МИНИСТЕРСТВО НАУКИ И ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ Федеральное государственное автономное образовательное учреждение высшего образования

«Национальный исследовательский Нижегородский государственный университет им. Н.И. Лобачевского» (ННГУ)

Институт информационных технологий, математики и механики

Кафедра: алгебры, геометрии и дискретной математики

Направление подготовки: «Программная инженерия» Профиль подготовки: «Разработка программно-информационных систем»

ВЫПУСКНАЯ КВАЛИФИКАЦИОННАЯ РАБОТА БАКАЛАВРА

на тему:

«Алгоритмы для нахождения Эрмитовой нормальной формы и решения проблемы ближайшего вектора решетки»

	а): студент(к	а) группы
08-18-08-2 Oct	нев Д.	В. Огнев
	Подпись	
Научный ру	уководитель:	
Доцент,	кандидат	физико-
математичес	ких наук	
	C.1	И. Веселов
	Полпись	

Аннотация

Тема выпускной квалификационной работы бакалавра — «Алгоритмы для нахождения Эрмитовой нормальной формы и решения проблемы ближайшего вектора решетки».

Ключевые слова: решетки, задачи теории решеток, Эрмитова нормальная форма, проблема ближайшего вектора.

Данная работа посвящена изучению задач теории решеток и методов их решения. В работе изложены основные понятия, связанные с решетками, исследованы алгоритмы для нахождения Эрмитовой нормальной формы и решения проблемы ближайшего вектора и разработана программная реализация разобранных алгоритмов.

Целью работы является программная реализация алгоритмов для решения задач теории решеток. Для успешного достижения цели поставленной цели необходимо разобрать теоретические основы алгоритмов, определить необходимые программные инструменты, научиться эффективно их использовать и получить программную реализацию.

Объем работы — 33 страницы, 8 таблиц, 6 рисунков, 5 приложений, 10 литературных источников.

Содержание

1.	Список условных обозначений и сокращений	4
2.	Введение	5
3.	Постановка задачи	6
4.	Обзор инструментов	7
	4.1. Обзор библиотеки Eigen	7
	4.2. Обзор библиотеки Boost.Multiprecision	
5.	Обзор литературных источников	10
	5.1. Базовые определения	10
	5.2. Ортогонализация Грама-Шмидта	11
	5.3. Алгоритм нахождения ЭНФ для матриц с полным рангом строки	
	5.4. Общий алгоритм нахождения ЭНФ для любых матриц	
	5.5. Пример нахождения ЭНФ	
	5.6. Применение ЭНФ	
	5.7. Определение проблемы ближайшего вектора	
	5.8. Жадный метод: алгоритм ближайшей плоскости Бабая	
	5.9. Нерекурсивная реализация	
	5.10. Пример жадного метода	
	5.11. Метод ветвей и границ	
	5.12. Пример метода ветвей и границ	
	5.13. Параллельная реализация метода ветвей и границ	
6.	Обзор существующих решений	24
	6.1. WolframAlpha API	
	6.2. Numbertheory.org	24
	6.3. hsnf	
7.	Обзор программной реализации	27
	7.1. Вспомогательные функции	
	7.2. Ортогонализация Грама-Шмидта	
	7.3. Нахождение ЭНФ	29
	7.4. Решение ПБВ	
8.	Заключение	32
Сп	іисок литературы	33
П	AV. 70.000.000	24

1. Список условных обозначений и сокращений

ПБВ (CVP) — проблема ближайшего вектора (closest vector problem)

ЭНФ (HNF) — Эрмитова нормальная форма (Hermite normal form)

API — application programming interface

B&B — branch and bound

GMP — GNU Multiprecision Library

G++ — GNU C++

2. Введение

Криптография — наука, которая занимается методами преобразования (шифрования) с целью обеспечения конфиденциальности, целостности данных, аутентификации и защиты информации от незаконных пользователей. Самыми известными вычислительно трудными задачами считаются проблема вычисления дискретного логарифма и факторизация (разложение на множители) целых чисел. Для этих задач неизвестны эффективные (работающие за полиномиальное время) алгоритмы. С развитием квантовых компьютеров было показано существование полиномиальных алгоритмов решения задач дискретного логарифмирования и разложения числа на множители на квантовых вычислителях [3], что заставляет искать задачи, для которых неизвестны эффективные квантовые алгоритмы. В области постквантовой криптографии фаворитом можно назвать криптографию на решетках, т.к считается, что она устойчива к квантовым компьютерам. Поэтому изучение задач теорий решеток является основной целью при построении устойчивых криптосистем на решетках.

Предметом исследования данной работы являются алгоритмы для нахождения Эрмитовой нормальной формы и решения проблемы ближайшего вектора. Целью работы является получение программной реализации алгоритмов для нахождения ЭНФ за полиномиальное время, приблизительного решения ПБВ за полиномиальное время и точного решения ПБВ за суперполиномиальное время. Необходимо будет показать, как можно использовать данные алгоритмы на практике. В качестве теоретической базы, откуда взяты основы и описание алгоритмов для программирования, была использована серия лекций по решеткам и решеточным алгоритмам.

3. Постановка задачи

Цель работы — реализовать алгоритмы для нахождения ЭНФ и решения ПБВ за полиномиальное и суперполиномиальное время. Для достижения этой цели необходимо решить следующие задачи:

- Изучить теоретические основы для программирования алгоритмов.
- Найти необходимые инструменты для программной реализации, научиться их эффективно использовать.
- Написать программную реализацию, в которой будут реализованы разобранные алгоритмы. Программная реализация должна быть кроссплатформенной и разработана как отдельная библиотека.
- Полученную библиотеку использовать для решения задач теории решеток и показать, как можно применять ее на практике.

4. Обзор инструментов

Для программной реализации был выбран язык C++. Приоритет этому языку был отдан из-за его скорости, статической типизации, большому количеству написанных библиотек и обширной стандартной библиотеке. Сборка проекта осуществляется с помощью системы сборки CMake, при сборке можно указать флаги

- BUILD_DOCS используется для сборки документа выпускной квалификационной работы, написанной в формате Latex;
- BUILD_PARALLEL используется для сборки параллельной реализации алгоритма ортогонализации Грама-Шмидта и branch and bound;
- BUILD GMP для использования библиотеки GMP.

Для работы с матрицами была выбрана библиотека Eigen, для работы с большими числами используется часть библиотеки Boost — Boost.Multiprecision, которая подключается в режиме Standalone. Используется встроенная в Boost реализация больших чисел и реализация от GMP.

Используется система контроля версий Git и сервис Github, все исходные файлы проекта доступны в онлайн репозитории. Для подключения Boost.Multiprecision используются модули Git.

4.1. Обзор библиотеки Eigen

Eigen - библиотека для работы с линейной алгеброй, предоставляет шаблонные классы для работы с матрицами и векторами. Является header-only библиотекой и не требует отдельной компиляции, для работы не требует других библиотек, кроме стандратной.

Все необходимые классы находятся в заголовочном файле Eigen/Dense и подключаются директивой #include <Eigen/Dense>, для их использования необходимо указывать пространство имен Eigen, например Eigen::Matrix2d [5].

Используемые классы:

Маtrix<typename Scalar, int RowsAtCompileTime, int ColsAtCompileTime> — шаблонный класс матриц. Первый параметр шаблона отвечает за тип элементов матрицы, второй параметр за количество строк, третий за количество столбцов. Если количество строк/столбцов неизвестно на этапе компиляции, а будет найдено в процессе выполнения программы, то необходимо ставить количество строк/столбцов равным Eigen::Dynamic, либо -1. Имеет псевдонимы для различных встроенных типов (int, double, float) и размеров матриц (2, 3, 4), например Matrix3d — матрица элементов double размера 3×3 .

Vector и RowVector — вектор-столбец и вектора-строка соответственно, являются псевдонимами класса матриц, в которых количество строк/столбцов равно единице. Используются псевдонимы для различных встроенных типов (int, float, double) и размеров векторов (2, 3, 4), например Vector2f — вектор, состоящий из элементов float размера 3.

С матрицами и векторами можно производить различные арифметические действия, например складывать и вычитать между собой, умножать и делить между собой и на число. Все действия должны осуществляться по правилам линейной алгебры.

```
Используемые методы:
      matrix.rows() — получение количества строк.
      matrix.cols() — получение количества столбцов.
      vector.norm() — длина вектора.
      vector.squaredNorm() — квадрат длины вектора.
      matrix « elems — comma-инициализация матрицы, можно инициализировать матрицу
через скалярные типы, матрицы и векторы.
      Eigen::MatrixXd::Identity(m, m) — получение единичной матрицы размера m \times m.
      Eigen::VectorXd::Zero(m) — получение нулевого вектора размера m.
      matrix.row(index) — получение строки матрицы по индексу.
      matrix.col(index) — получение столбца матрицы по индексу.
      matrix.row(index) = vector — установить строку матрицы значениями вектора.
      matrix.col(index) = vector — установить столбец матрицы значениями вектора.
      matrix.block(startRow, startCol, endRow, endCol) — получение подматрицы по индексам.
      matrix.block(startRow, startCol, endRow, endCol) = elem — установка блока матрицы по
индексам значением elem.
      matrix.cast<type>() — привести матрицу к типу type.
      vector1.dot(vector2) — скалярное произведение двух векторов.
      vector.tail(size) — получить с конца вектора size элементов.
      matrix(i, j) — получение элемента матрицы по индексам.
      vector(i) — получение элемента вектора по индексу.
      matrix(i, j) = elem — установка элемента матрицы по индексам значением elem.
      vector(i) = elem — установка элемента вектора по индексу значением elem.
```

4.2. Обзор библиотеки Boost. Multiprecision

Boost.Multiprecision — часть библиотеки Boost, подключается в режиме Standalone, что позволяет не подключать основную библиотеку и не использовать модули, которые не требуются, в конечном итоге уменьшив итоговый размер программы. Все классы находятся в пространстве имен boost::multiprecision. Для подключения библиотеки используется директива #include <boost::multiprecision/cpp тип.hpp>. Если при сборке CMake будет указан флаг BUILD GMP=ON,

for (const Eigen::VectorXd &vector : matrix.colwise()) — цикл по столбцам матрицы. for (const Eigen::VectorXd &vector : matrix.rowwise()) — цикл по строкам матрицы.

то будет использована обертка от Boost над библиотекой GMP. Классы, связанные с GMP, подключаются с помощью #include <boost/multiprecision/gmp.hpp>. В документации Boost сказано, что реализация GMP работает быстрее, что будет видно показано далее.

Библиотека предоставляет классы для работы с целыми, рациональными числами и числами с плавающей запятой неограниченной точности. Размер этих чисел ограничен только количеством оперативной памяти [6].

```
Используемые классы:

срр_int — класс целых чисел.

срр_rational — класс рациональных чисел.

срр_bin_float_double — класс чисел с плавающей запятой с увеличенной точностью.

mpz_int — класс целых чисел, использующий реализацию GMP.

mpq_rational — класс рациональных чисел, использующий реализацию GMP.

mpf_float_50 — класс чисел с плавающей запятой, использующий реализацию GMP.

Используемые методы:

sqrt(int) — квадратный корень из целого числа.

numerator(rational) — числитель рационального числа.

denominator(rational) — знаменатель рационального числа.
```

5. Обзор литературных источников

5.1. Базовые определения

Матрица [4] — прямоугольная таблица чисел, содержащая m строк и n столбцов. Обозначается полужирной заглавной буквой, а ее элементы — строчными с двумя индексами (строка и столбец). При программировании использовалась стандартная структура хранения матриц:

$$\mathbf{A} = \begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & \cdots & a_{1n} \\ a_{21} & a_{22} & \cdots & a_{2n} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{m1} & a_{m2} & \cdots & a_{mn} \end{bmatrix}$$

Квадратная матрица — матрица, у которой число строк равно числу столбцов m=n. Единичная матрица — матрица, у которой диагональные элементы (i=j) равны единице.

Невырожденная матрица— квадратная матрица, определитель которой отличен от нуля.

Вектор — если матрица состоит из одного столбца (n=1), то она называется векторомстолбцом. Если матрица состоит из одной строки (m=1), то она называется вектором-строкой. Матрицы можно обозначать через вектора-столбцы и через вектора-строки: $\mathbf{A} = \begin{bmatrix} \mathbf{a}_1 & \dots & \mathbf{a}_n \end{bmatrix} = \mathbf{a}_1 + \mathbf{a}_2 + \mathbf{a}_3 +$

$$\left[egin{array}{c} \mathbf{a}_1^{\mathbf{T}} \ dots \ \mathbf{a}_m^{\mathbf{T}} \end{array}
ight].$$

Линейная зависимость/независимость — пусть имеется несколько векторов одной размерности $\mathbf{x}_1, \mathbf{x}_2, \dots, \mathbf{x}_k$ и столько же чисел $\alpha_1, \alpha_2, \dots, \alpha_k$. Вектор $\mathbf{y} = \alpha_1 \mathbf{x}_1 + \alpha_2 \mathbf{x}_2 + \dots + \alpha_k \mathbf{x}_k$ называется линейной комбинацией векторов \mathbf{x}_k . Если существуют такие числа $\alpha_i, i = 1, \dots, k$, не все равные нулю, такие, что $\mathbf{y} = \mathbf{0}$, то такой набор векторов называется линейно зависимым. В противном случае векторы называются линейно независимыми [4].

Ранг матрицы — максимальное число линейно независимых векторов. Матрица называется матрицей с полным рангом строки, когда все строки матрицы линейно независимы. Матрица называется матрицей с полным рангом столбца, когда все столбцы матрицы линейно независимы.

Решетка — пусть $\mathbf{B} = [\mathbf{b}_1, \dots, \mathbf{b}_n] \in \mathbb{R}^{d \times n}$ — линейно независимые вектора из \mathbb{R}^d . Решетка, генерируемая от \mathbf{B} есть множество

$$\mathcal{L}(\mathbf{B}) = \{\mathbf{B}\mathbf{x} : \mathbf{x} \in \mathbb{Z}^n\} = \left\{ \sum_{i=1}^n x_i \cdot \mathbf{b}_i : \forall i \ x_i \in \mathbb{Z} \right\}$$

всех целочисленных линейных комбинаций столбцов матрицы **B**. Матрица **B** называется базисом для решетки $\mathcal{L}(\mathbf{B})$. Число n называется рангом решетки. Если n=d, то решетка $\mathcal{L}(\mathbf{B})$ называется решеткой полного ранга или полноразмерной решеткой в \mathbb{R}^d .

Определитель решетки — пусть $\mathbf{B} = [\mathbf{b}_1, \dots, \mathbf{n}_n]$ — базис решетки, $\mathbf{B}^* = [\mathbf{b}_1^*, \dots, \mathbf{n}_n^*]$ — ортогонализация Грама-Шмидта для исходного базиса, тогда определитель $\det = \prod_i ||\mathbf{b}_i^*||$. Определитель решетки не зависит от выбора исходного базиса [2].

Эрмитова нормальная форма [1] — невырожденная матрица $\mathbf{B} = [\mathbf{b}_1, \dots, \mathbf{b}_n] \in \mathbb{R}^{m \times n}$ является Эрмитовой нормальной формой, если

- Существует $1 \le i_1 < \ldots < i_h \le m$ такое, что $b_{i,j} \ne 0 \Rightarrow (j < h) \land (i \ge i_j)$ (строго убывающая высота столбца).
- Для всех $k>j, 0 \leq b_{i_j,k} < b_{i_j,j}$, т.е. все элементы в строках i_j приведены по модулю $b_{i_j,j}$.

Проблема ближайшего вектора — дан базис решетки $\mathbf{B} \in \mathbb{R}^{d \times n}$ и целевой вектор $\mathbf{t} \in \mathbb{R}^d$, который не принадлежит решетке, необходимо найти точку решетки $\mathbf{B}\mathbf{x}$ ($\mathbf{x} \in \mathbb{Z}^n$) такую, что расстояние $||\mathbf{t} - \mathbf{B}\mathbf{x}||$ минимально [1].

5.2. Ортогонализация Грама-Шмидта

Любой базис **B** может быть преобразован в ортогональный базис для того же векторного пространства используя алгоритм ортогонализации Грама-Шмидта [2]. Предположим у нас есть набор векторов $\mathbf{B} = [\mathbf{b}_1, \dots, \mathbf{b}_n]$, $\mathbf{B} \in \mathbb{R}^{m \times n}$. Этот набор необзятельно ортогонален или даже линейно независим. Ортогонализацией этого набора векторов является набор векторов $\mathbf{B}^* = [\mathbf{b}_1^*, \dots, \mathbf{b}_n^*] \in \mathbb{R}^{m \times n}$, где

$$\mathbf{b}_i^* = \mathbf{b}_i - \sum_{i < j} \mu_{i,j} \mathbf{b}_j^*$$
, где $\mu_{i,j} = \frac{\left\langle \mathbf{b}_i, \mathbf{b}_j^* \right\rangle}{\left\langle \mathbf{b}_j^*, \mathbf{b}_j^* \right\rangle}, i = 1, \ldots, n, j = 1, \ldots, i$

Полученный набор векторов может не являться базисом для решетки, сгенерированной от исходного набора векторов, т.к. точки этой решетки могут не входить в решетку от ортогонализованного базиса. Этот набор также обладает важным свойством, которое мы будем использовать: если вектор $\mathbf{b}_i^* = \mathbf{0}$, то этот вектор линейно зависим от других векторов в наборе и может быть представлен линейной комбинацией этих векторов.

Временная сложность алгоритма $O(N^3)$, т.к. у нас имеется цикл, вложенный в цикл, в котором 2 скалярных произведения и сумма векторов. Для процесса ортогонализации Грама-Шмидта нельзя сделать параллельную реализацию, так как каждая следующая итерация требует данные, найденные на предыдущем шаге. Но можно ускорить ее нахождение, путем параллельного нахождения суммы $\sum_{i < j} \mu_{i,j} \mathbf{b}_{j}^{*}$. Конечный алгоритм выглядит следующим образом:

```
\begin{aligned} \mathbf{b}_i \leftarrow \mathbf{B}.column(i) \\ \mathbf{projections} \leftarrow \mathbf{0} \\ \mathbf{for} \ j \leftarrow 0 \ \mathbf{to} \ i \ \mathbf{do} \\ \mathbf{b}_j \leftarrow \mathbf{GS}.column(j) \\ \mathbf{projections} \leftarrow \mathbf{projections} + \mathbf{b}_j \cdot \frac{\langle \mathbf{b}_i, \mathbf{b}_j \rangle}{\langle \mathbf{b}_j, \mathbf{b}_j \rangle} \\ \mathbf{end} \ \mathbf{for} \\ \mathbf{GS}.push\_back(\mathbf{b}_i - \mathbf{projections}) \\ \mathbf{end} \ \mathbf{for} \end{aligned}
```

5.3. Алгоритм нахождения ЭНФ для матриц с полным рангом строки

Дана матрица $\mathbf{B} \in \mathbb{Z}^{m \times n}$. Основная идея состоит в том, чтобы найти ЭНФ **H** подрешетки от $\mathcal{L}(\mathbf{B})$, и затем обновлять **H**, включая столбцы **B** один за другим [1]. Предположим, что у нас есть процедура AddColumn, которая работает за полиномиальное время и принимает на вход квадратную невырожденную ЭНФ матрицу $\mathbf{H} \in \mathbb{Z}^{m \times m}$ и вектор $\mathbf{b} \in \mathbb{Z}^m$, а возвращает ЭНФ матрицы [**H**|**b**]. Такая процедура должна следить, чтоб выходная матрица подоходила под определение ЭНФ, что будет показано в описании этой процедуры. ЭНФ от **B** может быть вычислено следующим образом:

- 1. Применить алгоритм Грама-Шмидта к столбцам **B**, чтобы найти m линейно независимых столбцов. Пусть **B**' матрица размера $m \times m$, заданная этими столбцами.
- 2. Вычислить $d = \det(\mathbf{B}')$, используя алгоритм Грама-Шмидта или любую другую процедуру с полиномиальным временем. Пусть $\mathbf{H}_0 = d \cdot \mathbf{I}$ будет диагональной матрицей с d на диагонали.
- 3. Для $i=1,\ldots,n$ пусть \mathbf{H}_i результат применения AddColumn к входным \mathbf{H}_{i-1} и \mathbf{b}_i .
- 4. Вернуть \mathbf{H}_n .

Разберем подпункты:

- 1. Необходимо найти линейно независимые столбцы матрицы. Их количество всегда будет равно m, т.к. наша матрица полного ранга строки и ранг матрицы равен m, а значит матрица, состоящая из этих столбцов, будет размера $m \times m$. Для нахождения этих строк можно использовать алгоритм ортогонализации Грама-Шмитда: если $\mathbf{b}_i^* = \mathbf{0}$, то i-ая строка является линейной комбинацией других строк, и ее необходимо удалить. Полученная матрица будет названа \mathbf{B}' .
- 2. Необходимо вычислить d, будем вычислять его по следующей форумле: $d = \sqrt{\prod_i \|\mathbf{b}_i^*\|^2}$ сумма произведений квадратов длин всех столбцов, полученных после применения ортогонализации Грама-Шмидта. Матрица $\mathbf{H_0}$ будет единичной матрицей размера $m \times m$, умноженной на определитель. В результате все диагональные элементы будут равны d.

- 3. Применяем AddColumn к \mathbf{H}_0 и первому столбцу матрицы $\mathbf{B} \mathbf{b}_0$, получаем \mathbf{H}_1 ; повторяем для всех оставшихся столбцов, получаем \mathbf{H}_n .
- 4. **H**_n является ЭН Φ (**B**).

Алгоритм AddColumn на вход принимает квадратную невырожденную ЭНФ матрицы $\mathbf{H} \in \mathbb{Z}^{m \times m}$ и вектор $\mathbf{b} \in \mathbb{Z}^m$ и работает следующим образом. Если m=0, то возвращаем \mathbf{H} . В противном случае, пусть $\mathbf{H} = \begin{bmatrix} \mathbf{a} & \mathbf{0}^\mathrm{T} \\ \mathbf{h} & \mathbf{H}' \end{bmatrix}$ и $\mathbf{b} = \begin{bmatrix} \mathbf{b} \\ \mathbf{b}' \end{bmatrix}$ и дальше:

- 1. Вычислить g = HOД(a,b) и целые x,y такие, что xa + yb = g, используя расширенный HOД алгоритм.
- 2. Применить унимодулярное преобразование $\mathbf{U} = \left[egin{array}{cc} x & (-b/g) \\ y & (a/g) \end{array} \right]$ к первому столбцу из \mathbf{H} и \mathbf{b} чтобы получить $\left[egin{array}{cc} a & b \\ \mathbf{h} & \mathbf{b}' \end{array} \right] \mathbf{U} = \left[egin{array}{cc} g & 0 \\ \mathbf{h}' & \mathbf{b}'' \end{array} \right].$
- 3. Добавить соответствующий вектор из $\mathcal{L}(\mathbf{H}')$ к \mathbf{b}'' , чтобы сократить его элементы по модулю диагональных элементов из \mathbf{H}' .
- 4. Рекурсивно вызвать AddColumn на вход \mathbf{H}' и \mathbf{b}'' чтобы получить матрицу \mathbf{H}'' .
- 5. Добавить соответствующий вектор из $\mathcal{L}(\mathbf{H}'')$ к \mathbf{h}' чтобы сократить его элементы по модулю диагональных элементов из \mathbf{H}'' .
- 6. Вернуть $\begin{bmatrix} g & \mathbf{0}^T \\ \mathbf{h}' & \mathbf{H}'' \end{bmatrix}$.

Разберем подпункты:

- 1. Необходимо с помощью расширенного НОД алгоритма найти наибольший общий делитель и целые x,y такие, что xa+yb=g.
- 2. Составляем матрицу $\mathbf{U} = \begin{bmatrix} x & (-b/g) \\ y & (a/g) \end{bmatrix}$ и умножаем ее на матрицу, составленную из первого столбца \mathbf{H} и столбца \mathbf{b} , чтобы получить:

$$\begin{bmatrix} a & b \\ \mathbf{h} & \mathbf{b}' \end{bmatrix} \mathbf{U} = \begin{bmatrix} g & 0 \\ \mathbf{h}' & \mathbf{b}'' \end{bmatrix}$$

- 3. Функция reduce должна принимать на вход матрицу и вектор и получать необходимый вектор из решетки от матрицы на входе, чтобы сократить элементы вектора по модулю диагональных элементов из матрицы. Применяем функцию reduce к \mathbf{H}' и \mathbf{b} .
- 4. Рекурсивно вызываем AddColumn, на вход отправляем \mathbf{H}' и \mathbf{b}'' получаем матрицу \mathbf{H}'' .

- 5. Вызываем функцию reduce к \mathbf{H}'' и \mathbf{h}' .
- 6. Составляем необходимую матрицу и возвращаем $\begin{bmatrix} g & \mathbf{0}^T \\ \mathbf{h}' & \mathbf{H}'' \end{bmatrix}$.

5.4. Общий алгоритм нахождения ЭНФ для любых матриц

Данный алгоритм можно применять на произвольных матрицах путем сведения к алгоритму для полного ранга строки [1].

- 1. Запустить процесс ортогонализации Грама-Шмидта к строкам $\mathbf{r}_1,\dots,\mathbf{r}_m$ из \mathbf{B} , и пусть $\mathbf{K}=\{\mathbf{k}_1,\dots,\mathbf{k}_l\}$ ($\mathbf{k}_1<\dots<\mathbf{k}_l$) это множество индексов, такое, что $\mathbf{r}_{k_i}^*\neq\mathbf{0}$. Определим операцию проецирования $\prod_K:\mathbb{R}^m\to\mathbb{R}^l$ при $[\prod_K(\mathbf{x})]_i=\mathbf{x}_{k_i}$. Заметим, что строки \mathbf{r}_k ($\mathbf{k}\in\mathbf{K}$) линейно независимы и любая строка \mathbf{r}_i ($i\in\mathbf{K}$) может быть выражена как линейная комбинация предыдущих строк \mathbf{r}_j ($\{j\in\mathbf{K}:j< i\}$). Следовательно, операция проецирования \prod_K однозначно определена, когда ограничена к $\mathcal{L}(\mathbf{B})$, и ее инверсия может быть легко вычислена, используя коэффициенты Грама-Шмидта $\mu_{i,j}$.
- 2. Введем матрицу $\mathbf{B}' = \prod_K (\mathbf{B})$, которая полного ранга (т.к. все строки линейно независимы), и запустим алгоритм для матриц полного ранга строки, чтобы найти ЭНФ \mathbf{B}'' от \mathbf{B}' .
- 3. Применить функцию, обратную операции проецирования, \prod_{K}^{-1} к ЭНФ \mathbf{B}'' , чтобы получить матрицу \mathbf{H} , которая является ЭНФ матрицы \mathbf{B} .

Алгоритм прост, но нужно обратить внимание на операцию проецирования и обратную к ней. Для того, чтобы находить результат проецирования напишем функцию get_linearly_independent_rows_by_gram_schmidt, которая будет возвращать матрицу ${\bf B}'$, состоящую из линейно независимых строк, а также массив индексов этих строк из исходного массива. К матрице ${\bf B}'$ применяется алгоритм нахождения ЭНФ для матриц с полным рангом, разобранный в прошлом разделе. Далее необходимо восстановить удаленные строки. Т.к. они являются линейной комбинацией линейно независимых строк, то мы можем найти коэффициенты, на которые нужно умножить строки из матрицы ${\bf B}'$ и после чего сложить их, чтобы получить нужную строку, которую необходимо добавить к ${\bf B}'$. Также восстановить строки можно через коээфициенты Грама-Шмидта, для этого на этапе ортогонализации необходимо составить матрицу, состояющую из этих коэффициентов:

$$\mathbf{T} = \begin{bmatrix} 1 & \mu_{2,1} & \cdots & \mu_{n,1} \\ & \ddots & & \vdots \\ & & 1 & \mu_{n,n-1} \\ & & & 1 \end{bmatrix}$$

после чего эту матрицу необходимо умножить на ${\bf B}'$. Получившаяся матрица будет ЭНФ матрицы В.

Количество рекурсивных вызовов будет равно $n \cdot m$, т.к. мы вызываем процедуру AddColumn для каждого столбца n и для каждого столбца рекурсивно вызываем ее до тех пор, пока количество строк m не будет равно нулю.

5.5. Пример нахождения ЭНФ

Рассмотрим нахождение ЭН Φ на примере небольшой матрицы размера 2 \times 2. Получим

случайную матрицу
$$\mathbf{B} = \begin{bmatrix} \mathbf{b}_1^{\mathbf{T}} \\ \vdots \\ \mathbf{b}_m^{\mathbf{T}} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 2 & 4 \\ 1 & 4 \end{bmatrix}$$
. Т.к. мы получаем случайную матрицу, то не

можем заранее знать, матрица с полным рангом строки или нет, поэтому будем использовать общий алгоритм. Первый шаг алгоритма требует от нас найти l линейно независимых строк матрицы В, используя алгоритм ортогонализации Грама-Шмидта. Обозначим искомую ортого-

нализацию строк за
$$\mathbf{B}^* = \left[egin{array}{c} \mathbf{b}_1^{\mathbf{T}*} \\ \vdots \\ \mathbf{b}_m^{\mathbf{T}*} \end{array}
ight]$$
 и найдем их:

1.
$$\mathbf{b}_1^{\mathbf{T}*} = \mathbf{b}_1^{\mathbf{T}} + \sum_{j < 1} \mu_{1,j} \mathbf{b}_j^{\mathbf{T}*} = \mathbf{b}_1^{\mathbf{T}} = \begin{bmatrix} 2 & 4 \end{bmatrix},$$

2.
$$\mathbf{b}_{2}^{\mathbf{T}*} = \mathbf{b}_{2}^{\mathbf{T}} + \sum_{j < 2} \mu_{2,j} \mathbf{b}_{j}^{\mathbf{T}*} = \mathbf{b}_{2}^{\mathbf{T}} + \frac{\left\langle \mathbf{b}_{2}^{\mathbf{T}}, \mathbf{b}_{1}^{\mathbf{T}*} \right\rangle}{\left\langle \mathbf{b}_{1}^{\mathbf{T}*}, \mathbf{b}_{1}^{\mathbf{T}*} \right\rangle} \mathbf{b}_{1}^{\mathbf{T}*} = \begin{bmatrix} -\frac{4}{5} & \frac{2}{5} \end{bmatrix}.$$

Нулевых строк нет, значит матрица В полностью состоит из линейно независимых строк, матрица В' будет содержать в себе все строки из В. Далее алгоритм требует от нас найти ЭНФ от матрицы ${\bf B}'$, используя алгоритм для полного ранга строки.

Рассмотрим алгоритм для полного ранга строки. Алгоритм принимает на вход матрицу $\mathbf{B} = [\mathbf{b}_1, \dots, \mathbf{b}_n] = \begin{bmatrix} 2 & 4 \\ 1 & 4 \end{bmatrix}$. Требуется найти m линейно независимых строк, используя ортогонализацию Грама-Шмидта. Используем этот алгоритм на строки В:

1.
$$\mathbf{b}_1^* = \mathbf{b}_1 + \sum_{j<1} \mu_{1,j} \mathbf{b}_j^* = \mathbf{b}_1 = \begin{bmatrix} 2 \\ 1 \end{bmatrix}$$

2.
$$\mathbf{b}_2^* = \mathbf{b}_2^{\mathrm{T}} + \sum_{j < 2} \mu_{2,j} \mathbf{b}_j^* = \mathbf{b}_2 + \frac{\langle \mathbf{b}_2, \mathbf{b}_1^* \rangle}{\langle \mathbf{b}_1^*, \mathbf{b}_1^* \rangle} \mathbf{b}_1^* = \begin{bmatrix} -\frac{4}{5} \\ \frac{8}{5} \end{bmatrix}$$
.

Т.к. матрица полного ранга строки, ее ранг меньше либо равен количеству столбцов и равен количеству строк m. Используя алгоритм Грама-Шмидта на столбцы матрицы мы удаляем линейно зависимые столбцы, и, если количество столбцов больше либо равно количества строк, то количество столбцов становится равно количеству строк. Получаем матрицу $\mathbf{B}' = \begin{bmatrix} 2 & 4 \\ 1 & 4 \end{bmatrix}$ размера $m \times m$, состоящую из линейно независимых столбцов матрицы \mathbf{B} .

Далее необходимо составить матрицу \mathbf{H}_0 . Для этого необходимо найти определитель решетки $d=\sqrt{(5\cdot \frac{16}{5})}=4$ и умножить единичную матрицу размера $m\times m$ на d.

Для $i=1,\dots,n$ используем AddColumn для каждого \mathbf{H}_{i-1} и \mathbf{b}_i :

1.
$$\mathbf{H} = \begin{bmatrix} 4 & 0 \\ 0 & 4 \end{bmatrix}$$
, $\mathbf{a} = 4$, $\mathbf{h} = \begin{bmatrix} 0 \end{bmatrix}$, $\mathbf{H}' = \begin{bmatrix} 4 \end{bmatrix}$, $\mathbf{b} = \begin{bmatrix} 2 \\ 1 \end{bmatrix}$, $\mathbf{b} = 2$, $\mathbf{b}' = \begin{bmatrix} 1 \end{bmatrix}$.

Используем расширенный НОД алгоритм, находим g=2, x=0, y=1. Составляем матрицу $\mathbf{U}=\begin{bmatrix}0&-1\\1&2\end{bmatrix}$, умножаем матрицу, составленную из первого столбца \mathbf{H} и столбца

$$\mathbf{b}$$
 на матрицу \mathbf{U} : $\begin{bmatrix} \mathbf{a} & \mathbf{b} \\ \mathbf{h} & \mathbf{b}' \end{bmatrix} \mathbf{U} = \begin{bmatrix} \mathbf{g} & \mathbf{0} \\ \mathbf{h}' & \mathbf{b}'' \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 2 & 0 \\ 1 & 2 \end{bmatrix}, \mathbf{h}' = \begin{bmatrix} 1 \end{bmatrix}, \mathbf{b}'' = \begin{bmatrix} 2 \end{bmatrix}.$

Сокращаем \mathbf{b}'' по модулю диагональных элементов из \mathbf{H}' , вычисляя и добавляя соответствующий вектор из $\mathcal{L}(\mathbf{H}')$: $\mathbf{b}'' = \left[\begin{array}{c} 2 \end{array} \right]$.

Рекурсивно вызываем AddColumn со входом \mathbf{H}' и \mathbf{b}'' , получаем матрицу $\mathbf{H}'' = \left[\begin{array}{c} 2 \end{array} \right]$:

•
$$\mathbf{H} = \begin{bmatrix} 4 \end{bmatrix}$$
, $\mathbf{a} = 4$, $\mathbf{h} = \begin{bmatrix} \end{bmatrix}$, $\mathbf{H}' = \begin{bmatrix} \end{bmatrix}$, $\mathbf{b} = \begin{bmatrix} 2 \end{bmatrix}$, $\mathbf{b} = 2$, $\mathbf{b}' = \begin{bmatrix} \end{bmatrix}$.

Находим g=2, x=0, y=1. Составляем матрицу $U=\begin{bmatrix} 0 & -1 \\ 1 & 2 \end{bmatrix}$, умножаем:

$$\begin{bmatrix} a & b \\ \mathbf{h} & \mathbf{b}' \end{bmatrix} \mathbf{U} = \begin{bmatrix} g & 0 \\ \mathbf{h}' & \mathbf{b}'' \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 2 & 0 \end{bmatrix}, \mathbf{h}' = \begin{bmatrix} \end{bmatrix}, \mathbf{b}'' = \begin{bmatrix} \end{bmatrix}.$$

Сокращаем ${\bf b}''$ по модулю диагональных элементов из ${\bf H}'$, вычисляя и добавляя соответствующий вектор из ${\cal L}({\bf H}')$: ${\bf b}''=\left[\begin{array}{c} \\ \end{array}\right]$.

Рекурсивно вызываем AddColumn со входом \mathbf{H}' и \mathbf{b}'' : произойдет выход из рекурсии по условию и вернется пустая матрица \mathbf{H}'' .

Сокращаем \mathbf{h}' по модулю диагональных элементов из \mathbf{H}'' , вычисляя и добавляя соответствующий вектор из $\mathcal{L}(\mathbf{H}'')$: $\mathbf{h}' = \begin{bmatrix} & & \\ & & \end{bmatrix}$.

Возвращаем
$$\begin{bmatrix} \mathbf{g} & \mathbf{0}^{\mathbf{T}} \\ \mathbf{h}' & \mathbf{H}'' \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 2 \end{bmatrix}$$
.

Сокращаем \mathbf{h}' по модулю диагональных элементов из \mathbf{H}'' , вычисляя и добавляя соответствующий вектор из $\mathcal{L}(\mathbf{H}'')$: $\mathbf{h}' = \left[\begin{array}{c} 2 \end{array} \right]$.

Возвращаем
$$\begin{bmatrix} \mathbf{g} & \mathbf{0}^{\mathrm{T}} \\ \mathbf{h}' & \mathbf{H}'' \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 2 & 0 \\ 1 & 2 \end{bmatrix}$$
.

2.
$$\mathbf{H} = \begin{bmatrix} 2 & 0 \\ 1 & 2 \end{bmatrix}$$
, $\mathbf{a} = 2$, $\mathbf{h} = \begin{bmatrix} 1 \end{bmatrix}$, $\mathbf{H}' = \begin{bmatrix} 2 \end{bmatrix}$, $\mathbf{b} = \begin{bmatrix} 4 \\ 4 \end{bmatrix}$, $\mathbf{b} = 4$, $\mathbf{b}' = \begin{bmatrix} 4 \end{bmatrix}$.

Находим
$$\mathbf{g}=2,\mathbf{x}=0,\mathbf{y}=1.$$
 Составляем матрицу $\mathbf{U}=\begin{bmatrix}1&-2\\0&1\end{bmatrix}$, умножаем: $\begin{bmatrix}\mathbf{a}&\mathbf{b}\\\mathbf{h}&\mathbf{b}'\end{bmatrix}\mathbf{U}=\begin{bmatrix}\mathbf{g}&\mathbf{0}\\\mathbf{h}'&\mathbf{b}''\end{bmatrix}=\begin{bmatrix}2&0\\1&2\end{bmatrix}$, $\mathbf{h}'=\begin{bmatrix}1\end{bmatrix}$, $\mathbf{b}''=\begin{bmatrix}2\end{bmatrix}$.

Сокращаем \mathbf{b}'' по модулю диагональных элементов из \mathbf{H}' , вычисляя и добавляя соответствующий вектор из $\mathcal{L}(\mathbf{H}')$: $\mathbf{b}'' = \left[\begin{array}{c} 0 \end{array} \right]$.

Рекурсивно вызываем AddColumn со входом \mathbf{H}' и \mathbf{b}'' , получаем матрицу $\mathbf{H}'' = \left[\begin{array}{c} 2 \end{array} \right]$:

•
$$\mathbf{H} = \begin{bmatrix} 2 \end{bmatrix}$$
, $\mathbf{a} = 2$, $\mathbf{h} = \begin{bmatrix} \end{bmatrix}$, $\mathbf{H}' = \begin{bmatrix} \end{bmatrix}$, $\mathbf{b} = \begin{bmatrix} 0 \end{bmatrix}$, $\mathbf{b} = 0$, $\mathbf{b}' = \begin{bmatrix} \end{bmatrix}$.
Находим $\mathbf{g} = 2$, $\mathbf{x} = 1$, $\mathbf{y} = 0$. Составляем матрицу $\mathbf{U} = \begin{bmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 1 \end{bmatrix}$, умножаем:
$$\begin{bmatrix} \mathbf{a} & \mathbf{b} \\ \mathbf{h} & \mathbf{b}' \end{bmatrix} \mathbf{U} = \begin{bmatrix} \mathbf{g} & 0 \\ \mathbf{h}' & \mathbf{b}'' \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 2 & 0 \end{bmatrix}$$
, $\mathbf{h}' = \begin{bmatrix} \end{bmatrix}$, $\mathbf{b}'' = \begin{bmatrix} \end{bmatrix}$.

Сокращаем \mathbf{b}'' по модулю диагональных элементов из \mathbf{H}' , вычисляя и добавляя соответствующий вектор из $\mathcal{L}(\mathbf{H}')$: $\mathbf{b}'' = \begin{bmatrix} & \\ & \end{bmatrix}$.

Рекурсивно вызываем AddColumn со входом \mathbf{H}' и \mathbf{b}'' : произойдет выход из рекурсии по условию и вернется пустая матрица \mathbf{H}'' .

Сокращаем \mathbf{h}' по модулю диагональных элементов из \mathbf{H}'' , вычисляя и добавляя соответствующий вектор из $\mathcal{L}(\mathbf{H}'')$: $\mathbf{h}' = \begin{bmatrix} & \\ & \end{bmatrix}$.

Возвращаем
$$\begin{bmatrix} \mathbf{g} & \mathbf{0}^{\mathbf{T}} \\ \mathbf{h}' & \mathbf{H}'' \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 2 \end{bmatrix}$$
.

Сокращаем \mathbf{h}' по модулю диагональных элементов из \mathbf{H}'' , вычисляя и добавляя соответствующий вектор из $\mathcal{L}(\mathbf{H}'')$: $\mathbf{h}' = \left[\begin{array}{c} 2 \end{array} \right]$.

Возвращаем
$$\begin{bmatrix} \mathbf{g} & \mathbf{0}^{\mathsf{T}} \\ \mathbf{h}' & \mathbf{H}'' \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 2 & 0 \\ 1 & 2 \end{bmatrix}$$
.

$$\mathfrak{I} \Phi(\mathbf{B}) = \left[\begin{array}{cc} 2 & 0 \\ 1 & 2 \end{array} \right].$$

5.6. Применение ЭНФ

Будут рассмотрены некоторые проблемы и задачи теории решеток и их решение с помощью $\Im H\Phi[1]$.

Нахождение базиса. Дан набор рациональных векторов **B**, необходимо вычислить базис для $\mathcal{L}(\mathbf{B})$. Проблема решается за полиномиальное время путем вычисления $ЭН\Phi(\mathbf{B})$:

$$\mathbf{B} = \begin{bmatrix} 2 & 2 \\ 1 & 0 \end{bmatrix}$$
, $\Im H\Phi(\mathbf{B}) = \begin{bmatrix} 2 & 0 \\ 0 & 1 \end{bmatrix}$.

Проблема эквивалентности. Дано два базиса **B** и **B**′. Необходимо узнать, образуют ли они однинаковую решетку $\mathcal{L}(\mathbf{B}) = \mathcal{L}(\mathbf{B}')$. Проблема решается путем вычисления ЭН $\Phi(\mathbf{B})$ и ЭН $\Phi(\mathbf{B}')$ и сравнения их равенства:

$$\mathbf{B}=\begin{bmatrix}1&0\\0&1\end{bmatrix}$$
, $\mathbf{B}'=\begin{bmatrix}1&0\\1&1\end{bmatrix}$, ЭН $\Phi(\mathbf{B})=\begin{bmatrix}1&0\\0&1\end{bmatrix}$, ЭН $\Phi(\mathbf{B}')=\begin{bmatrix}1&0\\0&1\end{bmatrix}$ — образуют одинаковую решетку.

$$\mathbf{B} = \begin{bmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 1 \end{bmatrix}$$
, $\mathbf{B}' = \begin{bmatrix} 2 & 2 \\ 1 & 0 \end{bmatrix}$, ЭН $\Phi(\mathbf{B}) = \begin{bmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 1 \end{bmatrix}$, ЭН $\Phi(\mathbf{B}') = \begin{bmatrix} 2 & 0 \\ 0 & 1 \end{bmatrix}$ — не образуют одинаковой решетки.

Объединение решеток. Дано два базиса **B** и **B**'. Необходимо найти базис для наименьшей решетки, содержащей обе решетки $\mathcal{L}(\mathbf{B})$ и $\mathcal{L}(\mathbf{B}')$. Такая решетка будет сгенерирована от $[\mathbf{B}|\mathbf{B}']$, и можно легко найти ее базис через ЭНФ:

$$\mathbf{B} = \begin{bmatrix} 2 & 2 \\ 1 & 0 \end{bmatrix}, \mathbf{B}' = \begin{bmatrix} 0 & 1 \\ 2 & 2 \end{bmatrix}, [\mathbf{B}|\mathbf{B}'] = \begin{bmatrix} 2 & 2 & 0 & 1 \\ 1 & 0 & 2 & 2 \end{bmatrix}, \exists \mathbf{H}\Phi([\mathbf{B}|\mathbf{B}']) = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 \end{bmatrix}.$$

Проблема включения. Дано два базиса **B** и **B**'. Необходимо узнать, является ли $\mathcal{L}(\mathbf{B}')$ подрешеткой $\mathcal{L}(\mathbf{B})$, т.е. $\mathcal{L}(\mathbf{B}') \subseteq \mathcal{L}(\mathbf{B})$. Эта проблема сводится к проблемам объединения и эквивалентности: $\mathcal{L}(\mathbf{B}') \subseteq \mathcal{L}(\mathbf{B})$ тогда и только тогда, когда $\mathcal{L}([\mathbf{B}|\mathbf{B}']) = \mathcal{L}(\mathbf{B})$. Для этого необходимо вычислить ЭНФ $([\mathbf{B}|\mathbf{B}'])$ и ЭНФ (\mathbf{B}) и сравнения их равенства:

$$\mathbf{B} = \begin{bmatrix} 2 & 2 \\ 1 & 0 \end{bmatrix}, \mathbf{B}' = \begin{bmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 1 \end{bmatrix}, [\mathbf{B}|\mathbf{B}'] = \begin{bmatrix} 2 & 2 & 1 & 0 \\ 1 & 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}, ЭНФ([\mathbf{B}|\mathbf{B}']) = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 \end{bmatrix},$$

ЭНФ(\mathbf{B}) = $\begin{bmatrix} 2 & 0 \\ 0 & 1 \end{bmatrix}$ — $\mathcal{L}(\mathbf{B}')$ не является подрешеткой $\mathcal{L}(\mathbf{B})$.

 $\mathbf{B} = \begin{bmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 1 \end{bmatrix}, \mathbf{B}' = \begin{bmatrix} 2 & 2 \\ 1 & 0 \end{bmatrix}, [\mathbf{B}|\mathbf{B}'] = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 2 & 2 \\ 0 & 1 & 1 & 0 \end{bmatrix}, ЭНФ([\mathbf{B}|\mathbf{B}']) = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 \end{bmatrix},$

ЭНФ(\mathbf{B}) = $\begin{bmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 1 \end{bmatrix}$ — $\mathcal{L}(\mathbf{B}')$ является подрешеткой $\mathcal{L}(\mathbf{B})$.

Проблема содержания. Дана решетка **B** и вектор **v**, необходимо узнать, принадлежит ли вектор решетке ($\mathbf{v} \subseteq \mathcal{L}(\mathbf{B}')$). Эта проблема сводится к проблеме включения путем проверки $\mathcal{L}([\mathbf{v}]) \subseteq \mathcal{L}(\mathbf{B})$. Если необходимо проверить содержание нескольких векторов $\mathbf{v}_1, \dots, \mathbf{v}_n$, тогда следует сначала вычислить $\mathbf{H} = \Im \mathbf{H}\Phi(\mathbf{B})$, и затем проверять, равно ли $\mathbf{H} \Im \mathbf{H}\Phi([\mathbf{H}|\mathbf{v}_i])$ для каждого вектора:

$$\mathbf{B} = \begin{bmatrix} 2 & 2 \\ 1 & 0 \end{bmatrix}, \mathbf{v} = \begin{bmatrix} 2 \\ 0 \end{bmatrix}, [\mathbf{B}|\mathbf{B}'] = \begin{bmatrix} 2 & 2 & 2 \\ 1 & 0 & 0 \end{bmatrix}, \exists \mathbf{H}\Phi([\mathbf{B}|\mathbf{v}]) = \begin{bmatrix} 2 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \end{bmatrix}, \exists \mathbf{H}\Phi(\mathbf{B}) = \begin{bmatrix} 2 & 0 \\ 0 & 1 \end{bmatrix} - \text{Bertop } \mathbf{v} \subseteq \mathcal{L}(\mathbf{B}).$$

$$\mathbf{B} = \begin{bmatrix} 2 & 2 \\ 1 & 0 \end{bmatrix}, \mathbf{v} = \begin{bmatrix} 1 \\ 0 \end{bmatrix}, [\mathbf{B}|\mathbf{B}'] = \begin{bmatrix} 2 & 2 & 1 \\ 1 & 0 & 0 \end{bmatrix}, \exists \mathbf{H}\Phi([\mathbf{B}|\mathbf{v}]) = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \end{bmatrix}, \exists \mathbf{H}\Phi(\mathbf{B}) = \begin{bmatrix} 2 & 0 \\ 0 & 1 \end{bmatrix} - \text{Bertop } \mathbf{v} \not\subseteq \mathcal{L}(\mathbf{B}).$$

5.7. Определение проблемы ближайшего вектора

Рассмотрим проблему ближайшего вектора[1]: дан базис решетки $\mathbf{B} \in \mathbb{R}^{d \times n}$ и вектор $\mathbf{t} \in \mathbb{R}^d$, найти точку решетки $\mathbf{B}\mathbf{x}$ ($\mathbf{x} \in \mathbb{Z}^n$) такую, что $||\mathbf{t} - \mathbf{B}\mathbf{x}||$ (расстояние от точки до решетки) минимально. Это задача оптимизации (минимизации) с допустимыми решениями, заданными всеми целочисленными векторами $\mathbf{x} \in \mathbb{Z}^n$, и целевой функцией $f(\mathbf{x}) = ||\mathbf{t} - \mathbf{B}\mathbf{x}||$.

Пусть $\mathbf{B} = [\mathbf{B}', \mathbf{b}]$ и $\mathbf{x} = (\mathbf{x}', x)$, где $\mathbf{B}' \in \mathbb{R}^{d \times (n-1)}$, $\mathbf{b} \in \mathbb{R}^d$, $\mathbf{x}' \in \mathbb{Z}^{n-1}$ и $x \in \mathbb{Z}$. Заметим, что если зафиксировать значение x, то задача ПБВ (\mathbf{B}, \mathbf{t}) потребует найти значение $\mathbf{x}' \in \mathbb{Z}^{n-1}$ такое, что

$$||\mathbf{t} - (\mathbf{B}'\mathbf{x}' + \mathbf{b}x)|| = ||(\mathbf{t} - \mathbf{b}x) - \mathbf{B}'\mathbf{x}'||$$

минимально. Это также ПБВ (\mathbf{B}' , \mathbf{t}') с измененным вектором $\mathbf{t}' = \mathbf{t} - \mathbf{b}x$, и решеткой меньшего размера $\mathcal{L}(\mathbf{B}')$. В частности, пространство решений сейчас состоит из (n-1) целочисленных переменных \mathbf{x}' . Это говорит о том, что можно решить ПБВ путем установки значения \mathbf{x} по одной координате за раз. Есть несколько способов превратить этот подход к уменьшению размерности в алгоритм, используя некоторые стандартные методы алгоритмического программирования. Простейшие методы:

- 1. Жадный метод, который выдает приближенные значения, но работает за полиномиальное время.
- 2. Метод ветвей и границ, который выдает точное решение за суперэкспоненциальное время.

Оба метода основаны на очень простой нижней оценке целевой функции:

$$\min_{x} f(\mathbf{x}) = dist\left(\mathbf{t}, \mathcal{L}\left(\mathbf{B}\right)\right) \geq dist\left(\mathbf{t}, span\left(\mathbf{B}\right)\right) = ||\mathbf{t} \perp \mathbf{B}||$$

5.8. Жадный метод: алгоритм ближайшей плоскости Бабая

Суть жадного метода состоит в выборе переменных, определяющих пространство решений, по одной, каждый раз выбирая значение, которые выглядит наиболее многообещающим[1]. В нашем случае, выберем значение x, которое дает наименьшее возможное значение для нижней границы $||\mathbf{t}' \perp \mathbf{B}'||$. Напомним, что $\mathbf{B} = [\mathbf{B}', \mathbf{b}]$ и $\mathbf{x} = (\mathbf{x}', x)$, и что для любого фиксированного значения x, ПБВ (\mathbf{B}, \mathbf{t}) сводится к ПБВ $(\mathbf{B}', \mathbf{t}')$, где $\mathbf{t}' = \mathbf{t} - \mathbf{b}x$. Используя $||\mathbf{t}' \perp \mathbf{B}'||$ для нижней границы, мы хотим выбрать значение x такое, что

$$||\mathbf{t}' \perp \mathbf{B}'|| = ||\mathbf{t} - \mathbf{b}x \perp \mathbf{B}'|| = ||(\mathbf{t} \perp \mathbf{B}') - (\mathbf{b} \perp \mathbf{B}')x||$$

как можно меньше. Это очень простая 1-размерная ПБВ проблема (с решеткой $\mathcal{L}\left(\mathbf{b}\perp\mathbf{B}'\right)$ и целью $\mathbf{t}\perp\mathbf{B}'$), которая может быть сразу решена установкой

$$x = \left\lfloor \frac{\langle \mathbf{t}, \mathbf{b}^* \rangle}{||\mathbf{b}^*||^2} \right\rfloor$$

где $\mathbf{b}^* = \mathbf{b} \perp \mathbf{B}'$ компонента вектора \mathbf{b} , ортогональная другим базисным векторам. Полный алгоритм приведен ниже:

Input:
$$[\mathbf{B}, \mathbf{b}], \mathbf{t}$$
Output:
$$\begin{cases} \mathbf{0} & \text{Input} = [\,\,], \mathbf{t} \\ c \cdot \mathbf{b} + Greedy(\mathbf{B}, \mathbf{t} - c \cdot \mathbf{b}) & \text{Input} = [\mathbf{B}, \mathbf{b}], \mathbf{t} \end{cases}$$

$$\mathbf{b}^* \leftarrow \mathbf{b} \perp \mathbf{B}$$

$$x \leftarrow \langle \mathbf{t}, \mathbf{b}^* \rangle / \langle \mathbf{b}^*, \mathbf{b}^* \rangle$$

$$c \leftarrow |x|$$

Количество рекурсивных вызовов будет равно размеру столбцов n входной матрицы, т.к. мы ищем x для каждого столбца.

5.9. Нерекурсивная реализация

Легко заметить, что можно заменить рекурсию на цикл и таким образом получить нерекурсивную версию алгоритма:

```
Input: \mathbf{B}, \mathbf{t}

Output: result

\mathbf{GS} \leftarrow GramSchmidt(\mathbf{B})

n \leftarrow \mathbf{B}.columns

result \leftarrow \mathbf{0}

for i \leftarrow 0 to n do

index \leftarrow n - i - 1

\mathbf{b} \leftarrow \mathbf{B}.column(index)

\mathbf{b}^* \leftarrow \mathbf{GS}.column(index)

x \leftarrow \langle \mathbf{t}, \mathbf{b}^* \rangle / \langle \mathbf{b}^*, \mathbf{b}^* \rangle

c \leftarrow \lfloor x \rfloor

\mathbf{t} \leftarrow \mathbf{t} - c \cdot \mathbf{b}

result \leftarrow result + c \cdot \mathbf{b}

end for
```

5.10. Пример жадного метода

Рассмотрим пример на простой решетке $\mathbf{B} = \begin{bmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 1 \end{bmatrix}$ и целевым вектором $\mathbf{t} = \begin{bmatrix} 1.6 \\ 1.6 \end{bmatrix}$.

Представим входную матрицу в виде $[\mathbf{B}, \mathbf{b}]$. На каждом шаге нам необходимо вычислять вектор $\mathbf{b}^* = \mathbf{b} \perp \mathbf{B}$. Эти вектора можно заранее вычислить через алгоритм Грама-Шмидта. В нашем случае вектора уже перпендикулярны друг другу. Смысл алгоритма заключается в установлении одной координаты за раз, для этого мы берем крайний вектор базиса, находим коэффициент, на который его надо умножить, и скадываем с результатом рекурсии текущего алгоритма со входом уменьшенной матрицы и отредактированной целью. Таким образом мы найдем коэффициенты для каждого вектора базиса, и ответ будет суммой умножения коэффициентов на соответствующий вектор базиса:

1.
$$[\mathbf{B}, \mathbf{b}] = \begin{bmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 1 \end{bmatrix}$$
, $\mathbf{t} = \begin{bmatrix} 1.6 \\ 1.6 \end{bmatrix}$, $\mathbf{b}^* = \begin{bmatrix} 0 \\ 1 \end{bmatrix}$, $x = 1.6$, $c = 2$, $c \cdot \mathbf{b} = \begin{bmatrix} 0 \\ 2 \end{bmatrix}$.

Рекурсивно вызываем метод, на вход отправляем $[\mathbf{B},\mathbf{b}]=\begin{bmatrix}1\\0\end{bmatrix}$, $\mathbf{t}=\mathbf{t}-c\cdot\mathbf{b}=\begin{bmatrix}0\\-0.4\end{bmatrix}$.

2.
$$[\mathbf{B}, \mathbf{b}] = \begin{bmatrix} 1 \\ 0 \end{bmatrix}, \mathbf{t} = \begin{bmatrix} 0 \\ -0.4 \end{bmatrix}, \mathbf{b}^* = \begin{bmatrix} 1 \\ 0 \end{bmatrix}, x = 1.6, c = 2, c \cdot \mathbf{b} = \begin{bmatrix} 2 \\ 0 \end{bmatrix}.$$

Рекурсивно вызываем метод, на вход отправляем $[{f B},{f b}]=[],{f t}={f t}-c\cdot{f b}=\left[egin{array}{c} -2\\ -0.4 \end{array}\right].$

3. Т.к. $[{f B},{f b}]=[]$, то возвращаем пустой вектор.

В итоге сумма векторов будет равна $\begin{bmatrix} 2 \\ 2 \end{bmatrix}$ — искомый вектор.

5.11. Метод ветвей и границ

Алгоритм похож на жадный метод, но вместо установки x_n на наиболее подходящее значение (то есть на то, для которого нижняя граница расстояния $\mathbf{t}' \perp \mathbf{B}'$ минимальна), мы ограничиваем множество всех возможных значений для x, и затем мы переходим на каждую из них для решения каждой соответствующей подзадачи независимо. В заключении, мы выбираем наилучшее возможное решение среди возвращенных всеми ветками.

Чтобы ограничить значения, которые может принимать x, нам также нужна верхняя граница расстояния от цели до решетки. Ее можно получить несколькими способами. Например, можно просто использовать $||\mathbf{t}||$ (расстояние от цели до начала координат) в качестве верхней границы. Но лучше использовать жадный алгоритм, чтобы найти приближенное решение $\mathbf{v} = \operatorname{Greedy}(\mathbf{B}, \mathbf{t})$, и использовать $||\mathbf{t} - \mathbf{v}||$ в качестве верхней границы. Как только верхняя граница u установлена, можно ограничить переменную x такими значениями, что $(\mathbf{t} - x\mathbf{b}) \perp \mathbf{B}'|| \leq u$.

Количество рекурсивных вызовов будет не больше, чем число

$$T = \prod_{i} \left[\sqrt{\sum_{i \le j} (||\mathbf{b}_{i}^{*}||/||\mathbf{b}_{j}^{*}||)^{2}} \right] = m!$$

В процессе временного тестирования алгоритма будет видно, что чем больше число строк m, тем резче возрастает время выполнения алгоритма.

Окончательный алгоритм похож на жадный метод:

Input:
$$[\mathbf{B}, \mathbf{b}]$$
, \mathbf{t}
Output:
$$\begin{cases} \mathbf{0} & \mathbf{Input} = [\], \mathbf{t} \\ closest(V, \mathbf{t}) & \mathbf{Input} = [\mathbf{B}, \mathbf{b}], \mathbf{t} \end{cases}$$
 $\mathbf{b}^* \leftarrow \mathbf{b} \perp \mathbf{B}$
 $\mathbf{v} \leftarrow Greedy([\mathbf{B}, \mathbf{b}], \mathbf{t})$
 $X \leftarrow \{x : ||(\mathbf{t} - x\mathbf{b}) \perp \mathbf{B}|| \leq ||\mathbf{t} - \mathbf{v}||\}$
 $V \leftarrow \{x \cdot \mathbf{b} + \mathrm{Branch\&Bound}(\mathbf{B}, \mathbf{t} - x \cdot \mathbf{b}) : x \in X\}$
где $\mathrm{closest}(V, \mathbf{t})$ выбирает вектор в $V \subset \mathcal{L}(\mathbf{B})$ ближайший к цели \mathbf{t} .

Как и для жадного алгоритма, производительность (в данном случае время выполнения) метода Ветвей и Границ может быть очень низкой, если мы сперва не сократим базис входной решетки (например используя LLL-алгоритм).

Сложность алгоритма заключается в нахождении множества X. Его можно найти, используя выражение, выведенное в прошлом алгоритме: $x = \frac{\langle \mathbf{t}, \mathbf{b}^* \rangle}{||\mathbf{b}^*||^2}$. С помощью него мы найдем x, который точно удовлетворяет множеству, а затем будем увеличивать/уменьшать до тех пор, пока выполняется условие $||(\mathbf{t} - x\mathbf{b}) \perp \mathbf{B}|| \le ||\mathbf{t} - \mathbf{v}||$.

5.12. Пример метода ветвей и границ

Рассмотрим пример на простой решетке
$$\mathbf{B} = \left[\begin{array}{cc} 1 & 0 \\ 0 & 1 \end{array} \right]$$
 и целевым вектором $\mathbf{t} = \left[\begin{array}{cc} 1.6 \\ 1.6 \end{array} \right]$.

Представим входную матрицу в виде $[{\bf B},{\bf b}]$. На каждом шаге нам необходимо вычислять вектор ${\bf b}^*={\bf b}\perp {\bf B}$. Заранее вычислим их с помощью алгоритма Грама-Шмидта. В нашем случае вектора уже перпендикулярны друг другу. Смысл алгоритма также заключается в установлении одной координаты за раз, но вместо самого перспективного варианта мы будем строить множество X, подходящее под условие $|({\bf t}-x{\bf b})\perp {\bf B}|\leq |{\bf t}-{\bf v}|$. Вектор ${\bf v}$ найдем с помощью жадного метода. Далее также, как и в жадном методе ищем необходимую сумму векторов, получим множество V, из которого необходимо будет выбрать ближайший к цели ${\bf t}$.

$$[\mathbf{B}, \mathbf{b}] = \begin{bmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 1 \end{bmatrix}, \mathbf{t} = \begin{bmatrix} 1.6 \\ 1.6 \end{bmatrix}, \mathbf{b}^* = \begin{bmatrix} 0 \\ 1 \end{bmatrix}, \mathbf{v} = \begin{bmatrix} 2 \\ 0 \end{bmatrix}, X = \{2, 3, 1, 0\}.$$

Рекурсивно вызываем метод для каждого $x \in X$, на вход отправляем $[{f B},{f b}] = \left[egin{array}{c} 1 \\ 0 \end{array} \right],$

$$\mathbf{t}=\mathbf{t}-x\cdot\mathbf{b}.$$
 Получаем множество $V=\left\{\left[egin{array}{c}2\\2\end{array}\right],\left[egin{array}{c}2\\3\end{array}\right],\left[egin{array}{c}2\\1\end{array}\right],\left[egin{array}{c}2\\0\end{array}\right]
ight\}.$ Ближайший вектор будет равен $\left[egin{array}{c}2\\2\end{array}\right]$ — искомый вектор.

5.13. Параллельная реализация метода ветвей и границ

Можно увидеть, что процесс нахождения ближайшего вектора в методе ветвей и границ является деревом: для каждого подходящего значения x из множества X мы запускаем подзадачу, используя тот же алгоритм с решеткой меньшей размерности, и так до тех пор, пока у нас не закончатся векторы в базисе. При таком подходе сложно уйти от рекурсии, т.к. каждая подзадача использует свою версию целевого вектора, но каждую такую задачу можно решать независимо от другой, в чем и заключается пареллельный подход.

Для получения параллельной реализации будем использовать задачи (task) из библиотеки OpenMP. После получения множества X будем находить множество векторов V следующим образом: для каждого значения $x \in X$ будем создавать свою задачу, которая помещается в специальный пул, после чего свободные потоки берут из него задачи и выполняют работу параллельно. В качестве синхронизации используется директива #pragma omp taskwait, она указывается перед вызовом closest(V, \mathbf{t}).

6. Обзор существующих решений

6.1. WolframAlpha API

WolframAlpha Webservice API [7] предоставляет web-based API, позволяющий интегрировать свои вычислительные возможности в разрабатываемое приложение. API реализован в стиле REST и использует HTTP GET запросы. Возвращает результат в формате XML структуры. Главное его достоинство — легкость интеграции и простота использования. Главный недостаток — размер входных матриц сильно ограничен, максимальный размер 7×7 , что делает его непригодным для использования на практике, но пригодным для проверки результатов при программировании и отладке. Также можно использовать веб-версию WolframAlpha.

Пример работы:

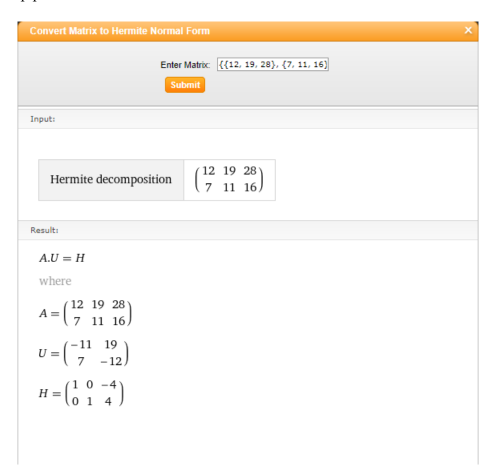


Рис. 1: Нахождение ЭНФ с помощью WolframAlpha.

6.2. Numbertheory.org

Сайт numbertheory.org предоставляет сервис [8], в котором реализованы различные алгоритмы на решетках, в том числе нахождение ЭНФ и решение ПБВ.

Для нахождения ЭНФ необходимо указать количество строк, столбцов и саму входную

матрицу. Недостатком является низкая эффективность при большой входной матрице, а также ограничение на ее размер (максимально 50×50). Данный сервис можно использовать для отладки на больших размерах матриц, чем при использовании WolframAlpha, и увидеть, как сильно растут числа на больших матрицах.

Пример работы:

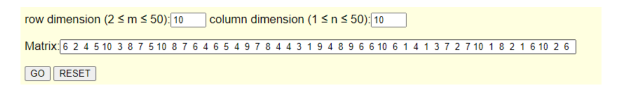


Рис. 2: Нахождение ЭНФ с помощью numbertheory.org. Ввод данных.

A	:												
	6	2	4	I	5	1	0	3	8	7	5	10	
	8	7	6	I	4		6	5	4	9	7	8	
-	4	4	3		1	9	9	4	8	9	6	6	
1	0	6	1	L	4	L	1	3	7	2	7	10	
L	1	8	2	L	1	L	6	10	2	6	7	4	
Ľ	6	8	10	₽	5	Ŀ	3	9	7	1	8	2	
Ŀ	9	3	10	₽	9		9	5	5	4	6	5	
\vdash	4	1	1	+	0	⊢	8	8	-	5	5	5	
1	0	6	7	₽	3	⊢	1	10	-	4	4	2	
1	<u>"</u>	4	8	_	7	_	8	9	8	1	8	9	
			A)				2	.1 4	or	m	Т	INIE	(A)
Ī	n	0	0	0	1	0	n	0	_			81	-ì ′
0	1	0	0	0	1	0	0	0		_	_	88	4
0	0	1	0	0	1	0	0	н	_	_	_	86	-
0	0	0	1	0	1	0	0	0		_		82	_
0	0	0	0	1	0	0	0	0	_			15	-
0	0	0	0	0	2	0	0	0	30	2	12	73:	3
0	0	0	0	0	0	1	0	0	21	8	82	34	4
0	0	0	0	0	0	0	1	0	14	4	42	92	2
0	0	0	0	0	0	0	0	1	39	1	43	12	2
0	0	0	0	0	0	0	0	0	64	6	87	86	8

Рис. 3: Нахождение ЭНФ с помощью numbertheory.org. Результат.

Решение ПБВ ограничено размером 25×25 . На вход идет матрица, в которой последняя строка является вектором, для которого надо найти ближайшую точку решетки.

```
matrix A:

10

02

56

P = A[3] = (5, 6)

\mathscr{L} is the lattice spanned by the first 2 rows of A
```

Рис. 4: Решение ПБВ с помощью numbertheory.org. Ввод данных.

Рис. 5: Решение ПБВ с помощью numbertheory.org. Результат.

6.3. hsnf

hsnf — библиотека для расчета Эрмитовой нормальной формы и нормальной формы Смита [9]. Написана на языке Python, легко интегрируется в программу. Главный минус — при больших размерах матриц выводит неправильные результаты, что делает его непригодным для применения на практике.

```
from hsnf import column_style_hermite_normal_form, row_style_hermite_normal_form, smith_normal_form
     # Integer matrix to be decomposed
     M = np.random.random_integers(1, 10, (4, 4))
     print(M)
     H, L = row_style_hermite_normal_form(M)
     print(H)
     H, R = column_style_hermite_normal_form(M)
     print(H)
          ВЫХОДНЫЕ ДАННЫЕ КОНСОЛЬ ОТЛАДКИ
[[4 8 9 5]
  5 10 4 6]
       6 10]
          0 314]
          1 197]
          0 336]]
   0
          0
      0
             0]
[326 9 69 336]]
PS C:\programming\test>
```

Рис. 6: Нахождение ЭНФ с помощью hsnf.

7. Обзор программной реализации

В ходе выполнения выпускной квалификационной работы была получена реализация описанных алгоритмов на языке C++. Для хранения исходного кода используется система контроля версий Git и сервис Github, где был создан репозиторий [10]. Программная реализация должна использоваться как подключаемая библиотека. Структура проекта следующая:

- В папке src содержатся файлы с исходным кодом в формате .cpp.
- В папке include содержатся подключаемые header файлы .hpp.
- В папке tex содержатся исходные .tex файлы документа выпускной квалификационной работы.
- В папке docs содержатся отчеты прошлых семестров.
- В папке 3rdparty содержатся модули Git.
- В папке cmake содержатся файлы для подключения сборок некоторых библиотек через CMake.
- CMakeLists.txt файл CMake, использующийся для сборки проекта.

Проект автоматически собирается с помощью системы сборки CMake. Информация по сборке описана в README репозитория. По умолчанию отключена сборка документа выпускной квалификационной работы.

Программная реализация тестировалась с использованием компилятора G^{++} версии 6.3.0 в режиме сборки Release на ПК со следующими характеристиками: CPU: Intel(R) Core (TM) i5-9600KF CPU @ 3.70GHz, O3У: DDR4, 16 ГБ (двухканальных режим 8x2), 2666 МГц. Тестирование проводилось на одинаковых данных.

7.1. Вспомогательные функции

Вспомогательные функции находятся в файле utils.cpp в пространстве имен Utils: $add_column(HNF, column) \rightarrow [HNF|column]$ — функция, используемая при нахождении ЭНФ. Принимает ЭНФ и возвращает [HNF|column].

reduce(vector, matrix) \rightarrow reduced_vector — функция для сокращения вектора относительно диагональных элементов входного базиса.

generate_random_matrix_with_full_row_rank(m, n, lowest, highest) \rightarrow matrix — возвращает произвольную матрицу заданного размера с полным рангом строки с числами в заданном диапазоне.

generate_random_matrix(m, n, lowest, highest) \rightarrow matrix — возвращает произвольную матрицу заданного размера с числами в заданном диапазоне.

get_linearly_independent_columns_by_gram_schmidt(matrix) \rightarrow result_matrix — возвращает линейно независимые столбцы матрицы и ортогонализованный базис.

get_linearly_independent_rows_by_gram_schmidt(matrix) \rightarrow result_matrix — возвращает линейно независимые строки матрицы, их индексы в исходной матрице, индексы удаленных строк и матрицу T.

 $gcd_extended(a, b) \to g, x, y$ — расширенный НОД алгоритм, возвращает g, x, y такие, что g = xa + yb.

add_column_GMP(HNF, column) \rightarrow [HNF|column] — функция, используемая при нахождении ЭНФ. Принимает ЭНФ и возвращает [HNF|column]. Использует реализацию больших чисел от GMP.

reduce_GMP(vector, matrix) \rightarrow reduced_vector — функция для сокращения вектора относительно диагональных элементов входного базиса. Использует реализацию больших чисел от GMP.

generate_random_matrix_with_full_row_rank_GMP(m, n, lowest, highest) \rightarrow matrix — возвращает произвольную матрицу заданного размера с полным рангом строки с числами в заданном диапазоне. Использует реализацию больших чисел от GMP.

generate_random_matrix_GMP(m, n, lowest, highest) \rightarrow matrix — возвращает произвольную матрицу заданного размера с числами в заданном диапазоне. Использует реализацию больших чисел от GMP.

get_linearly_independent_columns_by_gram_schmidt_GMP(matrix) \rightarrow result_matrix — возвращает линейно независимые столбцы матрицы и ортогонализованный базис. Использует реализацию больших чисел от GMP.

get_linearly_independent_rows_by_gram_schmidt_GMP(matrix) \rightarrow result_matrix — возвращает линейно независимые строки матрицы, их индексы в исходной матрице, индексы удаленных строк и матрицу T. Использует реализацию больших чисел от GMP.

 $gcd_extended_GMP(a, b) \to g, x, y$ — расширенный НОД алгоритм, возвращает g, x, y такие, что g = xa + yb. Использует реализацию больших чисел от GMP.

generate_random_matrix_with_full_column_rank(m, n, lowest, highest) \rightarrow matrix — возвращает произвольную матрицу заданного размера с полным рангом столбца с числами в заданном диапазоне.

generate_random_vector(m, lowest, highest) \rightarrow vector — возвращает случайный вектор заданного размера с числами в заданном диапазоне.

projection(matrix, vector) \rightarrow result vector — возвращает vector \perp matrix.

 $closest_vector(matrix, vector) \rightarrow result_vector$ — принимает набор векторов и целевой вектор, возвращает вектор из набора, ближайший к целевому.

7.2. Ортогонализация Грама-Шмидта

Реализация находится в файле algorithms.cpp в пространстве имен Utils и содержит 2 функции:

- gram_schmidt_sequential(matrix, delete_zero_rows) → result_GS принимает на вход матрицу и флаг, указывающий, следует ли удалять нулевые строки, и возвращает ортогонализацию Грама-Шмидта.
- 2. gram_schmidt_parallel(matrix, delete_zero_rows) → result_GS принимает на вход матрицу и флаг, указывающий, следует ли удалять нулевые строки, и возвращает ортогонализацию Грама-Шмидта, вычисленную параллельным путем.

Таблица 1: Время нахождения ортогонализации Грама-Шмидта

m	50	200	600	1000	2500	5000
n	50	200	600	1000	2500	5000
Время, сек	0.001	0.013	0.35	1.57	24.1	191.7

Таблица 2: Время параллельного нахождения ортогонализации Грама-Шмидта

m	50	200	600	1000	2500	5000
n	50	200	600	1000	2500	5000
Время, сек	0.002	0.02	0.28	1.5	12.3	85.4

7.3. Нахождение ЭНФ

В ходе работы была получена реализация с использованием библиотеки Boost.Multiprecision. Реализация находится в файле algorithms.cpp в пространстве имен Algorithms::HNF и состоит из 4 функций:

- 1. HNF_full_row_rank(matrix) \rightarrow result_HNF принимает на вход матрицу с полным рангом строки и возвращает ее ЭНФ. Использует встроенную реализацию больших чисел Boost.Multiprecision.
- 2. $HNF(matrix) \rightarrow result_HNF$ принимает на вход матрицу и возвращает ее ЭНФ. Использует встроенную реализацию больших чисел Boost.Multiprecision.
- 3. HNF_full_row_rank_GMP(matrix) \rightarrow result_HNF принимает на вход матрицу с полным рангом строки и возвращает ее ЭНФ. Использует реализацию больших чисел от GMP.
- 4. HNF_GMP(matrix) \rightarrow result_HNF принимает на вход матрицу и возвращает ее ЭНФ. Использует реализацию больших чисел от GMP.

Таблица 3: Время работы ЭНФ

m	5	10	17	25	35	50	75	100	100	125
n	5	10	17	25	35	50	75	100	125	100
Время, сек	0.001	0.005	0.05	0.24	1.03	4.27	23.2	78.3	117.1	104.7

Таблица 4: Время работы ЭНФ с использованием GMP

m	5	10	17	25	35	50	75	100	100	125
n	5	10	17	25	35	50	75	100	125	100
Время, сек	0.002	0.01	0.06	0.22	0.85	3.35	17.9	59.6	84.2	71.23

По временам видно, что чем больше размер входной матрицы, тем сильнее идет замедление по времени. На матрицах больших размеров следует использовать реализацию, которая использует библиотеку GMP.

7.4. Решение ПБВ

Реализация находится в файле algorithms.cpp в пространстве имен Algorithms::CVP и состоит из 4 функций:

- 1. greedy_recursive(matrix, vector) → vector рекурсивный Greedy алгоритм, принимает на вход базис решетки и целевой вектор, возвращает вектор решетки, примерно ближайший к целевому.
- greedy(matrix, vector) → vector последовательный Greedy алгоритм, принимает на вход базис решетки и целевой вектор, возвращает вектор решетки, примерно ближайший к целевому.
- 3. branch_and_bound(matrix, vector) → vector рекурсивный Branch and Bound алгоритм, принимает на вход базис решетки и целевой вектор, возвращает вектор решетки, ближайший к целевому.
- 4. greedy_recursive(matrix, vector) → vector параллельный рекурсивный Branch and Bound алгоритм, принимает на вход базис решетки и целевой вектор, возвращает вектор решетки, ближайший к целевому.

Таблица 5: Время работы рекурсивного Greedy

m	12	20	50	100	150	250	500	1000	1500	2500	3500	5000	
n	12	20	50	100	150	250	500	1000	1500	2500	3500	5000	
Время, сек	0.002	0.003	0.004	0.006	0.1	0.027	0.2	0.9	2.9	13.4	29.2	78.8	

Таблица 6: Время работы нерекурсивного Greedy

						1 /1						
m	12	20	50	100	150	250	500	1000	1500	2500	3500	5000
n	12	20	50	100	150	250	500	1000	1500	2500	3500	5000
Время, сек	0.002	0.003	0.004	0.007	0.01	0.027	0.2	0.9	2.9	13.2	29	78.6

Таблица 7: Время работы нерекурсивного Greedy

m	3	7	9	11	15
n	3	7	9	11	11
Время, сек	0.002	0.061	1.65	9.4	20.2

Таблица 8: Время работы параллельного Branch and Bound

m	3	7	9	11	12	13
n	3	7	9	11	12	13
Время, сек	0.001	0.01	0.2	1.6	16.1	91.2

По временам видна заметная разница в скорости выполнения алгоритмов. Можно заметить, что сложность точного вычисления ПБВ сильно растет с увеличением количества столбцов базиса.

8. Заключение

В современной криптографии на решетках используются большие размерности базисов, что требует нахождения эффективных алгоритмов, которые помогут решать различные задачи теории решеток. Полученные в ходе выполнения выпускной квалификационной работы бакалавра алгоритмы, кроме метода Ветвей и границ, можно использовать на практике на относительно больших размерах решеток.

В ходе выполнения выпускной квалификационной работы бакалавра была написана библиотека, в которой реализованы алгоритмы для нахождения ЭНФ и решения ПБВ на языке C++. Полученную библиотеку можно подключать и использовать в других проектах.

Был создан Github репозиторий, который содержит в себе все исходные файлы программы, подключенные библиотеки и .tex файлы выпускной квалификационной работы. Программная реализация использует CMake для автоматической сборки исходного кода и .pdf документа.

Был получен опыт работы с языком C++, библиотеками для работы с линейной алгеброй и числами высокой точности, системой контроля версий Git, системой сборки CMake и написанием отчетов в формате .tex.

Список литературы

- 1. Daniele Micciancio. Basic Algorithms. [Электронный ресурс]. URL: https://cseweb.ucsd.edu/classes/sp14/cse206A-a/lec4.pdf (Дата обращения: 16.05.2022).
- 2. Daniele Micciancio. Point Lattices. [Электронный ресурс]. URL: https://cseweb.ucsd.edu/classes/sp14/cse206A-a/lec1.pdf (Дата обращения: 16.05.2022).
- 3. Shor P. W. Polynomial-Time Algorithms for Prime Factorization and Discrete Logarithms on a Quantum Computer // Foundations of Computer Science : Conference Publications. 1997. C. 1484–1509
- 4. Голубева Е.А. Линейная алгебра: Учебно-методическое пособие. Нижний Новгород: Нижегородский госуниверситет, 2022. 31 с.
- 5. Документация библиотеки Eigen. [Электронный ресурс]. URL: https://eigen.tuxfamily.org/dox/index.html (Дата обращения: 16.05.2022).
- 6. Документация библиотеки Boost.Multiprecision. [Электронный ресурс]. URL: https://www.boost.org/doc/libs/1_79_0/libs/multiprecision/doc/html/index.html (Дата обращения: 16.05.2022).
- 7. Документация WolframAlpha API. [Электронный ресурс]. URL: https://products.wolframalpha.com/simple-api/documentation/ (Дата обращения 16.05.2022).
- 8. Сервис для проверки Эрмитовой нормальной формы. [Электронный ресурс]. URL: http://www.numbertheory.org/php/lllhermite1.html (Дата обращения: 16.05.2022).
- 9. Библиотека hsnf. [Электронный ресурс]. URL: https://github.com/lan496/hsnf (Дата обращения: 16.05.2022).
- 10. Github репозиторий. [Электронный ресурс]. URL: https://github.com/DenisOgnev/Lattice-Algorithms (Дата обращения: 16.05.2022).

Приложения

Приложение A. Исходный код algorithms.hpp

```
#ifndef ALGOTITHMS_HPP
   #define ALGOTITHMS_HPP
   #include <Eigen/Dense>
   #include <boost/multiprecision/cpp_int.hpp>
   #ifdef GMP
7
   #include <boost/multiprecision/gmp.hpp>
  #endif
10 namespace Algorithms
11
12
       namespace HNF
13
       {
14
           Eigen::Matrix<boost::multiprecision::cpp_int, -1, -1>
              HNF_full_row_rank(const
           Eigen::Matrix<boost::multiprecision::cpp_int, -1, -1> &B);
Eigen::Matrix<boost::multiprecision::cpp_int, -1, -1> HNF(const
15
              Eigen::Matrix<boost::multiprecision::cpp_int, -1, -1> &B);
16
17
           #ifdef GMP
18
           Eigen::Matrix<boost::multiprecision::mpz_int, -1, -1>
              HNF_full_row_rank_GMP(const
              Eigen::Matrix<boost::multiprecision::mpz_int, -1, -1> &B);
19
           Eigen::Matrix<boost::multiprecision::mpz_int, -1, -1>
              HNF_GMP(const Eigen::Matrix<boost::multiprecision::mpz_int,</pre>
               -1, -1 > &B);
20
           #endif
21
       }
22
       namespace CVP
23
           24
25
           Eigen:: VectorXd greedy(const Eigen:: MatrixXd &matrix, const
              Eigen::VectorXd &target);
26
           Eigen:: VectorXd branch_and_bound(const Eigen:: MatrixXd &matrix,
               const Eigen::VectorXd &target);
27
28
           #ifdef PARALLEL
29
           Eigen::VectorXd branch_and_bound_parallel(const Eigen::MatrixXd
              &matrix, const Eigen::VectorXd &target);
30
           #endif
31
32
       #ifdef PARALLEL
33
       Eigen::MatrixXd gram_schmidt_parallel(const Eigen::MatrixXd &matrix,
          bool delete_zero_rows = true);
35
       Eigen::MatrixXd gram_schmidt_sequential(const Eigen::MatrixXd
          &matrix, bool delete_zero_rows = true);
   }
36
37
38 #endif
```

Приложение Б. Исходный код utils.hpp

```
1 #ifndef UTILS_HPP
2 #define UTILS_HPP
```

```
4 #include <Eigen/Dense>
5 #include <vector>
6 #include <boost/multiprecision/cpp_int.hpp>
7 #include <boost/multiprecision/cpp_bin_float.hpp>
0
  #include <boost/multiprecision/gmp.hpp>
10 #endif
11
12
  namespace Utils
13
   {
14
        Eigen::Matrix<boost::multiprecision::cpp_int, -1, -1>
           add_column(const Eigen::Matrix < boost::multiprecision::cpp_int,
           -1, -1> &H, const Eigen::Vector < boost::multiprecision::cpp_int,
           -1> &b_column);
15
        Eigen::Vector<boost::multiprecision::cpp_int, -1> reduce(const
       Eigen::Vector < boost::multiprecision::cpp_int, -1> &vector, const
Eigen::Matrix < boost::multiprecision::cpp_int, -1, -1> &matrix);
Eigen::Matrix < boost::multiprecision::cpp_int, -1, -1>
16
           generate_random_matrix_with_full_row_rank(const int m, const int
           n, int lowest, int highest);
17
        Eigen::Matrix<boost::multiprecision::cpp_int, -1, -1>
           generate_random_matrix(const int m, const int n, int lowest, int
           highest);
18
        std::tuple<Eigen::Matrix<boost::multiprecision::cpp_int, -1, -1>,
           Eigen::Matrix<boost::multiprecision::cpp_rational, -1, -1>>
           get_linearly_independent_columns_by_gram_schmidt(const
           Eigen::Matrix<boost::multiprecision::cpp_int, -1, -1> &matrix);
19
        std::tuple<Eigen::Matrix<boost::multiprecision::cpp_int, -1, -1>,
           std::vector<int>, std::vector<int>,
           Eigen::Matrix<boost::multiprecision::cpp_rational, -1, -1>>
           get_linearly_independent_rows_by_gram_schmidt(const
           Eigen::Matrix<boost::multiprecision::cpp_int, -1, -1> &matrix);
20
        std::tuple < boost::multiprecision::cpp_int,
           boost::multiprecision::cpp_int, boost::multiprecision::cpp_int>
           gcd_extended(boost::multiprecision::cpp_int a,
           boost::multiprecision::cpp_int b);
21
22
        #ifdef GMP
23
        Eigen::Matrix<boost::multiprecision::mpz int, -1, -1>
           add_column_GMP(const
       24
       Eigen::Vector < boost::multiprecision::mpz_int, -1 > & vector, const
Eigen::Matrix < boost::multiprecision::mpz_int, -1, -1 > & matrix);
Eigen::Matrix < boost::multiprecision::mpz_int, -1, -1 >
25
           generate random matrix with full row rank GMP (const int m, const
           int n, int lowest, int highest);
26
        Eigen::Matrix<boost::multiprecision::mpz_int, -1, -1>
           generate_random_matrix_GMP(const int m, const int n, int lowest,
           int highest);
27
        std::tuple<Eigen::Matrix<boost::multiprecision::mpz_int, -1, -1>,
           Eigen::Matrix<boost::multiprecision::mpq_rational, -1, -1>>
           \verb|get_linearly_independent_columns_by_gram_schmidt_GMP(const)|
           Eigen::Matrix<boost::multiprecision::mpz_int, -1, -1> &matrix);
28
        std::tuple<Eigen::Matrix<boost::multiprecision::mpz_int, -1, -1>,
           std::vector<int>, std::vector<int>,
           Eigen::Matrix<boost::multiprecision::mpq_rational, -1, -1>>
           get_linearly_independent_rows_by_gram_schmidt_GMP(const
           Eigen::Matrix<boost::multiprecision::mpz_int, -1, -1> &matrix);
29
        std::tuple < boost::multiprecision::mpz_int,
           boost::multiprecision::mpz_int, boost::multiprecision::mpz_int>
           gcd_extended_GMP(boost::multiprecision::mpz_int a,
           boost::multiprecision::mpz_int b);
30
        #endif
31
32
        Eigen::MatrixXd generate_random_matrix_with_full_column_rank(const
```

Приложение В. Исходный код algorithms.cpp

```
1 #include "algorithms.hpp"
 2 #include <iostream>
 3 #include "utils.hpp"
 4 #include <vector>
 5
   #include <numeric>
 6
   namespace mp = boost::multiprecision;
 8
9
   namespace Algorithms
10 {
11
        namespace HNF
12
13
            // Computes HNF of a integer matrix that is full row rank
            // @return Eigen::Matrix < boost::multiprecision::cpp_int, -1, -1>
14
15
            // @param B full row rank matrix
            Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1> HNF_full_row_rank(const
16
                Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1> &B)
17
18
                 int m = static_cast<int>(B.rows());
19
                 int n = static_cast<int>(B.cols());
20
21
                 if (m > n)
22
23
                     throw std::invalid argument("m must be less than or
                         equal n");
24
25
                 if (m < 1 || n < 1)
26
27
                     throw std::invalid_argument("Matrix is not initialized");
28
                 }
29
                 if (B.isZero())
30
                 {
31
                     throw std::runtime_error("Matrix is empty");
32
                 }
33
                 Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1> B_stroke;
Eigen::Matrix<mp::cpp_rational, -1, -1> ortogonalized;
34
35
36
                 std::tuple<Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1>,
    Eigen::Matrix<mp::cpp_rational, -1, -1>> result_of_gs =
37
                    Utils::get_linearly_independent_columns_by_gram_schmidt(B);
38
39
                 std::tie(B_stroke, ortogonalized) = result_of_gs;
40
41
                 mp::cpp_rational t_det = 1.0;
42
                 for (const Eigen::Vector<mp::cpp_rational, -1> &vec :
                    ortogonalized.colwise())
43
                 {
44
                     t_det *= vec.squaredNorm();
45
46
                 mp::cpp_int det = mp::sqrt(mp::numerator(t_det));
47
```

```
Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1> H_temp =
48
                   Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1>::Identity(m, m) * det;
49
50
                for (int i = 0; i < n; i++)</pre>
51
52
                    H_temp = Utils::add_column(H_temp, B.col(i));
53
                }
54
55
                Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1> H(m, n);
56
                H.block(0, 0, H_temp.rows(), H_temp.cols()) = H_temp;
57
58
59
                    H.block(0, H_temp.cols(), H_temp.rows(), n - m) =
                        Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1,</pre>
                        -1>::Zero(H_temp.rows(), n - m);
                }
60
61
62
                return H;
            }
63
64
65
66
            // Computes HNF of an arbitrary integer matrix
67
            // @return Eigen::Matrix<boost::multiprecision::cpp_int, -1, -1>
68
            // @param B arbitrary matrix
69
            Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1> HNF(const
               Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1> &B)
70
71
                int m = static_cast<int>(B.rows());
72
                int n = static_cast < int > (B.cols());
73
74
                if (m < 1 || n < 1)
75
76
                    throw std::invalid argument("Matrix is not initialized");
77
                }
78
                if (B.isZero())
79
                {
80
                    throw std::runtime_error("Matrix is empty");
81
82
83
                Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1> B_stroke;
84
                std::vector<int> indicies;
                std::vector<int> deleted_indicies;
85
86
                Eigen::Matrix<mp::cpp_rational, -1, -1> T;
87
                std::tuple < Eigen::Matrix < mp::cpp_int, -1, -1>,
                   std::vector<int>, std::vector<int>,
                   Eigen::Matrix<mp::cpp_rational, -1, -1>> projection =
                   Utils::get_linearly_independent_rows_by_gram_schmidt(B);
88
                std::tie(B_stroke, indicies, deleted_indicies, T) =
                   projection;
89
90
                Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1> B_double_stroke =
                   HNF_full_row_rank(B_stroke);
91
92
                Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1> HNF(B.rows(), B.cols());
93
94
                for (int i = 0; i < indicies.size(); i++)</pre>
95
                {
96
                    HNF.row(indicies[i]) = B_double_stroke.row(i);
97
                }
98
99
                100
                // First way: just find linear combinations of deleted rows.
                   More accurate
101
102
                // Eigen::Matrix<mp::cpp_bin_float_double, -1, -1>
                   B_stroke_transposed =
                   B_stroke.transpose().cast<mp::cpp_bin_float_double>();
```

```
// auto QR =
103
                   B_stroke.cast < mp::cpp_bin_float_double > ().colPivHouseholderQr().t
104
105
                // for (const auto &indx : deleted_indicies)
106
107
                //
                       Eigen::Vector<mp::cpp_bin_float_double, -1> vec =
                   B.row(indx).cast<mp::cpp_bin_float_double>();
                       Eigen::RowVector<mp::cpp_bin_float_double, -1> x =
108
                //
                   QR.solve(vec);
109
110
                       Eigen::Vector<mp::cpp_bin_float_double, -1> res = x *
                   HNF.cast<mp::cpp_bin_float_double>();
111
                //
                       for (mp::cpp_bin_float_double &elem : res)
112
                //
113
                //
                            elem = mp::round(elem);
114
                //
115
                //
                       HNF.row(indx) = res.cast<mp::cpp_int>();
                // }
116
                // return HNF;
117
                118
119
120
121
                // Other, the "right" way that is desribed in algorithm.
Eigen::Matrix<mp::cpp_bin_float_double, -1, -1> t_HNF =
122
123
                   HNF.cast<mp::cpp_bin_float_double>();
124
                for (const auto &indx : deleted indicies)
125
126
                    Eigen::Vector<mp::cpp_bin_float_double, -1> res =
                       Eigen::Vector<mp::cpp_bin_float_double,</pre>
                       -1>::Zero(B.cols());
127
                    for (int i = 0; i < indx; i++)</pre>
128
                    {
129
                        res += T(indx,
                            i).convert_to < mp::cpp_bin_float_double > () *
                            t_HNF.row(i);
130
                    }
131
132
                    t_HNF.row(indx) = res;
133
134
135
                return t_HNF.cast<mp::cpp_int>();
                136
137
            }
138
139
            #ifdef GMP
140
            // Computes HNF of a integer matrix that is full row rank
            // @return Eigen::Matrix<boost::multiprecision::mpz_int, -1, -1>
141
142
            // @param B full row rank matrix
143
            Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1> HNF_full_row_rank_GMP(const
               Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1> &B)
144
145
                int m = static_cast<int>(B.rows());
146
                int n = static_cast<int>(B.cols());
147
148
                if (m > n)
149
150
                    throw std::invalid_argument("m must be less than or
                       equal n");
151
                }
152
                if (m < 1 || n < 1)
153
                {
154
                    throw std::invalid_argument("Matrix is not initialized");
155
                }
156
                   (B.isZero())
157
158
                    throw std::runtime_error("Matrix is empty");
```

```
}
159
160
161
                 Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1> B_stroke;
162
                 Eigen::Matrix<mp::mpq_rational, -1, -1> ortogonalized;
163
164
                 std::tuple<Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1>,
                    Eigen::Matrix<mp::mpq_rational, -1, -1>> result_of_gs =
                    Utils::get_linearly_independent_columns_by_gram_schmidt_GMP(B);
165
166
                 std::tie(B_stroke, ortogonalized) = result_of_gs;
167
168
                 mp::mpq_rational t_det = 1.0;
                 for (const Eigen::Vector<mp::mpq_rational, -1> &vec :
169
                     ortogonalized.colwise())
170
171
                      t_det *= vec.squaredNorm();
172
                 }
173
                 mp::mpz_int det = mp::sqrt(mp::numerator(t_det));
174
175
                 Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1> H_temp =
                    Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1>::Identity(m, m) * det;
176
177
                 for (int i = 0; i < n; i++)</pre>
178
179
                      H_temp = Utils::add_column_GMP(H_temp, B.col(i));
180
181
                 Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1> H(m, n);
H.block(0, 0, H_temp.rows(), H_temp.cols()) = H_temp;
182
183
184
                 if (n > m)
185
                 {
186
                     H.block(0, H_{temp.cols}(), H_{temp.rows}(), n - m) =
                         Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1,</pre>
                         -1>::Zero(H_temp.rows(), n - m);
187
                 }
188
189
                 return H;
             }
190
191
192
193
             // Computes HNF of an arbitrary integer matrix
194
             // @return Eigen::Matrix<boost::multiprecision::mpz_int, -1, -1>
195
             // @param B arbitrary matrix
196
             Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1> HNF_GMP(const
                Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1> &B)
197
198
                 int m = static_cast < int > (B.rows());
199
                 int n = static cast<int>(B.cols());
200
201
                 if (m < 1 || n < 1)
202
                 {
203
                     throw std::invalid_argument("Matrix is not initialized");
204
                 }
205
                 if (B.isZero())
206
                 {
207
                     throw std::runtime_error("Matrix is empty");
208
                 }
209
210
                 Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1> B_stroke;
211
                 std::vector<int> indicies;
212
                 std::vector<int> deleted_indicies;
213
                 Eigen::Matrix<mp::mpq_rational, -1, -1> T;
214
                 std::tuple<Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1>,
                     std::vector<int>, std::vector<int>,
                    Eigen::Matrix<mp::mpq_rational, -1, -1>> projection =
                    Utils::get_linearly_independent_rows_by_gram_schmidt_GMP(B);
215
                 std::tie(B_stroke, indicies, deleted_indicies, T) =
```

```
projection;
216
217
               Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1> B_double_stroke =
                   HNF full row rank GMP(B stroke);
218
219
               Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1> HNF(B.rows(), B.cols());
220
221
222
                for (int i = 0; i < indicies.size(); i++)</pre>
223
                   HNF.row(indicies[i]) = B_double_stroke.row(i);
224
               }
225
226
                227
                // First way: just find linear combinations of deleted rows.
                   More accurate
228
229
                // Eigen::Matrix<mp::mpf_float_50, -1, -1>
                   B_stroke_transposed =
                   B stroke.transpose().cast<mp::mpf float 50>();
230
                // auto QR =
                   {\tt B\_stroke.cast < mp::mpf\_float\_50 > ().colPivHouseholderQr().transpose}
231
232
                // for (const auto &indx : deleted_indicies)
233
                // {
                  Eigen::Vector<mp::mpf_float_50, -1> vec =
B.row(indx).cast<mp::mpf_float_50>();
234
                //
235
                      Eigen::RowVector<mp::mpf_float_50, -1> x =
                   QR.solve(vec);
236
237
                      Eigen::Vector<mp::mpf_float_50, -1> res = x *
                   HNF.cast<mp::mpf_float_50>();
238
                11
                      for (mp::mpf_float_50 &elem : res)
239
                //
240
                //
                           elem = mp::round(elem);
241
                //
242
                //
                      HNF.row(indx) = res.cast<mp::mpz_int>();
243
                // }
244
                // return HNF;
245
                246
247
248
                249
                // Other, the "right" way that is desribed in algorithm.
               Eigen::Matrix<mp::mpf_float_50, -1, -1> t_HNF =
250
                   HNF.cast<mp::mpf_float_50>();
251
                for (const auto &indx : deleted_indicies)
252
                {
253
                    Eigen::Vector<mp::mpf float 50, -1> res =
                       Eigen::Vector<mp::mpf_float_50, -1>::Zero(B.cols());
254
                    for (int i = 0; i < indx; i++)</pre>
255
                    {
256
                        res += T(indx, i).convert_to < mp::mpf_float_50 > () *
                           t_HNF.row(i);
257
258
259
                   t_HNF.row(indx) = res;
260
               }
261
262
               return t_HNF.cast<mp::mpz_int>();
263
                264
265
            #endif
266
        }
267
268
269
        namespace CVP
270
```

```
Eigen::MatrixXd gram_schmidt_greedy;
272
            Eigen::MatrixXd B_greedy;
273
            int index_greedy;
274
275
            Eigen::MatrixXd gram_schmidt_bb;
276
            Eigen::MatrixXd gram_schmidt_bb_parallel;
277
278
279
            // Recursive body of greedy algorithm
            // @return Eigen::VectorXd
280
            // @param target vector for which lattice point is being
281
                searched for
282
            Eigen::VectorXd greedy_recursive_part(const Eigen::VectorXd
                &target)
283
284
                if (index_greedy == 0)
285
286
                     return Eigen::VectorXd::Zero(target.rows());
287
288
                 index_greedy --;
289
                Eigen::VectorXd b = B_greedy.col(index_greedy);
290
                Eigen::VectorXd b_star =
                    gram_schmidt_greedy.col(index_greedy);
291
                 double inner1 = std::inner_product(target.data(),
                    target.data() + target.size(), b_star.data(), 0.0);
292
                 double inner2 = std::inner_product(b_star.data(),
                    b_star.data() + b_star.size(), b_star.data(), 0.0);
293
294
                 double x = inner1 / inner2;
295
                 double c = std::round(x);
296
297
                Eigen::VectorXd t res = c * b;
298
299
                 return t_res + Algorithms::CVP::greedy_recursive_part(target
                    - t res);
300
            }
301
302
303
            // Solves CVP using a recursive greedy algorithm
304
            // @return Eigen::VectorXd
            // @param matrix input rational lattice basis that is linearly
305
                independent
306
            // @param target vector for which lattice point is being
                searched for
307
            Eigen::VectorXd greedy_recursive(const Eigen::MatrixXd &matrix,
                const Eigen::VectorXd &target)
308
309
                B_greedy = matrix;
310
                #ifdef PARALLEL
311
                 gram_schmidt_greedy =
                    Algorithms::gram_schmidt_parallel(matrix, false);
312
                #else
313
                 gram_schmidt_greedy =
                    Algorithms::gram_schmidt_sequential(matrix, false);
314
                 #endif
315
                 index_greedy = static_cast<int>(matrix.cols());
316
317
                return greedy_recursive_part(target);
318
            }
319
320
321
            // Solves CVP using a non recursive greedy algorithm
322
            // @return Eigen:: VectorXd
323
            // @param matrix input rational lattice basis that is linearly
                independent
324
            // @param target vector for which lattice point is being
                searched for
```

```
325
            Eigen:: VectorXd greedy(const Eigen:: MatrixXd &matrix, const
                Eigen::VectorXd &target)
326
327
                 Eigen::MatrixXd gram_schmidt;
328
                 #ifdef PARALLEL
329
                 gram_schmidt = Algorithms::gram_schmidt_parallel(matrix,
                    false);
330
                 #else
331
                 gram_schmidt = Algorithms::gram_schmidt_sequential(matrix,
                    false);
332
                 #endif
333
334
                 Eigen::VectorXd result =
                    Eigen::VectorXd::Zero(target.rows());
335
336
                 Eigen::VectorXd t_target = target;
337
                 int n = static_cast<int>(matrix.cols());
338
339
                 for (int i = 0; i < matrix.cols(); i++)</pre>
340
341
                     int index = n - i - 1;
342
                     Eigen::VectorXd b = matrix.col(index);
343
                     Eigen::VectorXd b_star = gram_schmidt.col(index);
344
                     double inner1 = std::inner_product(t_target.data()
                        t_target.data() + t_target.size(), b_star.data(),
                        0.0);
345
                     double inner2 = std::inner_product(b_star.data(),
                        b_star.data() + b_star.size(), b_star.data(), 0.0);
346
                     double x = inner1 / inner2;
347
348
                     double c = std::round(x);
349
                     Eigen::VectorXd t_res = c * b;
350
351
                     t_target -= t_res;
352
                     result += t res;
353
                 }
354
355
                 return result;
356
            }
357
358
359
            // Recursive body of branch and bound algorithm
             // @return Eigen::VectorXd
360
361
             // @param matrix input rational lattice basis that is linearly
                independent
             // @param target vector for which lattice point is being
362
                searched for
363
            Eigen:: VectorXd branch and bound recursive part(const
                Eigen::MatrixXd &matrix, const Eigen::VectorXd &target)
364
365
                 if (matrix.cols() == 0)
366
367
                     return Eigen::VectorXd::Zero(target.rows());
368
369
                 Eigen::MatrixXd B = matrix.block(0, 0, matrix.rows(),
                    matrix.cols() - 1);
                 Eigen::VectorXd b = matrix.col(B.cols());
370
371
                 Eigen::VectorXd b_star = gram_schmidt_bb.col(B.cols());
372
373
                 Eigen::VectorXd v = Algorithms::CVP::greedy(matrix, target);
374
375
                 double upper_bound = (target - v).norm();
376
377
                 double x_middle = std::round(target.dot(b_star) /
                    b_star.dot(b_star));
378
379
                 std::vector<int> X;
```

```
380
                 X.push_back(static_cast<int>(x_middle));
381
382
                 bool flag1 = true;
383
                 bool flag2 = true;
384
385
                 double x1 = x_middle + 1;
386
                 double x2 = x_middle - 1;
387
388
                 while (flag1 || flag2)
389
390
                     if (flag1 && Utils::projection(B, target - x1 *
                         b).norm() <= upper_bound)</pre>
391
392
                          X.push_back(static_cast<int>(x1));
393
                          x1++;
394
                     }
395
                     else
396
                     {
397
                          flag1 = false;
398
                     }
399
400
                     if (flag2 && Utils::projection(B, target - x2 *
                         b).norm() <= upper_bound)</pre>
401
                      {
                          X.push_back(static_cast<int>(x2));
402
403
                          x2--;
                     }
404
405
                     else
406
                     {
407
                          flag2 = false;
408
                     }
409
                 }
410
411
                 std::vector<Eigen::VectorXd> V;
412
413
414
                 Eigen::VectorXd t_res;
415
                 for (const int &x : X)
416
417
                      t res = x * b +
                         Algorithms::CVP::branch and bound recursive part(B,
                         target -x * b;
418
                     V.push_back(t_res);
419
420
421
                 return Utils::closest_vector(V, target);
             }
422
423
424
425
             // Solves CVP using a branch and bound algorithm
426
             // @return Eigen::VectorXd
427
             // @param matrix input rational lattice basis that is linearly
                independent
428
             // @param target vector for which lattice point is being
                searched for
429
             Eigen::VectorXd branch_and_bound(const Eigen::MatrixXd &matrix,
                const Eigen::VectorXd &target)
430
431
                 #ifdef PARALLEL
432
                 gram_schmidt_bb = Algorithms::gram_schmidt_parallel(matrix,
                    false);
433
                 #else
434
                 gram_schmidt_bb =
                    Algorithms::gram_schmidt_sequential(matrix, false);
435
                 #endif
436
437
                 return branch_and_bound_recursive_part(matrix, target);
```

```
438
            }
439
440
            #ifdef PARALLEL
441
             // Recursive parallel body of branch and bound algorithm
442
             // @return Eigen::VectorXd
443
             // @param matrix input rational lattice basis that is linearly
                independent
444
             // @param target vector for which lattice point is being
                searched for
445
             Eigen::VectorXd branch_and_bound_recursive_part_parallel(const
                Eigen::MatrixXd &matrix, const Eigen::VectorXd &target)
446
447
                 if (matrix.cols() == 0)
448
                 {
449
                     return Eigen::VectorXd::Zero(target.rows());
450
                 Eigen::MatrixXd B = matrix.block(0, 0, matrix.rows(),
451
                    matrix.cols() - 1);
452
                 Eigen::VectorXd b = matrix.col(B.cols());
453
                 Eigen::VectorXd b_star =
                    gram_schmidt_bb_parallel.col(B.cols());
454
455
                 Eigen::VectorXd v = Algorithms::CVP::greedy(matrix, target);
456
457
                 double upper_bound = (target - v).norm();
458
459
                 double x_middle = std::round(target.dot(b_star) /
                    b_star.dot(b_star));
460
461
                 std::vector<int> X;
462
                 X.push_back(static_cast<int>(x_middle));
463
464
                 bool flag1 = true;
465
                 bool flag2 = true;
466
467
                 double x1 = x_middle + 1;
468
                 double x2 = x_middle - 1;
469
470
                 while (flag1 || flag2)
471
472
                     if (flag1 && Utils::projection(B, target - x1 *
                         b).norm() <= upper_bound)
473
474
                         X.push_back(static_cast<int>(x1));
475
                         x1++;
476
                     }
477
                     else
478
                     {
479
                          flag1 = false;
480
                     }
481
482
                     if (flag2 && Utils::projection(B, target - x2 *
                        b).norm() <= upper_bound)</pre>
483
                     {
                         X.push_back(static_cast<int>(x2));
484
485
                         x2--:
                     }
486
487
                     else
488
                     {
489
                          flag2 = false;
490
                     }
491
                 }
492
493
                 std::vector<Eigen::VectorXd> V;
494
495
496
                 Eigen::VectorXd result;
```

```
497
                 Eigen::VectorXd res;
498
                 #pragma omp parallel
499
500
                     #pragma omp single nowait
501
502
                         for (const int &x : X)
503
504
                              #pragma omp task
505
506
                                  res = x * b +
                                     Algorithms::CVP::branch_and_bound_recursive_part_
                                     target -x * b;
507
                                  #pragma omp critical
508
                                  V.push_back(res);
509
                              }
510
511
                         #pragma omp taskwait
512
                         result = Utils::closest_vector(V, target);
513
                     }
                 }
514
515
516
                 return result;
517
            }
518
519
520
            // Solves CVP using a branch and bound parallel algorithm
             // @return Eigen:: VectorXd
521
             // @param matrix input rational lattice basis that is linearly
522
                independent
523
             // @param target vector for which lattice point is being
                searched for
524
            Eigen::VectorXd branch_and_bound_parallel(const Eigen::MatrixXd
                &matrix, const Eigen::VectorXd &target)
525
526
                 gram_schmidt_bb_parallel =
                    Algorithms::gram_schmidt_parallel(matrix, false);
527
528
                 return branch_and_bound_recursive_part_parallel(matrix,
                    target);
529
530
            #endif
531
        }
532
533
        #ifdef PARALLEL
534
        // Computes Gram Schmidt orthogonalization
535
        // @return Eigen::MatrixXd
536
        // @param matrix input matrix
537
        // @param normalize indicates whether to normalize output vectors
538
        // @param delete_zero_rows indicates whether to delete zero rows
539
        Eigen::MatrixXd gram_schmidt_parallel(const Eigen::MatrixXd &matrix,
           bool delete_zero_rows)
540
541
            std::vector<Eigen::VectorXd> basis;
542
543
            for (const auto &vec : matrix.colwise())
544
545
                 Eigen::VectorXd projections =
                    Eigen::VectorXd::Zero(vec.size());
546
547
                 #pragma omp parallel for
548
                 for (int i = 0; i < basis.size(); i++)</pre>
549
550
                     Eigen::MatrixXd basis_vector = basis[i];
551
                     double inner1 = std::inner_product(vec.data(),
                        vec.data() + vec.size(), basis_vector.data(), 0.0);
552
                     double inner2 = std::inner_product(basis_vector.data(),
                        basis_vector.data() + basis_vector.size(),
```

```
basis_vector.data(), 0.0);
553
554
                     #pragma omp critical
555
                     projections += (inner1 / inner2) * basis_vector;
556
557
558
                 Eigen::VectorXd result = vec - projections;
559
560
                 if (delete_zero_rows)
561
562
                     bool is_all_zero = result.isZero(1e-3);
563
                     if (!is_all_zero)
564
565
                          basis.push_back(result);
566
                     }
567
                 }
568
                 else
569
                 {
570
                     basis.push_back(result);
571
                 }
572
             }
573
574
             Eigen::MatrixXd result(matrix.rows(), basis.size());
575
576
             for (int i = 0; i < basis.size(); i++)</pre>
577
578
                 result.col(i) = basis[i];
579
580
581
             return result;
582
        }
583
        #endif
584
585
        // Computes Gram Schmidt orthogonalization
586
        // @return Eigen::MatrixXd
587
        // @param matrix input matrix
588
        // @param normalize indicates whether to normalize output vectors
589
        // @param delete_zero_rows indicates whether to delete zero rows
590
        Eigen::MatrixXd gram_schmidt_sequential(const Eigen::MatrixXd
            &matrix, bool delete_zero_rows)
591
        {
592
             std::vector<Eigen::VectorXd> basis;
593
594
             for (const auto &vec : matrix.colwise())
595
             {
596
                 Eigen::VectorXd projections =
                    Eigen::VectorXd::Zero(vec.size());
597
598
                 for (int i = 0; i < basis.size(); i++)</pre>
599
600
                     Eigen::MatrixXd basis_vector = basis[i];
601
                     double inner1 = std::inner_product(vec.data(),
                         vec.data() + vec.size(), basis_vector.data(), 0.0);
602
                     double inner2 = std::inner_product(basis_vector.data(),
                         basis_vector.data() + basis_vector.size(),
                         basis_vector.data(), 0.0);
603
604
                     projections += (inner1 / inner2) * basis_vector;
605
                 }
606
607
                 Eigen::VectorXd result = vec - projections;
608
609
                 if (delete_zero_rows)
610
611
                     bool is_all_zero = result.isZero(1e-3);
612
                     if (!is_all_zero)
613
                     {
```

```
614
                            basis.push_back(result);
615
                       }
616
                  }
617
                  else
618
                  {
619
                       basis.push_back(result);
620
                  }
621
             }
622
623
              Eigen::MatrixXd result(matrix.rows(), basis.size());
624
625
              for (int i = 0; i < basis.size(); i++)</pre>
626
627
                  result.col(i) = basis[i];
628
              }
629
630
             return result;
         }
631
632 }
```

Приложение Г. Исходный код utils.cpp

```
#include "utils.hpp"
  #include <iostream>
  #include <random>
4 #include <functional>
5 #include <numeric>
6 #include <vector>
  #include <stdexcept>
8 #include <string>
9 #include <chrono>
10 #include <algorithm>
11 #include <thread>
12
  #include "algorithms.hpp"
13
14
  namespace mp = boost::multiprecision;
15
16
   namespace Utils
17
18
       // Function for computing HNF of full row rank matrix
19
       // @return Eigen::Matrix boost::multiprecision::cpp_int, -1, -1>
20
       // @param H HNF
21
       // Oparam b column to be added
22
       Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1> add_column(const
          Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1> &H, const
Eigen::Vector<mp::cpp_int, -1> &b_column)
23
       {
24
           if (H.rows() == 0)
25
           {
26
               return H;
27
           }
28
29
           Eigen::Vector<mp::cpp_int, -1> H_first_col = H.col(0);
30
31
           mp::cpp_int a = H_first_col(0);
32
           Eigen::Vector<mp::cpp_int, -1> h =
              H_first_col.tail(H_first_col.rows() - 1);
           33
34
           mp::cpp_int b = b_column(0);
35
           Eigen::Vector<mp::cpp_int, -1> b_stroke =
              b_column.tail(b_column.rows() - 1);
36
37
           std::tuple<mp::cpp_int, mp::cpp_int, mp::cpp_int> gcd_result =
              gcd_extended(a, b);
```

```
38
             mp::cpp_int g, x, y;
std::tie(g, x, y) = gcd_result;
39
40
41
             Eigen::Matrix<mp::cpp_int, 2, 2> U;
42
             U << x, -b / g, y, a / g;
43
44
             Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, 2> temp_matrix(H.rows(), 2);
temp_matrix.col(0) = H_first_col;
temp_matrix.col(1) = b_column;
45
46
47
48
             Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, 2> temp_result = temp_matrix * U;
49
50
             Eigen::Vector<mp::cpp_int, -1> h_stroke =
   temp_result.col(0).tail(temp_result.rows() - 1);
             Eigen::Vector<mp::cpp_int, -1> b_double_stroke =
   temp_result.col(1).tail(temp_result.rows() - 1);
51
52
             b_double_stroke = reduce(b_double_stroke, H_stroke);
53
54
55
             Eigen::Matrix < mp::cpp_int, -1, -1> H_double_stroke =
                 add_column(H_stroke, b_double_stroke);
56
57
             h_stroke = reduce(h_stroke, H_double_stroke);
58
59
             Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1> result(H.rows(), H.cols());
60
61
             result(0, 0) = g;
62
             result.col(0).tail(result.cols() - 1) = h_stroke;
             result.row(0).tail(result.rows() - 1).setZero();
63
64
             result.block(1, 1, H_double_stroke.rows(),
                 H_double_stroke.cols()) = H_double_stroke;
65
66
             return result;
        }
67
68
69
70
         // Function for computing HNF, reduces elements of vector modulo
            diagonal elements of matrix
         // @return Eigen::Matrix<boost::multiprecision::cpp_int, -1, -1>
71
        // @param vector vector to be reduced
// @param matrix input matrix
72
73
74
         Eigen::Vector<mp::cpp_int, -1> reduce(const
            Eigen::Vector<mp::cpp_int, -1> &vector, const
Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1> &matrix)
75
         {
76
             Eigen::Vector<mp::cpp_int, -1> result = vector;
77
             for (int i = 0; i < result.rows(); i++)</pre>
78
79
                  Eigen::Vector<mp::cpp_int, -1> matrix_column = matrix.col(i);
80
                  mp::cpp_int t_vec_elem = result(i);
81
                  mp::cpp_int t_matrix_elem = matrix(i, i);
82
83
                  mp::cpp_int x;
84
                  if (t_vec_elem >= 0)
85
86
                       x = (t_vec_elem / t_matrix_elem);
87
                  }
88
                  else
89
                  {
90
                       x = (t_vec_elem - (t_matrix_elem - 1)) / t_matrix_elem;
91
92
93
                  result -= matrix_column * x;
94
             }
95
             return result;
96
        }
97
```

```
98
99
        // Generates random matrix with full row rank
        // @return Eigen::Matrix<boost::multiprecision::cpp_int, -1, -1>
100
101
        // @param m number of rows, must be greater than one and less than
            or equal to the parameter n
102
        // @param n number of columns, must be greater than one and greater
            than or equal to the parameter m
103
        // @param lowest lowest generated number, must be lower than lowest
            parameter by at least one
        // @param highest highest generated number, must be greater than lowest parameter by at least one
104
105
        Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1>
    generate_random_matrix_with_full_row_rank(const int m, const int
            n, int lowest, int highest)
106
        {
107
             if (m > n)
108
             {
109
                 throw std::invalid_argument("m must be less than or equal
                    n");
110
             if (m < 1 || n < 1)
111
112
113
                 throw std::invalid_argument("Number of rows or columns
                    should be greater than one");
114
115
             if (highest - lowest < 1)</pre>
116
117
                 throw std::invalid_argument("highest parameter must be
                    greater than lowest parameter by at least one");
118
119
             std::random_device rd;
120
             std::mt19937 gen(rd());
121
             std::uniform_int_distribution<int> dis (lowest, highest);
122
123
             Eigen::Matrix<int, -1, -1> matrix = Eigen::Matrix<int, -1,</pre>
                -1>::NullaryExpr(m, n, [&]()
124
                                                                        { return
                                                                           dis(gen);
                                                                           });
125
126
             Eigen::FullPivLU<Eigen::MatrixXd>
                lu_decomp(matrix.cast<double>());
127
             auto rank = lu_decomp.rank();
128
129
             while (rank != m)
130
131
                 matrix = Eigen::Matrix<int, -1, -1>::NullaryExpr(m, n, [&]()
132
                                                           { return dis(gen); });
133
134
                 lu_decomp.compute(matrix.cast<double>());
135
                 rank = lu_decomp.rank();
136
             }
137
138
             return matrix.cast<mp::cpp_int>();
139
        }
140
141
142
        // Generates random matrix
143
        // @return Eigen::Matrix<boost::multiprecision::cpp_int, -1, -1>
144
        // @param m number of rows, must be greater than one
145
        // @param n number of columns, must be greater than one
        // @param lowest lowest generated number, must be lower than lowest
146
            parameter by at least one
        // ©param highest highest generated number, must be greater than
147
            lowest parameter by at least one
148
        Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1> generate_random_matrix(const int
            m, const int n, int lowest, int highest)
```

```
149
         {
150
             if (m < 1 || n < 1)
151
                 throw std::invalid argument("Number of rows or columns
152
                     should be greater than one");
153
154
             if (highest - lowest < 1)</pre>
155
                 throw std::invalid_argument("highest parameter must be
156
                     greater than lowest parameter by at least one");
157
158
159
             std::random_device rd;
             std::mt19937 gen(rd());
160
             std::uniform_int_distribution<int> dis (lowest, highest);
161
162
             Eigen::Matrix<int, -1, -1> matrix = Eigen::Matrix<int, -1,</pre>
163
                -1>::NullaryExpr(m, n, [&]()
164
                                                                            dis(gen);
                                                                            });
165
166
             return matrix.cast<mp::cpp_int>();
167
         }
168
169
         #ifdef PARALLEL
170
         // Returns matrix that consist of linearly independent columns of
            input matrix and othogonalized matrix
171
         // @param matrix input matrix
172
         // @return std::tuple<Eigen::Matrix<boost::multiprecision::cpp_int,
            -1, -1>, Eigen::Matrix<boost::multiprecision::cpp_rational, -1,
        std::tuple<Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1>,
    Eigen::Matrix<mp::cpp_rational, -1, -1>>
173
            get_linearly_independent_columns_by_gram_schmidt(const
            Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1> &matrix)
174
         {
             std::vector<Eigen::Vector<mp::cpp_rational, -1>> basis;
175
176
             std::vector<int> indexes;
178
             int counter = 0;
179
             for (const Eigen::Vector<mp::cpp_rational, -1> &vec :
                matrix.cast<mp::cpp_rational>().colwise())
180
181
                 Eigen::Vector<mp::cpp_rational, -1> projections =
                     Eigen::Vector<mp::cpp_rational, -1>::Zero(vec.size());
182
183
                 #pragma omp parallel for
                 for (int i = 0; i < basis.size(); i++)</pre>
184
185
186
                      Eigen::Vector<mp::cpp_rational, -1> basis_vector =
                         basis[i];
187
                      mp::cpp_rational inner1 = std::inner_product(vec.data(),
                         vec.data() + vec.size(), basis_vector.data(),
                         mp::cpp_rational(0.0));
188
                      mp::cpp_rational inner2 =
                         std::inner_product(basis_vector.data(),
                         basis_vector.data() + basis_vector.size(),
basis_vector.data(), mp::cpp_rational(0.0));
189
190
                      mp::cpp_rational coef = inner1 / inner2;
191
192
                      #pragma omp critical
193
                      projections += basis_vector * coef;
194
                 }
195
196
                 Eigen::Vector<mp::cpp_rational, -1> result = vec -
```

```
projections;
197
198
                 bool is_all_zero = result.isZero(1e-3);
199
                 if (!is_all_zero)
200
201
                     basis.push_back(result);
202
                      indexes.push_back(counter);
203
                 }
204
                 counter++;
205
206
207
             Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1> result(matrix.rows(),
                indexes.size());
208
             Eigen::Matrix<mp::cpp_rational, -1, -1>
                gram_schmidt(matrix.rows(), basis.size());
209
210
             for (int i = 0; i < indexes.size(); i++)</pre>
211
             {
212
                 result.col(i) = matrix.col(indexes[i]);
213
                 gram_schmidt.col(i) = basis[i];
214
215
             return std::make_tuple(result, gram_schmidt);
216
        }
217
        #else
        // Returns matrix that consist of linearly independent columns of
218
            input matrix and othogonalized matrix
219
        // @param matrix input matrix
220
        // @return std::tuple<Eigen::Matrix<boost::multiprecision::cpp_int,
            -1, -1>, Eigen::Matrix<boost::multiprecision::cpp_rational, -1,
            -1>>
        std::tuple<Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1>,
    Eigen::Matrix<mp::cpp_rational, -1, -1>>
221
            get_linearly_independent_columns_by_gram_schmidt(const
            Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1> &matrix)
222
        {
223
             std::vector<Eigen::Vector<mp::cpp_rational, -1>> basis;
224
             std::vector<int> indexes;
225
226
             int counter = 0;
227
             for (const Eigen::Vector<mp::cpp_rational, -1> &vec :
                matrix.cast<mp::cpp_rational>().colwise())
228
229
                 Eigen::Vector<mp::cpp_rational, -1> projections =
                    Eigen::Vector<mp::cpp_rational, -1>::Zero(vec.size());
230
231
                 for (int i = 0; i < basis.size(); i++)</pre>
232
233
                     Eigen::Vector<mp::cpp_rational, -1> basis_vector =
                         basis[i];
234
                     mp::cpp_rational inner1 = std::inner_product(vec.data(),
                         vec.data() + vec.size(), basis_vector.data(),
                         mp::cpp_rational(0.0));
235
                     mp::cpp_rational inner2 =
                         std::inner_product(basis_vector.data(),
                         basis_vector.data() + basis_vector.size()
                         basis_vector.data(), mp::cpp_rational(0.0));
236
237
                     mp::cpp_rational coef = inner1 / inner2;
238
239
                     projections += basis_vector * coef;
240
                 }
241
242
                 Eigen::Vector<mp::cpp_rational, -1> result = vec -
                    projections;
243
244
                 bool is_all_zero = result.isZero(1e-3);
245
                 if (!is_all_zero)
```

```
246
                 {
247
                     basis.push_back(result);
248
                     indexes.push_back(counter);
249
                 }
250
                 counter++;
251
             }
252
253
             Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1> result(matrix.rows(),
                indexes.size());
254
             Eigen::Matrix<mp::cpp_rational, -1, -1>
                gram_schmidt(matrix.rows(), basis.size());
255
256
             for (int i = 0; i < indexes.size(); i++)</pre>
2.57
258
                 result.col(i) = matrix.col(indexes[i]);
259
                 gram_schmidt.col(i) = basis[i];
260
261
             return std::make_tuple(result, gram_schmidt);
262
263
        #endif
264
265
        #ifdef PARALLEL
266
        // Returns matrix that consist of linearly independent rows of input
            matrix, indicies of that rows in input matrix, indices of deleted
            rows and martix T, that consists of Gram Schmidt coefficients
267
        // @param matrix input matrix
268
        // @return std::tuple<Eigen::Matrix<boost::multiprecision::cpp_int,
            -1, -1>, std::vector<int>, std::vector<int>
            Eigen::Matrix<boost::multiprecision::cpp_int, -1, -1>>
        std::tuple<Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1>, std::vector<int>,
269
            std::vector<int>, Eigen::Matrix<mp::cpp_rational, -1, -1>>
            get_linearly_independent_rows_by_gram_schmidt(const
            Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1> &matrix)
        {
270
271
             std::vector<Eigen::Vector<mp::cpp_rational, -1>> basis;
272
             std::vector<int> indicies;
273
            std::vector<int> deleted_indicies;
274
             Eigen::Matrix<mp::cpp_rational, -1, -1> T =
                Eigen::Matrix<mp::cpp_rational, -1,</pre>
                -1>::Identity(matrix.rows(), matrix.rows());
275
276
             int counter = 0;
277
             for (const Eigen::Vector<mp::cpp_rational, -1> &vec :
                matrix.cast<mp::cpp_rational>().rowwise())
278
             {
279
                 Eigen::Vector<mp::cpp_rational, -1> projections =
                    Eigen::Vector<mp::cpp_rational, -1>::Zero(vec.size());
280
281
                 #pragma omp parallel
282
                 for (int i = 0; i < basis.size(); i++)</pre>
283
                 {
284
                     Eigen::Vector<mp::cpp_rational, -1> basis_vector =
                         basis[i];
285
                     mp::cpp_rational inner1 = std::inner_product(vec.data(),
                         vec.data() + vec.size(), basis_vector.data(),
                        mp::cpp_rational(0.0));
286
                     mp::cpp_rational inner2 =
                         std::inner_product(basis_vector.data(),
                         basis_vector.data() + basis_vector.size(),
basis_vector.data(), mp::cpp_rational(0.0));
287
288
                     mp::cpp_rational u_ij = 0;
289
                     if (!inner1.is_zero())
290
291
                          u_ij = inner1 / inner2;
292
293
                          #pragma omp critical
```

```
294
                         {
295
                              projections += u_ij * basis_vector;
296
                             T(counter, i) = u_ij;
297
                         }
298
                     }
299
                 }
300
301
                 Eigen::Vector<mp::cpp_rational, -1> result = vec -
                    projections;
302
                 bool is_all_zero = result.isZero(1e-3);
303
304
                 if (!is_all_zero)
305
306
                     indicies.push_back(counter);
307
                 }
308
                 else
309
                 {
310
                     deleted_indicies.push_back(counter);
311
312
                 basis.push_back(result);
313
                 counter++;
314
            }
315
316
            Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1> result(indicies.size(),
                matrix.cols());
317
            for (int i = 0; i < indicies.size(); i++)</pre>
318
319
                 result.row(i) = matrix.row(indicies[i]);
320
            }
321
            return std::make_tuple(result, indicies, deleted_indicies, T);
322
        }
323
        #else
324
        // Returns matrix that consist of linearly independent rows of input
           matrix, indicies of that rows in input matrix, indices of deleted
           rows and martix T, that consists of Gram Schmidt coefficients
325
        // @param matrix input matrix
326
        // @return std::tuple<Eigen::Matrix<boost::multiprecision::cpp_int,
            -1, -1>, std::vector<int>, std::vector<int>,
           Eigen::Matrix<boost::multiprecision::cpp_int, -1, -1>>
327
        std::tuple<Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1>, std::vector<int>,
           std::vector<int>, Eigen::Matrix<mp::cpp_rational, -1, -1>>
            get_linearly_independent_rows_by_gram_schmidt(const
           Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1> &matrix)
328
329
            std::vector<Eigen::Vector<mp::cpp_rational, -1>> basis;
330
            std::vector<int> indicies;
331
           std::vector<int> deleted_indicies;
332
            Eigen::Matrix<mp::cpp_rational, -1, -1> T =
                Eigen::Matrix<mp::cpp_rational, -1,</pre>
                -1>::Identity(matrix.rows(), matrix.rows());
333
334
            int counter = 0;
            for (const Eigen::Vector<mp::cpp_rational, -1> &vec :
335
                matrix.cast<mp::cpp_rational>().rowwise())
336
            {
337
                 Eigen::Vector<mp::cpp_rational, -1> projections =
                    Eigen::Vector<mp::cpp_rational, -1>::Zero(vec.size());
338
339
                 for (int i = 0; i < basis.size(); i++)</pre>
340
341
                     Eigen::Vector<mp::cpp_rational, -1> basis_vector =
                        basis[i];
342
                     mp::cpp_rational inner1 = std::inner_product(vec.data(),
                        vec.data() + vec.size(), basis_vector.data(),
                        mp::cpp_rational(0.0));
343
                     mp::cpp_rational inner2 =
                        std::inner_product(basis_vector.data(),
```

```
basis_vector.data() + basis_vector.size()
                         basis_vector.data(), mp::cpp_rational(0.0));
344
345
                     mp::cpp_rational u_ij = 0;
346
                     if (!inner1.is_zero())
347
348
                          u_ij = inner1 / inner2;
349
350
                          projections += u_ij * basis_vector;
351
                          T(counter, i) = u_ij;
352
                     }
353
                 }
354
355
                 Eigen::Vector<mp::cpp_rational, -1> result = vec -
                    projections;
356
357
                 bool is_all_zero = result.isZero(1e-3);
358
                 if (!is_all_zero)
359
                 {
360
                     indicies.push_back(counter);
                 }
361
362
                 else
363
                 {
364
                     deleted_indicies.push_back(counter);
365
366
                 basis.push_back(result);
367
                 counter++;
             }
368
369
370
             Eigen::Matrix<mp::cpp_int, -1, -1> result(indicies.size(),
                matrix.cols());
371
             for (int i = 0; i < indicies.size(); i++)</pre>
372
             {
373
                 result.row(i) = matrix.row(indicies[i]);
374
             }
375
             return std::make_tuple(result, indicies, deleted_indicies, T);
376
        }
377
        #endif
378
379
        // Extended GCD algorithm, returns tuple of g, x, y such that xa +
380
381
         // @return std::tuple<boost::multiprecision::cpp_int,</pre>
            boost::multiprecision::cpp_int, boost::multiprecision::cpp_int>
382
        // Oparam a first number
383
        // @param b second number
384
        std::tuple<mp::cpp_int, mp::cpp_int, mp::cpp_int>
            gcd_extended(mp::cpp_int a, mp::cpp_int b)
        {
385
386
             if (a == 0)
387
             {
388
                 return std::make_tuple(b, 0, 1);
389
             }
             mp::cpp_int gcd, x1, y1;
390
             std::tie(gcd, x1, y1) = gcd_extended(b % a, a);
391
392
393
             mp::cpp_int x = y1 - (b / a) * x1;
394
             mp::cpp_int y = x1;
395
396
             return std::make_tuple(gcd, x, y);
397
        }
398
399
        #ifdef GMP
400
        // Function for computing HNF of full row rank matrix
401
        // @return Eigen::Matrix<boost::multiprecision::cpp_mpz, -1, -1>
402
        // @param H HNF
403
        // @param b column to be added
```

```
Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1> add_column_GMP(const
    Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1> &H, const
    Eigen::Vector<mp::mpz_int, -1> &b_column)
404
         {
405
406
             if (H.rows() == 0)
407
             {
408
                  return H;
409
             }
410
411
             Eigen::Vector<mp::mpz_int, -1> H_first_col = H.col(0);
412
413
             mp::mpz_int a = H_first_col(0);
             Eigen::Vector<mp::mpz_int, -1> h =
    H_first_col.tail(H_first_col.rows() - 1);
414
             415
             mp::mpz_int b = b_column(0);
416
             Eigen::Vector<mp::mpz_int, -1> b_stroke =
417
                 b_column.tail(b_column.rows() - 1);
418
419
             std::tuple<mp::mpz_int, mp::mpz_int, mp::mpz_int> gcd_result =
                gcd_extended_GMP(a, b);
420
             mp::mpz_int g, x, y;
std::tie(g, x, y) = gcd_result;
421
422
423
             Eigen::Matrix<mp::mpz_int, 2, 2> U;
424
             U << x, -b / g, y, a / g;
425
426
427
             Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, 2> temp_matrix(H.rows(), 2);
428
             temp_matrix.col(0) = H_first_col;
429
             temp_matrix.col(1) = b_column;
430
             Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, 2> temp_result = temp_matrix * U;
431
             Eigen::Vector<mp::mpz_int, -1> h_stroke =
432
                 temp_result.col(0).tail(temp_result.rows() - 1);
             Eigen::Vector<mp::mpz_int, -1> b_double_stroke =
433
                 temp_result.col(1).tail(temp_result.rows() - 1);
434
435
             b_double_stroke = reduce_GMP(b_double_stroke, H_stroke);
436
             Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1> H_double_stroke =
   add_column_GMP(H_stroke, b_double_stroke);
437
438
439
             h_stroke = reduce_GMP(h_stroke, H_double_stroke);
440
441
             Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1> result(H.rows(), H.cols());
442
443
             result(0, 0) = g;
444
             result.col(0).tail(result.cols() - 1) = h_stroke;
445
             result.row(0).tail(result.rows() - 1).setZero();
446
             result.block(1, 1, H_double_stroke.rows(),
                H_double_stroke.cols()) = H_double_stroke;
447
448
             return result;
         }
449
450
451
452
         // Function for computing HNF, reduces elements of vector modulo
            diagonal elements of matrix
453
         // @return Eigen::Matrix<boost::multiprecision::cpp_mpz, -1, -1>
454
         // @param vector vector to be reduced
455
         // @param matrix input matrix
456
         Eigen::Vector<mp::mpz_int, -1> reduce_GMP(const
            Eigen::Vector<mp::mpz_int, -1> &vector, const
            Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1> &matrix)
457
         {
```

```
458
            Eigen::Vector<mp::mpz_int, -1> result = vector;
459
            for (int i = 0; i < result.rows(); i++)</pre>
460
461
                 Eigen::Vector<mp::mpz_int, -1> matrix_column = matrix.col(i);
462
                 mp::mpz_int t_vec_elem = result(i);
463
                 mp::mpz_int t_matrix_elem = matrix(i, i);
464
465
                 mp::mpz_int x;
466
                 if (t_vec_elem >= 0)
467
468
                     x = (t_vec_elem / t_matrix_elem);
                 }
469
470
                 else
471
472
                     x = (t_vec_elem - (t_matrix_elem - 1)) / t_matrix_elem;
473
474
475
                 result -= matrix_column * x;
476
477
            return result;
478
        }
479
480
        // Generates random matrix with full row rank (all rows are linearly
481
            independent)
482
        // @return Eigen::Matrix<boost::multiprecision::mpz_int, -1, -1>
        // @param m number of rows, must be greater than one and less than
483
           or equal to the parameter n
        // @param n number of columns, must be greater than one and greater
484
           than or equal to the parameter m
        // @param lowest lowest generated number, must be lower than lowest
485
           parameter by at least one
        // ©param highest highest generated number, must be greater than
486
           lowest parameter by at least one
487
        Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1>
           generate_random_matrix_with_full_row_rank_GMP(const int m, const
            int n, int lowest, int highest)
488
        {
489
            if (m > n)
490
491
                 throw std::invalid argument("m must be less than or equal
                    n");
492
493
            if (m < 1 || n < 1)
494
495
                 throw std::invalid_argument("Number of rows or columns
                    should be greater than one");
496
497
            if (highest - lowest < 1)</pre>
498
            {
499
                 throw std::invalid_argument("highest parameter must be
                    greater than lowest parameter by at least one");
500
501
            std::random_device rd;
            std::mt19937 gen(rd());
502
503
             std::uniform_int_distribution<int> dis (lowest, highest);
504
505
            Eigen::Matrix<int, -1, -1> matrix = Eigen::Matrix<int, -1,</pre>
                -1>::NullaryExpr(m, n, [&]()
506
                                                                      { return
                                                                         dis(gen);
                                                                         });
507
508
            Eigen::FullPivLU<Eigen::MatrixXd>
                lu_decomp(matrix.cast<double>());
509
            auto rank = lu_decomp.rank();
510
```

```
511
             while (rank != m)
512
513
                 matrix = Eigen::Matrix<int, -1, -1>::NullaryExpr(m, n, [&]()
514
                                                          { return dis(gen); });
515
516
                 lu_decomp.compute(matrix.cast<double>());
517
                 rank = lu_decomp.rank();
518
             }
519
520
             return matrix.cast<mp::mpz_int>();
        }
521
522
523
524
        // Generates random matrix
525
        // @return Eigen::Matrix < boost::multiprecision::mpz_int, -1, -1>
526
        // Oparam m number of rows, must be greater than one
527
        // @param n number of columns, must be greater than one
528
        // @param lowest lowest generated number, must be lower than lowest
            parameter by at least one
529
        // Cparam highest highest generated number, must be greater than
            lowest parameter by at least one
530
        Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1> generate_random_matrix_GMP(const
            int m, const int n, int lowest, int highest)
531
532
             if (m < 1 || n < 1)
533
534
                 throw std::invalid_argument("Number of rows or columns
                    should be greater than one");
535
             if (highest - lowest < 1)</pre>
536
537
538
                 throw std::invalid_argument("highest parameter must be
                    greater than lowest parameter by at least one");
539
             }
540
541
             std::random_device rd;
             std::mt19937 gen(rd());
542
543
             std::uniform_int_distribution<int> dis (lowest, highest);
544
545
             Eigen::Matrix<int, -1, -1> matrix = Eigen::Matrix<int, -1,</pre>
                -1>::NullaryExpr(m, n, [&]()
546
                                                                       { return
                                                                           dis(gen);
                                                                           });
547
548
             return matrix.cast<mp::mpz_int>();
549
        }
550
551
        #ifdef PARALLEL
552
        // Returns matrix that consist of linearly independent columns of
            input matrix and othogonalized matrix
553
        // @param matrix input matrix
554
        // @return std::tuple<Eigen::Matrix<boost::multiprecision::mpz_int,
            -1, -1>, Eigen::Matrix<boost::multiprecision::mpq_rational, -1,
            -1>>
        std::tuple<Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1>,
    Eigen::Matrix<mp::mpq_rational, -1, -1>>
555
            get_linearly_independent_columns_by_gram_schmidt_GMP(const
            Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1> &matrix)
556
        {
557
             std::vector<Eigen::Vector<mp::mpq_rational, -1>> basis;
558
             std::vector<int> indexes;
559
560
             int counter = 0;
561
             for (const Eigen::Vector<mp::mpq_rational, -1> &vec :
                matrix.cast<mp::mpq_rational>().colwise())
562
```

```
Eigen::Vector<mp::mpq_rational, -1> projections =
563
                    Eigen::Vector<mp::mpq_rational, -1>::Zero(vec.size());
564
565
                 #pragma omp parallel for
566
                 for (int i = 0; i < basis.size(); i++)</pre>
567
568
                     Eigen::Vector<mp::mpq_rational, -1> basis_vector =
                        basis[i];
569
                     mp::mpq_rational inner1 = std::inner_product(vec.data(),
                        vec.data() + vec.size(), basis_vector.data(),
                        mp::mpq_rational(0.0));
570
                     mp::mpq_rational inner2 =
                        std::inner_product(basis_vector.data(),
                        basis_vector.data() + basis_vector.size()
                        basis_vector.data(), mp::mpq_rational(0.0));
571
572
                     mp::mpq_rational coef = inner1 / inner2;
573
                     #pragma omp critical
574
                     projections += basis_vector * coef;
575
                 }
576
577
                 Eigen::Vector<mp::mpq_rational, -1> result = vec -
                    projections;
578
                 bool is_all_zero = result.isZero(1e-3);
579
580
                 if (!is_all_zero)
581
582
                     basis.push_back(result);
583
                     indexes.push_back(counter);
584
                 }
585
                 counter++;
586
            }
587
588
            Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1> result(matrix.rows(),
                indexes.size());
589
            Eigen::Matrix<mp::mpq_rational, -1, -1>
                gram_schmidt(matrix.rows(), basis.size());
590
591
            for (int i = 0; i < indexes.size(); i++)</pre>
592
593
                 result.col(i) = matrix.col(indexes[i]);
594
                 gram_schmidt.col(i) = basis[i];
595
596
            return std::make_tuple(result, gram_schmidt);
597
        }
598
        #else
599
        // Returns matrix that consist of linearly independent columns of
           input matrix and othogonalized matrix
600
        // Oparam matrix input matrix
601
        // @return std::tuple<Eigen::Matrix<boost::multiprecision::mpz_int,
           -1, -1>, Eigen::Matrix<boost::multiprecision::mpq_rational, -1,
            -1>>
        std::tuple<Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1>,
602
           Eigen::Matrix<mp::mpq_rational, -1, -1>>
           \verb|get_linearly_independent_columns_by_gram_schmidt_GMP(const)|
           Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1> &matrix)
603
        {
604
             std::vector<Eigen::Vector<mp::mpq_rational, -1>> basis;
605
            std::vector<int> indexes;
606
607
             int counter = 0;
608
            for (const Eigen::Vector<mp::mpq_rational, -1> &vec :
                matrix.cast<mp::mpq_rational>().colwise())
609
610
                 Eigen::Vector<mp::mpq_rational, -1> projections =
                    Eigen::Vector<mp::mpq_rational, -1>::Zero(vec.size());
611
```

```
612
                 for (int i = 0; i < basis.size(); i++)</pre>
613
614
                     Eigen::Vector<mp::mpq_rational, -1> basis_vector =
                        basis[i];
                     mp::mpq_rational inner1 = std::inner_product(vec.data(),
615
                        vec.data() + vec.size(), basis_vector.data(),
                        mp::mpq_rational(0.0));
616
                     mp::mpq_rational inner2 =
                        std::inner_product(basis_vector.data(),
                        basis_vector.data() + basis_vector.size()
                        basis_vector.data(), mp::mpq_rational(0.0));
617
618
                     mp::mpq_rational coef = inner1 / inner2;
619
                     projections += basis_vector * coef;
620
621
622
                Eigen::Vector<mp::mpq_rational, -1> result = vec -
                    projections;
623
624
                bool is_all_zero = result.isZero(1e-3);
625
                 if (!is_all_zero)
626
627
                     basis.push_back(result);
628
                     indexes.push_back(counter);
629
630
                 counter++;
631
632
633
            Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1> result(matrix.rows(),
                indexes.size());
634
            Eigen::Matrix<mp::mpq_rational, -1, -1>
               gram_schmidt(matrix.rows(), basis.size());
635
636
            for (int i = 0; i < indexes.size(); i++)</pre>
637
638
                 result.col(i) = matrix.col(indexes[i]);
639
                 gram_schmidt.col(i) = basis[i];
640
641
            return std::make_tuple(result, gram_schmidt);
642
643
        #endif
644
645
        #ifdef PARALLEL
646
        // Returns matrix that consist of linearly independent rows of input
           matrix, indicies of that rows in input matrix, indices of deleted
           rows and martix T, that consists of Gram Schmidt coefficients
647
        // @param matrix input matrix
648
        // @return std::tuple<Eigen::Matrix<boost::multiprecision::mpz int,
           -1, -1>, std::vector<int>, std::vector<int>,
           Eigen::Matrix<boost::multiprecision::mpz_int, -1, -1>>
649
        std::tuple<Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1>, std::vector<int>,
           std::vector<int>, Eigen::Matrix<mp::mpq_rational, -1, -1>>
           get_linearly_independent_rows_by_gram_schmidt_GMP(const
           Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1> &matrix)
650
651
            std::vector<Eigen::Vector<mp::mpq_rational, -1>> basis;
652
            std::vector<int> indicies;
653
           std::vector<int> deleted_indicies;
654
            Eigen::Matrix<mp::mpq_rational, -1, -1> T =
                Eigen::Matrix<mp::mpq_rational, -1,</pre>
                -1>::Identity(matrix.rows(), matrix.rows());
655
656
            int counter = 0;
657
            for (const Eigen::Vector<mp::mpq_rational, -1> &vec :
               matrix.cast<mp::mpq_rational>().rowwise())
658
659
                Eigen::Vector<mp::mpq_rational, -1> projections =
```

```
Eigen::Vector<mp::mpq_rational, -1>::Zero(vec.size());
660
661
                 #pragma omp parallel for
662
                 for (int i = 0; i < basis.size(); i++)</pre>
663
664
                     Eigen::Vector<mp::mpq_rational, -1> basis_vector =
                         basis[i];
665
                     mp::mpq_rational inner1 = std::inner_product(vec.data(),
                         vec.data() + vec.size(), basis_vector.data(),
                         mp::mpq_rational(0.0));
666
                     mp::mpq_rational inner2 =
                         std::inner_product(basis_vector.data(),
                         basis_vector.data() + basis_vector.size(),
basis_vector.data(), mp::mpq_rational(0.0));
667
668
                     mp::mpq_rational u_ij = 0;
669
                     if (!inner1.is_zero())
670
671
                          u ij = inner1 / inner2;
672
                          #pragma omp critical
673
674
                              projections += u_ij * basis_vector;
675
                              T(counter, i) = u_ij;
676
                          }
677
                     }
                 }
678
679
680
                 Eigen::Vector<mp::mpq_rational, -1> result = vec -
                    projections;
681
                 bool is_all_zero = result.isZero(1e-3);
682
683
                 if (!is_all_zero)
684
                 {
685
                      indicies.push_back(counter);
686
                 }
687
                 else
688
                 {
689
                      deleted_indicies.push_back(counter);
690
691
                 basis.push_back(result);
692
                 counter++;
693
             }
694
695
             Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1> result(indicies.size(),
                matrix.cols());
696
             for (int i = 0; i < indicies.size(); i++)</pre>
697
             {
698
                 result.row(i) = matrix.row(indicies[i]);
699
700
             return std::make_tuple(result, indicies, deleted_indicies, T);
701
        }
702
        #else
703
        // Returns matrix that consist of linearly independent rows of input
            matrix, indicies of that rows in input matrix, indices of deleted
            rows and martix T, that consists of Gram Schmidt coefficients
704
            Oparam matrix input matrix
705
        // @return std::tuple<Eigen::Matrix<boost::multiprecision::mpz_int,
            -1, -1>, std::vector<int>, std::vector<int>,
            Eigen::Matrix<boost::multiprecision::mpz_int, -1, -1>>
706
        std::tuple<Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1>, std::vector<int>,
            std::vector<int>, Eigen::Matrix<mp::mpq_rational, -1, -1>>
            get_linearly_independent_rows_by_gram_schmidt_GMP(const
            Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1> &matrix)
        }
707
708
             std::vector<Eigen::Vector<mp::mpq_rational, -1>> basis;
709
             std::vector<int> indicies;
710
            std::vector<int> deleted_indicies;
```

```
711
             Eigen::Matrix<mp::mpq_rational, -1, -1> T =
                Eigen::Matrix<mp::mpq_rational, -1,</pre>
                -1>::Identity(matrix.rows(), matrix.rows());
712
713
             int counter = 0;
714
             for (const Eigen::Vector<mp::mpq_rational, -1> &vec :
                matrix.cast<mp::mpq_rational>().rowwise())
715
716
                 Eigen::Vector<mp::mpq_rational, -1> projections =
                    Eigen::Vector<mp::mpq_rational, -1>::Zero(vec.size());
717
718
                 for (int i = 0; i < basis.size(); i++)</pre>
719
720
                     Eigen::Vector<mp::mpq_rational, -1> basis_vector =
                         basis[i];
721
                     mp::mpq_rational inner1 = std::inner_product(vec.data(),
                         vec.data() + vec.size(), basis_vector.data(),
                         mp::mpq_rational(0.0));
                     mp::mpq_rational inner2 =
722
                         std::inner_product(basis_vector.data(),
                         basis_vector.data() + basis_vector.size()
                         basis_vector.data(), mp::mpq_rational(0.0));
723
724
                     mp::mpq_rational u_ij = 0;
725
                     if (!inner1.is_zero())
726
727
                          u_ij = inner1 / inner2;
728
729
                              projections += u_ij * basis_vector;
730
                              T(counter, i) = u_ij;
731
                          }
732
                     }
733
                 }
734
735
                 Eigen::Vector<mp::mpq_rational, -1> result = vec -
                    projections;
736
                 bool is_all_zero = result.isZero(1e-3);
737
738
                 if (!is all zero)
739
740
                     indicies.push back(counter);
741
                 }
742
                 else
743
                 {
744
                     deleted_indicies.push_back(counter);
745
746
                 basis.push_back(result);
747
                 counter++;
            }
748
749
750
             Eigen::Matrix<mp::mpz_int, -1, -1> result(indicies.size(),
                matrix.cols());
751
             for (int i = 0; i < indicies.size(); i++)</pre>
752
753
                 result.row(i) = matrix.row(indicies[i]);
754
             }
755
             return std::make_tuple(result, indicies, deleted_indicies, T);
756
        }
757
        #endif
758
759
760
        // Extended GCD algorithm, returns tuple of g, x, y such that xa +
761
        // @return std::tuple<boost::multiprecision::mpz_int,</pre>
           boost::multiprecision::mpz_int, boost::multiprecision::mpz_int>
762
        // @param a first number
763
        // @param b second number
```

```
764
        std::tuple<mp::mpz_int, mp::mpz_int, mp::mpz_int>
            gcd_extended_GMP(mp::mpz_int a, mp::mpz_int b)
765
766
             if (a == 0)
767
             {
768
                 return std::make_tuple(b, 0, 1);
769
             }
770
             mp::mpz_int gcd, x1, y1;
std::tie(gcd, x1, y1) = gcd_extended_GMP(b % a, a);
771
773
             mp::mpz_int x = y1 - (b / a) * x1;
774
             mp::mpz_int y = x1;
775
776
             return std::make_tuple(gcd, x, y);
777
        }
778
        #endif
779
780
781
        // Generates random matrix with full column rank
782
        // @return Eigen::Matrix<boost::multiprecision::cpp_int, -1, -1>
783
        // @param m number of rows, must be greater than one and greater
            than or equal to the parameter n
784
        // @param n number of columns, must be greater than one and lower
            than or equal to the parameter {\tt m}
785
        // @param lowest lowest generated number, must be lower than lowest
            parameter by at least one
        // Cparam highest highest generated number, must be greater than
786
            lowest parameter by at least one
787
        Eigen::MatrixXd generate_random_matrix_with_full_column_rank(const
            int m, const int n, int lowest, int highest)
788
        ₹
789
             if (m < n)
790
             {
791
                 throw std::invalid_argument("m must be less than or equal
                    n");
792
793
             if (m < 1 || n < 1)
794
795
                 throw std::invalid_argument("Number of rows or columns
                    should be greater than one");
796
797
             if (highest - lowest < 1)</pre>
798
799
                 throw std::invalid_argument("highest parameter must be
                    greater than lowest parameter by at least one");
800
801
             std::random_device rd;
802
             std::mt19937 gen(rd());
803
             std::uniform_int_distribution<int> dis (lowest, highest);
804
805
             Eigen::MatrixXd matrix = Eigen::MatrixXd::NullaryExpr(m, n, [&]()
806
                                                                       { return
                                                                          dis(gen);
                                                                          });
807
808
             Eigen::FullPivLU<Eigen::MatrixXd> lu_decomp(matrix);
809
             auto rank = lu_decomp.rank();
810
811
             while (rank != n)
812
813
                 matrix = Eigen::MatrixXd::NullaryExpr(m, n, [&]()
814
                                                          { return dis(gen); });
815
816
                 lu_decomp.compute(matrix);
817
                 rank = lu_decomp.rank();
818
             }
819
```

```
820
             return matrix;
821
        }
822
823
824
         // Generates random vector
825
         // @return Eigen::VectorXd
826
         // @param m number of rows, must be greater than one
827
         // @param lowest lowest generated number, must be lower than lowest
            parameter by at least one
         // @param highest highest generated number, must be greater than lowest parameter by at least one
828
829
         Eigen:: VectorXd generate_random_vector(const int m, double lowest,
            double highest)
830
         {
831
             if (m < 1)
832
             {
833
                 throw std::invalid_argument("Number of rows or columns
                     should be greater than one");
834
835
             if (highest - lowest < 1)</pre>
836
837
                 throw std::invalid_argument("highest parameter must be
                     greater than lowest parameter by at least one");
838
             std::mt19937 gen(std::random_device{}());
839
840
841
             std::uniform_real_distribution<double> dis(lowest, highest);
842
843
             Eigen::VectorXd vector = Eigen::VectorXd::NullaryExpr(m, [&]()
844
                                                                     { return
                                                                        dis(gen);
                                                                         });
845
846
             return vector;
        }
847
848
849
        #ifdef PARALLEL
850
         // Computes component of a vector perpendicular to a matrix using
            equations from Gram Schmidt computing
851
         // @return Eigen::VectorXd
        // @param matrix input matrix
// @param vector input vector
852
853
854
         Eigen:: VectorXd projection(const Eigen:: MatrixXd &matrix, const
            Eigen::VectorXd &vector)
855
         {
856
             Eigen::MatrixXd t matrix(matrix.rows(), matrix.cols() + 1);
857
             t matrix << matrix, vector;</pre>
858
             std::vector<Eigen::VectorXd> basis;
859
860
             for (const Eigen::VectorXd &vec : t_matrix.colwise())
861
             {
862
                 Eigen::VectorXd projections =
                     Eigen::VectorXd::Zero(vec.size());
863
864
                 #pragma omp parallel for
865
                 for (int i = 0; i < basis.size(); i++)</pre>
866
                      Eigen::VectorXd basis_vector = basis[i];
867
868
                      double inner1 = std::inner_product(vec.data(),
                         vec.data() + vec.size(), basis_vector.data(), 0.0);
869
                      double inner2 = std::inner_product(basis_vector.data(),
                         basis_vector.data() + basis_vector.size(),
                         basis_vector.data(), 0.0);
870
871
                      double coef = inner1 / inner2;
872
                      #pragma omp critical
873
                      projections += basis_vector * coef;
```

```
874
                 }
875
876
                 Eigen::VectorXd t_result = vec - projections;
877
878
                 basis.push_back(t_result);
            }
879
880
881
             Eigen::VectorXd result = basis[basis.size() - 1];
882
883
             return result;
        }
884
885
        #else
886
        // Computes component of a vector perpendicular to a matrix using
            equations from Gram Schmidt computing
887
        // @return Eigen::VectorXd
888
        // @param matrix input matrix
889
        // @param vector input vector
890
        Eigen:: VectorXd projection(const Eigen:: MatrixXd &matrix, const
            Eigen::VectorXd &vector)
891
        {
             Eigen::MatrixXd t_matrix(matrix.rows(), matrix.cols() + 1);
892
893
             t_matrix << matrix, vector;
894
             std::vector<Eigen::VectorXd> basis;
895
896
             for (const Eigen::VectorXd &vec : t_matrix.colwise())
897
898
                 Eigen::VectorXd projections =
                    Eigen::VectorXd::Zero(vec.size());
899
900
                 for (int i = 0; i < basis.size(); i++)</pre>
901
902
                     Eigen::VectorXd basis vector = basis[i];
903
                     double inner1 = std::inner_product(vec.data(),
                        vec.data() + vec.size(), basis_vector.data(), 0.0);
904
                     double inner2 = std::inner_product(basis_vector.data(),
                        basis_vector.data() + basis_vector.size(),
                        basis_vector.data(), 0.0);
905
906
                     double coef = inner1 / inner2;
907
                     projections += basis_vector * coef;
908
                 }
909
910
                 Eigen::VectorXd t_result = vec - projections;
911
912
                 basis.push_back(t_result);
913
            }
914
915
             Eigen::VectorXd result = basis[basis.size() - 1];
916
917
             return result;
918
919
        #endif
920
921
922
        // Finds vector that is closest to other vectors in matrix
923
        // @return Eigen::VectorXd
924
        // @param matrix input matrix
925
        // @param vector input vector
926
        Eigen::VectorXd closest_vector(const std::vector<Eigen::VectorXd>
            &matrix, const Eigen::VectorXd &vector)
927
928
             Eigen::VectorXd closest = matrix[0];
929
             for (const auto &v : matrix)
930
931
                 if ((vector - v).norm() <= (vector - closest).norm())</pre>
932
933
                     closest = v;
```

```
934 }

935 }

936 

937 return closest;

938 }

939 }
```

Приложение Д. Исходный CMakeLists.txt

```
cmake_minimum_required(VERSION 3.2)
   project(LatticeAlgorithms)
   option(BUILD DOCS "" OFF)
   option(BUILD_PARALLEL "" OFF)
   option(BUILD_GMP "" OFF)
 8
   file(GLOB SRC
9
         "src/utils.cpp"
10
         "src/algorithms.cpp"
11
12
13
   add_subdirectory(3rdparty/boost_config)
   add_subdirectory(3rdparty/boost_multiprecision)
15
16 find_package(OpenMP REQUIRED)
17
   add_library(${PROJECT_NAME} ${SRC})
18
19
20
   target_include_directories(${PROJECT_NAME} PUBLIC include)
21
22
   if (BUILD_PARALLEL)
23
         target_compile_definitions(${PROJECT_NAME} PUBLIC PARALLEL)
24
   endif(BUILD_PARALLEL)
26
   if (BUILD_GMP)
27
         target_compile_definitions(${PROJECT_NAME} PUBLIC GMP)
28
   endif(BUILD GMP)
29
30 target_link_libraries(${PROJECT_NAME} OpenMP::OpenMP_CXX)
31 target_link_libraries(${PROJECT_NAME} gmp libgmp)
   target_link_libraries(${PROJECT_NAME} Boost::config
       Boost::multiprecision)
33
34
   if (BUILD_DOCS)
35
         add_subdirectory(tex)
   endif(BUILD_DOCS)
```