , далее алгебраические фокусы:

$$\text{Делаем умножение } (A_0 + A_1)(B_0 + B_1) = A_0B_0 + A_1B_1 + A_0B_1 + A_1B_0, \text{ тогда: } (A_1B_0 + A_0B_1) = (A_0 + A_1)(B_0 + B_1) - A_0B_0 - A_1B_1.$$

Этот метод работает быстрее, так как сложение и вычитание мы выполняем за линию, то есть за 2 сложения и два вычитания (4 линии) экономим одно умножение (квадрат).

$$\text{Теперь } T(n) = 3T\left(\frac{n}{2}\right) + O(n) \xrightarrow{\text{M Th}} 1 < \log_2 3 \Rightarrow T(n) = O(n^{\log_2 3})$$

$$\text{Проверим методом подстановки: } n = 2^k : O(3^k) = O(3^{\log_2 n}) = O(n^{\log_2 3})$$

5.2 Алгоритм Штрассена

Придуман в 1969 для умножения матриц.

Математически: $C = \underset{n \times n}{A} \cdot \underset{n \times n}{B}$, асимптотика $O(n^3)$

$$C_{ij} = \sum_{k=0}^{n-1} a_{ik} \cdot b_{kj}.$$

Алгоритм заключается в следующем преобразовании:

$$\begin{pmatrix} a_{11} & \vdots & a_{12} \\ \dots & \cdot & \dots \\ a_{21} & \vdots & a_{22} \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} b_{11} & \vdots & b_{12} \\ \dots & \cdot & \dots \\ b_{21} & \vdots & b_{22} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} a_{11}b_{11} + a_{12}b_{21} & \vdots & a_{11}b_{12} + a_{12}b_{22} \\ \dots & \cdot & \dots \\ a_{21}b_{11} + a_{22}b_{21} & \vdots & a_{21}b_{12} + a_{22}b_{22} \end{pmatrix}$$

$$d = (a_{11} + a_{22})(b_{11} + b_{22})$$

$$d_1 = (a_{12} - a_{22})(b_{21} + b_{22})$$

$$d_2 = (a_{21} - a_{11})(b_{11} + b_{12})$$

$$h_1 = (a_{11} + a_{12})b_{22}$$

$$h_2 = (a_{21} + a_{22})b_{11}$$

$$v_1 = a_{22}(b_{21} - b_{11})$$

$$v_2 = a_{11}(b_{12} - b_{22})$$

$$T(n) = 7T\left(\frac{n}{2}\right) + O(n^2) \Rightarrow T(n) = O(n^{\log_2 7 \approx 2,81})$$

Алгоритм Копперсмита-Виноградова (1990)

Работает за $O(n^{2,3755})$. Является улучшением алгоритма Штрассена.

⁰M Th = Мастер Теорема

Алгоритм Алмана Вильямса (2020)

За $O(n^{2,3728})$.

Гипотеза Штрассена

$\forall \varepsilon > 0 \exists$ алгоритм $\exists N \forall n \geq N : O(n^{2+\varepsilon})$

5.3 Быстрые преобразования Фурье

$O(n \log n)$. Перемножаем n -члены, где n - степень двойки.

Храним многочлен в виде n его специально подобранных точек (по ним можно восстановить коэффициенты). На коллоквиуме понадобится знать основную идею работы и асимптотику.

6 Вероятностные алгоритмы

Для детерминированных алгоритмов есть понятия:

Сложность — количество операций на данных размера n .

Сложность в среднем — математическое ожидание количества действий. Вероятностный алгоритм — использует генератор случайных чисел. Могут быть алгоритмы:

- Работающие без ошибок
- С односторонней ошибкой
- С двусторонней ошибкой

Ожидаемое время — математическое ожидание времени работы (на одном наборе данных)

Ожидаемая сложность — максимальное время работы на данных размера n .

Поиск k -ой порядковой статистики

Выбираем опорный элемент i . Пусть меньше него в массиве $m - 1$ элемент, а больше него $n - m$ элементов.

$$\begin{aligned} \text{Тогда } E(T(n)) &= \sum_{m=1}^n P(m) E(T(\max(m-1, n-m))) + O(n) = \\ &= \sum_{m=\frac{n}{2}}^n \frac{1}{n} 2T(m) + O(n) = \frac{2}{n} \sum_{m=\frac{n}{2}}^{n-1} E(T(n)) + O(n) = \\ &= \frac{2}{n} (O(\frac{n}{2}) + O(n-1)) + O(n) = \frac{2}{n} O(\frac{3n^2}{8}) + O(n) = O(\frac{3}{4}n) + O(n) = O(n) \end{aligned}$$

Получаем $E(T(n)) = O(n)$ по индукции.

Детерминированный поиск медианы.

Делим массив на группы по 5 чисел, сортируем их за 7 сравнений (или за 10 действий пузырьком), тратим на это $7 \frac{n}{5}$ действий.

Получаем $\frac{n}{5}$ медиан: $m_1, \dots, m_{\frac{n}{5}}$ рекуррентно ищем медиану в них, пусть это m_s . Тогда:

$\frac{n}{10}$ медиан $\leq m_s \leq \frac{n}{10}$ медиан. Для каждой медианы слева справедливо, что есть два числа, меньше неё. Справа — есть два числа больше неё. Так как это были медианы в пятёрках чисел.

$$\begin{aligned} T(n) &= T\left(\frac{7n}{10}\right) + T\left(\frac{n}{5}\right) + O(n) \leq T\left(\frac{7n}{10}\right) + T\left(\frac{n}{5}\right) + C(n) \Rightarrow \\ &\Rightarrow T(n) \leq 10C \cdot n \Rightarrow T(n) = O(n) \end{aligned}$$

Алгоритм Фреймвальдса

Умножаем $A \cdot B = C$, $n \times n$

$v = \begin{pmatrix} 0 & 0 & \dots & 0 \\ 1 & 1 & \dots & 1 \end{pmatrix}$ случайные числа 0 или 1

$A \cdot B \cdot v = C \cdot v \Rightarrow O(n^2)$

Если получили равенство, то вероятность $A \cdot B \neq C$: $P_{\text{неудачи}} \leq \frac{1}{2}$

Доказательство

Положим $D = AB - C = \begin{pmatrix} d_{11} & \dots & d_{1n} \\ \dots & \dots & \dots \\ d_{n1} & \dots & d_{nn} \end{pmatrix}$, без ограничения общности в нём $d_{11} \neq 0$

Тогда при домножении матрицы D на вектор v . Вероятность наличия на нужной позиции в v нуля есть $\frac{1}{2}$ (так

как вектор состоит из 0 и 1). $Dv = \begin{pmatrix} d_{11}v_1 + (d_{12}v_2 + \dots + d_{1n}v_n) \\ \dots \\ \dots \end{pmatrix}$

$$\left(\frac{m}{2^n}\right)^k \leq \left(\frac{1}{2}\right)^k$$

Лемма Шварца-Зиппеля

$f(x_1, \dots, x_k)$ — многочлен степени n от k переменных.

Возьмём точку $Y = (y_1, \dots, y_k)$ равномерно из множества S (множество значений).

$$P(f(y_1, \dots, y_k)) \leq \frac{n}{|S|}$$

Дерандомизация: положим $k = 1$ и смотрим $n + 1$ точку.

Лекция 1 октября.

Быстрая сортировка

Пусть изначальный массив $a = \{a_1, \dots, a_b\}$

Хотим произвести операцию $a \rightsquigarrow b = \{b_1, \dots, b_n\}$, где $b_1 \leq \dots \leq b_n$.

$$E(T(n)) = E\left(\sum_{i=0}^{n-1} \sum_{j=i+1}^n \delta_{ij}\right) = \sum_{i=0}^{n-1} \sum_{j=i+1}^n E(\delta_{ij}) = \sum_{i=0}^{n-1} \sum_{j=i+1}^n P(b_i \text{ сравнивается с } b_j)$$

$$\delta_{ij} = \text{bool}(b_i \text{ сравним с } b_j)$$

Рассмотрим массив b , посмотрим на b_i и b_j :

$$b_1 \leq b_2 \leq \dots \leq \overbrace{b_i \leq \dots \leq b_j}^{j-i+1 \text{ элемент}} \leq \dots \leq b_n$$

Нас интересует выбор элемента из этих $j - i + 1$. Если выберем что-то между, то интересующие нас два сравниваться не будут. Если выберем один из них, то придётся сравнивать.

Вероятность выбора b_i или b_j из $j - i + 1$ равна $\frac{2}{j-i+1}$

$$\text{Тогда } E(T(n)) = \sum_{i=0}^{n-1} \sum_{j=i+1}^n \frac{2}{j-i+1} = \sum_{i=0}^{n-1} \sum_{k=1}^{n-i} \frac{2}{k+1} = \sum_{i=0}^{n-1} O(\log n) = O(n \log n)$$

SkipList

Является структурой данных, придумал William Pugh в 1989 году.

Сначала представлял собой отсортированный список, первым элементом которого является $-\infty$, имеющий большое количество указателей в вершинах (у каждого второго был указатель для прыжка на 2, у каждого 4 — на 4 и т.д.), но возникали проблемы с удалением.

Появилась новая идея. Создать список “второго уровня”, в который с вероятностью $\frac{1}{2}$ попадают элементы из начального списка ($-\infty$ и элемент сразу после неё попадает во все уровни).

У каждого элемента получившегося списка есть указатель на следующий элемент и на его копию на более низком уровне.

По получившемуся списку мы проходим в два раза быстрее, поэтому мы создаём аналогичный список, базирываясь на втором уровне, продолжая это до тех пор, пока размер получившегося уровня не станет меньше либо равен 2.

В среднем на каждом уровне количество элементов уменьшается вдвое.

Поиск

В такой структуре данных поиск можно осуществлять бинарным поиском.

Удаление

В случае удаления элемента, он должен удаляться во всех уровнях. Пусть мы удаляем элемент x , тогда при рекуррентном бинарном поиске этого элемента мы получим указатели $l < x \leq r$ для каждого уровня. Если r совпадает с x , то r удаляется как в обычно списке, иначе на этом и на всех уровнях выше x уже не будет, удаление завершено. Перебалансировку мы не производим, так как вероятность существенно уменьшить количество уровней крайне мала.

Вставка

Ищем позицию для вставки, после чего вставляем его на более высокий уровень с вероятностью $\frac{1}{2}$. В результате этой операции количество уровней могло увеличиться (в теории оно могло увеличиться более чем на 1, но на практике более чем на 1 уровень увеличивать смысла нет).

Оценка количества уровней

$P(\text{есть } i\text{-й уровень}) = 1 - \left(1 - \frac{1}{2^i}\right)^n \leq 1 - \left(1 - \frac{n}{2^i}\right) = \frac{n}{2^i}$
 $i = 4 \log_2 n \quad P(i) \leq \frac{n}{4 \log_2 n} = \frac{n}{n^4} = \frac{1}{n^3}$, то есть вероятность сильно превзойти $\log_2 n$ очень мала.

Оценка оптимальной вероятности повышения

Пусть $p \neq \frac{1}{2}$, тогда $n, pn, p^2n, \dots, 1$ — размеры слоёв.

$\log_{\frac{1}{p}} n$ — количество слоёв.

Асимптотика: $O\left(\frac{1}{p} \log_{\frac{1}{p}} n\right)$

Алгоритм имитации отжига

Введём функционал качества $Q_0 \rightsquigarrow Q_1 \rightsquigarrow Q_2 \rightsquigarrow \dots$

Это некая функция, которую стоит минимизировать. Программа производит случайные изменения, после чего смотрит на изменение функционала.

$Q_{i+1} < Q_i \Rightarrow$ делаем изменение. $Q_{i+1} > Q_i \Rightarrow$ делаем изменение с вероятностью $p = e^{-\frac{Q_{i+1}-Q_i}{T_i}}$
 T_i - некая убывающая функция (гипербола, линейная, что лучше подходит).

Лекция 8 октября.

7 Численное интегрирование

Подсчёт площади функции $f(x)$ на отрезке $[a, b]$.

Метод Монте-Карло

Составляем описанный прямоугольник для этой функции. Случайным образом помещаем в него точки. Далее составляем пропорцию: площадь прямоугольника относится к площади фигуры так же как количество помещённых точек относится к количеству точек, попавших в нашу фигуру.

Метод прямоугольников

Поделим отрезок $[a, b]$ на n равных частей, далее складываем площади S получившихся трапеций. $a = x_0 < x_1 < \dots < x_n = b$, $h = \frac{b-a}{n}$,

$$\begin{cases} S = h \cdot f(x_i) & \text{— метод левых прямоугольников} \\ S = h \cdot f(x_{i+1}) & \text{— метод правых прямоугольников} \\ S = h \cdot f\left(\frac{x_i + x_{i+1}}{2}\right) & \text{— метод центральных прямоугольников} \end{cases}$$

Метод трапеций

Разбиваем аналогично, но площадь считаем по формуле

$$S = \frac{h}{2} (f(x_i) + f(x_{i+1}))$$

Формула Симпсона

Разбиваем на равные отрезки, для каждого отрезка считаем:

$$S = \frac{h}{6} \left(f(x_i) + 4f\left(\frac{x_i + x_{i+1}}{2}\right) + f(x_{i+1}) \right)$$

Подсчёт площади круга

Пусть окружность задаётся уравнением $(x - 1)^2 + (y - 5)^2 = 9$

Разобьём окружность на полуокружности: $y = 5 \pm \sqrt{9 - (x - 1)^2}$

Пусть $f_1(x) = 5 + \sqrt{9 - (x - 1)^2}$, $f_2(x) = 5 - \sqrt{9 - (x - 1)^2}$

Тогда искомая площадь: $\int_{-2}^4 f_1(x) - f_2(x) dx$

Для подсчёта этих интегралов стоит написать рекуррентную функцию. Она должна на отрезках с недостаточной точностью добавлять новые точки, пока точность нас не устроит. (так называемая переменная сетка).

Сетка переменной плотности

Рассматриваем полученную на отрезке площадь, обозначим её S_1 . Всё-таки поделим пополам и посчитаем полученную площадь, обозначим её S_2 . Выбираем необходимую точность ε , если выполняется $|S_1 - S_2| < \varepsilon$, то точку мы оставляем.

Задача 2 идея

Дётся экран, на нём расположено n фигур. Нужно найти площадь объединения этих фигур.

Возможные решения

0. Монте-Карло

1. Прямоугольники. Если центр прямоугольника лежит в фигуре, считаем, что весь прямоугольник лежит.
2. Квадродерево. Изначально разбиваем на большие прямоугольники. Каждый большой по необходимости разбиваем на маленькие (если квадрат частично лежит в какой-то фигуре). Тогда маленькие квадраты будут появляться на границах фигур, общая площадь граничных фигур будет $S \approx \sqrt{\varepsilon} \cdot Length$, где ε — площадь одного квадрата, $Length$ — длина всех фигур.
3. Вертикальные полосы переменной плотности + сканирующая прямая. Нарезаем вертикально, считаем площадь прямоугольников, полученных методом центральных прямоугольников. Делим отрезок пополам, считаем площадь по-новому, если разность площадей нас устраивает, прекращаем деление.

8 Декартово дерево

Декартово дерево хранит пары {ключ, приоритет}, в дальнейшем будет называться Vertex.

Можно визуализировать в декартовой системе координат, сопоставив каждой вершине {key, priority} точку {x, y}. При таком отображении увеличение ключа будет смещать вершину вправо, а увеличение приоритета будет поднимать вершину вверх.

Поиск по ключу — аналогичен поиску в двоичном дереве поиска (Binary Search Tree).

Поиск по приоритетам — поиск по куче (Heap).

8.1 История декартовых деревьев

8.1.1 Vuillemin (1980) Cartesian Tree

Вставка до листа в порядке случайной перестановки. Использует повороты.

Операции в структуре данных:

- Insert(Vertex) — вставляем как лист, затем поднимаем поворотами.
- Delete(Vertex) — спускаем нужную вершину поворотами, удаление листа.
- Split(key a) — выполняется Insert(Vertex(a, $+\infty$)), затем удаляется корень.
- Join(tree, tree, key a) — подвешивает деревья к Vertex(a, $+\infty$), потом эта вершина удаляется.

8.1.2 Seidel, Aragon (1996) treap (tree + heap)

Вставка в произвольном порядке (декартово дерево однозначно задаётся своими вершинами). Используются функции Split и Merge.

(x, y), $y \in R[0, 1]$ (равномерное распределение)

Можем посчитать математическое ожидание некоторых величин дерева:

$$E(\text{depth}[v]) = O(\log n)$$

$$E(\text{height}[v]) = O(1)$$

$$E(\text{size}[v]) = O(\log n)$$

- Insert(Vertex v) — выполняем Split(Vertex v), два дерева tl (ключи меньше v.key), tr(ключи больше v.key), выполняем Merge(tl, tr, v)
- Delete(Vertex v) — Split(Vertex v), получаем tl, tr, после чего выполняем Merge(tl, tr), не включая v в новое дерево.

8.2 Теорема 1

$$\text{depth}[x_l] = \sum_{i=1}^n a_{i,l}, \text{ где } a_{i,l} = \begin{cases} 1, & \text{если } x_i - \text{предок } x_l \\ 0, & \text{иначе} \end{cases} \quad (\text{количество предков})$$

$$\text{size}[x_l] = \sum_{j=1}^n a_{l,j}, \text{ где } a_{l,j} = \begin{cases} 1, & \text{если } x_l - \text{предок } x_j \\ 0, & \text{иначе} \end{cases} \quad (\text{количество детей})$$

8.3 Следствие

$$E(\text{depth}[x_l]) = \sum_{i=1}^n p_{i,l}, \quad E(\text{size}[x_l]) = \sum_{j=1}^n p_{l,j}, \quad p_{i,j} = P(a_{i,j} = 1), \quad (P \text{ это вероятность})$$

8.3.1 Лемма

Пусть T — декартово дерево (множество вершин), тогда:

$$\forall i, j \in \underline{|T|} \quad (v_i.prior = v_j.prior \Rightarrow i = j) \wedge a_{i,j} = 1 \Rightarrow v_i.prior = \max_{\min(i, j) \leq k \leq \max(i, j)} (v_k.prior)$$

То есть при отсутствии вершин с равными приоритетами, приоритет вершины с номером i , являющейся предком для вершины j , будет максимальным среди приоритетов всех вершин на отрезке $\begin{cases} [i, j], & i \leq j \\ [j, i], & j \leq i \end{cases}$

8.3.2 Следствие

$$p_{i,j} = \frac{1}{(|i - j| + 1)}$$

Вероятность того, что одна вершина (с номером i) является максимальной среди всех вершин на отрезке с концами i и j .

8.3.3 Теорема 2

$$\begin{aligned} E(\text{depth}[x_l]) &= \frac{1}{|l - 1| + 1} + \frac{1}{|l - 2| + 1} + \dots + \frac{1}{1 + 1} + \frac{1}{1} + \frac{1}{1 + 1} + \dots + \frac{1}{|l - n| + 1} = \\ &= H_l + H_{n-l+1} - 1 < 1 + 2 \ln n \end{aligned}$$

За H_n обозначена сумма первых n членов гармонического ряда. Первое слагаемое — уменьшение знаменателя от l до 1, второе — увеличение знаменателя от 1 до $l - n + 1$, единицу учли и там, и там, поэтому надо вычесть (третье слагаемое). Аналогично можем посчитать математическое ожидание $\text{size}[x_l]$:

$$E(\text{size}[x_l]) < 1 + 2 \ln n$$

Однако распределение глубины плотное, а распределение размера — всегда неравномерное.

Интересный факт из математики (Devroye): $\frac{H_n}{\ln n} \xrightarrow{n \rightarrow +\infty} \gamma \approx 4.311$

9 Zip tree

Создатели: Tarjan, Levy, Timmel (2017)

Задумка — улучшение декартова дерева путём уменьшения количества памяти, хранимого для приоритета. Теперь приоритеты лежат на отрезке $[1, \log_2 n]$ (вместо $[1, n^3]$), то есть на хранение можно выделять $\log_2 \log_2 n$ бит.

Аналог ДД, но вместо $R[0, 1]$ будем пользоваться геометрическим распределением приоритетов (в дальнейшем будем называть рангом):

$$P(\text{rank} = 0) = \frac{1}{2}, P(\text{rank} = 1) = \frac{1}{4}, \dots, P(\text{rank} = k) = \frac{1}{2^{k+1}}$$

Операции со структурой данных:

- Upzip = Split
- Zip = Merge
- Insert
- Delete

9.1 Утверждение

Zip Tree имеет единственный изоморфизм со Skip List.

9.2 Лемма

Zip Tree единственно (однозначно задаётся множеством вершин).

Свойства

$$\begin{aligned}P(v_i.rank = k) &= \frac{1}{2^{k+1}} \Rightarrow P(v_i.rank < k) = \sum_{i=1}^k \frac{1}{2^i} = 1 - \frac{1}{2^k} \\P(v_i.rank > k) &= 1 - P(v_i.rank \leq k) = 1 - \left(\frac{1}{2^{k+1}} + 1 - \frac{1}{2^k} \right) = \frac{1}{2^{k+1}} \Rightarrow \\ \Rightarrow P(\max_i(v_i.rank) < k) &= (P(v_i.rank < k))^n = \left(1 - \frac{1}{2^k} \right)^n \geq 1 - \frac{n}{2^k} \Rightarrow \\ \Rightarrow P(\max_i(v_i.rank) \geq k) &\leq \frac{n}{2^k} \\P(v_{root}.rank \geq \log_2 n + C) &\leq \frac{n}{2^{\log_2 n + C}} = \frac{1}{2^C} \\P(v_{root}.rank \geq (C+1) \log_2 n) &\leq \frac{n}{2^{(C+1) \log_2 n}} = \frac{n}{n^{C+1}} = \frac{1}{n^C}\end{aligned}$$

9.3 Теорема 1

$$\begin{aligned}E(v_{root}.rank) &= 0 \cdot P(v_{root}.rank = 0) + 1 \cdot P(v_{root}.rank = 1) + \dots = \\ &= 0 \cdot P_0 + 1 \cdot P_1 + \dots + \lfloor \log_2 n \rfloor P_{\lfloor \log_2 n \rfloor} + (\lfloor \log_2 n \rfloor + 1) P_{\lfloor \log_2 n \rfloor + 1} + \dots \leq \\ &\leq \lfloor \log_2 n \rfloor \cdot \sum_{i=1}^{\infty} P_i + 1 \cdot \frac{1}{2} + 2 \cdot \frac{1}{4} + \dots = \\ &= \lfloor \log_2 n \rfloor + 2 < \log_2 n + 3\end{aligned}$$

9.4 Лемма 1

low предок — вершина, имеющая больший ранг, но меньший ключ (находятся слева сверху от вершины).
Для вершины x и её low предка y_l с наибольшим рангом справедливо:

$$E(\# \text{low предков}) = 1 + (y_l.rank - x.rank) \leq 1 + y_l.rank$$

9.5 Лемма 2

$$E(\# \text{low предков}) \leq \frac{1 + y_h.rank}{2}$$

9.6 Теорема 2

$$E(depth[v]) = \frac{3}{2} \cdot \log_2 n + O(1)$$

9.7 Теорема 3

$$\begin{aligned}E(size[v], v.rank == k) &\leq 3 \cdot 2^k - 1 \\ E(size[v]) &\leq \frac{3}{2} \cdot \log_2 n + 2\end{aligned}$$

Доказательства теорем не были разобраны на лекции (рекомендовали ознакомиться с фрагментом оригинальной статьи про Zip Tree).

Сравнение глубины ДД и Zip дерева

ДД - $z \log_2 n \approx 1,38 \log_2 n$
Zip дерево - $1,5 \log_2 n$

Лекция 5 ноября

10 Графы

10.1 Определение

Граф $G = (V, E)$, множество вершин и рёбер.

Графы бывают

- ориентированные
- неориентированные

Рёбра в графе

- Взвешенные
- Невзвешенные

Могут быть

- Петли (из вершины можно попасть в неё же)
- Кратные рёбра (несколько рёбер из одной вершины в другую)

10.2 Способы хранения

1. Матрица смежности

```
int g[n][n];
```

$$g[i][j] = \begin{cases} 0, & \text{между вершинами } i, j \text{ нет ребра} \\ 1, & \text{иначе} \end{cases}$$

2. Список смежности

```
std::vector<std::vector<int>> g;
```

$$g[i] = \{\text{Массив соседей вершины } i\}$$

3. Множество смежности

```
std::vector<std::set<int>> g;
```

$$g[i] = \{\text{Множество соседей вершины } i\}$$

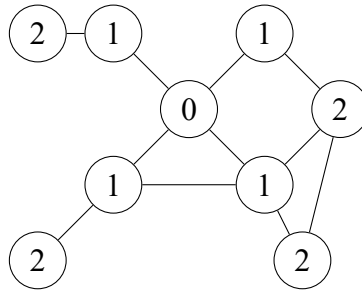
4. Список рёбер

```
std::vector<std::pair<int, int>> g;
```

$$g[i] = \{\text{Пара вершин, соединённых ребром}\}$$

Неориентированный	Ориентированный	Взвешенные
Компонента связности	Компоненты сильной связности	Минимальный остов
Двудольность	DAG (directed acyclic graph), Топ. сорт., ДП	Кратчайшее расстояние
Остов	Кратчайшее расстояние	
Кратчайшее расстояние		

10.3 BFS



Через queue

Вершина, в которой начинаем, имеет номер 0, далее заносим в очередь всех её соседей с номером, увеличенным на 1.

0-1 BFS

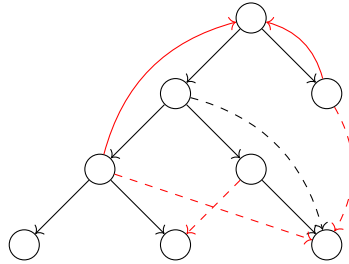
Используется deque, если у вершины номер x , то заносим его в начало, если номер $x + 1$, то заносим в конец.

10.4 DFS

Храним массив посещённых вершин

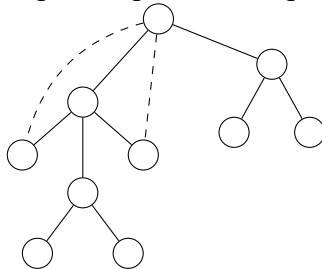
```
used[v];
```

Ориентированный:



Термины: $\xrightarrow{\text{ребро обхода}}$, $\xrightarrow{\text{прямое ребро}}$, $\xrightarrow{\text{обратное ребро}}$, $\xrightarrow{\text{перекрёстное ребро}}$

Неориентированный граф:



Не имеет перекрёстных рёбер.

Напишем реализацию DFS с глобальным графом g .

```
void dfs(int vertex_idx) {
    used[vertex_idx] = 1;
    for (auto dest_idx : g[vertex_idx]) {
        if (!used[dest_idx]) {
            dfs(dest_idx);
        }
    }
}
```

Примеры задач на dfs:

1. Подсчёт количества компонент связности. (В цикле запускаем dfs от всех вершин. Количество запусков dfs совпадёт с количеством компонент связности)
2. Серия запусков dfs.
3. Поиск остовного леса.
4. Двудольность.
5. Поиск цикла.
6. Поиск Эйлера пути (поиск пути, проходящего все рёбра один раз).

Обход дерева

Вместо `used[v]` храним `parent[v]`. То есть храним предков.

ДП снизу: `size[v]`;

ДП сверху: `dep[v]`;

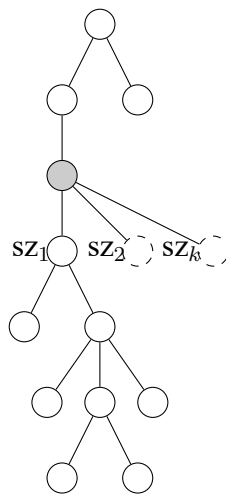
Лекция 12 ноября

10.5 Приливания

Не путать с переливаниями и т.д.

Предположим мы реализуем динамическое программирование на дереве (далее будем называть *динамикой на дереве*).

Пусть нам дано несбалансированное дерево (sz_i — какая-то метрика поддерева):



В сбалансированном дереве может быть $sz_1 > sz_2 > \dots > sz_k$

$\forall i \in [2, k]$ с конца приливаем sz_i к sz_{i-1} (приливаем из меньшего в большее), при необходимости добавляем какую-то константу.

Утверждение

В таком случае произойдёт $O(n \log n)$ добавлений.

Доказательство

Возьмём произвольный элемент x , пусть у него $sz = 1$. Тогда после приливания к следующему элементу, полученный sz будет не менее 2, далее — не менее 4, и т.д. Постоянно получаем sz не менее чем в два раза больше, пока не получим n . Тогда будет сделано $O(\log n)$ приливаний.

10.6 CHM (DSU)

Расшифровка: “система непересекающихся множеств” n покрашенных элементов, m запросов вида:

- $\text{unite}(a, b)$. Присваиваем множествам a, b одинаковый цвет.
- $\text{col}(a)$. Получить цвет множества.
- $\text{col}(a) \stackrel{?}{=} \text{col}(b)$. Сравниваем цвета множеств.
- $\text{sz}(a)$. Размер множества, содержащего элемент a .

Наивное решение

Хотим иметь $\text{col}[a]$ — массив цветов.

Старт: заполняем $\text{col}[i] = \text{color}_i$, заполняем массив $\text{sz}[\text{color}]$.

$\text{unite}(a, b)$:

Пусть $\text{ca} = \text{col}[a]$, $\text{cb} = \text{col}[b]$. Базовая реализация такого алгоритма:

```
for (int i = 0; i < n; i++) {
    if (col[i] == ca) {
        col[i] = cb;
        sz[cb]++;
    }
}
```

Работает за $O(n^2 + m)$.

Возможное улучшение (приливания)

Для каждого цвета храним (допустим в векторе $\text{ind}[\text{color}]$) позиции с элементами этого цвета.

Положим $\text{col}[a] \neq \text{col}[b]$. Тогда нужно сравнить $\underbrace{\text{ind}[\text{col}[a]].\text{size()}}_{\text{num a}}$ и $\underbrace{\text{ind}[\text{col}[b]].\text{size()}}_{\text{num b}}$.

Положим $\text{num a} > \text{num b}$ больше, тогда

1. все элементы $\text{col}[b]$ красим в цвет $\text{col}[a]$ за $O(\text{num b})$.
2. В $\text{ind}[\text{col}[a]]$ добавим все индексы из $\text{ind}[\text{col}[b]]$ за $O(\text{num b})$.

Всего получим $O(n \log n)$ операция (асимптотика приливаний). Приливаем меньшую часть (её размер не более $\frac{1}{2^{k+1}}$, где k — количество совершённых операций unite) к большей.

Возможное улучшение (лес)

Храним массив предков каждой вершины (предком корня является корень). Изначально каждую вершину считаем корнем дерева, содержащего только эту вершину. Далее все вершины, попавшие в поддереву какой-то вершины считаются покрашенными в цвет корня.

Старт: массив $\text{parent}[i] = i$.

Цвет — номер корня дерева.

$\text{unite}(a, b): \begin{cases} a = \text{col}(a) \\ b = \text{col}(b) \end{cases} \rightarrow a \neq b \Rightarrow \text{подвешиваем “меньшего” к “большому”}.$

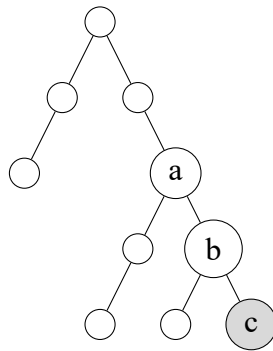
Сравнивать вершины можно

- По высоте
- По размеру

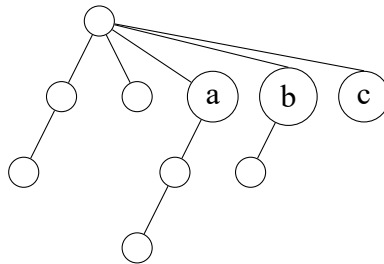
Работает за $O(n \log n + m \log n)$ первое слагаемое — выполнение всех операций unite , второе — поиск предка (цвета) вершины.

Эвристика сжатия пути

Пусть дано дерево:



Пусть мы хотим узнать цвет вершины c, тогда дерево перейдёт:



Это ~~честно-честно~~ работает за $O(\alpha(n) \cdot n + m)$. $\alpha(n)$ — некая функция (обратная функции Аккермана), которая во всех реальных задачах не более 4.

СНМ с откатами

Операции:

- unite(a , b)
- $a \sim b$
- sz[a]
- rollback()

Не делаем сжатие

Лекция 19 ноября

10.7 Остовы

Пусть $G = (V, E)$ — связный, взвешенный и неориентированный граф.
Взвешенный значит есть некая функция $w : E \rightarrow \mathbb{R}$.

Первый способ хранения

```
std::vector<std::vector<int>>> g, w;
```

Здесь $g[v]$ — список соседей вершины v .
 $w[v]$ — синхронный список весов ребёр.

Второй способ хранения

```
std::vector<std::vector<std::pair<int, int>>>> g;
```

Здесь $g[i][j]$ — пара $\langle \text{вес}, \text{вершина} \rangle$.

Третий способ хранения

```
std::vector<std::pair<int, std::pair<int, int>>> g;
```

Здесь хранятся пары <вес <начало ребра, конец ребра>

10.7.1 Остовное дерево

Остовным деревом связного неориентированного графа $G = (V, E)$ называется связный ациклический подграф $G' = (V, E')$, где $E' \subseteq E$.

10.7.2 Минимальное остовное дерево (MST)

MST = Minimal Span Tree. Минимальным остовным деревом связного неориентированного взвешенного графа $G = (V, E)$ называется остовное дерево с минимальной суммой весов рёбер.

Важные термины

Назовём $G_b = (V, E_b)$ безопасным подграфом $G = (V, E)$, если выполняется:

$$\exists MST\ G' = (V, E') \text{ графа } G : G_b \subseteq G'$$

Безопасным ребром e безопасного подграфа G_b назовём ребро, удовлетворяющее условию:

$$G_b \cup e \text{ — тоже безопасный подграф}$$

Разрез — разделение множества вершин V на два непересекающихся подмножества V_1, V_2 .

Обозначать можно двумя способами:

$$V = V_1 \sqcup V_2$$
$$\langle V_1, V_2 \rangle \text{ — разрез}$$

Ребро $e = (a, b)$ пересекает разрез, если:

$$\begin{cases} a \in V_1 \wedge b \in V_2 \\ a \in V_2 \wedge b \in V_1 \end{cases}$$

То есть концы этого ребра лежат в разных подмножествах.

Граф G совместим с разрезом $V = V_1 \sqcup V_2$, если:

$$\forall e \in E \quad e \text{ не пересекает разрез}$$

10.7.3 Лемма о безопасном ребре

$G_b = (V, E_b)$ — безопасный подграф $G = (V, E)$.

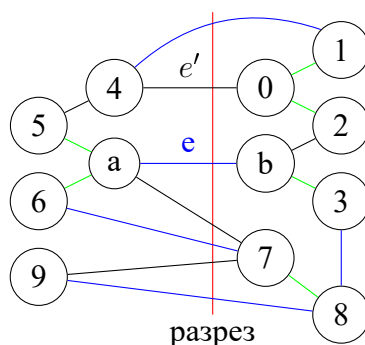
Разрез $V = V_1 \sqcup V_2$, совместимый с G_b .

Пусть E_{cross} — все рёбра из E , пересекающие разрез.

Пусть e — ребро минимального веса в E_{cross} , тогда e — безопасное ребро для G_b .

Доказательство:

Пусть $e = (a, b)$



Зелёные рёбра лежат в G_b .

Чёрные дополняют зелёные до MST.

Синие – оставшиеся рёбра. T — MST, которое дополняет G_b , e' , $w(e) \leq w(e')$

$T' = T \cup \{e\} \setminus e'$ — это MST, ч.т.д.

10.7.4 Алгоритм Кр(а/у)скала (1956)

1. Сортируем все рёбра по весу.
2. Идём в порядке сортировки и берём ребро e в остов $\Leftrightarrow e$ — соединяет разные компоненты связности (СНМ)

Асимптотика

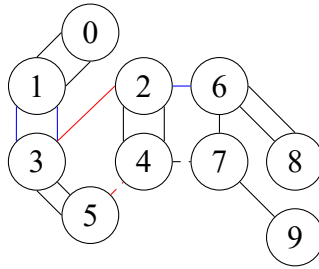
$O(n \log n + m + \alpha(n) \cdot n)$, то есть сумма асимптотик сортировки и СНМ.

10.7.5 Алгоритм Борувки (1926)

Начинаем с n множествами.

Стадии: для каждого множества находим минимальное ребро, у которого ровно один конец в этом множестве, все этим рёбра добавляем в СНМ.

Рассматриваем вместо весов рёбер пару $\langle \text{вес, номер ребра} \rangle$.



Двойные рёбра — значит минимумы соединённых вершин совпали.

Пунктирные — отвергнутые алгоритмом СНМ, так как давали цикл. Стадия 0: n — множеств. Чёрные рёбра.

Стадия 1: $\leq \frac{n}{2}$ множеств. Синие рёбра.

Стадия 2: $\leq \frac{n}{4}$ множеств. Красные рёбра.

Стадия $\log n$: ≤ 1 множества.

Доказательство

Если тут нет графика, пишите

V_1 = компонента связности a , $V_2 = V \setminus V_1$

$e_1, e_k \rightarrow \text{sort}, w(e_1) \leq \dots \leq w(e_k)$.

10.8 Алгоритм Прима (1957)

На самом деле алгоритм был опубликован в 1930 году малоизвестным математиком.

Алгоритм ищет минимальный остов в графе.

Далее w — вершина, только что попавшая в множество обработанных вершин. v — элемент из множества вершин, имеющих ребро в w , но не лежащих в множестве обработанных. Асимптотика работы: $O(n \cdot T(\text{get_min}) + m \cdot T(\text{recalc}))$ в общем виде.

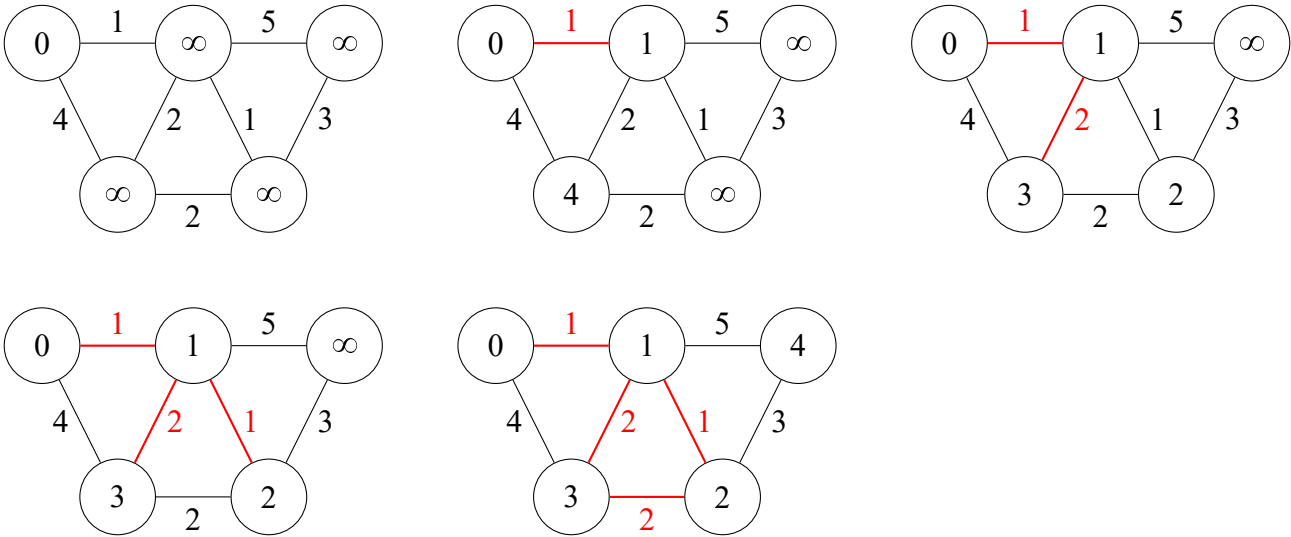
Формула recalc: $d[v] = \min(d[v], \text{len}(w, v))$;

Реализация	Асимптотика
В лоб	$O(n \cdot n + m) = O(n^2)$
set или heap	$O(n \log n + m \log n) = O(m \log n)$
sqrt decomposition	$O(n\sqrt{c} + m \cdot 1)$
Фибоначчиева куча	$O(n \log n + m \cdot 1)$

Если использовать set для хранения пар $\{d[v], v\}$, где $d[v]$ — вес минимального ребра из v в множество построенных вершин, то можно добиться асимптотики.

Фибоначчиева куча — структура данных, придуманная специально для алгоритмов Прима и Дейкстры.
Замечание: корневая декомпозиция работает только для целых неотрицательных весов, не более некоторого C .

10.9 Алгоритм Дейкстры (1959)



```
d.assign(n, +infty);  
d[s] = 0;
```

Лемма
Вершина v , у которой $d[v]$ минимально среди всех вершин до которых расстояние не посчитано, может быть причислена к множеству вершин, до которых расстояние посчитано.
Формула recalc: $d[v] = \min(d[v], d[w] + \text{len}(v, w))$.
Асимптотики аналогичны алгоритму Прима.
Замечание: если менять recalc, можно получать алгоритмы, решающие другие задачи.

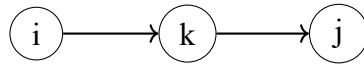
10.10 Алгоритм Флойда (1962)

Пусть есть взвешенный граф $G(n, m)$.
Пусть $d[i][j]$ — кратчайшее расстояние от i до j (изначально это вес ребра между ними или $+\infty$, если этого ребра нет). Для работы алгоритма определим $d[i][i] = 0$ (хотя на самом деле петли там нет).
Назовём начальное состояние *Фазой 0*.

Определение

Фаза k — посчитаны кратчайшие пути, которые посещают промежуточные вершины из множества $\{0, \dots, k - 1\}$

Переход: $k \rightarrow k + 1$



Введём $d'[i][j] = \min(d[i][j], d[i][k] + d[k][j])$.

Замечание

Можно делать пересчёт на месте (in-place), то есть вычислять в d : $d[i][j] = \min(d[i][j], d[i][k] + d[k][j])$.

Асимптотика

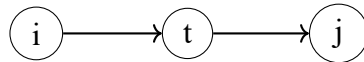
$O(n^3)$, константа равна единице, пишется тремя циклами for.

Восстановление путей

$p[i][j]$ — рекурсивно вызываем пути $i \rightarrow k$ и $k \rightarrow j$.

Отрицательные циклы

Если из вершины i можно дойти до отрицательного цикла, а из этого цикла можно дойти в j , то будем считать $d[i][j]$ неопределённым. То есть:



Где $d[t][t] < 0$, значит $d[i][j]$ не может быть корректно определено.

Также нужна защита от $\infty - 1, \infty - 2, \dots$.

10.11 Алгоритм Форда-Беллмана (1958)

Дан ориентированный взвешенный граф $G(n, m)$, s — стартовая вершина.

Стартовое состояние: $\forall v \neq s : \begin{cases} d[v] = +\infty \\ d[s] = 0 \end{cases}$.

$(n - 1)$ фаза: для всех рёбер $\{i, j, \text{len}\}$ выполняем релаксации: $d[j] = \min(d[j], d[i] + \text{len})$.

Алгоритм может завершиться раньше $n - 1$ фазы (для этого нужно отслеживать изменения, если после очередной релаксации ничего не поменялось, алгоритм можно завершить).

После k -ой фазы обработаны все пути из s из $\leq k$ рёбер.

Асимптотика

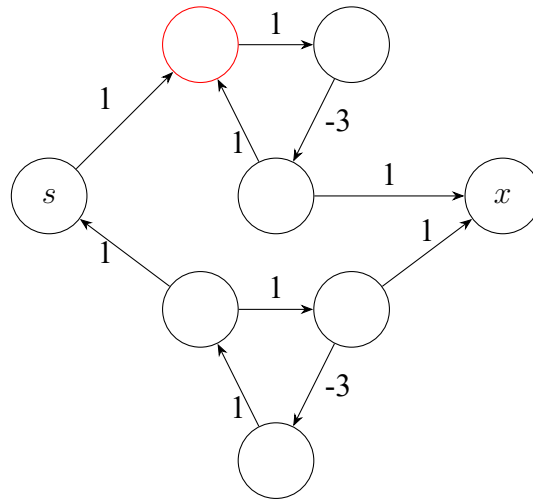
$O(n \cdot m)$

Отрицательные циклы

Аналогично предыдущему алгоритму, если на пути между s и j есть циклы отрицательного веса, то расстояние между ними неопределено.

Алгоритм позволяет находить циклы отрицательного веса. Для этого нужно сделать фазу n :

Нашли вершину x , у которой $d[x]$ уменьшилось.



В красной вершине на пятой итерации уменьшится $d[v]$. Нижний цикл недостижим из вершины s . Чтобы найти все циклы (даже недостижимые из s), нужно на старте сделать $d[v] = 0$ для всех v (по сути это запуск Форда-Беллмана из всех вершин).

Восстановление путей

При релаксации записываем $p[j] = i$, если $d[i] + \text{len}$ оказалось меньше. Через while раскручиваем массив p .

10.12 Алгоритм Левита (1971)

M_0 — множество вершин, расстояние до которых посчитано, но это не точно.

M_1 — множество вершин в процессе вычисления. Будем использовать deque.

M_2 — расстояние неизвестно.

Достаём из u головы deque:

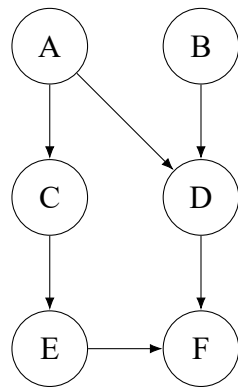
$$\forall w - \text{сосед } u : \text{делаем релаксации: } \begin{cases} w \in M_2 : w \text{ добавить в хвост deque, } w \in M_1 \\ w \in M_1 : \text{ничего не делаем} \\ w \in M_0 : w \text{ добавить в голову deque, } w \in M_1 \end{cases}$$

Если в графе есть цикл отрицательного веса, то алгоритм будет работать бесконечно.

10.13 Топологическая сортировка (TopSort)

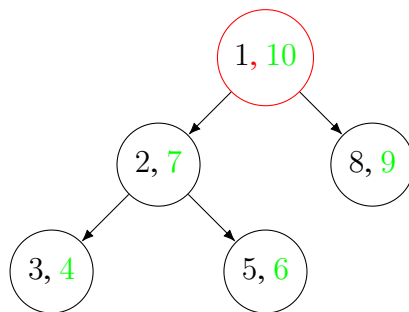
Результатом алгоритма является массив, в котором хранятся номера вершин в таком порядке, что рёбра идут от меньших индексов этого массива к большим.

Дан ориентированный граф $G(n, m)$.



Порядок после TopSort:
A, B, C, D, E, F

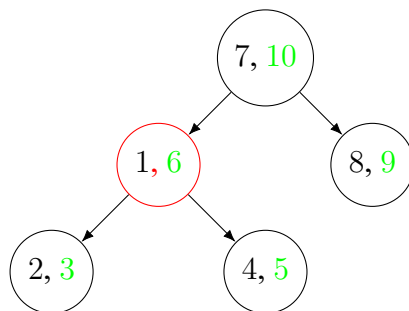
Реализация: запускаем dfs из каждой непосещённой вершины.
Пример работы с лекции (начинаем dfs из красной вершины):



Каждой вершине сопоставим два числа <индекс на входе, индекс на выходе>. Начинаем с индексом 1, далее при входе/выходе прибавляем 1.

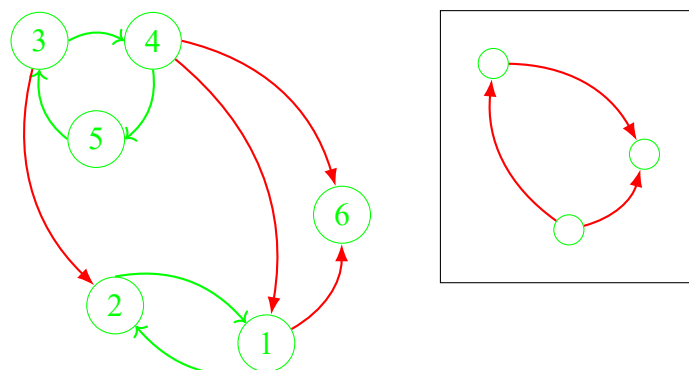
Если сохранять вершины в массив в порядке уменьшения **индекса при выходе**, то получится TopSort (искомый порядок вершин).

Заметим, что это верно вне зависимости от того, в какой вершине мы начали dfs:



10.14 Компоненты сильной связности (КСС)

Компонента сильной связности — это максимальное по включению подмножество вершин ориентированного графа, в котором для любых двух пар вершин существует путь между ними.



Зелёные — компоненты сильной связности, их можно сжать в одну вершину (как показано рисунке в рамке).

10.15 Алгоритм Kasaraju

Альтернативное название — два DFS'а.

Для реализации алгоритма нам понадобятся ориентированный граф $G(n, m)$ и его reverse: $G_{rev}(n, m)$ (то есть разворачиваем все рёбра).

dfs1: топологическая сортировка для G

dfs2: запускаем из непосещённых вершин в порядке TopSort на графе G_{rev} и красим вершины в цвет $color$, после чего инкрементируем $color$.

10.16 2-SAT

Известно, что $SAT \Rightarrow 3-SAT$ — NP-полная.

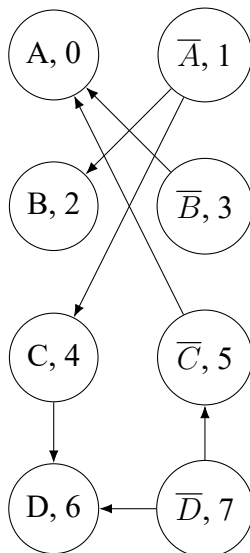
2-SAT решается за $O(n + m)$. n — количество переменных, m — количество скобочек.

$(a \parallel b) \&\& (a \parallel c) \&\& (\bar{c} \parallel d) \&\& (d \parallel d)$

Идея решения — свести задачу к графовой. Сделаем следующие преобразования:

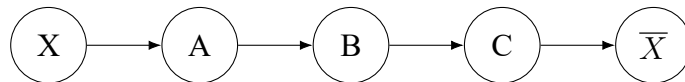
$$(a \parallel b) \Leftrightarrow \begin{cases} \bar{a} \Rightarrow b \\ \bar{b} \Rightarrow a \end{cases}, \quad (\bar{c} \parallel d) \Leftrightarrow \begin{cases} c \Rightarrow d \\ \bar{d} \Rightarrow \bar{c} \end{cases}$$

Для каждой переменной создаём две вершины, обозначающую саму вершину и её отрицание.



У каждой вершины есть номер, если x — номер какой-то переменной, то $(x^{\wedge}1)$ — её отрицание.

Теперь нужно проанализировать транзитивные связи, например:



Если для какой-то переменной x выполнилось:

$x \Rightarrow \bar{x}$, тогда $x = false$.

Аналогично $\bar{x} \Rightarrow x$, тогда $x = true$.

Алгоритм

1. Далаем переводы вида $(a \parallel b) \Leftrightarrow \begin{cases} \bar{a} \Rightarrow b \\ \bar{b} \Rightarrow a \end{cases}$.
2. Строим графы G, G_{rev} .
3. Ищем компоненты сильной связности.
4. Если $\exists x : col[x] == col[x^{\wedge}1] \Rightarrow$ Нет решений (так как они в одной КСС)
5. $x = (col[x] > col[x^{\wedge}1])$