



UNIVERSITÀ DI PERUGIA
Dipartimento di Matematica e Informatica



Appunti
Advanced and Distributed Algorithms

Modulo 2

Anno Accademico 2021-2022

Last Update: 12 agosto 2023

Indice

1	Weighted Interval Scheduling Problem	7
1.1	Descrizione del problema	8
1.1.1	Goal	8
1.2	Greedy Version; Earliest Finish Time First	9
1.3	Dynamic Version	9
1.4	Brute Force	9
1.5	Memoization	10
1.5.1	Finding a solution	11
1.5.2	Bottom-Up (iterative way)	11
1.6	Riepilogo	13
2	Linear Least Square	14
2.1	Descrizione del Problema	14
2.1.1	Goal	15
2.2	Segmented Least Squares	15
2.2.1	Goal	16
2.3	Funzionamento	17
2.3.1	Costo	18
2.4	Riepilogo	19
3	Knapsack Problem	20
3.1	Descrizione del problema	20
3.1.1	Goal	20
3.2	Dynamic Version	21
3.2.1	Find Solution	22
3.2.2	Costi	23
3.2.3	Osservazioni	23
3.3	Riepilogo	25



4	RNA Secondary Structure Problem	26
4.1	Descrizione del Problema	27
4.1.1	Goal	28
4.2	Funzionamento	28
4.2.1	Costo	31
4.3	Riepilogo	31
5	Pole Cutting Problem	32
5.1	Descrizione del problema	32
5.1.1	Goal	34
5.1.2	Funzionamento	34
5.2	Algoritmo ricorsivo TOP-down	35
5.2.1	Costo	35
5.3	Applicare la Programmazione Dinamica al taglio delle aste	36
5.3.1	Approccio Top-down	36
5.3.2	Approccio Bottom-up	37
5.3.2.1	Costi	37
5.4	Riepilogo	38
6	Matrix Chain Parenthesization	39
6.1	Descrizione del problema	39
6.1.1	Costo	40
6.1.2	Goal	41
6.2	Applicare la programmazione dinamica	42
6.2.1	Struttura di una parentesizzazione ottima	42
6.2.1.1	Definizione della sottostruttura	42
6.2.2	Soluzione in modo ricorsivo	43
6.2.3	Calcolo dei costi ottimi	44
6.3	Bottom-Up Approach	45
6.3.1	Costo	45
6.4	Costruire una soluzione ottima	46
6.5	Riepilogo	47
7	Optimal Binary Search Tree	48
7.1	Descrizione del problema	48
7.1.1	Goal	49
7.2	La struttura di un albero binario di ricerca ottimo	49
7.3	Una soluzione ricorsiva	50
7.4	Calcolare il costo di ricerca atteso in un albero binario di ricerca ottimo	51
7.4.1	Costo	52



7.5	Riepilogo	53
8	Sequence Alignment	54
8.1	Descrizione del Problema	54
8.1.1	Goal	56
8.2	Implementazione dell'algoritmo	56
8.2.1	Approccio Bottom-Up	58
8.2.2	Costo	58
8.3	Riepilogo	59
8.4	Hirschberg's algorithm	60
8.4.1	Sequence Alignment in Spazio Lineare utilizzando la Dividi et Impera	60
8.4.2	Implementazione dell'algoritmo	60
8.4.3	Funzionamento Algoritmo	63
8.4.4	Costo	65
8.5	Longest Common Subsequence	65
8.5.1	Descrizione del Problema	65
8.5.2	Goal	66
8.5.3	Caratterizzare la più lunga sottosequenza comune	66
8.5.4	Soluzione Ricorsiva	67
8.5.5	Calcolare la lunghezza di una LCS	67
8.5.6	Costo	68
8.5.7	Costruire una LCS	68
9	Network Flow	70
9.1	Introduzione	70
9.2	The Maximum-Flow Problem and the Ford-Fulkerson Algorithm . .	71
9.2.1	Definizione di Flusso	72
9.3	Descrizione Problema del Maximum-Flow	73
9.3.1	Goal	74
9.4	Implementazione dell'algoritmo	74
9.4.1	The Residual Graph	75
9.4.2	Augmenting Paths in a Residual Graph	76
9.4.3	Analyzing the Algorithm: Termination and Running Time .	77
9.4.4	Costo	78
9.5	Maximum Flows and Minimum Cuts in a Network	78
9.5.1	Analyzing the Algorithm: Flows and Cuts	78
9.6	Analyzing the Algorithm: Max-Flow Equals Min-Cut	80
10	Ford-Fulkerson pathological example	83
10.1	Intuizione	83



11	Algoritmo di Edmonds-Karp	86
11.1	Introduzione	86
11.2	Shortest Path Max Flow	86
11.2.1	Analisi dell'algoritmo	86
11.3	Fat Flow	88
11.3.1	Analisi dell'algoritmo	89
12	Designing a Faster Flow Algorithm	90
12.1	Scaling Max-Flow	91
12.1.1	Analyzing the Algorithm	91
12.1.2	Costo	91
13	Algoritmo Push and Relabel (Preflow)	95
13.1	Design dell'algoritmo	95
13.1.1	Preflow e Labeling	96
13.1.2	Pushing e Relabeling	98
13.1.3	Analisi dell'Algoritmo	99
14	Matching su Grafi Bipartiti	102
14.1	Descrizione del problema	102
14.2	Designing the Algorithm	102
14.2.1	Costo	104
14.3	Perfect Matching	104
14.4	Disjoint Paths	106
14.4.1	Descrizione del problema	106
14.4.2	Max-Flow Formulation	106
14.5	Network Connectivity	107
14.5.1	Descrizione del problema	107



*”Oi, con quanto sentimento
defeco sul tuo naso,
così che ti coli sul mento.”*

Wolfgang Amadeus Mozart

Capitolo 1

Weighted Interval Scheduling Problem

Abbiamo visto che un algoritmo **greedy** produce una soluzione ottimale per l'Interval Scheduling Problem, in cui l'obiettivo è accettare un insieme di intervalli non sovrapposti il più ampio possibile. Il **Weighted Interval Scheduling Problem** è una versione più **generale**, in cui ogni intervallo ha un certo valore (o peso), e vogliamo accettare un insieme di valore massimo.

Questo problema ha l'obiettivo di ottenere un insieme (il più grande possibile) di intervalli non sovrapposti (overlapping). Per la versione non pesata (Interval Scheduling Problem in cui $\text{weight}=1$) esiste uno specifico algoritmo **Greedy** che è in grado di trovare la soluzione ottima, tuttavia nella versione più generale, ovvero la versione pesata (il **Weighted Interval Scheduling Problem**, $\text{weight} \neq 1$), è necessario utilizzare la programmazione dinamica.

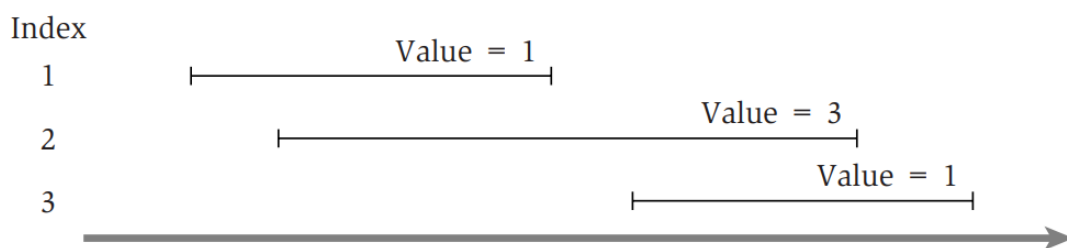


Figura 1.1: Un esempio di weighted interval scheduling

1.1 Descrizione del problema

- n : un intero che rappresenta l'indice dell'intervallo (job)
- s_i : tempo di inizio dell'intervallo i
- f_i : tempo di fine dell'intervallo i
- v_i : peso dell'intervallo i
- Due job sono **compatibili** se non si sovrappongono.
- $p(j)$: ritorna l'indice più grande i , con $i < j$, del primo intervallo compatibile con l'intervallo j , considerando il fatto che gli intervalli sono ordinati in ordine non decrescente in base a f_i
- \mathcal{O}_j : rappresenta la soluzione ottima al problema calcolato sull'insieme $\{1, \dots, j\}$
- $OPT(j)$: rappresenta il valore della soluzione ottima \mathcal{O}_j

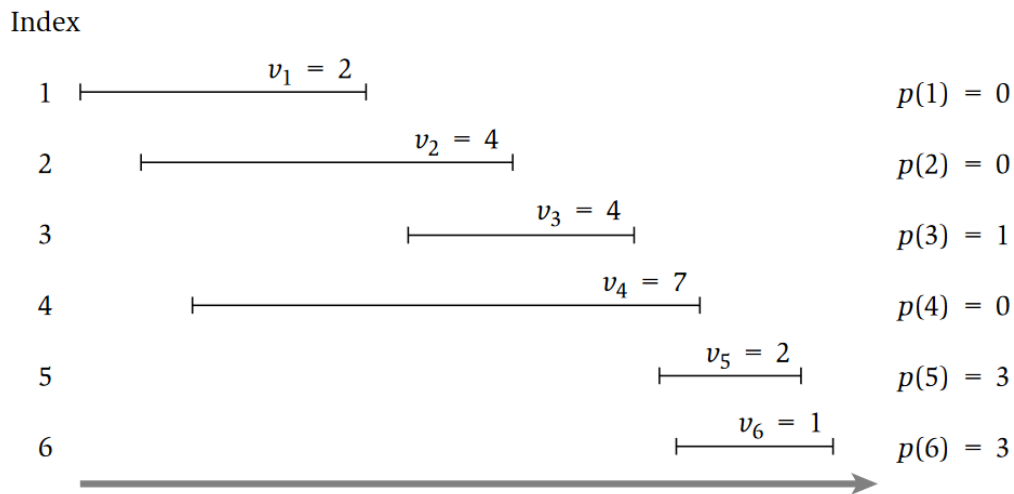


Figura 1.2: Si può vedere come funziona effettivamente la funzione $p(i)$

1.1.1 Goal

L'obiettivo del problema attuale è quello di trovare un sottoinsieme $S \subseteq \{1, \dots, n\}$ di intervalli mutualmente compatibili che vanno a massimizzare la somma dei pesi degli intervalli selezionati $\sum_{i \in S} v_i$.

1.2 Greedy Version; Earliest Finish Time First

Considero i job in ordine non decrescente di f_j , aggiungo un job alla soluzione se è compatibile con il precedente.

È corretto se i pesi sono tutti 1, ma **fallisce** clamorosamente nella versione pesata.

1.3 Dynamic Version

Come prima cosa definiamo il metodo per calcolare $OPT(j)$. Il problema è una **scelta binaria** che va a decidere se il job di indice j verrà **incluso** nella soluzione **oppure no**, basandosi sul valore ritornato dalla seguente formula (si considerano sempre i job in ordine non decrescente rispetto a f_i):

$$OPT(j) = \max(v_j + OPT(p(j)), OPT(j - 1))$$

Questo può essere anche visto come una **disequazione**:

$$v_j + OPT(p(j)) \geq OPT(j - 1)$$

che **se vera**, includerà j nella soluzione ottimale.

1.4 Brute Force

Scrivendo tutto sotto forma di algoritmo ricorsivo avremmo che:

```
1  Input: n, s[1..n], f[1..n], v[1..n]
2  Sort jobs by finish time so that f[1] ≤ f[2] ≤ ... ≤ f[n].
3  Compute p[1], p[2], ..., p[n].
4
5  function Compute-Opt(j){
6      if (j == 0)
7          return 0
8      else
9          return max(vj+Compute-Opt(p(j)), Compute-Opt(j - 1))
10 }
```

Costruendo l'albero della ricorsione dell'algoritmo si nota che la complessità temporale è **esponenziale**. Questo perché seguendo questo approccio, vengono calcolati più volte gli stessi sottoproblemi, i quali si espandono come un albero binario. Il numero di chiamate ricorsive cresce come la **sequenza di fibonacci**.

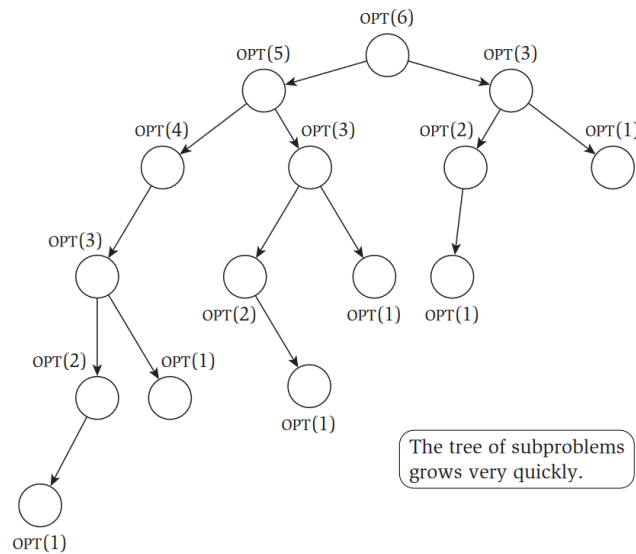


Figura 1.3: L'albero dei sottoproblemi chiamati da Compute-Opt

Una soluzione è quella di utilizzare la tecnica della **Memoization** che evita di ricalcolare OPT per gli indici già calcolati precedentemente, rendendo così il costo temporale uguale ad $O(n)$.

1.5 Memoization

```

1  Input:  $n, s[1..n], f[1..n], v[1..n]$ 
2  Sort jobs by finish time so that  $f[1] \leq f[2] \leq \dots \leq f[n]$ .
3  Compute  $p[1], p[2], \dots, p[n]$ .
4
5  for  $j = 1$  to  $n$ 
6       $M[j] \leftarrow \text{empty}$ .
7       $M[0] \leftarrow 0$ .
8
9  M-Compute-Opt( $j$ )
10     if  $M[j]$  is empty
11          $M[j] \leftarrow \max(v[j] + \text{M-Compute-Opt}(p[j]), \text{M-Compute-Opt}(j - 1))$ 
12     return  $M[j]$ 

```

Costruisco una array dove salvo i risultati dei sottoproblemi. Quando devo accedere ad un sottoproblema, prima di ricalcolarlo, controllo se è presente nel suddetto array.

Costo computazionale = $O(n \log n)$:

- Sort: $O(n \log n)$
- Computazione di $p[i]$: $O(n \log n)$
- M-Compute-Opt(i): $O(1)$ ogni iterazione, al massimo $2n$ ricorsioni = $O(n)$

Se i job sono già **ordinati** = $O(n)$

1.5.1 Finding a solution

Oltre al valore della soluzione ottimale probabilmente vorremmo sapere anche quali sono gli intervalli che la compongono, e intuitivamente verrebbe da creare un array aggiuntivo in cui verranno aggiunti gli indici degli intervalli ottenuti con M-Compute-Opt. Tuttavia questo aggiungerebbe una complessità temporale di $O(n)$ peggiorando notevolmente le prestazioni. Un'alternativa è quella di recuperare le soluzioni dai valori salvati nell'array **M** dopo che la soluzione ottimale è stata calcolata. Per farlo possiamo sfruttare la formula vista in precedenza $v_j + OPT(p(j)) \geq OPT(j - 1)$, che ci permette di rintracciare gli intervalli della soluzione ottima.

```

1 Find-Solution(j)
2   if j = 0
3     return  $\emptyset$ 
4   else if (v[j] + M[p[j]] > M[j-1])
5     return { j }  $\cup$  Find-Solution(p[j])
6   else
7     return Find-Solution(j-1)

```

Numero di chiamate ricorsive $\leq n = O(n)$

1.5.2 Bottom-Up (iterative way)

Usiamo ora l'algoritmo per il Weighted Interval Scheduling Problem sviluppato nella sezione precedente per riassumere i principi di base della programmazione dinamica, e anche per offrire una prospettiva diversa che sarà fondamentale per il resto delle spiegazioni: *iterare su sottoproblemi, piuttosto che calcolare soluzioni in modo ricorsivo*.

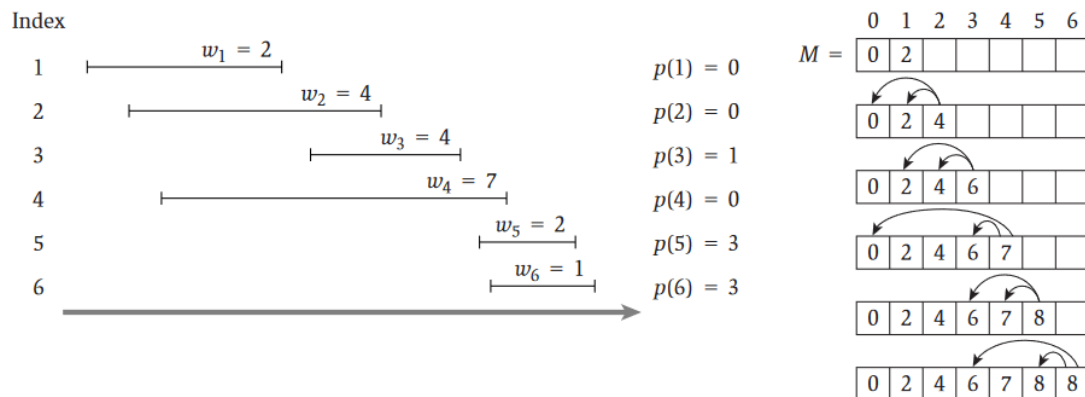


Figura 1.4: Figura che mostra le iterazioni per recuperare i valori di OPT

Nella sezione precedente, abbiamo sviluppato una soluzione in tempo polinomiale al problema, progettando: prima un **algoritmo ricorsivo in tempo esponenziale** e poi **convertendolo (tramite memoization) in un algoritmo ricorsivo efficiente** che consultava un array globale M di soluzioni ottimali per sottoproblemi. Per capire davvero i concetti della programmazione dinamica, è utile formulare una versione essenzialmente equivalente dell'algoritmo. **È questa nuova formulazione che cattura in modo più esplicito l'essenza della tecnica di programmazione dinamica e servirà come modello generale per gli algoritmi che svilupperemo nelle sezioni successive.**

```

1 Sort jobs by finish time so that  $f_1 \leq f_2 \leq \dots \leq f_n$ .
2   Compute  $p(1), p(2), \dots, p(n)$ .
3
4    $M[0] \leftarrow 0$ 
5   for  $j = 1$  TO  $n$ 
6      $M[j] \leftarrow \max \{ v_j + M[p(j)], M[j - 1] \}$ 

```

Questo approccio fornisce un secondo algoritmo efficiente per risolvere il problema dell'Weighted Interval Scheduling. I due approcci (**ricorsivo con memoization e iterativo**) hanno chiaramente una grande quantità di sovrapposizioni concettuali, poiché entrambi crescono dall'intuizione contenuta nella ricorrenza per OPT. Per il resto del capitolo, svilupperemo algoritmi di programmazione dinamica usando il secondo tipo di approccio (costruzione iterativa di sottoproblemi) perché gli algoritmi sono spesso più semplici da esprimere in questo modo.

1.6 Riepilogo

- $OPT[j] = \max(v_j + OPT[p_j], OPT[j - 1])$
- Per ogni j scelgo se prenderlo o meno
- Alcuni sottoproblemi vengono scartati (quelli che si sovrappongono al j scelto)
- Per ogni scelta ho due possibilità: **TEMPO** = $O(n \log n)$
- Lo spazio è un vettore di $OPT[j]$: **SPAZIO** = $O(n)$
- Per ricostruire la soluzione uso un vettore dove per ogni j ho un valore booleano che indica se il job fa parte della soluzione: **SPAZIO_S** = $O(n)$



Capitolo 2

Linear Least Square

Nel capitolo precedente la risoluzione al problema Weighted Interval Scheduling richiedeva una ricorsione basata su scelte **binarie**, in questo capitolo invece introdurremo un algoritmo che richiede ad **ogni step un numero di scelte polinomiali** (*multi-way choice*). Vedremo come la programmazione dinamica si presta molto bene a risolvere anche questo tipo di problemi.

2.1 Descrizione del Problema

Dato un insieme P composto di n punti sul piano denotati con $(x_1, y_1), (x_2, y_2), \dots, (x_n, y_n)$ e supponiamo che $x_1 < x_2 < \dots < x_n$ (sono strettamente crescenti). Data una linea L definita dall'equazione $y = ax + b$, definiamo l'*errore* di L in funzione di P come la somma delle distanze al quadrato della linea rispetto ai punti in P .

Formalmente:

$$Error(L, P) = \sum_{i=1}^n (y_i - ax_i - b)^2$$

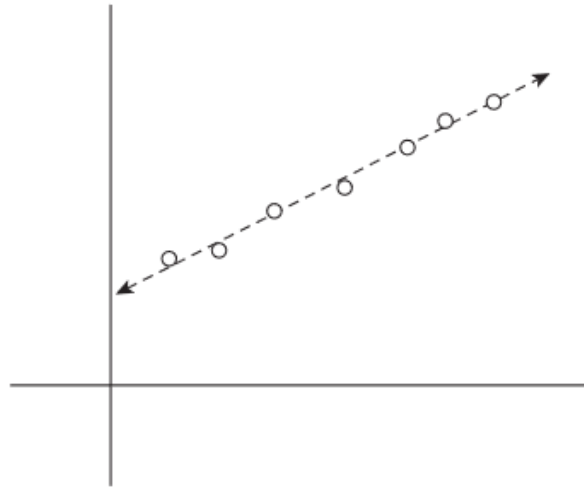


Figura 2.1: Esempio di linea con errore minimo

2.1.1 Goal

Il goal dell'algoritmo è quello di ***cercare la linea con errore minimo***, che può essere facilmente trovata utilizzando l'analisi matematica.

La linea di errore minimo è $y = ax + b$ dove:

$$a = \frac{n \sum_i x_i y_i - (\sum_i x_i)(\sum_i y_i)}{n \sum_i x_i^2 - (\sum_i x_i)^2} \quad b = \frac{\sum_i y_i - a \sum_i x_i}{n}$$

2.2 Segmented Least Squares

Le formule appena citate sono utilizzabili solo se i punti di P hanno un andamento che è abbastanza lineare ma falliscono in altre circostanze.

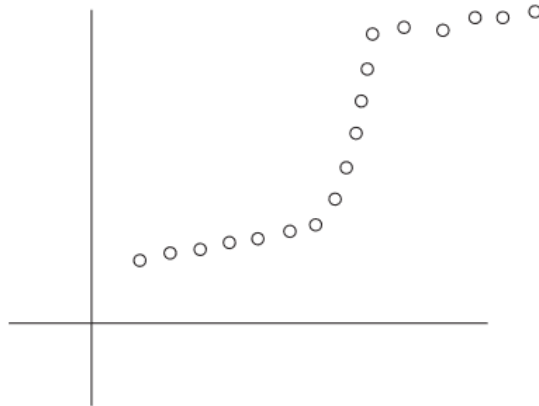


Figura 2.2: Esempio di insieme di punti non approssimabile con una sola retta

Come è evidente dalla figura non è possibile trovare una linea che approssimi in maniera soddisfacente i punti, dunque per risolvere il problema possiamo pensare di rilassare la condizione che sia solo una la linea. Questo però implica dover riformulare il goal che altrimenti risulterebbe banale (si fanno n linee che passano per ogni punto).

2.2.1 Goal

Formalmente, il problema è espresso come segue:

Come prima abbiamo un set di punti $P = \{(x_1, y_1), (x_2, y_2), \dots, (x_n, y_n)\}$ strettamente crescenti. Denoteremo l'insieme dei punti (x_i, y_i) con p_i . Vogliamo partizionare P in un qualche numero di segmenti, ogni numero di segmenti è un sottoinsieme di P che rappresenta un *set* contiguo delle coordinate x con la forma $\{p_i, p_{i+1}, \dots, p_{j-1}, p_j\}$ per degli indici $i \leq j$. Dopodiché, per ogni segmento S calcoliamo la linea che minimizza l'errore rispetto ai punti in S secondo quanto espresso dalle formule enunciate prima.

Definiamo infine una **penalità** per una data partizione come la somma dei seguenti termini:

- Numero di segmenti in cui viene partizionato P moltiplicato per un valore $C > 0$ (più è grande e più penalizza tante partizioni).
- Per ogni segmento l'errore della linea ottima attraverso quel segmento.

$$f(x) = E + CL$$

Il goal del Segmented Least Square Problem è quindi quello di **trovare la partizione di penalità minima**.

2.3 Funzionamento

Seguendo la logica alla base della programmazione dinamica, ci poniamo l'obiettivo di suddividere il problema in sotto-problemi e, per farlo, partiamo dall'osservazione che l'ultimo punto appartiene ad una partizione ottima che parte da un valore p_i fino a p_n e che possiamo togliere questi punti dal totale per ottenere un sotto-problema più piccolo.

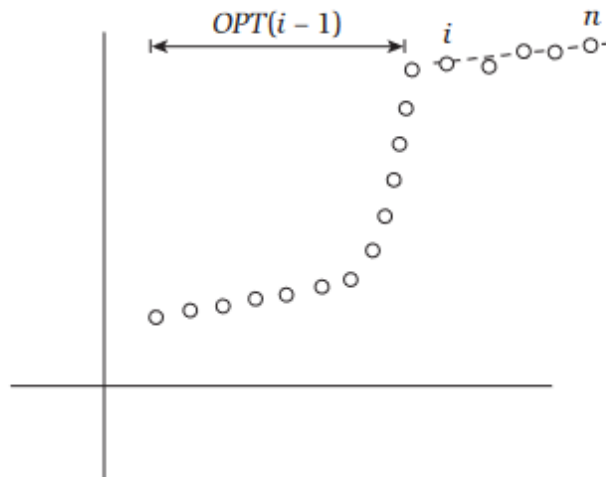


Figura 2.3: Una soluzione possibile per il fit degli ultimi punti da p_i a p_n , e poi la soluzione $OPT(i-1)$ trovata nei punti rimanenti p_1, \dots, p_{i-1}

Supponiamo che la soluzione ottima sia denotata da $OPT(j)$, per i punti che vanno da p_1 a p_j , allora avremo che la soluzione ottima al problema dato l'ultimo segmento che va da p_i a p_n , sarà dalla seguente formula:

$$OPT(n) = e(i, n) + C + OPT(i-1)$$

Questa formula è data dalla soluzione ottima dell'ultima partizione ($e(i, n) + C$) a cui viene aggiunta la soluzione ottima di tutte le partizioni precedenti ($OPT(i-1)$).

Per i sotto-problemi possiamo scrivere la soluzione al problema in forma ricorsiva utilizzando la formula appena espressa che prenderà la forma:

$$OPT(j) = \min_{1 \leq i \leq j} (e(i, j) + C + OPT(i - 1))$$

con $e(i, j)$ che rappresenta la somma degli errori quadrati per i punti p_i, p_{i+1}, \dots, p_j .

Nota: $OPT(j) = 0$ se $j = 0$

```
1 function Segmented-Least-Squares(n) {
2     M[0 ... n]
3     M[0] = 0
4
5     // compute the errors
6     for (j in 1 ... n) {
7         for (i in 1 ... j) {
8             compute e(i,j) for the segment  $p_i, \dots, p_j$ 
9         }
10    }
11
12    // find optimal value
13    for (j in 1 ... n) {
14        M[j] = mini(e(i,j) + C + M[i-1]) // OPT(J)
15    }
16
17    return M[n]
18 }
```

Dopo aver trovato la soluzione ottima, possiamo sfruttare la **memoization** per ricavarci i segmenti in tempi brevi.

```
1 function Find-Segments(j) {
2     if (j == 0)
3         print('')
4     else {
5         Find an i that minimizes  $e(i,j) + C + M[i - 1]$ 
6
7         Output the segment  $\{p_i, \dots, p_j\}$  and the result of
8         Find-Segments(i-1)
9     }
10 }
```

2.3.1 Costo

La parte che computa gli errori ha costo in tempo $O(n^3)$. La parte che trova il valore ottimo ha costo in tempo $O(n^2)$.



In spazio l'algoritmo ha costo $O(n^2)$ ma può essere ridotto a $O(n)$.

Quindi:

- L'algoritmo ha costo $O(n^3)$ in tempo e $O(n^2)$ in spazio. Il collo di bottiglia è la computazione di $e(i, j)$. $O(n^2)$ per punto per $O(n)$ punti.
- Questo tempo può essere ridotto applicando la **memoization** alle formule per il calcolo dell'errore viste in precedenza portandolo a $O(n^2)$ per il tempo e $O(n)$ per lo spazio.

2.4 Riepilogo

- Trovare il numero di segmenti su un piano cartesiano per minimizzare i quadrati degli errori
- $OPT[j] = \min_{1 \leq i \leq j} \{OPT[i-1] + e(i, j) + C\}$
 - C : il costo da pagare per ogni segmento
 - e : il costo degli errori
- Risolvo n problemi: **SPAZIO** = $O(n)$
- Per ogni problema ho n scelte ($O(n^2)$) ma per computare $e(i, j)$: **TEMPO** = $O(n^3)$
- Per ricostruire la soluzione salvo un vettore dove $S[j] = \min_i$: **SPAZIO** = $O(n)$

Capitolo 3

Knapsack Problem

3.1 Descrizione del problema

Il **Problema dello Zaino** (o *Subset Sum*) è formalmente definito come segue:

Ci sono n oggetti $\{1, \dots, n\}$, a ognuno viene assegnato un peso non negativo w_i (per $i = 1, \dots, n$) e viene dato anche un limite W (capienza dello zaino). L'obiettivo è quello di selezionare un sottoinsieme S degli oggetti tale che $\sum_{i \in S} w_i \leq W$ e che questa sommatoria abbia valore più grande possibile.

Questo problema è un caso specifico di un problema più generale conosciuto come il Knapsack Problem, in cui l'unica differenza sta nel valore da massimizzare, che per il Knapsack è un valore v_i e non più il peso.

Si potrebbe pensare di risolvere questi problemi con un algoritmo greedy ma purtroppo non ne esiste uno in grado di trovare efficientemente la soluzione ottima.

Un altro possibile approccio potrebbe essere quello di ordinare gli oggetti in base al peso in ordine crescente o decrescente e prenderli, tuttavia questo approccio fallisce per determinati casi (come per l'insieme $\{W/2 + 1, W/2, W/2\}$ ordinato in senso decrescente) e l'unica opzione sarà quella di provare con la programmazione dinamica.

3.1.1 Goal

Possiamo riassumere il goal di questa tipologia di problemi come segue:



Ci sono n oggetti $\{1, \dots, n\}$, a ognuno viene assegnato un peso non negativo w_i (per $i = 1, \dots, n$) e ci viene dato anche un limite W .

L'obiettivo è quello di selezionare un sottoinsieme S degli oggetti tale che $\sum_{i \in S} w_i \leq W$ e che questa sommatoria abbia valore più grande possibile.

3.2 Dynamic Version

Come per tutti gli algoritmi dinamici dobbiamo cercare dei **sotto-problemi** e possiamo utilizzare la stessa intuizione avuta per il problema dello scheduling (scelta binaria in cui un oggetto viene incluso nell'insieme o meno). Facendo tutti i calcoli di dovere, otteniamo la seguente ricorsione:

- se $W < w_i$ allora: $OPT(i, W) = OPT(i - 1, W)$
- altrimenti: $OPT(i, W) = \max(OPT(i - 1, W), w_i + OPT(i - 1, W - w_i))$

Nella prima parte analizziamo il caso in cui l'elemento che vogliamo aggiungere va a superare il peso massimo residuo W , dunque viene **scartato**.

Nella seconda parte andiamo ad analizzare se l'aggiunta o meno del nuovo oggetto va a migliorare la soluzione (viene quindi **selezionato**) di OPT che è definita come:

$$OPT(i, w) = \max_S \sum_{j \in S} w_j$$

Possiamo formalizzare il tutto con il seguente pseudo-codice:

```
1 for w = 0 to W
2   M[0, w] ← 0
3
4 for j = 1 to n
5   for w = 1 to W
6     if (wj > W)
7       M[j, W] ← M[j-1, W]
8
9     else
10      M[j, W] ← max { M[j - 1, W], wj + M[j - 1, W - wj] }
11
12 return M[n, W]
```

n	0													
	0													
	0													
	0													
i	0													
$i - 1$	0													
	0													
	0													
	0													
2	0													
1	0													
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	0	1	2		$w - w_i$		w							W

Figura 3.1: La tabella bidimensionale dei valori di OPT . La colonna più a sinistra e l'ultima riga sono sempre 0. L'entry per $OPT(i, w)$ si calcola come indicato dalle frecce.

3.2.1 Find Solution

Dopo aver computato il valore ottimo, per trovare la soluzione completa prendo come soluzione l'oggetto di indice i in $OPT(i, w)$ se e solo se $M[i, w] > M[i - 1, w]$, poi se ho incluso i nella soluzione mi sposto sotto di 1 ($j - 1$) e a sinistra di tante celle quanto è il peso dell'oggetto inserito, sennò non mi muovo a sinistra e continuo solo scendendo di 1. Continuo questa procedura fin quando non arrivo alla riga di indice 0. Tutto questo è riassunto nel seguente pseudocodice.

```

1 // come invochi la funzione per far partire la ricorsione
2 // Find-Solution(n, W)
3 function Find-Solution(j, w) {
4     if (j == 0) {
5         ritorna la soluzione
6     }
7
8     if (M[j, w] > M[j-1, w]) {
9         includi j nella soluzione
10        Find-Solution(j-1, w-wj)
11    }
12
13    Find-Solution(j-1, w)
14 }

```

3.2.2 Costi

Funzione	Costo in tempo	Costo in spazio
Subset-Sum	$\Theta(nW)$	$\Theta(nW)$
Find-Solution	$O(n)$	

- $O(1)$ per ogni elemento inserito nella tabella
- $\Theta(nW)$ elementi della tabella

3.2.3 Osservazioni

- La particolarità di questo algoritmo è che avremmo 2 insiemi di sotto problemi diversi che devono essere risolti per ottenere la soluzione ottima. Questo fatto si riflette in come viene popolato l'array di memoization dei valori di OPT che verranno salvati in un array bidimensionale (dimensione dell'input non polinomiale, pseudopolinomiale, perché dipende da due variabili).



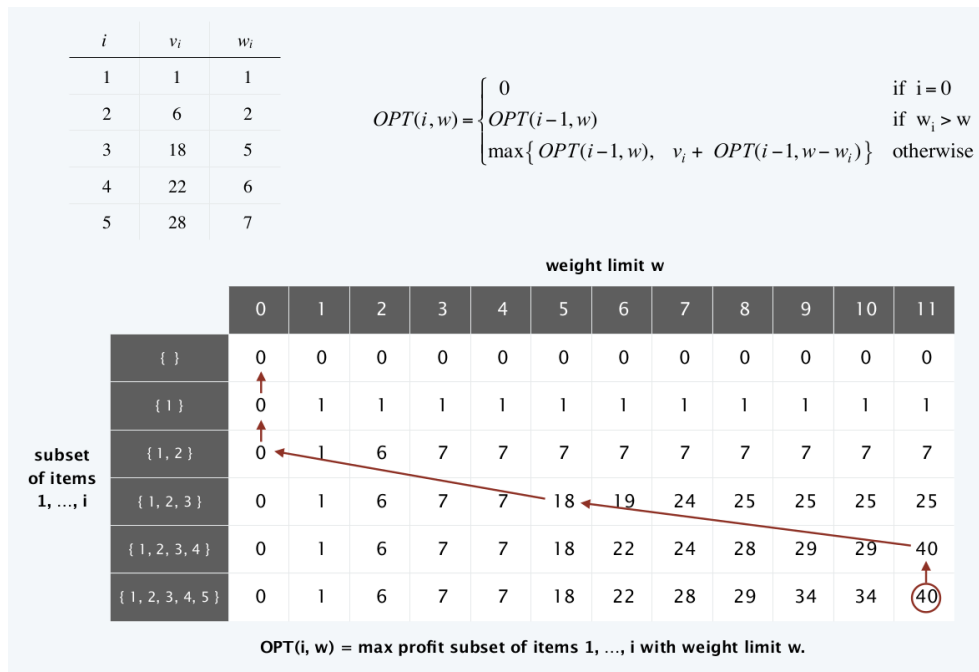


Figura 3.2: In questa immagine si può vedere come è possibile ricostruire la soluzione salvata nell'array bidimensionale di memoization

- A causa del costo computazionale $O(nW)$, questo algoritmo fa parte della famiglia degli algoritmi *pseudo polinomiali*, ovvero algoritmi il cui costo dipende da una variabile di input che se piccola, lo mantiene basso e se grande lo fa esplodere. Ovvero, la versione del problema con decisione è **NP-Completo**.
- Per recuperare gli oggetti dall'array di Memoization la complessità in tempo è di $O(n)$.
- Questa implementazione funziona anche per il problema più generale del Knapsack, ci basterà solo cambiare la parte di ricorsione scrivendola come segue:

– se $W < w_i$ allora: $OPT(i, W) = OPT(i-1, W)$
 – altrimenti:
 $OPT(i, W) = \max(OPT(i-1, W), v_i + OPT(i-1, W-w_i))$

- Esiste un algoritmo che trova una soluzione in tempo polinomiale entro l'1% di quella ottima.

3.3 Riepilogo

- Scegliere gli oggetti da mettere nello zaino per massimizzare il valore, non superando il peso massimo.
- $OPT[i, w] = \max(v_i + OPT[i - 1, w - w_i], OPT[i - 1, w])$
- **Scelgo se prendere o meno l'oggetto i**
- Ho bisogno di una matrice $n \times W$ (W è la capacità dello zaino). problema pseudopolinomiale perché varia in base a $W \rightarrow$ **SPAZIO** $= O(nW)$
- Per riempire una cella devo solo controllare due valori \rightarrow **TEMPO** $= O(nW)$
- In questo problema la matrice può essere costruita per righe o per colonne
- Per trovare (i, w) leggo solo da una riga, per costruire la riga i ho solo bisogno della riga $i - 1$, la soluzione è in $S[n, W]$. Posso quindi trovare una soluzione utilizzando una matrice con sole due righe **SPAZIO** $= O(W)$ ma così non posso ricostruire la soluzione.



Capitolo 4

RNA Secondary Structure Problem

La ricerca della struttura secondaria dell'RNA è un problema a 2 variabili risolvibile tramite il paradigma della programmazione dinamica. Come sappiamo il DNA è composto da due filamenti, mentre l'RNA è composto da un filamento singolo. Questo comporta che spesso le basi di un singolo filamento di RNA si accoppino tra di loro.

L'insieme della basi può essere visto come l'alfabeto $\{A, C, U, G\}$ e l'RNA è una sequenza di simboli presi da questo alfabeto.

Il processo di accoppiamento delle basi è dettato dalla regola di *Watson-Crick* e segue il seguente schema:

$$A - U \quad \text{e} \quad C - G \quad (\text{l'ordine non conta})$$



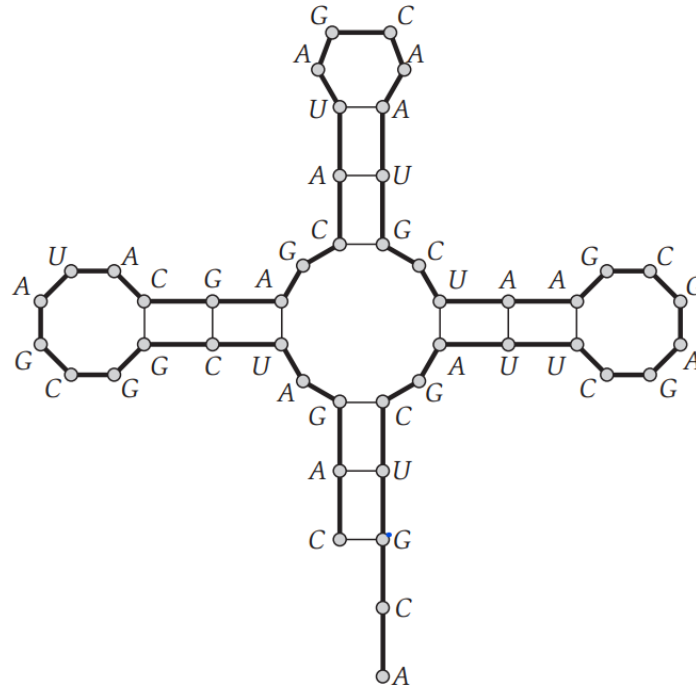


Figura 4.1: Un possibile ripiegamento dell' RNA

RNA: stringa b_0, b_1, \dots, b_n su alfabeto $\{A, C, G, U\}$

4.1 Descrizione del Problema

In questo problema si vuole trovare la struttura secondaria dell'RNA che abbia **maggiore energia libera (ovvero il maggior numero di coppie di basi possibili)**. Per farlo dobbiamo tenere in considerazione alcune condizioni che devono essere soddisfatte per permettere di approssimare al meglio il modello biologico dell'RNA.

Formalmente la struttura secondaria di B è un insieme di coppie $S = \{(i, j)\}$ dove $i, j \in \{1, 2, \dots, n\}$, che soddisfa le seguenti condizioni:

1. **No sharp turns:** la fine di ogni coppia è separata da almeno 4 basi, quindi se $(i, j) \in S$ allora $i < j - 4$
2. Gli elementi di una qualsiasi coppia S consistono di $\{A, U\}$ o $\{C, G\}$ (in qualsiasi ordine).
3. S è un **matching**: nessuna base compare in più di una coppia.

4. **Non crossing condition:** se (i, j) e (k, l) sono due coppie in S allora **non** può avvenire che $i < k < j < l$.

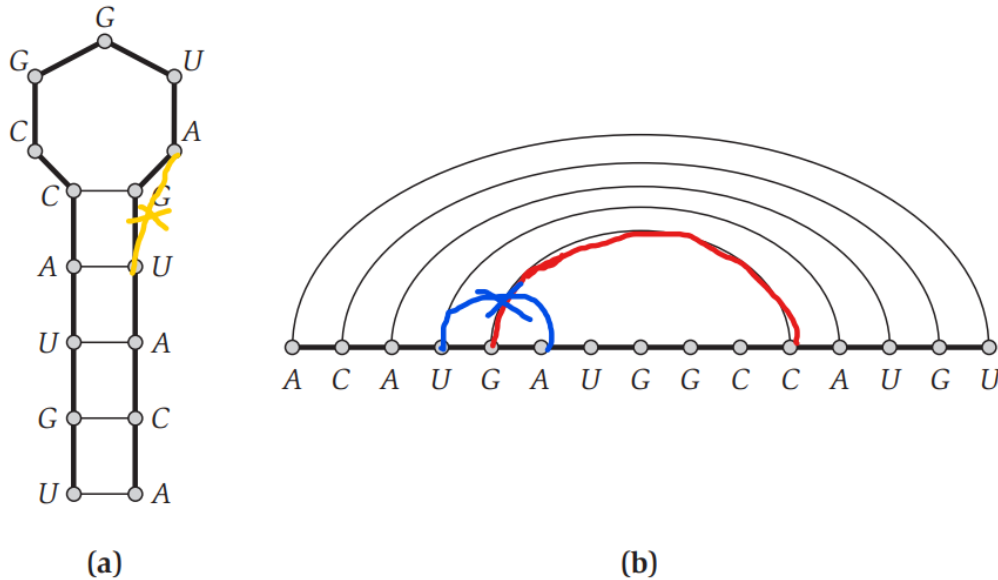


Figura 4.2: La figura (a) rappresenta un esempio di Sharp Turn, mentre la figura (b) mostra una Crossing Condition dove il filo blu non dovrebbe esistere.

4.1.1 Goal

Data una molecola di RNA trovare una struttura secondaria che massimizza il numero di coppie.

4.2 Funzionamento

Per mappare il problema sul paradigma della programmazione dinamica, come prima idea, potremmo basarci sul seguente sotto-problema:

- Affermiamo che $OPT(j)$ è il massimo numero di coppie di basi sulla struttura secondaria $b_1 b_2 \dots b_j$
- per la Non Sharp Turn Condition sappiamo che $OPT(j) = 0$ per $j \leq 5$
- e sappiamo anche che $OPT(n)$ è la soluzione che vogliamo trovare.

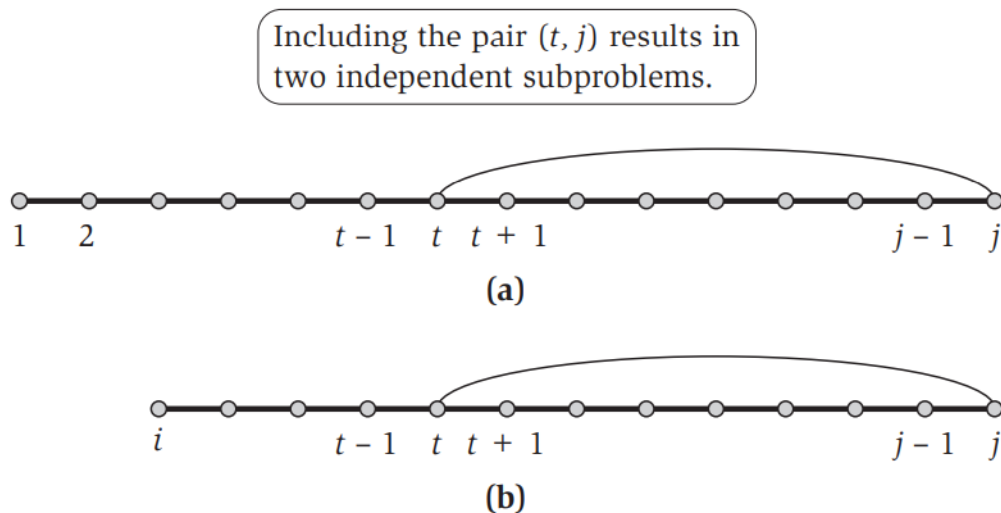
Il problema sta nell'esprimere $OPT(j)$ ricorsivamente. Possiamo parzialmente farlo sfruttando le seguenti scelte:

1. j non appartiene ad una coppia
2. j si accoppia con t per qualche $t \leq j - 4$

Per il primo caso basta cercare la soluzione per $OPT(j - 1)$.

Nel secondo caso, se teniamo conto della **Non Crossing Condition**, possiamo isolare due nuovi sotto-problemi: uno sulle basi $b_1 b_2 \dots b_{t-1}$ e l'altro sulle basi $b_{t+1} \dots b_{j-1}$.

- Il primo si risolve con $OPT(t - 1)$
- Il secondo, dato che non inizia con indice 1, non è nella lista dei nostri sotto-problemi. A causa di ciò risulta necessario aggiungere una variabile.



Basandoci sui ragionamenti precedenti, possiamo scrivere una ricorsione di successo, ovvero:

sia $OPT(i, j)$ il massimo numero di coppie nella struttura secondaria $b_i b_{i+1} \dots b_j$, grazie alla **non Sharp turn Condition** possiamo inizializzare gli elementi con $i \geq j - 4$ a 0. Ora avremmo sempre le stesse condizioni elencate sopra:

- j non appartiene ad una coppia
- j si accoppia con t per qualche $t \leq j - 4$

Nel primo caso avremmo che $OPT(i, j) = OPT(i, j - 1)$, nel secondo caso possiamo ricorrere su due sotto-problemi $OPT(i, t - 1)$ e $OPT(t + 1, j - 1)$ affinché venga rispettata la **non crossing condition**.

Riassumendo, distinguiamo 3 diversi casi:

1. se $i \geq j - 4$:
 $OPT(i, j) = 0$ dalla **no-Sharp Turns condition**
2. b_j non viene accoppiata:
 $OPT(i, j) = OPT(i, j - 1)$
3. b_j si accoppia con b_t per una qualche $i \leq t < j - 4$:
 $OPT(i, j) = 1 + \max_t (OPT(i, t - 1) + OPT(t + 1, j - 1))$

Possiamo esprimere formalmente la ricorsione come segue:

$OPT(i, j) = \max(OPT(i, j - 1), \max_t (1 + OPT(i, t - 1) + OPT(t + 1, j - 1)))$,
dove il massimo è calcolato su t tale che b_t e b_j siano una coppia di basi consentita (sotto le condizioni (1) e (2) dalla definizione di struttura secondaria).

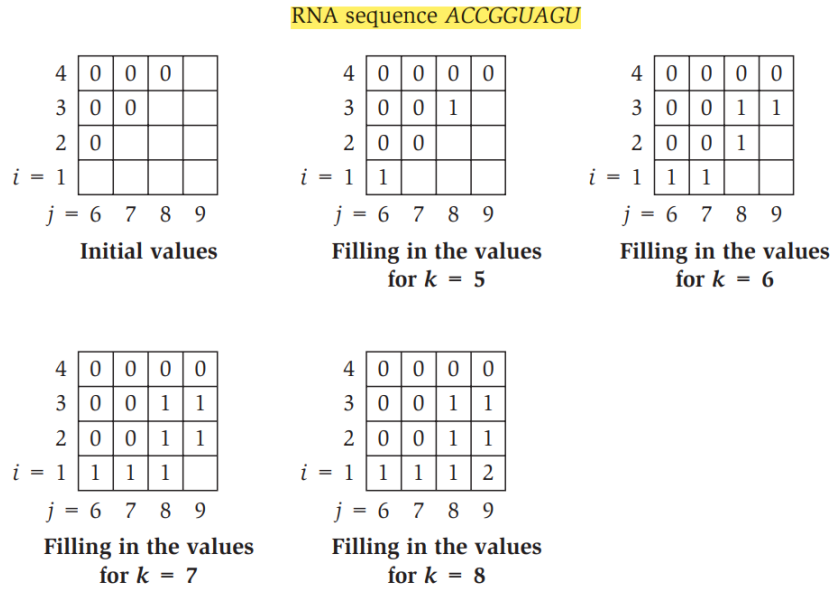


Figura 4.3: Iterazioni dell'algoritmo su un campione del problema in questione (ACCGGUAGU)

Possiamo infine formalizzare il tutto con il seguente pseudo-codice:

```
1 Initialize- $OPT(i, j) = 0$  whenever  $i \leq j - 4$ 
2
3 for  $k = 5$  to  $n - 1$ 
4   for  $i = 1$  to  $n - k$ 
5      $j \leftarrow i + k$ 
6     Compute  $M[i, j]$  using the previous recurrence formula
7 return  $M[1, n]$ 
```

4.2.1 Costo

Ci sono $O(n^2)$ sotto-problemi da risolvere e ognuno richiede tempo $O(n)$, quindi il running time complessivo è di $O(n^3)$.

Costo computazionale:

- **Tempo:** $O(n^3)$
- **Spazio:** $O(n^2)$

4.3 Riepilogo

- Trovare il modo di accoppiare le basi di RNA con delle regole
- $OPT[i, j] = \max(\max_{i \leq t \leq j-5}(1 + OPT[i, t-1] + OPT[t+1, j-1]), OPT[i, j-1])$
- Spazio = matrice riempita per diagonali \rightarrow **SPAZIO** = $O(n^2)$
- Per calcolare ogni OPT pago $n \rightarrow$ **TEMPO** = $O(n^3)$
- Per costruire una soluzione mi serve una matrice dove $S[i, j] = \max_t \rightarrow$ **SPAZIO** = $O(n^2)$

Capitolo 5

Pole Cutting Problem

5.1 Descrizione del problema

Il **Problema del Taglio delle Aste (Pole Cutting)** può essere definito nel modo seguente:

Data un'asta di lunghezza n pollici e una tabella di prezzi p_i per $i = 1, \dots, n$, **determinare il ricavo massimo r_n che si può ottenere tagliando l'asta e vendendone i pezzi**. Si noti che, se il prezzo p_n di un'asta di lunghezza n è sufficientemente grande, la soluzione ottima potrebbe essere quella di non effettuare alcun taglio.

Pole-cutting:

- Given is a pole of length n



- The pole can be cut into multiple pieces of integral lengths
- A pole of length i is sold for price $p(i)$, for some function p

Example:

length i	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
price $p(i)$	1	5	8	9	10	17	17	20	24	30

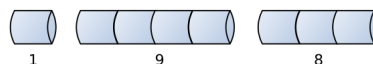


Figura 5.1: La figura mostra un esempio di problema Pole Cutting.

How many ways of cutting the pole are there?

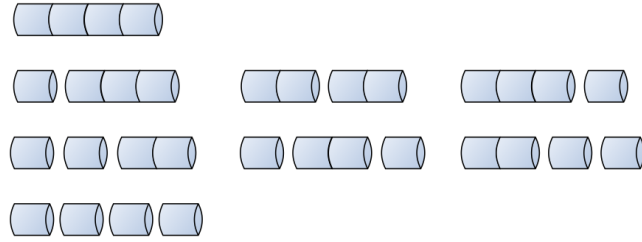


Figura 5.2: La figura sopra invece, mostra tutti i modi in cui può essere tagliata un'asta lunga 4 pollici.

È importante notare che un'asta di lunghezza n può essere tagliata in 2^{n-1} modi differenti, in quanto **si ha un'opzione indipendente di tagliare o non tagliare**, alla distanza di i pollici dall'estremità sinistra, per $i = 1, 2, \dots, n - 1$.

Se una **soluzione ottima** prevede il taglio dell'asta in k pezzi, per $1 \leq k \leq n$, allora una **decomposizione ottima** $n = i_1 + i_2, \dots + i_k$ dell'asta in pezzi di lunghezze i_1, i_2, \dots, i_k fornisce il ricavo massimo corrispondente $r_m = p_{i_1} + p_{i_2} + \dots + p_{i_k}$

What are the optimal revenues r_i ?

length i	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
price $p(i)$	1	5	8	9	10	17	17	20	24	30

r_1	=	1		$1 = 1$
r_2	=	5		$2 = 2$
r_3	=	8		$3 = 3$
r_4	=	10		$4 = 2 + 2$
r_5	=	13		$5 = 2 + 3$
r_6	=	17		$6 = 6$
r_7	=	18		$7 = 2 + 2 + 3$
r_8	=	22		$8 = 2 + 6$
r_9	=	25		$9 = 3 + 6$
r_{10}	=	30		$10 = 10$

Figura 5.3: Esempio di valori possibili ottenuti tagliando l'asta in vari pezzi

5.1.1 Goal

Data un'asta di lunghezza n pollici e una tabella di prezzi p_i per $i = 1, \dots, n$, **determinare il ricavo massimo r_n che si può ottenere tagliando l'asta e vendendone i pezzi.**

5.1.2 Funzionamento

Più in generale, possiamo esprimere i valori r_n per $n \geq 1$ in funzione dei ricavi ottimi delle aste più corte:

$$r_n = \max(p_n, r_1 + r_{n-1}, r_2 + r_{n-2}, \dots, r_{n-1} + r_1)$$

- Il primo argomento, p_n , corrisponde alla vendita dell'asta di lunghezza n senza tagli.
- Gli altri $n - 1$ argomenti corrispondono al ricavo massimo ottenuto facendo un taglio iniziale dell'asta in due pezzi di dimensione i e $n - i$, per $i = 1, 2, \dots, n - 1$, e poi tagliando in modo ottimale gli ulteriori pezzi, ottenendo i ricavi r_i e r_{n-i} da questi due pezzi.

Per risolvere il problema originale di dimensione n , risolviamo problemi più piccoli dello stesso tipo, ma di dimensioni inferiori. Una volta effettuato il primo taglio, possiamo considerare i due pezzi come istanze indipendenti del problema del taglio delle aste. Possiamo quindi dire che il problema del taglio delle aste presenta una **sottostruttura ottima**, ovvero **le soluzioni ottime di un problema incorporano le soluzioni ottime dei sottoproblemi correlati**.

Tuttavia, c'è un modo più semplice di definire una struttura ricorsiva per il problema del taglio delle aste:

Consideriamo la decomposizione formata da un primo pezzo di lunghezza i tagliato dall'estremità sinistra e dal pezzo restante di destra di lunghezza $n - i$. **Soltanto il pezzo restante di destra (non il primo pezzo) potrà essere ulteriormente tagliato.** Possiamo vedere ciascuna decomposizione di un'asta di lunghezza n in questo modo: **un primo pezzo seguito da un'eventuale decomposizione del pezzo restante.** Così facendo, possiamo esprimere la soluzione senza alcun taglio dicendo che il primo pezzo ha dimensione $i = n$ e ricavo p_n e che il pezzo restante ha dimensione 0 con ricavo $r_0 = 0$.

Otteniamo così la seguente **versione semplificata dell'equazione**:

$$r_n = \max_{1 \leq i \leq n} (p_i + r_{n-i})$$

Secondo questa formulazione, **una soluzione ottima incorpora la soluzione di un solo sottoproblema** (il pezzo restante) anziché due.

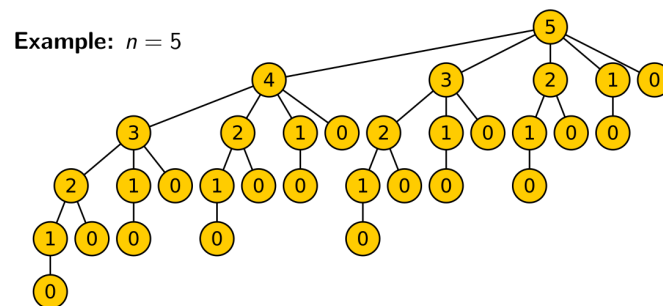
5.2 Algoritmo ricorsivo TOP-down

```

1 function Cut-Pole(p, n) {
2   Require: Integer n, Array p of length n with prices
3   if n == 0 then
4     return 0
5
6   q ← -∞
7
8   for i = 1 ... n do
9     q ← max{q, p[i] + Cut-Pole(p, n - i)}
10
11  return q
12 }
```

5.2.1 Costo

Perché questo algoritmo è così **inefficiente**? Il problema è che la procedura **Cut-Pole** chiama più e più volte se stessa in modo ricorsivo con gli stessi valori dei parametri, ovvero **risolve ripetutamente gli stessi sottoproblemi**.



Number Recursive Calls: $T(n)$

$$T(n) = 1 + \sum_{j=0}^{n-1} T(j) \text{ and } T(0) = 1$$

Figura 5.4: Albero delle soluzioni ottenuto da una soluzione trovata con 5 tagli

$$T(n) = 1 + \sum_{j=0}^{n-1} T(j)$$

$$T(n) = 2^n$$

Nota: Cut-Pole è esponenziale in n .

La procedura **Cut-Pole** considera esplicitamente tutti i 2^{n-1} modi possibili di tagliare un'asta di lunghezza n . L'albero delle chiamate ricorsive ha 2^{n-1} foglie, una per ogni modo possibile di tagliare l'asta.

5.3 Applicare la Programmazione Dinamica al taglio delle aste

5.3.1 Approccio Top-down

```

1 function Memoized-Cut-Pole(p, n) {
2   Require: Integer n, Array p of length n with prices
3
4   Let r [0 ... n] be a new array
5
6   for i = 0 ... n do
7     r[i] ← -∞
8
9   return Memoized-Cut-Pole-Aux(p, n, r )
10 }

1 function Memoized-Cut-Pole-Aux(p, n, r) {
2   Require: Integer n, array p of length n with prices, array r of
   revenues
3
4   if r [n] ≥ 0 then
5     return r[n]
6
7   if n = 0 then
8     q ← 0
9   else
10    q ← -∞
11    for i = 1 ... n do
12      q ← max{q, p[i] + Memoized-Cut-Pole-Aux(p, n - i, r )}
13    r [n] ← q
14
15    return q
16 }
```

- Preparare una tabella r di dimensione n
- Inizializza tutti gli elementi di r con $-\infty$
- Il lavoro effettivo viene svolto in Memoized-Cut-Pole-Aux, la tabella r viene passata a Memoized-Cut-Pole-Aux

Nota: Se $r[n] \geq 0$ allora $r[n]$ è stato calcolato in precedenza

5.3.2 Approccio Bottom-up

```

1 function Bottom-Up-Cut-Pole(p, n) {
2   Require: Integer n, array p of length n with prices
3   Let r[0 ... n] be a new array
4   r[0] ← 0
5
6   for j = 1 ... n do
7     q ← -∞
8     for i = 1 ... j do
9       q ← max{q, p[i] + r[j - i]}
10    r[j] ← q
11
12   return r[n]
13 }
```

5.3.2.1 Costi

Il tempo di esecuzione della procedura bottom up è $O(n^2)$, a causa della doppia struttura annidata del suo ciclo.

$$\sum_{j=1}^n \sum_{i=1}^j O(1) = O(1) \sum_{j=1}^n \sum_{i=1}^j 1 = O(1) \sum_{j=1}^n j = O(1) \frac{n(n+1)}{2} = O(n^2)$$

Anche il tempo di esecuzione della sua **controparte Top-Down** è $O(n^2)$, sebbene questo tempo di esecuzione sia un pò più difficile da spiegare. Poiché **una chiamata ricorsiva per risolvere un sottoproblema precedentemente risolto termina immediatamente**.

5.4 Riepilogo

- Massimizzare il reward in base ai tagli
- Tempo di esecuzione dell'approccio Top-Down $O(n^2)$
 - devo calcolare OPT per ogni n , per ognuno pago n **TEMPO** = $O(n^2)$
- $OPT[j] = \max_{i \leq l \leq j} (OPT[j-l] + p_l)$
- salvo i dati in un vettore che contiene OPT dei vari segmenti **SPAZIO** = $O(n)$
- per ricostruire la soluzione uso un vettore dove $S[j] = \max_l$ **SPAZIO_S** = $O(n)$



Capitolo 6

Matrix Chain Parenthesization

6.1 Descrizione del problema

Data una sequenza di n matrici A_1, A_2, \dots, A_n , vogliamo calcolare il prodotto $A_1 A_2 \dots A_n$.

Possiamo calcolare quest'ultimo utilizzando come subroutine l'algoritmo standard per moltiplicare una coppia di matrici, dopo che abbiamo posto le opportune parentesi per eliminare qualsiasi ambiguità sul modo in cui devono essere moltiplicate le matrici.

La moltiplicazione delle matrici è associativa, quindi **tutte le parentesizzazioni forniscono lo stesso prodotto**.

Definizione 6.1.1. *Un prodotto di matrici è **completamente parentesizzato** se è una singola matrice oppure è il prodotto, racchiuso tra parentesi, di due prodotti di matrici completamente parentesizzati.*

Per esempio, se la sequenza delle matrici è A_1, A_2, A_3, A_4 , il prodotto $A_1 A_2 A_3 A_4$ può essere parentesizzato in cinque modi distinti:

- $(A_1(A_2(A_3A_4)))$
- $(A_1((A_2A_3)A_4))$
- $((A_1A_2)(A_3A_4))$
- $((A_1(A_2A_3))A_4)$
- $((((A_1A_2)A_3)A_4)$

Il modo in cui parentessizziamo una sequenza di matrici può avere un impatto notevole sul costo per calcolare il prodotto.

L'algoritmo standard di moltiplicazioni tra matrici è dato dal seguente pseudocodice:

```
1 function Matrix-Multiply(A, B) {  
2   Require: Matrices A, B with A.columns = B.rows  
3  
4   Let C be a new A.rows × B.columns matrix  
5  
6   for i ← 1 ... A.rows do  
7     for j ← 1 ... B.columns do  
8       Cij ← 0  
9       for k ← 1 ... A.columns do  
10        Cij ← Cij + Aik · Bkj  
11  
12   return C  
13 }
```

6.1.1 Costo

- Tre cicli nidificati: $O(A.righe \cdot B.colonne \cdot A.colonne)$
- Numero di moltiplicazioni: $A.righe \cdot B.colonne \cdot A.colonne$
- Moltiplicazione di due matrici $n \times n$: runtime $O(n^3)$

Nota:

- Possiamo moltiplicare due matrici soltanto se sono **compatibili**: il numero di colonne di A deve essere uguale al numero di righe di B .
- Se A è una matrice $p \times q$ e B è una matrice $q \times r$, la matrice risultante C è una matrice $p \times r$.
- Il tempo per calcolare C è dato dal numero di prodotti scalari, che è $p \cdot q \cdot r$ (riga 8 dell'algoritmo).

Per mostrare come il costo per moltiplicare le matrici dipenda dallo schema di parentesizzazione, consideriamo il problema di moltiplicare una sequenza di tre matrici A_1, A_2, A_3 . Supponiamo che le dimensioni siano rispettivamente 10×100 , 100×5 , 5×50 . Se moltiplichiamo secondo lo schema di parentesizzazione $((A_1 A_2) A_3)$ eseguiamo $10 \times 100 \times 5 = 5000$ prodotti scalari per calcolare la matrice 10×5 risultante dal prodotto $A_1 A_2$, più altri $10 \times 5 \times 50 = 2500$ prodotti scalari per

moltiplicare questa matrice per A_3 , per un totale di 7500 prodotti scalari. Se invece moltiplichiamo secondo lo schema di parentesizzazione $(A_1(A_2A_3))$ eseguiamo $100 \times 5 \times 50 = 25000$ prodotti scalari per calcolare la matrice 100×50 risultante dal prodotto A_2A_3 , più altri $10 \times 100 \times 50 = 50000$ prodotti scalari per moltiplicare questa matrice per A_1 , per un totale di 75000 prodotti scalari. Quindi il calcolo della moltiplicazione delle matrici è 10 volte più rapido con il primo schema di parentesizzazioni.

Il **problema della parentesizzazione tra matrici** può essere descritto in questo modo:

Data una sequenza di n matrici A_1, A_2, \dots, A_n , dove la matrice A_i ha dimensioni $p_{i-1} \times p_i$ per $i = 1, 2, \dots, n$, determinare lo schema di parentesizzazione completa del prodotto $A_1A_2 \dots A_n$ che minimizza il numero di prodotti scalari.

6.1.2 Goal

È importante notare che, nel problema della moltiplicazione di una sequenza di matrici, **non vengono effettivamente moltiplicate le matrici**. Il nostro **obiettivo** è soltanto quello di **determinare un ordine di moltiplicazione delle matrici che ha il costo minimo**.

Tipicamente, il tempo impiegato per determinare quest'ordine ottimo è più che ripagato dal tempo risparmiato successivamente per eseguire effettivamente i prodotti delle matrici (per esempio, eseguire soltanto 7500 prodotti, anziché 75000).

Vogliamo tuttavia dimostrare che un controllo esaustivo di tutti i possibili schemi di parentesizzazione non ci consente di ottenere un algoritmo efficiente. Indichiamo con $P(n)$ il numero di parentesizzazioni alternative di una sequenza di n matrici.

- Quando $n = 1$, c'è una sola matrice e, quindi un solo schema di parentesizzazione.
- Quando $n \geq 2$, un prodotto di matrici completamente parentesizzato è il prodotto di due sottoprodotti di matrici completamente parentesizzati e la suddivisione fra i due sottoprodotti può avvenire fra la k -esima e la $(k + 1)$ -esima matrice per qualsiasi $k = 1, 2, \dots, n - 1$.

Quindi otteniamo la seguente ricorrenza:

$$P(n) = \begin{cases} 1 & \text{if } n = 1, \\ \sum_{k=1}^{n-1} P(k)P(n-k) & \text{if } n \geq 2. \end{cases}$$

Figura 6.1: Sequenza: 1, 1, 2, 5, 14, 42, 132, 429, 1430, 4862, 16796, 58786, 208012, 742900, ...

Si può dimostrare che ci sono $\Omega(2^n)$ combinazioni. Un algoritmo efficiente quindi non può provare tutte le possibili combinazioni.

6.2 Applicare la programmazione dinamica

Seguiremo un procedimento di quattro fasi (classico della programmazione dinamica):

1. Caratterizzare la struttura di una soluzione ottima
2. Definire in modo ricorsivo il valore di una soluzione ottima
3. Calcolare il valore di una soluzione ottima
4. Costruire una soluzione ottima dalle informazioni calcolate

6.2.1 Struttura di una parentesizzazione ottima

Per comodità adottiamo la notazione $A_{i..j}$ dove $i \leq j$, per la matrice che si ottiene calcolando il prodotto $A_i A_{i+1} \dots A_j$. Notate che, se il problema non è banale, cioè $i < j$, allora qualsiasi parentesizzazione del prodotto $A_i A_{i+1} \dots A_j$ deve suddividere il prodotto fra A_k e A_{k+1} per qualche intero k nell'intervallo $i \leq k < j$, ovvero:

- per qualche valore di k , prima calcoliamo le matrici $A_{i..k}$ e $A_{k+1..j}$
- e, poi, le moltiplichiamo per ottenere il prodotto finale $A_{i..j}$

Il costo di questa parentesizzazione è, quindi, il costo per calcolare la matrice $A_{i..k}$, più il costo per calcolare la matrice $A_{k+1..j}$, più il costo per moltiplicare queste due matrici.

6.2.1.1 Definizione della sottostruttura

Supponiamo che una parentesizzazione ottima $A_i A_{i+1} \dots A_j$ suddivida il prodotto fra A_k e A_{k+1} . Allora la parentesizzazione della prima sottosequenza $A_i A_{i+1} \dots A_k$ all'interno di questa parentesizzazione ottima di $A_i A_{i+1} \dots A_j$, deve essere una parentesizzazione ottima di $A_i A_{i+1} \dots A_k$.

Possiamo quindi costruire una soluzione ottima di un'istanza del problema della moltiplicazione di una sequenza di matrici suddividendo il problema in due sottoproblemi (quelli della parentesizzazione ottima $A_i A_{i+1} \dots A_k$ e $A_{k+1} A_{k+2} \dots A_j$), trovando le soluzioni ottime delle istanze dei sottoproblemi e, infine, **combinando le soluzioni ottime dei sottoproblemi**.

6.2.2 Soluzione in modo ricorsivo

Scegliamo come sottoproblemi i problemi per determinare il costo minimo di una parentesizzazione $A_i A_{i+1} \dots A_j$ per $1 \leq i \leq j \leq n$.

Sia $m[i, j]$ **il numero minimo di prodotti scalari richiesti per calcolare la matrice $A_{i..j}$** ; per il problema principale, il costo del metodo più economico per calcolare $A_{1..n}$ sarà quindi $m[1, n]$. Possiamo definire $m[i, j]$ ricorsivamente in questo modo:

- Se $i = j$, il problema è banale; la sequenza è formata da una matrice $A_{i..i} = A_i$, quindi non occorre eseguire alcun prodotto scalare. Allora $m[i, i] = 0$ per $i = 1, 2, \dots, n$.
- Per calcolare $m[i, j]$ quando $i < j$, sfruttiamo la struttura di una soluzione ottima ottenuta nella fase 1. Supponiamo che la parentesizzazione ottima suddivida il prodotto $A_i A_{i+1} \dots A_j$ fra A_k e A_{k+1} , dove $i \leq k < j$. Quindi $m[i, j]$ è uguale al costo minimo per calcolare i sottoprodotti $A_{i..k}$ e $A_{k+1..j}$, più il costo per moltiplicare queste due matrici. Ricordando che ogni matrice A_i è $p_{i-1} \times p_i$, il calcolo del prodotto delle matrici $A_{i..k} A_{k+1..j}$ richiede $p_{i-1} p_k p_j$ prodotti scalari. Quindi otteniamo: $m[i, j] = m[i, k] + m[k + 1, j] + p_{i-1} p_k p_j$

Questa equazione ricorsiva suppone che sia noto il valore di k , che invece non conosciamo. Notiamo tuttavia, che ci sono soltanto $j - i$ valori possibili per k , ovvero $k = i, i + 1, \dots, j - 1$. Poiché la parentesizzazione ottima deve utilizzare uno di questi valori di k , dobbiamo semplicemente controllarli tutti per trovare il migliore. Quindi, la nostra definizione ricorsiva per il costo minimo di una parentesizzazione del prodotto $A_i A_{i+1} \dots A_j$ diventa:

$$m[i, j] = \begin{cases} 0 & \text{if } i = j, \\ \min_{i \leq k < j} \{m[i, k] + m[k + 1, j] + p_{i-1}p_kp_j\} & \text{if } i < j. \end{cases}$$

I valori $m[i, j]$ sono i costi delle soluzioni ottime dei sottoproblemi, ma essi non ci forniscono tutte le informazioni necessarie a ricostruire la soluzione ottima. Per poterlo fare definiamo $s[i, j]$ come il valore k in cui è stato suddiviso il prodotto $A_i A_{i+1} \dots A_j$ per ottenere una parentesizzazione ottima. Ovvero, $s[i, j]$ è uguale a un valore k tale che $m[i, j] = m[i, k] + m[k + 1, j] + p_{i-1}p_kp_j$.

6.2.3 Calcolo dei costi ottimi

Osserviamo che ci sono relativamente pochi problemi distinti: un problema per ogni possibile scelta di i e j , con $1 \leq i \leq j \leq n$ per un totale di $O(n^2)$. Un algoritmo ricorsivo può incontrare ciascun sottoproblema più volte nelle varie diramazioni del suo albero di ricorsione. **Questa proprietà dei sottoproblemi che si ripresentano è la seconda caratteristica peculiare dell'applicabilità della programmazione dinamica** (la prima è la sottostruttura ottima).

Anziché calcolare la soluzione della ricorrenza ricorsivamente, calcoliamo il costo ottimale applicando un metodo tabulare Bottom-Up.

Implementiamo quest'ultimo con la procedura **Matrix-Chain-Order** riportata qui di seguito. Questa procedura assume che la matrice A_i abbia dimensione $p_{i-1} \times p_i$ per $i = 1, 2, \dots, n$. L'input è una sequenza $p = p_0, p_1, \dots, p_n$, dove $p.length = n + 1$.

La procedura usa una tabella ausiliaria $m[1..n, 1..n]$ per memorizzare i costi $m[i, j]$ e una tabella ausiliaria $s[1..n, 1..n]$ che registra l'indice k cui corrisponde il costo ottimo nel calcolo $m[i, j]$. La tabella s sarà poi utilizzata per costruire una soluzione ottima.

Per implementare correttamente il metodo Bottom-Up dobbiamo determinare quali posizioni nella tabella sono utilizzate nel calcolo di $m[i, j]$.

L'equazione ricorsiva, definita precedentemente, indica che il costo $m[i, j]$ per calcolare il prodotto di $j - i + 1$ matrici dipende soltanto dai costi per calcolare prodotti di sequenze di meno di $j - i + 1$ matrici. Ovvero, per $k = i, i + 1, \dots, j - 1$, la matrice $A_{i..k}$ è un prodotto di $k - i + 1 < j - i + 1$ matrici e la matrice $A_{k+1..j}$ è un prodotto di $j - k < j - i + 1$ matrici.

L'algoritmo dovrebbe riempire la tabella m in modo da risolvere il problema della parentesizzazione di sequenze di matrici di lunghezza crescente. Per il sotto-problema della parentesizzazione ottima della sequenza di matrici $A_i A_{i+1} \dots A_j$, assumiamo come dimensione del problema la lunghezza $j - i + 1$ della sequenza.

6.3 Bottom-Up Approach

```

1 function Matrix-Chain-Order(p) {
2   matrix Ai has dimensions p(i-1) × p(i)
3   n = p.length - 1
4
5   Let m[1...n,1...n] and s[1...n,1...n] be new arrays
6
7   for i ← 1 ... n do
8     m[i,i] ← 0
9   for l ← 2...n do           # l = chain length
10    for i ← 1 ... n - l + 1 do # left position
11      j ← i + l - 1           # right position
12      m[i,j] ← ∞
13      for k ← i ... j - 1 do
14        q = m[i,k] + m[k+1,j] + p[i-1] p[k] p[j]
15        if q < m[i,j]
16          m[i,j] = q
17          s[i,j] = k
18
19   return m and s
20 }
```

L'algoritmo prima calcola $m[i,i] = 0$ per $i = 1, 2, \dots, n$ (i costi minimi per sequenze di lunghezza $l = 1$). Poi usa la ricorrenza per calcolare $m[i,i+1]$ per $i = 1, 2, \dots, n-1$ (i costi minimi per sequenze di lunghezza $l = 2$) durante la prima esecuzione del ciclo `for`. Nella seconda iterazione del ciclo, l'algoritmo calcola $m[i, i+2]$ per $i = 1, 2, \dots, n-2$ (i costi minimi per cammini di lunghezza $l = 3$) e così via. In ciascun passo, il costo calcolato $m[i,j]$ dipende soltanto dagli elementi della tabella $m[i,k]$ e $m[k+1,j]$ già calcolati.

6.3.1 Costo

Da un semplice esame dalla struttura annidata dei cicli della procedura `Matrix-Chain-Order` si deduce che il **tempo di esecuzione dell'algoritmo è pari a** $O(n^3)$. I cicli hanno tre livelli di annidamento e ogni indice di ciclo (l, i e k) assume al massimo $n - 1$ valori.

L'algoritmo richiede **in spazio** $O(n^2)$ per memorizzare le tabelle m e s .

Quindi, la procedura **Matrix-Chain-Order** è molto più efficiente del metodo con tempo esponenziale che elenca tutte le possibili parentesizzazioni controllandole una per una.

6.4 Costruire una soluzione ottima

La procedura **Matrix-Chain-Order**, determina il numero ottimo di prodotti scalari richiesti per moltiplicare una sequenza di matrici, ma non mostra direttamente come moltiplicare le matrici. La tabella $s[1..n, 1..n]$ ci fornisce le informazioni per farlo. Ogni posizione $s[i, j]$ registra quel valore di k per il quale la parentesizzazione ottima di $A_i A_{i+1} \dots A_j$ suddivide il prodotto fra A_k e A_{k+1} .

Quindi, sappiamo che il prodotto finale delle matrici nel calcolo di $A_{1..n}$ è $A_{1..s[1,n]} A_{s[1,n]+1..n}$. I prodotti precedenti possono essere calcolati ricorsivamente perché $s[i, s[i, n]]$ determina l'ultimo prodotto nel calcolo di $A_{s[1,n]+1..n}$. La seguente procedura ricorsiva produce una parentesizzazione ottima di $(A_i, A_{i+1}, \dots, A_j)$ dati gli indici i e j e la tabella s (calcolata da **Matrix-Chain-Order**). La chiamata iniziale di **Print-Optimal-Parens**($s, 1, n$) produce una parentesizzazione ottima di (A_1, A_2, \dots, A_n) .

```
1 function Print-Optimal-Parens(s, i, n) {  
2   Require: Array s, positions i, j  
3  
4   if i = j then  
5     print "Ai "  
6  
7   else  
8     print "("  
9     Print-Optimal-Parens(s, i, s[i, j])  
10    Print-Optimal-Parens(s, s[i, j] + 1, j)  
11    print ")"  
12 }
```

6.5 Riepilogo

- L'obiettivo è minimizzare i prodotti scalari con parentesizzazione
- $m[i, j] = \min_{i \leq k < j} (m[i, k] + m[k + 1, j] + p_{i-1}p_kp_j)$
- spazio necessario: ho bisogno di una matrice (triangolare superiore) per ricordarmi i valori calcolati precedentemente, riempita per diagonali.
- spazio matrice $n \times n$: **SPAZIO** = $O(n^2)$
- per ogni cella pago n : **TEMPO** = $O(n^3)$
- per ricostruire la soluzione: **SPAZIO** = $O(n^2)$ uso una matrice dove segno quale k per ogni (i, j) ha dato il risultato migliore

Capitolo 7

Optimal Binary Search Tree

Come possiamo organizzare un albero binario di ricerca per minimizzare il numero di nodi visitati in tutte le ricerche, conoscendo le frequenze con cui vengono cercati i nodi? Ciò che fa al caso nostro è un **albero binario di ricerca ottimo**.

7.1 Descrizione del problema

Formalmente, data una sequenza $K = k_1, k_2, \dots, k_n$ di n chiavi distinte e ordinate (con $k_1 < k_2 < \dots < k_n$), **vogliamo costruire un albero binario di ricerca** con queste chiavi. Per ogni chiave k_i , abbiamo una probabilità p_i che una ricerca riguarderà k_i . Alcune ricerche potrebbero riguardare valori che non si trovano in K , quindi abbiamo anche $n+1$ chiavi fittizie (o **dummy**) d_0, d_1, \dots, d_n che rappresentano valori che non appartengono a K .

d_0 rappresenta tutti i valori minori di k_1 , d_n rappresenta tutti i valori maggiori di k_n e, per $i = 1, 2, \dots, n-1$, la chiave fittizia d_i rappresenta tutti i valori fra k_i e k_{i+1} . Per ogni chiave fittizia d_i , abbiamo una probabilità q_i che una ricerca corrisponderà a d_i .

$$\sum_{i=1}^n p_i + \sum_{i=0}^n q_i = 1$$

Poiché conosciamo le probabilità delle ricerche per ogni chiave e per ogni chiave fittizia, possiamo determinare il costo atteso di una ricerca in un determinato albero binario di ricerca T . Supponiamo che il costo effettivo di una ricerca sia il numero di nodi esaminati, ovvero la profondità del nodo trovato dalla ricerca in T , più 1. Allora il costo atteso di una ricerca in T è:

$$avgCost(T) = 1 + \sum_{i=1}^n \text{profondità}_T(k_i) \cdot p_i + \sum_{i=0}^n \text{profondità}_T(d_i) \cdot q_i$$

dove profondità_T indica la **profondità** di un nodo nell'albero T .

7.1.1 Goal

Per un dato insieme di probabilità, il nostro obiettivo è costruire un albero binario di ricerca il cui costo atteso di ricerca è minimo.

Nota: Un albero binario di ricerca ottimo non è necessariamente un albero la cui altezza è minima, nè possiamo necessariamente costruire un albero binario di ricerca ottimo ponendo sempre nella radice la chiave con probabilità massima.

Come nella moltiplicazione di una sequenza di matrici, il controllo esaustivo di tutte le possibilità non riesce a produrre un algoritmo efficiente. In una ricerca esaustiva, dovremmo esaminare un numero esponenziale di alberi binari di ricerca.

7.2 La struttura di un albero binario di ricerca ottimo

Iniziamo con una osservazione sui sottoalberi. Consideriamo un sottoalbero qualsiasi di un albero binario di ricerca; le sue chiavi devono essere in un intervallo contiguo k_i, \dots, k_j , per qualche $1 \leq i \leq j \leq n$. Inoltre, un sottoalbero che contiene le chiavi k_i, \dots, k_j deve anche avere come foglie le chiavi fittizie d_{i-1}, \dots, d_j . Adesso possiamo definire la **sottostruttura ottima**:

se un albero binario di ricerca ottimo T ha un sottoalbero T' che contiene le chiavi k_i, \dots, k_j , allora questo sottoalbero T' deve essere ottimo anche per il sottoproblema con chiavi k_i, \dots, k_j e chiavi fittizie d_{i-1}, \dots, d_j .

Date le chiavi k_i, \dots, k_j , una di queste chiavi, per esempio k_r ($i \leq r \leq j$), sarà la radice di un sottoalbero ottimo che contiene queste chiavi. Il sottoalbero sinistro della radice k_r conterrà le chiavi k_i, \dots, k_{r-1} (e le chiavi fittizie d_{i-1}, \dots, d_{r-1}) e il sottoalbero destro conterrà le chiavi k_{r+1}, \dots, k_j (e le chiavi fittizie d_r, \dots, d_j).

Se esaminiamo tutte le radici candidate k_r con $i \leq r \leq j$, e determiniamo tutti gli alberi binari di ricerca ottimi che contengono k_i, \dots, k_{r-1} e quelli che contengono k_{r+1}, \dots, k_j , avremo la garanzia di trovare un albero binario di ricerca ottimo.

Note sui sottoalberi vuoti: supponiamo di scegliere k_i come radice di un sottoalbero con chiavi k_i, \dots, k_j . Il sottoalbero sinistro di k_i , contiene le chiavi k_i, \dots, k_{i-1} . È naturale dedurre che questa sequenza non contiene chiavi ma, notiamo che i sottoalberi contengono anche le chiavi fittizie. Adottiamo la convenzione che un sottoalbero che contiene le chiavi k_i, \dots, k_{i-1} non ha chiavi reali, ma contiene l'unica chiave fittizia d_{i-1} . In modo simmetrico, il sottoalbero destro di k_j , contiene le chiavi k_{j+1}, \dots, k_j ; questo sottoalbero destro non contiene chiavi reali, ma contiene la chiave fittizia d_j .

7.3 Una soluzione ricorsiva

Il nostro dominio dei sottoproblemi è trovare un albero binario di ricerca ottimo che contiene le chiavi k_i, \dots, k_j , dove $i \geq 1$, $j \leq n$ e $j \geq i - 1$ (quando $j = i - 1$, non ci sono chiavi reali e c'è l'unica chiave fittizia d_{i-1}). Definiamo $e[i, j]$ come il costo di ricerca atteso in un albero binario di ricerca ottimo che contiene le chiavi k_i, \dots, k_j . In ultima analisi, vogliamo calcolare $e[1, n]$.

Il caso semplice si verifica quando $j = i - 1$; c'è una sola chiave fittizia: d_{i-1} .

Il costo atteso di ricerca è $e[i, i-1] = q_{i-1}$.

Quando $j \geq i$, bisogna scegliere una radice k_r fra k_i, \dots, k_j e poi creare, come suo sottoalbero sinistro, un albero binario di ricerca ottimo con le chiavi k_i, \dots, k_{r-1} e, come suo sottoalbero destro, un albero binario di ricerca ottimo con le chiavi k_{r+1}, \dots, k_j . La profondità di ogni nodo nel sottoalbero aumenta di 1 quando questo sottoalbero diventa sottoalbero di un nodo e, il costo atteso di ricerca di questo sottoalbero aumenta della somma di tutte le probabilità nel sottoalbero.

Per un sottoalbero con chiavi k_i, \dots, k_j

$$w(i, j) = \sum_{l=i}^j p_l + \sum_{l=i-1}^j q_l$$

Quindi se k_r è la radice di un sottoalbero ottimo che contiene le chiavi k_i, \dots, k_j abbiamo

$$e[i, j] = p_r + (e[i, r-1] + w(i, r-1)) + (e[r+1, j] + w(r+1, j))$$

Osservando che

$$w(i, j) = w(i, r-1) + p_r + w(r+1, j)$$

possiamo riscrivere $e[i, j]$ in questo modo

$$e[i, j] = e[i, r - 1] + e[r + 1, j] + w(i, j)$$

Otteniamo quindi la seguente formula ricorsiva finale:

$$e[i, j] = \begin{cases} q_{i-1}, & j = i - 1 \\ \min_{i \leq r \leq j} (e[i, r - 1] + e[r + 1, j] + w(i, j)) & i \leq j \end{cases}$$

I valori $e[i, j]$ rappresentano i costi attesi di ricerca negli alberi binari di ricerca ottimi. Per tenere traccia della struttura degli alberi binari di ricerca ottimi, definiamo $root[i, j]$, per $1 \leq i \leq j \leq n$, come l'indice r per il quale k_r è la radice di un albero binario di ricerca ottimo che contiene le chiavi k_i, \dots, k_j .

7.4 Calcolare il costo di ricerca atteso in un albero binario di ricerca ottimo

Si possono vedere diverse analogie fra la caratterizzazione degli alberi binari di ricerca ottimi e la caratterizzazione della moltiplicazione di una sequenza di matrici. Per entrambi i domini dei problemi, i sottoproblemi sono formati da sottointervalli di indici e contigui. Una implementazione ricorsiva diretta dell'equazione definita precedentemente potrebbe risultare inefficiente come l'algoritmo ricorsivo diretto della moltiplicazione di una sequenza di matrici.

Memorizziamo quindi i valori $e[i, j]$ in una tabella $e[1..n + 1, 0..n]$. Il primo indice deve arrivare fino a $n + 1$ (anziché n) perché, per ottenere un sottoalbero che contiene soltanto la chiave fittizia d_n , dobbiamo calcolare e memorizzare $e[n + 1, n]$. Il secondo indice deve iniziare da 0 perché, per ottenere un sottoalbero che contiene soltanto la chiave fittizia d_0 , dobbiamo calcolare e memorizzare $e[1, 0]$. Utilizzeremo soltanto le posizioni $e[i, j]$ per le quali $j \geq i - 1$. Utilizzeremo anche una tabella $root[i, j]$ per memorizzare la radice del sottoalbero che contiene le chiavi k_i, \dots, k_j (questa tabella usa soltanto le posizioni per le quali $1 \leq i \leq j \leq n$).

Ovviamente, per migliorare l'efficienza, utilizzeremo un'altra tabella. Anziché ricominciare da zero il calcolo di $w(i, j)$ ogni volta che calcoliamo $e[i, j]$ (il che richiederebbe $O(j - 1)$ addizioni) memorizziamo questi valori in una tabella $w[1..n + 1, 0..n]$.

Per il caso base, calcoliamo $w[i, i - 1] = q_{i-1}$ per $1 \leq i \leq n + 1$. Per $j \geq i$, calcoliamo $w[i, j] = w[i, j - 1] + p_j + q_j$.

Quindi possiamo calcolare ciascuno dei $O(n^2)$ valori di $w[i, j]$ nel tempo $O(1)$.

Il seguente pseudocodice riceve come input le probabilità p_1, \dots, p_n e q_0, \dots, q_n e la dimensione n e restituisce le tabelle e e $root$.

```

1 function Optimal-BST(p,q,n) {
2   Let e[1..n+1,0..n], w[1..n+1,0..n] and root[1..n,1..n] be three new
   table
3
4   for i = 1 to n + 1
5     e[i,i - 1] = qi-1
6     w[i,i - 1] = qi-1
7
8   for l = 1 to n
9     for i = 1 to n - l + 1
10      j = i + l - 1
11      e[i,j] = ∞
12      w[i,j] = w[i,j - 1] + pj + qj
13      for r = i to j
14        t = e[i, r - 1] + e[r + 1, j] + w[i,j]
15        if t < e[i,j]
16          e[i,j] = t
17          root[i,j] = r
18
19   return e[] and root[]
20 }
```

- Il primo ciclo `for` inizializza i valori di $e[i, i - 1]$ e $w[i, i - 1]$.
- Il ciclo `for` principale usa le ricorrenze per calcolare $e[i, j]$ e $w[i, j]$ per ogni $1 \leq i \leq j \leq n$.
- Quando $l = 1$, il ciclo calcola $e[i, i]$ e $w[i, i]$ per $i = 1, 2, \dots, n$
- Quando $l = 2$, il ciclo calcola $e[i, i + 1]$ e $w[i, i + 1]$ per $i = 1, 2, \dots, n$ per $i = 1, 2, \dots, n - 1$, e così via.
- Il ciclo `for` più interno prova ciascun indice r candidato per determinare (e salvare in $root[i, j]$) quale chiave k_r utilizzare come radice di un albero binario di ricerca ottimo che contiene le chiavi k_i, \dots, k_j .

7.4.1 Costo

- Per ogni operazione pago n : **TEMPO** = $O(n^3)$, esattamente come **Matrix-Chain-Order**
- Spazio = matrice $n \times n$: **SPAZIO** = $O(n^2)$

7.5 Riepilogo

- L'obiettivo è costruire un albero di ricerca massimizzando la velocità di ricerca in base alla probabilità
- $OPT[i, j] = \min_{i \leq r \leq j} (OPT[i, r - 1] + OPT[r + 1, j] + w[i, j])$
- r è la radice dei sottoalberi creati ricorsivamente
- Per ricostruire la soluzione uso un'altra matrice dove $S[i, j] = \min_r \rightarrow$
SPAZIO $= O(n^2)$



Capitolo 8

Sequence Alignment

Il problema del Sequence Alignment consiste nel riuscire a comparare delle stringhe, come per esempio quando si effettua un *typo* in un motore di ricerca e quello ci fornisce l'alternativa corretta in quanto il testo da noi scritto è “abbastanza” simile a un'altra ricerca (che sia stata fatta con più probabilità).

Vogliamo quindi un modello in cui la **similarità** sia determinata approssimativamente dal numero di **gap** e **mismatch** in cui incorriamo quando allineiamo le due parole.

Tuttavia ci sono varie possibilità con cui due parole di lunghezza diversa possono essere confrontate, quindi è necessario fornire una definizione di **similarità**.

8.1 Descrizione del Problema

Come prima definizione di **similarità** possiamo dire che:

Definizione 8.1.1 (Similarità). *Minore è il numero di caratteri che non corrispondono, maggiore è la similarità tra le parole.*

Questa problematica è anche un tema centrale della biologia molecolare, e proprio grazie ad un biologo abbiamo una definizione rigorosa e soddisfacente di similarità.

Prima di dare una definizione similarità dobbiamo però darne una di **allineamento**:

Definizione 8.1.2 (Alignment). Supponiamo di avere due stringhe X e Y , che consistono rispettivamente della sequenza di simboli $x_1x_2\dots x_m$ e $y_1y_2\dots y_n$. Consideriamo gli insiemi $\{1, 2, \dots, m\}$ e $\{1, 2, \dots, n\}$ che rappresentano le varie posizioni nelle stringhe X e Y , e consideriamo un **Matching** di questi due insiemi (un matching è stato definito nel Capitolo 4 \rightarrow si tratta di un insieme di coppie ordinate con la proprietà che ogni oggetto si trova al più in una sola coppia). Diciamo ora che un **matching** M di questi due insiemi è un **allineamento** se gli elementi di varie coppie non si incrociano:

- se $(i, j), (i', j') \in M$
- e $i < i'$,
- allora $j < j'$.

Intuitivamente, un **alignment** fornisce un modo per allineare le due stringhe, dicendoci quali coppie di posizioni saranno allineate l'una con l'altra. Ad esempio:

stop-
-tops

corrisponde all'alignment $\{(2, 1), (3, 2), (4, 3)\}$.

Ora la nostra definizione di similarità si baserà sul **trovare il miglior allineamento**, seguendo questi criteri:

Supponiamo che M sia un dato allineamento tra X e Y .

- C'è un parametro $\delta > 0$ che definisce la **gap penalty**, che viene sostenuta ogni volta che un carattere di X o Y non è in un matching (ovvero non ha una corrispondenza). Nell'alignment il "**gap**" viene posto con il simbolo '-', necessario al fine di allineare le due stringhe (avere uguale *lunghezza*).

o-currance
occurrence

- Per ogni coppia di lettere p, q del nostro alfabeto, se c'è un accoppiamento errato si paga il corrispondente **mismatch cost** $a_{(p,q)}$.

occurrAnce
occurrEnce

Il costo di M è la somma del suo gap e mismatch cost, e l'**obiettivo sarà quello di minimizzarlo**.



Nota: Le quantità δ e $a_{(p,q)}$ sono parametri esterni che devono essere inseriti nel software per l'allineamento della sequenza; infatti, molto lavoro va nella scelta delle impostazioni per questi parametri. Dal nostro punto di vista, nel progettare un algoritmo per il sequence alignment, li prenderemo come input.

8.1.1 Goal

Date due stringhe, trovare l'allineamento di costo minimo.

Esempio: data le parole `ocurrance` e `occurrence` possiamo individuare vari alignment:

```
o-currAnce
occurrence
```

oppure

```
o-curr-ance
occurre-nce
```

Possiamo notare che nel primo abbiamo **1 gap** e **1 mismatch** mentre nel secondo abbiamo **3 gap** ma **nessun mismatch**.

Vogliamo quindi determinare quale dei due sia il migliore.

8.2 Implementazione dell'algoritmo

Ora affronteremo il problema di calcolarci questo costo minimo, e l'allineamento ottimale che lo fornisce, date le coppie X e Y .

Come al solito proveremo con un approccio di programmazione dinamica, e per realizzare l'algoritmo definiamo, come per altri algoritmi già visti, una **scelta binaria**.

Dato l'allineamento ottimale M , allora:

- $(m, n) \in M$ (quindi gli ultimi due simboli delle due stringhe **sono in un matching**)
- $(m, n) \notin M$ (gli ultimi simboli delle due stringhe **non sono in un matching**)

Tuttavia questa semplice distinzione **non è sufficiente**, quindi supponiamo di aggiungere anche il seguente concetto elementare:

Sia M un qualsiasi allineamento di X e Y . Se $(m, n) \notin M$, allora, o l' m -esima posizione di X o l' n -esima posizione di Y **non è in un matching di M** .

Dire questo, equivale a riscrivere le due condizioni sopra come tre, dunque **in un allineamento ottimo M almeno una deve essere vera**:

1. $(m, n) \in M$;
2. l' m - esima posizione di X non è nel matching;
3. l' n - esima posizione di Y non è nel matching

Ora definiamo la funzione di costo minimo $OPT(i, j)$ come costo dell'alignment tra $x_1x_2 \dots x_i$ e $y_1y_2 \dots y_j$.

- Nel caso 1, abbiamo un costo di $a_{x_my_n}$ e poi si allinea $x_1x_2 \dots x_{m-1}$ nel miglior modo possibile con $y_1y_2 \dots y_{n-1}$. Si ha quindi che $OPT(m, n) = a_{x_my_n} + OPT(m-1, n-1)$.
- Nel caso 2, si paga un gap cost δ dato che la m^{th} posizione di X non è in matching, e poi si allinea $x_1x_2 \dots x_{m-1}$ nel miglior modo possibile con $y_1y_2 \dots y_n$. Si ha quindi che $OPT(m, n) = \delta + OPT(m-1, n)$.
- Similmente per il caso 3, abbiamo $OPT(m, n) = \delta + OPT(m, n-1)$.

Utilizzando dunque gli stessi argomenti per i sottoproblemi, per l'allineamento di costo minimo tra X e Y , otteniamo la definizione generale di $OPT(i, j)$:

L'allineamento di costo minimo soddisfa la seguente ricorsione per $i \geq 1$ e $j \geq 1$:

$$OPT(i, j) = \min(a_{(x_iy_j)} + OPT(i-1, j-1), \delta + OPT(i-1, j), \delta + OPT(i, j-1))$$

Dunque così abbiamo ottenuto la nostra funzione di ricorsione e possiamo procedere alla scrittura dello pseudo codice sfruttando la programmazione dinamica.

8.2.1 Approccio Bottom-Up

```

1 function alignment(X,Y) {
2   for i = 0 to m
3     M[i, 0] ← i δ
4   for j = 0 to n
5     M[0, j] ← j δ
6   for i = 1 to m
7     for j = 1 to n
8       M[i, j] ← min (
9         α(xi yj) + M[i - 1, j - 1],
10        δ + M [i - 1, j],
11        δ + M [i, j - 1])
12
13   return M[m, n]
14 }

```

8.2.2 Costo

- Il running time è di $O(mn)$, poiché l'array A ha $O(mn)$ voci e nel peggiore dei casi trascorriamo un tempo costante su ciascuna.
- Costo spaziale è di $O(mn)$

C'è un modo pittorico accattivante in cui le persone pensano a questo algoritmo di sequence alignment. Supponiamo di costruire un grafo a griglia $m \times n$ bidimensionale G_{XY} , con le righe etichettate da simboli nella stringa X , le colonne etichettate da simboli in Y e gli archi orientati come nella *Figura* di seguito.

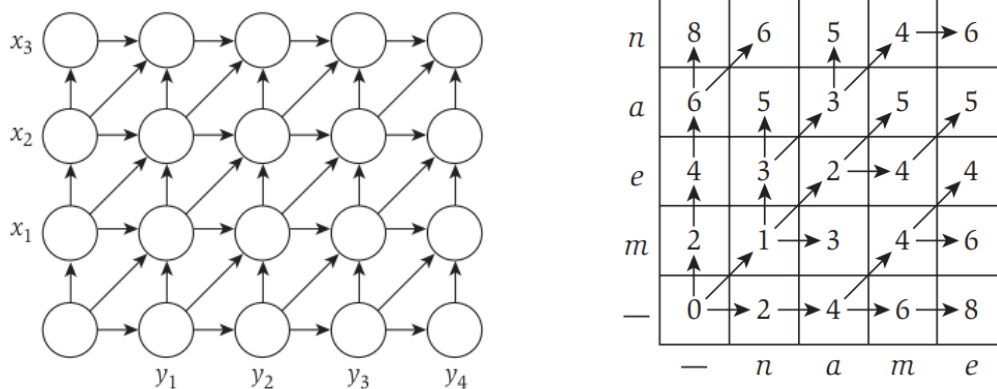


Figura 8.1: Esempio di matching tra le parole **name** e **mean**. (Le due immagini si riferiscono ad esempi diversi.)

Nell'esempio precedente, il matching tra **name** e **mean**, con i parametri scelti per questo esempio sarà:

mean-
n-ame

Numeriamo le righe da 0 a m e le colonne da 0 a n ; indichiamo il nodo nell' i -esima riga e nella j -esima colonna con l'etichetta (i, j) . Mettiamo i costi sugli archi di G_{XY} : il costo di ogni arco orizzontale e verticale è δ , e il costo dell'arco diagonale da $(i-1, j-1)$ a (i, j) è $a_{x_i y_i}$.

Lo scopo di questa immagine emerge ora: la ricorrenza definita precedentemente per $OPT(i, j)$ è **precisamente la ricorrenza che si ottiene per il percorso di costo minimo in G_{XY} da $(0, 0)$ a (i, j)** . Così possiamo mostrare che:

Sia $f(i, j)$ il costo minimo di un cammino da $(0, 0)$ a (i, j) in G_{XY} . Allora per ogni i, j , abbiamo $f(i, j) = OPT(i, j)$.

Quindi il valore dell'allineamento ottimale è la lunghezza dello shortest path in G_{XY} da $(0, 0)$ a (m, n) .

(Chiameremo qualsiasi percorso in G_{XY} da $(0, 0)$ a (m, n) un *percorso da angolo ad angolo*.) Inoltre, gli archi diagonali utilizzati in un percorso più breve corrispondono esattamente alle coppie utilizzate in un allineamento di costo minimo. Queste connessioni al problema del cammino minimo nel grafo G_{XY} non producono direttamente un miglioramento del tempo di esecuzione per il problema dell'allineamento di sequenza; tuttavia, aiutano la propria intuizione per il problema e sono stati utili nel suggerire algoritmi per varianti più complesse sul sequence alignment.

8.3 Riepilogo

- Trovare il numero di operazioni da fare per allineare due sequenze
- $OPT[i, j] = \min(\alpha_{ij} + OPT[i-1, j-1], \delta + OPT[i, j-1], \delta + OPT[i-1, j])$
- Ho bisogno di una matrice $i \times j$ **TEMPO** = $O(nm)$ (nella versione base dell'algoritmo)
- Per ogni sottoproblema faccio solo un controllo. Posso anche utilizzare una matrice con sole due righe o sole due colonne **SPAZIO** = $O(nm)$ (nella versione base dell'algoritmo)

- **Per costruire la soluzione** ho bisogno di una matrice dove salvo le operazioni fatte, posso risalire in diagonale.

- **SPAZIO** = $O(nm)$
- **TEMPO** = $O(n + m)$

8.4 Hirschberg's algorithm

8.4.1 Sequence Alignment in Spazio Lineare utilizzando la Dividi et Impera

Come abbiamo appena visto l'algoritmo ha sia costo spaziale che temporale uguale a $O(mn)$ e se come input consideriamo le parole della lingua inglese non risulta essere un grande problema, ma se consideriamo genomi con 10 miliardi di caratteri potrebbe verificarsi la situazione di dover lavorare con array anche superiori ai 10 GB, il che renderebbe questo approccio molto costoso o quasi infattibile da applicare. Tuttavia, questo problema può essere risolto utilizzando un approccio **divide et impera** che va a rendere lineare il costo dello spazio, ovvero $\rightarrow O(n+m)$

Per facilità di presentazione, descriveremo vari passaggi in termini di cammini nel grafico G_{XY} , con l'equivalenza naturale al problema dell'allineamento della sequenza. Pertanto, quando cerchiamo le coppie in un allineamento ottimale, possiamo equivalentemente chiedere gli archi in un percorso *angolo-angolo* più breve in G_{XY} . L'algoritmo stesso sarà una bella applicazione delle idee *divide et impera*. Il punto cruciale della tecnica è l'osservazione che, **se dividiamo il problema in più chiamate ricorsive, allora lo spazio necessario per il calcolo può essere riutilizzato da una chiamata all'altra**. Il modo in cui questa idea viene utilizzata, tuttavia, è abbastanza sottile.

8.4.2 Implementazione dell'algoritmo

Come prima cosa definiamo un algoritmo **Space Efficient Alignment**, che ci permette di trovare la soluzione ottima utilizzando il minor spazio possibile. Per farlo, notiamo che la funzione *OPT* dipende solamente da una colonna precedente di quella che si sta analizzando, dunque basterà caricarsi in memoria una matrice $m \times 2$, riducendo così il costo spaziale ad m . Tuttavia utilizzando questo metodo **non è possibile ricavare l'allignment effettivo perché non si hanno informazioni sufficienti**.

Lo pseudo-codice dell'algoritmo appena definito è il seguente:

```

1 function Space-Efficient-Alignment(X,Y) {
2     var B = Matrix(m, 2)
3     Initialize B[i, 0]= iδ for each i // (just as in column 0 of M)
4
5     for (j in 1..n) {
6         B[0, 1]= jδ (since this corresponds to entry M[0, j])
7
8         for (i in 1..m) {
9             B[i, 1]= min(αxiyj + B[i - 1, 0], δ + B[i - 1, 1], δ + B[i,
10             0])
11         }
12
13         Move column 1 of B to column 0 to make room for next
14         iteration:
15         Update B[i, 0]= B[i, 1] for each i
16     }
17 }

```

Esiste, tuttavia, una soluzione a questo problema e saremo in grado di recuperare l'allineamento stesso utilizzando lo spazio $O(m + n)$ ma, richiede un'idea nuova. L'intuizione si basa sull'utilizzo della tecnica *divide et impera* che abbiamo visto in precedenza. Iniziamo con un semplice modo alternativo per implementare la soluzione di programmazione dinamica di base.

A Backward Formulation of the Dynamic Program:

Ricordiamo che usiamo $f(i, j)$ per denotare la lunghezza del cammino minimo da $(0, 0)$ a (i, j) nel grafo G_{XY} . (Come abbiamo mostrato nell'algoritmo di allineamento della sequenza iniziale, $f(i, j)$ ha lo stesso valore di $OPT(i, j)$).

Ora definiamo $g(i, j)$ come la lunghezza del cammino minimo da (i, j) a (m, n) in G_{XY} .

La funzione g fornisce un approccio di programmazione dinamica altrettanto naturale al problema del sequence alignment, tranne per il fatto che **lo costruiamo al contrario**: iniziamo con $g(m, n) = 0$ e la risposta che vogliamo è $g(0, 0)$. Per stretta analogia con la ricorrenza precedente, abbiamo la seguente ricorrenza per g :

Per $i < m$ e $j < n$ abbiamo:

$$g(i, j) = \min(a_{x_{i+1}y_{j+1}} + g(i + 1, j + 1), \delta + g(i, j + 1), \delta + g(i + 1, j))$$

Questa è solo la ricorrenza che si ottiene prendendo il grafo G_{XY} , “ruotandolo” in modo che il nodo (m, n) si trovi nell'angolo in basso a sinistra, e utilizzando l'approccio precedente. Usando questa immagine, possiamo anche elaborare l'intero algoritmo di programmazione dinamica per costruire i valori di g , a ritroso

partendo da (m, n) . Allo stesso modo, esiste una versione efficiente in termini di spazio di questo algoritmo di programmazione dinamica all'indietro, analogo a **Space-Efficient-Alignment**, che calcola il valore dell'allineamento ottimale utilizzando solo lo spazio $O(m+n)$. Faremo riferimento a questa versione all'indietro come **Backward-Space-Efficient-Alignment**.

Combinazione delle formulazioni Forward e Backward: Quindi ora abbiamo algoritmi simmetrici che costruiscono i valori delle funzioni f e g . L'idea sarà quella di utilizzare questi due algoritmi insieme per trovare l'allineamento ottimale. Innanzitutto, ecco due fatti fondamentali che riassumono alcune relazioni tra le funzioni f e g .

La lunghezza del cammino *angolo-angolo* più corto in G_{XY} che passa per (i, j) è $f(i, j) + g(i, j)$.

Sia k un qualsiasi numero in $0, \dots, n$, e sia q un indice che minimizza la quantità $f(q, k) + g(q, k)$. Poi c'è un percorso *angolo-angolo* di lunghezza minima che passa attraverso il nodo (q, k) .

Possiamo sfruttare questo fatto per provare ad utilizzare lo **Space Efficient Sequence Alignment Algorithm** combinato ad un approccio *divide et impera* e un **array di supporto P per riuscire a calcolare il Sequence Alignment in spazio lineare**, aumentando solo di una costante la complessità temporale.

Lemma 8.4.1. $f(i, j) = \text{shortest path from } (0, 0) \text{ to } (i, j) = OPT(i, j)$

Dimostrazione. Dimostriamo il lemma per induzione:

- caso base: $f(0, 0) = OPT(0, 0) = 0$
- ipotesi induttiva: assumo vero per ogni (i', j') con $i' + j' < i + j$
- l'ultimo arco nello shortest path verso (i, j) è $(i-1, j-1)$, $(i, j-1)$ o $(i-1, j)$
- quindi $f(i, j) = \min\{\alpha_{x_i y_j} + f(i-1, j-1), \delta + f(i-1, j), \delta + f(i, j-1)\} = \min\{\alpha_{x_i y_j} + OPT(i-1, j-1), \delta + OPT(i-1, j), \delta + OPT(i, j-1)\} = OPT(i, j)$

□

Per calcolare lo shortest path da un (i, j) a (m, n) posso cambiare la direzione degli archi e calcolare lo shortest path da (m, n) a tutti i vertici (i, j) .

Il costo per andare da $(0, 0)$ a (m, n) posso scomporlo da $(0, 0)$ a (i, j) e da (m, n) a (i, j) .

Nel cammino incontrerò per forza la colonna $n/2$ ma non so per quale vertice (riga q), voglio quindi trovarlo. Divido quindi il problema in 2:

$$f((0, 0)(q, n/2)) + f((q, n/2)(m, n))$$

Così facendo posso quindi renderlo ricorsivo e durante ogni ricorsione mi ricordo solo q .

8.4.3 Funzionamento Algoritmo

Dividiamo G_{XY} lungo la sua colonna centrale e calcoliamo il valore di $f(i, n/2)$ e $g(i, n/2)$ per ogni valore di i , usando i nostri due algoritmi efficienti in termini di spazio. Possiamo quindi determinare il valore minimo di $f(i, n/2) + g(i, n/2)$, e concludere tramite la precedente definizione che esiste un cammino *angolo-angolo* più breve che passa attraverso il nodo $(i, n/2)$. Detto questo, possiamo cercare ricorsivamente il cammino minimo nella porzione di G_{XY} tra $(0, 0)$ e $(i, n/2)$ e nella porzione tra $(i, n/2)$ e (m, n) . Il punto cruciale è che applichiamo queste chiamate ricorsive in sequenza e riutilizziamo lo spazio di lavoro da una chiamata all'altra. Pertanto, poiché lavoriamo solo su una chiamata ricorsiva alla volta, l'utilizzo totale dello spazio è $O(m + n)$. La domanda chiave che dobbiamo risolvere è se il tempo di esecuzione di questo algoritmo rimane $O(mn)$.

Nell'eseguire l'algoritmo, manteniamo un elenco P accessibile a livello globale che manterrà i nodi sul percorso *angolo-angolo* più breve man mano che vengono scoperti.

Inizialmente P è vuoto. P deve avere solo $m + n$ voci, poiché nessun percorso da angolo a angolo può utilizzare più di questo numero di archi. Usiamo anche la seguente notazione:

$X[i : j]$, per $1 \leq i \leq j \leq m$, denota la sottostringa di X costituita da $x_i x_{i+1} \dots x_j$; e definiamo $Y[i : j]$ in modo analogo. Assumeremo per semplicità che n sia una potenza di 2; questo presupposto rende il discorso molto più pulito, anche se può essere facilmente evitato.

Per prima cosa calcolo shortest path su tutta la matrice (Dijkstra in $O(nm)$). Cerco poi q sulla colonna $n/2$ e lo salvo ricorsivamente n volte.

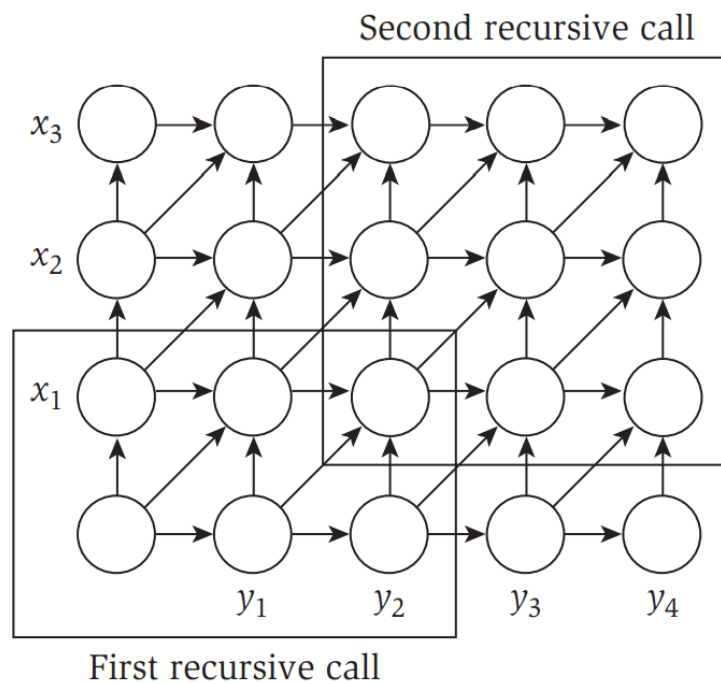
Chiamo poi ricorsivamente f per trovare le soluzioni da sinistra a $n/2$ e da destra a $n/2$.

Possiamo riassumere il tutto con il seguente pseudo-codice:

```

1 function Divide-and-Conquer-Alignment(X,Y) {
2   var m = length(X)
3   var n = length(Y)
4
5   if (m <= 2 or n <= 2) {
6     Compute optimal alignment using Alignment(X,Y)
7   }
8
9   Space-Efficient-Alignment(X, Y[1 : n/2])
10  Backward-Space-Efficient-Alignment(X, Y[n/2 + 1 : n])
11
12  Let q be the index minimizing f(q, n/2) + g(q, n/2)
13  Add (q, n/2) to global list P
14
15  Divide-and-Conquer-Alignment(X[1 : q],Y[1 : n/2])
16  Divide-and-Conquer-Alignment(X[q + 1 : n],Y[n/2 + 1 : n])
17
18  return P
19 }

```



8.4.4 Costo

$T(m, n) \leq 2T(m, n/2) + O(nm) = O(mn \log n) \rightarrow$ Costo troppo elevato.
I due sottoinsiemi però non sono $2T(m, n/2)$ ma $(q, n/2) + (m - q, n/2)$

Hirschberg's algorithm: running time analysis

Theorem. Let $T(m, n)$ = max running time of Hirschberg's algorithm on strings of lengths at most m and n . Then, $T(m, n) = O(mn)$.

Pf. [by strong induction on $m + n$]

- $O(mn)$ time to compute $f(\cdot, n/2)$ and $g(\cdot, n/2)$ and find index q .
- $T(q, n/2) + T(m - q, n/2)$ time for two recursive calls.
- Choose constant c so that:

$$\begin{aligned} T(m, 2) &\leq c m \\ T(2, n) &\leq c n \\ T(m, n) &\leq c m n + T(q, n/2) + T(m - q, n/2) \end{aligned}$$
- Claim. $T(m, n) \leq 2 c m n$.
- Base cases: $m = 2$ and $n = 2$.
- Inductive hypothesis: $T(m', n') \leq 2 c m' n'$ for all (m', n') with $m' + n' < m + n$.

$$\begin{aligned} T(m, n) &\leq T(q, n/2) + T(m - q, n/2) + c m n \\ &\leq 2 c q n/2 + 2 c (m - q) n/2 + c m n \\ &= c q n + c m n - c q n + c m n \\ &= 2 c m n \quad \blacksquare \end{aligned}$$

inductive hypothesis

27

Quindi, il tempo di esecuzione dell'alignment *divide et impera* su stringhe di lunghezza m ed n è $O(mn)$.

8.5 Longest Common Subsequence

È un caso particolare del problema del Sequence Alignment.

8.5.1 Descrizione del Problema

Per prima cosa è necessario dare la definizione di **sottosequenza**. Una sottosequenza di una data sequenza è la sequenza stessa alla quale sono stati tolti zero o più elementi. Formalmente:

Data una sequenza $X = x_1, x_2, \dots, x_m$, un'altra sequenza $Z = z_1, z_2, \dots, z_k$ è una **sottosequenza** di X se esiste una sequenza strettamente crescente i_1, i_2, \dots, i_k di indici di X tale che per ogni $j = 1, 2, \dots, k$, si ha $x_{i_j} = z_j$.

Per esempio, $Z = \langle B, C, D, B \rangle$ è una sottosequenza di $X = \langle A, B, C, B, D, A, B \rangle$ con la corrispondente sequenza di indici $\langle 2, 3, 5, 7 \rangle$.

Date due sequenze X e Y , diciamo che una sequenza Z è una **sottosequenza comune** di X e Y se Z è una sottosequenza di entrambe le sequenze X e Y . Per esempio, se $X = \langle A, B, C, B, D, A, B \rangle$ e $Y = \langle B, D, C, A, B, A \rangle$, la sequenza B, C, A è una sottosequenza comune di X e Y .

Nota: Il nostro obiettivo non è trovare una sottosequenza comune, ma trovare la sottosequenza comune di lunghezza massima.

8.5.2 Goal

Date due sequenze $X = \langle x_1, x_2, \dots, x_m \rangle$ e $Y = \langle y_1, y_2, \dots, y_n \rangle$ trovare una sottosequenza di lunghezza massima che è comune a X e Y .

8.5.3 Caratterizzare la più lunga sottosequenza comune

Una tecnica a forza bruta per risolvere questo problema consiste nell'enumerare tutte le sottosequenze di X e controllare le singole sottosequenze per vedere se sono anche sottosequenze di Y . Un simile approccio comporterebbe l'analisi di 2^m sottosequenze di X , quindi questo approccio richiede un tempo esponenziale, il che lo rende inutilizzabile per le sequenze lunghe.

Per costruire una rappresentazione che porta ad un approccio risolutivo migliore, procediamo nel seguente modo: data una sequenza $X = \langle x_1, x_2, \dots, x_m \rangle$, definiamo $X_i = \langle x_1, x_2, \dots, x_i \rangle$ l' i -esimo **prefisso** di X , per $i = 0, 1, \dots, m$. Per esempio, se $X = \langle A, B, C, B, D, A, B \rangle$, allora $X_4 = \langle A, B, C, B \rangle$ e X_0 è la sequenza vuota.

Teorema 8.5.1 (Sottostruttura ottima). *Siano $X = \langle x_1, x_2, \dots, x_m \rangle$ e $Y = \langle y_1, y_2, \dots, y_n \rangle$ le sequenze, sia $Z = \langle z_1, z_2, \dots, z_k \rangle$ una qualsiasi LCS di X e Y .*

1. *Se $x_m = y_n$, allora $z_k = x_m = y_n$ e Z_{k-1} è una LCS di X_{m-1} e Y_{n-1}*
2. *Se $x_m \neq y_n$, allora $z_k \neq x_m$ implica che Z è una LCS di X_{m-1} e Y .*
3. *Se $x_m \neq y_n$, allora $z_k \neq y_n$ implica che Z è una LCS di X e Y_{n-1} .*

Quindi, il problema della più lunga sottosequenza comune gode della proprietà della sottostruttura ottima. Una soluzione ricorsiva gode anche della proprietà dei sottoproblemi ripetuti.

8.5.4 Soluzione Ricorsiva

Il teorema precedente implica che ci sono uno o due sottoproblemi da esaminare per trovare una LCS di $X = \langle x_1, x_2, \dots, x_m \rangle$ e $Y = \langle y_1, y_2, \dots, y_n \rangle$. Se $x_m = y_n$, dobbiamo trovare una LCS di X_{m-1} e Y_{n-1} . Accodando $x_m = y_n$ a questa LCS, si ottiene una LCS di X e Y . Se $x_m \neq y_n$, allora dobbiamo risolvere due sottoproblemi: trovare una LCS di X_{m-1} e Y e trovare una LCS di X e Y_{n-1} . La più lunga di queste due LCS è una LCS di X e Y . Poiché questi casi esauriscono tutte le possibilità, sappiamo che all'interno di una LCS di X e Y deve essere utilizzata una delle soluzioni ottime dei sottoproblemi.

Come nel problema della moltiplicazione di una sequenza di matrici, la nostra soluzione ricorsiva del problema della più lunga sottosequenza comune richiede la definizione di una ricorrenza per il valore di una soluzione ottima. Definiamo $c[i, j]$ come la lunghezza di una LCS delle sequenze X_i e Y_j . Se $i = 0$ o $j = 0$, una delle sequenze ha lunghezza 0, quindi la LCS ha lunghezza 0. La sottostruttura ottima del problema della LCS consente di scrivere la formula ricorsiva

$$c[i, j] = \begin{cases} 0, & i = 0 \vee j = 0 \\ c[i - 1, j - 1] + 1, & i, j > 0 \wedge x_i = y_i \\ \max(c[i, j - 1], c[i - 1, j]), & i, j > 0 \wedge x_i \neq y_i \end{cases}$$

8.5.5 Calcolare la lunghezza di una LCS

Utilizzando l'equazione precedente potremmo scrivere facilmente un algoritmo ricorsivo con tempo esponenziale per calcolare la lunghezza di una LCS di due sequenze. Tuttavia, poiché ci sono soltanto $O(mn)$ sottoproblemi distinti, possiamo utilizzare la programmazione dinamica per calcolare le soluzioni con un metodo bottom-up. La procedura **LCS-Length** riceve come input due sequenze $X = \langle x_1, x_2, \dots, x_m \rangle$ e $Y = \langle y_1, y_2, \dots, y_n \rangle$ e memorizza i valori $c[i, j]$ in una tabella $c[0..m, 0..n]$, le cui posizioni sono calcolate secondo l'ordine delle righe (cioè, vengono inseriti i valori nella prima riga di c da sinistra a destra, poi vengono inseriti i valori nella seconda riga e così via).

La procedura utilizza anche la tabella $b[1..m, 1..n]$ per semplificare la costruzione di una soluzione ottima. Intuitivamente, $b[i, j]$ punta alla posizione della tabella che corrisponde alla soluzione ottima del sottoproblema che è stata scelta per calcolare $c[i, j]$. La procedura restituisce le tabelle b e c ; la posizione $c[m, n]$ contiene la lunghezza di una LCS di X e Y .



```

1 function LCS-Length(X, Y) {
2   m = X.length
3   n = Y.length
4
5   Let b[1..m, 1..n] e c[0..m, 0..n] two new tables
6
7   for i = 1 to m
8     c[i,0] = 0
9
10  for j = 0 to n
11    c[0,j] = 0
12
13  for i = 1 to m
14    for j = 1 to n
15      if xi == yi
16        c[i,j] = c[i-1, j-1] + 1
17        b[i,j] = ↖
18      elseif c[i-1,j] ≥ c[i,j-1]
19        c[i,j] = c[i-1,j]
20        b[i,j] = ↑
21      else
22        c[i,j] = c[i,j-1]
23        b[i,j] = ←
24
25  return c e b
26 }

```

8.5.6 Costo

Il tempo di esecuzione è $O(mn)$, perché il calcolo di ogni posizione della tabella richiede un tempo $O(1)$

8.5.7 Costruire una LCS

La tabella b restituita dalla procedura **LCS-length** può essere utilizzata per costruire rapidamente una LCS delle sequenze $X = \langle x_1, x_2, \dots, x_m \rangle$ e $Y = \langle y_1, y_2, \dots, y_n \rangle$. Iniziamo semplicemente da $b[m, n]$ e, ogni volta che incontriamo una freccia ↖ nella posizione $b[i, j]$, significa che $x_i = y_j$ è un elemento della LCS trovata da **LCS-Length**. In questo modo gli elementi della LCS si incontrano in ordine inverso. La seguente procedura ricorsiva stampa una LCS di X e Y nell'ordine corretto. La chiamata iniziale è **Print-LCS**(b , X , $X.length$, $Y.length$).

```

1 function Print-LCS(b, X, i, j) {
2     if i == 0 or j == 0
3         return
4
5     if b[i,j] == ↖
6         Print-LCS(b, X, i-1, j-1)
7         print xi
8     else if b[i,j] == ↑
9         Print-LCS(b, X, i-1, j)
10    else
11        Print-LCS(b, X, i, j-1)
12 }

```

La procedura impiega un tempo $O(m + n)$, perché a ogni chiamata ricorsiva essa decrementa almeno uno dei due valori i e j .

Capitolo 9

Network Flow

9.1 Introduzione

Ricordiamo la struttura dei **Bipartite Matching Problems**:

Un grafo bipartito $G = (V, E)$ è un grafo non orientato il cui insieme di nodi può essere partizionato come $V = X \cup Y$, con la proprietà che ogni arco $e \in E$ ha un estremo in X e l'altro estremo in Y .

Ora, abbiamo già visto la nozione di **matching**: abbiamo usato il termine per descrivere raccolte di coppie su un insieme, con la proprietà che **nessun elemento dell'insieme appare in più di una coppia** (si pensi ai caratteri nel Problema del Capitolo 8.)

Nel caso di un grafo, gli archi costituiscono coppie di nodi, e di conseguenza diciamo che un **matching in un grafo** $G = (V, E)$ è un insieme di archi $M \subseteq E$ con la proprietà che **ogni nodo appare al massimo in un arco di M** .

Un insieme di archi M è un matching perfetto se ogni nodo appare esattamente in un arco di M .

I matching nei grafi bipartiti possono modellare situazioni in cui gli oggetti vengono assegnati ad altri oggetti. Un esempio sorge quando i nodi in X rappresentano i *job*, i nodi in Y rappresentano le *macchine* e un arco (x_i, y_j) indica che la *macchina* y_j è in grado di elaborare il *job* x_i (*job shop scheduling problem*). Un matching perfetto è, quindi, un modo per assegnare ogni *job* a una *macchina* in grado di elaborarlo, con la proprietà che a ogni *macchina* è assegnato esattamente un *job*.

Uno dei problemi più antichi negli algoritmi combinatori è quello di determinare la dimensione del matching più grande in un grafo bipartito G . (Come caso particolare, si noti che G ha un matching perfetto se e solo se $|X| = |Y|$ e ha un matching di dimensione $|X|$.)

Questo problema risulta essere risolvibile da un algoritmo che gira in tempo polinomiale, ma lo sviluppo di questo algoritmo necessita di idee fondamentalmente diverse dalle tecniche che abbiamo visto finora.

Invece di sviluppare direttamente l'algoritmo, iniziamo formulando una classe generale di problemi, i **Network Flow Problems**, che include il Bipartite Matching Problem come caso particolare.

Sviluppiamo quindi un algoritmo con tempo polinomiale per un problema generale, il problema del **Flusso Massimo (Maximum-Flow Problem)**, e mostriamo come questo fornisca un algoritmo efficiente anche per il Bipartite Matching Problem.

9.2 The Maximum-Flow Problem and the Ford-Fulkerson Algorithm

Spesso si utilizzano i grafi per modellare le *transportation networks*, reti i cui archi trasportano una sorta di traffico e i cui nodi fungono da “*interruttori*” che fanno passare il traffico tra i diversi archi.

Si consideri, ad esempio, un sistema autostradale in cui gli archi sono autostrade e i nodi sono svincoli; o una rete di computer in cui gli archi sono collegamenti che possono trasportare pacchetti e i nodi sono switch. I modelli di rete di questo tipo hanno diversi ingredienti:

- **capacità** sugli archi, che indica quanto possono trasportare;
- **nodi sorgente** nel grafo, che generano traffico;
- **nodi sink (o destinazione)** nel grafo, che possono “*assorbire*” il traffico mano a mano che arriva;
- il **traffico**, che viene trasmesso attraverso gli archi.

Flow Networks: Prenderemo in considerazione grafi di questa forma e ci riferiamo al **traffico** come **flusso**, un'entità **astratta** che viene **generata** nei **nodi**

sorgente, trasmessa attraverso gli archi e assorbita nei **nodi sink**.

Formalmente diremo che una Flow Network è un grafo orientato $G = (V, E)$ con le seguenti caratteristiche:

- Associata a ciascun arco e c'è una **capacità**, che è un numero **non negativo** che denotiamo c_e .
- **Esiste un solo nodo sorgente** $s \in V$.
- **C'è un solo nodo sink** $t \in V$.

I nodi diversi da s e t saranno chiamati **nodi interni**.

Faremo delle assunzioni sulle reti di flusso di cui ci occupiamo:

1. **Nessun arco entra nella sorgente s e nessun arco esce dal sink t ;**
2. Vi sia almeno un arco per ogni nodo;
3. Tutte le capacità sono numeri interi.

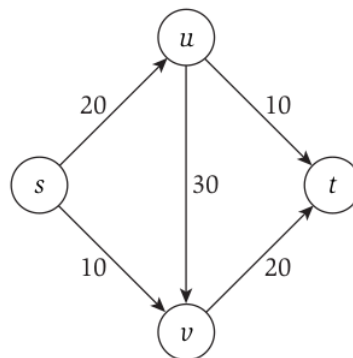


Figura 9.1: Esempio di Flow Network

9.2.1 Definizione di Flusso

Definiamo cosa significa per la nostra rete trasportare traffico, o flusso. Diciamo che un flusso $s - t$ è una funzione f che associa ogni arco e a un numero reale non negativo, $f : E \rightarrow R^+$; il valore $f(e)$ rappresenta la quantità di flusso trasportato dall'arco e .

Un flusso f deve soddisfare le seguenti due proprietà:

1. **Capacity conditions:** Per ogni $e \in E$, abbiamo $0 \leq f(e) \leq c_e$
2. **Conservation conditions:** Per ogni nodo v diverso da s e t , abbiamo

$$\sum_{e \text{ into } v} f(e) = \sum_{e \text{ out of } v} f(e)$$

Qui $\sum_{e \text{ into } v} f(e)$ somma il valore del flusso $f(e)$ su tutti gli archi che entrano nel nodo v , mentre $\sum_{e \text{ out of } v} f(e)$ è la somma dei valori di flusso su tutti gli archi che escono dal nodo v .

Quindi il flusso su un arco non può superare la capacità dell'arco stesso. Per ogni nodo diverso dalla **source** e dal **sink**, la quantità di flusso in entrata deve essere uguale alla quantità di flusso in uscita.

- La sorgente non ha archi entranti (secondo la nostra assunzione), ma le è consentito avere un flusso uscente; in altre parole, può generare flusso.
- Simmetricamente, il sink può avere flusso in entrata, anche se non ha archi in uscita.

Il valore di un flusso f , indicato con $v(f)$, è definito come la quantità di flusso generato alla sorgente:

$$v(f) = \sum_{e \text{ out of } s} f(e)$$

Per rendere la notazione più compatta, definiamo:

$$f^{out}(v) = \sum_{e \text{ out of } v} f(e)$$

$$f^{in}(v) = \sum_{e \text{ into } v} f(e)$$

Possiamo estenderlo ad insiemi di vertici;

se $S \subseteq V$, definiamo $f^{out}(S) = \sum_{e \text{ out of } S} f(e)$ e $f^{in}(S) = \sum_{e \text{ into } S} f(e)$. In questa terminologia, la condizione di conservazione per i nodi $v \neq s, t$ diventa $f^{in}(v) = f^{out}(v)$; e possiamo scrivere $v(f) = f^{out}(s)$.

9.3 Descrizione Problema del Maximum-Flow

Data una flow network, l'obiettivo è quello di organizzare il traffico in modo da fare un uso il più efficiente possibile della capacità disponibile.

9.3.1 Goal

Data una rete di flussi, trovare un flusso di massimo valore possibile.

È utile considerare come la struttura della rete di flusso pone un **upper bound** al **valore massimo** di un flusso $s - t$. Supponiamo quindi di dividere i nodi del grafo in due insiemi, A e B , in modo che $s \in A$ e $t \in B$. Allora, intuitivamente, ogni flusso che va da s a t deve passare da A a B ad un certo punto, e quindi consumare parte della capacità degli archi da A a B . Ciò suggerisce che ciascuno di questi “*tagli*” del grafo pone un **limite al massimo valore di flusso possibile**. L’algoritmo del flusso massimo che svilupperemo, sarà collegato ad una dimostrazione, la quale afferma che:

il valore del flusso massimo è uguale alla capacità minima di ciascuna di queste divisioni, chiamata taglio minimo (l’algoritmo calcolerà anche il taglio minimo).

9.4 Implementazione dell’algoritmo

Una prima idea è quella di applicare un approccio greedy e calcolare il valore del flusso procedendo con gli archi di capacità massima.

L’algoritmo greedy segue la seguente logica:

- Iniziare con $f(e) = 0$ per ogni arco $e \in E$
- Trovare un cammino $s - t$ P in cui ogni arco ha $f(e) < c_e$
- Aumentare il flusso lungo il cammino P
- Ripetere le operazioni precedenti finché non puoi più proseguire

Come si può vedere nella Figura di seguito, questo approccio fallisce e non riesce a calcolare effettivamente il flusso massimo.

Perché l’algoritmo greedy fallisce?

Perché una volta che l’algoritmo incrementa il flusso su un arco non può più essere decrementato.

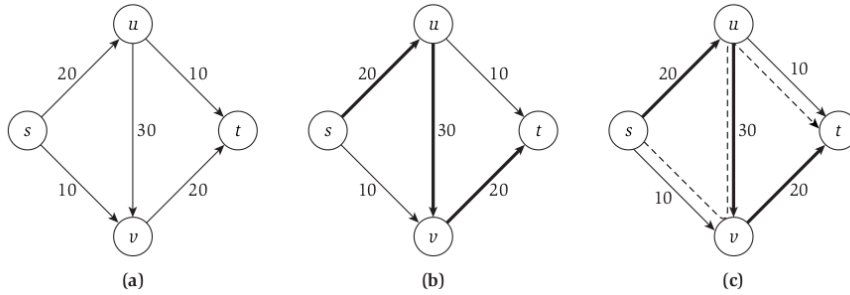


Figura 9.2: Nella figura (a) vediamo il grafo originale e nella (b) la soluzione trovata provando ad utilizzare un approccio greedy. Nella figura (c) vediamo invece quello che sarebbe la soluzione esatta per il problema del massimo flusso.

9.4.1 The Residual Graph

Dato una flow network G , e un flusso f su G , definiamo il **grafo residuale** G_f di G rispetto a f come segue. (Vedi grafo residuo (c) del flusso sulla Figura precedente dopo aver spinto 20 unità di flusso lungo il percorso s, u, v, t .)

- L'insieme dei nodi di G_f è uguale a quello di G .
- Per ogni arco $e = (u, v)$ di G su cui $f(e) < c_e$, ci sono $c_e - f(e)$ unità di capacità “rimanenti” su cui potremmo provare a spingere il flusso in avanti. Quindi includiamo l'arco $e = (u, v)$ in G_f , con una capacità di $c_e - f(e)$. Chiameremo gli archi inclusi in questo modo **forward edges**.
- Per ogni arco $e = (u, v)$ di G su cui $f(e) > 0$, ci sono $f(e)$ unità di flusso che possiamo “annullare” se vogliamo, spingendo il flusso all'indietro (backward). Quindi includiamo l'arco $e' = (v, u)$ in G_f , con una capacità di $f(e)$. Notare che e' ha le stesse estremità di e , ma la sua direzione è **invertita**; chiameremo gli archi inclusi in questo modo **backward edges**.

Si noti che ogni arco e in G può dare origine a uno o due archi in G_f : Se $0 < f(e) < c_e$ risulta che sia un arco in avanti che uno all'indietro siano inclusi in G_f . Quindi G_f ha al massimo il doppio degli archi rispetto a G . A volte ci riferiremo alla capacità di un arco nel grafo residuo come **residual capacity**, per aiutare a distinguerla dalla capacità dell'arco corrispondente nella rete di flusso originale G .

9.4.2 Augmenting Paths in a Residual Graph

Ora vogliamo rendere preciso il modo in cui viene spinto il flusso da s a t in G_f . Sia P un cammino $s - t$ in G_f (un path nel grafo residuale viene chiamato **augmenting path**), cioè P non visita nessun nodo più di una volta. Definiamo $\text{bottleneck}(P, f)$ come la **minima capacità residua tra tutti gli archi di P** , rispetto al flusso f . Definiamo ora la seguente operazione $\text{augment}(f, P)$, che produce un nuovo flusso f' in G .

```
1 function augment(f, P) {
2   Let b = bottleneck(P, f)
3
4   For each edge (u, v) ∈ P
5     If e = (u, v) is a forward edge then
6       increase f (e) in G by b
7     Else ((u, v) is a backward edge, and let e = (v, u))
8       decrease f (e) in G by b
9   Endif
10  Endfor
11
12  Return(f)
13 }
```

Proprio per poter eseguire questa operazione abbiamo definito il grafo residuale; per riflettere l'importanza dell'**augment** (aumento), ci si riferisce a qualsiasi cammino $s - t$ nel grafo residuale come **augmenting path**. Il risultato di $\text{augment}(f, P)$ è un nuovo flusso f' in G , ottenuto aumentando e diminuendo i valori di flusso sugli archi di P .

Questa operazione di **augmentation** cattura il tipo di spinta avanti e indietro (forward and backward) del flusso che abbiamo discusso in precedenza. Consideriamo ora il seguente algoritmo per calcolare un flusso $s - t$ in G .

```
1 function Max-Flow(G) {
2   Start with f(e) = 0 for each edge e ∈ E.
3
4   While there is an s-t path in the residual graph  $G_f$ 
5     Find an  $s \rightsquigarrow t$  path P in the residual network  $G_f$ 
6      $f' = \text{augment}(f, P)$ 
7     Update the residual graph  $G_f$  using  $f'$ 
8   Endwhile
9
10  Return f
11 }
```

Lo chiameremo Algoritmo di **Ford-Fulkerson**, dal nome dei due ricercatori che lo svilupparono nel 1956.

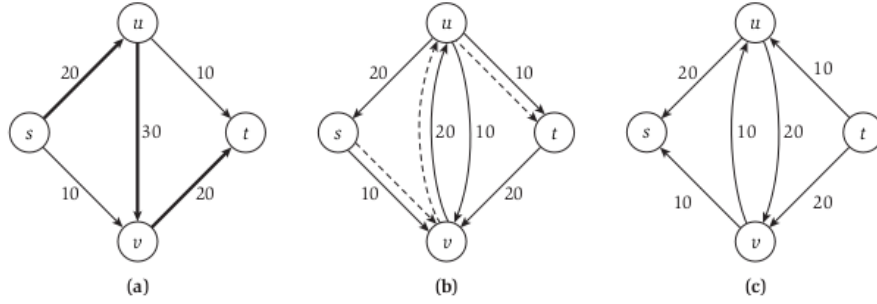


Figura 9.3: Esempio di un'esecuzione dell'algoritmo di Ford Fulkerson

L'algoritmo Ford-Fulkerson è davvero molto semplice. Per quanto riguarda il modo in cui vengono trovati i path nel grafo residuale, non è stato specificato nell'algoritmo, ma si ha libera scelta sull'utilizzo di algoritmi di esplorazione dei grafi, un esempio è l'utilizzo della DFS (il costo complessivo dell'algoritmo di Ford-Fulkerson dipenderà anche da questa scelta). Ciò che non è affatto chiaro è se il suo ciclo **While** centrale termini e se il flusso restituito sia un flusso massimo. Le risposte a entrambe queste domande si rivelano abbastanza sottili.

9.4.3 Analyzing the Algorithm: Termination and Running Time

Per prima cosa consideriamo alcune proprietà che l'algoritmo mantiene per induzione sul numero di iterazioni del ciclo **while**, basandoci sulla nostra ipotesi che tutte le *capacità* siano numeri interi.

Ad ogni stadio intermedio dell'algoritmo di Ford-Fulkerson, i valori di flusso $f(e)$ e le capacità residue in G_f sono interi.

Possiamo usare questa proprietà per dimostrare che l'algoritmo di Ford-Fulkerson termina. Per prima cosa mostriamo che il valore del flusso aumenta strettamente quando applichiamo *augmentation*.

Definizione 9.4.1. Sia f un flusso in G , e sia P un semplice cammino $s-t$ in G_f . Allora $v(f') = v(f) + \text{bottleneck}(P, f)$; e poiché $\text{bottleneck}(P, f) > 0$, abbiamo $v(f') > v(f)$.

Abbiamo bisogno di un'altra osservazione per dimostrare la terminazione. Dobbiamo essere in grado di limitare il massimo valore di flusso possibile. Ecco un **upper bound**:

Se tutti gli archi al di fuori di s potessero essere completamente saturati dal flusso, il valore del flusso sarebbe $\sum_{e \text{ out of } s} c_e$. Sia C questa somma. Quindi abbiamo $v(f) \leq C$ per tutti i flussi f $s - t$.

Nota: C può essere un'enorme sovrastima del valore massimo di un flusso in G , ma è utile per noi come limite finito.

Usando l'affermazione 9.4.1, ora possiamo dimostrare la terminazione:

Supponiamo, come sopra, che tutte le capacità nella rete di flusso G siano numeri interi. Quindi l'algoritmo di Ford-Fulkerson termina al massimo in C iterazioni del ciclo `while`.

9.4.4 Costo

Successivamente consideriamo il tempo di esecuzione dell'algoritmo Ford-Fulkerson. Sia n il numero di nodi in G , ed m il numero di archi in G . Abbiamo supposto che tutti i nodi abbiano almeno un arco incidente, quindi $m \geq n/2$, e quindi possiamo usare $O(m + n) = O(m)$ per semplificare i limiti.

Supponiamo, come sopra, che tutte le capacità nella rete di flusso G siano numeri interi. Quindi l'algoritmo Ford-Fulkerson può essere implementato per funzionare in tempo $O(mC)$.

Una versione un po' più efficiente dell'algoritmo manterrebbe le linked lists di archi nel grafo residuo G_f come parte della procedura di augmentation per il flusso f .

9.5 Maximum Flows and Minimum Cuts in a Network

Proseguiamo ora con l'analisi dell'algoritmo Ford-Fulkerson.

9.5.1 Analyzing the Algorithm: Flows and Cuts

Il nostro prossimo obiettivo è dimostrare che il flusso restituito dall'algoritmo di Ford-Fulkerson ha il massimo valore possibile per il flusso in G .

Per compiere progressi verso questo obiettivo, torniamo ad un problema già descritto: **il modo in cui la struttura della rete di flusso pone upper bounds al valore massimo di un flusso $s - t$** . Abbiamo già visto un upper bound:

il valore $v(f)$ di qualsiasi flusso $s - t$ f è al massimo $C = \sum_{e \text{ out of } S} c_e$. A volte questo limite è utile, ma a volte è molto debole.

Usiamo ora la nozione di **taglio** per sviluppare un metodo molto più generale per porre upper bound al valore del flusso massimo.

Si consideri la possibilità di dividere i nodi del grafo in due insiemi, A e B , in modo che $s \in A$ e $t \in B$.

Formalmente diciamo che un **taglio** $s - t$ è una partizione (A, B) dell'insieme di vertici V , tale che $s \in A$ e $t \in B$.

La **capacità di un taglio** (A, B) , che indicheremo con $c(A, B)$, è la somma delle capacità di tutti gli archi che escono da A : $c(A, B) = \sum_{e \text{ out of } A} c_e$.

I tagli risultano fornire upper bounds molto naturali sui valori dei flussi.

Lo precisiamo attraverso una sequenza di teoremi e/o definizioni.

Definizione 9.5.1. Sia f un flusso $s - t$ qualsiasi, e (A, B) un taglio $s - t$, allora: $v(f) = f^{out}(A) - f^{in}(A)$

Questa affermazione è in realtà molto più forte di un semplice upper bound. Dice che osservando la quantità di flusso che f invia attraverso un taglio, possiamo misurare esattamente il valore del flusso: **è la quantità totale che lascia A , meno la quantità che “torna indietro” in A .**

Se $A = s$, allora $f^{out}(A) = f^{out}(s)$ e $f^{in}(A) = 0$ poiché non ci sono archi che entrano nella sorgente per ipotesi. Quindi l'affermazione per questo insieme $A = s$ è esattamente la definizione del valore del flusso $v(f)$. Si noti che se (A, B) è un taglio, allora gli archi entranti in B sono esattamente gli archi che escono da A . Allo stesso modo, gli archi che escono da B sono esattamente gli archi che entrano in A . Quindi abbiamo $f^{out}(A) = f^{in}(B)$, semplicemente confrontando le definizioni di queste due espressioni. Quindi possiamo riformulare la 9.5.1 nel modo seguente.

Definizione 9.5.2. Sia f un flusso $s - t$ qualsiasi, e (A, B) un taglio $s - t$, allora $v(f) = f^{in}(B) - f^{out}(B)$

Se poniamo $A = V - t$ e $B = t$ nella 9.5.2, abbiamo $v(f) = f^{in}(B) - f^{out}(B) = f^{in}(t) - f^{out}(t)$. In base alla nostra assunzione il **sink** t non ha archi uscenti, quindi abbiamo $f^{out}(t) = 0$. Questo dice che avremmo potuto definire originariamente il *valore* di un flusso altrettanto bene in termini del sink t : è $f^{in}(t)$, la quantità di flusso che arriva al **sink**.

Una conseguenza molto utile della 9.5.1 è il seguente upper bound.

Definizione 9.5.3. Sia f un flusso $s - t$ qualsiasi, e (A, B) un taglio $s - t$, allora $v(f) \leq c(A, B)$

In un certo senso, la 9.5.3 sembra più debole della 9.5.1, poiché è solo una disuguaglianza piuttosto che un'uguaglianza. Tuttavia, ci sarà estremamente utile, poiché il suo lato destro è indipendente da un flusso particolare f . Quello che dice la 9.5.3 è che **il valore di ogni flusso è limitato superiormente dalla capacità di ogni taglio**. In altre parole, se eseguiamo un qualsiasi taglio $s - t$ in G di un certo valore c^* , sappiamo immediatamente dalla 9.5.3 che non può esserci un flusso $s - t$ in G di valore maggiore di c^* . Al contrario, se valutiamo un qualsiasi flusso $s - t$ in G di un certo valore v^* , sappiamo immediatamente dalla 9.5.3 che non può esserci un taglio $s - t$ in G di valore minore di v^* .

9.6 Analyzing the Algorithm: Max-Flow Equals Min-Cut

Sia \bar{f} il flusso restituito dall'algoritmo di **Ford-Fulkerson**. Vogliamo dimostrare che \bar{f} ha il massimo valore possibile di qualsiasi flusso in G , e lo facciamo con il metodo discusso sopra: Lo facciamo con un taglio $s - t$ (A^*, B^*) per il quale $v(\bar{f}) = c(A^*, B^*)$. Questo stabilisce immediatamente che \bar{f} ha il valore massimo di qualsiasi flusso, e che (A^*, B^*) ha la capacità minima di qualsiasi taglio $s - t$.

L'algoritmo di Ford-Fulkerson **termina quando il flusso f non ha un cammino $s - t$ nel grafo residuale G_f** . Questa risulta essere l'unica proprietà necessaria per dimostrare la sua massimalità.

Definizione 9.6.1. Se f è un flusso $s - t$ tale che non esiste un cammino $s - t$ nel grafo residuale G_f , allora esiste un taglio $s - t$ (A^*, B^*) in G per cui $v(f) = c(A^*, B^*)$. Di conseguenza, f ha il valore massimo di qualsiasi flusso in G , e (A^*, B^*) ha la capacità minima di qualsiasi taglio $s - t$ in G .

Dimostrazione. Dobbiamo identificare un taglio che dimostri la precedente proprietà. A tal fine, indichiamo con A^* l'insieme di tutti i nodi v in G per i quali esiste un cammino $s - v$ in G_f . Sia B^* l'insieme di tutti gli altri nodi: $B^* = V - A^*$.

Per prima cosa stabiliamo che (A^*, B^*) è effettivamente un taglio $s - t$. È chiaramente una partizione di V . La sorgente s appartiene ad A^* poiché c'è sempre un cammino da s a s . Inoltre, $t \notin A^*$ assumendo che non ci sia un cammino $s - t$ nel grafo residuale; quindi $t \in B^*$ come desiderato.

Supponiamo ora che $e = (u, v)$ sia un arco in G per il quale $u \in A^*$ e $v \in B^*$, come mostrato nella Figura seguente. Affermiamo che $f(e) = c_e$. Infatti, in caso contrario, e sarebbe un arco *forward* nel grafo residuale G_f , e poiché $u \in A^*$ esiste un cammino $s - u$ in G_f ; aggiungendo e a questo cammino, otterremmo un cammino $s - v$ in G_f , contraddicendo la nostra ipotesi che $v \in B^*$.

Supponiamo ora che $e' = (u', v')$ sia un arco in G per cui $u' \in B^*$ e $v' \in A^*$. Affermiamo che $f(e') = 0$. In caso contrario, e' darebbe luogo a un arco *backward* $e'' = (v', u')$ nel grafo residuale G_f , e poiché $v' \in A^*$, allora è un cammino $s - v'$ in G_f ; aggiungendo e'' a questo cammino, otterremmo un cammino $s - u'$ in G_f , contraddicendo la nostra ipotesi che $u' \in B^*$.

Quindi tutti gli archi uscenti da A^* sono completamente saturati di flusso, mentre tutti gli archi entranti in A^* sono completamente inutilizzati. Possiamo ora usare la 9.5.1 per raggiungere la conclusione desiderata:

$$v(f) = f^{out}(A^*) - f^{in}(A^*) = \sum_{e \text{ out of } A^*} f(e) - \sum_{e \text{ into } A^*} f(e) = \sum_{e \text{ out of } A^*} c_e - 0 = c(A^*, B^*)$$

□

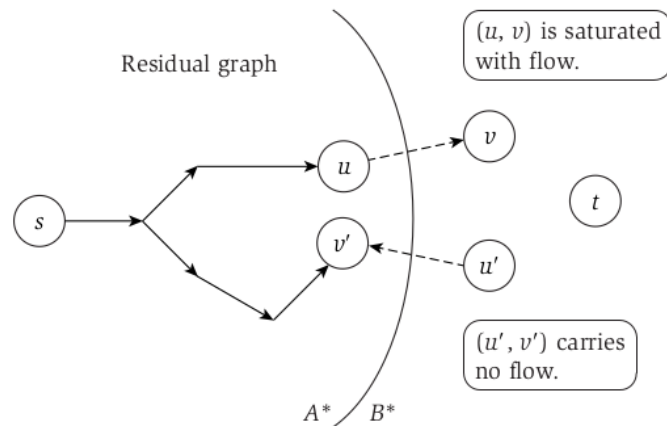


Figura 9.4: La dimostrazione della 9.6.1

Definizione 9.6.2. Il flusso \bar{f} restituito dall'algoritmo di Ford-Fulkerson è un flusso massimo.

Definizione 9.6.3. Dato un flusso f di valore massimo, possiamo calcolare un taglio $s - t$ di capacità minima in tempo $O(m)$.

Definizione 9.6.4. In ogni rete di flussi esiste un flusso f e un taglio (A, B) tale che $v(f) = c(A, B)$.

Il punto è che f nella 9.6.4 deve essere un flusso massimo $s - t$; poiché se ci fosse un flusso f' di valore maggiore, il valore di f supererebbe la capacità di (A, B) , e ciò contraddirebbe la 9.5.3. Allo stesso modo segue che (A, B) nella 9.6.4 è un taglio minimo (nessun altro taglio può avere capacità minore) perché se ci fosse un taglio (A, B) di capacità minore, sarebbe minore del valore di f , e anche questo contraddirebbe la 9.5.3. A causa di queste implicazioni, la 9.6.4 è spesso chiamata **teorema del taglio minimo del flusso massimo** ed è formulata come segue.

Teorema 9.6.1 (Taglio Minimo e Flusso Massimo). In ogni rete di flussi, il valore massimo di un flusso $s - t$ è uguale alla capacità minima possibile per un taglio $s - t$.

Capitolo 10

Ford-Fulkerson pathological example

10.1 Intuizione

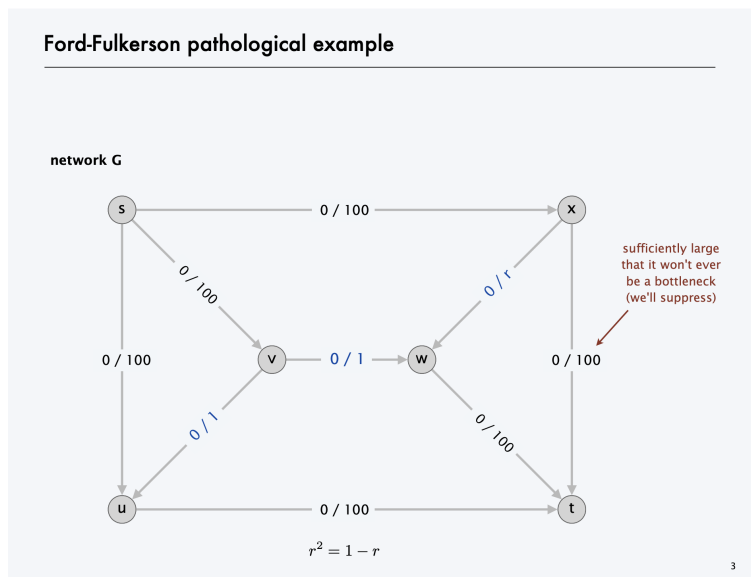
Sia r tale che $r^2 = 1 - r$:

- le capacità iniziali sono $\{1, r\}$
- dopo qualche augmentation, le capacità residuali diventano $\{1, r, r^2\}$ (dove $r^2 = 1 - r$)
- dopo altre diventano $\{1, r, r^2, r^3\}$ (dove $r^3 = r - r^2$)
- dopo altre ancora, diventano $\{1, r, r^2, r^3, r^4\}$ (dove $r^4 = r^2 - r^3$)

$$r = \frac{\sqrt{5} - 1}{2} \rightarrow r^2 = 1 - r$$



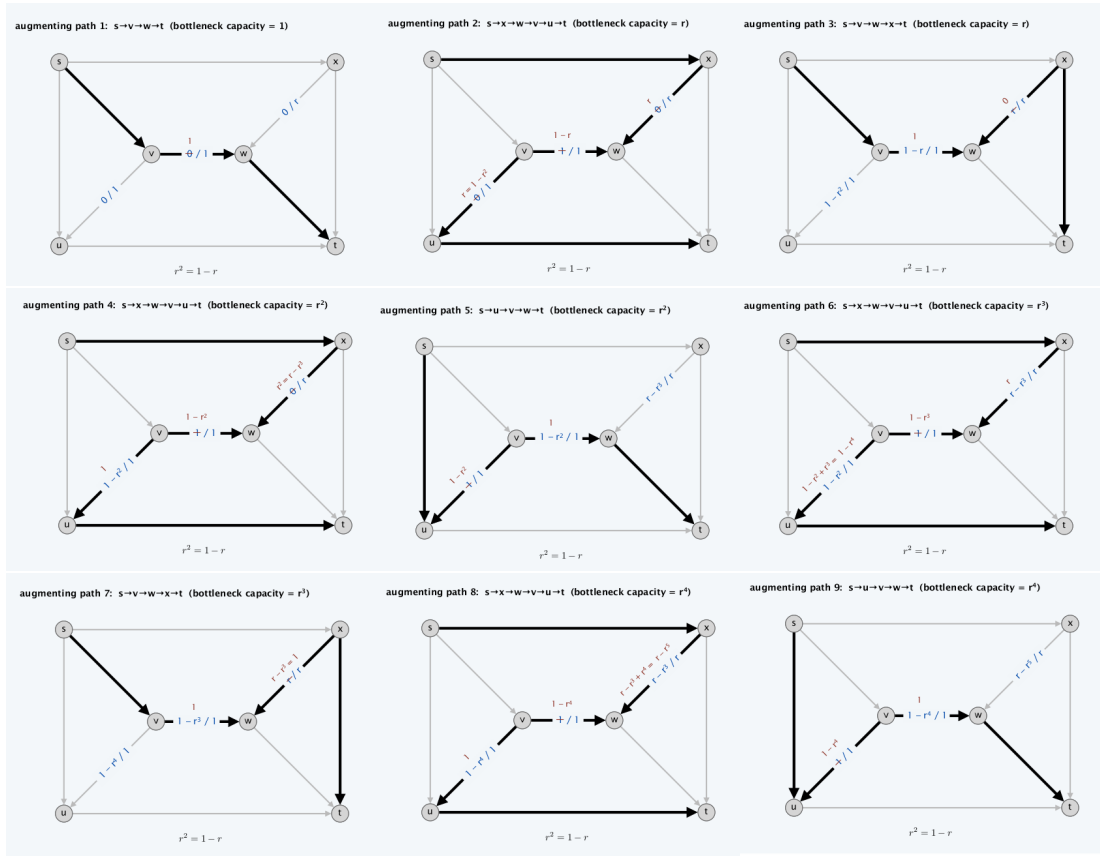
Ford-Fulkerson pathological example



Augmenting path 1: $s \rightarrow v \rightarrow w \rightarrow t$. Bottleneck capacity = 1 (v, w).

Continuo ad aumentare path che passano per (v, w) e per (w, v) alternati, quindi aggiungo e tolgo la bottleneck ogni volta. La bottleneck diminuisce sempre ma va da r a r^2 a r^3 e così via, così l'algoritmo non termina mai:

- dopo augmenting path 1: $\{1 - r^0, 1, r - r^1\}$ (flow = 1)
- dopo dopo augmenting path 5: $\{1 - r^2, 1, r - r^3\}$ (flow = $1 + 2r + 2r^2$)
- dopo augmenting path 9: $\{1 - r^4, 1, r - r^5\}$ (flow = $1 + 2r + 2r^2 + 2r^3 + 2r^4$)



Teorema 10.1.1. *L'algoritmo di Ford-Fulkerson può non terminare e può convergere ad un valore che non è il flusso massimo.*

Dimostrazione. Utilizzando la data sequenza di augmenting paths, dopo $(1 + 4k)^{th}$ di questi path, il valore del flusso è uguale a

$$1 + 2 \sum_{i=1}^{2k} r^i \leq 1 + 2 \sum_{i=1}^{\infty} r^i = 3 + 2r < 5$$

$(r = \frac{\sqrt{5}-1}{2})$ Valore del flusso massimo = $200 + 1$. □

Capitolo 11

Algoritmo di Edmonds-Karp

11.1 Introduzione

L'algoritmo di Ford-Fulkerson più che un algoritmo è un procedimento concettuale, dato che molte caratteristiche non sono specificate.

Altri hanno studiato delle implementazioni di Ford-Fulkerson specificando l'ordine di scelta dei nodi su cui effettuare l'augment, due di queste sono lo **shortest path max flow** e il **fat flow**.

11.2 Shortest Path Max Flow

Migliora la complessità di Ford-Fulkerson scegliendo il cammino aumentante in base al risultato di una ricerca in ampiezza, preferendo quindi il cammino più corto tra il nodo e il sink.

Il cammino corretto può essere trovato in tempo $O(E)$ eseguendo una BFS nel grafo residuale, e ci garantisce di terminare in tempo polinomiale, tagliando quindi la dipendenza dell'algoritmo di Ford-Fulkerson dalle capacità degli archi.

11.2.1 Analisi dell'algoritmo

Ora andremo a dimostrare la terminazione polinomiale dell'algoritmo con le seguenti 2 osservazioni, ma prima ci definiamo $\delta_f(u, v)$ come la distanza del cammino minimo da u a v nel grafo residuale G_f , considerando che ogni arco ha distanza unitaria.

Teorema 11.2.1. *Se l'algoritmo di Edmonds-Karp viene eseguito su una rete di flusso $G = (V, E)$ con sorgente s e pozzo t , allora per ogni vertice $v \in V - \{s, t\}$, la distanza de cammino minimo $\delta_f(s, v)$ nella rete residua G_f aumenta monotonamente per ogni aumento di flusso.*

Dimostrazione. Supponiamo per assurdo che per qualche vertice $v \in V - \{s, t\}$ ci sia un aumento di flusso che provoca una diminuzione della distanza del cammino minimo da s a v . Sia f il flusso appena prima del primo aumento che riduce una distanza del cammino minimo; sia f' il flusso subito dopo. Se v è il vertice con il minimo $\delta_{f'}(s, v)$ la cui distanza è stata ridotta dall'aumento, allora $\delta_{f'}(s, v) < \delta_f(s, v)$. Se $p = s \rightsquigarrow u \rightarrow v$ è un cammino minimo da s a v in $G_{f'}$, allora $(u, v) \in E_{f'}$ e:

$$\delta_{f'}(s, u) = \delta_{f'}(s, v) - 1$$

Per il modo in cui abbiamo scelto v , sappiamo che la distanza del vertice u dalla sorgente s non è **aumentata(?)**, ovvero:

$$\delta_{f'}(s, u) \geq \delta_f(s, u)$$

Noi asseriamo che $(u, v) \notin E_f$. **Perché?**

Se avessimo $(u, v) \in E_f$ allora dovremmo avere anche:

$$\delta_f(s, v) \leq \delta_f(s, u) + 1 \leq \delta_{f'}(s, u) - 1 = \delta_{f'}(s, v) - 2$$

Questo contraddice l'ipotesi che $\delta_{f'}(s, v) < \delta_f(s, v)$.

Come è possibile avere $(u, v) \notin E_f$ e $(u, v) \in E_{f'}$? L'augment deve avere incrementato il flusso da v a u . L'algoritmo di Edmondo-Karp aumenta sempre il flusso lungo tutto i cammini minimi, e quindi il cammino minimo da s a u in G_f ha (v, u) come suo ultimo arco, per tanto si ha:

$$\delta_f(s, v) = \delta_f(s, u) - 1 \leq \delta_{f'}(s, u) - 1 = \delta_{f'}(s, v) - 2$$

Questo contraddice l'ipotesi che $\delta_{f'}(s, v) < \delta_f(s, v)$, quindi l'ipotesi dell'esistenza di un tale vertice v non è corretta. □

Il prossimo teorema limita il numero di iterazioni dell'algoritmo

Teorema 11.2.2. *Se l'algoritmo viene eseguito su una rete di flusso $G = (V, E)$ con sorgente s e pozzo t , allora il numero totale di aumenti di flusso effettuati dall'algoritmo è $O(VE)$.*

Dimostrazione. Diciamo che un arco (u, v) di una rete residua G_f è **critico** in un cammino aumentante p se la capacità residua di p è la capacità residua di (u, v) . Dopo aver aumentato il flusso lungo un cammino aumentante ogni arco critico scompare dalla rete residua. Inoltre in ogni cammino aumentante ci deve essere almeno un arco critico.

Dimostreremo che ogni arco può diventare critico al più $\frac{|V|}{2}$ volte.

Siano u e v due vertici collegati da un arco, poiché i cammini aumentanti sono i cammini minimi, quando (u, v) diventa **critico** si ha:

$$\delta_f(s, v) = \delta_{f'}(s, u) + 1$$

Una volta che il flusso viene aumentato l'arco (u, v) scompare dalla rete residua e non potrà riapparire successivamente in un altro cammino aumentante fino a che il flusso da u a v non diminuirà, e questo accade solo se (u, v) appare in un cammino aumentante.

Se consideriamo che f' è il flusso quando si verifica questo evento, allora si ha

$$\delta_{f'}(s, u) = \delta_{f'}(s, v) + 1$$

Poiché $\delta_f(s, v) \leq \delta_{f'}(s, v)$ per la dimostrazione precedente, si ha:

$$\delta_{f'}(s, u) = \delta_{f'}(s, v) + 1 \geq \delta_f(s, v) + 1 = \delta_f(s, v) + 2$$

Di conseguenza, dall'istante in cui (u, v) diventa critico, all'istante in cui diventa di nuovo critico, la distanza di u dalla sorgente aumenta almeno di 2 unità.

La distanza di u dalla sorgente inizialmente è almeno pari a 0.

I vertici intermedi in un cammino minimo da s a u non possono contenere s, u o t . Pertanto, fino al momento in cui u diventa irraggiungibile dalla sorgente, se mai si verifica la cosa, la sua distanza sarà al massimo $|V| - 2$. Quindi dopo la prima volta che diventa critico esso può ridiventarlo al massimo altre $\frac{|V|}{2}$ volte.

Poiché ci sono $O(E)$ coppie di vertici che possono essere connessi da un arco in un grafo residuale, il numero di archi critici durante l'intera esecuzione dell'algoritmo è $O(VE)$. \square

11.3 Fat Flow

Migliora la complessità di Ford-Fulkerson scegliendo il cammino aumentante con il più grande bottleneck disponibile.

È relativamente facile far vedere come il cammino con il massimo bottleneck da s a t in un grafo direzionato può essere calcolato in tempo di $O(E \log V)$ usando

una variante dell'algoritmo di Dijkstra. Semplicemente si crea uno spanning tree direzionato T , con radice in s . Ripetutamente trovando l'arco con capacità maggiore uscente da T e lo si aggiunge a T stesso finché T non conterrà un cammino da s a t .

11.3.1 Analisi dell'algoritmo

Possiamo ora analizzare l'algoritmo in termini di maximum flow f^* . Sia f un qualsiasi flow in G , e f' il maximum flow nel grafo residuale corrente G_f . (All'inizio dell'algoritmo $G_f = G$ e $f' = f^*$.) Sia e l'arco del bottleneck nel prossimo augmenting path. Sia S il set di nodi raggiungibili da s attraverso archi in G con capacità maggiore di $c(e)$ e sia $T = V \setminus S$. Per costruzione, T non è vuoto, e ogni arco da S a T ha capacità al massimo $c(e)$. Perciò la capacità del taglio (S, T) è al massimo $c(e) \cdot E$. D'altro canto, il teorema del Maxflow-Mincut implica che $\|S, T\| \geq |f|$. Da ciò si evince che $c(e) \geq |f|/E$.

La dimostrazione precedente implica che aumentando f attraverso il path con il maggior bottleneck in G_f moltiplica il valore del flusso massimo in G_f di un fattore di al massimo $1 - 1/E$. In altre parole il flusso residuale *decade esponenzialmente* all'aumentare delle iterazioni. Dopo $E \cdot \ln |f^*|$ iterazioni il valore del flusso massimo in G_f sarà al massimo:

$$|f^*| \cdot (1 - 1/E)^{E \cdot \ln |f^*|} < |f^*| e^{-\ln |f^*|} = 1$$

(La e in questione è la costante di Eulero, non l'arco) In particolare, *se tutte le capacità sono interi*, allora dopo $E \cdot \ln |f^*|$ iterazioni la capacità massima del grafo residuale sarà *zero* e f sarà il flusso massimo.

Concludiamo che per grafi con capacità intere l'algoritmo **Fat Flow** richiede $O(E^2 \log E \log |f^*|)$.

Capitolo 12

Designing a Faster Flow Algorithm

Nella sezione precedente, abbiamo visto che qualsiasi modo di scegliere un augmenting path aumenta il valore del flusso, e questo ha portato a un limite per C sul numero di augmentations, dove $C = \sum_{e \text{ out of } s} c_e$. Quando C non è molto grande, questo può essere un limite ragionevole; tuttavia, è molto debole quando C è grande.

L'obiettivo di questo capitolo è mostrare che con una migliore scelta dei path, possiamo migliorare significativamente questo limite. Una grande mole di lavoro è stata dedicata alla ricerca di metodi per scegliere augmenting path nel problema del flusso massimo in modo da minimizzare il numero di iterazioni. **Ricordiamo che l'augmentation aumenta il valore del flusso del percorso selezionato di un valore che è dato dal bottleneck; quindi, è un buon approccio quello di scegliere percorsi con una grande capacità di bottleneck.**

L'approccio migliore è quello di selezionare il percorso che ha il bottleneck di maggiore capacità.

Tuttavia, trovare tali percorsi può rallentare di parecchio ogni singola iterazione. Eviteremo questo rallentamento non preoccupandoci di selezionare il percorso che ha esattamente la maggiore capacità di bottleneck. Invece, manterremo un cosiddetto **scaling parameter** Δ e cercheremo percorsi che abbiano un bottleneck di capacità di almeno Δ . Sia $G_f(\Delta)$ il sottoinsieme del grafo residuo costituito solo da archi con capacità residua di almeno Δ . Lavoreremo con valori di Δ che sono potenze di 2.

L'algoritmo è il seguente.



12.1 Scaling Max-Flow

```
1 Initially  $f(e) = 0$  for all  $e$  in  $G$ 
2 Initially set  $\Delta$  to be the largest power of 2 that is no larger than
  the maximum capacity out of  $s$ :  $\Delta \leq \max(e \text{ out of } s \text{ } c_e)$ 
3
4 While  $\Delta \geq 1$ 
5   While there is an  $s$ - $t$  path in the graph  $G_f(\Delta)$ 
6     Let  $P$  be a simple  $s$ - $t$  path in  $G_f(\Delta)$ 
7      $f' = \text{augment}(f, P)$ 
8     Update  $f$  to be  $f'$  and update  $G_f(\Delta)$ 
9   Endwhile
10   $\Delta = \Delta/2$ 
11 Endwhile
12
13 Return  $f$ 
```

12.1.1 Analyzing the Algorithm

Innanzitutto dobbiamo osservare che l'algoritmo Scaling Max-Flow è in realtà solo una variante dell'originale algoritmo di Ford-Fulkerson. I nuovi cicli, il valore Δ e il grafo residuo ristretto $G_f(\Delta)$ vengono utilizzati solo per guidare la selezione del percorso residuo, con l'obiettivo di utilizzare archi con una grande capacità residua il più a lungo possibile. Inoltre, tutte le proprietà che abbiamo dimostrato sull'algoritmo Max-Flow originale, sono vere anche per questa nuova versione: il flusso rimane di valore intero per tutto l'algoritmo, e quindi tutte le capacità residue sono di valore intero.

Definizione 12.1.1. *Se tutte le capacità nella rete di flusso sono intere, allora esiste un flusso massimo f per il quale ogni valore di flusso $f(e)$ è un numero intero.*

Definizione 12.1.2. *Se le capacità hanno valori interi, allora in tutto l'algoritmo Scaling Max-Flow il flusso e le capacità residue rimangono valori interi. Ciò implica che quando $\Delta = 1$, $G_f(\Delta)$ è uguale a G_f , e quindi quando l'algoritmo termina, f è di valore massimo.*

12.1.2 Costo

Chiamiamo un'iterazione del ciclo esterno While, con un valore fisso di Δ , la fase di Δ -scaling. È facile dare un limite superiore al numero di diverse fasi di Δ -scaling,

in termini di valore di $C = \sum_{e \text{ out of } s} c_e$ che abbiamo usato anche nella sezione precedente. Il valore iniziale di Δ è al massimo C , scende di un fattore 2 e non scende mai al di sotto di 1.

Quindi: Il numero di iterazioni del ciclo **While** esterno è al massimo $\lceil 1 + \log_2 C \rceil$.

La parte più difficile è limitare il numero di *aumenti* eseguiti in ogni fase di ridimensionamento. L'idea qui è che stiamo usando percorsi che aumentano molto il flusso, e quindi dovrebbero esserci relativamente pochi aumenti. Durante la fase di Δ -scaling utilizziamo solo archi con capacità residua di almeno Δ .

Quindi: Durante la fase di Δ -scaling, ogni augmentation aumenta il valore del flusso di almeno Δ .

L'intuizione chiave è che alla fine della fase di Δ -scaling, il flusso f non può essere troppo lontano dal valore massimo possibile.

Teorema 12.1.1. *Sia f il flusso alla fine della fase di Δ -scaling. Esiste un taglio $s - t$ (A, B) in G per cui $c(A, B) \leq v(f) + m\Delta$, dove m è il numero di archi nel grafo G . Di conseguenza, il flusso massimo nella rete ha valore al massimo $v(f) + m\Delta$.*

Dimostrazione. Questa dimostrazione è analoga alla nostra dimostrazione della 9.6.1, la quale stabilisce che il flusso restituito dall'originale **Max-Flow Algorithm** è di valore massimo. Come in quella dimostrazione, dobbiamo identificare un taglio (A, B) con la proprietà desiderata. Sia A l'insieme di tutti i nodi v in G per i quali esiste un cammino $s - v$ in $G_f(\Delta)$. Sia B l'insieme di tutti gli altri nodi: $B = V - A$. Possiamo vedere che (A, B) è effettivamente un taglio $s - t$ altrimenti la fase non sarebbe terminata.

Consideriamo ora un arco $e = (u, v)$ in G per il quale $u \in A$ e $v \in B$. Affermiamo che $c_e < f(e) + \Delta$. Infatti, se così non fosse, allora e sarebbe un arco in avanti nel grafo $G_f(\Delta)$, e poiché $u \in A$, esiste un cammino $s - u$ in $G_f(\Delta)$; aggiungendo e a questo cammino, otterremmo un cammino $s - v$ in $G_f(\Delta)$, contraddicendo la nostra ipotesi che $v \in B$. Allo stesso modo, affermiamo che per ogni arco $e' = (u', v')$ in G per cui $u' \in B$ e $v' \in A$, abbiamo $f(e') < \Delta$. Infatti, se $f(e') \geq \Delta$, allora e' darebbe luogo ad un arco all'indietro $e'' = (v'', u'')$ nel grafo $G_f(\Delta)$, e poiché $v' \in A$, esiste un cammino $s - v'$ in $G_f(\Delta)$; aggiungendo e'' a questo cammino, otterremmo un cammino $s - u'$ in $G_f(\Delta)$, contraddicendo la nostra ipotesi che $u' \in B$.

Quindi tutti gli archi e uscenti da A sono quasi saturati (soddisfano $c_e < f(e) + \Delta$) e tutti gli archi entranti in A sono quasi vuoti (soddisfano $f(e) < \Delta$).

Possiamo ora usare 9.5.1 per raggiungere la conclusione desiderata:

$$\begin{aligned} v(f) &= \sum_{e \text{ out of } A} f(e) - \sum_{e \text{ into } A} f(e) \geq \sum_{e \text{ out of } A} (c_e - \Delta) - \sum_{e \text{ into } A} \Delta = \\ &= \sum_{e \text{ out of } A} c_e - \sum_{e \text{ out of } A} \Delta - \sum_{e \text{ into } A} \Delta \geq c(A, B) - m\Delta \end{aligned}$$

□

Qui la prima disuguaglianza segue dai nostri limiti sui valori di flusso degli archi attraverso il taglio, e la seconda disuguaglianza segue dal semplice fatto che il grafo contiene solo m archi in totale. Il valore del flusso massimo è limitato dalla capacità di qualsiasi taglio di 9.5.3. Usiamo il taglio (A, B) per ottenere il limite dichiarato nella seconda affermazione.

Definizione 12.1.3. *Il numero di aumenti in una fase di ridimensionamento (**scaling**) è al massimo di $2m$.*

Dimostrazione. L'affermazione è chiaramente vera nella prima fase di scaling: possiamo usare ciascuno degli archi di s solo per al massimo un augmentation in quella fase. Consideriamo ora una successiva fase di scaling Δ , e sia f_p il flusso alla fine della precedente fase di scalatura. In quella fase, abbiamo usato $\Delta' = 2\Delta$ come nostro parametro. Per la (7.18), il flusso massimo f^* è al massimo $v(f^*) \leq v(f_p) + m\Delta' = v(f_p) + 2m\Delta$. Nella fase di Δ -scalatura, ogni augmentation aumenta il flusso di almeno Δ , e quindi possono esserci al massimo $2m$ augmentations. □

Una augmentation richiede un tempo $O(m)$, compreso il tempo necessario per impostare il grafo e trovare il percorso appropriato. Abbiamo al massimo $1 + \lceil \log_2 C \rceil$ fasi di ridimensionamento C e al massimo $2m$ augmentations in ciascuna fase di ridimensionamento. Abbiamo quindi il seguente risultato.

Teorema 12.1.2. *L'algoritmo **Scaling Max-Flow** in un grafo con m archi e capacità intere trova un flusso massimo in al massimo $2m(1 + \lceil \log_2 C \rceil)$ augmentations. Può essere implementato per eseguire al massimo in tempo $O(m^2 \cdot \log_2 C)$.*

Quando C è grande, questo limite temporale è molto migliore del limite $O(mC)$ applicato a un'implementazione arbitraria dell'algoritmo di Ford-Fulkerson. Il

generico algoritmo di Ford-Fulkerson richiede un tempo proporzionale alla grandezza delle capacità, mentre l'algoritmo di scaling richiede solo un tempo proporzionale al numero di bit necessari per specificare le capacità nell'input del problema . Di conseguenza, l'algoritmo di ridimensionamento funziona in tempo polinomiale nella dimensione dell'input (ovvero, il numero di archi e la rappresentazione numerica delle capacità), e quindi soddisfa il nostro obiettivo tradizionale di ottenere un algoritmo polinomiale.



Capitolo 13

Algoritmo Push and Relabel (Preflow)

Questa tecnica implementativa si differenzia dagli algoritmi visti fino ad ora in quanto non utilizza l'idea di *augmenting path*.

13.1 Design dell'algoritmo

La differenza sostanziale è che l'algoritmo Preflow non va ad utilizzare la funzione **augment** per cercare di aumentare il flusso su un cammino $u - v$, ma cerca di aumentare il flusso arco ad arco.

Solitamente se si usa questo approccio verranno violate le condizioni di conservazione del flusso, quindi per il corretto funzionamento andremo a rilassare la condizione di conservazione introducendo un valore di **Preflow**.

Un $s - t$ preflow è una funzione f che mappa ogni arco e ad un numero reale non negativo, $f : E \rightarrow \mathbf{R}^+$.

Un preflow f deve rispettare la capacity condition, ma al posto della conservation condition utilizzeremo una condizione meno restrittiva, e dunque avremo quanto segue:

1. **Capacity:** Per ogni nodo $e \in E$, avremo che $0 \leq f(e) \leq c_e$
2. **Conservation:** Per ogni nodo v al di fuori della source s avremo che:

$$\sum_{e \text{ into } v} f(e) \geq \sum_{e \text{ out of } v} f(e).$$



Chiameremo la differenza

$$e_f(v) = \sum_{e \text{ into } v} f(e) - \sum_{e \text{ out of } v} f(e)$$

l' **eccesso** del **preflow** nel nodo v .

Si può notare che il preflow di ogni nodo all'infuori di s e t in cui l'eccesso è 0 può essere considerato a tutti gli effetti come del flow.

13.1.1 Preflow e Labeling

L'algoritmo preflow manterrà un preflow e lo cercherà di convertire in un flow. Per farlo si basa sull'intuizione fisica che il flusso cerca naturalmente la strada più in discesa.

L'altezza implicita in questa intuizione sarà rappresentata da dei labels $h(v)$, che l'algoritmo definirà e manterrà per ogni nodo v .

Quindi l'idea è quella di spingere flusso da nodi con label più alto, verso nodi con label più basso.

Ora che abbiamo un'idea di come l'algoritmo sfrutta i label possiamo dare una loro definizione più rigorosa.

Un labeling è una funzione $h : V \rightarrow \mathbf{Z}_{\geq 0}$ che mappa nodi a interi non negativi

Il prossimo passo per creare l'algoritmo è quello di definire un labeling **compatibile**, che si avrà quando saranno rispettate le seguenti condizioni:

1. **Source and Sink condition:** $h(t) = 0$ e $h(s) = n$,
2. **Steepness condition:** Per tutti gli archi $(v, w) \in E_f$ nel grafo residuale, avremo che $h(v) \leq h(w) + 1$



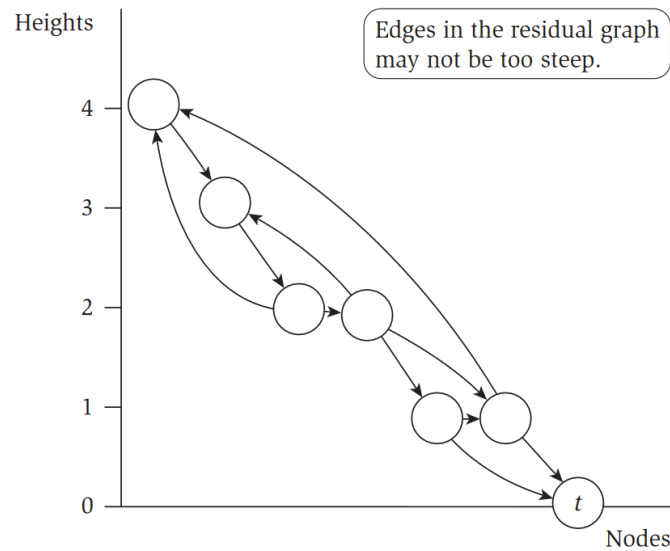


Figura 13.1: Grafo residuale con labeling compatibile

Se il labeling è compatibile allora avremo la seguente proprietà:

se un $s - t$ preflow f è compatibile con un labeling h , allora non ci sarà nessun cammino nel grafo residuale G_f .

e quindi ne segue:

se un $s - t$ preflow f è compatibile con un labeling h , allora il flusso f è un **flusso di valore massimo**

Per iniziare l'algoritmo sarà necessario partire con un labeling compatibile, quindi è importante definire un'**inizializzazione**:

- $h(v) = 0$ per ogni nodo $v \neq s$,
- $h(s) = n$
- $f(e) = c_e$ per ogni arco $e = (s, v)$ uscente da s
- $f(e) = 0$ altrimenti

Gli ultimi due punti servono per assicurarsi che non ci siano archi uscenti da s nel grafo residuale, in quanto il preflow e il labeling iniziali devono essere compatibili.

13.1.2 Pushing e Relabeling

Andiamo ora ad analizzare gli step dell'algoritmo che trasformano il preflow in un flow possibile, mantenendo sempre un labeling compatibile.

Consideriamo un qualsiasi nodo v con $e_f(v) > 0$ (*quindi che ha eccesso*). Se esistono degli archi nel grafo residuale che escono da v e vanno in un altro nodo w che si trova ad altezza inferiore, allora possiamo modificare f spingendo dell'eccesso da v in w .

Questa si chiama operazione di push:

```
1 push(f , h, v, w)
2   Applicable if  $e_f(v) > 0$ ,  $h(w) < h(v)$  and  $(v, w) \in E_f$ 
3   If  $e = (v, w)$  is a forward edge then
4     let  $\delta = \min(e_f(v), c_e - f(e))$  and
5     increase  $f(e)$  by  $\delta$ 
6   If  $(v, w)$  is a backward edge then
7     let  $e = (w, v)$ ,  $\delta = \min(e_f(v), f(e))$  and
8     decrease  $f(e)$  by  $\delta$ 
9   Return(f, h)
```

se non si può spingere dell'eccesso di v lungo uno qualsiasi dei suo archi uscenti, allora sarà necessario alzare la sua altezza $h(v)$.

Questa si chiama operazione di Relabel:

```
1 relabel(f , h, v)
2   Applicable if  $e_f(v) > 0$ , and
3   for all edges  $(v, w) \in E_f$  we have  $h(w) \geq h(v)$ 
4   Increase  $h(v)$  by 1
5   Return(f, h)
```

Entrambe queste operazioni verranno chiamate in combinazione dell'algoritmo preflow, che ha il seguente pseudocodice.

```
1 Preflow-Push
2   Initially  $h(v) = 0$  for all  $v \neq s$  and  $h(s) = n$  and
3    $f(e) = c_e$  for all  $e = (s, v)$  and  $f_-(e) = 0$  for all other edges
4   While there is a node  $v \neq t$  with excess  $e_f(v) > 0$ 
5     Let  $v$  be a node with excess
6     If there is  $w$  such that  $\text{push}(f, h, v, w)$  can be applied then
7       push(f, h, v, w)
8     Else
9       relabel(f , h, v)
10  Endwhile
11  Return(f)
```

13.1.3 Analisi dell'Algoritmo

Ovviamente questa implementazione è solo un'idea generale e lascia spazio per ottimizzazioni.

Proviamo ora ad analizzare il **numero di operazioni** di push e di relabel che vengono effettuate dal nostro algoritmo per riuscire a stabilirne la complessità. Come primo passo definiamo questo semplice fatto:

Definizione 13.1.1. *Sia f un preflow, se il nodo v ha eccesso allora esiste un cammino in G_f da v alla source s*

Detto questo possiamo dimostrare che i label non vengono modificati troppe volte:

Durante l'algoritmo tutti i nodi hanno $h(v) \leq 2n - 1$.

Dimostrazione. Le labels iniziali $h(t) = 0$ e $h(s) = n$ non cambiano mai durante l'esecuzione dell'algoritmo. Consideriamo altri nodi $v \neq s, t$. L'algoritmo cambia la label di v solo quando applica l'operazione di **relabel**, quindi siano f e h il preflow ed il labeling ritornati dalla funzione **relabel**(f, h, v). Dalla definizione precedente a questa esiste un cammino P nel grafo residuale G_f da v a s . Sia $|P|$ il numero di archi in P , e si noti che $|P| \leq n - 1$. La steepness condition implica che l'altezza dei nodi può diminuire di al massimo 1 lungo ogni arco in P , e che $h(v) - h(s) \leq |P|$, il che prova l'affermazione di partenza. \square

Dato che i label incrementano in modo **monotono** durante l'esecuzione dell'algoritmo, questa cosa ci implica un limite immediato al **numero di operazioni di relabeling**:

Durante l'algoritmo ogni nodo subisce relabeling al massimo $2n - 1$ volte, e il numero totale di operazioni di relabeling sarà minore di $2n^2$

Ora cerchiamo un **bound** per le operazioni di push, per farlo distingueremo **2 tipi di operazioni push**.

- un $push(f, h, v, w)$ è **saturante** se o $e = (v, w)$ è un arco forward in E_f e $\delta = c_e - f(e)$, oppure (v, w) è un arco backward con $e = (w, v)$ e $\delta = f(e)$ (in altre parole se dopo il push l'arco (v, w) non è più nel grafo residuale, allora il push è saturante).
- il push è **non saturante** in tutti gli altri casi

Il numero massimo di operazioni **push saturanti** è al massimo $2nm$

Dimostrazione. Consideriamo un arco (v, w) nel grafo residuale. Dopo un push saturante **push** (f, h, v, w) , abbiamo che $h(v) = h(w) + 1$, e che l'arco (v, w) non è più presente nel grafo residuale G_f . Prima di poter fare un'operazione di push in quest'arco dobbiamo prima fare un'operazione di push da w a v per far apparire l'arco (v, w) nel grafo residuale. Però, per poter fare un'operazione di push da w a v , la label di w deve aumentare di almeno 2 (così che w sia al disopra di v). La label di w può aumentare di 2 al massimo $n - 1$ volte, perciò un push saturante da v a w può avvenire al massimo n volte. Ogni arco $e \in E$ può dar luogo a due archi nel grafo residuale, quindi in generale possiamo avere al massimo $2nm$ push saturanti. \square

Per quanto riguarda i push non saturanti, provare un loro upper-bound è la parte più difficile di questa analisi ma anche la più importante perché ci fornisce un **bottleneck** per il running time teorico.

Il numero di operazioni di **push non saturanti** è al più $2n^2m$

Dimostrazione. Per questa dimostrazione utilizzeremo una **funzione potenziale**, definita come segue:

$$\Phi(f, h) = \sum_{v: e_f(v) > 0} h(v)$$

Sarà la somma delle altezze dei nodi con eccesso positivo (è chiamata *potenziale*, perché assomiglia all'energia potenziale dei nodi con eccesso positivo).

Nella configurazione iniziale $\Phi(f, h) = 0$, successivamente rimarrà sempre non negativa durante tutta l'esecuzione dell'algoritmo.

Per ogni operazione di push non saturante $push(f, h, v, w)$, $\Phi(f, h)$ viene decrementata di almeno 1, in quanto dopo il push il nodo v non avrà più eccesso, e w , l'unico nodo che ottiene nuovo eccesso da v si trova di 1 sotto a v .

Tuttavia, ogni **push saturante** e ogni **relabel** possono incrementare $\Phi(f, h)$. Una **relabel** incrementa $\Phi(f, h)$ di esattamente 1, e dato che ci stanno al massimo $2n^2$ **relabel** l'incremento massimo di $\Phi(f, h)$ sarà di $2n^2$.

Un **push** (f, h, v, w) saturante non cambia le label, ma può comunque aumentare $\Phi(f, h)$ a causa del potenziale incremento di eccesso del nodo w .

Questo può incrementare $\Phi(f, h)$ dell'altezza di w , che è al massimo $2n - 1$, e visto che ci sono al massimo $2nm$ **push saturanti**, l'incremento totale in $\Phi(f, h)$ causato dalle operazioni di **push** è al massimo $2mn(2n - 1)$. \square

Quindi tra **push** saturanti e **relabel** il numero massimo di incrementi sarà $2mn^2$, da qui ne deriva che, considerando che Φ rimane non negativa, e viene decrementata di almeno 1 per ogni operazione di **push** non saturante, avremo al massimo $4mn^2$ operazioni di **push** non saturanti.

Con determinati criteri è possibile ridurre il numero di push non saturanti:

Se ad ogni step scegliamo il nodo con eccesso ad altezza massima, il numero di **push non saturanti** sarà al massimo $4n^3$

Capitolo 14

Matching su Grafi Bipartiti

Ora che abbiamo visto e sviluppato degli algoritmi potenti ed efficaci per il problema del Flusso Massimo, è ora di vedere le applicazioni di quest'ultimi per alcuni problemi noti. Durante l'introduzione del Problema del Flusso Massimo, abbiamo introdotto il ***Bipartite Matching Problem***, inizieremo quindi con la risoluzione di quest'ultimo e, successivamente, affronteremo il ***Disjoint Paths Problem***.

14.1 Descrizione del problema

Ricordando che un *grafo bipartito* $G = (V, E)$ è un grafo non orientato il cui insieme di nodi può essere partizionato come $V = X \cup Y$, con la proprietà che ogni arco $e \in E$ ha una fine in X e l'altra in Y (ogni arco connette un nodo in X e uno in Y).

Un **matching** M in G è un sottoinsieme di archi $M \subseteq E$ tale che ogni nodo appare in al massimo un arco in M . Il ***Bipartite Matching Problem*** consiste nel trovare il matching in G più grande possibile (matching di **cardinalità massima**).

14.2 Designing the Algorithm

Il grafo in questione è indiretto, mentre le reti di flusso sono dirette, tuttavia non è difficile applicare un algoritmo per il Problema del Massimo Flusso per trovare un matching massimo, vediamo come:

Dato un grafo G come istanza per il Bipartite Matching Problem, si costruisce una rete di flusso G' come mostrato nella Figura qui di seguito:

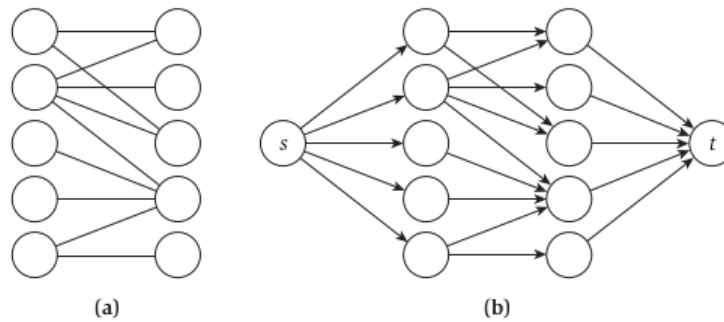


Figura 14.1: Corrispondenza tra grafo bipartito e flow network

Come si ottiene G' ?

- Per prima cosa si direzionano tutti gli archi di G che vanno da X a Y
- Si aggiunge poi un nodo s , e un arco (s, x) da s ad ogni nodo in X
- Si aggiunge un altro nodo t , e un arco (y, t) da ogni nodo in Y verso t
- Infine, si dà una capacità di 1 ad ogni arco in G'

Si può ora calcolare il massimo flow $s - t$ nella rete G' .

Vedremo ora come:

- **Il valore del massimo flusso di questa rete (G') in realtà è uguale alla dimensione del massimo matching in G .**
- Inoltre vedremo come ricostruire il matching utilizzando il flusso della rete.

Dimostrazione.

- \Leftarrow Si supponga l'esistenza di un matching in G composto da k archi $(x_{i_1}, y_{i_1}), \dots, (x_{i_k}, y_{i_k})$. Si consideri allora un flusso f che trasporta un'unità su ogni path dalla struttura s, x_{i_j}, y_{i_j}, t con $f(e) = 1$ per ogni arco per ognuno dei cammini. Si può verificare facilmente che le condizioni di capacità e la conservazione sono verificate e che f è un flusso $s - t$ di valore k .
- \Rightarrow Dall'altro lato, si supponga l'esistenza di un flusso f' in G' di valore k . Dal teorema dell'integralità del massimo flusso (12.1.1), sappiamo che esiste un flusso f di valore intero k ; e siccome tutte le capacità sono 1, questo significa che $f(e)$ è uguale a 0 o 1 per ogni arco e . Si consideri ora un insieme M' di archi dalla forma (x, y) sui quali il flusso ha valore 1.

□

Ecco 3 semplici fatti sull'insieme M' :

- M' contiene k archi
- Ogni nodo in X è la coda di al massimo un arco in M'
- Ogni nodo in Y è la testa di al massimo un arco in M'

Combinando questi fatti, vediamo che se consideriamo M' come un insieme di archi nel grafo bipartito originale G , otteniamo un matching di dimensione k . In sintesi, abbiamo dimostrato il seguente fatto.

La dimensione del massimo matching in G è uguale al valore del massimo flusso in G' ; e gli archi in un tale matching in G sono gli archi che portano il flusso da X a Y in G' .

14.2.1 Costo

Sia $n = |X| = |Y|$, e sia m il numero di archi di G . Assumiamo che ci sia un arco entrante in ogni nodo, e quindi $m \geq n/2$. Il tempo per computare il massimo matching è dominato dal tempo per computare un maximum flow a valore intero in G' , quindi convertire quest'ultimo ad un matching in G è facile. Per questo problema di flusso, abbiamo che $C = \sum_{e \text{ out of } s} c_e = |X| = n$, con s come arco di capacità 1 per ogni nodo di X . Quindi, utilizzando $O(mC)$ come bound (limite), abbiamo il seguente corollario:

L'algoritmo di **Ford-Fulkerson** può essere utilizzato per trovare un matching massimo in un grafo bipartito in tempo $O(mn)$.

14.3 Perfect Matching

Dato un grafo non diretto $G = (V, E)$, $M \subseteq E$ è un **matching perfetto** se ogni vertice $v \in V$ compare in M esattamente una volta.

- Dobbiamo avere $|X| = |Y|$

Notazione: Sia S un sottoinsieme dei nodi, e sia $N(S)$ l'insieme dei nodi adiacenti ai nodi in S



Se un grafo bipartito $G = (V, E)$, con i due lati X e Y , ha un perfect matching, allora per ogni $S \subseteq X$ si deve avere $|N(S)| \geq |S|$.

Dimostrazione. Ogni nodo in S deve essere matchato a un differente nodo in $N(S)$. \square

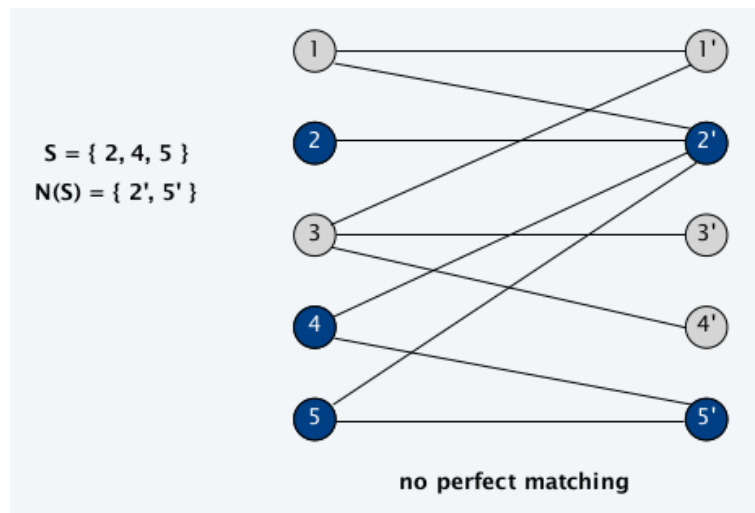


Figura 14.2: esempio di assenza di matching perfetto

Con l'affermazione precedente possiamo anche constatare quando un grafo non ha un matching perfetto:

- un insieme $S \subseteq X$ tale per cui $|N(S)| < |S|$

Da qui ne deriva un teorema chiamato **Hall's Theorem**, la cui dimostrazione fornisce anche un modo per trovare il sottoinsieme S in tempo polinomiale.

Teorema 14.3.1 (Hall's Theorem). *Sia $G = (V, E)$ un grafo bipartito con i due lati X e Y , tali per cui $|X| = |Y|$. Allora G ha un perfect matching oppure c'è un sottoinsieme $S \subseteq X$ tale per cui $|N(S)| < |S|$. Un matching perfetto o un appropriato sottoinsieme S può essere trovato in tempo $O(mn)$.*

Dimostrazione.

\Rightarrow Ogni nodo in S deve essere collegato ad un nodo al di fuori di $N(S)$ (al di fuori di S). (Si noti come questa è la stessa dimostrazione della precedente affermazione).

\Leftarrow Suppongo che G **non** abbia perfect matching.

- Lo si formuli come un max-flow problem e sia (A, B) un min-cut di G' .
- Dal max-flow min-cut theorem $cap(A, B) < |X|$.
- Definisco $X_A = X \cap A$, $X_B = X \cap B$, $Y_A = Y \cap A$
- $cap(A, B) = |X_B| + |Y_A| \implies |Y_A| < |X_A|$
- min-cut non può usare archi con capacità infinita $\implies N(X_A) \subseteq Y_A$
- $|N(X_A)| \leq |Y_A| < |X_A|$ - scelgo $S = X_A$. **Il che è assurdo.**

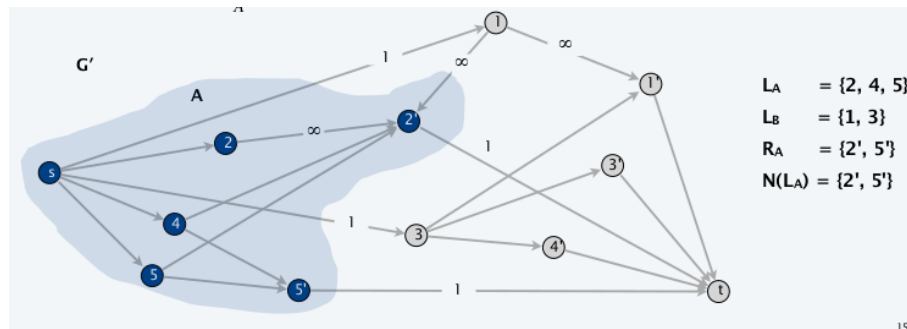


Figura 14.3: Si noti che X corrisponde a L e Y a R nella figura.

□

14.4 Disjoint Paths

14.4.1 Descrizione del problema

Due path sono **edge-disjoint** se non hanno archi in comune.

Edge-Disjoint Paths Problem: dato un grafo G e due nodi s e t , trovare il massimo numero di **edge-disjoint path** da s a t .

14.4.2 Max-Flow Formulation

Assegno capacità 1 ad ogni arco.

Teorema 14.4.1. *Il massimo numero di edge-disjoint $s - t$ paths = valore del max-flow*

Dimostrazione.

- \Leftarrow – Suppongo che ci siano k edge-disjoint paths da s a t .
- Pongo $f(e) = 1$ per tutti gli archi che compaiono in questi path, altrimenti pongo $f(e) = 0$.
- Dato che non ci sono archi in comune, f è un flow di valore k .
- \Rightarrow – Suppongo che il max-flow abbia valore k .
- Per l'integrality theorem esiste un flow 0 – 1 di valore k .
- Considero gli archi (s, u) con $f(s, u) = 1$.
 - * Per la conservazione del flusso esiste un arco (u, v) con $f(u, v) = 1$.
 - * Continuo scegliendo sempre nuovi archi fino a raggiungere t .
- Produco k edge-disjoint paths.

□

14.5 Network Connectivity

14.5.1 Descrizione del problema

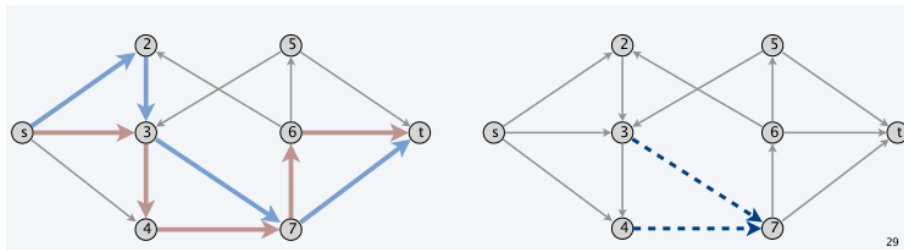
Un set di archi $F \subseteq E$ **disconnette** t da s se ogni path da $s - t$ passa per almeno un arco di F .

Network Connectivity: Dato un digrafo $G = (V, E)$ e due nodi s e t , trovare il minor numero di archi la cui rimozione porta alla disconnessione di t da s .

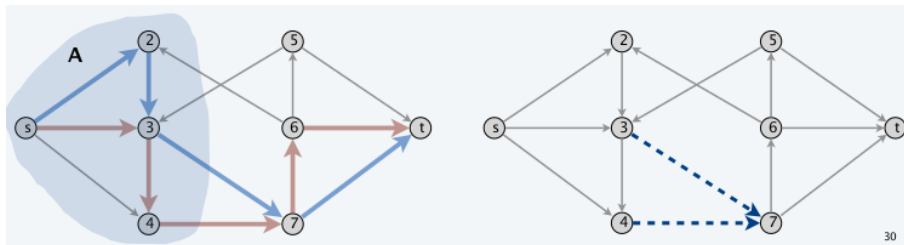
Teorema 14.5.1 (Menger's Theorem). *Il numero massimo di edge-disjoint $s - t$ paths = numero minimo di archi la cui rimozione porta alla disconnessione di t da s .*

Dimostrazione.

- \Leftarrow – Suppongo che la rimozione di $F \subseteq E$ disconnetta t da s e $|F| = k$.
- Ogni path $s - t$ passa per almeno un arco di F .
- Quindi il numero di edge-disjoint path è $\leq k$



- ⇒
- Suppongo che il massimo numero di edge-disjoint path sia k .
 - Allora, il Max-flow value è k .
 - Per il max-flow min-cut theorem esiste un cut (A, B) di capacità k .
 - Sia F l'insieme di archi che vanno da A a B .
 - $|F| = k$ e disconnette t da s .



□

