

Probabilistyczne modele propagacji w grafach.

Bartosz Łabuz

18 października 2025

Spis treści

1	Wstęp	2
1.1	Motywacja i zastosowania	2
1.2	Cel pracy	2
1.3	Zakres pracy	2
2	Podstawy matematyczne	4
2.1	Podstawowe pojęcia grafów	4
2.2	Rodziny grafów	5
2.3	Pojęcie prawdopodobieństwa	5
2.3.1	Zmienne losowe	7
2.4	Znanne rozkłady prawdopodobieństwa	8
2.5	Sumy i całki	10
3	Modele propagacji losowej	11
3.1	Model SI	11
3.2	Model SIS	13
3.3	Model SIR	13
4	Analiza modelu SI	15
4.1	Dwa wierzchołki, jedna krawędź	15
4.2	Analiza dla grafów P_n	15
4.3	Analiza dla grafów S_n	17
4.4	Analiza dla drzew	18

Rozdział 1

Wstęp

1.1 Motywacja i zastosowania

Propagację wirusów podczas epidemii ludzkość obserwowała już od starożytności. W dzisiejszych czasach, wraz z rozwojem internetu i mediów społecznościowych, mamy możliwość doświadczyć również dynamicznej propagacji informacji. Aby efektywnie rozprzestrzenić informacje, nie można robić tego "na ślepo", lecz trzeba wykorzystać wiedzę teoretyczną. Najbardziej naturalną metodą matematycznej reprezentacji relacji międzyludzkich są grafy: wierzchołkami grafu są ludzie, a krawędzie określają, czy dane osoby mają ze sobą kontakt. Połączenie teorii grafów z rachunkiem prawdopodobieństwa pozwala stworzyć dokładny i praktyczny model propagacji informacji.

1.2 Cel pracy

Celem niniejszej pracy jest

- teoretyczna analiza procesów losowej propagacji w grafach,
- wyznaczenie rozkładu prawdopodobieństwa propagacji na wybranych rodzinach grafów,
- symulacja propagacji w środowisku komputerowym w celu zweryfikowania wyników teoretycznych.

1.3 Zakres pracy

Praca obejmuje:

- wstęp teoretyczny z zakresu teorii grafów i rachunku prawdopodobieństwa,
- opis badanych modeli propagacji: SI, SIR, SIS,
- implementację symulacji w Pythonie/C++,
- analizę wyników i wnioski dotyczące wpływu struktury grafu na propagację.

Rozdział 2

Podstawy matematyczne

2.1 Podstawowe pojęcia grafów

Definicja 1. Grafem *nieskierowanym* nazywamy parę $G = (V, E)$, gdzie V jest zbiorem wierzchołków, a $E \subseteq \{\{u, v\} : u, v \in V, u \neq v\}$ jest zbiorem krawędzi. Dla wierzchołków $u, v \in V$ istnieje krawędź pomiędzy nimi wtedy i tylko wtedy, gdy $\{u, v\} \in E$. Takie wierzchołki nazywamy *incydentnymi*.

Definicja 2. Dla $v \in V$ *stopniem wierzchołka* v nazywamy liczbę wierzchołków z nim sąsiadujących i oznaczamy przez $\deg(v)$. Przez $\delta(G)$ oznaczamy najmniejszy, a przez $\Delta(G)$ największy stopień wierzchołka w grafie G .

Definicja 3. *Sąsiedztwem* wierzchołka v nazywamy zbiór wszystkich wierzchołków z nim incydentnych:

$$N(v) = \{u \in V : \{u, v\} \in E\}.$$

Definicja 4. *Ścieżką* w grafie G nazywamy ciąg wierzchołków v_1, v_2, \dots, v_ℓ taki, że

$$\forall i \in \{1, \dots, \ell - 1\} \quad \{v_i, v_{i+1}\} \in E.$$

Zbiór wszystkich ścieżek pomiędzy wierzchołkami u, v oznaczamy przez $\Pi(u, v)$.

Definicja 5. *Długością ścieżki* nazywamy liczbę krawędzi w niej występujących. Długość ścieżki v_1, \dots, v_ℓ jest równa $\ell - 1$.

Definicja 6. Graf G nazywamy *spójnym*, jeśli pomiędzy każdą parą wierzchołków $u, v \in V$ istnieje ścieżka.

Definicja 7. Dla grafu spójnego G definiujemy odległość między u oraz v dla $u, v \in V$ jako długość najkrótszej ścieżki pomiędzy u i v . Oznaczamy ją $d(u, v)$.

2.2 Rodziny grafów

Definicja 8. Graf *ścieżkowy* P_n to graf o wierzchołkach v_1, \dots, v_n i krawędziach

$$E = \{\{v_i, v_{i+1}\} : 1 \leq i \leq n-1\}.$$

Definicja 9. Graf *gwiazda* S_n to graf o wierzchołkach v_0, v_1, \dots, v_n i krawędziach

$$E = \{\{v_0, v_i\} : 1 \leq i \leq n-1\}.$$

Definicja 10. Graf *pełny* K_n to graf o wierzchołkach v_1, \dots, v_n , w którym każdy wierzchołek jest połączony z każdym innym:

$$E = \{\{u, v\} : u, v \in V, u \neq v\}.$$

Definicja 11. Graf *cykliczny* C_n to graf o wierzchołkach v_1, \dots, v_n i krawędziach

$$E = \{\{v_i, v_{i+1}\} : 1 \leq i \leq n-1\} \cup \{\{v_n, v_1\}\}.$$

Definicja 12. *Drzewo* to dowolny graf spójny i acykliczny.

Definicja 13. Niech $G = (V, E)$ będzie drzewem. Wierzchołek $v \in V$ nazywamy *liściem* jeśli $\deg(v) = 1$.

Fakt 1. Niech $G = (V, E)$ będzie drzewem. Wtedy:

- $|E| = |V| - 1$.
- Każde dwa wierzchołki są połączone dokładnie jedną ścieżką.
- Dodanie dowolnej krawędzi do drzewa tworzy dokładnie jeden cykl.
- Usunięcie dowolnej krawędzi z drzewa powoduje, że graf przestaje być spójny.
- Istnieje co najmniej jeden liść.

2.3 Pojęcie prawdopodobieństwa

Definicja 14. Niech Ω będzie niepustym zbiorem. Zbiór $\mathcal{F} \subseteq \mathcal{P}(\Omega)$ nazywamy *σ -algebrą* na Ω , jeżeli spełnia następujące warunki:

- (1) $\Omega \in \mathcal{F}$,
- (2) jeśli $A \in \mathcal{F}$, to $A^c \in \mathcal{F}$,

(3) jeśli $(A_n)_{n \in \mathbb{N}} \subseteq \mathcal{F}$, to $\bigcup_{n \in \mathbb{N}} A_n \in \mathcal{F}$.

Fakt 2. Z powyższej definicji wynikają natychmiastowe własności:

- $\emptyset \in \mathcal{F}$,
- jeśli $(A_n)_{n \in \mathbb{N}} \subseteq \mathcal{F}$, to $\bigcap_{n \in \mathbb{N}} A_n \in \mathcal{F}$,
- jeśli $A, B \in \mathcal{F}$, to $A \cup B, A \cap B, A \setminus B \in \mathcal{F}$.

Definicja 15. *Przestrzenią probabilistyczną* nazywamy trójkę $(\Omega, \mathcal{F}, \mathbb{P})$, gdzie:

- Ω — przestrzeń zdarzeń elementarnych,
- \mathcal{F} — σ -ciało podzbiorów Ω ,
- $\mathbb{P} : \mathcal{F} \rightarrow [0; 1]$ — funkcja prawdopodobieństwa.

Funkcja \mathbb{P} spełnia następujące **aksjomaty prawdopodobieństwa**:

- (1) $\mathbb{P}[\emptyset] = 0$,
- (2) $\mathbb{P}[\Omega] = 1$,
- (3) dla dowolnej rodziny rozłącznych zbiorów $(E_n)_{n \in \mathbb{N}} \subseteq \mathcal{F}$ zachodzi

$$\mathbb{P} \left[\bigcup_{n \in \mathbb{N}} E_n \right] = \sum_{n \in \mathbb{N}} \mathbb{P}[E_n].$$

Fakt 3. Z aksjomatów prawdopodobieństwa wynika kilka użytecznych własności. Mianowicie dla $A, B \in \mathcal{F}$:

- $\mathbb{P}[A^c] = 1 - \mathbb{P}[A]$,
- jeśli $A \subseteq B$, to $\mathbb{P}[A] \leq \mathbb{P}[B]$,
- $\mathbb{P}[A \cup B] = \mathbb{P}[A] + \mathbb{P}[B] - \mathbb{P}[A \cap B]$.

2.3.1 Zmienne losowe

Definicja 16. *Dyskretną zmienną losową nazywamy funkcję $X : \Omega \rightarrow \mathbb{R}$, której obraz $\text{im}(X)$ jest zbiorem przeliczalnym, zwykle podzbiorem \mathbb{N} . W tej pracy interesują nas tylko dyskretne zmienne losowe, także od teraz na dyskretną zmienną losową będziemy mówić po prostu zmienna losowa.*

Definicja 17. *Dystrybuantą (ang. Cumulative Distribution Function, CDF) zmiennej losowej X nazywamy funkcję*

$$F_X(x) = \mathbb{P}[X \leq x], \quad x \in \mathbb{R}.$$

Definicja 18. *Niech X będzie dyskretną zmienną losową. Funkcje*

$$\rho_X(x) = \mathbb{P}[X = x], \quad x \in \mathbb{R}$$

nazywamy funkcją masy prawdopodobieństwa (ang. Probability Mass Function, PMF)

Definicja 19. *Wartością oczekiwaną (średnią) zmiennej losowej X nazywamy*

$$\mathbb{E}[X] = \sum_{x \in \text{im}(X)} x \cdot \mathbb{P}[X = x],$$

o ile szereg ten jest zbieżny bezwzględnie.

Fakt 4. *Niech X będzie zmienną losową. Wtedy*

$$\mathbb{E}[X] = \sum_{k=1}^n \mathbb{P}[X \geq k]$$

Definicja 20. *Wariancją zmiennej losowej X nazywamy*

$$\text{Var}[X] = \mathbb{E}[X^2] - \mathbb{E}[X]^2.$$

Definicja 21. *Niech $X, Y : \Omega \rightarrow \mathbb{R}$ będą zmiennymi losowymi. Mówimy, że X i Y są **niezależne**, jeśli dla dowolnych wartości $x \in \text{im}(X)$ oraz $y \in \text{im}(Y)$ zachodzi:*

$$\mathbb{P}[X = x \wedge Y = y] = \mathbb{P}[X = x] \cdot \mathbb{P}[Y = y].$$

Definicja 22. *Niech $X_1, X_2, \dots, X_n : \Omega \rightarrow \mathbb{R}$ będą zmiennymi losowymi. Mówimy, że są one **niezależne i o jednakowych rozkładach** (ang. Independent and Identically Distributed, IID) jeśli:*

- $F_{X_i} = F_{X_j}$ dla $1 \leq i, j \leq n$

- Zmienne X_i, X_j są niezależne dla $i \neq j$

Fakt 5. Niech $X_1, X_2, \dots, X_n : \Omega \rightarrow \mathbb{R}$ będą IID o CDF równej F_X . Zdefiniujmy zmienną losową $Y = \max\{X_1, X_2, \dots, X_n\}$. Wtedy

$$F_Y(t) = F_X^n(t)$$

Fakt 6. Niech $X_1, X_2, \dots, X_n : \Omega \rightarrow \mathbb{R}$ będą IID o CDF równej F_X . Zdefiniujmy zmienną losową $Y = \min\{X_1, X_2, \dots, X_n\}$. Wtedy

$$F_Y(t) = 1 - (1 - F_X(t))^n$$

Fakt 7. Niech $X, Y : \Omega \rightarrow \mathbb{R}$ będą zmiennymi losowymi takim, że $X(\omega) \leq Y(\omega)$ dla każdego $\omega \in \Omega$. Wtedy

$$\mathbb{E}[X] \leq \mathbb{E}[Y]$$

Twierdzenie 1 (Nierówność Jensena dla wartości oczekiwanej). Niech $g : \mathbb{R}^n \rightarrow \mathbb{R}$ będzie funkcją wypukłą oraz $X_1, X_2, \dots, X_n : \Omega \rightarrow \mathbb{R}$ będą zmiennymi losowymi (niekoniecznie niezależnymi). Wtedy

$$g(\mathbb{E}[X_1], \dots, \mathbb{E}[X_n]) \leq \mathbb{E}[g(X_1, \dots, X_n)]$$

2.4 Znanne rozkłady prawdopodobieństwa

Definicja 23. *Próba Bernoulliego* to doświadczenie losowe, którego wynik może być jednym z dwóch:

- sukces z prawdopodobieństwem $p \in (0; 1)$
- porażka z prawdopodobieństwem $1 - p$

Zmienna losowa przyjmująca wartość 1 w przypadku sukcesu i 0 w przypadku porażki ma **rozkład Bernoulliego** oznaczany przez $\text{Ber}(p)$.

Definicja 24. **Rozkład dwumianowy** opisuje liczbę sukcesów w n próbach Bernoulliego. Niech X będzie zmienną losową przyjmującą wartości w $\{0, 1, \dots, n\}$, a każda próba ma prawdopodobieństwo sukcesu $p \in (0; 1)$. Wtedy:

$$\mathbb{P}[X = k] = \binom{n}{k} p^k (1 - p)^{n-k}, \quad k \in \{0, 1, \dots, n\}.$$

Wartość oczekiwana i wariancja mają postać:

- $\mathbb{E}[X] = np$

- $\text{Var}[X] = np(1 - p)$

Oznaczamy: $X \sim \text{Bin}(n, p)$.

Definicja 25. *Rozkład geometryczny opisuje liczbę prób Bernoulliego potrzebnych do uzyskania pierwszego sukcesu. Niech X będzie zmienną losową przyjmującą wartości w $\mathbb{N}_+ = \{1, 2, 3, \dots\}$, a każda próba ma prawdopodobieństwo sukcesu $p \in (0; 1)$. Wtedy:*

$$\mathbb{P}[X = k] = (1 - p)^{k-1}p, \quad k \in \mathbb{N}_+.$$

Dystrybuanta jest równa $\mathbb{P}[X \leq t] = 1 - (1 - p)^t$. Wartość oczekiwana i wariancja mają postać:

- $\mathbb{E}[X] = \frac{1}{p}$
- $\text{Var}[X] = \frac{1-p}{p^2}$

Oznaczamy: $X \sim \text{Geo}(p)$.

Definicja 26. *Rozkład ujemny dwumianowy (negative binomial) opisuje liczbę prób Bernoulliego potrzebnych do uzyskania m sukcesów. Niech X oznacza liczbę prób, przy czym każda próba ma prawdopodobieństwo sukcesu $p \in (0; 1)$, a liczba sukcesów $m \in \mathbb{N}_+$ jest ustalona. Wtedy:*

$$\mathbb{P}[X = k] = \binom{k-1}{m-1} p^m (1-p)^{k-m}, \quad k \geq m.$$

Wartość oczekiwana i wariancja mają postać:

- $\mathbb{E}[X] = \frac{m}{p}$
- $\text{Var}[X] = \frac{m(1-p)}{p^2}$

Oznaczamy: $X \sim \text{NegBin}(m, p)$.

Fakt 8. *Niech X_1, X_2, \dots, X_m będą niezależnymi zmiennymi losowymi o rozkładzie geometrycznym $\text{Geo}(p)$ oraz $Y = X_1 + X_2 + \dots + X_m$. Wtedy $Y \sim \text{NegBin}(m, p)$.*

2.5 Sumy i całki

Twierdzenie 2. Niech $a, b \in \mathbb{N}$, $a < b$ oraz $f : [a; b] \rightarrow \mathbb{R}$ będzie funkcją ciągłą i monotoniczną. Jeśli f jest rosnąca to

$$\int_a^b f(x) \, dx \leq \sum_{k=a}^b f(k) \leq f(b) + \int_a^b f(x) \, dx$$

Jeśli f jest malejąca to

$$\int_a^b f(x) \, dx \leq \sum_{k=a}^b f(k) \leq f(a) + \int_a^b f(x) \, dx$$

Wzór 1. Niech $n \in \mathbb{N}$ oraz $x, y \in \mathbb{C}$. Wtedy

$$\sum_{k=0}^n \binom{n}{k} x^k y^{n-k} = (x + y)^n$$

Wzór 2. Niech $n \in \mathbb{N}$ oraz $x, y \in \mathbb{C}$. Wtedy

$$\sum_{k=0}^n k \binom{n}{k} x^k y^{n-k} = nx(x + y)^{n-1}$$

Wzór 3. Niech $n \in \mathbb{N}$ oraz niech H_n oznacza n -tą liczbę harmoniczną. Wtedy

$$\int_0^1 \frac{1 - x^n}{1 - x} \, dx = H_n$$

Wzór 4. Niech $n \in \mathbb{N}$ oraz $\alpha > 0$. Wtedy

$$\int_0^\infty 1 - (1 - e^{-\alpha x})^n \, dx = \frac{1}{\alpha} H_n$$

Dowód. Podstawmy $u = 1 - e^{-\alpha x}$. Wtedy $du = \alpha e^{-\alpha x} \, dx$ a więc $dx = \frac{1}{\alpha} \frac{1}{1-u} \, du$. Ponadto $u(0) = 0$, $u(\infty) = 1$ bo $\alpha > 0$. Zatem całka ma postać

$$\int_0^1 1 - u^n \cdot \frac{1}{\alpha} \frac{1}{1-u} \, du = \frac{1}{\alpha} \int_0^1 \frac{1 - u^n}{1 - u} \, du = \frac{1}{\alpha} H_n$$

gdzie ostatnia równość wynika z 3. □

Wzór 5. Niech $x_1, x_2, \dots, x_n \in \mathbb{R}$. Wtedy

$$\max\{x_1, x_2, \dots, x_n\} \leq x_1 + x_2 + \dots + x_n$$

Rozdział 3

Modele propagacji losowej

Dany jest graf spójny nieskierowany $G = (V, E)$. Propagacja na takim grafie jest procesem stochastycznym. Zakładamy, że czas dla tego procesu jest dyskretny i mierzony w jednostkach naturalnych, zatem za zbiór chwil przyjmujemy \mathbb{N} . Niech \mathcal{Q} będzie skończonym zbiorem stanów, jakie mogą przyjmować wierzchołki G . W każdej chwili $t \in \mathbb{N}$ każdy wierzchołek $v \in V$ znajduje się w pewnym stanie $Q \in \mathcal{Q}$. Definiujemy zmienną losową $\mathbf{X} : \mathbb{N} \times V \rightarrow \mathcal{Q}$, taką, że $\mathbf{X}_t(v) = Q$ wtedy i tylko wtedy, gdy wierzchołek v w chwili t znajduje się w stanie Q .

3.1 Model SI

Model **Susceptible–Infected (SI)** opisuje propagację w sieci, w której każdy wierzchołek znajduje się w jednym z dwóch stanów: podatny (S) lub zainfekowany (I). Początkowo ustalony wierzchołek $s \in V$ znajduje się w stanie I , natomiast pozostałe wierzchołki są w stanie S . W każdej jednostce czasu dowolny zainfekowany wierzchołek może zarazić każdego swojego sąsiada z prawdopodobieństwem p , dla ustalonego $p \in (0; 1)$. Wierzchołek raz zainfekowany pozostaje w tym stanie na zawsze. W modelu **SI** liczba zainfekowanych wierzchołków jest funkcją niemalejącą w czasie. Dla uproszczenia notacji kładziemy

- $q = 1 - p$,
- $\mathcal{S}_t = \{v \in V : \mathbf{X}_t(v) = S\}$,
- $\mathcal{I}_t = \{v \in V : \mathbf{X}_t(v) = I\}$.

Mamy $\mathcal{Q} = \{S, I\}$ oraz

$$\mathbf{X}_0(v) = \begin{cases} I, & \text{jeśli } v = s, \\ S, & \text{jeśli } v \neq s. \end{cases}$$

$$\mathbb{P}[\mathbf{X}_{t+1}(u) = I \mid \mathbf{X}_t(u) = S] = 1 - \prod_{v \in \mathcal{N}(u) \cap \mathcal{I}_t} q,$$

$$\mathbb{P}[\mathbf{X}_{t+1}(u) = S \mid \mathbf{X}_t(u) = S] = \prod_{v \in \mathcal{N}(u) \cap \mathcal{I}_t} q,$$

$$\mathbb{P}[\mathbf{X}_{t+1}(u) = I \mid \mathbf{X}_t(u) = I] = 1,$$

$$\mathbb{P}[\mathbf{X}_{t+1}(u) = S \mid \mathbf{X}_t(u) = I] = 0.$$

Zdefiniujmy teraz zmienne losowe opisujące istotne własności. Dla każdego $v \in V$ zdefiniujmy zmienną losową

$$X_v = \min\{t \in \mathbb{N} : \mathbf{X}_t(v) = I\},$$

która określa **pierwszą chwilę czasu zarażenia** wierzchołka v . Jeśli taka chwila nie istnieje (tzn. w danym przebiegu procesu wierzchołek v nigdy się nie zarazi), to przyjmujemy $X_v = \infty$. Zauważmy, że dla każdego $t \in \mathbb{N}$ zachodzi $\mathbb{P}[\mathbf{X}_t(v) = I] = \mathbb{P}[X_v \leq t]$. Następnie definiujemy zmienną losową $Y_t = |\mathcal{I}_t|$ oznaczającą **liczbę zainfekowanych wierzchołków** w chwili t . Dodatkowo niech $Z = \max_{v \in V} X_v$ będzie zmienną losową opisującą czas całkowitego zarażenia grafu.

W modelu **SI** interesują nas następujące wielkości:

- rozkład prawdopodobieństwa zmiennych X_v ,
- wartość oczekiwana zmiennych, $\mathbb{E}[X_v]$,
- wariancja czasu zarażenia, $\text{Var}[X_v]$,
- rozkład prawdopodobieństwa zmiennych, Y_t ,
- wartość oczekiwana zmiennych, $\mathbb{E}[Y_t]$,
- rozkład prawdopodobieństwa zmiennej, Z ,
- wartość oczekiwana zmiennej, $\mathbb{E}[Z]$,

3.2 Model SIS

Model **Susceptible–Infected–Susceptible (SIS)** rozszerza model **SI** o powracanie wierzchołków zarażonych do stanu podatnego. Wierzchołek zainfekowany może powrócić do stanu podatnego z prawdopodobieństwem $\alpha \in (0; 1)$. Dla uproszczenia notacji kładziemy $\beta = 1 - \alpha$. W modelu **SIS** liczba zainfekowanych wierzchołków może oscylować w czasie i nie musi osiągnąć stanu pełnego zakażenia.

Mamy $\mathcal{Q} = \{S, I\}$ oraz

$$\mathbf{X}_0(v) = \begin{cases} I, & \text{jeśli } v = s, \\ S, & \text{jeśli } v \neq s. \end{cases}$$

$$\mathbb{P}[\mathbf{X}_{t+1}(u) = I \mid \mathbf{X}_t(u) = S] = 1 - \prod_{v \in N(u) \cap \mathcal{I}_t} q,$$

$$\mathbb{P}[\mathbf{X}_{t+1}(u) = S \mid \mathbf{X}_t(u) = S] = \prod_{v \in N(u) \cap \mathcal{I}_t} q,$$

$$\mathbb{P}[\mathbf{X}_{t+1}(u) = I \mid \mathbf{X}_t(u) = I] = \beta,$$

$$\mathbb{P}[\mathbf{X}_{t+1}(u) = S \mid \mathbf{X}_t(u) = I] = \alpha.$$

3.3 Model SIR

Model **Susceptible–Infected–Recovered (SIR)** rozszerza model **SI** o dodanie trzeciego stanu. Stanem tym jest R (Recovered). Stan R jest trwały — wierzchołek, który wyzdrowiał, nie może już ani się zarazić, ani nikogo zakazić. Zarażony wierzchołek może przejść z I do stanu R z prawdopodobieństwem $\gamma \in (0; 1)$. Dla uproszczenia notacji kładziemy

- $\delta = 1 - \gamma$,
- $\mathcal{R}_t = \{v \in V : \mathbf{X}_t(v) = R\}$.

Mamy $\mathcal{Q} = \{S, I, R\}$ oraz

$$\mathbf{X}_0(v) = \begin{cases} I, & \text{jeśli } v = s, \\ S, & \text{jeśli } v \neq s. \end{cases}$$

$$\mathbb{P}[\mathbf{X}_{t+1}(u) = I \mid \mathbf{X}_t(u) = S] = 1 - \prod_{v \in \mathbf{N}(u) \cap \mathcal{I}_t} q,$$

$$\mathbb{P}[\mathbf{X}_{t+1}(u) = S \mid \mathbf{X}_t(u) = S] = \prod_{v \in \mathbf{N}(u) \cap \mathcal{I}_t} q,$$

$$\mathbb{P}[\mathbf{X}_{t+1}(u) = R \mid \mathbf{X}_t(u) = I] = \gamma,$$

$$\mathbb{P}[\mathbf{X}_{t+1}(u) = I \mid \mathbf{X}_t(u) = I] = \delta,$$

$$\mathbb{P}[\mathbf{X}_{t+1}(u) = Q \mid \mathbf{X}_t(u) = R] = \begin{cases} 1, & \text{dla } Q = R, \\ 0, & \text{dla } Q \in \{S, I\}. \end{cases}$$

Rozdział 4

Analiza modelu SI

4.1 Dwa wierzchołki, jedna krawędź

Na samym początku rozważmy najprostrzy graf, czyli o dwóch wierzchołkach u, v połączonych krawędzią. Za wierzchołek startowy wybierzmy u . W tym przypadku istnieją tylko dwa możliwe stany systemu: (I, S) oraz (I, I) . Przejście ze stanu (I, S) do (I, I) następuje z prawdopodobieństwem p w każdej jednostce czasu. Zatem czas zarażenia drugiego wierzchołka X_v ma rozkład geometryczny, $X_v \sim \text{Geo}(p)$. Jeśli chodzi o rozkład Y_t to mamy:

- $\mathbb{P}[Y_t = 1] = q^t$, bo próba zarażenia musiałaby nie udać się t razy
- $\mathbb{P}[Y_t = 2] = 1 - q^t$

Stąd $\mathbb{E}[Y_t] = 1 \cdot q^t + 2 \cdot (1 - q^t) = 2 - q^t$. Jeśli chodzi o zmienną Z to zachodzi $Z = \max\{X_u, X_v\} = X_v$ a więc również $Z \sim \text{Geo}(p)$.

4.2 Analiza dla grafów P_n

Jako pierwszą rodzinę grafów rozważmy grafy ścieżkowe P_n . Bez straty ogólności niech $V = \{1, 2, \dots, n\}$. Założmy, że proces zaczyna się w wierzchołku $s = 1$. Zatem infekcja rozchodzi się po grafie "od lewej do prawej". Dla tej rodziny grafów uda nam się wyznaczyć dokładny rozkład prawdopodobieństwa.

Dla ścieżki P_n z wierzchołkiem początkowym $s = 1$, czasy zarażenia kolejnych wierzchołków tworzą ciąg zmiennych losowych

$$X_1 = 0, \quad X_k = X_{k-1} + U_k, \quad k \in \{2, 3, \dots, n\},$$

gdzie $U_1, U_2, \dots, U_n \sim \text{Geo}(p)$ oraz U_1, U_2, \dots, U_n są niezależne.

Widzimy zatem, że

$$X_k \sim U_1 + U_2 + \dots + U_{k-1},$$

a więc z faktu 8 X_k ma rozkład ujemny dwumianowy o parametrach $(k-1, p)$,

$$X_k \sim \text{NegBin}(k-1, p).$$

Ponadto mamy:

- $\mathbb{E}[X_k] = \frac{k-1}{p},$
- $\text{Var}[X_k] = \frac{(k-1)(1-p)}{p^2}.$

Aby obliczyć rozkład Y_t zauważmy, że liczba dodatkowych zakażeń poza startowym wierzchołkiem do czasu t to po prostu liczba sukcesów w t niezależnych prób Bernoulliego. Musimy jednak pamiętać, że Y_t nie może przekroczyć n . Zatem mamy dokładnie

$$Y_t = \min\{n, 1 + B_t\}, \quad \text{gdzie} \quad B_t \sim \text{Bin}(t, p).$$

Pozwala to na wyznaczenie PMF dla Y_t :

Dla $1 \leq k \leq n-1$ mamy:

$$\mathbb{P}[Y_t = k] = \mathbb{P}[B_t = k-1] = \binom{t}{k-1} p^{k-1} q^{t-k+1},$$

oraz dla $k = n$ mamy:

$$\mathbb{P}[Y_t = n] = \mathbb{P}[B_t \geq n-1] = \sum_{j=n-1}^t \binom{t}{j} p^j q^{t-j}.$$

Przejdźmy teraz do obliczania wartości oczekiwanej Y_t :

$$\begin{aligned} \mathbb{E}[Y_t] &= \sum_{k=1}^{n-1} k \cdot \mathbb{P}[Y_t = k] + n \cdot \mathbb{P}[Y_t = n] \\ &= \sum_{k=1}^{n-1} k \cdot \binom{t}{k-1} p^{k-1} q^{t-k+1} + n \cdot \sum_{j=n-1}^t \binom{t}{j} p^j q^{t-j}. \end{aligned}$$

W pierwszej sumie podstawiamy $j = k-1$, co pozwala nam złączyć obie sumy i otrzymać:

$$\mathbb{E}[Y_t] = \sum_{j=0}^t \min\{n, 1+j\} \binom{t}{j} p^j q^{t-j}.$$

Policzmy teraz asymptotykę dla $n \rightarrow \infty$. Wtedy $n > 1 + j$ dla wszystkich $0 \leq j \leq t$, a więc:

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[Y_t] = \sum_{j=0}^t (1+j) \binom{t}{j} p^j q^{t-j}.$$

Rozdzielając sumę na dwa składniki, otrzymujemy:

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[Y_t] = \sum_{j=0}^t \binom{t}{j} p^j q^{t-j} + \sum_{j=0}^t j \binom{t}{j} p^j q^{t-j}.$$

Korzystając z 1 oraz 2 otrzymujemy

$$(p+q)^t + tp(p+q)^{t-1} = 1 + tp$$

Zatem

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \mathbb{E}[Y_t] = 1 + tp.$$

Czas całkowitego zainfekowania grafu P_n to $Z = \max\{X_1, X_2, \dots, X_n\} = X_n$. Zatem rozkład zmiennej Z jest już nam znany a wartość oczekiwana wynosi $\mathbb{E}[Z] = \frac{n-1}{p}$.

Jeśli wierzchołek początkowy $s \neq 1, n$, to proces rozprzestrzeniania się infekcji możemy rozdzielić na dwa niezależne procesy stochastyczne, zachodzące na podgrafach indukowanych przez zbiory:

$$V_1 = \{1, 2, \dots, s\}, \quad V_2 = \{s, s+1, \dots, n\}.$$

Każdy z tych procesów ma charakter modelu SI na ścieżce, z tym że infekcja w wierzchołku s pełni rolę źródła w obu częściach.

4.3 Analiza dla grafów S_n

Następnie rozpatrzmy rodzinę grafów gwiazd S_n . Przyjmujemy $V = \{0, 1, 2, \dots, n\}$ oraz, że wierzchołek 0 jest środkiem gwiazdy. W modelu dla tej rodziny zakładamy również $s = 0$. Propagacja rozchodzi się tutaj po każdym ramieniu gwiazdy niezależnie. Stąd mamy $X_v \sim \text{Geo}(p)$ dla każdego $v \in \{1, 2, \dots, n\}$. Zauważmy ponadto, że zmienne X_1, X_2, \dots, X_n są od siebie niezależne.

Kwestia Y_t jest również dość prosta. Skoro każda propagacja działa na każdym wierzchołku niezależnie to zmienna Y_t jest wynikiem n prób Bernoulliego. Sukces pojedynczej próby to prawdopodobieństwo, że zmienna X_v o

rozkładzie geometrycznym po co najwyżej t jednostkach czasu osiągnie swój sukces. A więc jest to $\mathbb{P}[X_v \leq t]$ co jest równe $1 - q^t$. Podsumowując mamy

$$Y_t \sim \text{Bin}(n, 1 - q^t)$$

Stąd oczywiście otrzymujemy $\mathbb{E}[Y_t] = n \cdot (1 - q^t)$.

Przejdźmy teraz to zmiennej Z . Przypomnijmy, że $Z = \max\{X_1, x_2, \dots, X_n\}$. Skoro zmienne te są IID, to z 5 mamy

$$\mathbb{P}[Z \leq t] = (1 - q^t)^n$$

Policzmy teraz wartość oczekiwaną Z na mocy 4:

$$\begin{aligned} \mathbb{E}[Z] &= \sum_{k=1}^{\infty} \mathbb{P}[Z \geq k] = \sum_{k=1}^{\infty} 1 - \mathbb{P}[Z \leq k-1] = \sum_{k=1}^{\infty} 1 - (1 - q^{k-1})^n \\ &= \sum_{k=0}^{\infty} 1 - (1 - q^k)^n = \sum_{k=0}^{\infty} \left(1 - \sum_{j=0}^n \binom{n}{j} (-1)^j q^{kj} \right) = \sum_{k=0}^{\infty} \sum_{j=1}^n \binom{n}{j} (-1)^{j+1} q^{kj} \\ &= \sum_{j=1}^n \sum_{k=0}^{\infty} \binom{n}{j} (-1)^{j+1} (q^j)^k = \sum_{j=1}^n \binom{n}{j} \frac{(-1)^{j+1}}{1 - q^j}. \end{aligned}$$

Nie jest to jednak przyzwoity wynik i nie ma postaci zwartej. Spróbujmy zatem wyznaczyć asymptotykę $\mathbb{E}[Z]$. Skoro $\mathbb{E}[Z] = \sum_{k=0}^{\infty} 1 - (1 - q^k)^n$ to kładząc $f(x) = 1 - (1 - e^{-\alpha x})^n$ gdzie $\alpha = -\log(q)$ z 2 możemy oszacować tę sumę. Oczywiście $f(0) = 1$ a $f(\infty) = 0$ oraz f jest malejąca a więc

$$\int_0^{\infty} f(x) \, dx \leq \mathbb{E}[Z] \leq 1 + \int_0^{\infty} f(x) \, dx$$

Całka ta jest równa $\frac{-1}{\log(q)} H_n$ (4). Finalnie, podstawiając $H_n \sim \log(n)$ otrzymujemy

$$\mathbb{E}[Z] \sim -\frac{\log(n)}{\log(q)}$$

4.4 Analiza dla drzew

Rozważmy drzewo $G = (V, E)$ oraz ustalony wierzchołek początkowy $s \in V$, który traktujemy jako **korzeń drzewa**. Niech $v \in V \setminus \{s\}$ oraz $d = d(s, v)$. Istnieje dokładnie jedna ścieżka od s do v , powiedzmy $s, v_1, \dots, v_{d-1}, v$. Ponieważ infekcja rozprzestrzenia się od korzenia s wzdłuż krawędzi drzewa, każde zakażenie wymaga sukcesu w niezależnym doświadczeniu Bernoulliego

o prawdopodobieństwie p . W konsekwencji, aby infekcja dotarła z s do v , musi wystąpić $d(s, v)$ kolejnych sukcesów. Zatem rozkład X_v pokrywa się z rozkładem tej zmiennej dla grafu P_{d+1} na wierzchołkach $\{s, v_1, \dots, v_{d-1}, v\}$. Zatem

$$X_v \sim \text{NegBin}(d(s, v), p)$$

oraz

- $\mathbb{E}[X_v] = \frac{d(s, v)}{p}$
- $\text{Var}[X_v] = \frac{d(s, v)(1-p)}{p^2}$

Niech $\{\ell_1, \dots, \ell_m\}$ będą liśćmi w G . Wtedy mamy

$$Z = \max_{1 \leq i \leq m} X_{\ell_i}$$

Położmy $d_i = d(s, \ell_i)$ dla $1 \leq i \leq m$ oraz bez straty ogólności niech $d_1 \geq d_2 \geq \dots \geq d_m$. Zauważmy, że d_1 to wysokość drzewa, $d_1 = h$. Wiemy, że funkcja $\max\{x_1, \dots, x_m\}$ jest wypukła więc z nierówności Jensena 1 otrzymujemy

$$\mathbb{E}[Z] = \mathbb{E}[\max_{1 \leq i \leq m} X_{\ell_i}] \geq \max_{1 \leq i \leq m} \mathbb{E}[X_{\ell_i}] = \max_{1 \leq i \leq m} \frac{d_i}{p} = \frac{d_1}{p} = \frac{h}{p}$$

Dla ograniczenie górnego korzystamy z 5 oraz 7 i dostajemy

$$\mathbb{E}[Z] = \mathbb{E}[\max_{1 \leq i \leq m} T_{\ell_i}] \leq \sum_{i=1}^m \mathbb{E}[T_{\ell_i}] = \sum_{i=1}^m \frac{d_i}{p} = \frac{1}{p} \sum_{i=1}^m d_i \leq \frac{1}{p} m d_1 = \frac{mh}{p}$$

Ostatecznie

$$\frac{h}{p} \leq \mathbb{E}[Z] \leq \frac{mh}{p}$$

Dla grafu $G = P_n$ mamy $m = 1$, $h = n - 1$ a więc nierówności zamieniają się w równość, z resztą zgodnie z poprzednimi wynikami. Oszacowania na $\mathbb{E}[Z]$ zdaje się więc nie móc poprawić w ogólności względem m oraz h .

TODO : Generować losowe drzewa i zasymulować, może coś się wywnioskuje. Zgaduje, że mimo wszystko $\mathbb{E}[Z]$ powinno być $\mathcal{O}(n)$.