



Renaud Costadoat Lycée Dorian









Introduction

La théorie des graphes un domaine très important en informatique et dans les sciences en général. L'origine des graphes remonte au problème de Königsberg étudié par Euler en 1736.

La ville de Königsberg est construite autour de deux îles situées sur le fleuve *Pregel* et reliées entre elles par un pont.

6 autres ponts relient les rives de la rivière à l'une ou l'autre des deux îles



Figure – Ponts de Königsberg

Le problème que s'est posée Euler consiste à déterminer s'il existe ou non une promenade dans les rues de Königsberg permettant, à partir d'un point de départ au choix, de passer une et une seule fois par chaque pont, et de revenir à son point de départ, étant entendu qu'on ne peut traverser le fleuve qu'en passant sur les ponts.

Definition

Un **graphe** G = (S, A) est un couple composé :

- d'un ensemble S de points appelés **sommets** (ou vertex en anglais),
- d'un ensemble A de liens appelés **arêtes** (ou edge en anglais).



Ce graphe G = (S, A) est défini par :

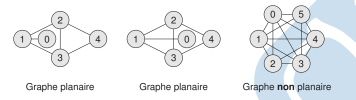
- S = 0, 1, 2, 3, 4
- A = '01', '12', '23', '24', '40'
- Les sommets reliés par une arête sont ses extrémités,
- Une arête forme une **boucle** si ces extrémités sont identiques,
- Les sommets sont voisins s'ils sont reliés par une arête,
- Les arêtes peuvent être orientées (flèches) et donc imposer un sens de parcours des sommets.



Renaud Costadoat



Un graphe est dit **planaire** s'il existe une représentation dans laquelle aucune de ces arêtes ne se croisent.



Un graphe est dit **simple** si au plus une arête relie deux sommets et s'il n'y a pas de **boucle** sur un sommet. Sinon, c'est un **multigraphe**.



Graphe simple



Multigraphe

Un graphe est **connexe** s'il est possible, à partie de n'importe quel sommet de rejoindre tous les autres sommets en suivant les arêtes. Un graphe non connexe se décompose en plusieurs sous graphes connexes. Un graphe est **complet** si tous les sommets sont des voisins directs.



Graphe non connexe



Graphe complet

Un graphe est dit **biparti** si son ensemble de sommets *S* peut être partitionné en deux sous ensembles de sommets *A* et *B* de façon à ce que toute arrête ait une extrémité dans *A* et une extrémité dans *B*. Une **étoile** est donc un graphe biparti dont l'une des bipartitions n'a qu'un sommet.



Graphe biparti



Graphe étoile



Definition

- Dans un graphe non orienté, un cycle correspond à une chaîne simple dont les extrémités sont confondues et contenant au moins une arête.
- Un arbre est un graphe connexe sans cycle.

Par exemple, sur le graphe précédent, la chaîne 0-1-2-0 forme un cycle. Celui-ci est d'ailleurs dit **élémentaire** car hormis, les deux extrémités de la chaîne les autres nœuds sont tous uniques.

Le cycle 4–3–2–1–0–3–4 n'est pas élémentaire car le nœud 3 est présent deux fois.



Graphe avec cycle



Arbre



Définitions

Dans un graphe non orienté, la détection de cycles est relativement simple. Il faut tout d'abord effectuer un parcours du graphe et en découvrant au fur et à mesure les sommets, il suffit de vérifier si on découvre un nouveau sommet ou si c'est un sommet déjà visité et qui n'est pas le parent du sommet courant. Dans ce dernier cas, c'est donc qu'il existe un cycle.

Exemple

À partir du graphe utilisé pour illustrer les algorithmes de parcours en largeur et profondeur. Déterminer le nombre de cycles présent dans le graphe proposé.

Dans le graphe précédent, on détecte 3 cycles élémentaires.

- A-B-E-A:
- A-B-C-D-A;
- A-E-F-G-D-A.

On constate, que ce nombre de cycles correspond aux nombres d'arêtes qui ont été considérés comme « Arête (ou lien) découvert mais inutile » lors des illustrations des parcours de graphe effectués précédemment.

naa

Ainsi, la détection de cycles n'est pas si « dure » que cela et n'a pas de rééls impact sur la ORI AINTERINATION DE COSTA COST

Caractéristiques

L'**ordre** d'un graphe est le nombre *n* de sommets du graphe.

Si (u, v) est une arête du graphe orienté G = (S, A), on dit que l'arête (u, v) est **incidente** aux sommets u et v ou encore que l'arête (u, v) quitte le sommet u et arrive dans le sommet v. Le sommet v est **adjacent** au sommet u. Si le graphe est non-orienté, la relation d'adjacence est symétrique.

Definition

On appelle **degré** de v, noté d(v), le nombre d'arêtes incidentes à ce sommet

Le **degré d'un graphe** est le degré maximum de tous ses sommets.

Si m est le nombre d'arêtes, pour un graphe non orienté on aura : $\sum_{v \in V} d(v) = 2.m$

On peut en déduire que le nombre de sommet de degré impaire est forcément pair.

On désigne par **demi-degré extérieur** d'un sommet v d'un graphe orienté, noté $d_+(v)$, le nombre d'arcs qui le quittent. On désigne par **demi-degré intérieur**, noté $d_-(v)$, le nombre d'arcs qui arrivent, avec $d(v) = d_+(v) + d_-(v)$.

Chaînes

Dans un graphe orienté, on appelle **chemin** entre les sommets A et B, noté $\chi(A,B)$, une suite alternant sommets et arêtes reliant le sommet de départ A au sommet d'arrivée B. Dans un graphe non orienté, cette suite est appelée **chaîne** du graphe G.



Par exemple pour ce graphe on a:

- $d_{+}(3) = 3$
- $d_{-}(3) = 1$

Une **chaîne** du graphe *G* est une suite alternant sommets et arêtes. Cette suite commence par un sommet et se termine par un sommet.

- On appelle distance entre deux sommets la longueur de la plus petite chaîne les reliant.
- On appelle diamètre d'un graphe la plus longue distance entre deux sommets.
- Une chaîne est élémentaire si chaque sommet du graphe apparait au plus une fois.
- Une chaîne est simple si chaque arête du graphe apparait au plus une fois.
- Une chaîne est **fermée** si le sommet de départ et de fin sont identiques.
- On appelle cycle une chaîne fermée simple.



Chaînes

Definition

Pour un graphe G ayant m arêtes, n sommets et p composantes connexes, on définit le nombre cyclomatiques $\mu(G)$ du graphe par:

$$\mu(G) = m - n + p$$

Le nombre cyclomatique est positif et représente le nombre de cycles indépendants.

- On appelle cycle eulérien d'un graphe G, un cycle passant une unique fois par chacune des arêtes de G. Un graphe est dit eulérien s'il possède un cycle eulérien.
- On appelle chaîne eulérienne d'un graphe G, une chaîne passant une unique fois par chacune des arêtes de G. Un graphe est dit semi-eulérien s'il ne possède que des chaînes eulériennes.
- On appelle cycle hamiltonien d'un graphe G un cycle passant une unique fois par chacun des sommets de G. Un graphe est dit hamiltonien s'il possède un cycle hamiltonien.
- On appelle chaîne hamiltonienne d'un graphe G une chaîne passant une unique fois par chacun des sommets de G. Un graphe est dit semi-hamiltonien s'il ne possède que des chaînes hamiltoniennes.



Implémentation

Afin d'implémenter un graphe dans le langage python, plusieurs solution sont possibles. Soit G un graphe d'ensemble de sommets S et d'ensembles d'arêtes A.

La **matrice d'incidence** $\mathbb{M}_G = (M_{ve})$ de G est la matrice $n \times m$ où les coefficients (M_{ve}) représentent le nombre d'incidence entre le sommet v et l'arête e.

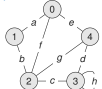
La **matrice d'adjacence** $\mathbb{A}_G = (A_{uv})$ de G est la matrice carrée $n \times n$ où les coefficients (A_{uv}) représentent le nombre d'arêtes entre les sommets u et v.

Comme la plupart des graphes ont beaucoup plus d'arêtes que de sommets, la matrice d'adjacence est généralement bien plus petite que sa matrice d'incidence et donc nécessite moins d'espace mémoire. Quand il s'agit de graphes simples, une représentation encore plus compacte est possible. Pour chaque sommet v, les voisins de v sont listés selon un ordre quelconque. Une liste (N(v): $v \in S$) de ces listes est appelée liste d'adjacence du graphe.



Definition

Implémentation



Ce graphe G = (S, A) est défini par :

- S = 0, 1, 2, 3, 4
- A = a, b, c, d, e, f, g, h

La liste G=[[1,2,4],[0,2],[0,1,3,4],[2,3,4],[0,2,3]] est une liste d'adjacence. G[0] renvoie la liste des voisins du sommet 0.

Le dictionnaire graphe= $\{0: [1,2,4], 1: [0,2], 2: [0,3,4], 3: [2,3,4], 4: [0,2,3]\}$ a la même fonction.

La matrice d'adjacence est alors :

$$\mathbb{A}_G = \begin{pmatrix} 0 & 1 & 1 & 0 & 1 \\ 1 & 0 & 1 & 0 & 0 \\ 1 & 1 & 0 & 1 & 1 \\ 0 & 0 & 1 & 1 & 1 \\ 1 & 0 & 1 & 0 & 0 \end{pmatrix}$$

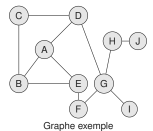


Parcours d'un graphe

Le parcours de graphe va permettre d'en déterminer quelques caractéristiques. Celui-ci va donc tout naturellement nous être utile pour vérifier si d'un sommet *i*, on peut atteindre un autre sommet *j*. Différentes stratégies sont possibles mais trois sont à connaître :

- Algorithme du parcours en largeur d'un graphe
- Algorithme du parcours en profondeur d'un graphe
- Algorithme de Dijkstra

Soit le graphe suivant:



Parcours en largeur

Le parcours en largeur d'un graphe consiste par explorer un nœud départ, puis ses successeurs, puis les successeurs non explorés des successeurs, etc. Ainsi, à partir d'un nœud départ *dep*, on liste d'abord les nœuds voisins de *dep* pour ensuite les explorer un par un et ainsi de suite. Mais une illustration sera sans doute plus représentative :

Légende







Nœud non découvert

Nœud exploré

Nœud découvert

Lien exploré

Nota: Un nœud exploré est un nœud dont on a découvert tous les voisins (ou successeurs).



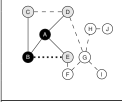
Parcours en largeur

Illustration	États d'avancement	Commentaires
© (C) (B) (B)	Liste des nœuds explorés 0 Liste des nœuds découverts A Liste des nœuds à explorer A	Le nœud A est en cours d'exploration.
©	Liste des nœuds explorés A Liste des nœuds découverts A B D E Liste des nœuds à explorer B D E	Le nœud A a été exploré et les nœuds B, D et E ont été découverts. Ils sont ajoutés à la liste des nœuds à explorer.



Parcours

Parcours en largeur



Liste des nœuds explorés



Liste des nœuds découverts ABDEC

Liste des nœuds à explorer





Liste des nœuds explorés



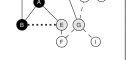
Liste des nœuds découverts

ABDECG

Liste des nœuds à explorer E C

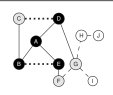
Le nœud B est exploré, on découvre alors le nœud C. et de nouveau le nœud E. Mais, celui-ci a déjà été découvert, il n'est pas ajouté la liste des nœuds à explorer.

Le nœud D est exploré, on découvre alors de nouveau les nœuds A et C. Seul G qui le nouveau nœud découvert est ajouté à la liste des nœuds à explorer.



Parcours

Parcours en largeur



Liste des nœuds explorés



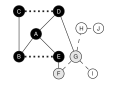


Liste des nœuds découverts ABDECGF

Liste des nœuds à explorer

CG

Le nœud E est exploré, on découvre alors de nouveau les nœuds A et B. Seul F qui est le nouveau nœud découvert est ajouté à la liste des nœuds à explorer.



Liste des nœuds explorés

A B D E C

Liste des nœuds découverts ABDECGF

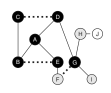
Liste des nœuds à explorer

G F

Le nœud C est exploré. Rien ne se passe car ses nœuds voisins ont déjà été découverts.



Parcours en largeur



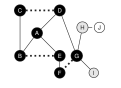
Liste des nœuds explorés



Liste des nœuds découverts ABDECGFHI

Liste des nœuds à explorer





Liste des nœuds explorés



Liste des nœuds découverts A B D E C G F H I

Liste des nœuds à explorer

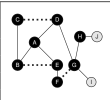
н п

Le nœud G est exploré. On découvre deux nouveaux nœuds (H et I) qu'on ajoute à la liste de ceux à explorer.

Le nœud F est exploré. Rien ne se passe.



Parcours en largeur



Liste des nœuds explorés

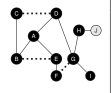


Liste des nœuds découverts ABDECGFHIJ

Liste des nœuds à explorer



Le nœud H est exploré. On découvre un nouveau nœud : le nœud J.



Liste des nœuds explorés



Liste des nœuds découverts

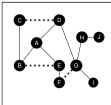
Liste des nœuds à explorer

J

Le nœud I est exploré. Rien ne se passe.



Parcours en largeur



Liste des nœuds explorés



Liste des nœuds découverts ABDECGFHIJ Liste des nœuds à explorer Le nœud J est exploré. L'algorithme s'arrête car la liste des nœuds à explorer est vide.

File

BDE
DEC
ECG
CGF

FHI

HI

J

0

Remarquez comment évolue la liste des nœuds à explorer :

- Les nouveaux nœuds sont ajoutés en fin de liste;
- Le nœud courant à explorer est le premier de cette liste,

Les nœud explorés dès qu'ils sont ajoutés à la liste sont en orange.

Cette structure de données est appelée **file**. Elle est composée de quatre grandes manipulations élémentaires :

- « Créer » : Créer la file, au départ celle-ci est vide ;
- « Enfiler » : ajouter un élément dans la file (à la fin de celle-ci) ;
- « Défiler » : renvoyer le prochain élément de la file (premier de celle-ci), et le retire de celle-ci;
- « Tester si la file est vide »;

Cette structure s'appuie sur le principe du premier arrivé, premier sorti (FIFO : First in, First out). C'est un principe utilisé dans :

- les files d'attentes (aux caisses du supermarché par exemple) ;
- les serveurs d'impression, qui traitent les requêtes dans l'ordre où elles arrivent;
- Création de mémoire tampons (buffer).



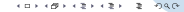
Pseudo code

```
Algorithme 1 : Algorithme de parcours de graphe en largeur
Initialisation:
Initialiser la liste file avec le nœud départ :
Initialiser la liste noeuds_decouverts avec le nœud départ;
tant que file n'est pas vide faire
    noeud\_courant \leftarrow Défiler(file);
    pour chacun des voisins v de noeud_courant faire
        si v n'appartient pas à la liste noeuds_decouverts alors
            Ajouter v à la liste noeuds_decouverts;
            Enfiler v à la fin de la liste file;
        fin
   fin
fin
return noeuds decouverts
```

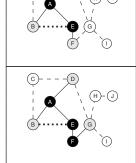


Parcours en profondeur

Illustration	États d'avancement	Commentaires
(-) (-) - (-)	Liste des nœuds explorés Ø	
	Liste des nœuds découverts	Le nœud A est le nœud de
(B)(E) (G)	A	départ.
F 1	Liste des nœuds à explorer	
©	Liste des nœuds explorés	Le nœud A est exploré. Les nœuds B, D et E sont
	Liste des nœuds découverts	découverts. Ils sont
BE G	ABDE	ajoutés à la liste des
F 1	Liste des nœuds à explorer B D E	nœuds à explorer.



Parcours en profondeur



Liste des nœuds explorés



Liste des nœuds découverts A B D E F

Liste des nœuds à explorer

Liste des nœuds explorés



Liste des nœuds découverts

A B D E F G

Liste des nœuds à explorer

B D G

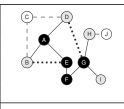
Le nœud E est exploré et les nœuds A, B et F ont été découverts. On ajoute uniquement à la liste des nœuds à explorer le nœud F.

Le nœud F est exploré, seul le nœud G est un voisin encore non découvert.



Parcours

Parcours en profondeur



Liste des nœuds explorés



Liste des nœuds découverts ABDEFGHI

Liste des nœuds à explorer





Liste des nœuds à explorer

Le nœud I est exploré. Rien ne se passe.

Le nœud G est exploré,

nœuds à explorer car le

nœud D a déjà été

découvert.

seuls le nœuds H et I sont ajoutés à la liste des

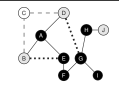
Liste des nœuds explorés A E F G I

Liste des nœuds découverts ABDEFGHI





Parcours en profondeur



Liste des nœuds explorés

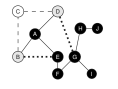


Liste des nœuds découverts ABDEFGHIJ

Liste des nœuds à explorer



Le nœud H est exploré. On ajoute le nœud J à la liste des nœuds à explorer.



Liste des nœuds explorés

AEFGIHJ

Liste des nœuds découverts ABDFFGHIJ Liste des nœuds à explorer

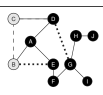
D

Le nœud J est exploré. Rien ne se passe.



Parcours

Parcours en profondeur



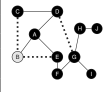
Liste des nœuds explorés



Liste des nœuds découverts

ABDEFGHIJC Liste des nœuds à explorer

Le nœud D est exploré. On découvre le nœud C comme nouveau nœud à explorer.



Liste des nœuds explorés

A E F G I H J D C

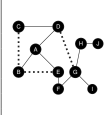
Liste des nœuds découverts ABDEEGHLIC Liste des nœuds à explorer

В

Le nœud C est exploré. Aucun nouveau nœud n'est découvert.



Parcours en profondeur



Liste des nœuds explorés

A E F G I H J D C B

Liste des nœuds découverts
ABDEFGHIJC
Liste des nœuds à explorer

Le nœud B est exploré. Aucun nouveau nœud n'est découvert. L'algorithme s'arrête car la liste des nœuds à explorer est vide.

Pile

BDE
BDF
BDG
BDHI
BDH
BDJ
BD
BC
B

0

Remarquez comment évolue la liste des nœuds à explorer :

- Les nouveaux nœuds sont aioutés en fin de liste :
- Le nœud courant à explorer est le dernier de cette liste.

Les nœud explorés dès qu'ils sont ajoutés à la liste sont en orange.

Cette structure de données, appelée pile, est composée de 4 manipulations :

- « Créer » : créer la pile, au départ celle-ci est vide ;
- « Empiler » : ajouter un élément dans la pile (à la fin de celle-ci);
- « Dépiler » : renvoyer le prochain élément de la pile (le dernier), et le retirer,
- « Tester si la pile est vide »;

C'est le principe du dernier arrivé, premier sorti (LIFO : Last in, First out) utilisé dans :

- La gestion des piles d'assiette,
- La gestion des CTRL+Z qui annule la dernière commande tapée,
- La gestion des erreurs sous Python: Python renvoie à l'écran l'endroit de l'erreur, mais remonte dans les différentes fonctions dans lesquelles se trouve l'erreur.



Pseudo-code

Algorithme 2 : Algorithme de parcours de graphe en profondeur itératif

Initialisation:

Initialiser la pile d'appel avec le nœud de départ;

Initialiser la liste des nœuds découverts avec le nœud de départ;

tant que la pile n'est pas vide faire

return la liste des nœuds découverts

```
noeud_courant ← Dépiler(pile);

pour chacun des voisins de v de nœud_courant faire

si v n'appartient pas à la liste noeuds_decouverts alors

Empiler v à la fin de la pile;

Ajouter noeud_courant à la liste des nœuds découverts;

fin

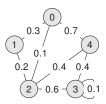
fin
```

4□ ト 4団 ト 4 豆 ト 4 豆 ・ 夕 Q (~)

fin

Étiquettes et pondération

- Un graphe étiqueté est un graphe (orienté ou non) dont les liaisons entre les sommets (arêtes ou arcs) sont affectées d'étiquettes (mot, lettre, symbole,...),
- Un graphe pondéré est un graphe étiqueté dont toutes les étiquettes sont des nombres réels positifs ou nuls. Ces nombres sont les poids des liaisons (arêtes ou arcs) entre les sommets,
- Le poids d'une chaîne (respectivement d'un chemin) est la somme des poids des arêtes (resp des arcs) qui constituent la chaîne (resp. le chemin),
- Une plus courte chaîne (resp. un plus court chemin) entre 2 sommets est, parmi les chaînes qui les relient (resp. les chemins qui les relient) celle (celui) qui a le poids minimum.



Le plus court chemin de 0 à 4 est 0-2-4.



Application au Q-Learning (Reinforcement)

L'objectif de cette étude est d'apprendre à une intelligence articifielle à choisir le chemin optimal afin de:

- récupérer les passagers et les déposer à leur destination,
- o conduire en toute sécurité, ce qui signifie pas d'accidents,
- les conduire dans les plus brefs délais.

Nous utiliserons un environnement d'OpenAl Gym (Taxi-v3).



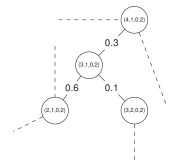
Un état est définit par (taxi_row, taxi_col, passenger_location, destination).



Application au Q-Learning (Reinforcement)

Un état peut alors être représenté par un sommet d'un graphe, dont les arêtes sont pondérées, et les états accessibles par des états voisins. Les coefficients de pondération sont déterminés durant la phase d'apprentissage et sont utilisés dans la phase d'utilisation afin de guider les choix du taxi.





Un extrait de ce graphe montre que le meilleur choix dans cette configuration est d'aller à l'état (2,1,0,2) c'est à dire que la voiture doit monter.

La simulation peut alors être effectuée grâce à un programme python.



Bibliographie

- Ressource UPSTI Réforme des programmes 2021 bases des graphes
- Ressource UPSTI Réforme des programmes 2021 parcours des graphes

