TD 1 : recherche par rang

Jean-Michel Dischler et Frédéric Vivien

Recherche du maximum

- 1. Concevez un algorithme de recherche du maximum dans un ensemble à n éléments (vous disposez en tout et pour tout d'une fonction de comparaison).
- 2. Quelle est la complexité de votre algorithme en nombre de comparaisons?
- 3. Montrez qu'il est optimal.

Recherche du deuxième plus grand élément

Nous supposerons ici que l'ensemble considéré ne contient pas deux fois la même valeur.

- 1. Proposez un algorithme simple de recherche du deuxième plus grand élément.
- 2. Quel est sa complexité en nombre de comparaisons?
- 3. Récrivez votre algorithme de recherche du maximum sous la forme d'un tournoi (de tennis, de foot, de pétanque ou de tout autre sport). Il n'est pas nécessaire de formaliser l'algorithme ici, une figure explicative sera amplement suffisante.
- 4. Dans combien de comparaisons, le deuxième plus grand élément de l'ensemble a-t-il été trouvé être le plus petit des deux éléments comparés?
- 5. Proposez un nouvel algorithme de recherche du deuxième plus grand élément.
- 6. Quelle est sa complexité en nombre de comparaisons?

Recherche du maximum et du minimum

Nous supposerons ici que l'ensemble considéré ne contient pas deux fois la même valeur.

- 1. Proposez un algorithme na \ddot{i} f de recherche du maximum et du minimum d'un ensemble de n éléments.
- 2. Quelle est sa complexité en nombre de comparaisons?
- 3. Proposez un algorithme plus efficace.

Indication : dans une première phase les éléments sont comparés par paire.

- 4. Quelle est sa complexité en nombre de comparaisons?
- 5. Montrez que cet algorithme est optimal.

Indication : on appelle unité d'information :

- l'information « l'élément x ne peut pas être le plus grand élément »;
- l'information « l'élément x ne peut pas être le plus petit élément ».
- (a) Quel est le nombre minimal d'unités d'information qu'un algorithme de recherche du maximum et du minimum doit produire pour nous garantir la validité de son résultat?
- (b) Combien d'unités d'information sont produites par la comparaison de deux éléments (distinguez des cas, suivant que l'on a ou non des unités d'informations sur ces valeurs).
- (c) Concluez.

Corrigé du TD 1 : recherche par rang

Jean-Michel Dischler et Frédéric Vivien

Recherche du maximum

1. Concevez un algorithme de recherche du maximum dans un ensemble à n éléments (vous disposez en tout et pour tout d'une fonction de comparaison).

```
\begin{aligned} & \max \leftarrow A[1] \\ & \mathbf{pour} \ i \leftarrow 2 \ \mathbf{\grave{a}} \ n \ \mathbf{faire} \\ & \mathbf{si} \ \max \ \mathbf{;} \ A[i] \ \mathbf{alors} \ \max \leftarrow A[i] \\ & \mathbf{renvoyer} \ \max \end{aligned}
```

2. Quelle est la complexité de votre algorithme en nombre de comparaisons?

```
R\'{e}ponse: n-1.
```

3. Montrez qu'il est optimal.

Tout élément hormis le maximum doit avoir perdu une comparaison, sinon, on ne peut pas savoir qu'il n'est pas le maximum. Il y a n-1 tels éléments. Tout algorithme de recherche du maximum doit donc faire au moins n-1 comparaisons.

Recherche du deuxième plus grand élément

Nous supposerons ici que l'ensemble considéré ne contient pas deux fois la même valeur.

1. Proposez un algorithme simple de recherche du deuxième plus grand élément.

```
Deuxième-Plus-Grand(A)

rang_max \leftarrow 1

pour i \leftarrow 2 à n faire si A[\text{rang_max}]; A[i] alors rang_max \leftarrow i

si rang_max \neq 1 alors rang_second \leftarrow 1

sinon rang_second \leftarrow 2

pour i \leftarrow 2 à n faire si i \neq \text{rang_max} et A[\text{rang_second}]; A[i] alors rang_second \leftarrow i

renvoyer A[\text{rang_second}]
```

2. Quel est sa complexité en nombre de comparaisons?

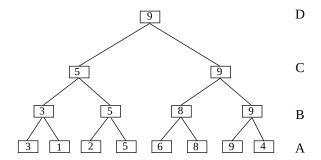
La recherche du maximum coûte n-1 comparaisons. La boucle qui recherche le deuxième plus grand élément une fois que le maximum a été trouvé effectue n-2 comparaisons. D'où un coût total de 2n-3 comparaisons.

3. Récrivez votre algorithme de recherche du maximum sous la forme d'un tournoi (de tennis, de foot, de pétanque ou de tout autre sport). Il n'est pas nécessaire de formaliser l'algorithme ici, une figure explicative sera amplement suffisante.

Les comparaisons sont organisées comme dans un tournoi :

- Dans une première phase, les valeurs sont comparées par paires. Dans chaque paire, il y a bien sûr un plus grand élément (le « vainqueur ») et un plus petit élément (le « vaincu »).
- Dans la deuxième phase, les valeurs qui étaient plus grand élément de leur paire à la phase précédente sont comparées entres elles deux à deux.

On répète ce processus jusqu'au moment où il n'y a plus qu'un plus grand élément.
 Ce procédé est illustré par la figure 1.



9 3 3 5 8 9 3 1 2 5 6 8 9 4

Fig. 1 – Méthode du tournoi pour la détermination du maximum : A : les éléments sont comparés par paires ; B : les plus grands éléments de la phase A sont comparés entre eux, par paires ; C : les éléments « vainqueurs » à la phase B sont comparés entre eux ; D : il ne reste plus qu'un élément, c'est l'élément maximal.

FIG. 2 – Le deuxième plus grand élément a nécessairement été battu par le plus grand élément (et que par lui). Il figure donc parmi les éléments comparés à l'élément maximal. Ces éléments apparaissent ici sur fond noir.

- 4. Dans combien de comparaisons, le deuxième plus grand élément de l'ensemble a-t-il été trouvé être le plus petit des deux éléments comparés?
 - Le deuxième plus grand n'est plus petit que devant le plus grand élément. Il n'a donc « perdu » que dans une comparaison, celle avec le plus grand élément.
- 5. Proposez un nouvel algorithme de recherche du deuxième plus grand élément.
 - Le deuxième plus grand élément est donc un des éléments qui ont été battus par le plus grand élément. L'algorithme a lieu en deux phases :
 - (a) On recherche tout d'abord le plus grand élément suivant la méthode du tournoi.
 - (b) On obtient le deuxième plus grand élément en recherchant l'élément maximal parmi ceux qui ont été éliminés du tournoi lors d'une comparaison avec l'élément maximal.

Voir la figure 2.

6. Quelle est sa complexité en nombre de comparaisons?

La recherche de l'élément maximal coûte n-1 comparaisons, comme d'habitude. Ensuite la recherche du deuxième plus grand élément nous coûte m-1 comparaisons, où m est le nombre d'éléments à qui l'élément maximal a été comparé. Dans le pire cas 1 , m est égal à la hauteur de l'arbre moins 1 (un arbre réduit à sa racine étant de hauteur un). Or un arbre binaire presque parfait à n feuilles est de hauteur $\lceil \log_2 n \rceil$. D'où la complexité :

$$T(n) = n + \lceil \log_2 n \rceil - 2$$

Note: cet algorithme est optimal.

Recherche du maximum et du minimum

Nous supposerons ici que l'ensemble considéré ne contient pas deux fois la même valeur.

1. Proposez un algorithme na \ddot{i} f de recherche du maximum et du minimum d'un ensemble de n éléments.

 $^{^{1}}$ Quand n n'est pas une puissance de deux, la complexité peut varier d'une comparaison suivant la place initiale dans l'arbre du maximum.

 $\begin{aligned} & \operatorname{Maximum-et-Minimum}(A) \\ & \max \leftarrow A[1] \\ & \operatorname{\mathbf{pour}} i \leftarrow 2 \ \mathbf{\grave{a}} \ n \ \mathbf{faire} \\ & \operatorname{\mathbf{si}} \ \max \ \mathbf{;} \ A[i] \ \mathbf{alors} \ \max \leftarrow A[i] \\ & \min \leftarrow A[1] \\ & \operatorname{\mathbf{pour}} i \leftarrow 2 \ \mathbf{\grave{a}} \ n \ \mathbf{faire} \\ & \operatorname{\mathbf{si}} \ \min \ \mathbf{;} \ A[i] \ \mathbf{alors} \ \min \leftarrow A[i] \\ & \operatorname{\mathbf{renvoyer}} \ \max \ \mathbf{et} \ \min \end{aligned}$

2. Quelle est sa complexité en nombre de comparaisons?

Cet algorithme effectue 2n-2 comparaisons.

3. Proposez un algorithme plus efficace.

Indication : dans une première phase les éléments sont comparés par paire.

L'algorithme se décompose en trois phases :

- (a) On compare par paire les éléments de l'ensemble. On met d'un côté les plus grands éléments (ici dans les cases paires du tableau) c'est-à-dire les éléments qui sont sortis « vainqueurs » de leur comparaison et de l'autre les plus petits (ici dans les cases impaires).
- (b) On recherche le minimum parmi tous les plus petits éléments (si on a un nombre impair d'éléments, il ne faut pas oublier le n^e élément qui n'a été comparé avec personne dans la première phase).
- (c) On recherche le maximum parmi tous les plus grands éléments.

Maximum-et-Minimum(A)

```
Pour i\leftarrow 1 à n-1 faire par pas de 2 si A[i]>A[i+1] alors échanger A[i] et A[i+1] min \leftarrow A[1]
Pour i\leftarrow 3 à n faire par pas de 2 si A[i]<\min alors min \leftarrow A[i] max \leftarrow A[2]
Pour i\leftarrow 4 à n faire par pas de 2 si A[i]>\max alors max \leftarrow A[i] si n est impair alors si A[n]>\max alors max \leftarrow A[n] renvoyer max et min
```

4. Quelle est sa complexité en nombre de comparaisons?

Regardons indépendamment le coût des trois phases :

- (a) On peut former $\lfloor \frac{n}{2} \rfloor$ paires, on effectue donc $\lfloor \frac{n}{2} \rfloor$ comparaisons.
- (b) Parmi n éléments on a $\lceil \frac{n}{2} \rceil$ éléments de rangs impairs. Dans cette phase on effectue donc $\lceil \frac{n}{2} \rceil 1$ comparaisons.
- (c) Ici aussi on effectue aussi $\lceil \frac{n}{2} \rceil 1$ comparaisons.

D'où une complexité totale en :

$$T(n) = \left\lfloor \frac{n}{2} \right\rfloor + 2\left(\left\lceil \frac{n}{2} \right\rceil - 1 \right) = n + \left\lceil \frac{n}{2} \right\rceil - 2$$

5. Montrez que cet algorithme est optimal.

Indication: on appelle unit'e d information:

- l'information « l'élément x ne peut pas être le plus grand élément »;
- l'information « l'élément x ne peut pas être le plus petit élément ».
 - (a) Quel est le nombre minimal d'unités d'information qu'un algorithme de recherche du maximum et du minimum doit produire pour nous garantir la validité de son résultat?

Pour être sûr qu'un élément est bien le maximum (respectivement le minimum) il faut que l'on sache que les n-1 autres ne peuvent pas être le maximum (respectivement le minimum) ce qui représente n-1 unités d'informations. L'algorithme doit donc produire au moins 2n-2 unités d'information.

- (b) Combien d'unités d'information sont produites par la comparaison de deux éléments (distinguez des cas, suivant que l'on a ou non des unités d'informations sur ces valeurs).
 - i. Si on n'a d'unités d'information pour aucun des deux éléments, la comparaison nous fait gagner deux unités d'information : le plus petit des deux ne peut pas être le maximum, ni le plus grand le minimum.
 - ii. Si on a la même unité d'information pour les deux éléments (par exemple, aucun des deux ne peut être le plus grand), la comparaison nous procure une unité d'information (dans notre exemple, le plus grand des deux ne peut pas être le plus petit).
 - iii. Si on a une unité d'information pour chacun des deux éléments, mais des unités de type différent : si celui qui peut être le minimum est plus grand que celui qui peut être le maximum, on gagne deux unités d'information, et sinon zéro.
 - iv. Si on a une unité d'information pour un des éléments (par exemple, ne peut pas être le plus petit) et zéro pour l'autre, la comparaison peut nous donner une unité d'information (celui sans information est plus petit que l'autre dans notre exemple et il ne peut pas être le maximum) ou deux (celui sans information est plus grand, ne peut donc plus être le minimum, et l'autre ne peut plus être le maximum).
 - v. Si on a deux unités d'information pour un des éléments et zéro pour l'autre, la comparaison nous donne une unité d'information (par exemple, si l'élément sans information est plus grand, il ne peut plus être le minimum).
- (c) Concluez.

Il nous faut donc 2n-2 unités d'information pour pouvoir conclure. Les comparaisons de type 5(b)i nous donnent toujours deux unités d'information chacune, or on peut au plus effectuer $\left\lfloor \frac{n}{2} \right\rfloor$ comparaisons de ce type (autant que l'on peut former de paires). Les autres comparaisons nous donnent, dans le pire des cas, une seule unité d'information chacune. Donc il nous faudra au moins effectuer $2n-2-2\left(\left\lfloor \frac{n}{2} \right\rfloor\right)=2\left\lceil \frac{n}{2} \right\rceil-2$ telles comparaisons. Dans le pire des cas, il nous faudra donc effectuer au moins :

$$\left\lfloor \frac{n}{2} \right\rfloor + 2 \left\lceil \frac{n}{2} \right\rceil - 2 = n + \left\lceil \frac{n}{2} \right\rceil - 2$$

comparaisons, d'où l'optimalité de notre algorithme!

TD 2 : récursivité

Jean-Michel Dischler et Frédéric Vivien

Suite de Fibonacci

La suite de Fibonacci est définie comme suit :

$$\operatorname{Fib}(n) = \begin{cases} 1 & \text{si } n = 0\\ 1 & \text{si } n = 1\\ \operatorname{Fib}(n-1) + \operatorname{Fib}(n-2) & \text{sinon.} \end{cases}$$

- 1. Écrivez un algorithme récursif calculant Fib(n).
- 2. Montrez que la complexité (en nombre d'additions) de cet algorithme est en $\Omega(2^{\frac{n}{2}})$.
- 3. Écrire un algorithme récursif qui calcule, pour n > 0, le couple (FIBONACCI(n), FIBONACCI(n-1)).
- 4. Utilisez l'algorithme précédent pour écrire un nouvel algorithme calculant FIBONACCI(n).
- 5. Qu'elle est la complexité (en nombre d'additions) de cet algorithme?

Opérations ensemblistes

Dans cette partie on considère des ensembles représentés par des tableaux, certains ensembles seront triés et d'autres pas. Toutes les solutions proposées doivent être récursives.

- 1. Nous voulons un algorithme APPARTENANCE(A, x) qui recherche si un élément x appartient à l'ensemble A. Si x appartient effectivement à A, l'algorithme renverra VRAI, et FAUX sinon.
 - (a) Cas des ensembles non triés :
 - i. Écrivez un tel algorithme.
 - ii. Quelle est sa complexité en nombre de comparaisons?
 - (b) Cas des ensembles triés (dans l'ordre croissant) :
 - i. Écrivez un tel algorithme.
 - ii. Quelle est sa complexité en nombre de comparaisons?
 - iii. Utilisez une recherche dichotomique pour améliorer votre algorithme.
 - iv. Quelle est la complexité de votre nouvel algorithme?
- 2. Nous voulons maintenant un algorithme UNION(A, B) qui nous renvoie l'union des deux ensembles qui lui sont passés en argument.
 - (a) Cas des ensembles non triés :
 - i. Écrivez un tel algorithme.
 - ii. Quelle est sa complexité?
 - (b) Cas des ensembles triés (dans l'ordre croissant) :
 - i. Écrivez un tel algorithme.
 - ii. Quelle est sa complexité?
- 3. Nous voulons maintenant un algorithme Intersection(A, B) qui nous renvoie l'intersection des deux ensembles qui lui sont passés en argument.

- (a) Cas des ensembles non triés :
 - i. Écrivez un tel algorithme.
 - ii. Quelle est sa complexité?
- (b) Cas des ensembles triés (dans l'ordre croissant) :
 - i. Écrivez un tel algorithme.
 - ii. Quelle est sa complexité?
- 4. Nous voulons maintenant un algorithme DIFFÉRENCE(A, B) qui nous renvoie la différence des deux ensembles qui lui sont passés en argument (La différence de A et de B, notée $A \setminus B$ est l'ensemble des éléments de A n'appartenant pas à B).
 - (a) Cas des ensembles non triés :
 - i. Écrivez un tel algorithme.
 - ii. Quelle est sa complexité?
 - (b) Cas des ensembles triés (dans l'ordre croissant) :
 - i. Écrivez un tel algorithme.
 - ii. Quelle est sa complexité?

Corrigé du TD 2 : récursivité

Jean-Michel Dischler et Frédéric Vivien

Suite de Fibonacci

La suite de Fibonacci est définie comme suit :

$$\operatorname{Fib}(n) = \left\{ \begin{array}{ccc} 1 & \text{si } n = 0 \\ 1 & \text{si } n = 1 \\ \operatorname{Fib}(n-1) + \operatorname{Fib}(n-2) & \text{sinon.} \end{array} \right.$$

1. Écrivez un algorithme récursif calculant Fib(n).

FIBONACCI(n)

si
$$n = 0$$
 ou $n = 1$ alors renvoyer 1
sinon renvoyer Fibonacci $(n - 1)$ + Fibonacci $(n - 2)$

2. Montrez que la complexité (en nombre d'additions) de cet algorithme est en $\Omega(2^{\frac{n}{2}})$. On procède par récurrence. On veut montrer qu'il existe une constante c strictement positive telle que $T(n) \geq c.2^{\frac{n}{2}}$, pour des valeurs de n supérieures à une certaine borne n_0 (à déterminer). Supposons le résultat démontré jusqu'au rang n-1. Alors :

$$T(n) = T(n-1) + T(n-2) + 1 > c \cdot 2^{\frac{n-1}{2}} + c \cdot 2^{\frac{n-2}{2}} + 1 > c \cdot 2^{\frac{n-2}{2}} + c \cdot 2^{\frac{n-2}{2}} + 1 > 2 \times c \cdot 2^{\frac{n-2}{2}} = c \cdot 2^{\frac{n}{2}}$$

Il nous reste juste à montrer que cette équation est vraie « au départ ». Nous ne pouvons bien évidemment pas partir des cas n=0 et n=1, puisque pour ces valeurs T(n)=0. Nous partons donc des cas n=2 et n=3 (la récurrence nécessite deux valeurs de départ) :

- Cas n = 2 : Fibonacci(2) = Fibonacci(1) + Fibonacci(0), et T(2) = 1. Pour que la propriété désirée soit vraie, c doit donc vérifier :

$$1 \ge c.2^{\frac{2}{2}} = 2c \quad \Leftrightarrow \quad c \le \frac{1}{2}$$

- Cas n = 3 : Fibonacci(3) = Fibonacci(2) + Fibonacci(1), et T(3) = 2. Pour que la propriété désirée soit vraie, c doit donc vérifier :

$$2 \ge c.2^{\frac{3}{2}} = 2\sqrt{2}c \quad \Leftrightarrow c \le \frac{\sqrt{2}}{2}$$

Donc si $c=\frac{1}{2}$, pour $n\geq 2$, on a $T(n)\geq c2^{\frac{n}{2}}$ et donc $T(n)=\Omega(2^{\frac{n}{2}})$.

3. Écrire un algorithme récursif qui calcule, pour n > 0, le couple (FIBONACCI(n), FIBONACCI(n-1)).

FIB-PAIRE(n)

si
$$n = 1$$
 alors renvoyer $(1, 1)$
sinon $(x, y) = \text{Fib-Paire}(n - 1)$
renvoyer $(x + y, x)$

4. Utilisez l'algorithme précédent pour écrire un nouvel algorithme calculant FIBONACCI(n).

```
\begin{aligned} \text{Fibonacci}(n) \\ \textbf{si} \ n &= 0 \ \textbf{alors renvoyer} \ 1 \\ \textbf{sinon} \ (x, \, y) &= \text{Fib-Paire}(n) \\ \textbf{renvoyer} \ x \end{aligned}
```

5. Qu'elle est la complexité (en nombre d'additions) de cet algorithme?

La complexité de l'algorithme Fib-Paire, en nombre d'additions, est donnée par la récurrence T(n) = 1 + T(n-1). On a donc T(n) = n-1 pour Fib-Paire, et par extension pour la nouvelle version de Fibonacci.

Opérations ensemblistes

Dans cette partie on considère des ensembles représentés par des tableaux, certains ensembles seront triés et d'autres pas. Toutes les solutions proposées doivent être récursives.

- 1. Nous voulons un algorithme APPARTENANCE(A, x) qui recherche si un élément x appartient à l'ensemble A. Si x appartient effectivement à A, l'algorithme renverra VRAI, et FAUX sinon.
 - (a) Cas des ensembles non triés :
 - i. Écrivez un tel algorithme.

```
\begin{aligned} & \text{Recherche}(A, \, rang, \, x) \\ & \textbf{si} \, \, rang > longueur(A) \, \, \textbf{alors renvoyer} \, \, \text{Faux} \\ & \textbf{si} \, \, A[rang] = x \, \, \textbf{alors renvoyer} \, \, \text{Vrai} \\ & \textbf{sinon renvoyer} \, \, \text{Recherche}(A, \, rang \, + \, 1, \, x) \end{aligned}
```

L'appel initial de l'algorithme est alors RECHERCHE(A, 1, x).

- ii. Quelle est sa complexité en nombre de comparaisons?
 Dans le pire cas, l'élément n'appartient pas à l'ensemble et tout le tableau est parcouru. La complexité au pire est donc en Θ(n), où n est la longueur du tableau (et donc la taille de l'ensemble).
- (b) Cas des ensembles triés (dans l'ordre croissant) :
 - i. Écrivez un tel algorithme.

```
\begin{aligned} & \operatorname{Recherche}(A, \, rang, \, x) \\ & \operatorname{si} \, rang > longueur(A) \text{ ou } A[rang] > x \\ & \operatorname{alors \, renvoyer \, FAUX} \\ & \operatorname{sinon \, si} \, A[rang] = x \\ & \operatorname{alors \, renvoyer \, VRAI} \\ & \operatorname{sinon \, renvoyer \, VRAI} \\ & \operatorname{sinon \, renvoyer \, Recherche}(A, \, rang \, + \, 1, \, x) \end{aligned}
```

L'appel initial de l'algorithme est alors RECHERCHE(A, 1, x).

ii. Quelle est sa complexité en nombre de comparaisons?

Le pire cas est aussi en $\Theta(n)$: il intervient quand l'élément recherché n'appartient pas à l'ensemble mais est plus grand que tous les éléments de l'ensemble.

iii. Utilisez une recherche dichotomique pour améliorer votre algorithme.

```
RECHERCHE(A, x, inf, sup)

milieu \leftarrow \left\lfloor \frac{inf + sup}{2} \right\rfloor

si \ A[milieu] = x

alors renvoyer Vrai

sinon \ si \ A[milieu] > x \ alors renvoyer Recherche(A, x, inf, milieu - 1)

sinon \ renvoyer Recherche(A, x, milieu + 1, sup)
```

iv. Quelle est la complexité de votre nouvel algorithme?

Posons n = sup - inf + 1 le nombre d'éléments dans la partie du tableau à étudier. Considérons la taille du tableau lors de l'éventuel appel récursif. Nous avons deux cas à considérer :

- L'appel effectué est : Recherche (A, x, inf, milieu 1). Le nombre d'éléments concernés est alors : $milieu - 1 - inf + 1 = \left\lfloor \frac{sup - inf}{2} \right\rfloor = \left\lfloor \frac{n-1}{2} \right\rfloor \leq \frac{n}{2}$.

 - L'appel effectué est : Recherche (A, x, milieu + 1, sup). Le nombre d'éléments concernés
- est alors : $sup (milieu + 1) + 1 = \left\lceil \frac{sup inf}{2} \right\rceil = \left\lceil \frac{n-1}{2} \right\rceil \le \frac{n}{2}$.

On passe donc d'un ensemble de taille n à un ensemble de taille au plus $\frac{n}{2}$. D'où $T(n) \leq$ $2 \times T(\frac{n}{2})$ (la fonction T(n) étant croissante, on peut se permettre l'approximation). Par $\operatorname{cons\'equent}: T(n) \leq 2 \times \log_2(n) T(\tfrac{n}{2^{\log_2 n}}) \ \operatorname{et} T(n) = O(\log_2 n).$

- 2. Nous voulons maintenant un algorithme UNION(A, B) qui nous renvoie l'union des deux ensembles qui lui sont passés en argument.
 - (a) Cas des ensembles non triés :
 - i. Écrivez un tel algorithme.

```
Union(A, B, rang, C)
  si Recherche(A, B[rang]) = Faux
     alors longueur(C) \leftarrow longueur(C) + 1
           C[lonqueur(C)] \leftarrow B[ranq]
  Union(A, B, rang + 1, C)
```

L'appel initial est alors UNION(A, B, 1, C) où C est un tableau de taille longueur(A) + Clongueur(B), et dont les longueur(A) premières cases contiennent les éléments de A.

ii. Quelle est sa complexité?

La recopie de A dans C est de coût longueur(A).

L'algorithme Union est appelé longueur(B) fois, chacun de ces appels effectuant un appel à RECHERCHE sur A, dont le coût au pire est en longueur(A). La complexité au pire de UNION est donc en $\Theta(lonqueur(A) \times lonqueur(B))$ ou $\Theta(nm)$, n et m dénotant la taille des deux tableaux. Ce pire cas apparaît quand les tableaux A et B sont disjoints.

- (b) Cas des ensembles triés (dans l'ordre croissant):
 - i. Écrivez un tel algorithme.

```
Union(A, a, B, b, C)
  si \ a > longueur(A) \ et \ b > longueur(B) \ alors \ renvoyer \ C
  \mathbf{si}\ b > longueur(B) \text{ ou } B[b] > A[a]
     alors longueur(C) \leftarrow longueur(C) + 1
             C[longueur(C)] \leftarrow A[a]
             Union(A, a + 1, B, b, C)
     \mathbf{sinon}\ longueur(C) \leftarrow longueur(C) + 1
             C[longueur(C)] \leftarrow B[b]
             si a \leq longueur(A) et A[a] = B[b] alors UNION(A, a + 1, B, b + 1, C)
                                                     sinon Union(A, a, B, b + 1, C)
```

L'appel initial est UNION(A, 1, B, 1, C).

ii. Quelle est sa complexité?

La complexité de cet algorithme est au pire en $\Theta(longueur(A) + longueur(B))$ ou $\Theta(n+m)$: à chaque appel on décrémente au moins de un l'ensemble des valeurs à considérer.

- 3. Nous voulons maintenant un algorithme Intersection(A, B) qui nous renvoie l'intersection des deux ensembles qui lui sont passés en argument.
 - (a) Cas des ensembles non triés :
 - i. Écrivez un tel algorithme.

```
Intersection(A, B, rang, C)

si Recherche(A, B[rang]) = Vrai

alors longueur(C) \leftarrow longueur(C) + 1

C[longueur(C)] \leftarrow B[rang]

Intersection(A, B, rang + 1, C)
```

L'appel initial est alors Intersection (A, B, 1, C) où C est un nouveau tableau, de taille $\min(longueur(A), longueur(B))$, et ne contenant initialement aucun élément (longueur(C) = 0).

ii. Quelle est sa complexité?

L'algorithme Intersection est appelé longueur(B) fois, chacun de ces appels effectuant un appel à Recherche sur A, dont le coût au pire est en longueur(A). La complexité au pire de Intersection est donc en $\Theta(longueur(A) \times longueur(B))$ ou $\Theta(nm)$, n et m dénotant la taille des deux tableaux. Ce pire cas apparaît quand les tableaux A et B sont disjoints.

- (b) Cas des ensembles triés (dans l'ordre croissant) :
 - i. Écrivez un tel algorithme.

L'appel initial est Intersection (A, 1, B, 1, C, 0).

ii. Quelle est sa complexité?

La complexité de cet algorithme est au pire en $\Theta(longueur(A) + longueur(B))$ ou $\Theta(n+m)$: à chaque appel on décrémente au moins de un l'ensemble des valeurs à considérer.

- 4. Nous voulons maintenant un algorithme DIFFÉRENCE(A, B) qui nous renvoie la différence des deux ensembles qui lui sont passés en argument (La différence de A et de B, notée $A \setminus B$ est l'ensemble des éléments de A n'appartenant pas à B).
 - (a) Cas des ensembles non triés :
 - i. Écrivez un tel algorithme.

```
DIFFÉRENCE(A, rang, B, C)

si Recherche(B, A[rang]) = \text{Faux}

alors longueur(C) \leftarrow longueur(C) + 1

C[longueur(C)] \leftarrow A[rang]

DIFFÉRENCE(A, rang + 1, B, C)
```

L'appel initial est alors DIFFÉRENCE(A, 1, B, C) où C est un tableau de taille longueur(A), ne contenant initialement aucun élément (longueur(C) = 0).

ii. Quelle est sa complexité?

L'algorithme DIFFÉRENCE est appelé longueur(A) fois, chacun de ces appels effectuant un appel à RECHERCHE sur B, dont le coût au pire est en longueur(B). La complexité au pire de DIFFÉRENCE est donc en $\Theta(longueur(A) \times longueur(B))$ ou $\Theta(nm)$, n et m dénotant la taille des deux tableaux. Ce pire cas apparaît quand les tableaux A et B sont disjoints.

- (b) Cas des ensembles triés (dans l'ordre croissant) :
 - i. Écrivez un tel algorithme.

```
\begin{aligned} \text{Diff\'erence}(A,\,a,\,B,\,b,\,C) \\ &\textbf{si}\,\,a > longueur(A) \,\,\textbf{alors renvoyer}\,\,C \\ &\textbf{si}\,\,A[a] = B[b] \,\,\textbf{alors renvoyer}\,\,\text{Diff\'erence}(A,\,a+1,\,B,\,b+1,\,C) \\ &\textbf{sinon si}\,\,A[a] < B[b] \,\,\textbf{alors}\,\,longueur(C) \leftarrow longueur(C) + 1 \\ & \quad C[longueur(C)] \leftarrow A[a] \\ &\textbf{renvoyer}\,\,\text{Diff\'erence}(A,\,a+1,\,B,\,b,\,C) \\ &\textbf{sinon renvoyer}\,\,\text{Diff\'erence}(A,\,a,\,B,\,b+1,\,C) \end{aligned}
```

L'appel initial est DIFFÉRENCE(A, 1, B, 1, C, 0).

ii. Quelle est sa complexité?

La complexité de cet algorithme est au pire en $\Theta(longueur(A) + longueur(B))$ ou $\Theta(n+m)$: à chaque appel on décrémente au moins de un l'ensemble des valeurs à considérer.

TD 3 : multiplications « diviser pour régner »

Jean-Michel Dischler et Frédéric Vivien

Multiplications « diviser pour régner »

- 1. Montrez comment multiplier deux polynômes linéaires ax + b et cx + d à l'aide de trois multiplications seulement. (*Indication*: l'une des multiplications est (a + b)(c + d).)
- 2. Donnez deux algorithmes « diviser pour régner » permettant de multiplier deux polynômes de degré au plus n et s'exécutant en $\Theta(n^{\log_2 3})$.
 - (a) Le premier algorithme devra couper les coefficients du polynôme d'entrée en deux moitiés, l'une supérieure et l'autre inférieure.
 - (b) Le second algorithme devra séparer les coefficients du polynôme d'entrée selon la parité de leur indice.
- 3. Montrez que deux entiers à n bits peuvent être multipliés en $\Theta(n^{\log_2 3})$ étapes.

Calcul de $(\cos(nx), \sin(nx))$

Écrire un algorithme prenant en entrée un entier n et une paire de valeurs réelles qui sont en fait les valeurs du cosinus et du sinus d'un certain angle x, et renvoyant la paire $(\cos(nx), \sin(nx))$. Autrement dit, le deuxième argument de la fonction est une paire (a,b) telle que $a = \cos x$ et $b = \sin x$. Le schéma de calcul doit être récursif (mais non « diviser pour régner »).

On pourra se servir des formules de trigonométrie suivantes :

```
cos(nx) = cos((n-1)x) cos(x) - sin((n-1)x) sin(x)

sin(nx) = sin((n-1)x) cos(x) + cos((n-1)x) sin(x)
```

Corrigé du TD 3 : multiplications « diviser pour régner »

Jean-Michel Dischler et Frédéric Vivien

Multiplications « diviser pour régner »

- 1. Montrez comment multiplier deux polynômes linéaires ax + b et cx + d à l'aide de trois multiplications seulement. (*Indication*: l'une des multiplications est (a + b)(c + d).)
 - D'une part : $(ax+b) \times (cx+d) = acx^2 + (ad+bc)x + bd$. D'autre part : (a+b)(c+d) = ac+ad+bc+bd = ac+bd+ad+bc. D'où : $(ax+b) \times (cx+d) = acx^2 + ((a+b)(c+d) ac-bd)x + bd$, et les trois seules multiplications nécessaires sont les calculs : ac, bd et (a+b)(c+d).
- 2. Donnez deux algorithmes « diviser pour régner » permettant de multiplier deux polynômes de degré au plus n et s'exécutant en $\Theta(n^{\log_2 3})$.
 - (a) Le premier algorithme devra couper les coefficients du polynôme d'entrée en deux moitiés, l'une supérieure et l'autre inférieure.

Soient P[X] et Q[X] les deux polynômes d'entrée. $P[X] = \sum_{i=0}^{n} p_i X^i$ et $Q[X] = \sum_{i=0}^{n} q_i X^i$.

$$\begin{split} P[X] &= \sum_{i=0}^n p_i X^i \\ &= \left(\sum_{i=0}^{\lfloor \frac{n}{2} \rfloor} p_i X^i\right) + \left(\sum_{i=1+\lfloor \frac{n}{2} \rfloor}^n p_i X^i\right) \\ &= \left(\sum_{i=0}^{\lfloor \frac{n}{2} \rfloor} p_i X^i\right) + \left(X^{1+\lfloor \frac{n}{2} \rfloor} \sum_{i=0}^{n-1-\lfloor \frac{n}{2} \rfloor} p_{i+1+\lfloor \frac{n}{2} \rfloor} X^i\right). \end{split}$$

On pose alors $B[X] = \sum_{i=0}^{\lfloor \frac{n}{2} \rfloor} p_i X^i$ et $A[X] = \sum_{i=0}^{n-1-\lfloor \frac{n}{2} \rfloor} p_{i+1+\lfloor \frac{n}{2} \rfloor} X^i$. A[X] et B[X] sont alors deux polynômes de degré au plus $\lfloor \frac{n}{2} \rfloor$ et $P[X] = A[X]X^{1+\lfloor \frac{n}{2} \rfloor} + B[X]$. On définit de même les polynômes C et D pour $Q: Q[X] = C[X]X^{1+\lfloor \frac{n}{2} \rfloor} + D[X]$.

Avec les notations précédemment définies, on a :

$$\begin{split} P[X]Q[X] = & A[X]C[X]X^{2+2\lfloor \frac{n}{2}\rfloor} \\ & + ((A[X] + B[X])(C[X] + D[X]) - A[X]C[X] - B[X]D[X])X^{1+\lfloor \frac{n}{2}\rfloor} \\ & + C[X]D[X]. \end{split}$$

Par conséquent, le produit de deux polynômes de degré au plus n peut se ramener au calcul de trois produits de polynômes de degré au plus $\lfloor \frac{n}{2} \rfloor$ (A[X]C[X], B[X]D[X] et (A[X]+B[X])(C[X]+D[X])), à des additions de polynômes de degré au plus n—ce qui coûte $\Theta(n)$ — et à des multiplications par un monôme X^j —ce qui est un simple décalage des indices et coûte également $\Theta(n)$. L'équation de récurrence définissant la complexité de notre algorithme est alors :

$$T(n) = 3T\left(\frac{n}{2}\right) + \Theta(n).$$

Nous appliquons alors le théorème vu en cours :

Théorème 1 (Résolution des récurrences « diviser pour régner »).

Soient $a \ge 1$ et b > 1 deux constantes, soit f(n) une fonction et soit T(n) une fonction définie pour les entiers positifs par la récurrence :

$$T(n) = aT(n/b) + f(n),$$

où l'on interprète n/b soit comme $\lfloor n/b \rfloor$, soit comme $\lceil n/b \rceil$.

T(n) peut alors être bornée asymptotiquement comme suit :

- i. Si $f(n) = O(n^{(\log_b a) \epsilon})$ pour une certaine constante $\epsilon > 0$, alors $T(n) = \Theta(n^{\log_b a})$.
- ii. Si $f(n) = \Theta(n^{\log_b a})$, alors $T(n) = \Theta(n^{\log_b a} \log n)$.
- iii. Si $f(n) = \Omega(n^{(\log_b a) + \epsilon})$ pour une certaine constante $\epsilon > 0$, et si $af(n/b) \le cf(n)$ pour une constante c < 1 et n suffisamment grand, alors $T(n) = \Theta(f(n))$.

Ici $a=3,\,b=2$ et $f(n)=\Theta(n)$. Comme $\log_2 3>1,\,nous\,nous\,trouvons\,dans\,le\,cas\,i)$ du théorème et donc

$$T(n) = \Theta\left(n^{\log_2 3}\right).$$

Pour fixer les idées, $\log_2 3 \approx 1,58$ et l'algorithme naïf de multiplications de polynômes est en $\Theta(n^2)$.

(b) Le second algorithme devra séparer les coefficients du polynôme d'entrée selon la parité de leur indice

$$\begin{split} P[X] &= \sum_{i=0}^{n} p_{i} X^{i} \\ &= \sum_{i \; pair} p_{i} X^{i} + \sum_{i \; impair} p_{i} X^{i} \\ &= \sum_{i=0}^{\lfloor \frac{n}{2} \rfloor} p_{2i} X^{2i} + \sum_{i=0}^{\lfloor \frac{n-1}{2} \rfloor} p_{2i+1} X^{2i+1} \\ &= \sum_{i=0}^{\lfloor \frac{n}{2} \rfloor} p_{2i} X^{2i} + X \sum_{i=0}^{\lfloor \frac{n-1}{2} \rfloor} p_{2i+1} X^{2i} \end{split}$$

On pose alors $A[X] = \sum_{i=1}^{\lfloor \frac{n-1}{2} \rfloor} p_{2i+1} X^i$ et $B[X] = \sum_{i=0}^{\lfloor \frac{n}{2} \rfloor} p_{2i} X^i$. A[X] et B[X] sont alors deux polynômes de degré au plus $\lfloor \frac{n}{2} \rfloor$ et $P[X] = A[X^2]X + B[X^2]$. On définit de même les polynômes C et D pour $Q: Q[X] = C[X^2]X + D[X^2]$.

Avec les notations précédemment définies on a :

$$\begin{split} P[X]Q[X] &= A[X^2]C[X^2]X^2 \\ &+ ((A[X^2] + B[X^2])(C[X^2] + D[X^2]) - A[X^2]C[X^2] - B[X^2]D[X^2])X \\ &+ B[X^2]D[X^2] \end{split}$$

Par conséquent, le produit de deux polynômes de degré au plus n peut se ramener au calcul de trois produits de polynômes de degré au plus $\lfloor \frac{n}{2} \rfloor$ (A[X]C[X], B[X]D[X] et (A[X]+B[X])(C[X]+D[X])), à des additions de polynômes de degré au plus n —ce qui coûte $\Theta(n)$ — à des multiplications par un monôme X^j —ce qui est un simple décalage des indices et coûte également $\Theta(n)$ — et à des transpositions du polynôme R[X] au polynôme $R[X^2]$ —ce qui est encore un simple décalage des indices et coûte également $\Theta(n)$. L'équation de récurrence définissant la complexité de notre algorithme est donc comme précédemment :

$$T(n) = 3T\left(\frac{n}{2}\right) + \Theta(n),$$

et la complexité est la même :

$$T(n) = \Theta\left(n^{\log_2 3}\right).$$

3. Montrez que deux entiers à n bits peuvent être multipliés en $\Theta(n^{\log_2 3})$ étapes. L'entier $m = \sum_{i=0} m_i 2^i$ peut être vu comme un polynôme : il nous suffit de réappliquer un des algorithmes vu à la question précédente pour obtenir le résultat escompté.

Calcul de $(\cos(nx), \sin(nx))$

Écrire un algorithme prenant en entrée un entier n et une paire de valeurs réelles qui sont en fait les valeurs du cosinus et du sinus d'un certain angle x, et renvoyant la paire (cos(nx), sin(nx)). Autrement dit, le deuxième argument de la fonction est une paire (a,b) telle que a = cos x et b = sin x. Le schéma de calcul doit être récursif (mais non « diviser pour régner »).

On pourra se servir des formules de trigonométrie suivantes :

```
\cos(\mathbf{n}\mathbf{x}) = \cos((\mathbf{n}-1)\mathbf{x}) \cos(\mathbf{x}) - \sin((\mathbf{n}-1)\mathbf{x}) \sin(\mathbf{x})
\sin(\mathbf{n}\mathbf{x}) = \sin((\mathbf{n}-1)\mathbf{x}) \cos(\mathbf{x}) + \cos((\mathbf{n}-1)\mathbf{x}) \sin(\mathbf{x})
\operatorname{TRIGO}(n, a, b)
\mathbf{Si} \ n = 0 \ \mathbf{alors} \ \mathbf{renvoyer} \ (1, 0)
\mathbf{sinon} \ c, d = \operatorname{TRIGO}(n-1, a, b)
\mathbf{renvoyer} \ (ac - bd, ad + bc)
```

TD 4 : recherche de l'élément majoritaire

Jean-Michel Dischler et Frédéric Vivien

Nous nous intéressons à un tableau A de n éléments, n étant supposé être une puissance de deux. Nous supposons également que la seule opération à notre disposition nous permet de vérifier si deux éléments sont ou non égaux. Un élément x de A est dit majoritaire si et seulement si A contient strictement plus de n/2 occurrences de x. Nous nous intéresserons à la complexité au pire.

Algorithme naïf

- 1. Écrivez un algorithme qui calcule le nombre d'occurrences d'une valeur x présentes entre les indices i et j d'un tableau A.
- 2. Quelle est la complexité de cet algorithme?
- 3. Au moyen de l'algorithme précédent, écrivez un algorithme MAJORITAIRE qui vérifie si un tableau A contient un élément majoritaire.
- 4. Quelle est la complexité de cet algorithme?

Premier algorithme « diviser pour régner »

- 1. Proposez un algorithme MAJORITAIRE construit suivant le paradigme « diviser pour régner ». Cet algorithme divisera en deux le tableau A sur lequel il travaille. Il renverra le couple (VRAI, x) si le tableau A contient un élément majoritaire (x étant cet élément) et renverra le couple (FAUX, 0) si le tableau A ne contient pas d'élément majoritaire.
- 2. Quelle est la complexité de cet algorithme?

Deuxième algorithme « diviser pour régner »

- 1. Écrivez un algorithme construit suivant le paradigme « diviser pour régner », prenant en entrée un tableau A—qu'il divisera en deux— et possédant la propriété suivante :
 - soit cet algorithme nous garantit que le tableau A ne contient pas d'élément majoritaire;
 - soit cet algorithme nous renvoie un élément x et un entier $c_x > n/2$ tels que x apparaisse au plus c_x fois dans A et que tout autre élément de A apparaisse au plus $n c_x$ fois dans A.
- 2. Quelle est la complexité de cet algorithme?
- 3. À partir de l'algorithme précédent, écrivez un algorithme MAJORITAIRE qui vérifie si un tableau A contient un élément majoritaire.
- 4. Quelle est la complexité de cet algorithme?

Corrigé du TD 4 : recherche de l'élément majoritaire

Jean-Michel Dischler et Frédéric Vivien

Nous nous intéressons à un tableau A de n éléments, n étant supposé être une puissance de deux. Nous supposons également que la seule opération à notre disposition nous permet de vérifier si deux éléments sont ou non égaux. Un élément x de A est dit majoritaire si et seulement si A contient strictement plus de n/2 occurrences de x. Nous nous intéresserons à la complexité au pire.

Algorithme naïf

1. Écrivez un algorithme qui calcule le nombre d'occurrences d'une valeur x présentes entre les indices i et j d'un tableau A.

```
\begin{aligned} & \text{OCCURRENCES}(x,\,A,\,i,\,j) \\ & & compteur \leftarrow 0 \\ & \textbf{pour} \,\, k \leftarrow i \,\, \mathbf{\grave{a}} \,\, j \,\, \textbf{faire} \\ & & \quad \textbf{si} \,\, A[k] = x \,\, \textbf{alors} \,\, compteur \leftarrow compteur + 1 \\ & \quad \textbf{renvoyer} \,\, compteur \end{aligned}
```

2. Quelle est la complexité de cet algorithme?

La boucle exécute j-i+1 itérations. La complexité de cet algorithme est donc en $\Theta(j-i)$.

3. Au moyen de l'algorithme précédent, écrivez un algorithme MAJORITAIRE qui vérifie si un tableau A contient un élément majoritaire.

```
\begin{aligned} & \text{Majoritaire}(A) \\ & \textbf{pour} \ i \leftarrow 1 \ \grave{\textbf{a}} \ longueur(A)/2 \ \textbf{faire} \\ & \textbf{si} \ \text{Occurrences}(A[i], \ A, \ i, \ longueur(A)) > longueur(A)/2 \ \textbf{alors renvoyer} \ \text{Vrairenvoyer} \ \text{Faux} \end{aligned}
```

4. Quelle est la complexité de cet algorithme?

Dans le pire cas, la boucle effectue n/2 itérations, chacune de ces itérations effectuant un appel à Occurrences sur un tableau de taille n-i (i variant de 1 à n) donc de coût $\Theta(n-i)$. Le coût total de l'algorithme est donc en $\Theta(n^2)$.

Premier algorithme « diviser pour régner »

1. Proposez un algorithme Majoritaire construit suivant le paradigme « diviser pour régner ». Cet algorithme divisera en deux le tableau A sur lequel il travaille. Il renverra le couple (Vrai, x) si le tableau A contient un élément majoritaire (x étant cet élément) et renverra le couple (Faux, 0) si le tableau A ne contient pas d'élément majoritaire.

```
\begin{aligned} & \text{Majoritaire}(A,\,i,\,j) \\ & \textbf{si}\,\,i=j\,\,\textbf{alors renvoyer}\,\,(\text{Vrai},\,A[i]) \\ & (r_x,\,x) \leftarrow \text{Majoritaire}(A,\,i,\,\frac{i+j-1}{2}) \\ & (r_y,\,y) \leftarrow \text{Majoritaire}(A,\,\frac{i+j+1}{2},\,j) \\ & \textbf{si}\,\,r_x = \text{Faux et}\,\,r_y = \text{Faux alors renvoyer}\,\,(\text{Faux},\,0) \end{aligned}
```

```
\mathbf{si} \ r_x = V \mathbf{RAI} \ \mathrm{et} \ r_y = V \mathbf{RAI}
   alors si x = y
      alors renvoyer (Vrai, x)
         c_x \leftarrow \text{Occurrences}(x, A, i, j)
         c_y \leftarrow \text{OCCURRENCES}(y, A, i, j)
         \operatorname{\mathbf{si}}^{j} c_x > \frac{j-i+1}{2}
            alors renvoyer (Vrai, x) sinon si c_y > \frac{j-i+1}{2}
               alors renvoyer (Vrai, y)
               sinon renvoyer (FAUX, 0)
   sinon si r_x = Vrai
      alors si Occurrences(x, A, i, j) > \frac{j-i+1}{2}
         alors renvoyer (Vrai, x)
         sinon renvoyer (FAUX, 0)
      sinon si Occurrences(y, A, i, j) > \frac{j-i+1}{2}
         alors renvoyer (Vrai, y)
         sinon renvoyer (FAUX, 0)
```

Justifications

Les deux seuls cas qui ne sont peut-être pas immédiats sont les suivants :

- (a) $r_x = \text{FAUX}$ et $r_y = \text{FAUX}$: dans ce cas il n'y a pas d'élément qui soit majoritaire dans la première moitié du tableau, ni d'élément qui soit majoritaire dans la deuxième moitié du tableau. Si le table contient n éléments, le nombre d'occurrences d'un élément quelconque dans la première moitié du tableau est donc inférieur ou égal à $\frac{n}{2}$ —la première moitié ayant $\frac{n}{2}$ éléments— et il en va de même pour le deuxième moitié. Donc le nombre d'occurences d'un élément quelconque dans le tableau est inférieur à $\frac{n}{2}$ et le tableau ne contient pas d'élément majoritaire.
- (b) $r_x = \text{VRAI et } r_y = \text{VRAI avec } x = y : \text{dans ce cas } x \text{ est présent au moins } 1 + \frac{n}{4} \text{ fois dans chacune des deux parties } -qui \text{ sont de taille } \frac{n}{2} \text{ et donc au moins } 2 + \frac{n}{2} \text{ fois dans le tableau.}$
- 2. Quelle est la complexité de cet algorithme?

La complexité de cet algorithme est définie par la relation de récurrence :

$$T(n) = 2T\left(\frac{n}{2}\right) + \Theta(n).$$

En effet, la phase de combinaison nécessite, dans le pire des cas, la recherche du nombre d'occurences de deux éléments dans le tableau, ce qui a un coût de n, toutes les autres opérations étant de coût constant $(\Theta(1))$.

Nous avons donc ici : a=2, b=2 et $f(n)=\Theta(n)==\Theta(n^{\log_2 2})$. Nous sommes donc dans le cas 2 du théorème et donc :

$$T(n) = \Theta(n \log n).$$

Deuxième algorithme « diviser pour régner »

- 1. Écrivez un algorithme construit suivant le paradigme « diviser pour régner », prenant en entrée un tableau A—qu'il divisera en deux— et possédant la propriété suivante :
 - soit cet algorithme nous garantit que le tableau ${\cal A}$ ne contient pas d'élément majoritaire ;
 - soit cet algorithme nous renvoie un élément x et un entier $c_x > n/2$ tels que x apparaisse au plus c_x fois dans A et que tout autre élément de A apparaisse au plus $n c_x$ fois dans A.

```
PSEUDOMAJORITAIRE(A, i, j)
si i = j alors renvoyer (VRAI, A[i], 1)
```

```
\begin{array}{l} (r_x,\,x,\,c_x) \leftarrow \text{Majoritaire}(A,\,i,\,\frac{i+j-1}{2}) \\ (r_y,\,y,\,c_y) \leftarrow \text{Majoritaire}(A,\,\frac{i+j+1}{2},\,j) \\ \text{si } r_x = \text{Faux et } r_y = \text{Faux alors renvoyer (Faux,}\,0,\,0) \\ \text{si } r_x = \text{Vrai et } r_y = \text{Faux alors renvoyer (Vrai,}\,x,\,c_x + \frac{j-i+1}{4}) \\ \text{si } r_x = \text{Faux et } r_y = \text{Vrai alors renvoyer (Vrai,}\,y,\,c_y + \frac{j-i+1}{4}) \\ \text{si } r_x = \text{Vrai et } r_y = \text{Vrai alors renvoyer (Vrai,}\,x,\,c_x + c_y) \\ \text{sinor si } x = y \\ \text{alors renvoyer (Vrai,}\,x,\,c_x + c_y) \\ \text{sinon si } c_x = c_y \\ \text{alors renvoyer (Faux,}\,0,\,0) \\ \text{sinon si } c_x > c_y \\ \text{alors renvoyer (Vrai,}\,x,\,\frac{j-i+1}{2} + c_x - c_y) \\ \text{sinon renvoyer (Vrai,}\,y,\,\frac{j-i+1}{2} + c_x - c_y) \\ \text{sinon renvoyer (Vrai,}\,y,\,\frac{j-i+1}{2} + c_y - c_x) \end{array}
```

Justifications

Nous considérons un par un les différents cas de figure :

- r_x = Faux et r_y = Faux. Aucun élément n'apparaît strictement plus de $\frac{n}{4}$ fois dans la première (resp. la deuxième) moitié du tableau A. Donc un élément quelconque de A apparaît au plus $\frac{n}{4}$ fois dans chacune des deux moitiés, et donc $\frac{n}{2}$ fois en tout dans A. Donc A ne contient pas d'élément majoritaire.
- $-r_x = VRAI \ et \ r_y = FAUX$. Un élément quelconque de A apparaît donc au plus $\frac{n}{4}$ fois dans la deuxième moitié de A. Nous avons deux cas à considérer :
 - x apparaît donc au plus $c_x + \frac{n}{4}$ fois dans A.
 - Un élément autre que x apparaît au plus $\frac{n}{2} c_x$ fois dans la première moitié de A. Par conséquent un tel élément apparaît au plus $\left(\frac{n}{2} c_x\right) + \frac{n}{4} = \frac{3n}{4} c_x = n \left(c_x + \frac{n}{4}\right)$ fois dans A.

D'où le résultat.

- $-r_y = V$ rai et $r_x = F$ aux : ce cas est symétrique du précédent.
- $r_x = V$ rai $et r_y = V$ rai :
 - -x = y. x est présent au plus $c_x + c_y$ fois dans A. De plus, tout autre élément est présent au plus $\frac{n}{2} c_x$ fois dans la première moitié de A et $\frac{n}{2} c_y$ fois dans la deuxième moitié, soit en tout au plus $n (c_x + c_y)$ fois dans A.
 - $-x \neq y$ et $c_x = c_y$. x est présent au plus c_x fois dans la première moitié et $\frac{n}{2} c_y = \frac{n}{2} c_x$ fois dans la deuxième moitié, soit $\frac{n}{2}$ fois en tout et x n'est pas un élément majoritaire de A. Symétriquement, il en va de même de y. Tout autre élément ne peut être un élément majoritaire (voir le tout premier cas).
 - $-x \neq y$ et $c_x > c_y$. Alors x est présent au plus c_x fois dans la première moitié de A et $\frac{n}{2} c_y$ fois dans la deuxième moitié, soit au plus $\frac{n}{2} + c_x c_y$ fois dans A, et ce nombre est strictement supérieur à $\frac{n}{2}$ car $c_x > c_y$. y est présent au plus $\frac{n}{2} + c_y c_x = n (\frac{n}{2} + c_x c_y)$ fois dans A. Tout autre élément est présent au plus $(\frac{n}{2} c_x) + (\frac{n}{2} c_y) = n c_x c_y = \frac{n}{2} c_x + \frac{n}{2} c_y \le \frac{n}{2} c_x + c_y$ (car $c_y > \frac{n}{4}$) = $n (\frac{n}{2} + c_x c_y)$.
- 2. Quelle est la complexité de cet algorithme?

En dehors des appels récursifs, tous les traitements ont un coût constant : $\Theta(1)$. La complexité de l'algorithme est donc donnée par la relation de récurrence :

$$T(n) = 2T\left(\frac{n}{2}\right) + \Theta(1).$$

Nous nous trouvons donc ici dans le cas 1) du théorème (avec $\epsilon=1$) et la complexité de l'algorithme est donc :

$$T(n) = \Theta(n)$$
.

3. À partir de l'algorithme précédent, écrivez un algorithme MAJORITAIRE qui vérifie si un tableau A contient un élément majoritaire.

```
\begin{aligned} & \text{Majoritaire}(A) \\ & (\textit{r\'eponse}, \, x, \, c_x) \leftarrow \text{PseudoMajoritaire}(A, \, 1, \, \textit{longueur}(A)) \\ & \textbf{si} \, \, \textit{r\'eponse} = \text{Faux} \\ & \textbf{alors renvoyer Faux} \\ & \textbf{sinon si } \, \text{Occurrences}(x, \, A, \, 1, \, \textit{longueur}(A)) > \frac{\textit{longueur}(A)}{2} \\ & \textbf{alors renvoyer } \, \text{Vrai} \\ & \textbf{sinon renvoyer } \, \text{Faux} \end{aligned}
```

4. Quelle est la complexité de cet algorithme?

La complexité de cet algorithme est en $\Theta(n)$ car c'est la complexité de l'appel à l'algorithme Pseudo-Majoritaire et celle de l'appel à l'algorithme Occurrences.

TD 5 : plus longue sous-séquence commune

Jean-Michel Dischler et Frédéric Vivien

Problématique

Une séquence est une suite finie de symboles pris dans un ensemble fini. Si $u = \langle a_1, a_2, ..., a_n \rangle$ est une séquence, où $a_1, a_2, ..., a_n$ sont des lettres, l'entier n est la longueur de u. Une séquence $v = \langle b_1, b_2, ..., b_m \rangle$ est une sous-séquence de $u = \langle a_1, a_2, ..., a_n \rangle$ s'il existe des entiers $i_1, i_2, ..., i_m$ ($1 \le i_1 < i_2 < ... < i_m \le n$) tels que $b_k = a_{i_k}$ pour $k \in [1, m]$. Par exemple, $v = \langle B, C, D, B \rangle$ est une sous-séquence de $u = \langle A, B, C, B, D, A, B \rangle$ correspondant à la suite d'indice $\langle 2, 3, 5, 7 \rangle$.

Une séquence w est une sous-séquence commune aux séquences u et v si w est une sous-séquence de u et de v. Une sous-séquence commune est maximale ou est une plus longue sous-séquence si elle est de longueur maximale. Par exemple : les séquences $\langle B, C, B, A \rangle$ et $\langle B, D, A, B \rangle$ sont des plus longues sous-séquences communes de $\langle A, B, C, B, D, A, B \rangle$ et de $\langle B, D, C, A, B, A \rangle$.

Résolution par programmation dynamique

- 1. On cherche à déterminer la longueur d'une sous-séquence commune maximale à $u = \langle a_1, a_2, ..., a_n \rangle$ et $v = \langle b_1, b_2, ..., b_m \rangle$. On note L(i, j) la longueur d'une sous-séquence commune maximale à $\langle a_1, a_2, ..., a_i \rangle$ et $\langle b_1, b_2, ..., b_j \rangle$ $(0 \le j \le m, 0 \le i \le n)$. Donnez une récurrence définissant L(i, j). Indication: on pourra distinguer les cas $a_i = b_j$ et $a_i \ne b_j$.
- 2. Écrivez alors un algorithme récursif calculant la longueur de la plus longue sous-séquence commune de deux séquences.
- 3. Montrez que cet algorithme est de complexité au moins exponentielle dans le cas où les deux séquences n'ont pas d'éléments en commun.
- 4. Écrivez alors un algorithme suivant le paradigme de la programmation dynamique et calculant la longueur de la plus longue sous-séquence commune de deux séquences.
- 5. Quelle est la complexité de cet algorithme?
- 6. Modifiez l'algorithme précédent pour que l'on puisse en plus construire *une* plus longue sous-séquence commune et affichez une telle sous-séquence.

Corrigé du TD 5 : plus longue sous-séquence commune

Jean-Michel Dischler et Frédéric Vivien

Problématique

Une séquence est une suite finie de symboles pris dans un ensemble fini. Si $u = \langle a_1, a_2, ..., a_n \rangle$ est une séquence, où $a_1, a_2, ..., a_n$ sont des lettres, l'entier n est la longueur de u. Une séquence $v = \langle b_1, b_2, ..., b_m \rangle$ est une sous-séquence de $u = \langle a_1, a_2, ..., a_n \rangle$ s'il existe des entiers $i_1, i_2, ..., i_m$ ($1 \le i_1 < i_2 < ... < i_m \le n$) tels que $b_k = a_{i_k}$ pour $k \in [1, m]$. Par exemple, $v = \langle B, C, D, B \rangle$ est une sous-séquence de $u = \langle A, B, C, B, D, A, B \rangle$ correspondant à la suite d'indice $\langle 2, 3, 5, 7 \rangle$.

Une séquence w est une sous-séquence commune aux séquences u et v si w est une sous-séquence de u et de v. Une sous-séquence commune est maximale ou est une plus longue sous-séquence si elle est de longueur maximale. Par exemple : les séquences $\langle B, C, B, A \rangle$ et $\langle B, D, A, B \rangle$ sont des plus longues sous-séquences communes de $\langle A, B, C, B, D, A, B \rangle$ et de $\langle B, D, C, A, B, A \rangle$.

Résolution par programmation dynamique

1. On cherche à déterminer la longueur d'une sous-séquence commune maximale à $u = \langle a_1, a_2, ..., a_n \rangle$ et $v = \langle b_1, b_2, ..., b_m \rangle$. On note L(i,j) la longueur d'une sous-séquence commune maximale à $\langle a_1, a_2, ..., a_i \rangle$ et $\langle b_1, b_2, ..., b_j \rangle$ $(0 \le j \le m, 0 \le i \le n)$. Donnez une récurrence définissant L(i,j). Indication: on pourra distinguer les cas $a_i = b_j$ et $a_i \ne b_j$.

$$L(i,j) = \begin{cases} 0 & \text{si } i = 0 \text{ ou } j = 0, \\ 1 + L(i-1,j-1) & \text{sinon et si } a_i = b_j, \\ \max(L(i,j-1), L(i-1,j)) & \text{sinon.} \end{cases}$$
 (1)

En effet, si $a_i \neq b_j$, une plus longue sous-séquence commune de $\langle a_1, a_2, ..., a_i \rangle$ et $\langle b_1, b_2, ..., b_j \rangle$ ne peut pas se terminer par une lettre c égale à a_i et à b_j , et donc une plus longue sous-séquence commune

- soit ne se termine pas par a_i et elle est alors une plus longue sous-séquence commune des séquences $\langle a_1, a_2, ..., a_{i-1} \rangle$ et $\langle b_1, b_2, ..., b_j \rangle$, et est de longueur L(i-1,j);
- soit ne se termine pas par b_j et elle est alors une plus longue sous-séquence commune des séquences $\langle a_1, a_2, ..., a_i \rangle$ et $\langle b_1, b_2, ..., b_{j-1} \rangle$, et est de longueur L(i, j-1).
- Si, par contre, $a_i = b_j$, alors une plus longue sous-séquence commune de $\langle a_1, a_2, ..., a_i \rangle$ et $\langle b_1, b_2, ..., b_j \rangle$ se termine par $a_i = b_j$ (sinon on peut la rallonger par a_i) et son préfixe (la sous-séquence moins son dernier élément) est une plus longue sous-séquence commune de $\langle a_1, a_2, ..., a_{i-1} \rangle$ et $\langle b_1, b_2, ..., b_{j-1} \rangle$.
- 2. Écrivez alors un algorithme récursif calculant la longueur de la plus longue sous-séquence commune de deux séquences.

```
\begin{split} \operatorname{PLSSC-R\'{e}cursif}(A,\,i,\,B,\,j) \\ \mathbf{si}\,\,i &= 0 \text{ ou } j = 0 \\ \mathbf{alors \,\, renvoyer}\,\,0 \\ \mathbf{sinon \,\, si}\,\,A[i] &= B[j] \\ \mathbf{alors \,\, renvoyer}\,\,1 + \,\operatorname{PLSSC-R\'{e}cursif}(A,\,i-1,\,B,\,j-1) \\ \mathbf{sinon \,\, renvoyer}\,\,\max(\operatorname{PLSSC-R\'{e}cursif}(A,\,i-1,\,B,\,j),\,\operatorname{PLSSC-R\'{e}cursif}(A,\,i,\,B,\,j-1)) \end{split}
```

3. Montrez que cet algorithme est de complexité au moins exponentielle dans le cas où les deux séquences n'ont pas d'éléments en commun.

Dans ce cas, on se trouve toujours dans le troisième cas de l'équation 1 et la complexité est définie par la récurrence :

$$T(n,m) = \begin{cases} 0 & si \ n=0 \ ou \ m=0, \\ T(n,m-1) + T(n-1,m) & sinon. \end{cases}$$

$$D'où \ T(n,m) = T(n,m-1) + T(n-1,m) \\ = (T(n,m-2) + T(n-1,m-1)) + (T(n-1,m-1) + T(n-2,m-1)) \\ \geq 2T(n-1,m-1).$$

$$Donc \ T(n,m) = \Omega(2^{\min(m,n)}).$$

4. Écrivez alors un algorithme suivant le paradigme de la programmation dynamique et calculant la longueur de la plus longue sous-séquence commune de deux séquences.

```
\begin{split} \text{PLSSC-ProgDyn}(A,B) \\ n &\leftarrow longueur(A) \\ m &\leftarrow longueur(B) \\ \text{pour } i \leftarrow 1 \text{ à } n \text{ faire } l[i,0] \leftarrow 0 \\ \text{pour } j \leftarrow 1 \text{ à } m \text{ faire } l[0,j] \leftarrow 0 \\ \text{pour } i \leftarrow 1 \text{ à } n \text{ faire } \\ \text{pour } j \leftarrow 1 \text{ à } m \text{ faire } \\ \text{si } A[i] &= B[j] \\ \text{alors } l[i,j] \leftarrow 1 + l[i-1,j-1] \\ \text{sinon } l[i,j] \leftarrow \max(l[i-1,j],l[i,j-1]) \\ \text{renvoyer } l[n,m] \end{split}
```

- 5. Quelle est la complexité de cet algorithme? La complexité est due aux deux boucles imbriquées : T(n, m) = O(nm).
- 6. Modifiez l'algorithme précédent pour que l'on puisse en plus construire *une* plus longue sous-séquence commune et affichez une telle sous-séquence.

```
PLSSC-PROGDYN(A, B)
   n \leftarrow longueur(A)
   m \leftarrow longueur(B)
   pour i \leftarrow 1 à n faire l[i, 0] \leftarrow 0
   pour j \leftarrow 1 à m faire l[0,j] \leftarrow 0
   pour i \leftarrow 1 à n faire
       pour j \leftarrow 1 à m faire
          si A[i] = B[j]
              alors l[i, j] \leftarrow 1 + l[i - 1, j - 1]
                       s[i,j] \leftarrow \textit{\textit{$\ll$}} = \textit{\textit{$\ast$}}
              sinon si l[i-1, j] > l[i, j-1])
                       alors l[i,j] \leftarrow l[i-1,j]
                       s[i,j] \leftarrow \ll \leftarrow \gg
sinon \ l[i,j] \leftarrow l[i,j-1]
                                 s[i,j] \leftarrow \overset{\cdot}{\ll} \overset{\cdot}{\rightarrow} *
   renvoyer l[n,m] et s
Affichage-PLSC(s, A, i, j)
   \mathbf{si} \ i = 0 \ \text{ou} \ j = 0 \ \mathbf{alors} \ \mathbf{renvoyer}
   si s[i,j] = \ll = \gg
       alors Affichage-PLSC(s, A, i-1, j-1)
                affiche A[i]
       sinon si s[i, j] = \ll \leftarrow \gg alors Affichage-PLSC(s, A, i - 1, j)
                 \mathbf{si}\ s[i,j] = \ll \rightarrow \gg \mathbf{alors}\ \mathrm{Affichage-PLSC}(s,\,A,\,i,\,j-1)
```

On appelle initialement PLSSC-PROGDYN(A, B) puis Affichage-PLSC(s, A, n, m).

TD 6 : Algorithmes gloutons

Jean-Michel Dischler et Frédéric Vivien

Le coût de la non panne sèche

Le professeur Bell conduit une voiture entre Amsterdam et Lisbonne sur l'autoroute E10. Son réservoir, quand il est plein, contient assez d'essence pour faire n kilomètres, et sa carte lui donne les distances entre les stations-service sur la route.

- 1. Donnez une méthode efficace grâce à laquelle Joseph Bell pourra déterminer les stations-service où il peut s'arrêter, sachant qu'il souhaite faire le moins d'arrêts possible.
- 2. Démontrez que votre stratégie est optimale.

Problème du sac à dos

Variante « tout ou rien »

Un voleur dévalisant un magasin trouve n objets, le i^e de ces objets valant v_i euros et pesant w_i kilos, v_i et w_i étant des entiers. Le voleur veut bien évidemment emporter un butin de plus grande valeur possible mais il ne peut porter que W kilos dans son sac à dos. Quels objets devra-t-il prendre?

Variante fractionnaire

Le problème est le même que le précédent, sauf qu'ici le voleur peut ne prendre qu'une fraction d'un objet et n'est plus obligé de prendre l'objet tout entier comme précédemment, ou de le laisser.

- 1. Proposez un algorithme glouton pour la variante fractionnaire.
- 2. Montrez que cet algorithme est optimal.
- 3. Quelle est sa complexité?
- 4. Montrez au moyen d'un contre-exemple que l'algorithme glouton équivalent pour la variante « tout ou rien » n'est pas optimal.
- 5. Proposez un algorithme de programmation dynamique résolvant la variante « tout ou rien ».
- 6. Quelle est sa complexité?

Corrigé du TD 6 : Algorithmes gloutons

Jean-Michel Dischler et Frédéric Vivien

Le coût de la non panne sèche

Le professeur Bell conduit une voiture entre Amsterdam et Lisbonne sur l'autoroute E10. Son réservoir, quand il est plein, contient assez d'essence pour faire n kilomètres, et sa carte lui donne les distances entre les stations-service sur la route.

- 1. Donnez une méthode efficace grâce à laquelle Joseph Bell pourra déterminer les stations-service où il peut s'arrêter, sachant qu'il souhaite faire le moins d'arrêts possible.
 - La solution consiste à s'arrêter le plus tard possible, c'est-à-dire à la station la plus éloignée du dernier point d'arrêt parmi celles à moins de n kilomètres de ce même point.
- 2. Démontrez que votre stratégie est optimale.

On procède de la même manière que pour prouver l'optimalité de l'algorithme glouton pour la location de voiture : on considère une solution $F = (x_1, x_2, ..., x_p)$ fournie par notre algorithme et une solution optimale $G = (y_1, y_2, ..., y_q)$, on a donc $p \ge q$ et on cherche à montrer que p = q—ici les deux suites sont bien sûr des suites de stations-service, triées de celle la plus proche du point de départ à celle la plus éloignée.

Soit k le plus petit entier tel que :

$$\forall i < k, x_i = y_i, \ et \ x_k \neq y_k.$$

Par définition de notre algorithme, on a $x_k > y_k$. On construit à partir de la solution optimale $G = (y_1, y_2, ..., y_{k-1}, y_k, y_{k+1}, ..., y_q)$ la suite de stations-service $G' = (y_1, y_2, ..., y_{k-1}, x_k, y_{k+1}, ..., y_q)$. G' est une liste de même taille. Montrons que c'est aussi une solution —et donc une solution optimale. Il nous faut vérifier qu'il n'y a pas de risque de panne sèche c'est-à-dire que :

- $-x_k-y_{k-1} \le n$. F est une solution, donc $x_k-x_{k-1} \le n$. Par conséquent, $x_k-y_{k-1} = x_k-x_{k-1} \le n$.
- $-y_{k+1} x_k \le n$. G est une solution, donc $y_{k+1} y_k \le n$. D'où $y_{k+1} x_k < y_{k+1} y_k \le n$. Si $y_{k+1} < x_k$, on peut en fait supprimer y_{k+1} de G' et obtenir une solution strictement meilleure ce qui contredirait l'optimalité de G.

G' est donc bien une solution optimale de notre problème.

Nous avons donc construit à partir de G une solution G' qui contient un élément en commun de plus avec F. On itère jusqu'à ce que l'on ait une solution optimale contenant F. Alors $p \leq q$, ce qui prouve le résultat attendu.

Problème du sac à dos

Variante « tout ou rien »

Un voleur dévalisant un magasin trouve n objets, le i^e de ces objets valant v_i euros et pesant w_i kilos, v_i et w_i étant des entiers. Le voleur veut bien évidemment emporter un butin de plus grande valeur possible mais il ne peut porter que W kilos dans son sac à dos. Quels objets devra-t-il prendre?

Variante fractionnaire

Le problème est le même que le précédent, sauf qu'ici le voleur peut ne prendre qu'une fraction d'un objet et n'est plus obligé de prendre l'objet tout entier comme précédemment, ou de le laisser.

1. Proposez un algorithme glouton pour la variante fractionnaire.

On commence par trier les objets suivant leur valeur au kilo, v_i/w_i , décroissante. L'algorithme consiste alors à prendre autant que faire se peut de l'objet de plus grande valeur au kilo —sa totalité si le sac à dos peut le contenir en entier et sinon la quantité nécessaire à remplir le sac— puis recommencer avec les autres objets jusqu'à ce que le sac soit plein.

2. Montrez que cet algorithme est optimal.

On procède comme pour le problème de la location d'une voiture ou celui de la minimisation des arrêts en station service : on compare ici la solution construite par notre algorithme avec une solution optimale. On compare ces deux solutions après avoir triés les objets qu'elles contiennent par valeur au kilo décroissante. Pour le premier objet pour lequel les quantités diffèrent, on rajoute dans la solution optimale la quantité manquante de l'objet en question en enlevant le poids équivalent en objets de valeur au kilo inférieure —ce qui est toujours possible vu l'ordre dans lequel on compare les deux solutions. On conclut comme précédemment.

3. Quelle est sa complexité?

La complexité du tri est en $O(n \log n)$ (voir le cours) et celle de l'algorithme proprement dit en n, où n est le nombre d'objets. La complexité de l'ensemble est donc en $O(n \log n)$.

4. Montrez au moyen d'un contre-exemple que l'algorithme glouton équivalent pour la variante « tout ou rien » n'est pas optimal.

On considère trois objets: le premier pèse 10 kilos et vaut 60 euros (valeur de 6 euros par kilo), le deuxième pèse 20 kilos et vaut 100 euros (valeur de 5 euros par kilo) et le troisième pèse 30 kilos et vaut 120 euros (valeur de 4 euros par kilo). La stratégie gloutonne précédente prendra initialement le premier objet et ne pourra plus alors en prendre d'autre, quand la solution optimale ici aurait été de prendre les deux autres objets...

5. Proposez un algorithme de programmation dynamique résolvant la variante « tout ou rien ».

On commence par établir une récurrence définissant la valeur du butin emporté. SAD(i, w) est la valeur maximale du butin s'il n'est composé que de certains des i premiers objets (les objets sont ici numérotés mais pas ordonnés) et qu'il pèse au maximum w kilos. On a plusieurs cas à considérer :

- (a) Le i^e objet est plus lourd que la capacité du sac : on ne peut pas le prendre et le problème se ramène à la recherche du meilleur butin parmi les i-1 premiers objets.
- (b) Il est possible de prendre le i^e objet :
 - i. On ne le prend pas et le problème se ramène à la recherche du meilleur butin parmi les i-1 premiers objets.
 - ii. On le prend et la valeur du butin est celle du i^e objet plus celle du butin que l'on peut constituer à partir des i-1 premiers objets compte tenu que l'on a pris le i^e objet et que le poids portable est diminué d'autant.

De ce qui précède on tire l'équation :

$$SAD(i, w) = \begin{cases} SAD(i-1, w) & si \ w < w_i, \\ \max(v_i + SAD(i-1, w-w_i), SAD(i-1, w)) & sinon. \end{cases}$$
(1)

Il nous reste à transcrire cette définition récursive sous la forme d'un algorithme de programmation dynamique :

```
\begin{split} \operatorname{SAc\grave{A}Dos}(W,\,w,\,v) \\ & \mathbf{pour}\,\,w \leftarrow 0 \,\,\grave{\mathbf{a}}\,\,W\,\,\mathbf{faire}\,\,Valeur[0,w] \leftarrow 0 \\ & \mathbf{pour}\,\,i \leftarrow 1 \,\,\grave{\mathbf{a}}\,\,n\,\,\mathbf{faire} \\ & \mathbf{pour}\,\,w \leftarrow 0 \,\,\grave{\mathbf{a}}\,\,W\,\,\mathbf{faire} \\ & \mathbf{si}\,\,w_i > w \\ & \mathbf{alors}\,\,Valeur[i,w] \leftarrow Valeur[i-1,w] \\ & \mathbf{sinon}\,\,Valeur[i,w] \leftarrow \max(v_i + Valeur[i-1,w-w_i],\,Valeur[i-1,w]) \\ & \mathbf{renvoyer}\,\,Valeur \end{split}
```

Cet algorithme nous calcule la valeur optimale du butin (Valeur(n, W)) mais pas sa composition, ce que fait l'algorithme suivant :

```
\begin{aligned} & \text{Butin}(\textit{Valeur}, i, W, w, v) \\ & \textbf{si } w_i > W \\ & \textbf{alors renvoyer } \text{Butin}(\textit{Valeur}, i-1, W, w, v) \\ & \textbf{sinon si } v_i + S[i-1, W-w_i] > S[i-1, W] \\ & \textbf{alors renvoyer } \{i\} \cup \text{ Butin}(\textit{Valeur}, i-1, W-w_i, w, v) \\ & \textbf{sinon renvoyer } \text{ Butin}(\textit{Valeur}, i-1, W, w, v) \end{aligned}
```

Cet algorithme est appelé initialement : Butin(SachDos(w, v), n, W, w, v).

6. Quelle est sa complexité?

La complexité de l'algorithme SACÀDOS est en $\Theta(nW)$ et celle de l'algorithme BUTIN est en $\Theta(n)$ (à chaque étape on décrémente i de 1). La complexité totale est donc en $\Theta(nW)$.

TD 7: Algorithmes gloutons

Jean-Michel Dischler et Frédéric Vivien

Emploi du temps de salles

On suppose que l'on a un ensemble de n cours, c_1 , ..., c_n , le cours c_i commençant à l'heure $début(c_i)$ et finissant à l'heure $fin(c_i)$. Écrivez un algorithme qui attribue une salle à chaque cours sachant que l'on veut minimiser le nombre de salles occupées et que l'on ne veut pas que deux cours aient lieu en même temps dans la même salle.

Sous-graphes acycliques

Soit G = (S, A) un graphe non orienté. On définit un ensemble I de sous-ensembles de A comme suit : F appartient à I si et seulement si (S, F) est un graphe acyclique.

- 1. Montrez que (A, I) est un matroïde.
- 2. Proposez un algorithme pour calculer un plus grand (en nombre d'arêtes) sous-graphe acyclique de G.

Ordonnancement de tâches avec priorités

On doit réaliser un ensemble de n tâches T_1 , ..., T_n sur une unique machine. Chaque tâche T_i a une durée d_i et une priorité p_i . Une réalisation des tâches T_1 , ..., T_n en est une permutation T_{i_1} , T_{i_2} , ..., T_{i_n} représentant l'ordre dans lequel elles sont exécutées. La date de fin d'exécution F_i d'une tâche T_i est égale à la somme des durées des tâches qui la précèdent dans la permutation plus sa durée propre (d_i) . La pénalité d'une exécution vaut $\sum_{i=1}^n p_i F_i$. On cherche un ordonnancement qui minimise cette pénalité.

- 1. Soit quatre tâches de durées respectives 3, 5, 7 et 4, et de priorités respectives 6, 11, 9 et 5. Des deux réalisations (T_1, T_4, T_2, T_3) et (T_4, T_1, T_3, T_2) , quelle est la meilleure?
- 2. Soient deux tâches T_i et T_j consécutives dans une réalisation telles que : $\frac{p_i}{d_i} < \frac{p_j}{d_j}$. Afin de minimiser la pénalité, laquelle doit être exécutée en premier et laquelle en second?
- 3. En déduire un algorithme.

Corrigé du TD 7 : Algorithmes gloutons

Jean-Michel Dischler et Frédéric Vivien

Emploi du temps de salles

On suppose que l'on a un ensemble de n cours, c_1 , ..., c_n , le cours c_i commençant à l'heure $début(c_i)$ et finissant à l'heure $fin(c_i)$. Écrivez un algorithme qui attribue une salle à chaque cours sachant que l'on veut minimiser le nombre de salles occupées et que l'on ne veut pas que deux cours aient lieu en même temps dans la même salle.

```
Salles(c)
Trier les cours par dates de début croissantes
n_{salles} \leftarrow 0
pour i \leftarrow 1 à n faire
si parmi les n_{salles} utilisées il n'existe pas de salle libre à partir de l'heure début(c_i)
alors n_{salles} \leftarrow n_{salles} + 1
```

 ${\bf sinon}$ affecter c_i à une des salles disponibles

affecter c_i à la salle n_{salles}

Si l'algorithme augmente, à cause du cours c_i , le nombre de salles utilisées (n_{salles}) alors, par définition de l'algorithme, il y a cours à la date début (c_i) dans chacune des n_{salles} utilisées. En comptant c_i , il y a donc au moins $(1 + n_{salles})$ cours qui ont lieu à la date début (c_i) et il faut donc au moins $(1 + n_{salles})$ salles pour les abriter. L'algorithme est donc optimal.

Sous-graphes acycliques

Soit G = (S, A) un graphe non orienté. On définit un ensemble I de sous-ensembles de A comme suit : F appartient à I si et seulement si (S, F) est un graphe acyclique.

1. Montrez que (A, I) est un matroïde.

Pour montrer que (A, I) est un matroïde, nous devons montrer qu'il vérifie trois propriétés :

A est un ensemble fini. C'est une évidence.

I est héréditaire. Soient H un élément de I ($H \in I$) et soit F un sous-ensemble de H ($F \subset H$). (S,F) est trivialement un graphe. De plus, c'est un sous-graphe de (S,H). Donc, si (S,F) contenait un cycle, il en irait de même de (S,H). (S,H) étant acyclique, (S,F) est acyclique et I contient F ($F \in I$).

Propriété d'échange. Soient F et H deux éléments de I, |F| < |H|. On doit montrer qu'il existe au moins un élément x de $H \setminus F$ tel que $F \cup \{x\}$ soit élément de I.

Nous découpons le problème en cas :

Sommets isolés différents. Si H contient une arête x incidente à un sommet isolé dans (S, F), $(S, F \cup \{x\})$ est acyclique et $(F \cup \{x\}) \in I$.

Mêmes sommets isolés. Les sommets isolés de F sont aussi isolés dans H. De deux choses l'une : soit F et H n'ont pas les mêmes composantes connexes, soit ils ont les mêmes.

- Composantes connexes différentes. Soit x une arête entre deux sommets u et v appartenant à des composantes connexes différentes de (S,F). Si $(S,F \cup \{x\})$ n'est pas acyclique, alors il existait déjà une chaîne dans (S,F) reliant u et v ce qui contredit l'hypothèse que u et v appartiennent à des composantes connexes différentes de (S,F). Donc $F \cup \{x\} \in I$.
- Mêmes composantes connexes. Les composantes connexes des deux graphes sont exactement les mêmes. Chacune de ces composantes connexes est un sous-graphe connexe acyclique de H (resp. F) et contient donc une arête de moins que de sommets (d'après le point 4 du théorème 7 de caractérisation des arbres vu en cours). Par conséquent, le nombre d'arêtes de H (resp. F) est exactement le nombre de ses sommets, |S|, moins le nombre de ses composantes connexes. Donc, F et H ont le même nombre d'éléments, ce qui contredit l'hypothèse : |F| < |H|. Ce cas est donc impossible.

On pourrait bien sûr se contenter ne n'étudier que les cas où les composantes connexes sont les mêmes ou sont différentes. Il m'a semblé que le cheminement suivi ici était plus naturel...

2. Proposez un algorithme pour calculer un plus grand (en nombre d'arêtes) sous-graphe acyclique de G. Pour utiliser les résultats vus en cours, il nous faut un matroïde pondéré. Il nous manque donc juste la fonction de pondération. Il nous suffit ici d'utiliser une fonction qui associe un poids de 1 à chaque arête!

```
Plus-Grand-Sous-Graphe-Acyclique (G = (S, A)) F \leftarrow \emptyset pour x appartenant à A faire si (S, F \cup \{x\}) est acyclique alors F \leftarrow F \cup \{x\} renvoyer (S, F)
```

 $Tout\ simplement\,!$

Ordonnancement de tâches avec priorités

On doit réaliser un ensemble de n tâches T_1 , ..., T_n sur une unique machine. Chaque tâche T_i a une durée d_i et une priorité p_i . Une réalisation des tâches T_1 , ..., T_n en est une permutation T_{i_1} , T_{i_2} , ..., T_{i_n} représentant l'ordre dans lequel elles sont exécutées. La date de fin d'exécution F_i d'une tâche T_i est égale à la somme des durées des tâches qui la précèdent dans la permutation plus sa durée propre (d_i) . La pénalité d'une exécution vaut $\sum_{i=1}^n p_i F_i$. On cherche un ordonnancement qui minimise cette pénalité.

- 1. Soit quatre tâches de durées respectives 3, 5, 7 et 4, et de priorités respectives 6, 11, 9 et 5. Des deux réalisations (T_1, T_4, T_2, T_3) et (T_4, T_1, T_3, T_2) , quelle est la meilleure?
 - $\begin{array}{l} \textit{(a)} \;\; (T_1,\,T_4,\,T_2,\,T_3): F_1=d_1=3,\,F_4=d_1+d_4=7,\,F_2=d_1+d_4+d_2=12,\,F_3=d_1+d_4+d_2+d_3=19.\\ \textit{La p\'enalit\'e vaut donc}: \sum_{i=1}^4 p_iF_i=6\times 3+11\times 12+9\times 19+5\times 7=18+132+171+35=356. \end{array}$
 - (b) $(T_4, T_1, T_3, T_2): F_4 = d_4 = 4, F_1 = d_4 + d_1 = 7, F_3 = d_4 + d_1 + d_3 = 14, F_2 = d_4 + d_1 + d_3 + d_2 = 19.$ La pénalité vaut donc : $\sum_{i=1}^4 p_i F_i = 6 \times 7 + 11 \times 19 + 9 \times 14 + 5 \times 4 = 42 + 209 + 126 + 20 = 397.$

La première réalisation est donc la meilleure des deux.

2. Soient deux tâches T_i et T_j consécutives dans une réalisation telles que : $\frac{p_i}{d_i} < \frac{p_j}{d_j}$. Afin de minimiser la pénalité, laquelle doit être exécutée en premier et laquelle en second?

On a donc deux réalisations identiques sauf que dans la première T_i est exécutée juste avant T_j et dans la deuxième T_j est exécutée juste avant T_i . Soit d la somme de la durée des tâches exécutée dans la première (resp. deuxième) réalisation avant le début de l'exécution de d_i (resp. d_j). Les pénalités des deux réalisations ne diffèrent que pour les termes relatifs à T_i et T_j :

```
Première réalisation. (d+d_i)p_i + (d+d_i+d_j)p_j = ((d+d_i)p_i + (d+d_j)p_j) + d_ip_j.

Deuxième réalisation. (d+d_j)p_j + (d+d_j+d_i)p_i = ((d+d_j)p_j + (d+d_i)p_i) + d_jp_i.
```

Comme $\frac{p_i}{d_i} < \frac{p_j}{d_j}$, $d_j p_i < p_j d_i$ et la deuxième réalisation est moins coûteuse que la première. Par conséquent, T_i doit être exécutée avant T_i .

3. En déduire un algorithme.

Dans une solution optimale on doit donc forcément avoir $\frac{p_{i+1}}{d_{i+1}} < \frac{p_i}{d_i}$, ce qui ne nous laisse guère le choix quant à la solution.

Ordo-Avec-Priorités(T, d, p)

Exécuter les tâches par ratio $\frac{p_i}{d_i}$ décroissant

TD 8 : Dénombrement sur les arbres binaires

Jean-Michel Dischler et Frédéric Vivien

Dénombrement sur les arbres binaires

Dans cet exercice on notera n le nombre de nœuds d'un arbre binaire, f son nombre de feuilles et h sa hauteur. Tous les arbres considérés seront supposés non vides.

- 1. Quelle est la hauteur maximale d'un arbre à n nœuds?
- 2. Quel est le nombre maximal de feuilles d'un arbre de hauteur h?
- 3. Quel est le nombre maximal de nœuds d'un arbre de hauteur h?
- 4. Quelle est la hauteur minimale d'un arbre de n nœuds?
- 5. Montrez que le nombre de branches vides nombre de fils gauches et de fils droits vides d'un arbre à n nœuds est égal à n+1.
 - Indication: on distinguera les nœuds ayant zéro, un et deux fils.
- 6. Montrez que le nombre de feuilles est inférieur ou égal à $\frac{n+1}{2}$ $(f \leq \frac{n+1}{2})$ et qu'il y a égalité si et seulement si chaque nœud de l'arbre est soit une feuille, soit a deux fils.
 - Indication : se servir du raisonnement utilisé à la question précédente.
- 7. Montrez que le nombre de feuilles d'un arbre est égal au nombre de nœuds de degré deux, plus un.

Complexité du tri

Les algorithmes de tris par comparaison peuvent être considérés de façon abstraite en termes d'arbres de décision. Un arbre de décision représente les comparaisons (à l'exclusion de toute autre opération) effectuées par un algorithme de tri lorsqu'il traite une entrée de taille donnée. La figure 1 présente l'arbre de décision correspondant à l'algorithme de tri par insertion s'exécutant sur une liste de trois éléments.

Soient $\langle a_1, a_2, ..., a_n \rangle$ les n valeurs à trier. Dans un arbre de décision chaque nœud interne est étiqueté par une expression $a_i \leq a_j$, pour certaines valeurs de i et de j, $1 \leq i, j \leq n$. L'exécution de l'algorithme de tri suit un chemin qui part de la racine de l'arbre de décision pour aboutir à une feuille. À chaque nœud interne, on effectue une comparaison $a_i \leq a_j$ et les comparaisons suivantes auront lieu dans le sousarbre gauche si $a_i \leq a_j$ et dans le sous-arbre droit sinon. Chaque feuille est désignée par une permutation $\langle \pi(1), \pi(2), ..., \pi(n) \rangle$: si l'algorithme de tri aboutit en la feuille $\langle \pi(1), \pi(2), ..., \pi(n) \rangle$, les valeurs à trier vérifient : $a_{\pi(1)} \leq a_{\pi(2)} \leq ... \leq a_{\pi(n)}$.

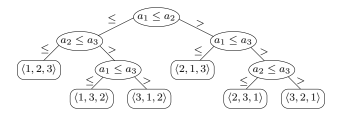


Fig. 1 – Arbre de décision correspondant au traitement de trois éléments au moyen du tri par insertion.

- 1. Quel est le nombre de feuilles d'un tel arbre de décisions ?
- 2. En déduire une borne inférieure sur la hauteur de l'arbre de décision.
- 3. En déduire une borne inférieure sur la complexité du tri de n éléments. Indication : d'après la formule de Stirling, on a $n! > \left(\frac{n}{e}\right)^n$.

Arbres binaires de recherche

- 1. Montrez que le temps de création d'un arbre binaire de recherche à partir d'une liste quelconque de n éléments est $\Omega(n \log n)$.
- 2. Écrivez un algorithme qui teste si un arbre binaire est un arbre binaire de recherche.

Corrigé du TD 8 : Dénombrement sur les arbres binaires

Jean-Michel Dischler et Frédéric Vivien

Dénombrement sur les arbres binaires

Dans cet exercice on notera n le nombre de nœuds d'un arbre binaire, f son nombre de feuilles et h sa hauteur. Tous les arbres considérés seront supposés non vides.

1. Quelle est la hauteur maximale d'un arbre à n nœuds?

Avec n nœuds on construit un arbre de hauteur maximale quand chaque nœud, excepté la feuille, a un unique fils. L'arbre n'a alors qu'une seule branche qui contient les n nœuds et qui est de longueur n-1. La hauteur maximale réalisable est donc n-1 et on a toujours : $h \le n-1$.

2. Quel est le nombre maximal de feuilles d'un arbre de hauteur h?

Si h = 0, c'est-à-dire si l'arbre se réduit à sa racine, f = 1. Sinon, on raisonne par récurrence : le sous-arbre gauche (resp. droit) de la racine est un arbre de hauteur h - 1 et il a un nombre maximal de feuilles pour un arbre de hauteur h - 1. Si on note f(h) le nombre maximal de feuilles d'un arbre de hauteur h on a donc :

$$f(h) = \left\{ \begin{array}{ll} 1 & si \ h = 0, \\ 2 \times f(h-1) & sinon. \end{array} \right.$$

On a donc $f(h) = 2^h$. Le nombre maximal de feuilles d'un arbre de hauteur h est donc 2^h et on a toujours : $f < 2^h$.

3. Quel est le nombre maximal de nœuds d'un arbre de hauteur h?

Si h=0, c'est-à-dire si l'arbre se réduit à sa racine, n=1. Sinon, on raisonne par récurrence : le sous-arbre gauche (resp. droit) de la racine est un arbre de hauteur h-1 et il a un nombre maximal de nœuds pour un arbre de hauteur h-1. Si on note n(h) le nombre maximal de nœuds d'un arbre de hauteur h on a donc :

$$n(h) = \left\{ \begin{array}{ll} 1 & si \ h = 0, \\ 1 + 2 \times n(h-1) & sinon. \end{array} \right.$$

On a donc $n(h) = 2^{h+1} - 1$. Le nombre maximal de nœuds d'un arbre de hauteur h est donc $2^{h+1} - 1$ et on a toujours : $n \le 2^{h+1} - 1$.

4. Quelle est la hauteur minimale d'un arbre de n nœuds?

La minoration de la hauteur est une conséquence directe du résultat de la question précédente :

$$n \leq 2^{h+1} - 1 \quad \Leftrightarrow \quad n+1 \leq 2^{h+1} \quad \Leftrightarrow \quad \log_2(n+1) \leq h+1 \quad \Leftrightarrow \quad h \geq \log_2(n+1) - 1$$

D'où la minoration : $h \ge \lceil \log_2(n+1) - 1 \rceil$.

5. Montrez que le nombre de branches vides — nombre de fils gauches et de fils droits vides — d'un arbre à n nœuds est égal à n+1.

Indication: on distinguera les nœuds ayant zéro, un et deux fils.

On note:

- p le nombre de nœuds ayant zéro fils;
- q le nombre de nœuds ayant un fils;
- r le nombre de nœuds ayant deux fils.

On a les relations suivantes :

- -n = p + q + r: un nœud a soit zéro, soit un, soit deux fils.
- $0 \times p + 1 \times q + 2 \times r = n 1$: tous les nœuds, la racine exceptée, ont un père; on compte ces n 1 nœuds à partir de leurs pères, $0 \times p$ étant fils d'un nœud sans fils, $1 \times q$ étant fils d'un nœud ayant un unique fils et $2 \times r$ étant fils d'un nœud ayant deux fils.
- $-2 \times p + 1 \times q + 0 \times r = b$: on compte les branches vides de chaque nœud. En additionnant les deux dernières équations on obtient :

$$2(p+q+r) = b+n-1 \Leftrightarrow 2n = b+n-1 \Leftrightarrow b = n+1$$

en utilisant la première équation.

Autre solution. On raisonne par récurrence : un arbre réduit à un unique nœud a deux branches vides, donc quand n=1, b=n+1. On suppose la propriété vérifiée pour tous les arbres contenant au plus n nœuds. Soit A un arbre à n+1 nœuds. On supprime arbitrairement une feuille de A, ce qui nous donne un arbre B à n nœuds et n+1 branches vides, d'après l'hypothèse de récurrence. Pour passer de A à B on a supprimé de A une feuille, et donc deux branches vides, et on a rajouté une branche vide au père de la feuille enlevée. Donc B a une branche vide de moins que A qui en a donc (n+1)+1, CQFD.

- 6. Montrez que le nombre de feuilles est inférieur ou égal à $\frac{n+1}{2}$ $(f \leq \frac{n+1}{2})$ et qu'il y a égalité si et seulement si chaque nœud de l'arbre est soit une feuille, soit a deux fils.
 - Indication : se servir du raisonnement utilisé à la question précédente.
 - On a vu précédemment que l'on avait : $2 \times p + 1 \times q + 0 \times r = b$ avec b = n + 1. Or p = f: les nœuds sans fils sont exactement les feuilles! q étant positif, on a $2 \times f \le n + 1$ ce qui établit l'inégalité recherchée, et on a égalité quand q = 0, c'est-à-dire quand l'arbre ne contient pas de nœuds ayant un seul fils.
- 7. Montrez que le nombre de feuilles d'un arbre est égal au nombre de nœuds de degré deux, plus un. On se sert une fois de plus des relations entre p, q et r: p+q+r=n et q+2r=n-1. En éliminant q entre les deux équations on obtient : p=r+1 qui est le résultat recherché.

Complexité du tri

Les algorithmes de tris par comparaison peuvent être considérés de façon abstraite en termes d'arbres de décision. Un arbre de décision représente les comparaisons (à l'exclusion de toute autre opération) effectuées par un algorithme de tri lorsqu'il traite une entrée de taille donnée. La figure 1 présente l'arbre de décision correspondant à l'algorithme de tri par insertion s'exécutant sur une liste de trois éléments.

Soient $\langle a_1, a_2, ..., a_n \rangle$ les n valeurs à trier. Dans un arbre de décision chaque nœud interne est étiqueté par une expression $a_i \leq a_j$, pour certaines valeurs de i et de j, $1 \leq i, j \leq n$. L'exécution de l'algorithme de tri suit un chemin qui part de la racine de l'arbre de décision pour aboutir à une feuille. À chaque nœud interne, on effectue une comparaison $a_i \leq a_j$ et les comparaisons suivantes auront lieu dans le sousarbre gauche si $a_i \leq a_j$ et dans le sous-arbre droit sinon. Chaque feuille est désignée par une permutation $\langle \pi(1), \pi(2), ..., \pi(n) \rangle$: si l'algorithme de tri aboutit en la feuille $\langle \pi(1), \pi(2), ..., \pi(n) \rangle$, les valeurs à trier vérifient : $a_{\pi(1)} \leq a_{\pi(2)} \leq ... \leq a_{\pi(n)}$.

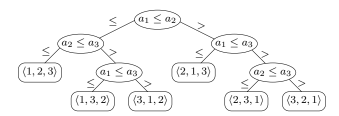


Fig. 1 – Arbre de décision correspondant au traitement de trois éléments au moyen du tri par insertion.

- 1. Quel est le nombre de feuilles d'un tel arbre de décisions ?

 On a n! permutations possibles de n éléments, donc n! feuilles possibles à notre arbre de décision.
- 2. En déduire une borne inférieure sur la hauteur de l'arbre de décision. On a vu précédemment que : $f \leq 2^h$ ce qui équivaut à $h \geq \log_2 f$ avec ici f = n!. Donc $h \geq \log_2(n!)$.
- 3. En déduire une borne inférieure sur la complexité du tri de n éléments. Indication : d'après la formule de Stirling, on a $n! > \left(\frac{n}{a}\right)^n$.

La longueur d'un chemin de la racine à une feuille dans l'arbre de décision est égale au nombre de comparaisons nécessaires au tri pour parvenir à la réponse souhaitée. La longueur du plus long chemin de la racine à une feuille — qui est égale par définition à la hauteur de l'arbre — nous donne donc la complexité T(n) de l'algorithme dans le pire cas. D'après la question précédente, la hauteur d'un tel arbre de décision, quel que soit l'algorithme de tri, est au moins de $\log_2(n!)$. Donc, en utilisant la formule de Stirling : $T(n) \geq \log_2(n!) > n \log(\frac{n}{e})$, d'où, comme $\log(ab) = \log(a) + \log(b)$:

$$T(n) = \Omega(n \log n).$$

Arbres binaires de recherche

1. Montrez que le temps de création d'un arbre binaire de recherche à partir d'une liste quelconque de n éléments est $\Omega(n \log n)$.

Partant d'une liste quelconque de n éléments, si nous construisons un arbre binaire de recherche que nous parcourons en affichant les clés suivant un parcours (en profondeur) infixe, on obtient la liste des n éléments triés. Vu le résultat obtenu à l'exercice précédent la complexité de cette manipulation, qui est un tri, est $\Omega(n \log n)$. Le parcours avec affichage étant de complexité $\Theta(n)$, la construction de l'arbre binaire de recherche est $\Omega(n \log n)$.

2. Écrivez un algorithme qui teste si un arbre binaire est un arbre binaire de recherche.

```
ESTARBREDERECHERCHE(x)
(bool\acute{e}en, min, max) \leftarrow V\acute{e}rifieArbre(x)
renvoyer bool\acute{e}en

VÉRIFIEARBRE(x)
(b_1, min_1, max_1) \leftarrow V\acute{e}rifieArbre(gauche(x))
si b_1 = Faux alors renvoyer (Faux, 0, 0)
(b_2, min_2, max_2) \leftarrow V\acute{e}rifieArbre(droit(x))
si b_2 = Faux alors renvoyer (Faux, 0, 0)
si max_1 \leq cl\acute{e}(x) \leq min_2
alors renvoyer (Vrai, min_1, max_2)
sinon renvoyer (Faux, 0, 0)
```

TD 9 : Tri topologique

Jean-Michel Dischler et Frédéric Vivien

Un **tri topologique** d'un graphe orienté acyclique G = (S, A) est un ordre linéaire des sommets de G tel que si G contient l'arc (u, v), u apparaît avant v. Le tri topologique d'un graphe peut être vu comme un alignement de ses sommets le long d'une ligne horizontale tel que tous les arcs soient orientés de gauche à droite.

Attention : le tri topologique d'un graphe orienté acyclique n'est pas forcément unique.

1. Proposez un tri topologique du graphe de la figure 1.

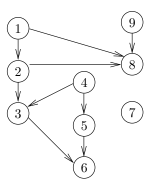


Fig. 1 – Exemple de graphe orienté acyclique.

- 2. Modifiez l'algorithme de parcours en profondeur vu en cours pour qu'il calcule pour chaque nœud u sa date de fin de traitement fin[u] (la date à laquelle lui et ses fils ont été traités).
- 3. Quel lien pouvez-vous faire entre les dates de fin de traitement et un tri topologique?
- 4. Proposez un algorithme de tri topologique. Quel est sa complexité?
- 5. Améliorez votre algorithme pour qu'il soit de complexité linéaire.
- 6. Proposez un autre algorithme de tri topologique, basé cette fois-ci sur le fait qu'un sommet de degré entrant nul peut être placé en tête d'un tri topologique. Quelle est la complexité de cet algorithme?

Corrigé du TD 9 : Tri topologique

Jean-Michel Dischler et Frédéric Vivien

Un **tri topologique** d'un graphe orienté acyclique G = (S, A) est un ordre linéaire des sommets de G tel que si G contient l'arc (u, v), u apparaît avant v. Le tri topologique d'un graphe peut être vu comme un alignement de ses sommets le long d'une ligne horizontale tel que tous les arcs soient orientés de gauche à droite.

Attention : le tri topologique d'un graphe orienté acyclique n'est pas forcément unique.

1. Proposez un tri topologique du graphe de la figure 1.

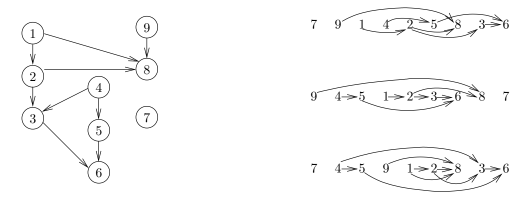


Fig. 1 – Exemple de graphe orienté acyclique avec trois de ses tris topologiques possibles.

2. Modifiez l'algorithme de parcours en profondeur vu en cours pour qu'il calcule pour chaque nœud u sa date de fin de traitement fin[u] (la date à laquelle lui et ses fils ont été traités).

```
PP(G)
```

```
pour chaque sommet u de G faire couleur[u] \leftarrow Blanc
pour chaque sommet u de G faire si couleur[u] = Blanc alors VISITER-PP(G, u, couleur)
VISITER-PP(G, s, couleur)
```

```
couleur[s] \leftarrow Gris

pour chaque voisin v de s faire

si couleur[v] = Blanc alors Visiter-PP(G, v, couleur)

couleur[s] \leftarrow Noir

temps \leftarrow temps + 1

fin[s] \leftarrow temps
```

3. Quel lien pouvez-vous faire entre les dates de fin de traitement et un tri topologique?

Si le graphe G contient l'arc (u,v), le traitement de u finira après le traitement de v, et on aura donc fin[u] > fin[v]. Trier les sommets par date de fin de traitements décroissantes nous fournit donc un tri topologique du graphe. La figure 2 présente le graphe de la figure 1 où les nœuds ont été annotés avec des fins de date de traitement lors d'un parcours en profondeur (jj racines ¿¿ successives : nœuds 1, 9, 4 et 7). On retrouve alors le troisième des tris topologiques de la figure 1.

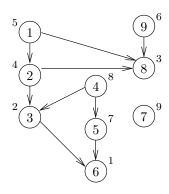


Fig. 2 – Graphe annoté par les dates de fin de traitement d'un parcours en profondeur.

4. Proposez un algorithme de tri topologique. Quel est sa complexité?

On commence par parcourir le graphe en profondeur avec l'algorithme de la question 2, puis on trie les sommets par date de fin décroissante. La complexité de l'ensemble est donc celle du parcours O(|S|+|A|) plus celle du tri $O(|S|\log(|S|))$, soit $O(|S|\log(|S|)+|A|)$.

5. Améliorez votre algorithme pour qu'il soit de complexité linéaire.

```
\begin{aligned} \operatorname{PP}(G) & \text{Soit } P \text{ une pile initialement vide} \\ \mathbf{pour} \text{ chaque sommet } u \text{ de } G \text{ faire } couleur[u] \leftarrow \operatorname{BLANC} \\ \mathbf{pour} \text{ chaque sommet } u \text{ de } G \text{ faire si } couleur[u] = \operatorname{BLANC} \text{ alors Visiter-PP}(G, u, couleur, P) \\ \mathbf{tant } \text{ que non } \operatorname{Pile-Vide}(P) \text{ faire} \\ u \leftarrow \operatorname{D\'ePiler}(P) \\ \operatorname{Afficher}(u) & \\ \end{aligned} \\ \text{Visiter-PP}(G, s, couleur, P) \\ couleur[s] \leftarrow \operatorname{GRis} \\ \mathbf{pour} \text{ chaque voisin } v \text{ de } s \text{ faire} \\ \mathbf{si } \text{ couleur}[v] = \operatorname{BLANC} \text{ alors Visiter-PP}(G, v, couleur, P) \\ couleur[s] \leftarrow \operatorname{Noir} \\ \operatorname{EMPILER}(P, s) & \end{aligned}
```

On stocke dans une pile les éléments dans l'ordre dans lequel leur traitement se termine. On retirera les éléments de la pile dans l'ordre inverse de celui dans lequel ils ont été insérés (une pile fonctionne toujours sur le mode j; premier entré, dernier sorti $\dot{\varepsilon}\dot{\varepsilon}$). Utiliser une pile plutôt que simplement les dates de fin de traitement nous évite d'avoir à trier ces dates (ce qui nous coûterait $O(|S|\log(|S|))$). L'algorithme complet a ici un coût de O(|S|+|A|) (le parcours est de coût O(|S|+|A|) et la pile contient |S| éléments, donc les dépiler est de coût O(|S|)).

6. Proposez un autre algorithme de tri topologique, basé cette fois-ci sur le fait qu'un sommet de degré entrant nul peut être placé en tête d'un tri topologique. Quelle est la complexité de cet algorithme?

La figure 3 présente le second algorithme de tri topologique. Un sommet qui est placé dans la file, est un sommet dont tous les prédécesseurs ont déjà été ordonnés : on peut donc le placer à son tour dans l'ordre sans risquer de violer un arc. La complexité de l'ensemble est une fois de plus en O(|S| + |A|).

```
Tri-Topologique(G = (S, A))
Soit F une file initialement vide

pour chaque sommet u de G faire
degr\acute{e}(u) \leftarrow \text{degr\'e} \text{ entrant de } u
\text{si } degr\acute{e}(u) = 0 \text{ alors } \text{Insertion}(F, u)
\text{tant que non } \text{File-Vide}(F) \text{ faire}
u \leftarrow \text{Suppression}(F)
\text{Afficher}(u)
\text{pour chaque voisin } v \text{ de } u \text{ faire}
degr\acute{e}(v) \leftarrow degr\acute{e}(v) - 1
\text{si } degr\acute{e}(v) = 0 \text{ alors } \text{Insertion}(F, v)
```

Fig. 3 – Deuxième algorithme de tri topologique.

TD 10: Circuit de poids moyen minimal

Jean-Michel Dischler et Frédéric Vivien

Soit G = (S, A) un graphe orienté, de fonction de pondération $w : A \to \mathbb{R}$, et soit n = |S|. On définit le **poids moyen** d'un circuit c formé des arcs $\langle e_1, e_2, ..., e_k \rangle$ $(c = \langle e_1, e_2, ..., e_k \rangle)$ par :

$$\mu(c) = \frac{1}{k} \sum_{i=1}^{k} w(e_i).$$

Soit $\mu^* = \min_{c \text{ circuit de } G} \mu(c)$. Un circuit c pour lequel $\mu(c) = \mu^*$ est appelé **circuit de poids moyen minimal**. Nous étudions ici l'algorithme de Karp, qui est un algorithme efficace permettant de calculer μ^* .

Nous supposons, sans perte de généralité, que chaque sommet $v \in S$ est accessible à partir d'un sommet origine $s \in S$. Soit $\delta(s, v)$ le poids d'un plus court chemin de s vers v, et soit $\delta_k(s, v)$ le poids d'un plus court chemin de s vers v composé exactement de k arcs (si un tel chemin n'existe pas, $\delta_k(s, v) = +\infty$).

- 1. Montrez que le minimum μ^* est effectivement atteint, et est atteint sur un circuit élémentaire.
- 2. Montrez que si $\mu^* = 0$:
 - (a) G ne contient aucun circuit de poids strictement négatif;
 - (b) $\delta(s, v) = \min_{0 \le k \le n-1} \delta_k(s, v)$ pour tous les sommets $v \in S$.
- 3. Montrez que, si $\mu^* = 0$,

$$\max_{0 \le k \le n-1} \frac{\delta_n(s, v) - \delta_k(s, v)}{n - k} \ge 0$$

pour tout sommet $v \in S$. (Indication: on utilisera les deux propriétés démontrée à la question 2).

- 4. On suppose ici que $\mu^* = 0$. Soit c un circuit de poids nul, et soient u et v deux sommets quelconques de c. Soit x le poids du chemin de u à v le long du circuit c. Démontrez que $\delta(s,v) = \delta(s,u) + x$. (Indication: quel est le poids du chemin de v à u le long du circuit c?)
- 5. Montrez que, si $\mu^* = 0$, il existe un sommet v sur le circuit de poids moyen minimal tel que

$$\max_{0 \le k \le n-1} \frac{\delta_n(s, v) - \delta_k(s, v)}{n - k} = 0.$$

(*Indication*: montrez qu'un plus court chemin vers un sommet quelconque du circuit de poids moyen minimal peut être étendu le long du circuit pour créer un plus court chemin vers le sommet suivant dans le circuit.)

6. Montrez que, si $\mu^* = 0$,

$$\min_{v \in S} \max_{0 \le k \le n-1} \frac{\delta_n(s, v) - \delta_k(s, v)}{n - k} = 0.$$

7. Montrez que si l'on ajoute une constante t au poids de chaque arc de G, μ^* est également augmenté de t. Servez-vous de cette propriété pour montrer que

$$\mu^* = \min_{v \in S} \max_{0 \le k \le n-1} \frac{\delta_n(s, v) - \delta_k(s, v)}{n - k}.$$

- 8. Proposez un algorithme permettant de calculer μ^* . Quelle est sa complexité?
- 9. Pourquoi l'hypothèse « chaque sommet $v \in S$ est accessible à partir d'un sommet origine $s \in S$ » n'est-elle pas restrictive?

Corrigé du TD 10 : Circuit de poids moyen minimal

Jean-Michel Dischler et Frédéric Vivien

Soit G = (S, A) un graphe orienté, de fonction de pondération $w : A \to \mathbb{R}$, et soit n = |S|. On définit le **poids moyen** d'un circuit c formé des arcs $\langle e_1, e_2, ..., e_k \rangle$ $(c = \langle e_1, e_2, ..., e_k \rangle)$ par :

$$\mu(c) = \frac{1}{k} \sum_{i=1}^{k} w(e_i).$$

Soit $\mu^* = \min_{c \text{ circuit de } G} \mu(c)$. Un circuit c pour lequel $\mu(c) = \mu^*$ est appelé **circuit de poids moyen minimal**. Nous étudions ici l'algorithme de Karp, qui est un algorithme efficace permettant de calculer μ^* .

Nous supposons, sans perte de généralité, que chaque sommet $v \in S$ est accessible à partir d'un sommet origine $s \in S$. Soit $\delta(s, v)$ le poids d'un plus court chemin de s vers v, et soit $\delta_k(s, v)$ le poids d'un plus court chemin de s vers v composé exactement de k arcs (si un tel chemin n'existe pas, $\delta_k(s, v) = +\infty$).

1. Montrez que le minimum μ^* est effectivement atteint, et est atteint sur un circuit élémentaire. Soit \mathcal{C} un circuit de G. Si \mathcal{C} n'est pas un circuit élémentaire, il existe un sommet u de G qui est visité au moins deux fois par \mathcal{C} . On décompose \mathcal{C} comme suit : $\mathcal{C} = u \stackrel{c_1}{\leadsto} u \stackrel{c_2}{\leadsto} u \dots u \stackrel{c_k}{\leadsto} u$ où chaque circuit c_i ne contient pas le sommet u comme sommet intermédiaire. Si un des circuits c_i n'est pas élémentaire, on le décompose comme on l'a fait pour \mathcal{C} . Finalement, on obtient une décomposition de \mathcal{C} en somme de circuits élémentaires : $\mathcal{C} = \sum_{i=1}^p c_i$. $\mu(\mathcal{C}) = \frac{\sum_{i=1}^p w(c_i)}{\sum_{i=1}^p l(c_i)}$, où $\ell(c_i)$ est le nombre d'arcs constituant le circuit $\ell(c_i)$. Soit $\ell(c_i)$ tel que $\ell(c_i)$ $\ell(c_i)$ $\ell(c_i)$ on a alors :

$$\mu(\mathcal{C}) = \frac{\sum_{i=1}^{p} w(c_i)}{\sum_{i=1}^{p} l(c_i)} \ge \frac{\sum_{i=1}^{p} w(c_k) \frac{l(c_i)}{l(c_k)}}{\sum_{i=1}^{p} l(c_i)} = \frac{w(c_k)}{l(c_k)}.$$

Donc le poids moyen d'un circuit non élémentaire est toujours supérieur au minimum des poids moyens de ces circuits constitutifs et, sans perte de généralité, on peut calculer μ^* en ne considérant que les circuits élémentaires. Le nombre de circuits élémentaires étant bien évidemment fini (par exemple : un circuit définit un sous-ensemble des arcs, et le nombre de sous-ensembles d'un ensemble fini est fini), le minimum est atteint sur un circuit.

- 2. Montrez que si $\mu^* = 0$:
 - (a) G ne contient aucun circuit de poids strictement négatif; $Si\ c\ est\ un\ circuit\ de\ poids\ strictement\ négatif,\ \mu(c)<0\ et,\ comme\ \mu^*=0,\ \mu(c)<\mu^*,\ ce\ qui\ est\ absurde.$
 - (b) δ(s, v) = min_{0≤k≤n-1} δ_k(s, v) pour tous les sommets v ∈ S.
 Comme G ne contient pas de circuits de poids strictement négatifs, d'après la question précédente, les plus courts chemins sont bien définis. Si d est le poids d'un plus court chemin de s à v, il existe un chemin élémentaire de s à v de poids d : on prend un plus court chemin dont on ôte les éventuels circuits et, comme tous les circuits sont de poids positifs, on obtient un circuit encore plus court, donc de même poids. Un chemin élémentaire de G contient au plus n-1 arcs puisque G contient n sommets. D'où le résultat.

3. Montrez que, si $\mu^* = 0$,

$$\max_{0 \le k \le n-1} \frac{\delta_n(s, v) - \delta_k(s, v)}{n - k} \ge 0$$

pour tout sommet $v \in S$. (Indication: on utilisera les deux propriétés démontrée à la question 2).

$$\max_{0 \le k \le n-1} \frac{\delta_n(s,v) - \delta_k(s,v)}{n-k} \ge 0 \qquad \Leftrightarrow$$

$$\max_{0 \le k \le n-1} (\delta_n(s,v) - \delta_k(s,v)) \ge 0 \qquad \Leftrightarrow$$

$$\delta_n(s,v) - \min_{0 \le k \le n-1} \delta_k(s,v) \ge 0 \qquad \Leftrightarrow$$

$$\delta_n(s,v) - \delta(s,v) \ge 0 \qquad \Leftrightarrow$$

$$\delta_n(s,v) \ge \delta(s,v)$$

La dernière équation étant vraie d'après les résultats de la question 2, résultats qui nous garantissent également que l'expression $\delta(s, v)$ est bien définie.

4. On suppose ici que $\mu^* = 0$. Soit c un circuit de poids nul, et soient u et v deux sommets quelconques de c. Soit x le poids du chemin de u à v le long du circuit c. Démontrez que $\delta(s,v) = \delta(s,u) + x$. (Indication: quel est le poids du chemin de v à u le long du circuit c?)

On peut construire un chemin de s à v en concaténant un plus court chemin de s à v (de poids v) avec le chemin de v à v le long de v (chemin de poids v). Ce chemin a un poids supérieur ou égal à celui d'un plus court chemin de v à v. D'où :

$$\delta(s, u) + x \le \delta(s, v).$$

On construit un chemin de s à u symétriquement : on prend un plus court chemin de s à v, auquel on concatène le chemin de v à u le long de c (chemin de poids -x car c est de poids nul et que le chemin de u à x le long de c a pour poids x). On obtient ainsi :

$$\delta(s, v) - x \le \delta(s, u).$$

En combinant ces deux équations on obtient le résultat escompté.

5. Montrez que, si $\mu^* = 0$, il existe un sommet v sur le circuit de poids moyen minimal tel que

$$\max_{0 \le k \le n-1} \frac{\delta_n(s, v) - \delta_k(s, v)}{n - k} = 0.$$

(*Indication*: montrez qu'un plus court chemin vers un sommet quelconque du circuit de poids moyen minimal peut être étendu le long du circuit pour créer un plus court chemin vers le sommet suivant dans le circuit.)

D'après la question 1, le minimum μ^* est atteint sur un circuit élémentaire. Soit c un tel circuit. On a donc w(c)=0. Soit u_0 un sommet quelconque sur c. Soit p un plus court chemin de s à u_0 et soit l(p) la longueur de ce chemin en nombre d'arcs. Pour $1 \leq i \leq n-l(p)$ on définit u_i comme le sommet suivant u_{i-1} le long du circuit c, et c_i comme le chemin de u_0 à u_i le long du circuit c. D'après la question précédente on $a:\delta(s,u_{n-l(p)})=\delta(s,u_0)+w(c_{n-l(p)})$. Par construction, le chemin de s à u_0 puis de u_0 à $u_{n-l(p)}$ contient exactement n arcs. On a donc $\delta(s,u_{n-l(p)})=\delta_n(s,u_{n-l(p)})$. Or l'équation à démontrer est équivalente à : $\delta_n(s,v)=\delta(s,v)$.

6. Montrez que, si $\mu^* = 0$,

$$\min_{v \in S} \max_{0 \le k \le n-1} \frac{\delta_n(s, v) - \delta_k(s, v)}{n - k} = 0.$$

Cette question est une bête combinaison des résultats des questions 3 et 5.

7. Montrez que si l'on ajoute une constante t au poids de chaque arc de G, μ^* est également augmenté de t. Servez-vous de cette propriété pour montrer que

$$\mu^* = \min_{v \in S} \max_{0 \le k \le n-1} \frac{\delta_n(s, v) - \delta_k(s, v)}{n - k}.$$

On note w' la nouvelle fonction de pondération : $\forall a \in A, w'(a) = t + w(a)$. Soit c un circuit quelconque de G : $\mu'(c) = \frac{1}{k} \sum_{i=1}^k w'(e_i) = \frac{1}{k} \sum_{i=1}^k (t + w(e_i)) = t + \mu(c)$. D'où $\mu'^* = t + \mu^*$.

À chaque arc on rajoute un poids $t = (-\mu^*)$. On obtient alors comme poids moyen minimal : $\mu'^* = 0$ et, d'après la question précédente,

$$\min_{v \in S} \max_{0 \le k \le n-1} \frac{\delta_n'(s,v) - \delta_k'(s,v)}{n-k} = 0.$$

$$Or \ \delta_n'(s,v) - \delta_k'(s,v) = \delta_n(s,v) - \delta_k(s,v) + (n-k) \times (-\mu^*). \ D'où,$$

$$\min_{v \in S} \max_{0 \le k \le n-1} \frac{\delta_n(s,v) - \delta_k(s,v) + (n-k) \times (-\mu^*)}{n-k} = 0 \Leftrightarrow$$

$$\mu^* = \min_{v \in S} \max_{0 \le k \le n-1} \frac{\delta_n(s,v) - \delta_k(s,v)}{n-k}.$$

8. Proposez un algorithme permettant de calculer μ^* . Quelle est sa complexité?

KARP

```
\begin{array}{l} \mathbf{pour} \text{ chaque sommet } u \text{ de } G \text{ faire} \\ \delta(s,v) \leftarrow +\infty \\ \mathbf{pour} \ k \leftarrow 1 \ \mathbf{\grave{a}} \ n \ \mathbf{faire} \ \delta_k(s,v) \leftarrow +\infty \\ \delta_0(s,s) \leftarrow 0 \\ \mathbf{pour} \ k \leftarrow 1 \ \mathbf{\grave{a}} \ n \ \mathbf{faire} \\ \mathbf{pour} \ \mathbf{chaque} \ \mathbf{arc} \ (u,v) \ \mathbf{de} \ G \ \mathbf{faire} \\ \mathbf{si} \ \delta_k(s,v) > \delta_{k-1}(s,u) + w(u,v) \ \mathbf{alors} \\ \delta_k(s,v) \leftarrow \delta_{k-1}(s,u) + w(u,v) \ \mathbf{si} \ \delta_k(s,v) < \delta(s,v) \ \mathbf{alors} \\ \delta(s,v) \leftarrow \delta_k(s,v) \ \mathbf{alors} \\ \delta(s,v) \leftarrow \delta_k(s,v) \\ k(v) \leftarrow k \\ \\ \mu^* \leftarrow +\infty \\ \mathbf{pour} \ \mathbf{chaque} \ \mathbf{sommet} \ u \ \mathbf{de} \ G \ \mathbf{faire} \\ \mathbf{si} \ \mu^* > \frac{\delta_n(s,u) - \delta(s,u)}{n - k(u)} \ \mathbf{alors} \ \mu^* \leftarrow \frac{\delta_n(s,u) - \delta(s,u)}{n - k(u)} \end{array}
```

Remarque : d'après la question 2, k(u) ne peut pas être égal à n et il n'y a pas de risque de division par zéro dans l'algorithme.

La complexité de l'algorithme est en $O(|S|^2 + |S|.|A|)$: $O(|S|^2)$ pour les initialisations et O(|S|.|A|) pour le calcul proprement dit. On pourrait réduire le coût de l'initialisation des valeurs de $\delta_k(s,v)$ en utilisant la boucle de calcul suivante, plus efficace mais peu esthétique :

```
pour k \leftarrow 1 à n faire

pour chaque arc (u,v) de G faire

\delta_k(s,v) \leftarrow \delta_{k-1}(s,u) + w(u,v)

pour k \leftarrow 1 à n faire

pour chaque arc (u,v) de G faire

si \delta_k(s,v) > \delta_{k-1}(s,u) + w(u,v) alors

\delta_k(s,v) \leftarrow \delta_{k-1}(s,u) + w(u,v)

si \delta_k(s,v) < \delta(s,v) alors

\delta(s,v) \leftarrow \delta_k(s,v)

k(v) \leftarrow k
```

Ici, la première boucle fait uniquement les O(|S|,|A|) initialisations nécessaires. On n'y gagne que si |A| < |S|, cas somme toute rarissime!

9. Pourquoi l'hypothèse « chaque sommet $v \in S$ est accessible à partir d'un sommet origine $s \in S$ » n'est-elle pas restrictive?

Pour contourner cette hypothèse il suffit de rajouter à G un sommet s et un arc de poids nul de s vers chacun des sommets de G pour se ramener dans les hypothèses de l'algorithme, cette construction étant moins chère que l'exécution de l'algorithme.