Algorithmen und Datenstrukturen

2. Semester

Dozent

Prof. Dr. rer. nat. Peter Jüttner $peter.juettner@th\cdot deg.de$

> Mitschrift $Christoph\ Stephan$ chm. stephan@outlook.com

6	Hashverfahren				
	6.1	Behandeln von Kollisionen			
	6.2	offene Verfahren, Aufwand			
		6.2.1 Geschlossenen Hashverfahren			
	6.3	Hashfunktionen			
		6.3.1 Bildung von Hashwerten aus Wörtern			
		6 2 2 First at a Dildon a new Hardwarten and Zahlan			

Inhaltsverzeichnis

1	Begriff Algorithmus						
	1.1 Beispiele						
	1.2 Eigenschaften 1.3 Bausteine von Algorithmen						
	1.3.1 Existenz nicht berechenbarer Funktionen						
	1.4 Beweis der Terminierung von Algorithmen						
	1.4 Deweis der Terminierung von Argoritannen						
2	Komplexität von Algorithmen						
	2.1 Komplexitätstheorie für Algorithmen						
	2.1.1 Komplexitätsklassen						
	2.1.2 Komplexitätsklassen «O-Notation»						
	1						
3	Rekursion						
	3.1 Behandlung von rekursiven Funktionsaufrufen						
	3.2 Einsatzgebiete der Rekursion						
	3.3 Schlußbemerkung						
4	Komplexe Datenstrukturen						
	4.1 Stack (Stapel, Keller)						
	4.1.1 Definition						
	4.1.2 Anwendung/Nutzen	1					
	4.1.3 Implementierung	1					
	4.2 Queue (Schlange)	1					
	4.2.1 Definition	1					
	4.2.2 Anwendung/Nutzen	1					
	4.3 Einfach Verkettete Liste (List)	1					
	4.3.1 Definition	1					
	4.3.2 Anwendung/Nutzen	1					
	4.4 Doppelt verkettete Liste (List)	1					
	4.5 Bäume (Tree)	1					
	4.5.1 Definition	1					
	4.5.2 Anwendung/Nutzen	1					
	4.5.3 Binär Bäume	1					
	4.5.4 Weiter Baumtypen	1					
	4.5.5 Anwendungen von Bäumen	1					
	4.5.6 Anwendungen binärer Bäume	1					
	4.5.7 AVL Bäume (Suchbäume)	1					
	4.5.8 B-Bäume (Suchbäume)	1					
5	Komplexe Algorithmen	1					
	5.1 Sortierverfahren	1					
	5.1.1 Sortierverfahren für Arrays	1					

1 Begriff Algorithmus

Algorithmus: Definierte Berechnungsvorschrift, die aus einer Menge von Eingaben eine

1.1 Beispiele

- Kochrezepte «... man nehme ...» Bedienungsanleitungen

- Beipackzettel für Medikamente «Tablette in Wasser auflösen ...»
 Anleitung zum Zusammenbau von für IKEA Möbeln
 Anleitung zum Zusammenbau von LEGO Modellen (Besonderheit? Bilder)
 Computerprogramme «if a<b ... else ...»

1.2 Eigenschaften

- Endlichkeit der Beschreibung (Gegenbeispiel (Gegenbeispiel 1+1/2+1/4+1/8+

- 1/16 +...)

 Effektivität, d.h. jeder Schritte des Algorithmus ist ausführbar

 Terminierung, d.h. der Algorithmus kommt immer(!) in endlicher Zeit zu einem Ende¹ (Gegenbeispiel: Berechnung der Zahl Pi)

 Effizienz, d.h. Verhältnis von Aufwand und Leistung, ein Algorithmus ist z.B. effizienter, wenn er mit weniger Rechenoperation auskommt oder mit weniger Speicherplatz als ein anderer² (Achtung: Effizienz ≠ Effektivität !)

 Determinismus³, d. h. der Ablauf ist eindeutig vorgeschrieben (Gegenbeispiel «... man nehme ein Pfund Hackfleisch von Rind oder vom Schwein ...»)

 Determiniertheit⁴, d.h. das Ergebnis des Algorithmus ist bei gleichen Eingabedaten immer gleich
- immer gleich

${\bf Anmerk\,ungen:}$

- Determinismus und Determiniertheit sind nicht abhängig voneinander
- ${\rm D.h.\ ein\ nicht-deterministischer\ Algorithmus\ muss\ nicht\ automatisch\ nicht-determiniert}$

Beispiel: Finden des kleinsten Elements in einem Integer Array: Durchsuche das Array beginnend mit dem kleinsten Index oder durchsuche das Array beginnend mit dem größten Index.

iii

¹diese Eigenschaft ist nicht immer auf Anhieb zu erkennen und nicht allgemein zu beweisen!

²Efflizienz ist srelativs, bei kleinem Speicherplatz ist ein langsamerer Algorithmus u.U. effizienter

³das zugebrige Adjektiv ist deterministisch

⁴das zugebrige Adjektiv ist determiniert

1.3 Bausteine von Algorithmen

- Die gängigen Programmiersprachen C, C++, Java, C# sind deterministisch
- Nicht-deterministisch erscheinende Abläufe entstehen bei parallelen Abläufen von Software, z.B. in verschiedenen Prozessen auf einem Mikrocontroller - Semantik, d.h. die Bedeutung des Algorithmus

Anmerkungen:

- Die tatsächliche Semantik eines Algorithmus kann von der beabsichtigten Semantik abweichen. In diesem Fall ist der Algorithmus falsch!
- 2. Verschiedene Algorithmen können die gleiche Semantik haben. Korrektheit, d.h. die beabsichtigte Semantik entspricht der tatsächlichen Semantik des Algorithmus

Achtung: Die Korrektheit von Algorithmen ist nur sehr eingeschränkt beweisbar!

1.3 Bausteine von Algorithmen

- elementare Operationen, z.B.: a+b, c*d, a<5,>- sequentieller Ablauf, z.B.: a+b, c-d;- paralleler Ablauf (Mehrprozessorsysteme!)

- bedingte Ausführung, z.B.: if a<b ...
 Schleifen, z.B.: for (i = 1 ...), while (h == 7)
 Unterprogramme, z.B.: a = f(b);
- Rekursion, z.B.: f(int i) if (...) else f(i-1) (Sprünge, z.B.: goto marke;)

Anmerkungen:

- Die Konstrukte elementare Operationen, Sequenz, Bedingung, Schleifen (oder Sprünge) sind ausreichend, alle auf Rechnern programmierbaren Algorithmen zu beschreiben
- (auch andere Kombinationen möglich)
 2. Es gibt Probleme, die sich nicht mittels eines Programms lösen lassen, z.B.: Terminierungsproblem
- ⇒ Theorie der Berechenbarkeit

1.3.1 Existenz nicht berechenbarer Funktionen

Vorbedingung: Jeder Algorithmus lässt sich in einem endlichen, fest definierten Alphabet

beschreiden (andernfalls ließe sich der Algorithmus nicht als Programm einer Programmiersprache dar-

- $A := \{a_1; \ldots; a_n\}$ ein Alphabet mit der Ordnung $a_1 < a_2 < \ldots < a_n$

- 2 -

2 Komplexität von Algorithmen

Ziele:

- 1. für die Lösung eines Problems mittels eines Algorithmus: Korrektheit des Algorithmus
- Problemlösung durch Algorithmus mit geringem oder geringstem Aufwand
- 2. Ziel u.U. genau so wichtig wie 1., speziell im harten Echtzeitbereich, z.B.:
 - Airbag, ABS, ESP (lebenswichtig)

 - Motorsteuerung (gesetzliche Vorgaben) Fernbedienung, Navigation (Komfort)

2.1 Komplexitätstheorie für Algorithmen

- \Rightarrow Schätzen des Aufwands eines konkreten Algorithmus
- ⇒ Angabe eines Mindestaufwands für die Lösung eines bestimmten Problems oder einer Klasse von Problemen

2.1.1 Komplexitätsklassen

- für Algorithmen zur Lösung eines Problems
- für Probleme, die mittels eines Algorithmus gelöst werden sollen

Algorithmus a löst Problem p

- Komplexitätsklasse (Algorithmus a) > Komplexitätsklasse (Problems p) \Rightarrow besseren Algorithmus suchen - Komplexitätsklasse (Algorithmus a)=Komplexitätsklasse (Problems p)
- ⇒ nur noch Feintuning möglich

Problem abhängig von einem (oder mehreren) Größenparametern (z.B.: Feld der Länge $n_{\rm e}$ Baum der Tiefe t, Struktur mit x Bytes)

⇒ wie wächst die Komplexität der Lösung des Problems mit dem Größenparameter ⇒ die Komplexität der Lösungsalgorithmen wächst ebenfalls mit dem Größenparameter

Möglichst un abhängig von einem konkreten Rechner/HW/Controller \Rightarrow Berechnung der Komplexität in Rechenschritten (für die Laufzeit)

- wie häufig wird eine Operation ausgeführt

1mit Aufwand kann Zeit und /oder auch Platzbedarf gemeint sein

- A* := Menge der Texte (Zeichenketten, endlichen Folgen, Worte), die aus A gebildet werden können
- werden kohmet $A = \{x_-\}, (a_1), (a_2), \ldots, (a_1a_1), (a_1a_2), \ldots\}$ Die Elemente von A * können der Länge nach aufgelistet werden. Zu einer Länge l gibt es nl verschiedene Texte (endlich viele)
 Durch $*(b_1b_2 \ldots b_k) < *(c_1c_2 \ldots c_k)$

 $\Leftrightarrow b_1 < c_1$ $\lor (b_1 = c_1 \land b_2 < c_2)$

- $\forall b_k < c_k$ wird eine Ordnung auf A* definiert
- Aus der Tatsache, dass es nur endlich viele Texte einer Länge l gibt und dass über A* eine Ordnung definiert werden kann, folgt A* ist abzählbar (d.h. A* kann durchnummeriert werden)
- Betrachten wir nun speziell einstellige Funktionen $f: \mathbb{Z} \to \mathbb{Z}$ (\mathbb{Z} ganze Zahlen) Wie oben erläutert, gibt es nur abzählbar viele solcher Funktionen, die auch berechen-
- bar sind.
 Es gibt aber insgesamt mehr Funktionen, wie die folgende Überlegung zeigt:
 Wir betrachten die Menge F := {f : Z → Z} der einstelligen Funktionen auf Z und nehmen an, dass diese Menge ebenfalls abzählbar ist. ⇒ jedes f aus F hat eine Nummer i, d.h. F = {f₁, f₂,...}
 Sei nun g : Z → Z definiert durch g(x) = f_{abs(x)}(x) + 1
 ⇒ es gilt für i = 1, 2,... gilt immer g ≠ f_i
 ⇒ g kommt in {f₁, f₂,...} nicht vor, ist aber eine einstellige Funktion auf Z und müsste somit in F vorkommen ⇒ Widerspruch
 ⇒ Der Widerspruch lässt sich nur auflösen, wenn die Annahme fallengelassen

 - -⇒ Der Widerspruch lässt sich nur auflösen, wenn die Annahme fallengelassen wird, F sei abzählbar
 - → Es gibt nicht berechenbare Funktionen⁵

- Beispiele nicht berechenbarer Funktionen: 6 Halteproblem: Terminiert ein Algorithmus xmit Eingabey
 - Erreicht ein Algorithmus eine bestimmte Stelle
 - Sind zwei Algorithmen gleich (d.h. haben sie immer das gleiche Ergebnis)?
- Ist ein Algorithmus korrekt?

1.4 Beweis der Terminierung von Algorithmen

Die Terminierung eines Algorithmus lässt sich allgemein nicht beweisen. Für bestimmte Algorithmen ist dies aber möglich.

- 3 -

2 Komplexität von Algorithmen

2.1 Komplexitätstheorie für Algorithmen

- wie laufzeitintensiv ist eine Operation im Vergleich zu anderen Operationen (ggf. ausschließliche Betrachtung laufzeitintensiver Operationen)
- ⇒ maschinenunabhängiges Maß für die Rechenzeit

Allgemeine Form: $f: \mathbb{N} \to \mathbb{N}$ (\mathbb{N} hier für die natürlichen Zahlen) wobei f(n)=a steht für: «Ein konkretes Problem der Größe n erfordert Aufwand a.»

- Die «Problemgröße» n bezeichnet dabei meist ein grobes Maß für den Umfang einer
 - die Anzahl der Elemente einer Liste
 Anzahl Elemente in einem Feld
- Größe eines bestimmten Eingabewertes Der «Aufwand» a ist in der Regel ein grobes Maß für die Rechenzeit (und ggf. den Speicherplatz)

 - Die Rechenzeit zählt die Anzahl der Rechenoperationen und ggf. Anzahl der Speicher-
- ⇒ Maschinenunabhängiges Maß

2.1.2 Komplexitätsklassen «O-Notation»

- Abschätzungen mit vereinfachenden Annahmen
- obere Schranke für die Komplexität
- abhängig vom Größenparameter $n\ (n\in\mathbb{N})$ des Problems

 \Rightarrow Komplexität Problem p(n) <= O(g(n)), d.h. es gibt eine Funktion g(n) in den natürlichen Zahlen für die gilt: die Lösung des Problems p (abhängig vom Größenparameter n) erfordert mindestens g(n) Schritte

Mathematische Definition: $f(n) \in O(g(n)) \Leftrightarrow \exists c, n_0 : \forall n \geq n_0 : f(n) \leq c * g(n)$

«f wächst nicht stärker als g» «f ist beschränkt durch g» «f(n) hat höchstens die Komplexität g(n)»

Anwendung bei der Analyse von Algorithmen: Aufwandsfunktionen $f:\mathbb{N}\to\mathbb{N}$ wird durch Angabe einer einfachen Vergleichsfunktion $g:\mathbb{N}\to\mathbb{N}$ abgeschätzt.

Auflistung der Komplexität in steigender Form:

- O(1) ⇒ konstanter Aufwand
- $O(\log n) \Rightarrow \text{logarithmischer Aufwand}$
- O(n) ⇒ linearer Aufwand
- O(n·logn)
 O(n²) ⇒ quadratischer Aufwand
- $O(n^k)$ \Rightarrow polynomialer Aufwand (k > 2)- $O(2^n)$ \Rightarrow exponentieller Aufwand

⁵diese Tatsache war schon in den 30er Jahren des vorigen Jahrhunderts bekannt ⁶für einen einzelnen gegebenen Algorithmus lässt sich das u.U. entscheiden, nicht aber allgemein

Anmerk ungen:

- Summanden werden weggelassen, d.h. O(n+5) = O(n)
- Faktoren werden weggelassen, d.h. $O(5\cdot n)=O(n)$ Basen von Logarithmen werden (meist) weggelassen, d.h. $O(\log_2 n)=O(\ln n)$ $O(\log_{10} n)$

Beispiele:

- Suchen mittels Hashverfahren² $\Rightarrow O(1)$
- binäres Suchen in einem sortierten Arrav $\Rightarrow O(\log n)$
- lineares Suchen in einem unsortierten Array $\Rightarrow O(n)$
- Syntaktische Analyse von Programmen (Compiler) \Rightarrow O(n) Multiplikation Matrix-Vektor \Rightarrow $O(n^2)$ Matrizen-Multiplikation \Rightarrow $O(n^3)$

²unter bestimmten Randbedingungen

3 Rekursion

 $3.3\ Behandlung\ von\ rekursiven\ Funktionsaufrufen$

3.1 Behandlung von rekursiven Funktionsaufrufen

- jeder rekursive Aufruf besitzt seine eigenen Parameter, auch wenn diese den selben Namen wie in der aufrufenden Funktion haben
- jeder rekursive Aufruf besitzt seine eigenen lokalen Variablen (Ausnahme static)
 Parameter und lokale Variable bleiben so lange gültig, bis der rekursive Aufruf beendet

3.2 Einsatzgebiete der Rekursion

Gut: Umgebungen, in denen ausreichend Speicherplatz auf dem Stack zur Verfügung steht PC Umgebungen, «sehr große» eingebettete Systeme (Multimediasysteme im Kfz)

Schlecht: Systeme mit «wenig» Speicherplatz, z.B.: Mikrocontroller im Kfz

3.3 Schlußbemerkung

Rekursive Funktionen können in äquivalente nicht-rekursive Programme übergeführt werden («Entrekursivierung»)

einfach bei einfacher Rekursion \Rightarrow komplex bei kaskadenartiger Rekursion (erfordert in der Regel einen eigenen Stack zur Verwaltung)

3 Rekursion

Idee: Löse ein Problem dadurch, dass durch eine leicht durchzuführende Aktion das Problem auf einen einfacheren Fall des gleichen Problems zurückgeführt werden kann

Beispiel: Suchen einer bestimmten Stelle (z.B.: Foto) in einem Buch durch Blättern ightarrow **Einfache Aktion:** Blättern um eine Seite, nachschauen, ob das Foto gefunden ist. Falls nein: Suchen im restlichen Buch

- «etwas auf sich selbst zurückführen»
 im Sinn der Programmierung «zurückführen auf einen einfacheren Fall des selben Problems»
 - mathematische Definitionen
- 1 ist eine natürliche Zahl-ist neine natürliche Zahl, dann ist auch n+1eine natürliche Zahl rekursiver Algorithmus
- rekursive Datenstruktur
- erlaubt eine unendliche Menge von Objekten mit einer endlichen Definition zu beschreiben
- erlaubt eine unendliche Anzahl von Berechnungen durch eine endliche Definition zu beschreiben
- rekursive Algorithmen beschreiben die Lösung «rekursiver» Probleme auf einfache Art 1
- rekursive Algorithmen arbeiten auf rekursiven Datenstrukturen auf einfache Art
- Im Sinn der Programmiersprache bedeutet Rekursion, dass eine Funktion sich direkt oder indirekt selbst aufruft.
- direkte Rekursion: Funktion ruft sich selbst im eigenen Funktionsrumpf auf
- indirekte Rekusion: Funktion f ruft eine Funktion g auf, die direkt oder indirekt wiederum f aufruft
- f «nebenein ander» aufgerufen
 - «nebeneinander» bedeutet hier dass die rekursiven Aufrufe verknüpft sind, z.B.: durch einen Operator oder Parameter eines anderen Funktionsaufruß sind. Der äußere Aufruf kann erst beendet werden, wenn die kaskadenartigen rekursiven Aufrufe beendet sind.
- geschachtelte Rekusion: In der Funktion f wird f in der Form f(..., f(...), ...) auf-
- Rekursion benötigt immer eine Terminierung, d.h. einen Fall, der zu keinen weiteren rekursiven Aufrufen führt (z.B.: bei Fakultät $i\!=\!0$)
- Mittels Rekursion lassen sich viele Aufgabenstellungen «einfach» lösen, falls die Aufgabe selbst rekursiv lösbar ist

7

4 Komplexe Datenstrukturen

- Stack (Stapel, Keller)
- Listen
- Queue (Schlange)

4.1 Stack (Stapel, Keller)

Zugriff nur «von oben»

- Ablegen oben
- Wegnehmen oben
- kein direkter Zugriff auf Elemente, die unterhalb des obersten Elements liegen

4.1.1 Definition

Ein Stack (über einem bereits existierenden Datentyp T) besteht aus einer Folge von Ele menten (vom Typ T), die nur an einem Ende der Folge gelesen oder beschrieben werden

```
- stack* Push (stack *s, T e) /* fügt oben ein Element an */
- stack* Pop (stack *s) /* löscht oberstes Element */
/* Voraussetzung: Stack ist nicht leer! */
- T Top (stack *s) /* liefert oberstes Element */
/* Stack bleibt unverändert */
 /* Voraussetzung: Stack ist nicht leer! */
- bool Isempty (stack *s) /* Stack leer ? */
    /* Stack bleibt unverändert */
 - stack* emptystack() /* Erzeugt leeren Stack */
```

Die Datenstruktur Stack kann durch ihre Eigenschaften formal vollständig beschrieben werden (Axiomatische Beschreibung)

Eigenschaften (Axiome):

```
- isempty (emptystack()) = true
```

- not isempty(s) \Rightarrow push(pop(s),top(s)) = s isempty(push(s,e)) = false

- 8 -

¹der Algorithmus ist dabei nicht immer der effizienteste oder im Extremfall nicht effektiv ²der Algorithmus ist dabei nicht immer der effizienteste oder im Extremfall nicht effektiv

- top(push(s,e)) = e - top(emptystack()) ⇒ Error
- pop(emptystack()) ⇒ Error

4.1.2 Anwendung/Nutzen

- Speicherverwaltung bei Laufzeitsystemen
 - Parameterüberg abe
- lokale/globale Variable
 Verwaltung der Aufrufinformation bei geschachtelten und rekursiven Funktionen
- Umwandlung von rekursiven Programmen in nicht-rekursive
- LIFO-Speicher (Last-In-First-Out)

4.1.3 Implementierung

Zum Beispiel als Array (Stapel wird auf Array gekippt)

4.2 Queue (Schlange)

Zugriff «an beiden Enden»

- ⇒ Anfügen nur hinten an der Schlange
- ⇒ Wegnehmen nur vorne
- \Rightarrow kein direkter Zugriff auf Elemente, die zwischen dem ersten und letzten Element liegen

4.2.1 Definition

Eine Queue (über einem bereits existierenden Datentyp T) besteht aus einer Folge von Elementen (vom Typ T), die nur an einem Ende («vorne») gelesen bzw. gelöscht werden kann und am anderen Ende («hinten») ergänzt.

Funktionen

```
- queue* Append (queue *q, T e) /* fügt hinten ein Element an */
- queue* Rest (queue *q) /* löschte erstes Element */
/* Voraussetzung: Queue ist nicht leer! */
T Top (queue *q) /* liefert erstes Element */
/* Queue bleibt unverändert */
/* Voraussetzung: Queue ist nicht leer! */
- Bool Isempty (queue * q) /* Queue leer ? */
   /* Queue bleibt unverändert */
queue* emptyqueue() /* Erzeugt eine leere Queue */
```

Die Datenstruktur Queue kann (wie Stack) durch ihre Eigenschaften formal vollständig bechrieben werden (Axiomatische Beschreibung)

- 10 -

4 Komplexe Datenstrukturen

4.5 Doppelt verkettete Liste (List)

```
- T Head (list * 1) /* liefert erstes Element */
  /* Liste bleibt unverändert */
/* Voraussetzung: Liste ist nicht leer! */
- list* Append (list *1, T e) /* fügt Element vorne an */ - bool Isempty (list *1) /* Liste leer ? */
   /* Liste bleibt unverändert */
- list* emptylist() /* Erzeugt eine leere Liste */
```

Die Datenstruktur Liste kann (wie Stack) durch ihre Eigenschaften formal vollständig beschrieben werden (Axiomatische Beschreibung) Die Beschreibung ergibt sich analog zu den Axiomen von Stack.

4.3.2 Anwendung/Nutzen

Implementierung von Stacks und Queues

 ${\bf Vorteile:}$ Dynamische Speicherverwaltung ermöglicht optimale Ausnutzung des Speichers, (theoretisch) keine Begrenzung der Größe

Nachteil: Zusätzlicher Speicherplatzverbrauch durch Verkettung über Pointer

Achtung: Speicherverwaltung muss sorgfältig durchgeführt werden (Memory Leaks!)²

4.4 Doppelt verkettete Liste (List)

Zugriff «am hinteren» und am «vorderen Ende»

- ⇒ Anfügen und Wegnehmen an beiden Enden
- ⇒ kein direkter Zugriff auf Elemente, die zwischen dem ersten und letzten Element liegen
 - Spezieller Listenkopf zeigt auf den Anfang und das Ende der Liste
 - In jedem Listenelement zeigt ein Pointer auf das nächste Element (oder NULL) und auf das vorhergehende (oder NULL) vereinfacht den Zugriff

 - ermöglicht die Implementierung von zweiköpfigen Queues

Eigenschaften (Axiome):

- isempty (emptyqueue()) = true
- restropped (q,e) = empty (q), sonst top (q), sonst append (rest(q),e) top (append(q,e) = e, falls isempty (q), sonst top (q) isempty (append(q,e)) = false

- top(emptyqueue()) ⇒ Error rest(emptyqueue()) ⇒ Error

4.2.2 Anwendung/Nutzen

- Verwaltung von Betriebsmitteln (z.B.: Drucker, Prozessor) in Betriebsystemen:
 Prozesse, die auf ein Betriebsmittel warten werden in eine Warteschlange eingehängt
 - Verschiedene Warteschlangen, z.B.: individuell f
 ür jedes Betriebsmittel oder auch prioritätsgesteuert
- FIFO (First-in-First-Out) Speicher

4.3 Einfach Verkettete Liste (List)

Zugriff nur «am hinteren Ende»

- ⇒ Anfügen und Wegnehmen hinten an der Liste
- ⇒ kein direkter Zugriff auf Elemente, die zwischen dem ersten und letzten Element liegen

4.3.1 Definition

Eine einfach verkettete Liste (über einem bereits existierenden Datentyp T) besteht aus einer Folge von Listenelementen, die wiederum aus einem Element vom Typ T und aus einem Zeiger auf ein Listenelement bestehen. Der direkte (lesende und schreibende) Zugriff erfolgt am Ende der Liste

- Im Unterschied zu den vorher besprochenen Datentypen Stack und Queue legen Listentypen eine bestimmte Implementierung (Struktur) über Pointer nahe.
- «Anfweichen» der rein axiomatische Definition des Datentyps über seine Eigenschaften
 Trotzdem kann auch eine Liste «rein axiomatisch» definiert werden.
 Im Unterschied zu Stack und Queue (die mittels Arrays implementiert werden) sind Listen als dynamischer Datentyp (theoretisch) nicht begrenzt

Funktionen

```
- list* Tail (list *1) /* löschte erstes Element */
 /* Voraussetzung: Liste ist nicht leer! */
```

¹Der Zugriff erfolgt wie bei einem Stack, daher lassen sich mittels Listen Stacks einfach implementieren. Mittels eines Stacks lässt sich auch eine Liste darstellen (eher ungewöhnlich)

- 11 -

4 Komplexe Datenstrukturen

4.5 Bäume (Tree)

4.5 Bäume (Tree)

4.5.1 Definition

Ein <u>Baum</u> besteht aus einer endlichen Menge von Knoten K und einer endlichen Menge von gerichteten Kanten P (dargestellt als Pfeil) zwischen Knoten aus K. Es gibt maximal eine Kante von einem Knoten zu einem anderen

Ein Baum hat einen ausgezeichneten Knoten, die Wurzel, die nicht Endknoten einer Kante

Gibt es eine Kante von einem Knoten k_1 zu einem Knoten k_2 , dann ist k_1 der Elternknoten von k_2 . k_2 ist <u>Kind</u> von k_1 . Ein Knoten k_2 ist <u>erreichbar</u> von einem Knoten k_1 , wenn es eine Folge von Knoten $k_1, k_2, \dots, k_{x+n}, k_2$ gibt, so dass k_1 Elternknoten von k_x ist, k_{x+i} Elternknoten von k_{x+i+1} für alle i von 0 bis (n-1) und k_{x+n} ist Elternknoten von k_2 .

Ist k_1 Elternknoten von k_2 , so ist k_2 von k_1 aus auch erreichbar. Knoten, die keine Kinder haben, heißen Blatt

Ist ein Knoten lerreichbar von einem Knoten k, so ist k <u>Vorgänger</u> von l und l <u>Nachfolger</u>

Jeder Knoten ist auf nur genau eine Weise von der Wurzel aus erreichbar.

Der Grad g(k) eines Knotens k ist die Anzahl seiner Kinder

Die Tiefe (oder Höhe) t(k) eines Knotens k ist definiert als 0, falls k die Wurzel des Baums ist 1 + t(k*), wenn k* Elternknoten von k ist

Ein Baum heißt geordnet, wenn die Reihenfolge der Verzweigungen in einem Knoten festgelegt ist. Ist dies nicht der Fall heißt der Baum $\underline{ungeordnet}$.

4.5.2 Anwendung/Nutzen

- Darstellung von Unternehmensstrukturen Darstellung von Inhaltsverzeichnissen in Kapitel, Unterkapitel, Abschnitte
- Darstellung von statischen Programmstrukturen (Funktionen, Blöcke, Anweisungen) ⇒ Compilerbau
- Darstellung mathematischer Ausdrücke, z.B.: (a+b)*(c+d+e)
- Darstellung von Codes
- Stammbäume Suchen
- Sortieren

4.5.3 Binär Bäume

Eigenschaften (Satz 1): Sei T ein nichtleerer binärer Baum mit Höhe h. Dann gilt:

²dies gilt für alle dynamischen Datentypen, die über Pointer Speicherplatz selbst verwalten!

- Für $0 \le i \le h$ gilt, dass T maximal 2^i Knoten der Tiefe i besitzt T besitzt minimal h+1 und maximal $2^{h+1}-1$ Knoten.
- 3. Für die Anzahl n der Knoten in T gilt $\log(n+1)-1 \leq h \leq n-1$

Definition

Ein geordneter Baum heißt binär, wenn er leer ist oder der Grad aller seiner Knoten kleiner

Ein nichtleerer binärer Baum mit Höhe h heißt voll, wenn er $2^{h+1} - 1$ Knoten besitzt.

Sei T_1 ein binärer Baum der Höhe h mit n>0 Knoten. T_2 sei ein voller binärer Baum ebenfalls mit Höhe h. In T_2 seien die Knoten stufenweise von links nach rechts durchnummeriert (siehe vorheriges Beispiel). T_1 heißt dann vollständig, wenn er aus T_2 durch Wegstreichen der Knoten der Nummern $n+1, n+2, \dots, 2^{h+1}-1$ erzeugt werden kann.

Sei T_1 ein (binärer) Baum. T_1 heißt <u>ausgeglichen</u>, wenn in jedem Knoten die Höhen der Teilbäume sich um höchstens 1 voneinander unterscheiden³.

Funktionen

- b_tree* emptytree () /* erzeugt leeren Baum */
 b_tree* b_tree_new (b_tree *left, T e, b_tree *right)
 /* erzeugt aus zwei Teilbäumen und einem Knotenelement einen neuen Baum */
 b_tree* left (b_tree *t) /* gibt den linken Teilbaum zurück */
 b_tree* right (b_tree *t) /* gibt den rechten Teilbaum zurück */

- T element (b_tree *t) /* gibt den Inhalt der Wurzel zurück */ bool ismepty (b_tree *t) /* Baum leer ? */

- n-näre Bäume, d.h. Bäume, die in jedem Knoten n-fach verzweigen (unärer Bäum = verkettete Liste)
- beblätterte Bäume, d.h Bäume, die Information nur an den Blättern tragen. Die Kno-ten, die keine Blätter sind, haben nur Verzweigungen

4.5.5 Anwendungen von Bäumen

- Filesystem auf einem Rechner
- Teileliste einer Maschine

4.5.4 Weiter Baumtypen

- Suchbäume (binäre Bäume)

³diese Bäume werden auch AVL-Bäume bezeichnet nach ihren Erfindern Adelson-Velski und Landis

- 14 -

4 Komplexe Datenstrukturen

4.5 Bäume (Tree)

Eine Rotation oder Doppelrotation beim Einfügen Eine oder mehrere (Doppel-) Rotationen beim Löschen Operationen auf AVL-Bäumen erforder
n $O(\log n)$ Aufwand

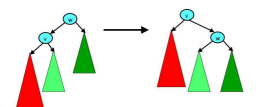


Abbildung 4.1 - Rotation

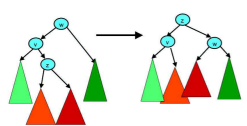


Abbildung 4.2 - Doppelrotation

Anmerkung Rotationen. Bei den Rotationen ändert sich die «horizontale Position» eines Knotens nicht, nur die vertikale Position wird verändert

Zusammenfassung Rotationen auf oberstem Niveau

- 1. Einfügen in linken Teilbaum des linken Kindes
- Einfügen in rechten Teilbaum des linken Kindes Einfügen in linken Teilbaum des rechten Kindes
- 4. Einfügen in rechten Teilbaum des rechten Kindes

Anmerkung 1. und 4. sind symmetrisch, 2. und 3. sind symmetrisch

Sonderfälle: Rotation von Teilbäumen

4.5.6 Anwendungen binärer Bäume

⇒ Suchen, Sortieren

Betrachtet werden Bäume über einem Typ T mit einer $\underline{\text{linearen Ordnung}} \leq$, d.h. für alle $a, b, c \in T$ gilt:

- $\begin{array}{l} \text{-}\ a \leq a \ (\text{reflexiv}) \\ \text{-}\ \text{aus}\ a \leq b \ \text{und}\ b \leq c \ \text{folgt}\ a \leq c \ (\text{transitiv}) \\ \text{-}\ \text{aus}\ a \leq b \ \text{und}\ b \leq a \ \text{folgt}\ a = b \ (\text{antisymmetrisch}) \\ \text{-}\ \text{es}\ \text{gilt immer}\ a \leq b \ \text{oder}\ b \leq a \ (\text{totale}\ \text{Ordnung}) \end{array}$

Sei a_1, a_2, \ldots, a_n eine Folge von n Elementen aus T, so soll durch Sortieren die Folge so neu geordnet werden, dass gilt:

Ein binärer Baum ist geordnet, wenn

- er entweder leer ist oder
- alle Knoten des linken geordneten Teilbaums kleiner oder gleich sind als die Wurzel
- alle Knoten des rechten geordneten Teilbaums größer oder gleich sind als die Wurzel

Ein geordneter binärer Baum wird als Suchbaum bezeichnet.

Operationen auf Suchbäumen:

- Suchen eines Elements x in einen Baum b
- Einfügen eines neuen Elements in den Baum
- Löschen eines Elements aus dem Baum
- Zusammenfügen von zwei Bäumen
- Bereinigen «ungünstiger» Suchbäume

Bereinigung nach jeder Operation, die den Baum verändert ist aufwändig \Rightarrow Nutzung von AVL-Bäumen

- ⇒ Nutzung von B-Bäumen

4.5.7 AVL Bäume (Suchbäume)

- benannt nach den russischen Mathematikern Adelson Velskii und Landis (1962) Kriterium: für jeden (inneren) Knoten gilt: Höhe des linken und rechten Teilbaums differieren maximal um 1

Operationen auf AVL Bäumen:

- Einfügen, Löschen, Suchen wie zuvor
- Ändernde Operationen können die AVL-Eigenschaft zerstören
- ⇒ Reparieren mittels

- 15 -

${\color{red} \underline{4} \ Komplexe \ Datenstrukturen}$

4.5 Bäume (Tree)

- Einfügen in linken Teilbaum des linken Kindes
- ⇒ Rotation mit linkem Kind Einfügen in rechten Teilbaum des linken Kindes
- ⇒ Doppelrotation mit linkem Kind
- Einfügen in linken Teilbaum des rechten Kindes
 ⇒ Doppelrotation mit rechtem Kind
- Einfügen in rechten Teilbaum des rechten Kindes ⇒ Rotation mit rechtem Kind

4.5.8 B-Bäume (Suchbäume)

- benannt 1978 nach ihrem Erfinder R. Bayer (B $\,$ kann auch stehen für balanciert, breit, buschig, aber NICHT für binär)

 - B-Bäume sind dynamische balancierte Mehrwegsuchbäume (d.h. nicht binär)

Vollständig ausgeglichener Mehrwegbaum:

- alle Wege von der Wurzel bis zu den Blättern gleich lang
- jeder Knoten gleich viele Einträge
- \Rightarrow Kriterium nur mit sehr hohem Aufwand einzuhalten \Rightarrow Modifikation zu B-Bäumen

Definition

- Jede Seite (= Knoten) enthält höchstens 2m Elemente. Jede Seite, außer der Wurzel, enthält mindestens m Elemente.
- Jede Seite ist entweder ein Blatt ohne Nachfolger oder hat i+1 Nachfolger, wobei idie Anzahl ihrer Elemente ist. - Alle Blattseiten liegen auf der gleichen Stufe, d.h. die Höhe vom Blatt zur Wurzel ist
- für alle Blätter gleich.

5 Komplexe Algorithmen

5.1 Sortierverfahren

- Sortieren bedeutet allgemein der Prozess des Anordnens einer gegebenen Menge von
- Sortiert wird, um zu einem seitern Zeitpunkt schnell nach einem bestimmten Element der Menge suchen zu können.
- Beispiele sortierter Datenmengen: Telefonbücher, Indexe, Wörterbücher

Sortierverfahren:

- gibt es in zahlreichen Variationen
- zeigen (exemplarisch) wie ein Problem auf vielfältige Weise gelöst werden kann
- bieten ein gutes Beispiel, die Leistung verschiedener Algorithmen miteinander zu ver-

Ordnung (Definition): Gegeben sei ein Array eines Types T der Länge n, n > 0. Das Array ist bzgl. einer Ordnungsfunktion f(T) geordnet, wenn gilt: $f(\operatorname{Array}[0]) \leq f(\operatorname{Array}[1]) \leq \ldots \leq f(\operatorname{Array}[n-1])$

5.1.1 Sortierverfahren für Arrays

Allgemeines

Ausgangspunkt: Array der Länge n. das bzgl. einer Ordnung < zu sortieren ist

Effizienz eines Sortieralgorithmus:

- Anzahl der notwendigen Bewegungen (Austausch von Arrayelementen)
- \Rightarrow als Funktion von n (Anzahl der Elemente des Arrays)

Einfache Verfahren:

- Sortieren durch EinfügenSortieren durch Auswählen
- Sortieren durch Austausch

5 Komplexe Algorithmen

5.1 Sortierverfahren

Anzahl Vergleiche

- schlechtester Fall: n+2 Vergleiche bei einem Durchlauf und Partitionierung immer an den Rand gelegt \Rightarrow Aufwand $O(n^2) \Rightarrow$ Quicksort in diesem Fall ineffizient
- durchschnittlicher Fall Aufwand O(n ln n)

Sortieren durch Zerlegen, Partitionieren (Mergesort): Prinzip: ⇒ Zerlege das zu sortierende Array in zwei Teile, sortiere diese durch weitere Zerlegung

- ⇒ Füge die sortieren Teile elementweise zusammen, so dass die neue Sequenz sortiert ist
- > Führe diesen Prozess fort, bis die Teilarrays nur noch ein Element besitzen, damit ist die
- Sortierung beendet

Anzahl Vergleiche: $O(n \log n)$

Anmerkung

Sowohl Quicksort als auch Mergesort zerlegen (rekursiv) eine Array in sortierte Teilarrays, die anschließend wieder zusammengefügt werden. Bei Quicksort erfordert das Zerlegen Aufwand, während das Zusammenfügen einfach ist. Im Gegensatz dazu ist bei Mergesort das Zerlegen einfach, aber der Zusammenbau ist aufwändig.

Sortieren durch Einfügen:

- Durchlaufe das Array elementweise, beginnend mit dem 2. bis zum n-ten Element.
- Durchiaille das Array elementweise, oeginnend mit dem 2. bis zum n-ten Element.
 Betrachte dabei jedes Element und sortiere es in die Sequenz der schon zuvor betrachteten Elemente ein. Dabei wird das einzusortierende Element mit den Vorgängern verglichen so lange die Vorgänger (Elemente mit kleinerem Arrayindex) größer sind oder der Anfang des Arrays erreicht ist.
 Das Ende des kompletten Sortiervorgangs ist erreicht, wenn das letzte Element des
- Arrays betrachtet und ggf. einsortiert wurde

Sortieren durch binäres Einfügen: Verbesserung des direkten Einfügens durch Nutzen der Tatsache, dass die Sequenz, in die das gerade betrachtete Element eingefügt wird, bereits

Ge samta ufwand wächst mit $\sqrt{n^2}$

- Sortieren durch direktes Auswählen: Prinzip:

 ⇒ Auswahl des kleinsten Elements im noch nicht sortierten Teil des Arrays

 ⇒ Austausch mit dem ersten Element des noch nicht sortierten Teilarrays
- \Rightarrow Analog mit dem Rest des Arrays

Mittel $n*(\ln n + g)$ (g Eulersche Konstante)

⇒ das Verfahren der direkten Auswahl ist günstiger als Einfügeverfahren

Sortieren durch direktes Austauschen (Bubblesort): Prinzip: \Rightarrow Mehrfaches Durchlaufen des Arrays (wie bisher)

- ⇒ Fortgesetztes Austauschen nebenein ander liegender Elemente im Array falls das hintere Element kleiner als das vordere ist

Anzahl der Vergleiche: $(n^2 - n)/2$

Anzahl der Bewegungen: im Durchschnitt $3*(n^2-n)/4$

⇒ Sortieren durch direktes Austauschen ist den vorherigen Verfahren unterlegen!

Komplexe Verfahren:

- Quicksort Mergesort

- Sortieren durch Zerlegen, Partitionieren (Quicksort): Prinzip:

 ⇒ Wähle ein beliebiges Element e aus dem Array

 ⇒ Zerlege das zu sortierende Array in zwei Teile, so dass im linken Teil alle Elemente kleiner
- e sind und im rechten Teil alle Elemente größer oder gleich e \Rightarrow Bearbeite auf diese Weise nun die Teilarrays
- ⇒ Führe diesen Prozess fort, bis die Teilarrays nur noch ein Element besitzen, damit ist die

- 19 -

6 Hashverfahren

Ausgang situation: Elemente eines Datentyps sind nach einem Schlüssel in einem Array

 ${\bf Aufgabe}\colon$ Berechnen des Arrayindex i zu einem gegebenen Schlüssel s als Funktion von

 \Rightarrow Lösung durch Anwendung einer Hashfunktion h(s)

Beispiele:

- Verwaltung von Personendaten über das Geburtsdatum
- Verwaltung von Kfz-Daten über das Kennzeichen
 Symboltabellen in Compilern

Definition Hash-Funktion: Sei M eine Menge deren Elemente durch Schlüsselwerte S charakterisiert sind (d.h. jedes Element e aus M besitzt einen Schlüssel s). B sei eine endliche Menge von Behältern, in denen Elemente von M gespeichert werden sollen, mit |B|=n,n>

Eine <u>Hash-Funktion</u> ist eine totale, d.h. überall definierte Funktion $M \to \{1, \dots, n\}$

Der berechnete Wert (Nummer des Behälters für e) eines Elements s aus M der Hashfunktion h(e) wird als <u>Hashwert</u> bezeichnet

Die Gesamtzahl der Behälter B_1, \dots, B_n wird als <u>Hashtabelle</u> bezeichnet Der Wert n/|M| definiert die Schlüsseldichte.

Der Wert n/m ist der Belegungsfaktor der Hash-Tabelle B_0,\dots,B_{m-1}

 Haben unterschiedliche Elemente aus M den gleichen Hashwert, so wird dies als Kollision bezeichnet. Kollisionen kommen häufig vor, da in der Regel |M|>>n.

Die Hash-Funktion h sollte die folgenden Eigenschaften haben

- Sie sollte surjektiv sein, d.h. alle Behälter sollten belegt werden, d.h. es gibt zu jedem Behälter b ein $x \in M$ mit h(x) = b
- Die zu speichernden Schlüssel sollen möglichst gleichmäßig über alle Behälter verteilt werden. Jeder Behälter sollte möglichst mit gleicher Wahrscheinlichkeit belegt werden.
 Sie sollte «einfach» zu berechnen sein

¹verallgemeinert kann statt eines Arrayindex einen Speicheradresse gesucht werden. ²weitere Funktionen zum Aufbau («Füllen») und Löschen des Arrays sind notwendig

Wahrscheinlichkeit für Kollisionen? Sei $h:M \to \{1,\ldots,n\}$ eine ideale Hash-Funktion

6.2 Behandeln von Kollisionen

Dann gilt zunächst: P(h(e)=i)=1/n und für eine Folge von k Schlüsseln, wobei k< n, gilt weiter: $P(\text{Kollision}(1,\ldots,k) = 1 - P(\text{keine Kollision}(1,\ldots,k))^3$

 $P(\text{keine Kollsision}(1,\dots,k)) = P(1)*P(2)*\dots*P(k)$ wobei P(i)die Wahrscheinlichkeit ist, dass der i-te Schlüssel einen freien Platz findet und alle vorherigen auch einen freien Platz gefunden haben (d.h. es sind keine Kollisionen aufge-

Es gilt:
$$P(1) = 1, P(2) = (n-1)/n, P(i) = (n-i+1)/n,$$
 daraus folgt $P(\text{Kollision}(1,\ldots,k) = 1 - \frac{n(n-1)*\ldots*(n-k+1)}{n^k}$

 ${f Beispiel:}\;\;$ Für die Anzahl der Tage eines Jahres n=365 ergeben sich die folgenden Wahrscheinlichkeiten einer Kollision:

 $\begin{array}{l} k = 22 \hbox{:}\ P(\text{Kollision}) \approx 0{,}475 \\ k = 23 \hbox{:}\ P(\text{Kollision}) \approx 0{,}507 \end{array}$

k = 50: $P(\text{Kollision}) \approx 0.970$

Dies ist das so genannte «Geburtstagsparadoxon»: Sind mehr als 23 Personen zusammen, so haben mit mehr als 50% Wahrscheinlichkeit mindestens zwei von ihnen am selben Tag Geburtstag

Für Hashverfahren bedeutet die obige Analyse, das

- Kollisionen praktisch nicht zu vermeiden sind!
- Mit Kollisionen definiert umgegangen werden muss!

6.1 Behandeln von Kollisionen

Hashverfahren, bei denen ein Behälter (theoretisch) beliebig viele Elemente aufnehmen kann, heißen offene Hashverfahren.

(im Gegensatz zu geschlossenen Verfahren, bei denen jeder Behälter nur eine kleine feste Zahl von Elementen beherbergen kann.)

Hashing mit Verkettung: Als Behälter wird eine verkettete Liste verwendet, in die die Elemente gespeichert werden

- 22 -

 $6\ Hashverfahren$

6.2 offene Verfahren, Aufwand

Problem: Das Auftreten einer freien Zelle für $h_i(x)$ besagt nicht, dass x nicht schon in der Hash-Tabelle enthalten gewesen ist. ⇒ Markieren der gelöschten Paare

Analog zu den offenen Hashverfahren soll die Folge der Hashfunktionen h_0,\dots,h_{n-1} so festgelegt werden, dass für jeden Schlüsselwert s sämtliche Behälter HT[i] $(0 \le i < n)$ erreicht werden. D.h. es gibt eine «gleichmäßige» Verteilung über alle Behälter.

Wahl der Hashfunktionen $h_i(x)$: $h_i(x) := (h(x) + i) \mod n$ Diese einfachste Art der Festlegung wird als $\underline{\text{lineares Sondieren}}$ ($\underline{\text{linear probing}}$) bezeichnet.

Lineares Sondieren

Eigenschaften:

- Verschieben «kollidierender» Elemente auf den nächsten freien Behälter
- Bei k hintereinander belegten Behältern gilt: Die Wahrscheinlichkeit, dass der erste freie Behälter nach diesen k Behältern belegt wird, ist mit (k+1)/m wesentlich größer als die Wahrscheinlichkeit, dass ein Behälter im nächsten Schritt belegt wird, dessen Vorgänger noch frei ist. Dadurch entstehen beim linearen Sondieren «Ketten» belegter Sei $\alpha := n/m$ der Belegungsfaktor einer Hash-Tabelle mit m Behältern, von denen n
- belegt sind. Beim Hashing mit linearem Sondieren entstehen für eine Suchoperation durchschnittlich folgende Kosten: (Knuth 1973)
 - $(1+1/(1-\alpha))/2$ beim erfolgreichen Suchen $1+1/(1-\alpha)2)/2$ beim erfolglosen Suchen

Folgerung: Bei Belegung einer Hashtabelle wird Suchen mittels linearem Sondieren inef-

⇒ Alternative Hashverfahren betrachten

Verallgemeinertes lineares Sondieren: $h_i(x) = (h(x) + c \cdot i) \mod m$ c ist dabei eine ganzzahlige Konstante (> 0), die zu m teilerfremd sein muss, um alle Behälter zu erreichen.

Quadratisches Sondieren: $h_i(x) = (h(x) + i^2) \mod m$ oder für $1 \le i \le (m-1)/2$) $h_{2i-1}(x) = (h(x) + i^2) \mod m$, $h_{2i}(x) = (h(x) - i^2) \mod m$.

(Wählt man bei dieser Variante m=4j+3 als Primzahl, so wird jeder Behälter getroffen.)

Dabei seien h und h* so definiert, dass für beide eine Kollision nur mit Wahrscheinlichkeit 1/n auftritt, d.h. P(h(x) = h(y)) = P(h*(x) = h*(y)) = 1/n1) in auritit, d.n. r(h(x) = h(y)) = r(h * (x) = h * (y)) = 1/hDie Funktionen h und h * heißen unabhängig, wenn eine Doppelkollision nur mit Wahrscheinlichkeit $1/n^2$ auftritt, d.h. P(h(x) = h(y)) und $h * (x) = h * (y)) = 1/n^2$.

6.2 offene Verfahren, Aufwand

Sei $S = \{x_1, \dots, x_n\} \subseteq M$ eine zu speichernde Menge und sei HT eine offene Hash-Tabelle der Länge n mit Hash-Funktion h.

h(e) soll in konstanter Zeit ausgewertet werden für alle $e \in M$

Im Folgenden soll die Bechenzeit wird dann für Operationen Suchen Einfügen und Löschen in der Hashtabelle betrachtet werden

Für $0 \le i < n$ sei HT[i] die Liste der Schlüssel x_i , für die $h(x_i) = i$ gilt. |HT[i]| sei die

Dann kostet jede Operation im schlechtesten Fall max O(|HT[h(x)]|) viele Schritte (über alle möglichen x). $O(|HT[h(x)]|) \le n$, da maximal n Elemente in einer Liste gespeichert

Damit gilt, dass die Ausführung der Operationen Suchen, Einfügen und Löschen in einer Hash-Tabelle, in der eine Menge S mit n Elementen abgespeichert werden soll, im schlechtesten Fall einen Aufwand O(n) erfordert.

Anmerkung: In der Realität ist der Aufwand geringer, da die Wahrscheinlichkeit, dass

6.2.1 Geschlossenen Hashverfahren

Bei geschlossenen Hashverfahren kann ieder Behälter nur eine konstante Anzahl a > 1 von

Daher ist die Behandlung von Kollisionen in der Regel komplexer (und daher wichtiger) als bei offenen Verfahren

 Im folgenden wird der Fall a=1 betrachtet und Hash-Tabellen, die Schlüssel/Wert-Paare mit Schlüsseln vom Typ String und Werten vom Typ Object speichern. Dabei soll jedem Schlüssel höchstens ein Wert zugeordnet sein.

Kennzeichnung der Felder der Hashtabelle mit einem booleschen Wert. Unterscheidung:

- Behälter wurde noch nie getroffen (true)
- Ein Behälter wurde schon benutzt, ist aber wegen einer vorhergehenden Löschoperation leer. (false)

Grundlegende Idee der Kollisionsbehandlung: Rehashing:

- Neben der «Haupt»-Hashfunktion h_0 werden weitere Hashfunktionen h_1, \ldots, h_l be-
- Für einen Schlüssel x werden dann nacheinander die Behälter $h_0(x), h_1(x), \ldots, h_l(x)$ angeschaut. Sobald ein freier Behälter gefunden wird, kann das Element gespeichert

- 23 -

6 Hashverfahren

6.3 Hashfunktionen

Eine Folge von Hash-Funktionen wird wie folgt definiert: Sei $i \ge 1$, dann ist $h_i(x) = (h(x) + h * (x) \cdot i^2) \mod n$

Problem: Paare von Funktionen finden, die unabhängig sind.

6.3 Hashfunktionen

Im folgenden sollen verschiedene Hashfunktionen vorgestellt werden

Sei M eine Menge und nat : $M \to \mathbb{N}$ eine Funktion von M in die Menge der natürlichen Zahlen. Dann ist $h(m) = nat(m) \mod n$ eine Hashfunktion (für n Behälter)

6.3.1 Bildung von Hashwerten aus Wörtern

Sei W die Menge der Wörter aus dem Alphabet $A=\{a,b,\ldots,z\}$. Dann kann ein Wort $w=a_1a_2\ldots a_n$ $(a_i\in A)$ als eine Zahl nat $(w)=\mathrm{wert}(a_1)*26^{n-1}+\mathrm{wert}(a_2)*26^{n-2}+\ldots+\mathrm{wert}(a_{n-1})*26+\mathrm{wert}(a_n)$ aufgefasst werden, wenn man wert (a)=0, wert $(b)=1,\ldots,\mathrm{wert}(z)=25$ setzt.

6.3.2 Einfache Bildung von Hashwerten aus Zahlen

Sei $M\subseteq \mathbb{N},$ neine Menge von Behältern, dann sei $h(x)=x \mod n$

- Alle Behälter werden erfasst
- Nacheinander folgende Schlüssel landen in aufeinanderfolgende Behälter \Rightarrow Probleme beim Sondieren

$\label{eq:definition} \mathbf{Die} \ \mathbf{Mittel-Quadrat-Methode:}$

Sei $U \subseteq \mathbb{N}$ und sei $k = \sum_{i=0}^{l} z_i * 10^i$

kwird durch die Ziffernfolge $z_1z_{l-1}\dots z_0$ beschrieben. Den Wert h(k)erhält man dadurch «Herausgreifen» eines hinreichend großen Blocks aus der Mitte der Ziffernfolge von k2

Die mittleren Ziffern von k^2 hängen von allen Ziffern von kab \Rightarrow gute Streuung von aufeinander folgenden Werten von k

Beispiel:

100 (Anzahl der Behälter)

Del n = 100 (Alixani del Denantel)								
	k	k mod 100	k^2	h(k)				
	130	30	16 <u>90</u> 0	90				
	131	31	17 <u>16</u> 1	16				
	132	3.2	17424	42				

³ P steht hier für Wahrscheinlichkeit