Teoretická informatika

Obor C, 3. ročník

David Weber

SPŠE JEČNÁ

Poslední aktualizace: 1. prosince 2023

Obsah

Pi	ředm	ıluva		3
1	Gra	ıfové a	lgoritmy	4
	1.1	Grafy	a jejich reprezentace	4
	1.2	Strom	y	4
	1.3	Prohle	edávání do šířky	4
	1.4	Prohle	edávání do hloubky	6
	1.5	Binári	ní halda	7
		1.5.2	Vkládání nového vrcholu	9
		1.5.3	Odstranění minima	9
		1.5.4	Zvýšení a snížení hodnoty klíče ve vrcholu	10
		1.5.5	Časové složitosti operací	10
	1.6	Dijkst	rův algoritmus	12
		1.6.1	Správnost Dijkstrova algoritmu	14
		1.6.2	Časová složitost Dijkstrova algoritmu	14
	1.7	Algori	tmus A*	16
		1.7.1	Správnost algoritmu A*	16
		1.7.3	Ukázky heuristických funkcí	18
2	Alg	oritmi	cky těžké problémy	20
	2.1	Problé	<u>Sm SAT</u>	20
		2.1.2	Konjunktivní normální forma	21
		2.1.5	Převod do CNF pomocí tabulky	22

OBSAH	I	2
2.2	Problém CNF-SAT	23

Předmluva

Kapitola 1

Grafové algoritmy

1.1 Grafy a jejich reprezentace

Definice 1.1.1 (Graf). Grafem G nazveme uspořádanou dvojici (V, E), kde V je množina vrcholů (nebo také uzlů) a E množina hran, přičemž pokud

- $E \subseteq \{\{u,v\} \mid u,v \in V\}$, pak G nazýváme neorientovaným grafem (tj. po hraně lze pohybovat v obou směrech).
- $E \subseteq \{(u,v) | u,v \in V\}$, pak G nazýváme orientovaným grafem (tj. po hranách se lze pohybovat pouze v jednom směru).

1.2 Stromy

1.3 Prohledávání do šířky

Jednou ze základních úloh je procházení grafu z určitého vrcholu a zjištění dosažitelnosti ostatních vrcholů. Nejednodušším algoritmem v tomto ohledu je tzv. prohledávání do šířky (angl. breadth-first search, zkráceně BFS). Jeho základní princip spočívá v postupném objevování následníků již nalezených vrcholů. Na počátku dostaneme graf G = (V, E) a nějaký počáteční vrchol $v_0 \in V$. Postupně objevíme všechny sousedy vrcholu v_0 , poté všechny sousedy těchto nalezených sousedů, atd. Na BFS lze nahlížet tak, že do počátečního vrcholu nalijeme vodu a sledujeme, jak postupuje vzniklá vlna.

Pro každý vrchol si budeme uchovávat jeho stav.

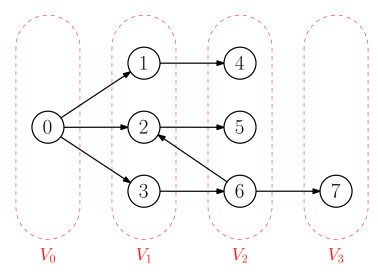
- Nenalezený vrchol jsme ještě během výpočtu neviděli.
- Otevřený vrchol jsme viděli, ale ještě nejsme neprozkoumali všechny jeho sousedy.
- *Uzavřený* vrchol jsme prozkoumali společně se všemi jeho sousedy a dál se jím již netřeba zabývat.

Na počátku začneme s jedním otevřeným vrcholem a to v_0 (zde začínáme). Po prozkoumání všech sousedních vrcholů se jejich stav změní na otevřený a počáteční vrchol v_0 se uzavře. Obdobně pokračujeme pro nově otevřené vrcholy. Pokud by náhodou mezi dvojicí otevřených vrcholů existovala hrana, pak si sousedního vrcholu všímat nebudeme, neboť byl již otevřen. Pro každý vrchol se ještě dodatečně můžeme uchovávat informaci, jak daleko se nachází od v_0 , co do počtu hran ležících na cestě.

Algoritmus 1.3.1: BFS (prohledávání do šířky)

```
Vstup: Graf G = (V, E) a počáteční vrchol v_0 \in V
   // Inicializace
 1 foreach vrchol v \in V do
        stav(v) \leftarrow nenalezen\acute{y}
 \mathbf{2}
       D(v) \leftarrow \infty
 3
 4 stav(v_0) \leftarrow otev\check{r}en\acute{y}
 5 D(v_0) \leftarrow 0
 6 Založ frontu Q a přidej do ní vrchol v_0
   while fronta Q je neprázdná do
        v \leftarrow \text{první vrchol ve frontě } Q, který z ní odebereme
        // Prozkomáváme všechny dosud neobjevené sousedy
        foreach sousední vrcholw vrcholu v do
 9
            if stav(w) = nenalezen\acute{y} then
10
                stav(w) \leftarrow otev\check{r}en\acute{y}
11
                D(w) \leftarrow D(v) + 1
12
                Přidej w do fronty Q
13
        stav(v) \leftarrow uzav \check{r}en \acute{y}
14
   Výstup: Seznam vzdáleností D
```

BFS rozděluje vrcholy do vrstev podle toho, v jaké vzdálenosti od počátečního vrcholu se nachází (viz obrázek 1.1). Nejdříve jsou prozkoumány vrcholy ve vzdálenosti 0 (tj. pouze v_0), poté ve vzdálenostech 1, 2, ... Z toho vyplývá, že kdykoliv při otevírání libovolného vrcholu v nastavujeme hodnotu D(v), bude tato hodnota vždy odpovídat délce nejkratší cesty z v_0 do v. Tato hodnota bude však nastavena pouze u těch vrcholů, které jsou z v_0 dosažitelné (ostatní vrcholy zůstanou ve stavu nenalezený).



Obrázek 1.1: Vrcholy rozdělené do vrstev podle průběhu BFS.

Zbývá prozkoumat časovou a paměťovou složitost BFS. Označme si počet vrcholů grafu G na vstupu n a počet jeho hran m.

Věta 1.3.1 (Složitost BFS). Algoritmus BFS doběhne v čase $\mathcal{O}(n+m)$ a spotřebuje paměť $\mathcal{O}(n+m)$.

 $D\mathring{u}kaz$. Inicializace potrvá $\mathcal{O}(n)$, neboť cyklus iteruje přes všechny vrcholy. Vnější cyklus provede maximálně n iterací, protože každý z vrcholů uzavřeme nejvýše jednou, tj. $\mathcal{O}(n)$.

S vnitřním cyklem je to trochu složitější, protože jeho počet iterací závisí na tom, který z vrcholů otevíráme (resp. na počtu jeho sousedů). To znamená, že pokud si označíme d_i počet sousedů vrcholu i, pak celkový počet iterací vnitřního cyklu přes všechny vrcholy bude $\sum_i d_i$. Lze si ovšem všimnout jedné užitečné věci. Pokaždé, když prozkoumáváme sousední vrchol w nějakého vrcholu v, mohou nastat dva případy podle toho, jestli je G orientovaný graf, nebo neorientovaný.

- (i) Graf G je neorientovaný. Pak hranu, která spojuje v a w prozkoumáme právě dvakrát (jednou z vrcholu v a podruhé z vrcholu w). Každá hrana se tak započítá dvakrát, tzn. vnitřní cyklus se celkově provede max 2m-krát (po všech iteracích vnějšího cyklu).
- (ii) Graf G je orientovaný. Pak se hrana započítá pouze jednou, a to z vrcholu, z něhož vede. Celkově se vnitřní cyklus provede m-krát.

V prvním případě tak pro časovou složitost bude platit

$$\mathcal{O}(n + \sum_{i} d_i) = \mathcal{O}(n + 2m) \stackrel{*}{=} \mathcal{O}(n + m).$$

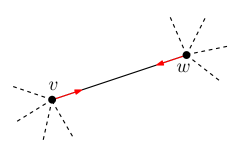
(V kroku označeném * zanedbáváme konstantu, neboť pracujeme s O-notací.)

V druhém případě dojdeme ke stejnému výsledku, akorát zmíněná suma bude, kvůli orientaci hran, rovna přesně počtu hran, tj.

$$\mathcal{O}(n + \sum_{i} d_i) = \mathcal{O}(n + m).$$

Nyní k prostorové složitosti algoritmu. Na reprezentaci grafu (např. pomocí seznamu sousedů) spotřebujeme pamět $\mathcal{O}(n+m)$ (n vrcholů, m hran)¹. Dále si uchováváme vrcholy ve frontě, v níž může být v jednu chvíli maximálně n vrcholů, tj. $\mathcal{O}(n)$, a k tomu máme seznam stav, kde je uloženo $\mathcal{O}(n)$ vrcholů. Celkově spotřebujeme paměti

$$\mathcal{O}(n+m) + \mathcal{O}(n) + \mathcal{O}(n) = \mathcal{O}(n+m).$$



Obrázek 1.2: Znázornění situace v důkazu části (i) věty 1.3.1.

1.4 Prohledávání do hloubky

Na podobném přístupu, jako BFS, je založeno tzv. prohledávání do hloubky (anglicky depth-first search, zkráceně DFS). Vrcholy však tentokrát budeme zpracovávat rekurzivně. Pokaždé, když budeme otevírat nový vrchol, se rekurzivně zavoláme všechny jeho sousední vrcholy, u nichž opakujeme stejnou proceduru. Po prozkoumání všech sousedů daný vrchol uzavřeme. Stejně jako BFS si tak budeme uchovávat pole stavů pro jednotlivé vrcholy.

¹Resp. každá hrana je v neorientovaných grafech započítána dvakrát, protože každý vrchol obsahuje v seznamu svých sousedů vždy "protější" vrchol (stejný argument, jako u odvozování časové složitosti BFS).

Algoritmus 1.4.1: DFS (prohledávání do hloubky)

```
Vstup: Graf G = (V, E) a počáteční vrchol v_0 \in V

// Inicializace

1 foreach vrchol v \in v do

2 \lfloor stav(v) \leftarrow nenalezený

3 Zavolej DFS2(v_0)

// Rekurzivní volání na sousední vrcholy

4 Funkce DFS2(vrchol v \in V)

5 \rfloor stav(v) \leftarrow otevřený

6 foreach sousední vrchol w vrcholu v do

7 \rfloor if stav(w) = nenalezený then

8 \rfloor L Zavolej DFS2(w)
```

Věta 1.4.1 (Složitost DFS). Algoritmus DFS doběhne v čase $\mathcal{O}(n+m)$ a spotřebuje paměť $\mathcal{O}(n+m)$.

 $D\mathring{u}kaz$. Algoritmus DFS se oproti BFS liší pouze v pořadí, v jakém pořadí dosažitelné vrcholy zpracovává, to však nemá na časovou složitost žádný vliv. Argument pro její odvození je tak stejný jako u BFS, viz věta 1.3.1 v minulé sekci.

V paměti si musíme uchovávat reprezentaci grafu, to zabere $\mathcal{O}(n+m)$ paměti (opět např. pomocí seznamu sousedů) a máme seznam stav s n prvky (vrcholy). Zároveň si při volání DFS2 musíme na zásobník rekurze ukládat jednotlivé aktivační záznamy. Protože vrcholů je v grafu n, pak na zásobníku rekurze bude v jednu chvíli maximálně n záznamů, tj. $\mathcal{O}(n)$. Celkově spotřebujeme $\mathcal{O}(n+m) + \mathcal{O}(n) + \mathcal{O}(n) = \mathcal{O}(n+m)$ paměti.



Je dobré si uvědomit, že byť algoritmy BFS a DFS mají stejnou časovou a prostorovou složitost, nelze zcela rovnocenně použít na stejné typy úloh. Např. BFS se hodí pro hledání nejkratší cesty v neohodnoceném grafu (pro ohodnocené grafy se používá např. Dijkstrův algoritmus, viz sekce 1.6), kdežto DFS se více hodí na prohledávání stavového prostoru, neboť typicky nezabere tolik paměti.



Cesta, kterou se DFS dostane do libovolného vrcholu v, nemusí být nutně nejkratší (silně závisí na pořadí, v jakém procházíme sousedy jednotlivých vrcholů).

1.5 Binární halda

Uveďme motivační příklad na úvod. Mějme seznam čísel, z něhož chceme (pokud možno co nejrychleji) vybrat minimální/maximální hodnotu. Pro maximum bychom sestavit následující jednoduchý algoritmus.

Časová složitost bude zjevně $\mathcal{O}(n)$, neboť algoritmus prochází všech n prvků. Takovou úlohu lze však řešit rychleji, pokud si prvky vhodně uspořádáme. K tomu můžeme použít tzv. haldu.

Definice 1.5.1 (Minimová binární halda). Minimová binární halda je datová struktura tvaru binárního

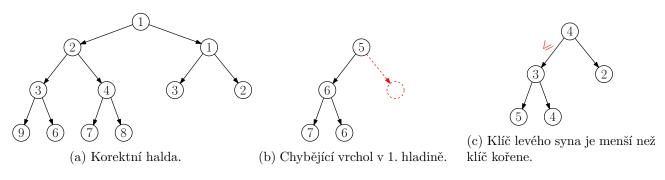
Algoritmus 1.5.1: Vyhledání maximální hodnoty v seznamu (MAX)

Vstup: Seznam čísel x_1, x_2, \dots, x_n 1 $m \leftarrow x_1$ 2 for $i = 1, 2, \dots, x_n$ do 3 if $x_i > m$ then 4 $m \leftarrow x_i$

 ${\bf 5}$ return m Výstup: Maximální hodnota seznamu m

stromu, kde v každém vrcholu je uložena právě jedna hodnota (tzv. klič, pro vrchol v budeme značit jeho klič k(v)) a navíc platí:

- (i) každá hladina je plně obsazena, kromě poslední, pričemž hladiny jsou zaplněny zleva
- (ii) a je-li v libovolný vrchol a s jeho syn, pak $k(v) \leq k(s)$.



Obrázek 1.3: Příklady korektních a nekorektních hald.

Zde se nyní na chvíli pozastavme. Podmínka (ii) v definici binární haldy 1.5.1 má za následek totiž velmi příjemnou vlastnost, když se podíváme, kde se v haldě nachází minimum. Pokud se budeme pohybovat od kořene směrem "dolů", hodnoty ve vrcholech se budou pouze zvětšovat, neboť klíče synů musí mít vždy stejnou nebo větší hodnotu než klíč v rodiči. Minimum se tak vždy nachází v kořeni stromu, což znamená, že zjistění minima tak můžeme provést v konstantním čase $\mathcal{O}(1)$.



Pokud bychom chtěli naopak maximovou binární haldu, bude definice 1.5.1 vypadat obdobně, akorát v podmínce (ii) bude obrácená nerovnost, tj. $k(v) \ge k(s)$ (klíč v rodiči má vždy stejnou nebo vyšší hodnotu než klíče v jeho synech). Maximum se bude opět nacházet v kořeni haldy.

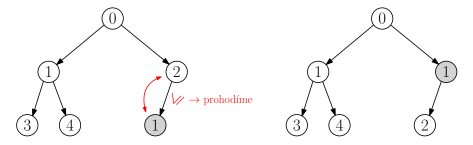
Je však více operací, které bychom rádi s haldou prováděli. Vypišme si všechny, které nás budou zajímat.

- Insert(x) vložení nového vrcholu s klíčem x do haldy.
- MIN() nalezení vrcholu s nejmenším klíčem (už jsme zmínili).
- ExtractMin() odebrání vrcholu s nejmenším klíčem.
- INCREASE(v) zvýšení hodnoty klíče ve zvoleném vrcholu v.
- Decrease(v) snížení hodnoty klíče ve zvoleném vrcholu v.

Podívejme se postupně na jednotlivé operace a jejich realizaci. S dovolením si zde nyní odpustíme zápis pomocí pseudokódu a pro jednoduchost si dané operace pouze slovně vysvětlíme. Pro následné odvození časové složitosti nám to bude stačit.

1.5.2 Vkládání nového vrcholu

Při vkládání nového vrcholu (INSERT) se nejdříve potřebujeme vypořádat s tím, kam vrchol v haldě umístíme. S tím nám ale pomůže podmínka (i) v definici binární haldy. Všechny hladiny stromu jsou vždy plně obsazené, kromě poslední, která se všechny vrcholy nachází vlevo. To znamená, že nový vrchol můžeme umístit na první volnou pozici vlevo na poslední hladině. To však nemůžeme provést zcela beztrestně, neboť nemáme nijak zaručeno, že bude splněna podmínka (ii). Klíč v novém vrcholu může mít hodnotu ostře menší než jeho rodič. Haldu "opravíme" postupným prohazováním vrcholu s jeho rodičem, dokud nebude podmínka splněna (viz obrázek 1.4). Postup můžeme zapsat zkráceně ve třech



Obrázek 1.4: Vkládání nového vrcholu do haldy.

bodech takto:

- Vložíme nový vrchol s klíčem x na první volnou pozici zleva na poslední hladině.
- pokud je klíč rodiče větší než x, prohodíme vrcholy (resp. jejich klíče)².
- Opakujeme druhý krok.

1.5.3 Odstranění minima

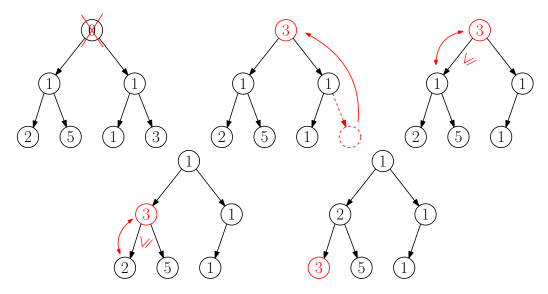
Co se týče získání minimálního klíče v haldě, jedná se o velmi triviální operaci. Zkrátka "přečteme" klíč v kořeni a jsme hotovi. Ovšem pokud bychom chtěli minimum (EXTRACTMIN) ze stromu odstanit, bude to již o něco složtější. Kořen ze stromu nemůžeme "jen tak" smazat, jeho pozici musí zastoupit jiný vrchol. Abychom neporušili vlastnosti haldy, nahradíme odstraněný kořen nejlevějším vrcholem na poslední hladině. Tím jsme jistě neporušili vlastnost (i), neboť poslední hladina, jako jediná, nemusí být plně obsazená.

Nyní však (stejně jako u vkládání vrcholu) nastavá problém s druhou podmínkou, neboť touto operací jsme ji mohli porušit. Provedeme obdobný proces, jako pri vkládání vrcholu do haldy, ale vrchol nyní bude "probublávat" směrem dolů. Podíváme se na syny daného vrcholu a pokud klíč některého z nich je menší než klíč nového kořene, pak jej s ním prohodíme (v případě, že klíče obou synů jsou menší, než klíč kořene, prohodíme s menším z nich). V bodech můžeme zapsat celou operaci následovně:

- Smažeme kořen a nahradíme jej nejlevějším vrcholem na poslední hladině.
- Tento vrchol (resp. jeho klíč) porovnáme s jeho syny a případně prohodíme s tím, jehož klíč je menší.
- Opakujeme druhý krok.

Operacím, které jsme prezentovali při vkládání vrcholu, resp. odebírání minima z haldy, kdy vrchol "probublával" nahoru, resp. dolů, se někdy nazývají Bubbleup a Bubbledown. Ještě se nám budou

²Vrchol v podstatě takto "probublá" do správné pozice ve stromě (příp. až do pozice kořene).



Obrázek 1.5: Odebírání vrcholu (kořene) s minimálním klíčem.

hodit u operací Increase a Decrease.

1.5.4 Zvýšení a snížení hodnoty klíče ve vrcholu

Poslední dvojice operací, která se nám bude hodit, je zvýšení (INCREASE) a snížení (DECREASE) hodnoty klíče ve vybraném vrcholu. K tomu potřebujeme akorát vyřešit, jak budeme k vrcholům přistupovat. Podle klíče vyhledávat neumíme, ale můžeme si zavést např. pomocný slovník, který budeme "adresovat" pomocí příslušného vrcholu a vracenou hodnotou bude klíč ve vrcholu. Takto spotřebujeme navíc pouze $\mathcal{O}(n)$ paměti, kde n je počet vrcholů v haldě.

Realizace samotných operací je již jednoduchá. Pokud protovedeme INCREASE klíče v určitém vrcholu, pak z důvodu, že klíče v synech vrcholu jsou stejné nebo větší, se halda může pokazit pouze "směrem dolů". Tedy provedeme nám již známé prohazování vrcholu s jeho syny, dokud nebude halda opravena (BubbleDown), stejně jako v případě odebírání kořene (ExtractMin).

Operaci Decrease provedeme zcela stejně, akorát nyní se halda bude kazit "směrem nahoru", takže provedeme Bubbleup, jako při vkládání nového vrcholu (Insert).



V případě maximové binární haldy by operace vypadaly zcela stejně, akorát při operaci INCREASE budeme opravovat haldu směrem nahoru a u DECREASE směrem dolů.

1.5.5 Časové složitosti operací

Pojďme si nyní rozebrat časové složitosti zmíněných operací INSERT, MIN, EXTRACTMIN, INCREASE a DECREASE a podívat se, jak moc jsme si pomohli oproti práci s polem (seznamem). Pokud se pozorně podíváme na operace popsané výše, je zjevné, že nejvíce bude naše operace zpomalovat ono "probublávání" vrcholu při opravování haldy (vyjma operace MIN, kde jen přečteme klíč v kořeni), tj. Bubbleup a BubbleDown. Na nich bude celková časová složitost záviset.



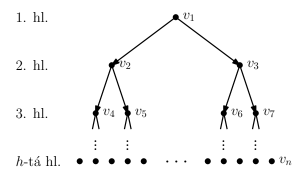
Všimněme si, že po každém prohození vrcholů při BubbleUP nebo BubbleDown se vrchol posune o jednu hladinu výše/níže.

Víme tak, že při opravování haldy se vrchol může posunout maximálně o počet hladin, který má daná halda. Časová složitost daných operací bude tak závislá na jejich počtu. Tím jsme se dostali o trochu blíže řešení, ale rádi bychom věděli, jak se bude době trvání daných operací měnit v závislosti na počtu vrcholů v haldě, nikoliv počtu hladin. Mezi těmito proměnnými však existuje hezká závislost.

Dejme tomu, že naše halda má n vrcholů v celkově h hladinách, přičemž poslední hladina je plně obsazena (viz obrázek 1.6). (Mohlo by se, v obecném případě, samozřejmě stát, že poslední hladina plně obsazena nebude, ale jediné, co se tím změní, bude, že mezi n a výsledným výrazem bude místo rovnosti nerovnost. S plnou hladinou se nám ale bude lépe počítat, protože při analýze časové složitost nás zajímá nejhorší možný případ.) Pokud budeme mít haldu s jednou hladinou, bude mít pouze jeden vrchol, a to kořen. S dvěma hladinami budou již 3 vrcholy v haldě. S třemi hladinami jich bude 7, atd (viz tabulka 1.1).

Počet hladin h	1	2	3	4	5	6
Počet vrcholů n	1	3	7	15	31	63

Tabulka 1.1: Vztah mezi počtem hladin h a počtem vrcholů n v plně obsazené haldě.



Obrázek 1.6: Odebírání vrcholu (kořene) s minimálním klíčem.

Z tabulky 1.1 si můžeme všimnout, že počet vrcholů je vždy mocnina dvojky snížená o jedna. Výsledná závislost je tedy $n=2^h-1$. V případě, že by poslední hladina nebyla plně obsazena, by se rovnost změnila v nerovnost, tj. $n\leqslant 2^h-1$. Tím máme již vše připravené k tomu, abychom odvodili časovou složitost daných operací.

Věta 1.5.6 (Složitost operací v binární haldě). Operace Insert, Extractmin, Increase a Decrease mají časovou složitost $\mathcal{O}(\log n)$. Operace Min má časovou složitost $\mathcal{O}(1)$.

 $D\mathring{u}kaz$. V případě MIN je to jednoduché, zkrátka jen přečteme klíč v kořeni, což zjevně potrvá $\mathcal{O}(1)$. U zbývajících operací opravujeme haldu pomocí BUBBLEUP a BUBBLEDOWN. Předpokládejme, nastal nejhorší možný případ, tj. halda má h hladin a je plně obsazena (tzn. včetně poslední hladiny). Víme, že "probublání" vrcholu haldou nahoru/dolů potrvá řádově $\mathcal{O}(h)$. My však víme, že $n=2^h-1$. Tedy zde bude stačit, když si vyjádříme h z rovnosti.

$$n = 2^h - 1 \iff 2^h = n + 1 \iff h = \log_2\left(n + 1\right) \stackrel{*}{=} \frac{1}{\log 2} \cdot \log\left(n + 1\right).$$

 (V rovnosti * jsme využili vzorec $\log_b a = \log a/\log b$.) Operace Bubble
UP a Bubble Down tedy potrvají

$$\mathcal{O}(h) = \mathcal{O}(\frac{1}{\log 2} \cdot \log (n+1)) \stackrel{*}{=} \mathcal{O}(\log n).$$

 $(V * je jednička v logaritmu zanedbatelná v rámci <math>\mathcal{O}$ -notace. Výraz $1/\log 2$ představuje konstantu a tudíž je též zanedbatelný.) Tedy operace Insert, Extractmin, Increase a Decrease mají logaritmickou časovou složitost.

Zkusme si na závěr udělat menší porovnání oproti poli, se kterým jsme začínali (viz tabulka 1.2). Lo-

	Insert	Min	ExtractMin	Increase	Decrease
Pole (seznam)	$\mathcal{O}(1)$	$\mathcal{O}(n)$	$\mathcal{O}(n)$	$\mathcal{O}(1)$	$\mathcal{O}(1)$
Binární halda	$\mathcal{O}(\log n)$	$\mathcal{O}(1)$	$\mathcal{O}(\log n)$	$\mathcal{O}(\log n)$	$\mathcal{O}(\log n)$

Tabulka 1.2: Porovnání časových složitostí operací v haldě a v poli.

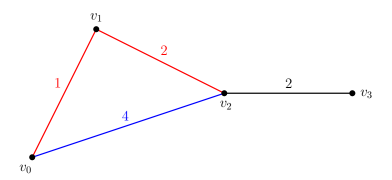
garitmická časová složitost je určitě lepší, než lineární, je však vidět, že jsme si zároveň pohoršili v případě vkládání a úpravy hodnot klíčů. Je tomu tak z důvodu, že pole má svou výhodu v téměř nulové režii, kdežto halda (kvůli své pevně definované struktuře) spotřebuje nějaký čas, aby byla uvedena do korektního stavu.

1.6 Dijkstrův algoritmus

Již jsme si ukázali, že v neohodnoceném grafu G = (V, E) umíme relativně jednoduše najít délku nejkratší cesty do libovolného vrcholu z nějakého výchozího vrcholu $v_0 \in V$. Obvykle však hrany nemusí mít stejnou váhu (cenu). Např. cesty (vrcholy) mezi městy (hrany) mohou být v různém stavu a některé jsou tak lepší než jiné.



Zde ji narážíme na problém, neboť obecně platí, že když nalezneme vrchol přes dvojici různých hran, nemusí být nalezené cesty stejně dlouhé. Na obrázku 1.7 si lze všimnout, že cesta (v_0, v_1, v_2) je kratší než (v_0, v_2) , přestože má více hran.



Obrázek 1.7: Příklad ohodnoceného grafu.

Nabízí se varianta převést ohodnocený graf na neohodnocený tak, že rozdělíme hranu na takový počet (neohodnocených) hran, kolik činí její původní váha. V čistě teoretické rovině se jedná o funkční řešení, neboť na nově vzniklý graf již lze aplikovat např. BFS, které jsme popsali v sekci 1.3. Ne každý graf však musí mít "malé" váhy hran. Pokud bychom vzali např. graf, kde váhy hran jsou v řádech tisíců, bude pro BFS potřeba provést zbytečně mnoho práce, neboť pro zpracování jedné ohodnocené hrany bude třeba provést tisíce iterací.

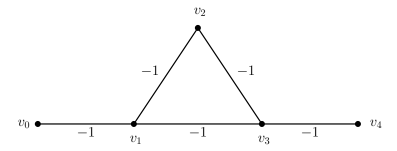
Jedním z nejznámějších algoritmů v tomto ohledu je tzv. Dijkstrův algoritmus, který popsal v roce 1958

holandský informatik Edsger Wybe Dijkstra. Podobně jako u BFS a DFS, i zde budeme postupně otevírat a uzavírat vrcholy, přičemž každý uzavřeme nejvýše jednou, avšak je třeba mít na paměti důležitou věc.



První nalezená cesta do libovolného vrcholu již nemusí být nutně nejkratší. Cestu do daného vrcholu bude třeba postupně vylepšovat.

Zaměřme se na grafy, jejichž váhy hran jsou nezáporné. Záporně ohodnocené hrany mohou způsobovat problémy, neboť mezi určitou dvojicí vrcholů by již nemusela nutně existovat nejkratší cesta. Např. v obrázku 1.8 si lze všimnout, že mezi vrcholy v_0 a v_4 neexistuje nejratší cesta konečné délky, nebot cyklus (v_1, v_3, v_2, v_1) lze projít libovolněkrát, přičemž každým průchodem se zkrátí o 3. Odpověď na délku nejrakší cesty mezi těmito vrcholy by tak musela být $-\infty$. Podobným grafům se tak chceme



Obrázek 1.8: Graf, kde mezi v_0 a v_4 neexistuje (konečná) nejkratší cesta.

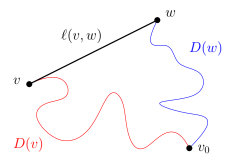
vyhnout, neboť by naše úvahy pak již nemusely fungovat (cestu mezi vrcholy bychom mohli potenciálně do nekonečně vylepšovat a algoritmus by se tak nikdy nezastavil).

V dalších odstavcích budeme váhu hrany vedoucí z vrcholu u do vrcholu v značit $\ell(u,v)$.

```
Algoritmus 1.6.1: DIJKSTRA
```

```
Vstup: Nezáporně ohodnocený graf G = (V, E) a počáteční vrchol v_0 \in V
   // Inicializace
 1 foreach vrchol v \in V do
       stav(v) \leftarrow nenalezen\acute{y}
       D(v) \leftarrow \infty
 4 stav(v_0) \leftarrow otev \check{r}en \acute{y}
 5 D(v_0) \leftarrow 0
 6 while existují otevřené vrcholy do
       // Kandidát na nejkraší cestu do sousedních vrcholů
       v \leftarrow otevřený vrchol s nejmenším D
 7
       foreach soused w \in V vrcholu v do
 8
            // Našli jsme lepší cestu
           if D(v) + \ell(v, w) < D(w) then
 9
                D(w) \leftarrow D(v) + \ell(v, w)
10
                stav(w) \leftarrow otev\check{r}en\acute{y}
11
       stav(v) \leftarrow uzav \check{r}en \acute{y}
   Výstup: Seznam vzdáleností D
```

³Jedná se o holandské jméno, čteme "dajkstra".



Obrázek 1.9: Znázornění situace v průběhu Dijkstrova algoritmu.

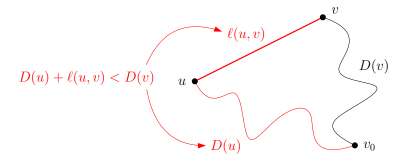
1.6.1 Správnost Dijkstrova algoritmu

Nejprve je dobré si uvědomit, proč algoritmus vlastně funguje. Kdykoliv uzavíráme vrchol (tzn. vybereme vrchol s nejmenší hodnotou D(v)), pak se spoléháme na to, že D(v) opravdu odpovídá v daný moment délce nejkraší cesty z v_0 do v. Ale proč to tak musí být?

Zkusme uvážit opačnou situaci, tzn. kdyby nastalo, že jsme vybrali nějaký vrchol v, jehož D(v) neodpovídá délce nejkratší cesty. Pak by musel existovat nějaký sousední vrchol u vrcholu v, přes nějž vede nejkratší cesta, jejíž délka je $D(u) + \ell(u,v)$ (viz obrázek 1.10). To znamená, že $D(v) > D(u) + \ell(u,v)$. Jenže v takovou chvíli by si algoritmus nutně musel vybrat vrchol u místo vrcholu v, protože

$$D(v) > D(u) + \ell(u, v) \stackrel{*}{>} D(u).$$

V kroku označeném * vycházíme právě z toho, že váhy hran jsou nezáporné, tj. $\ell(u,v) > 0$ (proto tento argument funguje). Tedy stručně řečeno⁴, pokud D(v) neodpovídá délce nejkratší cesty, pak musí existovat jiný vrchol u s nižším D(u).



Obrázek 1.10: Situace při výběru vrcholu v, kdy D(v) neodpovídá délce nejkratší cesty.

1.6.2 Časová složitost Dijkstrova algoritmu

Zbývá nám ještě analyzovat časovou složitost. Pokud se zpětně podíváme na pseudokód algoritmu, lze si všimnout, že podstatnou roli bude hrát vybírání vrcholu s minimální hodnotou D(v). Nabízí se tak otázka, jak danou operaci implementovat. První varintou je hodnoty D realizovat jako prostý seznam (popř. pole).

Věta 1.6.3 (Dijkstra se seznamem). Dijkstrův algoritmus, kde hodnoty D ukládáme do seznamu (pole), doběhne v čase $\mathcal{O}(n^2 + m)$.

⁴Nebo spíš napsáno?

 $D\mathring{u}kaz$. • Inicializace zabere $\mathcal{O}(n)$ (máme n vrcholů).

- Každý vrchol uzavřeme opět nejvýše jednou, tzn. vnější cyklus se provede $\mathcal{O}(n)$ -krát.
- Hledání minimálního D zabere v rámci každé iterace čas $\mathcal{O}(n)$.
- Stejně jako u BFS a DFS, i zde každou hranu zkontrolují nejvýše dvakrát (záleží, zda graf G je orientovaný), tzn. $\mathcal{O}(2m) = \mathcal{O}(m)$.

Celkově tedy máme

$$\underbrace{\mathcal{O}(n)}_{\text{Výběr minima}} + \underbrace{\mathcal{O}(n) \cdot \mathcal{O}(n)}_{\text{Výběr minima}} + \mathcal{O}(m) = \mathcal{O}(n^2 + n + m) = \mathcal{O}(n^2 + m).$$

Kvadratická časová složitost není úplně zlá, ale můžeme si ještě trochu přilepšit. Pokud si vzpomeneme na binární haldu z oddílu 1.5, všimneme si v konečném důsledku, že při použití v Dijkstrově algoritmu se některé operace zrychlí.

Věta 1.6.4 (Dijkstra s haldou). Dijkstrův algoritmus, kde hodnoty D ukládáme do binární haldy, doběhne v čase $\mathcal{O}((n+m) \cdot \log n)$.

 $D\mathring{u}kaz$. Inicializace trvá zase $\mathcal{O}(n)$. Při operacích s binární haldou víme, jak dlouho potrvají (vit tabulka 1.2). Akorát si nyní musíme rozmyslet, kdy se která operace provádí.

- Při otevírání vrcholu provádíme v haldě operaci INSERT⁵. Celkově vložíme do haldy max. všech n vrcholů, což potrvá $n \cdot \mathcal{O}(\log n) = \mathcal{O}(n \log n)$.
- Při uzavírání vrcholu provádíme operaci ExtractMin (opět max. n-krát), tj. $n \cdot \mathcal{O}(\log n) = \mathcal{O}(n \log n)$.
- Při aktualizaci vzdálenosti D(v) provádíme DECREASE (tato hodnota se nikdy nemůže zvýšit). To provádíme vždy při kontrole sousedů (tzn. daných hran), kterých je pro všechny vrcholy dohromady max. $\mathcal{O}(m)$ (stejný argument jako při započítávání hran). Tzn. $m \cdot \mathcal{O}(\log n) = \mathcal{O}(m \log n)$.

Po sečtení dostaneme

$$\mathcal{O}(n + n \log n + n \log n + m \log n) = \mathcal{O}(n + 2n \log n + m \log n)$$

$$= \mathcal{O}(n + n \log n + m \log n)$$

$$= \mathcal{O}(n \log n + m \log n)$$

$$= \mathcal{O}((n + m) \cdot \log n).$$

Ačkoliv to není úplně zjevné, výraz $(n+m) \cdot \log n$ roste o dost pomaleji oproti $n^2 + m$, tedy binární haldou si skutečně pomůžeme oproti seznamu.

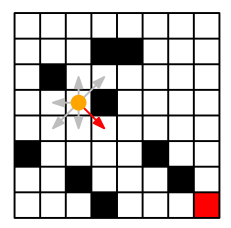
Závěrem zde je ještě uveďme, že často nehledáme cestu do všech vrcholů, ale pouze mezi nějakou konkrétní dvojicí. V takovou chvíli můžeme výpočet algoritmu zarazit ve chvíli, kdy narazíme na cílový vrchol, protože jak již víme, při otevírání vrcholu je D(v) skutečná délka nejkratší cesty. V tomto případě je možné ještě dále urychlit hledání nejkratší cesty, neboť Dijkstrův algoritmus může pak provádět hodně nadbytečné práce. Na to se podíváme v další sekci 1.7.

 $^{^5}$ Náš odhad $\mathcal{O}(n \log n)$ by šel dokonce zlepšit i na $\mathcal{O}(n)$, když do něj započítáme fakt, že hladin v haldě je ze začátku 0 a postupně přibývají (tzn. není jich z počátku "moc"), ale celkový odhad složitosti by vyšel stejně a navíc odvození tohoto faktu je již trochu náročnější.

1.7 Algoritmus A*

Nyní omezíme naše soustředění na případy, kdy hledáme cestu pouze do nějakého konkrétního vrcholu $v_G \in V$ (nikoliv do všech, jako tomu bylo doposud). Stále pracujeme s grafy, jejichž hrany mají nezáporné ohodnocení. Všechny dosavadně vysvětlené algoritmy by jistě fungovaly i v tomto případě (při otevírání cílového vrcholu jednoduše vyskočíme z hlavního cyklu). Nabízí se však otázka, zdali nemůžeme znalosti cílového vrcholu nějak využít. Pokud bychom např. hledali nejkratší cestu v mřížce s rozmístěnými překážkami (tj. na některá políčka nelze vstoupit), nejpíše by dávalo smysl upřednostňovat políčka, která jsou blíže cílovému políčku, než ty, která jsou od něj dál.

Mějme bludiště, v němž se nachází hráč (oranžový kruh), jež se může pohybovat libovolným směrem vždy o jedno pole, přičemž cílovým pole se nachází vpravo dole (červeně vyznačené). Situaci lze vidět na obrázku 1.11. Takovou situaci můžeme znázornit pomocí grafu, kde každá hrana má váhu 1, popř. lze použít neohodnocený graf. Pokud bychom aplikovali např. BFS, či Dijkstrův algoritmus, prozkoumali



Obrázek 1.11: Mřížka a optimální směr pohybu hráče.

bychom postupně všechny směry (šipky) stejně. Je však zřejmé, že nejvýhodnější je vydat směrem vyznačeným červeně, neboť je nejblíže cíli. V roce 1968 tak přišli Peter Hart, Nils Nilsson a Bertam Raphael s úpravou původního Dijkstrova algoritmu, která nese název A*.

Myšlenka je stále stejná, avšak nyní budeme vybírat vrcholy podle hodnoty $D(v) + \psi(v)$ (místo pouhého D(v)), kde ψ je tzv. heuristická funkce nebo zkráceně heuristika, která slouží jako odhad vzdálenosti od cílového vrcholu v grafu (viz obrázek 1.12). Součtu $D(v) + \psi(v)$ budeme říkat tzv. f-skóre, značíme f(v). V každé iteraci tak budeme vybírat vrchol s nejnižším f-skóre, k čemuž lze opět použít pole, nebo binární haldu.

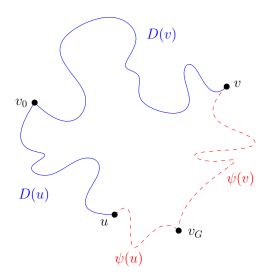
Oproti Dijkstrově algoritmu tedy skutečně nenastává moc změn, akorát je potřeba si zvlášť uchovávat hodnoty f-skóre.

1.7.1 Správnost algoritmu A*

Podobně jako u Dijkstrova algoritmu i zde platí, že při výběru (tj. otevírání) vrcholu v odpovídá D(v) délce nejkratší cesty. Argument pro tuto skutečnost je podobný. Předpokládejme, že otevíráme nějaký vrchol v, přičemž hodnota D(v) je větší, než je skutečná délka nejkratší cesty. Pak existuje nějaký

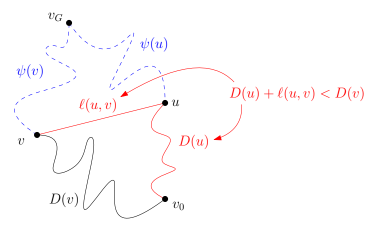
⁶,,G" od angl. goal

 $^{^{7}}$ V jiných textech, převážně anglických, se někdy používá pro heuristiku označení h a pro vzdálenost označení g, tzv. g-skóre, tj. f(v) = g(v) + h(v).



Obrázek 1.12: Znázornění heuristické funkce ψ .

sousední vrchol u vrcholu v, přes nějž nutně vede nejkratší cesta do v, tj. platí $D(u) + \ell(u, v) < D(v)$ (viz obrázek 1.13). Jak to bude s f-skóre vrcholu v? Těžko říci. Co vůbec víme o funkci ψ ? Zatím jsme si



Obrázek 1.13: Situace při výběru vrcholu v při heuristice ψ , kdy D(v) neodpovídá délce nejkratší cesty.

nespecifikovali žádné vlastnosti, které bychom od ní očekávali. Ukazuje se však, že ψ si libovolně zvolit nemůžeme. Naše heuristika musí být v jistém smyslu "rozumná". Pokud se vydáme z vrcholu u po hraně do vrcholu v a z něj poté do cílového vrcholu v_G , určitě výsledná cesta bude alespoň tak dlouhá, jako nejkratší cesta z u do v_G . To samé by mělo platit i pro náš odhad vzdáleností⁸, tedy $\psi(u) \leq \ell(u, v) + \psi(v)$.

Pokud tedy budeme předpokládat, že ψ splňuje výše zmíněnou vlastnost, musí pak platit následující:

$$f(u) = D(u) + \underbrace{\psi(u)}_{\leqslant D(v)} + \underbrace{\psi(u)}_{\leqslant D(v)} + \underbrace{\psi(u)}_{\leqslant D(v)} + \psi(v) < D(v) + \psi(v) = f(v).$$

Z toho je ale již vidět, že f(u) < f(v), tedy u musí mít nižší f-skóre než v. Tzn. algoritmus A^* by upřednostnil vrchol u před v.

Upozorněme zde na fakt, že náš předpoklad o heuristice je velmi důležitý, neboť pokud bychom si zvolili heuristiku nevhodně, algoritmus již fungovat nebude a obecně může dojít k tomu, že nějaký z vrcholů vybereme "předčasně".

⁸Tomu se obecně říká tzv. trojúhelníková nerovnost. Pro libovolnou trojici vrcholů platí $d(u,v) \leq d(u,w) + d(w,v)$, kde d značí vzdálenost daných vrcholů v grafu G.

Algoritmus 1.7.1: A^*

```
Vstup: Nezáporně ohodnocený graf G = (V, E) a počáteční vrchol v_0 \in V
   // Inicializace
 1 foreach vrchol v \in V do
        stav(v) \leftarrow nenalezen\acute{y}
        D(v) \leftarrow \infty, f(v) \leftarrow \infty
 4 stav(v_0) \leftarrow otev \check{r}en \acute{y}
 5 D(v_0) \leftarrow 0, \ f(v_0) \leftarrow \psi(v_0)
 6 while existují otevřené vrcholy do
        v \leftarrow otevřený vrchol s nejmenším f-skóre
 7
        if v = v_G then
 8
         return D(v_G)
 9
        foreach soused w vrcholu v do
10
             // Našli jsme lepší cestu
            if D(v) + \ell(v, w) < D(w) then
11
                 D(w) \leftarrow D(v) + \ell(v, w)
12
                 f(w) \leftarrow D(v) + \ell(v, w) + \psi(w)
13
                 stav(w) \leftarrow otev \check{r}en \acute{y}
14
        stav(v) \leftarrow uzav \check{r}en \acute{y}
15
    Výstup: Vzdálenost v_0 od v_G
```

Poznámka 1.7.2. • Všimněme si, že Dijkstrův algoritmus je speciálním případem algoritmu A*. Stačí pro všechny vrcholy v položit⁹ $\psi(v) = 0$.

• Je dobré dodat, že heuristiku bychom měli být schopni pro každý vrchol spočítat co nejrychleji, nejlépe v konstantním čase, tj. $\mathcal{O}(1)$.

Rozbor časové složitosti zde vynecháme. Je totiž silně závislá na tom, jakou heuristiku ψ si zvolíme. Při vhodné volbě doběhne A* zpravidla rychleji oproti Dijkstrově algoritmu. Může se však také stát, že ψ zvolíme nevhodně (i přesto, že splňuje trojúhelníkovou nerovnost výše), a algoritmus nakonec poběží déle.

1.7.3 Ukázky heuristických funkcí

Zbývá zodpověďet otázku, jakou heuristiku tedy použít? Odpověď není zcela jednoznačná, neboť záleží na situaci. Vratme se opět k příkladu s bludištěm, kdy začínáme na určitém políčku a snažíme se dostat do cílového, přičemž hráč se smí pohybovat všemy směry vždy o jedno pole. Políčka identifikujeme podle jejich souřadnic, tj. dvojice (x, y).

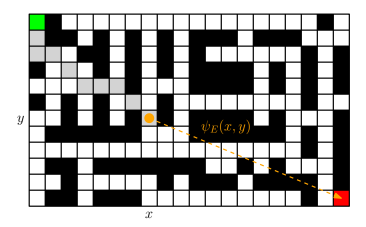
Jednou možností je tzv. eukleidovská vzdálenost. Ta je pro libovolnou dvojici bodů v rovině $X=(x_1,y_1)$ a $Y=(x_2,y_2)$ definována jako

$$\sqrt{(x_1-x_2)^2+(y_1-y_2)^2}.$$

V případě cílového políčka známe jeho souřadnice, takže můžeme snadno vypočítat eukleidovskou vzdálenost libovolného políčka od cílového. To lze použít jako heuristiku¹⁰, označme si ji ψ_E . Situaci lze sledovat na obrázku 1.14, kde šedě je vyznačena nejkratší cesta do pole se souřadnicemi (x, y). Pokud

 $^{^9 \}text{Lze}$ zvolit klidně i obecnou konstantu $c \in \mathbb{R},$ tj. $\psi(v) = c.$

 $^{^{10}}$ Dokonce bychom mohli použít jako heuristiku pouze výraz pod odmocninou, tj. $(x_1 - x_2)^2 + (y_1 - y_2)^2$.

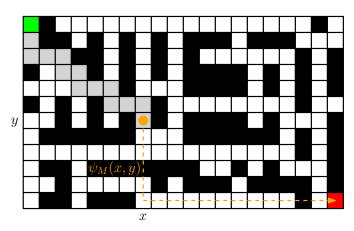


Obrázek 1.14: Příklad bludiště s eukleidovskou heuristikou.

bychom však pracovali s bludištěm, kde se nelze pohybovat po diagonálách nebo by nám to pravidla neumožňovala, můžeme výpočet heuristické funkce nahradit něčím jednodušším. V tomto ohledu se pak často využívá tzv. manhattanská vzdálenost (označme ψ_M) definovaná vztahem

$$|x_1-x_2|+|y_1-y_2|$$
.

Stejně jako eukleidovská vzdálenost, i manhattanská vzdálenost splňuje trojúhelníkovou nerovnost.



Obrázek 1.15: Příklad bludiště s manhattnskou heuristikou.

Její výhodou je nižší náročnost při výpočtu (výpočet odmocniny¹¹ je již trochu pomalejší) a to hlavně z důvodu, že pracujeme vždy s celými čísly. Její nevýhodou však může být, že oproti eukleidovské vzdálenosti nabývá větších hodnot.

 $^{^{11}\}mathrm{V}$ mnoha případech, např. v některých starších videohrách jako Quake III, se vývojáři snažili vyhýbat výpočtu odmocniny, nebo volili některé sofistikovanější výpočty, které byly rychlé a poskytovaly uspokojivý odhad hledané hodnoty.

Kapitola 2

Algoritmicky těžké problémy

Mnoho problémů lze v informatice řešit pomocí polynomiálních algoritmů, tzn. běžících v čase $\mathcal{O}(n^k)$ pro nějaké prvné k. Např. problém řazení prvků v poli jsme schopni řešit pomocí různých algoritmů, např. BubbleSortem, jehož časová složitost je v nejhorším případě $\mathcal{O}(n^2)$, kde n je počet prvků pole. Podobně hledání nejkratší cesty v grafu dokážeme řešit polynomiálně např. Dijkstrovým algoritmem, který i v případě implementace pomocí pole běží v čase $\mathcal{O}(n^2+m)$, kde n je počet vrcholů a m počet hran¹. S jistou rezervou lze říci, že polynomiální algoritmy jsou prakticky dobře použitelné.

Bohužel ne vždy je situace takto příznivá. Lze totiž narazit na problémy, na které není známý polynomiální algoritmus a o některých dokonce s jistotou víme, že je v polynomiálním čase řešit nelze. Dobrým příkladem jsou v tomto ohledu např. $Hanojské \ věže^2$, kde nejlepší algoritmus je exponenciální, tj. $\mathcal{O}(2^n)$, neboť je vždy potřeba exponenciálně mnoho kroků k vyřešení.

Nás budou zajímat ty nejdůležitější problémy z této oblasti, protože mezi nimi lze nalézt zajímavé vztahy, a posléze si uděláme menší ochutnávku z problematiky P a NP.

2.1 Problém SAT

Jako první začneme zdánlivě možná jednoduchým problémem, který však na poli informatiky hraje dosti důležitou roli. Předpokládejme, že máme zadanou nějakou logickou formuli φ o libovolném počtu logických proměnných, označme např. x_1, x_2, \ldots, x_n . Naší otázkou je, jestli je možné hodnoty proměnných x_1, x_2, \ldots, x_n nastavit tak (tj. dosadit hodnoty 0 a 1), aby byla formule splněna³, tj. $\varphi = 1$. Takovému ohodnocení budeme říkat splňující. Z toho vychází i název samotného problému SAT (z angl. satisfiability, neboli splnitelnost).

Splnitelnost logické formule (SAT)

Vstup problému: Logická formule φ .

Výstup problému: 1, pokud je φ splnitelná, jinak 0.

 $^{^{1}}$ Může se zdát matoucí, že zde figurují dvě proměnné n a m místo jedné, ale počet hran je omezený (nejvýše mohou být každé dva vrcholy spojeny hranou) a to výrazem n(n+1)/2, což je polynom. Tedy všechny prezentované grafové algoritmy

²Pro zájemce podrobnější vysvětlení: https://en.wikipedia.org/wiki/Tower_of_Hanoi

³Může se na první pohled zdát, že se jedná o dosti teoretickou záležitost, nicméně později uvidíme, že mnoho jiných problémů má se SAT silnou spojitost.

Nejdříve si zopakujeme logické operace a spojky. Mezi ně řadíme $\neg, \land, \lor, \implies, \iff$.

- Negace $\neg x$. Převrací logickou hodnotu x.
- Konjunkce $a \wedge b$. Pravdivá, jsou-li obě hodnoty operandů a, b pravdivé.
- Disjunkce a ∨ b. Pravdivá, je-li alespoň jedna z hodnot operandů a, b pravdivá.
- Implikace $a \implies b$. Je-li předpoklad a splněn, je splněn i závěr b. Tj. implikace je nepravdivá, pokud platí a a neplatí b.
- Ekvivalence $a \iff b$. a platí právě tehdy, když platí b. Tj. ekvivalence je pravdivá, jsou-li hodnoty operandů a, b současně 0 nebo 1.

a	b	$\neg a$	$a \wedge b$	$a \lor b$	$a \implies b$	$a \iff b$
0	0	1	0	0	1	1
0	1	1	0	1	1	0
1	0	0	0	1	0	0
1	1	0	1	1	1	1

Zde konstatujme, že ve všech příkladech bude mít negace ¬ vždy nejvyšší prioritu oproti ostatním operacím. Prioritu ostatních operací budeme stanovovat pomocí závorek.

• $\varphi(x) = x \wedge \neg x$... Není splnitelná, pro x = 0 i x = 1 je $\varphi = 0$. Příklad 2.1.1.

- $\psi(x) = x \vee \neg x$... **Je splnitelná**, a to jak pro x = 0, tak x = 1.
- $\chi(a,b,c)=((a \wedge b) \vee \neg c) \implies (\neg a \wedge \neg c) \dots$ Je splnitelná, např. pro $a=0,\,b=0$ a c=0.

V příkladu 2.1.1 výše se jedná o poměrně jednoduché instance, kdy jsme schopni vidět hned, zda je formule splnitelná. Pokud bychom však uvážili nějakou složitější formuli, problém se již značně zkomplikuje.



Obecně pro formuli o n proměnných je třeba prozkoumat řádově 2^n možných ohodnocení. Naivní algoritmus zkoušející všechny možnosti je tak exponenciální.

Pro SAT není dodnes známý žádný algoritmus, který by jej uměl řešit pro libovolnou logickou formuli v polynomiálním čase.

Konjunktivní normální forma 2.1.2

Zkusíme se podívat na formule ve speciálním tvaru, a to tzv. konjunktivní normální formě, neboli zkráceně CNF^{4}

Každá formule skládá z tzv. klauzulí obsahujících tzv. literály, což je buď proměnná, nebo její negace.

- Klauzule jsou ve formuli odděleny logickou spojkou \wedge
- a v každé klauzuli jsou literály odděleny logickou spojkou ∨.

⁴Z angl. conjunctive normal form

Příklad 2.1.3. • $\varphi(x, y, z) = \neg x \land (y \lor z)$... **Je v CNF.** Formule φ obsahuje klauzule x (klauzule o jednom literálu) a $y \lor z$.

- $\psi(a,b) = a \wedge b \dots \mathbf{Je} \mathbf{v} \mathbf{CNF}$.
- $\chi(a,b,c,d)=a\wedge(b\vee(c\wedge d))$... **Není v CNF**, protože výraz $c\wedge d$ není literál.

Poslední formuli lze však převést do CNF: $a \wedge (b \vee c) \wedge (b \vee d)$.

Z příkladu 2.1.3 se tak nabízí otázka, zda je možné *libovolnou formuli* převést do CNF. Existuje vůbec pro každou formuli taková ekvivalentní⁵ formule? Ale ano, v logice se i dokazuje, že každé formuli existuje existuje ekvivalentní formule v CNF.

Věta 2.1.4. Pro každou logickou formuli ψ existuje ekvivalentní formule ψ' v CNF.

Toto tvrzení lze, pochopitelně, dokázat, ale zde se tím zabývat nebudeme a zkrátka jej přijmeme jako fakt. Podstatná věc, která z toho plyne, je, že pokud je nějaká formule ψ splnitelná, pak je splnitelná i jí ekvivalentní formule ψ' v CNF a naopak pokud ψ není splnitelná, není splnitelná ani ψ' . Symbolicky

 ψ je splnitelná $\iff \psi'$ je splnitelná.

2.1.5 Převod do CNF pomocí tabulky

Podívejme se na způsob, jak lze převést libovolnou logickou formuli do CNF.

Máme obecnou formuli φ s proměnnými x_1, x_2, \ldots, x_n , pro kterou budeme konstruovat ekvivalentní formuli φ' v CNF. Vycházíme z tabulky pravdivostníh hodnot, přičemž pro každé **nepravdivé** ohodnocení vytvoříme *klauzuli* s n literály, kde obecně i-tý literál je

- x_i , pokud v daném ohodnocení je $x_i = 0$,
- jinak $\neg x_i$ (tj. když $x_i = 1$).

Podívejme se na úvod na příklad 2.1.6 níže.

Příklad 2.1.6. Máme formuli $\psi(x, y, z) = (x \implies y) \implies z$, pro kterou chceme najít ekvivalentní formuli ψ' v CNF. Nejprve si tedy sestavíme tabulku pravdivostních hodnot. Z tabulky můžeme vidět,

x	y	z	$x \implies y$	$(x \implies y) \implies z$
0	0	0	1	0
0	0	1	1	1
0	1	0	1	0
0	1	1	1	1
1	0	0	0	1
1	0	1	0	1
1	1	0	1	0
1	1	1	1	1

že formule φ je nepravdivá pro

- x = 0, y = 0, z = 0,
- x = 0, y = 1, z = 0

 $^{^5}$ Libovolné formule φ a ψ jsou ekvivaletní, pokud pro stejné ohodnocení proměnných platí $\varphi(\dots) = \psi(\dots)$.

• a
$$x = 1, y = 1, z = 0$$
.

Tedy celkově sestavíme 3 klauzule:

$$\bullet \quad (\overbrace{x}^{x=0} \vee \underbrace{y}_{y=0} \vee \overbrace{z}^{z=0}),$$

$$\bullet \ (x \vee \underbrace{\neg y}_{y=1} \vee z),$$

•
$$(\neg x \lor \neg y \lor z)$$
.

Výsledná formule v CNF bude mít tvar:

$$\psi'(x,y,z) = (x \vee y \vee z) \wedge (x \vee \neg y \vee z) \wedge (\neg x \vee \neg y \vee z).$$

Čtenář se sám může přesvědčit, že formule ψ a ψ' pro libovolné ohodnocení mají stejnou pravdivostní hodnotu.

Nabízí se otázka: "proč tento postup funguje?" Pokud nějaká formule v CNF není splněna pro určité ohodnocení, pak to nutně znamená, že alespoň jedna z klauzulí není splněna. Každá klauzule však obsahuje literály spojené logickou spojkou \vee a tedy existuje pro ni jen jediné ohodnocení daných literálů, tak, aby nebyla splněna. Z tohoto proncipu vychází ona konstrukce. Vybereme si ta ohodnocení původní formule, která ji nesplňují a sestrojíme takovou klauzuli, aby právě pro dané ohodnocení nebyla splňena.

FIRMU 2.1.1. $\chi(x_1, x_2, x_3, x_4) = (x_1 \iff x_2) \vee (x_3 \iff x_4)$	ad 2.1.7. $\chi(x_1, x_2, x_3, x_4) = (x_1 \iff x_2) \vee \neg(x_3 \iff x_4) \vee \neg(x_4 \iff x_4) \vee \neg$	x_{4}	; ₄)
---	---	---------	------------------

x_1	x_2	x_3	x_4	$x_1 \iff x_2$	$\neg(x_3 \iff x_4)$	$(x_1 \iff x_2) \vee \neg (x_3 \iff x_4)$
0	0	0	0	1	0	1
0	0	0	1	1	1	1
0	0	1	0	1	1	1
0	0	1	1	1	0	1
0	1	0	0	0	0	0
0	1	0	1	0	1	1
0	1	1	0	0	1	1
0	1	1	1	0	0	0
1	0	0	0	0	0	0
1	0	0	1	0	1	1
1	0	1	0	0	1	1
1	0	1	1	0	0	0
1	1	0	0	1	0	1
1	1	0	1	1	1	1
1	1	1	0	1	1	1
1	1	1	1	1	0	1

$$\chi'(x_1, x_2, x_3, x_4) = (x_1 \lor x_2 \lor \neg x_3 \lor x_4) \land (x_1 \lor \neg x_2 \lor \neg x_3 \lor \neg x_4) \land (\neg x_1 \lor x_2 \lor x_3 \lor x_4) \land (\neg x_1 \lor x_2 \lor \neg x_3 \lor \neg x_4).$$

2.2 Problém CNF-SAT