## BABEŞ-BOLYAI UNIVERSITY OF CLUJ-NAPOCA FACULTY OF MATHEMATICS AND INFORMATICS SPECIALIZATION: COMPUTER SCIENCE

## **Diploma Thesis**

## Critical node detection problem in complex networks

**Abstract** 

## EZ AZ OLDAL NEM RÉSZE A DOLGOZATNAK!

Ezt az angol kivonatot külön lapra kell nyomtatni és alá kell írni!

## A DOLGOZATTAL EGYÜTT KELL BEADNI!

#### Kötelező befejezés:

This work is the result of my own activity. I have neither given nor received unauthorized assistance on this work.

2020 BÉCZI ELIÉZER

ADVISOR: ASSIST PROF. DR. GASKÓ NOÉMI Babeş-Bolyai University of Cluj-Napoca Faculty of Mathematics and Informatics Specialization: Computer Science

## **Diploma Thesis**

# Critical node detection problem in complex networks



ADVISOR: STUDENT:
ASSIST PROF. DR. GASKÓ NOÉMI BÉCZI ELIÉZER

Universitatea Babeș-Bolyai, Cluj-Napoca Facultatea de Matematică și Informatică Specializarea Informatică

## Lucrare de licență

# Identificarea nodurilor critice în rețele complexe



CONDUCĂTOR ȘTIINȚIFIC: LECTOR DR. GASKÓ NOÉMI ABSOLVENT: BÉCZI ELIÉZER

## Babeş-Bolyai Tudományegyetem Kolozsvár Matematika és Informatika Kar Informatika Szak

## Szakdolgozat

# Kritikus csomópontok meghatározása komplex hálózatokban



TÉMAVEZETŐ:

Szerző:

DR. GASKÓ NOÉMI, EGYETEMI ADJUNKTUS BÉCZI ELIÉZER

## **Tartalomjegyzék**

1.	Bevezető	3
	1.1. Áttekintés	3
2.	Egycélú CNDP	4
	2.1. Páronkénti konnektivitás	4 5
	2.2.1. Általánosan	5 5
	2.3. Genetikus algoritmus	
	2.3.1. Általánosan	6
	2.4. GA, de okos inicializálással	11
3.	<b>Kétcélú CNDP</b> 3.1. A CNDP-től a BOCNDP-ig	<b>12</b> 12

#### 1. fejezet

### Bevezető

#### 1.1. Áttekintés

Hálózatok terén nem minden csomópont egyforma fontosságú. A kulcsfontosságú csomópontok keresésével hálózatokban széles körben foglalkoznak, különösképpen olyan csomópontok esetén, melyek a hálózat konnektivitásához köthetők. Ezeket a csomópontokat általában úgy nevezzük, hogy Kritikus Csomópontok.

Kritikus Csomópontok Meghatározásának Problémája (CNDP) egy optimalizációs feladat, amely egy olyan csoport csomópont megkereséséből áll, melyek törlése maximálisan rontja a hálózat konnektivitását bizonyos predefiniált konnektivitási metrikák szerint.

A CNDP számos alkalmazási területtel rendelkezik. Például, közösségi hálók nagy befolyással bíró egyedeinek azonosítása, komputációs biológiában kapcsolatok definiálására jelút vagy fehérje-fehérje kölcsönhatás hálózatokban, smart grid sebezhetőségének vizsgálata, egyének meghatározása védőoltással való ellátásra vagy karanténba való zárásra egy fertőzés terjedésének gátlása érdekében.

A CNDP egy  $\mathcal{NP}$ -teljes feladat. Adva van egy G=(V,E) gráf, ahol |V|=n a csomópontok száma, és |E|=m pedig az élek száma. A feladat k kritikus csomópont meghatározása, amelyek törlése a bemeneti gráfból minimalizálja a hálózat páronkénti konnektivitását. Az alapján, hogy mit értünk egy hálózat konnektivitása alatt, a CNDP-nak van egycélú illetve többcélú megfogalmazása is.

#### 1.2. Hozzájárulásaink

Ebben a dolgozatban többek között egy bi-objektív megfogalmazásával fogunk foglalkozni a CNDP-nak. Standard evolúciós algoritmusokat fogunk összehasonlítani egymással különböző szintetikus bemenetekre, illetve való világból inspirált bemenetekre, ugyanakkor célunk egy új hibrid algoritmus fejlesztése, melynek eredményei összehasonlíthatók a standard algoritmusok eredményeivel.

Az algoritmusokat Python-ban fogjuk bemutatni, és a NetworkX könyvtárat [Hagberg et al., 2008] fogjuk használni ahhoz, hogy gráfokat tudjunk manipulálni.

Benchmark tesztelés végett egy olyan gráfhalmazt fogunk használni, amelyben 4 alapvető típus jelenik meg, mindegyik a maga jellegzetességeivel.

#### 2. fejezet

## Egycélú CNDP

#### 2.1. Páronkénti konnektivitás

Egycélú CNDP esetén a kihívás abban áll, hogy találjunk egy olyan konnektivitási metrikát, amely alkalmazási területtől függően megfelelően leírja egy gráf összefüggőségét. S-el fogjuk jelölni a törlendő csomópontok halmazát, míg azf(S) jóság függvény fogja jellemezni a  $G[V\setminus S]$  feszített részgráf összefüggőségét. Ha H-val jelöljük a  $G[V\setminus S]$  feszített részgráf összefüggő komponenseinek a halmazát, akkor a jóság függvény a következő képlettel írható le:

$$f(S) = \sum_{h \in H} \frac{|h| \cdot (|h| - 1)}{2},\tag{2.1}$$

amelyet az irodalom [Aringhieri et al., 2016; Ventresca, 2012] úgy tart számon, hogy **páronkénti konnektivitás**. Tehát a feladat a 2.1 függvénynek a minimalizálása:

$$\min_{S \subset V} f(S). \tag{2.2}$$

A 2.1 fitnesz függvény implementációját a 2.1. kódrészlet szemlélteti Python-ban.

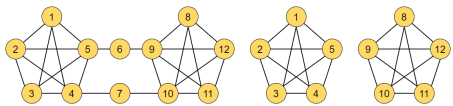
#### 2.1. Listing. Páronkénti konnektivitás

```
def pairwise_connectivity(G):
    components = networkx.algorithms.components.connected_components(G)
    result = 0
    for component in components:
        n = len(component)
        result + end(component)
    result + end(component)
    result + end(component)
```

#### Egy példa

A 2.1. ábrán látható gráfban, ha k=2 kritikus csomópontot kell azonosítanunk, akkor  $S=\{1,2\}$  eredményezi az optimális megoldást. A  $G[V\setminus S]$  feszített részgráf két, egyenként öt csomópontból álló összefüggő komponensre esik szét, vagyis |H|=2. Így a 2.1 jóság függvény a következőképpen számolódik:

$$f(S) = \frac{5 - (5 - 1)}{2} + \frac{5 - (5 - 1)}{2} = 20$$



2.1. ábra. Példa egy kis méretű gráfra (bal oldalt), amely a 6. és 7. csomópontok törlése után szétesik két összefüggő komponensre (jobb oldalt).

#### 2.2. Mohó algoritmus

#### 2.2.1. Általánosan

Egy mohó algoritmus egy egyszerű és intuitív algoritmus, amely gyakran használt optimalizációs feladatok megoldására. Az algoritmus helyi optimumok megvalósításával próbálja megtalálni a globális optimumot.

Habár a mohó algoritmusok jól működnek bizonyos feladatok esetében, mint pl. Dijkstra-algoritmus, amely egy csomópontból kiindulva meghatározza a legrövidebb utakat, vagy Huffman-kódolás, amely adattömörítésre szolgál, de sok esetben nem eredményeznek optimális megoldást. Ez annak köszönhető, hogy míg a mohó algoritmus függhet az előző lépések választásától, addig a jövőben meghozott döntésektől független.

Az algoritmus minden lépésben mohón választ, folyamatosan lebontva a feladatot kisebb feladattá. Más szavakkal, a mohó algoritmus soha nem gondolja újra választásait.

#### 2.2.2. Saját mohó algoritmus

A mohó algoritmus kiindul a gráf csúcslefedéséből.  $^1$  Ez lesz a kezdeti S megoldásunk. A maradék csomópontok  $V\setminus S$  a gráf maximális független csúcshalmazát  $^2$   $\mathit{MIS}$  alkotják. Mivel majdnem biztos, hogy a megoldásunkban több, mint k csomópont lesz, ezért mohón elkezdünk kivenni csomópontokat S-ből, majd ezeket hozzáadni  $\mathit{MIS}$ -hez, amíg |S|>k. A hozzáadott csomópont az lesz, amelyiket ha visszatesszük az eredeti gráfba, akkor a minimum értéket téríti vissza a páronkénti konnektivitásra a keletkezett gráfban.

Mivel több olyan csomópont lehet, amelyeket ha visszateszünk az eredeti gráfba, akkor ugyanazt a minimális értéket adják vissza a páronkénti konnektivitásra, ezért ezeket eltároljuk a B halmazban, és minden lépésben random módon határozzuk meg, hogy melyik kerüljön vissza *MIS*-be. Ezzel az eljárással garantáljuk, hogy a mohó algoritmusunk különböző megoldásokat fog adni többszöri futtatások esetén. A CNDP esetén a mohó algoritmust a 2.1 kódrészlet szemlélteti.

<sup>1.</sup> Angolul: vertex cover.

<sup>2.</sup> Angolul: maximal independent set.

#### Algorithm 2.1 Greedy CNP

```
1: function GREEDY(G, k)

2: S \leftarrow VERTEX COVER(G)

3: while |S| > k do

4: B \leftarrow \arg\min_{i \in S} f(S \setminus \{i\})

5: S \leftarrow S \setminus \{SELECT(B)\}

6: end while

7: return S

8: end function
```

#### 2.3. Genetikus algoritmus

#### 2.3.1. Általánosan

A genetikus algoritmus a metaheurisztikák osztályába tartozik, és a természetes kiválasztódás inspirálta. Egy globális optimalizáló, amely gyakran használt optimalizációs és keresési problémák esetében, ahol a sok lehetséges megoldás közül a legjobbat kell megkeresni. Azt hogy egy megoldás mennyire jó, a fitnesz függvény mondja meg.

A genetikus algoritmus mindig egy populációnyi megoldással dolgozik. A populációba egyedek tartoznak, amelyek egyenként egyed esetén megoldásai a feladatnak. Az algoritmus minden iterációban egy új populációt állít elő az aktuális populációból úgy, hogy a **szelekciós operátor** által kiválasztott legrátermettebb szülőkön alkalmazza a **rekombinációs** és **mutációs operátorokat**.

Ezen algoritmusok alapötlete az, hogy minden újabb generáció az előzőnél valamelyest rátermettebb egyedeket tartalmaz, és így a keresés folyamán egyre jobb megoldások születnek.

#### 2.3.2. Saját genetikus algoritmus

Egy Genetikus Algoritmus (GA) standard algoritmikus keretrendszerét használjuk fel. Generálunk egy kezdeti populációt megoldásokkal. Utána keresztezzük őket, hogy új megoldásokat kapjunk, amelyeket pedig mutálunk. Ezután rendezzük a régi és új megoldásokat egy fitnesz függvény alapján, és létrehozunk egy új populációt eltávolítva a rossz megoldásokat. A folyamatot addig ismételjük, amíg az iterációk száma el nem ér egy felső korlátot. Az algoritmus végén visszatérítjük a legjobb megoldást. A CNDP esetén a genetikus algoritmust a 2.2 kódrészlet szemlélteti.

#### Inicializáció

A kezdeti populáció egyedeit random generáljuk ki. Ez azt jelenti, hogy minden egyed kromoszómája egy k csomópontból álló részhalmaza lesz a bemeneti gráf csomóponthalmazának. Ezt szemlélteti a 2.3 kódrészlet.

Egy új fitnesz függvényt vezetünk be egyed esetén egyed jóságának felmérése végett. Ez abban tér el a 2.1 részben tárgyaltaktól, hogy nem csak a páronkénti konnektivitás mértékét vesszük figyelembe egy egyed esetén, hanem hogy az eddigi talált legjobb megoldástól mennyire tér el. Ezt a fitnesz függvényt a

#### Algorithm 2.2 Genetic Algorithm

```
1: function GA(G, k, N, \pi_{\min}, \pi_{\max}, \Delta \pi, \alpha, t_{\max})
           t \leftarrow 0
 2:
           INIT(N, P, S^*, \gamma, \pi)
 3:
 4:
           while t < t_{t_{\text{max}}} do
                P' \leftarrow \mathsf{CROSSOVER}(k, N, P)
 5:
                P' \leftarrow \text{MUTATION}(k, N, P', \pi)
 6:
                P \leftarrow \text{SELECTION}(N, P, P')
 7:
                S^*, \gamma, \pi = \text{UPDATE}(N, P, S^*, \pi, \pi_{\min}, \pi_{\max}, \Delta\pi, \alpha)
 8:
 9:
                t \leftarrow t + 1
           end while
10:
11:
           return P
12: end function
```

következő képlettel írjuk le:

$$g(S, S^*) = f(S) + \gamma \cdot |S \cap S^*|. \tag{2.3}$$

A képletben szereplő  $S^*$  jelenti az eddig talált legjobb megoldást. A  $\gamma$  egy változó, amely abban segít, hogy fenntartsuk a változatosságot a populáció egyedei között, megbüntetve azokat, amelyek túl közel vannak a legjobbhoz. A  $\gamma$  változót minden iterációban a következő képlettel számoljuk újra:

$$\gamma = \frac{\alpha \cdot f(S^*)}{\langle |S \cap S^*| \rangle_{S \in P}},\tag{2.4}$$

ahol a nevező a populáció egyedeinek és a legjobb egyed közötti átlagos hasonlóságot fejezi ki. Az  $\alpha$  pedig a képletben található változók egymás feletti fontosságát befolyásolja.

A  $\pi$  paraméter a mutáció valószínűségét fejezi ki egy egyed esetén. Ezt kezdetben  $\pi_{\min}$ -re állítjuk, de minden iterációban frissítjük aszerint, hogy találtunk-e az új generációban egy olyan megoldást, amely jobb, mint a globális legjobb. Ha találtunk az eddigieknél jobb megoldást, akkor a  $\pi$  értékét  $\pi_{\min}$ -re állítjuk, különben a  $\pi = \min\left(\pi + \Delta\pi, \pi_{\max}\right)$  képlet szerint növeljük. Ez arra jó, hogy fenntartsuk a populáció sokféleségét abban az esetben, amikor nem tudunk javítani az eddig talált legjobb megoldáson, mindezt úgy, hogy megnöveljük a mutációk kialakulásának a valószínűségét.

Az  $S^*$ ,  $\gamma$  és  $\pi$  változók frissítését a 2.4 kódrészlet mutatja be.

#### Algorithm 2.3 Random Solution

```
1: function RAND SOL(k)
2: S \leftarrow V
3: while |S| > k do
4: elem \leftarrow SELECT(S)
5: S \leftarrow S \setminus \{elem\}
6: end while
7: return S
8: end function
```

#### **Algorithm 2.4** Update $S^*$ , $\gamma$ and $\pi$ variables

```
1: function UPDATE(N, P, S^*, \pi, \pi_{\min}, \pi_{\max}, \Delta \pi, \alpha)
 2:
           avq \leftarrow 0
           for i \leftarrow 1, N do
 3:
                 S \leftarrow P[i]
 4:
                 avg \leftarrow avg + |S \cap S^*|
 5:
           end for avg
 6:
          \gamma \leftarrow \frac{\alpha \cdot f(S^*)}{N}
 7:
 8:
           S \leftarrow P[0]
 9:
           if f(S) < f(S^*) then
10:
                 S^* \leftarrow S
11:
                 \pi \leftarrow \pi_{\min}
12:
13:
           else
                 \pi \leftarrow \min(\pi + \Delta \pi, \pi_{\max})
14:
15:
           end if
           return S^*, \gamma, \pi
17: end function
```

#### Reprodukció

A genetikus algoritmus egy kulcsfontosságú fázisa a reprodukció. Itt döntjük el, hogy a meglévő populációból miként jöjjön létre az új generáció. Ez azt jelenti, hogy meghatározzuk, hogy az  $S_1$  és  $S_2$  szülők kromoszómáit hogyan olvasztjuk egybe annak érdekében, hogy egy új S' egyed szülessen.

Esetünkben úgy történik egy új egyed létrehozása, hogy random módon kiválasztunk 2 különböző szülőt, és ezek kromoszómáit egybevonjuk:  $S' = S_1 \cup S_2$ . Mivel majdnem biztos, hogy az így kapott egyed kromoszómája több, mint k csomópontot tartalmaz, ezért szükséges törölnünk belőle nódusokat, amíg |S'| > k. Az hogy melyik nódus kerül törlésre az új egyed kromoszómájából, random módon történik. A reprodukciós folyamatot a 2.5 kódrészlet szemlélteti.

Fontos megemlítenünk, hogy mivel a szülőket random módon választjuk ki egyed esetén egyed létrehozásához, ezért a populáció egyedei között nem teszünk különbséget. Vagyis keresztezéskor nem nézzük, hogy csak a legrátermettebb szülőket válasszuk, hanem egyenlő eséllyel választunk kevésbé jó fitnesz értékkel rendelkező egyedet is szülőnek. Ez lelassítja a populáció uniformizálódásának folyamatát, de segíti a megoldástér bejárását. Ez azért jó, mert nem tudjuk előre, hogy a csomópontok mely kombinációja fogja eredményezni a bemeneti gráf maximális szétesését, ha ezeket együtt töröljük a gráfból. Ezért a kevésbé jó fitnesz értékkel rendelkező egyedeket sem kell figyelmen kívül hagyni, mert kombinálva őket jó megoldásokhoz juthatunk.

#### Mutáció

A következő nagy jelentőséggel bíró fázisa a genetikus algoritmusnak a mutáció. Mutáció alatt azt értjük, hogy vesszük az újonnan létrejött populációt, és a populációban található egyedek génjeit perturbáljuk

#### Algorithm 2.5 Recombination Operator

```
1: function Crossover(k, N, P)
          P' \leftarrow \emptyset
 2:
          for i \leftarrow 1, N do
 3:
               S_1 \leftarrow \text{SELECT}(P)
 4:
               S_2 \leftarrow \text{SELECT}(P)
 5:
               S' \leftarrow S_1 \cup S_2
 6:
               if |S'| = k then
 7:
                    P' \leftarrow P' \cup \{S'\}
 8:
 9:
               else
                    S' \leftarrow \text{RANDOM SAMPLE}(S', k)
                                                                                             \triangleright Take k random elements from S'
10:
                    P' \leftarrow P' \cup \{S'\}
11:
12:
               end if
          end for
13:
          return P'
14:
15: end function
```

valamilyen csekély valószínűséggel. A mutáció azért tartozik a nagy döntések halmazába, mert a mutáció révén fenntartjuk a populáció sokféleségét, és elkerüljük a korai konvergenciát. <sup>3</sup>

A populáció minden egyes új egyede esetén, a mutáció valószínűségét a  $\pi$  paraméter befolyásolja. Generálunk egy egyenletes eloszlású véletlen számot 1 és 100 között, és ha ez kisebb, mint  $\pi$ , akkor módosítjuk a megoldást. A módosítás úgy történik, hogy leszögezzük, hogy a megoldás hány génjét szeretnénk változtatni. Ezt a számot tükrözi az  $n_g$  változó, amely értékét a [0,k] intervallumból veszi, és random generáljuk. A következő lépés, hogy kitörlünk  $n_g$  csomópontot a megoldásból, de mivel majdnem biztos, hogy a megoldásunk így nem-optimális, mert |S| < k, ezért szükséges visszaadogatnunk csomópontokat S-be. Ennek érdekében véletlenszerűen kiválasztunk egy csomópontot a  $V \setminus S$  halmazból, és a kiválasztott csomópontot visszatesszük a megoldásba. A 2.6 kódrészlet a mutáció műveletét hívatott bemutatni.

#### Szelekció

Az utolsó fázisa a genetikus algoritmusunknak a szelekció. Itt döntjük el, hogy mely egyedek fogják alkotni a következő nemzedéket. Jelen esetben ez úgy megy végbe, hogy összefésüljük a régi P és az újonnan létrejött P' populációkat, és rendezzük az egyedeket a 2.3 fitnesz függvény alapján. Növekvő sorrendbe rendezzük őket, mivel nem szabad elfelejtenünk, hogy célunk végső soron a páronkénti konnektivitás minimalizálása. Ezután kiválasztjuk az első N egyedet, és ezeket visszük tovább a következő iterációba. Genetikus algoritmusunk szelekciós szakaszát a 2.7 kódrészlet ismerteti.

<sup>3.</sup> Angolul: premature convergence.

#### **Algorithm 2.6** Mutation Operator

```
1: function MUTATION(k, N, P, \pi)
          P' \leftarrow \emptyset
 2:
          for i \leftarrow 1, N do
 3:
               r \leftarrow \text{Rand Int}(1, N)
 4:
               if r \leq \pi then
 5:
                    S' \leftarrow P[i]
 6:
                    n_g \leftarrow \text{Rand Int}(0, k)
                                                                                                   Number of genes to mutate
 7:
 8:
                    for j \leftarrow 1, n_q do
                         elem \leftarrow Select(S')
 9:
                         S' \leftarrow S' \setminus \{elem\}
10:
                    end for
11:
                    MIS \leftarrow V \setminus S'
12:
                    while |S'| < k do
13:
                         elem \leftarrow Select(MIS)
14:
                         S' \leftarrow S' \cup \{elem\}
15:
                    end while
16:
                    P' \leftarrow P' \cup \{S'\}
17:
18:
               else
                    S \leftarrow P[i]
19:
                    P' \leftarrow P' \cup \{S\}
20:
               end if
21:
22:
          end for
23:
          return P'
24: end function
```

#### Algorithm 2.7 Selection Operator

```
1: function SELECTION(N, P, P')

2: P \leftarrow P \cup P'

3: SORT(P) \triangleright Sort individuals by fitness function in ASC order

4: return P[:N] \triangleright Take best N solutions

5: end function
```

#### 2.4. GA, de okos inicializálással

Ahhoz, hogy ne teljesen véletlen megoldásokból induljunk ki a 2.2 kódrészlettel szemléltetett genetikus algoritmus esetén, ezért a kezdeti populáció egy részét a 2.1 algoritmus segítségével fogjuk kigenerálni. Ugyan a populáció inicializálása így több időt fog igénybe venni, de a megoldások egy része a bemeneti gráf struktúráját figyelembe véve lesznek meghatározva. Ezt szemlélteti a 2.8 algoritmus, amely a kezdeti populáció 10%-át okosan generálja ki, a maradék 90%-át pedig véletlenül, felhasználva a 2.3 algoritmust.

#### Algorithm 2.8 Smart Initialization

```
1: function Smart INIT(G, k, N)
             P \leftarrow \emptyset
 2:
              \begin{aligned} & \textbf{for} \ i \leftarrow 1, N \cdot \frac{10}{100} \ \textbf{do} \\ & P \leftarrow P \cup \{ \mathsf{Greedy}(G, k) \} \end{aligned} 
 3:
 4:
             end for
 5:
             while |P| < N do
 6:
                    P \leftarrow P \cup \{ \text{RAND SOL}(k) \}
 7:
             end while
 8:
             return P
 9:
10: end function
```

#### 3. fejezet

### Kétcélú CNDP

#### 3.1. A CNDP-től a BOCNDP-ig

Az egycélú CNDP-től úgy jutunk el a kétcélú CNDP-ig, hogy nem egy függvényt fogunk optimalizálni, hanem kettőt. Míg a CNDP esetén a 2.1 képlettel leírt függvény minimalizálása volt a feladat, addig a BOCNDP esetén két célfüggvényünk van, amelyeket optimalizálni szeretnénk k csomópont kitörlése után a G gráfból:

- 1. Maximalizálni szeretnénk az összefüggő komponensek számát.
- 2. Minimalizálni szeretnénk az összefüggő komponensek számosságának a varianciáját.

Ennek érdekében a következő két célfüggvényt vezetjük be:

$$\max |H|, \tag{3.1}$$

$$\min \quad var(H), \tag{3.2}$$

ahol H-val jelöljük a  $G[V\setminus S]$  feszített részgráf összefüggő komponenseinek a halmazát, és var(H) jelöli az összefüggő komponensek számosságának nem szabályos mintavételének a varianciáját. A H halmaz varianciáját a következő képlet segítségével számoljuk ki:

$$\frac{1}{|H|} \sum_{h \in H} \left( |h| - \frac{n^*}{|H|} \right)^2, \tag{3.3}$$

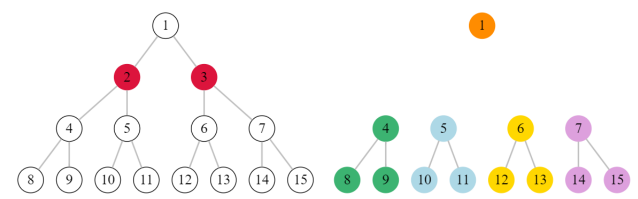
ahol  $n^* = \sum_{h \in H} |h|$  a  $G[V \setminus S]$  feszített részgráf csomópontjainak a száma.

A 3.1 és a 3.3 képletekkel leírt problémát úgy ismerjük az irodalomban [Ventresca et al., 2018], mint **BOCNDP**. A CNDP is ugyanerre a problémára nyújt megoldást azáltal, hogy ezt a két függvényt egyesíti a 2.1 függvényben, melynek minimalizálása (lásd a 2.2 egyenlet) maximalizálni fogja a komponensek számát, amelyekre szétesik az eredeti gráf, de ugyanakkor minimalizálja is a komponensek közötti varianciát.

A H halmaz számosságának meghatározását a 3.1. kódrészlet mutatja be Python-ban, míg a 3.3 képlet implementációját a 3.2. kódrészlet.

3. FEJEZET: KÉTCÉLÚ CNDP

#### Egy példa



3.1. ábra. Példa egy kis méretű gráfra (bal oldalt), amely a 2. és 3. csomópontok törlése után szétesik öt összefüggő komponensre (jobb oldalt).

#### 3.1. Listing. A feszített részgráf összefüggő komponenseinek a száma

```
def connected_components(exclude=None):
    if exclude is None:
        exclude = {}

    S = set(exclude)
    subgraph = networkx.subgraph_view(G, filter_node=lambda n: n not in S)
    return networkx.number_connected_components(subgraph)
```

#### 3.2. Listing. Az összefüggő komponensek számosságának a varianciája

```
def cardinality_variance(exclude=None):
    if exclude is None:
        exclude = {}

    S = set(exclude)
        subgraph = networkx.subgraph_view(G, filter_node=lambda n: n not in S)
        components = list(networkx.connected_components(subgraph))

    num_of_components = len(components)
    num_of_nodes = subgraph.number_of_nodes()
    variance = 0

for component in components:
        cardinality = len(component)
        variance += (cardinality - num_of_nodes / num_of_components) ** 2

    variance /= num_of_components
    return variance
```

## Irodalomjegyzék

- Aringhieri, R., Grosso, A., Hosteins, P., és Scatamacchia, R. A general evolutionary framework for different classes of critical node problems. *Engineering Applications of Artificial Intelligence*, 55: 128–145, 2016.
- Hagberg, A., Swart, P., és S Chult, D. Exploring network structure, dynamics, and function using networkx. Technical report, Los Alamos National Lab.(LANL), Los Alamos, NM (United States), 2008.
- Ventresca, M. Global search algorithms using a combinatorial unranking-based problem representation for the critical node detection problem. *Computers & Operations Research*, 39(11):2763–2775, 2012.
- Ventresca, M., Harrison, K. R., és Ombuki-Berman, B. M. The bi-objective critical node detection problem. *European Journal of Operational Research*, 265(3):895–908, 2018.