# Zusammenfassung für EAA

Wintersemester 2013/2014

von Dagmar Sorg

# Divide and Conquer

# 1 MergeSort

#### 1.1 Laufzeit

- 1. Aufteilung der n Elemente in zwei Instanzen mit  $\left\lceil \frac{n}{2} \right\rceil$  und  $\left\lceil \frac{n}{2} \right\rceil$  Elementen
- 2. rekursive Lösung des Problems
- 3. Laufzeit von Merge ist linear
- 4. es gibt Konstanten  $c_1, c_2$ , sodass die Laufzeit der folgenden entspricht:  $T(n) \le T(\left\lceil \frac{n}{2} \right\rceil) + T(\left\lceil \frac{n}{2} \right\rceil) + c_2 \cdot n(\text{falls } n > 1), T(1) = c_1$

#### 2 Substitutions-Methode

Raten einer Laufzeit mit Beweis durch Induktion

#### 2.1 Raten durch Ähnlichkeit

sehen, dass eine Rekursionsformel asymptotisch ähnlich ist wie eine andere

#### 2.2 Raten durch Verändern der Variablen

**Beispiel** 
$$(T(n) = 2T(\sqrt{n}) + \log n)$$
:  $n = 2^m, S(m) = T(2^m) = 2 \cdot T(2^{\frac{m}{2}}) + m = 2 \cdot S(\frac{m}{2}) + m$   $\Rightarrow S(\frac{m}{2}) \in O(m \log m)$   $\Rightarrow$  Rücksubstitution:  $T(n) \in O(\log n \log \log n)$ 

### 2.3 Induktionsbehauptung stärker machen

wenn die Annahme richtig ist, aber die Induktionsvorraussetzung zu schwach ist

$$\begin{aligned} \textbf{Beispiel} & \left( T(n) = T\left( \left\lceil \frac{n}{2} \right\rceil \right) + T\left( \left\lfloor \frac{n}{2} \right\rfloor \right) + 1 \right) \text{: Annahme: } T(n) \in \mathcal{O}(n) \\ & \Rightarrow T(n) = c \cdot \left\lfloor \frac{n}{2} \right\rfloor + c \cdot \left\lfloor \frac{n}{2} \right\rfloor = cn + 1, \\ & \text{aber das heißt noch nicht, dass } T(n) \leq cn. \\ & \text{Wir nehmen das Folgende an:} \\ & T(n) \leq c \cdot \left\lfloor \frac{n}{2} \right\rfloor - b + c \cdot \left\lceil \frac{n}{2} \right\rceil - b + 1 = cn - 2b + 1 \leq cn - b, \text{ falls } b \geq 1. \end{aligned}$$

#### 3 Iterative Methode

Iteratives Lösen von Rekursionsgleichungen, sodass die Rahmenbedingungen stimmen 
$$\begin{aligned} \mathbf{Beispiel} &\left(T(n) = \left\{ \begin{array}{ll} c_1 & \mathbf{falls} \ n \leq 3 \\ 3 \cdot T(\left\lfloor \frac{n}{4} \right\rfloor) + c_2 \cdot n & \mathbf{sonst} \end{array} \right) \text{:} \\ &T(n) &= 3 \cdot T(\left\lfloor \frac{n}{4} \right\rfloor) + c_2 \cdot n \\ &= 3 \cdot \left(3 \cdot T(\left\lfloor \frac{n}{16} \right\rfloor) + c_2 \cdot n \left\lfloor \frac{n}{4} \right\rfloor\right) + c_2 \cdot n \\ &= 3 \cdot \left(3 \left(3 \cdot T(\left\lfloor \frac{n}{64} \right\rfloor) + c_2 \cdot n \left\lfloor \frac{n}{16} \right\rfloor\right) + c_2 \cdot \left\lfloor \frac{n}{4} \right\rfloor\right) + c_2 \cdot n \\ &= c_2 \cdot \sum_{i=0}^{k-1} 3^i \left\lfloor \frac{n}{4^i} \right\rfloor + 3^k T\left(\left\lfloor \frac{n}{4^k} \right\rfloor\right) \end{aligned}$$

Die Randbedingungen gelten, falls  $\frac{n}{4^k} < 4$ , bzw. falls  $k > \log_4 n - 1$  für das kleinste k. Somit erhalten

$$T(n) \leq c_2 \cdot \sum_{i=0}^{\infty} \left(\frac{3}{4}\right)^i + c_1 \cdot 3^{\log_4 n}$$

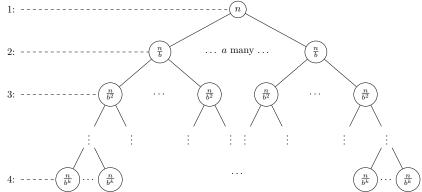
$$\leq 4c_2 \cdot n + c_1 \cdot n^{\log_4 3}$$

$$\leq (4c_2 + c_1) \cdot n$$

$$\Rightarrow T(n) \in \mathcal{O}(n)$$

# 4 Master Methode (Master Theorem)

- a) generelle Lösung für Rekursionsformeln der Form  $T(n) = a \cdot T(\frac{n}{b}) + f(n)$
- b)  $a, b \ge 1$  sind Konstanten
- c)  $f: \mathbb{N} \to \mathbb{R}_{\geq 0}$
- d) erste Annahme:  $n = b^k \left( \frac{n}{b^k} = 1 \Leftrightarrow k = \log_b n \right)$ :



- **1.** *f*(*n*)
- **2.**  $f(n) + a \cdot f\left(\frac{n}{b}\right)$
- **3.**  $f(n) + a \cdot f\left(\frac{n}{h}\right) + a^2 \cdot f\left(\frac{n}{h^2}\right)$
- **4.**  $f(n) + a \cdot f\left(\frac{n}{b}\right) + a^2 \cdot f\left(\frac{n}{b^2}\right) + c_0 \cdot a^k$  (wobei  $k \approx \log_b n$ )

Endsumme: 
$$c_0 \cdot \underbrace{a^{\log_b n}}_{n^{\log_b a}} + \sum_{i=0}^{\log_b n-1} a^i \cdot f\left(\frac{n}{b^i}\right)$$

- e) somit gilt in Rekursionsschritti: zusätzlicher Aufwand von  $a^i f\left(\frac{n}{b^i}\right)$
- f) falls in Rekursionstiefe k der Wert  $\frac{n}{b^k}$  klein genug ist, kann er durch die Konstante  $c_0$  ersetzt werden

#### 4.1 Laufzeit

$$T(n) = c_0 \cdot \underbrace{a^{\log_b n}}_{n^{\log_b a}} + \sum_{i=0}^{\log_b n-1} a^i \cdot f\left(\frac{n}{b^i}\right)$$

## 4.2 Laufzeitbestimmung mit dem Master Theorem

$$a \geq 1, b > 1, \epsilon > 0, f: \mathbb{N} \to \mathbb{R}_{\geq 0}, \text{ sowie } T(n) = a \cdot T(\frac{n}{b}) + f(n) \qquad \qquad \left(\frac{n}{b} \text{ ist entweder } \left\lfloor \frac{n}{b} \right\rfloor \text{ oder } \left\lceil \frac{n}{b} \right\rceil\right)$$

**Fall 1: Voraussetzung:**  $f(n) \in \mathcal{O}(n^{\log_b a - \epsilon})$  für beliebiges  $\epsilon > 0$ 

Folgerung:  $T(n) \in \mathcal{O}(n^{\log_b a})$ 

$$\begin{split} \textbf{Beispiel:} \quad & T(n) = 8T\left(\frac{n}{2}\right) + 1000n^2 \\ & \Rightarrow a = 8, b = 2, f(n) = 1000n^2, \log_b a = \log_2 8 = 3 \\ & \Rightarrow 1000n^2 \in \mathcal{O}\left(n^{3-\epsilon}\right) \end{split}$$

Fall 2: Voraussetzung:  $f(n) \in \Theta\left(n^{\log_b a}\right)$ 

Folgerung:  $T(n) \in \Theta\left(n^{\log_b a} \log n\right)$ 

$$\begin{aligned} \textbf{Beispiel:} \quad & T(n) = 2T\left(\frac{n}{2}\right) + 10n \\ & \Rightarrow a = 2, b = 2, f(n) = 10n, \log_b a = \log_2 2 = 1 \\ & \Rightarrow 10n \in \Theta\left(n^1\right) \end{aligned}$$

Fall 3: Voraussetzung:  $f(n) \in \Omega\left(n^{\log_b a + \epsilon}\right)$  für ein  $\epsilon > 0$  und falls die Regularitätsbedingung gilt (ein c mit 0 < c < 1:  $a \cdot f\left(\frac{n}{b}\right) \le c \cdot f(n)$ )

Folgerung:  $T(n) \in \Theta(f(n))$ 

$$\begin{aligned} \textbf{Beispiel:} \quad & T(n) = 2T\left(\frac{n}{2}\right) + n^2 \\ & \Rightarrow a = 2, b = 2, f(n) = n^2, \log_b a = \log_2 2 = 1 \\ & \Rightarrow n^2 \in \Omega\left(n^{1+\varepsilon}\right) \end{aligned}$$

Regularitätsbedingung: 
$$2\left(\frac{n}{2}\right)^2 \le c \cdot n^2 \Leftrightarrow \frac{1}{2}n^2 \le cn^2$$
  
  $\Rightarrow T(n) \in \Theta(n^2)$ 

# 5 Anwendung

# 5.1 Matrix Multiplikation

**Problem:** Multiplikation zweier  $n \times n$  Matrizen

**Eingabe:** Matrizen  $A, B \in \mathbb{R}^{n \times n}$ 

Ausgabe: Matrix C

**Laufzeit:** 
$$n^3 + n^2(n-1) \in \Theta(n^3)$$

Idee zur Verbesserung der Laufzeit 1 (Divide and Conquer):

- 1. Aufteilung der Matrizen in  $4 \frac{n}{2} \times \frac{n}{2}$  Matrizen  $\Rightarrow C_{ij} = A_{i1} \cdot B_{1j} + A_{i2} \cdot B_{2j}, 1 \le i, j \le 2$
- 2. Laufzeit:  $T(n) = 8T\left(\frac{n}{2}\right) + 4 \cdot n^{2}$   $\stackrel{\text{Master Theorem (1)}}{\Rightarrow} \Theta(n^{3})$

#### Idee zur Verbesserung der Laufzeit 2 (Strassen):

- 1. Multiplikation von nur sieben Matrizenpaaren, sowie nur 18 Additionen von Matrizen (Idee: Merken von berechneten Werten)
- 2. Laufzeit:  $T(n) = \begin{cases} n^3 + n^2(n-1) & \text{falls } n \leq 2^{k_0} \text{ für eine Konstante } k_0 \geq 0 \\ 7T\left(\frac{n}{2}\right) + 18 \cdot \left(\frac{n}{2}\right) & \text{sonst} \end{cases}$   $\stackrel{\text{Master Theorem (1)}}{\Rightarrow} \Theta(n^{\log_2 7}) \subset \mathcal{O}(n^{2.91}) \text{ (wobei } n \text{ eine Zweierpotenz ist)}$

Beste asymptotische Laufzeit: Bei einem Algorithmus von Coppersmith und Winograd (1990):  $\mathcal{O}(n^{2.37\cdots})$ . Es gibt auch Algorithmen mit einer geringeren asymptotischen Laufzeit, aber mit riesigen Konstanten.

#### 5.2 Selection

- in einer Menge A mit n Elementen mit einer totalen Ordnung  $\leq$  wird das k-kleinste Element gesucht
- einfacher Algorithmus: sortieren der Elemente und herausnehmen des k-ten (Laufzeit:  $\mathcal{O}(n \log n)$ )
- rekursiver Ansatz in  $\mathcal{O}(n)$ :
  - 1. die Menge A wird in zwei Teile  $A_1, A_2$  geteilt, sodass x < y für jedes  $x \in A_1, y \in A_2$
  - 2. je nachdem ob  $|A_1| \ge k$  arbeitet der Algorithmus auf  $A_1$  oder  $A_2$  weiter
  - 3. zuerst wird A in Gruppen der Größße 5 aufgeteilt, dann kann der Median m der Mediane der  $\left\lceil \frac{n}{5} \right\rceil$  Gruppen durch den rekursiven Aufruf von SELECT berechnet werden
- Vergleich Algorithmen, 2

# Amortisierte Analyse

Ein Algorithmus kann aus mehreren Operationsabfolgen bestehen. Hier kann man eine obere Grenze der Worst-Case-Laufzeit bestimmen, indem man die Worst-Case-Laufzeit einer Operation nimmt und sie mit der Anzahl an Operationen multipliziert. Die wirkliche Worst-Case-Laufzeit kann jedoch besser sein.

#### Beispiel (MultiPop):

Push(element): element wird dem Stack hinzugefügt

MultiPop(k): k Elemente werden vom Stack geholt (wenn weniger als k Elemente auf dem Stack sind, werden alle geholt)

# 1 Accounting Methode (Abrechnungsverfahren)

- 1. Idee: Bezahlen für mögliche kommende Operationen mithilfe von amortisierten Kosten  $\hat{c}$
- 2.  $c-\hat{c}$  (c sind die wirklichen Kosten) sind die reservierten Kosten für spätere Operationen, dessen  $\hat{c}$ nicht für die wirklichen Kosten ausreichen
- 3. für  $\hat{c}$  gilt:  $\sum_{i=1}^{n} c_i \leq \sum_{i=1}^{n} \hat{c}_i$  und ist somit eine obere Grenze der Gesamtkosten

Beispiel ( $MultiPop\ (Fortsetzung)$ ):

- 1. aktuelle Kosten für Push: 1 Einheit
- 2. aktuelle Kosten für MULTIPOP:  $\min(k, |S| + 1)$
- 3. amortisierte Kosten für Push: 2 Einheit (1 für Push, die andere für MultiPop)
- 4. amortisierte Kosten für MULTIPOP: 1 Einheit (benötigt, falls k > |S|)

Alle Kosten sind konstant  $\Rightarrow$  Laufzeit ist linear (in  $\mathcal{O}(n)$ )

# 2 Potentialfunktionsverfahren

- 1. definieren einer Potentialfunktion  $\Phi$ , die jedem möglichen Zustand einer Datenstruktur einen Wert zuweist
- 2. bei einer Abfolge von n Operationen erhalten wir:  $\hat{c}_i = c_i + \underbrace{\Phi(D_i) \Phi(D_{i-1})}_{\text{Potential differenz}}$

mit  $D_i$  ist Zustand der Datenstruktur nach der *i*-ten Operation und  $D_0$  Startzustand vor der ersten

$$\Rightarrow \sum_{i=1}^{n} c_i = \sum_{i=1}^{n} \hat{c}_i + \Phi(D_0) - \Phi(D_n)$$

3. wenn  $\Phi$  so gewählt ist, dass  $\Phi(D_n) \geq \Phi(D_0)$ , dann ist  $\sum_{i=1}^n \hat{c}_i$  eine Obergrenze der Gesamtkosten des Algorithmus.

Beispiel (MultiPop (Fortseztzung)):

- 1.  $\Phi$  ist die Anzahl |S| der Elemente auf dem Stack S
- 2. amortisierte Kosten von Push:  $\hat{c} = 1 + \Phi(D_1) = 1 + 1 = 2$
- 3. amortisierte Kosten von MultiPop(k):  $\hat{c} = \min(k, |S| + 1) \min(k, |S|) \in \{0, 1\}$

Somit ist die Laufzeit linear  $(\in \mathcal{O}(n))$ .

# Union-Find-Datenstruktur

- 1. es wird eine endliche Menge X verwendet
- 2. Ziel: dynamische Menge  ${\mathcal S}$  von disjunkten Teilmengen von X
- 3. vorhandene Methoden:

**MakeSet(item** x): erstellt eine neue Menge nur mit dem Item x ( $\{x\}$ )

Find(item x): gibt die Menge mit dem Item x zurück

Union(set i, set j): erstellt eine neue Menge mit den Mengen i, j und löscht die beiden Mengen i, j

- 4. man kann annehmen dass  $X=\{1,\dots,n\}$  mit  $n\in\mathbb{N}$  ist, da man für andere Mengen jedem Item eine einzigartige Zahl zuordnen kann
- 5. jede Menge hat einen **Repräsentanten**, FIND gibt diesen zurück, UNION bekommt diese als Argumente

Im Folgenden betrachten wir eine Sequenz mit m Operationen MakeSet, Find und Union, wobei n die Anzahl an MakeSet-Operationen ist.

# 1 Array Darstellung

Beispiel  $(S = \{\{1, 3, 5, 7\}, \{2, 4, 8\}\}, X = \{1, \dots, 9\})$ :

		,, (		,,,				, ,	
Item x	1	2	3	4	5	6	7	8	9
Menge $A[x]$	1	2	1	2	1	0	1	2	0

Laufzeiten:

MakeSet:  $\Theta(1)$ 

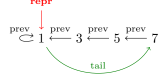
Find:  $\Theta(1)$ 

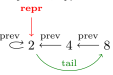
Union:  $\Theta(n)$ 

# 2 LinkedList Darstellung

Zur Reduzierung der Laufzeit von Union

**Beispiel**  $(S = \{\{1, 3, 5, 7\}, \{2, 4, 8\}\}, X = \{1, \dots, 9\})$ :





Laufzeiten:

MakeSet:  $\Theta(1)$ 

Find:  $\Theta(n)$ 

Union:  $\Theta(1)$ 

Gesamtlaufzeit für n-1 Union und m Find:  $\Theta(m\cdot n)$ 

 $\Rightarrow$ keine Verbesserung der Laufzeit

#### 2.1 Erweiterte LinkedList Darstellung

Wenn man die Länge jeder Liste speichert und immer die kürzere Liste an die Längere hängt, wird jeder Repräsentanten-Zeiger höchstens  $\lfloor \log n \rfloor$ -mal verändert werden.

Laufzeit von einer Sequenz mit m Operationen (MAKESET, UNION, FIND) liegt in  $\mathcal{O}(m + n \log n)$ 

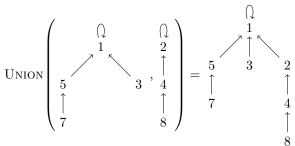
# 3 Rooted Tree Darstellung

Repräsentant: Wurzel des zugehörigen Baumes

 ${\sf Union}(a,b) \text{:} \ {\sf Anhängen} \ {\sf der} \ {\sf Wurzel} \ {\sf von} \ a$  an  ${\sf Wurzel} \ {\sf von} \ b$ 

 $\mathsf{Find}(a)$ : Aufsteigen im Baum bis zur Wurzel von a

Beispiel (Union(1,2)):



Laufzeiten:

MakeSet:  $\Theta(1)$ 

Union:  $\Theta(1)$ 

**Find:** Die Laufzeit von FIND ist anhängig von der Höhe des Baumes. Wenn UNION einfach ohne Überprüfung der Höhe der Bäume durchgeführt wird, liegt FIND in  $\Theta(n)$ .

#### 3.1 gewichtete Vereinigung (weighted Union)

Es wird der kleinere Baum an den größeren angehängt. Damit das möglich ist, wird die Größe jedes Baumes folgendermaßen gespeichert: parent[root] = -size.

Wenn ein Baum aus mehreren weighted Union Operationen entstanden ist, so gilt:  $h(T) \leq \log |T|$ , wobei h(T) die Höhe des Baumes und |T| die Anzahl der Elemente in T ist.

Baum  $T_j$  wurde an Baum  $T_i$  angehängt. Dann gilt:  $h(T) = \max(h(T_j) + 1, h(T_i))$ . Somit entstehen zwei Fälle:

1. 
$$h(T_i) > h(T_i) + 1 \Rightarrow h(T) = h(T_i) \le \log |T_i| < T$$

2. 
$$h(T_i) \le h(T_j) + 1$$
  
 $\Rightarrow h(T) = h(T_j) + 1 \le \log|T_j| + 1 = \log(2 \cdot |T_j|) \le \log(|T_j| + |T_i|) = \log|T|$ 

 $\Rightarrow$  Eine Sequenz von n MakeSet-Operationen und m weighted Union- und Find-Operationen, kann in  $\mathcal{O}(m \log n)$  ausgeführt werden.

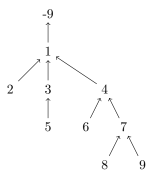
#### 3.2 Find mit "Path Compression"

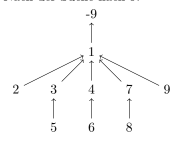
Bei der Suche nach dem Schlüssel k ändern wir für alle Knoten auf dem Pfad von root zu a den Zeiger zum Vorgänger ( $parent[x] \leftarrow root$ , x liegt auf dem Pfad von root zu a).

#### Beispiel (Find(9)):

Vor der Suche nach 9:

Nach der Suche nach 9:





Laufzeiten:

Find:  $\Theta(\log n)$ 

Union:  $\Theta(1)$ 

MakeSet:  $\Theta(1)$ 

Mit der Anwendung der amortisierten Kosten erhält man jedoch folgendes:

Find:  $\Theta(\log^* n)$ 

Wobei folgendes gilt (iterativer Logarithmus):

$$\log^* n = \min\{j \ge 0; \log^{(j)} n \le 1\}$$

sowie

$$\log^{(i)} n = \begin{cases} n & \text{falls } i = 0\\ \log(\log^{(i-1)} n) & \text{falls } i > 0 \text{ und } \log^{(i-1)} > 0 \text{ definiert} \\ \text{undefiniert} & \text{sonst} \end{cases}$$

Der rank r(v) eines Knotes v entspricht der Höhe seines Teilbaumes, gewurzelt bei v. Somit gilt

$$r(v) \le \log n, \ \forall v \in V$$

Eine Rank-Gruppe  $R_i$  ist eine Menge von Knoten für die gilt:

$$R_j = \left\{ \begin{array}{ll} \{v | \log^{(j+1)} n < r(v) \leq \log^{(j)} n\} & \text{falls } \log^{(j+1)} n \text{ definiert ist} \\ \{v | r(v) = 0\} & \text{falls } \log^{(j)} n < 1 \text{ definiert ist} \\ \emptyset & \text{sonst} \end{array} \right.$$

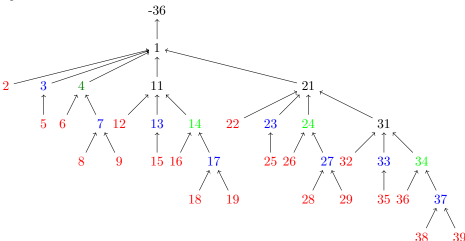
Beispiel (r(1) = 5, r(21) = 4, r(11) = r(31) = 3, grüne: r() = 2, blaue: r() = 1, rote: r() = 0):

Sowie  $R_1$  sind die schwarzen Knoten,

 $R_2$  sind die grünen Knoten,

 $R_3$  sind die blauen Knoten,

 $R_4$  sind die roten Knoten.



Alle ranks steigen zur jeder Zeit der Sequenz auf dem Weg eines Knotens zur Wurzel strikt monoton an (auf einem Pfad vom Knoten zur Wurzel).

#### **Beweis:**

Zu einem bestimmten Punkt setzen wir für einen Knoten  $v: parent[v] \leftarrow w$  durch die Pfadkompression (davor war v in einem Teilbaum von w). Somit war vorher schon r(v) < r(w).

Es gibt höchstens  $\frac{n}{2r}$  Knoten vom rank r.

#### **Beweis:**

 $T_v$  ist Teilbaum gewurzelt bei v vom rank r im Wald T'. Dann gilt

$$r = h(T_v) \le \log |T_v| \implies |T_v| \ge 2^r$$

Da zwei Teilbäume mit demselben rank disjunkt sind und es insgesamt n Knoten gibt folgt daraus, dass es höchstens  $\frac{n}{2r}$  Knoten pro rank gibt.

Beginn der amortisierten Analyse:

- 1. Original sequenz  $(\sigma)$
- 2. Hinzurechnen der Kosten einer Operation FIND(x) zu der Operation für das Bewegen der Knoten (eine Einheit für das Durchlaufen der Knoten auf einem Pfad x zur Wurzel (inklusive x, ohne Wurzel und Vorgänger der Wurzel) und eine Einheit für das Bewegen der Knoten)
- 3. zwei Arten von Bewegungen:

**Typ A:** Vor der Bewegung gilt  $R_i(v), R_j(parent[v]), i \neq j$ 

**Typ B:** Vor der Bewegung gilt  $R_i(v), R_j(parent[v]), i = j$ 

- 4. es gibt höchstens  $\log^* n + 1$  nicht-leere Rank-Gruppen
- 5. weil der rank eines Knotens auf dem Weg zur Wurzel ansteigt folgt, dass es höchstens  $\log^* n$ Bewegungen vom  $Typ\ A$  gibt
- 6. es gibt weniger als  $\log^j n$  Bewegungen in der Rank-Gruppe  $R_j$
- 7. es gibt höchstens  $\frac{n}{2^r}$  Knoten pro rank

Hieraus folgt:

$$|R_{j}| < \sum_{i=\lceil \log^{(j+1)} n \rceil}^{\infty} \frac{n}{2^{i}}$$

$$= \frac{n}{2^{\lceil \log^{(j+1)} n \rceil}} \cdot \sum_{i=0}^{\infty} \frac{1}{2^{i}}$$

$$\leq \frac{2n}{2^{\log^{(j+1)} n}}$$

$$= \frac{2n}{2^{\log(\log^{(j)} n)}}$$

$$= \frac{2n}{\log^{(j)} n}$$

Somit gibt es  $|R_j| \cdot \log^{(j)} = 2n$  Bewegungen vom Typ B pro Rank-Gruppe.

 $\Rightarrow 2n \cdot \log^* n + 1$  Bewegungen vom Typ B.

Zusammenfassend:

Eine Sequenz von m Operationen MAKESET, gewichtete UNION und FIND mit Pfadkompression (n sind MAKESET-Operationen) kann in  $\mathcal{O}(m \log^* n)$  ausgeführt werden.

#### 3.3 inverse Ackermannfunktion

Wächst langsamer als der iterative Logarithmus, die m Operationen können in  $\mathcal{O}(m\alpha(m,n))$  ausgeführt werden, wobei  $\alpha$  eine Variante der inversen Ackermannfunktion ist.

# 4 Anwendung: Gleichheit von endlichen Automaten

- witness ist ein Beispiel, das zeigt, dass zwei Automaten nicht gleich sind.
- zwei Automaten können nur dann gleich sein, wenn ihre Startzustände gleich sind
- zwei Automaten sind gleich, wenn sie die gleiche Menge an Wörtern akzeptieren
- Algorithmus zum Testen der Gleichheit von endlichen Automaten kann dann eine **kürzeste** witness ausgeben, wenn die Datenstruktur zum Speichern der Zustände als Queue und nicht als Stack realisiert wird (ansonsten kann auch eine längere witness ausgegeben werden)
- der Algorithmus ist korrekt, weil alle möglichen Wege gespeichert und somit überprüft werden
- Laufzeit: es kann in  $\mathcal{O}(|\Sigma| \cdot (|Q_1| + |Q_2|) \cdot \log^*(|Q_1| + |Q_2|)$  entschieden werden, ob zwei Automaten gleich sind oder nicht
- Vergleich Algorithmus 3.

# MINIMALER SPANNBAUM

#### inzident:

• ein Knoten v und eine Kante e sind inzident, falls  $v \in e$ 

• zwei Kanten  $e_1, e_2$  sind inzident, falls  $e_1 \cap e_2 \neq \emptyset$ 

adjazent: zwei Knoten v, w sind adjazent, falls  $\{v, w\} \in E$ 

**Grad:** deg(v) = # inzidenter Kanten

**Pfad der Länge** l: ist ein Teilgraph mit allen Kanten des Pfades mit l+1 Knoten

verbundener Teilgraph: ist ein maximal verbundener Teilgraph (alle Kanten zwischen den Knoten  $v \in V_{Teilgraph}$  sind in  $E_{Teilgraph}$ )

**Baum:** m = n - 1 und ist verbunden

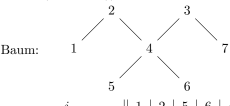
gespannter Teilgraph: ist ein verbundener Teilgraph mit  $V_{Teilgraph} = V$ 

gespannter Teilbaum: ist ein gespannter Teilgraph, der ein Baum ist

## 1 Prüfer-Sequenz

Es gibt  $n^{n-2}$  beschriftete Bäume auf der Knotenmenge  $\{1, \ldots, n\}$  für alle  $n \in \mathbb{N}_{\geq 1}$ . Ein Baum T kann definiert werden durch T = Prüfer2Tree(Tree2Prüfer(T))

Beispiel (Prüfer-Sequenz: (2,4,4,4,3)):



Vergleich Algorithmen 4 und 5 ..

# 2 Tarjan's Kantenfärbungs-Methode

- Farbeninvariante: Es gibt einen MST, der alle blauen und keine rote Kante enthält.
- eine Kante  $e = \{v, w\} \in E$  kreuzt einen Schnitt, falls  $v \in S \subsetneq V$  und  $w \in V \setminus S$
- ein einfacher Kreis ist ein verbundener (Teil-)Graph mit  $\forall v \in V : deg(v) = 2$
- wenn T ein Spannbaum ist, so gibt es für jeden Schnitt in G eine Kante, die diesen Schnitt kreuzt, sowie es in jedem Kreis eine Kante gibt, die nicht in T ist

**Blaue Regel:** Auswählen eines Schnittes, den keine blaue Kante kreuzt  $\rightarrow$  färbe Kante mit dem kleinsten Gewicht blau

**Rote Regel:** Auswählen eines einfachen Kreises, der keine rote Kante enthält  $\rightarrow$  färbe die Kante mit dem größten Gewicht rot

Dieser Algorithmus wird solange angewendet, bis keine Regel mehr angewendet werden kann.

Tarjan's Kantenfärbungsalgorithmus färbt alle Kanten richtig.

#### **Beweis:**

Am Anfang ist keine Kante gefärbt. Da der Graph verbunden ist, gibt es auch einen MST. Nach dem k-ten Schritt gibt es einen MST T mit allen blauen und keinen roten Kanten. Jetzt gibt es zwei Fälle:

Anwendung der blauen Regel: Falls der Algorithmus eine Kante  $e \in T$  färbt, ist alles ok. Sonst gibt es eine Kante e' auf dem Schnitt  $C = (S, V \setminus S)$  die nicht blau gefärbt ist und zu T gehört (sie kann nicht rot sein, sonst wäre sie nicht im Baum T). Dann färben wir die Kante e blau. Da immer die Kante mit dem kleinsten Gewicht genommen wird, gilt  $w(T') \leq w(T)$ .

Anwendung der roten Regel: Äquivalent zur blauen Regel mit einem Kreis C sowie der Folgerung, dass  $w(e) \ge w(e')$  und  $w(T') \le w(T)$ .

Um zu zeigen, dass der Algorithmus auch alle Kanten färbt müssen wir folgende zwei Fälle zeigen:

- $e \in T$ : Betrachten der beiden Komponenten, die durch den Schnitt C durch e entstehen: keine blaue Kante geht über C, somit können wir e blau färben.
- $e \notin T$ : Betrachten den Kreis C (der einzigartige Pfad von v nach w, wobei  $e = \{v, w\}$ ), dann gibt es keine rote Kante auf C und wir können die rote Regel anwenden.

## 3 Kruskal's Algorithmus

- $\bullet\,$  wird mit nblauen disjunkten Bäumen gestartet
- Kanten werden in nicht-absteigender Reihenfolge (bezogen auf ihr Gewicht) abgearbeitet
- falls eine Kante e inzident zu zwei Knoten in verschiedenen Bäumen ist, wird die Kante blau gefärbt, sonst rot
- Anwendung der Färbungsregeln von Tarjan

#### **Beweis**

Falls e in zwei unterschiedlichen blauen Bäumen endet, kann man S als die Menge an Knoten definieren, die v enthält. Dann kreuzt keine blaue Kante den Schnitt  $C = (S, V \setminus S)$  und durch das Ordnen der Kanten ist e die Kante mit dem geringsten Gewicht.

Falls  $e = \{v, w\}$  inzident zu zwei Knoten im selben Baum ist, ist der Pfad P zwischen v und w zusammen mit e ein einfacher Kreis ohne rote Kanten. Somit wird e rot gefärbt (e ist die einzige ungefärbte Kante).

- Laufzeit:
  - Sortieren der Kanten in  $\mathcal{O}(m \log n)$
  - Union-Find-Datenstruktur in  $\mathcal{O}(m \log^* n)$
  - Gesamtlaufzeit somit in  $\mathcal{O}(m \log n)$

Vergleich Algorithmus 6.

# 4 Matroide und der Greedy Algorithmus

#### 4.1 Matroid

**Unabhängigkeitssystem:** endliche Menge X und eine Menge  $\mathcal I$  von Teilmengen von X für die gilt:

- 1.  $\emptyset \in \mathcal{I}$
- 2. falls  $I_2 \in \mathcal{I}$  und  $I_1 \subseteq I_2$  dann gilt  $I_1 \in \mathcal{I}$

**Austauscheigenschaft:** falls  $I_1, I_2 \in \mathcal{I}$  und  $|I_1| < |I_2|$  dann gibt es ein  $x \in I_2 \setminus I_1$  sodass  $I_1 \cup \{x\} \in \mathcal{I}$ 

Matroid: Unabhängigkeitssystem mit Austauscheigenschaft

Beispiel (Matroid):

- ein endlicher Vektorraum mit der Menge an unabhängigen Teilmengen
- Kantenmenge eines Graphs zusammen mit der Menge von kreisfreien spannenden Teilgraphen

Kreis eines Unabhängigkeitssystems: kleinste Teilmenge von X, die nicht in  $\mathcal{I}$  ist

Basis eines Unabhängigkeitssystems: größtes Element aus  $\mathcal{I}$ ; alle Basen eines Matroids haben die gleiche Größe (Folgerung aus Austauscheigenschaft)

#### 4.2 Greedy Algorithmus

Vergleich Algorithmus 7.

#### Voraussetzungen:

- 1. Unabhängigkeitssystem  $(X,\mathcal{I})$ mit Gewichtsfunktion  $w:X\to\mathbb{R}$
- 2.  $w(X') = \sum_{x \in X'} w(x)$  ist das Gewicht einer Teilmenge  $X' \subseteq X$

Nutzen: berechnet Basis mit kleinstem Gewicht

Wenn  $M = (X, \mathcal{I})$  ein Matroid ist, so berechnet der Greedy-Algorithmus die kleinste Basis im Bezug auf die Gewichtsfunktion.

Beweis fehlt.

## 5 Der Algorithmus von Prim

#### Datenstruktur:

- Priority Queue
- jedes Element hat einen Schlüssel, der die Priorität des Elementes abbildet
- kleinster Schlüssel entspricht höchster Priorität
- Implementation in als Heap dargestellten Bäumen oder Wäldern
- Laufzeit verschiedener Heaps:

	Binär-Heap	d-Heap	Fibonacci-Heap
Insert	$\mathcal{O}(\log n)$	$\mathcal{O}(\log_d n)$	$\mathcal{O}(1)$
DECREASEKEY	$\mathcal{O}(\log n)$	$\mathcal{O}(\log_d n)$	$\mathcal{O}(1)^*$
EXTRACTMIN	$\mathcal{O}(\log n)$	$\mathcal{O}(d\log_d n)$	$\mathcal{O}(\log n)^*$
МакеНеар	$\mathcal{O}(n)$	$\mathcal{O}(n)$	$\mathcal{O}(n)$

<sup>\*</sup> amortisierte Kosten

#### **Operationen:**

Insert(item x, key k): Einfügen eines Elementes x mit Schlüssel k in die Priority Queue

DecreaseKey(item x, key k): Setzen des Schlüssels von x auf k

**ExtractMin:** gibt das Element mit dem kleinsten Schlüssel zurück und löscht es aus der Priority Queue

MakeHeap: erstellt eine Priority Queue mit allen Elementen

Während der Algorithmus läuft enthält die *Priority Queue* alle Kanten, die nicht im blauen Baum enthalten sind. Der Schlüssel eines Knotens ist das Gewicht der leichtesten Kante e, die inzident zu v ist und einem Knoten des blauen Baumes. Durch umhängen der Elternzeiger wird der blaue Spannbaum erzeugt.

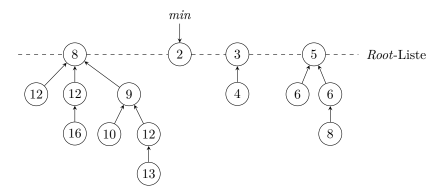
#### Laufzeit:

- n ExtractMin-Operationen
- höchstens m+1 DecreaseKey-Operationen
- mit Fibonacci-Heaps kann der Algorithmus somit in  $\mathcal{O}(m+n\log n)$  ausgeführt werden

Vergleich Algorithmus 8.

# FIBONACCI-HEAPS

- Wald aus (Min-)Heaps
- Element mit dem kleinsten Schlüssel ist die Wurzel jedes Baumes
- Min-Zeiger auf kleinste Wurzel
- Wurzeln sind in einer Root-Liste gespeichert
- Knotennamen sind die Schlüssel der Elemente



#### Operationen:

Insert(item x, key k): Einfügen des Elementes x mit Schlüssel k als neue Wurzel in der Root-Liste, eventuelles Updaten des Min-Zeigers

#### ExtractMin:

- 1. alle Kinder des Minimums werden in die Root-Liste eingefügt
- 2. das Minimum wird entfernt
- 3. Funktion Consolidate wird auf der RootListe aufgerufen

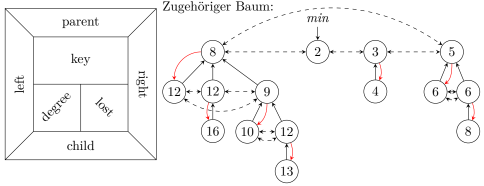
#### DecreaseKey(item x, key k):

- 1. k wird der neue Schlüssel von x
- 2. falls k < key[parent] wird der Teilbaum  $T_x$  mit Wurzel x abgeschnitten und die x in die Root-Liste eingefügt
- 3. Update des Min-Zeigers
- 4. falls der Elternknoten von x schon ein Kind verloren hat, werden alle übrig gebliebenen Teilbäume (deren Elternknoten parent[x] ist) in die Root-Liste eingefügt (**cascading cut**)

Consolidate: solange es zwei Wurzeln gibt mit der gleichen Anzahl an Kindern, wird der Baum mit dem größeren Schlüssel an den Baum mit dem kleineren Schlüssel angehängt, hiernach muss der Min-Zeiger erneuert werden Vergleich Algorithmus 9.

# 1 Notwendige Datenfelder

- $\bullet\,$  für Decrease Key speichern wir für jedes Element eine Boolean-Variable lost, zum Speichern, ob bereits ein Kind abgeschnitten wurde
- für ExtractMin speichern wir für jeden Knoten das Kind mit dem kleinsten Schlüssel
- zu jedem Knoten wird das linke und das rechte Kind gespeichert
- für Consolidate speichern wir die Anzahl der Kinder in der Variablen degree



## 2 Laufzeit Analyse

#### Consolidate:

- 1. r = # Elemente in Root-Liste vor einer Consolidate-Operation
- 2. in jeder Iteration über die Anzahl der Knoten des aktuellen Knoten x werden zwei Bäume verschmolzen (das kann maximal r-mal passieren)
- 3. für jedes original Element in der *Root*-Liste gibt es höchstens **eine** Null-Anfrage für die innere Schleife (Iteration aus Punkt 2) geben
- $4. \Rightarrow \mathcal{O}(r)$

**Insert:** Bei jeder Insert-Operation zahlen wir 2 Einheiten. Die zweite Einheit ist für eine spätere (erste) Consolidate-Operation.

**DecreaseKey:** Die Worst-Case Laufzeit ist proportional in der Höhe des Baumes. In amortisierter Analyse ist sie aber konstant: 4 Einheiten pro Operation.

- für das Bewegen des aktuellen Elementes
- falls das Label *lost* von (höchstens) einem Element gesetzt wird (genau das Element, des letzten bewegten Elementes): für das Bewegen in einem späteren *cascading cut*
- zwei Einheiten für eine spätere CONSOLIDATE-Operation der beiden bewegten Elemente für die die Operation bezahlt hat

#### ExtractMin:

- Worst-Case-Laufzeit ist in  $\mathcal{O}(n)$  (präziser: proportional zu der Anzahl an Elementen in der Root-Liste)
- für viele Elemente in der Root-Liste wurde schon bezahlt
- Unterscheidung der folgenden Knoten:
  - 1. für Knoten, die in den Heap seit der letzten ExtractMin-Operation eingefügt wurden, wurde für die erste Consolidate-Operation bezahlt
  - 2. für Knoten, die während einer DecreaseKey-Operation seit der letzten ExtractMin-Operation in die *Root*-Liste eingefügt wurden, wurde schon für die Consolidate-Operation bezahlt
  - 3. für Knoten, die direkt nach der letzten ExtractMin-Operation eingefügt wurden, wurde noch nicht bezahlt
  - 4. für die Kinder der Wurzel mit kleinstem Schlüssel wurde noch nicht bezahlt

Für 3 und 4 zeigen wir, dass die maximale Anzahl der Elemente in der Root-Liste nach einer Consolidate-Operation, sowie die maximale Anzahl an Kindern eines Knotens in  $\mathcal{O}(\log n)$  liegt.

#### **Beweis:**

Zuerst definieren wir die Zahlen  $S_k$ , welche die minimale Anzahl an Knoten in einem (Teil-)Baum eines Fibonacci-Heaps mit Wurzel k definieren:

$$S_0 = 1$$
 $S_1 = 2$ 

$$S_k = \underbrace{1}_{Wurzel} + \underbrace{1 + \sum_{i=0}^{k-2} S_i}_{Iellb\text{b\text{i}ume mit Kind-kraten als Wurzel}}, k \ge 1$$

Diese Zahl  $S_k$  entspricht genau  $F_{k+2}$  für alle  $k \geq 0$ . Des weiteren gilt:

$$F_{k+2} = \frac{1}{\sqrt{5}} \left( \left( \frac{1 + \sqrt{5}}{2} \right)^{k+2} - \left( \frac{1 - \sqrt{5}}{2} \right)^{k+2} \right) \ge \left( \underbrace{\frac{1 + \sqrt{5}}{2}}_{\substack{\text{goldener} \\ Schnitt} \phi} \right)^{k}, \quad \forall k \ge 0$$

Aus  $n \ge S_k$  folgt, dass der Grad einer Wurzel höchstens  $\frac{1}{\log \frac{1+\sqrt{5}}{2}} \cdot \log n < 1.5 \log n$  ist.

Wir nehmen nun an, dass nach einer Consolidate-Operation  $\tilde{r}$  Wurzeln in der *Root*-Liste sind. Alle Grade der Wurzeln sind disjunkt (Consolidate-Voraussetzung). Somit haben wir

$$n \ge \sum_{i=0}^{r-1} S_i = S_r - 2 + S_{r-1} \ge S_r \ge \left(\frac{1+\sqrt{5}}{2}\right)^r$$

Die vorletzte Ungleichung gilt, falls  $r \geq 2$ . Somit gibt es maximal  $\max\{1, 1.5 \log n\}$  Wurzeln nach einer Consolidate-Operation.

#### Gesamtaufstellung:

	Worst-Case	amortisiert
Insert	$\Theta(1)$	$\mathcal{O}(1)$
DECREASEKEY	$\Theta(n)$	$\mathcal{O}(1)$
EXTRACTMIN	$\Theta(n)$	$\mathcal{O}(\log n)$

# Minimaler Schnitt in ungerichteten Graphen

- gegeben ist ein Graph mit Gewichtsfunktion  $w:E\to R_{\geq 0}$
- gesucht ist ein Schnitt  $C=(S,V\setminus S)$  mit minimalem Gewicht  $w(C)=\sum_{e\in E(C)}w(e)$  in Bezug auf alle Schnitte im gegebenen Graphen
- das Problem ist  $\mathcal{NP}$ -vollständig bei negativen Kantengewichten
- ein s-t-Schnitt trennt s und t ( $s \in S, t \notin S$ )
- $\bullet$  entweder gibt es einen minimalen Schnitt oder s und t sind in der gleichen Menge
- **Definition:** Ein Graph  $G/_{st} = (V/_{st}, E/_{st})$  mit  $w/_{st} : E/_{st} \to R_{\geq 0}$  ist erstellt worden aus G durch vereinigen von s und t, falls
  - 1.  $V/_{st} = V \setminus \{t\}$
  - 2.  $E/_{st} = (E \setminus \{\{t,v\}; v \in V\}) \cup \{\{s,v\}; \{t,v\} \in E \text{ und } v \neq s\}$  in anderen Worten: die Kantenmenge  $E/_{st}$  enthält alle Kanten von t zu allen v (die schon in E vorhanden gewesen sind) als Kanten von s zu v (ausgenommen die Kante von s zu t)
  - 3. eingeschränkt auf die Kantenmenge  $E\cap \binom{V\setminus\{s,t\}}{2}$  setzen wir die Gewichtsfunktion  $w/_{st}\equiv w$  und

$$w/_{st}(\{s,v\}) = \begin{cases} w(\{s,v\}) & \text{falls } \{s,v\} \in E \text{ und } \{t,v\} \notin E \\ w(\{t,v\}) & \text{falls } \{s,v\} \notin E \text{ und } \{t,v\} \in E \\ w(\{s,v\}) + w(\{t,v\}) & \text{falls } \{s,v\} \in E \text{ und } \{t,v\} \in E \end{cases}$$

- Algorithmus von Stoer und Wagner:
  - $\lambda$  (das Gewicht des minimalen Schnittes) sowie der minimale Schnitt selbst kann in |V|-1 Phasen berechnet werden
  - Auswählen eines Schnittes zwischen zwei Knoten  $\boldsymbol{u}$  und  $\boldsymbol{v}$
  - $-\ u$ und vzusammenfügen zu einem Knoten
  - Gewichte der Kanten neu berechnen
  - evtl Aktualisieren von  $\lambda$
  - -s und t werden in jeder Iteration neu gewählt
  - Laufzeit:  $\mathcal{O}(n^2 \log n + m \cdot n)$
- es gilt für  $S \subset V, v \in V \setminus S$ :  $w(S, v) = \sum_{e \in E(S, \{v\})} w(e)$
- modifizierter Algorithmus von Stoer und Wagner ( Vergleich Algorithmus 10. ):
  - -s und t können nicht gewählt werden, der Algorithmus berechnet sie
  - -ein minimaler s-t-Schnitt für zwei geeignete Knoten s und t kann mit einer ähnlichen Methode berechnet werden, wie der MST-Algorithmus von Prim
  - Start ist ein zufällig gewählter Knoten  $a \in V$  und eine Menge  $A = \{a\}$
  - es wird immer der am engsten verbundene Knoten zu A zu A hinzugefügt (der Knoten  $v \in V \setminus A$  mit w(A, v) ist maximal), bis nur noch t übrig ist
  - angenommen s wurde zuletzt zu A hinzugefügt, dann ist  $(A, \{t\})$  ein minimaler s-t-Schnitt
  - Implementation mithilfe einer Priority Queue
  - **Laufzeit:** mit Fibonacci-Heaps:  $\mathcal{O}(m + n \log n)$

• Min-Cut-Phase-Algorithmus berechnet zwei Knoten s,t mit minimalem Schnitt  $C=(V\setminus\{t\},\{t\})$ :

#### **Beweis:**

- 1. s, t ist Ausgabe des Algorithmus
- 2.  $C = (S, V \setminus S)$  ist beliebiger s t-Schnitt mit  $s \in S$
- 3. Knoten aus V werden in der Reihenfolge betrachtet, in der sie aus der  $Priority\ Queue$  genommen wurden, t ist der letzte
- 4. ein Knoten v ist **aktiv**, falls v und sein Vorgänger auf zwei verschiedenen Seiten von C sind
- 5. t ist **aktiv**
- 6. für jeden Knoten v gibt es eine Menge von Knoten  $A_v$  mit allen Knoten, die vor v aus der Priority Queue herausgeholt wurden, sowie die Menge  $S_v = S \cap (A_v \cup \{v\})$
- 7. es gilt für jeden **aktiven** Knoten v (insbesondere für t):  $w(A_v, v) \leq w(S_v, (A_v \cup \{v\}) \setminus S_v)$  (für t:  $w(A_t, t) \leq w(S_t, (A_t \cup \{t\}) \setminus S_t) \Rightarrow w(V \setminus \{t\}, t) \leq w(S, V \setminus S))$

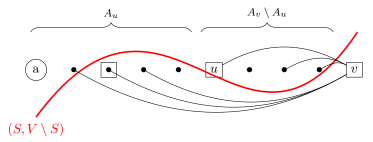
#### **Beweis:**

Induktionsanfang: v ist der erste aktive Knoten

- a)  $v \in S$ :  $S_v = \{v\}$
- b)  $v \notin S$ :  $S_v = A_v$

in beiden Fällen gilt:  $w(A_v, \{v\}) = w(S_v, (A_v \cup \{v\}) \setminus S_v)$ 

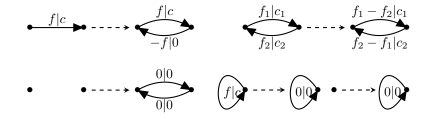
Induktionsschritt: u war der letzte aktive Knoten vor v



- durch die Wahl des am engsten verbundenen Knoten, wissen wir:  $w(A_u, v) \leq w(A_u, u)$
- durch (IA) wissen wir, dass  $w(A_u, u) \leq w(S_u, (A_u \cup \{u\}) \setminus S_u)$
- alle Kanten zwischen  $A_v \setminus A_u$  und v gehen über den Schnitt  $(S, V \setminus S)$
- die Kantenmengen  $E(S_u, (A_u \cup \{u\}) \setminus S_u)$  und  $E(A_v \setminus A_u, \{v\})$  sind disjunkte Teilmengen von  $E(S_v, (A_u \cup \{v\}) \setminus S_v)$
- durch die Annahme, dass alle Kantengewichte positiv sind, erhalten wir:  $w(A_v, v) \leq w(S_u, (A_u \cup \{u\}) \setminus S_u) + w(A_v \setminus A_u, v) \leq w(S_v, (A_v \cup \{v\}) \setminus S_v)$

# NETWORK FLOWS UND MINIMALE SCHNITTE

- Kantenmenge  $E \subseteq (V \times V) \setminus \{(v, v); v \in V\}$
- für eine Kante  $e = \{v, w\}$  gilt
  - -v ist tail von e
  - w ist head von e
- ein gerichteter Weg  $P: v_0, \ldots, v_l$  ist ein Graph  $P = (\{v_0, \ldots, v_l\}, \{(v_{i-1}, v_i); i = 1, \ldots, l\})$  mit l+1 Knoten
- ein Schnitt in einem gerichteten Graphen ist ein geordnetes Paar  $C = (S, V \setminus S)$
- ein s-t-Schnitt ist ein Schnitt wobei  $s \in S, t \notin S$  gilt
- für  $S,T\subseteq V$  gilt  $E(S,T)=(S\times T)\cap E$  (E(S,T) enthält alle Kanten mit tail in S und head in T)
- Kapazitäten  $c: E \to \mathbb{R}_{\geq 0}$  sind Kantengewichte mit  $c(S, V \setminus S) = \sum_{e \in E(S,T)} c(e)$
- der Algorithmus von Stoer und Wagner kann <u>nicht</u> auf gerichtete Graphen angewendet werden, stattdessen kann man einen minimalen Schnitt mit dem dualen *maximalen flow*-Problem lösen
- Flussnetzwerk  $\mathcal{N} = (D, s, t, c)$  mit
  - gerichteter Graph D
  - eine Quelle (source)  $s \in V$
  - ein Ziel (sink)  $t \in V$
  - Kapazitäten  $c: E \to \mathbb{R}_0^+$
- ein s-t-flow in einem Flussnetzwerk ist eine Funktion  $f: E \to \mathbb{R}_0^+$  mit
  - 1. Kapazitätsbeschränkung:  $f(e) \le c(e)$ ,  $\forall e \in E$
  - 2. Flusskonservierung:  $\sum_{(w,v)\in E} f(w,v) \sum_{(v,w)\in E} f(v,w) = 0, \quad \forall v \in V \setminus \{s,t\}$
- der Wert eines Flussnetzwerkes ist die Differenz zwischen dem eingehenden und dem ausgehenden Fluss, oder  $w(f) = \sum_{(s,v) \in E} f(s,v) \sum_{(v,s) \in E} f(v,s)$
- ein Fluss ist maximal, wenn der Wert maximal ist
- ein Fluss sättigt eine Kante e, falls f(e) = c(e)
- für eine einfachere Darstellung fügen wir Kanten hinzu:



• für eine endliche Menge V mit  $s,t \in V$  und  $c: V \times V \to \mathbb{R}^+_0$  ist die Funktion  $f: V \times V \to \mathbb{R}$  ein s-t-Fluss in (V,s,t,c), falls

**Kapazitätsbeschränkung:**  $f(v, w) \leq c(v, w), \forall v, w \in V$ 

Skew-Symmetrie:  $f(v, w) = -f(w, v), \forall v, w \in V$ 

Flusserhaltung:  $\sum_{v \in V} f(v, w) = \sum_{v \in V} f(w, v) = 0, \quad \forall w \in V \setminus \{s, t\}$ 

- der Wert eines Flusses in (V, s, t, c) ist  $\sum_{v \in V} f(s, v)$
- die betrachtete Kantenmenge eines Flussdiagrammes ist  $E = \{(u,v) \in V \times V; c(u,v) \neq 0 \text{ oder } c(v,u) \neq 0\} \setminus \{(v,v); v \in V\}$ , also alle Kanten, die einen Fluss ungleich 0 haben können
- für eine Kante e=(v,w) bezeichnen wir die Rückwärtskante (w,v)=-e
- der Wert eines s-t-Flusses ist Summe aller Flüsse über die Kanten eines s-t-Schnittes:

#### **Beweis:**

$$w(f) = \sum_{v \in V} f(s,v) // \text{Hinzufügen einer Doppelsumme, die sich aufhebt (Flusserhaltung)}$$
 
$$= \sum_{u \in S} \sum_{v \in V} f(u,v) // \text{Aufteilen der Summe in Schnittkanten und andere}$$
 
$$// \text{der Wert der Kanten, die nicht zum Schnitt gehören, fällt weg (Skew-Symmetrie)}$$
 
$$= \sum_{u \in S} \sum_{v \notin S} f(u,v)$$
 
$$= \sum_{e \in E(S,V \setminus S)} f(e)$$

- $w(f) = \sum_{v \in V} f(v,t)$  folgt direkt aus vorherigem Beweis mit  $S = V \setminus \{t\}$
- Cut-Lemma: der Wert eines Flusses kann nicht größer sein als die Kapazität eines minimalen Schnittes:

$$w(f) = \sum_{e \in E(S, V \setminus S)} f(e) \le \sum_{e \in E(S, V \setminus S)} c(e) = c(S, V \setminus S)$$

- ein s-t-Fluss ist maximal, wenn es einen s-t-Schnitt gibt mit  $w(f) = c(S, V \setminus S)$
- ein augmenting path ist ein Kantenzug in einem Flussnetzwerk, auf dem keine Kante gesättigt ist
- Augmenting Path Theorem: ein Fluss ist maximal  $\Leftrightarrow \nexists$  augmenting s-t-path in Bezug auf f:

#### **Beweis:**

 $\Rightarrow \ P \ \text{ist ein} \ augmenting \ path \ \ \text{mit} \ \Delta = \min_{e \in P} (c(e) - f(e))$ 

Dann kann der Fluss f erhöht werden mit der folgenden Funktion:

$$f'(e) = \begin{cases} f(e) + \Delta & \text{falls } e \in P \\ f(e) - \Delta & \text{falls } e \notin P \\ f(e) & \text{sonst} \end{cases}$$

daraus folgt w(f') > w(f)

• Min-Cut Max-Flow Theorem: der Wert eines maximales s-t-Flusses entspricht der Kapazität eines minimalen s-t-Schnittes:

$$S = \{v \in V; \text{ es gibt einen augmenting s-t-path im Bezug zu } f\}$$

Mit einem minimalen s-t-Schnitt  $(S^*, V \setminus S^*)$  und dem **Cut-Lemma** gilt:

$$w(f) = c(S, V \setminus S) \ge c(S^*, V \setminus S^*) \ge w(f)$$

• mit dem *augmenting path*-Theorem kann man direkt den Algorithmus von *Ford und Fulkerson* ableiten ( Vergleich Algorithmus 11. )

#### Laufzeit:

- in  $\mathcal{O}(w^*)$ , wobei  $w^*$  = Wert des maximalen Flusses (kann bei hohen Kapazitäten sehr hoch sein)
- terminiert nicht bei irrationalen Kapazitäten
- falls immer die kleinste Anzahl an Kanten für einen augmenting path gewählt wird, ist der Algorithmus in  $\mathcal{O}(nm)$  (Edmonds und Karp)
- Goldberg und Tarjan: wenn kein Fluss über einen augmenting path geschickt wird, sondern nur über einzelne Kanten (mit lokalen Entscheidungen) läuft der Algorithmus z.B. in  $\mathcal{O}(n^2\sqrt{m})$  bzw. in  $\mathcal{O}(nm\log\frac{n^2}{m})$
- integrality-Theorem: wenn alle Kapazitäten Integer sind, berechnet der Algorithmus von Ford und Fulkerson einen ganzzahligen maximalen Fluss

# GEOMETRISCHE ALGORITHMEN

# 1 Grundbegriffe

konvexe Kombination (von  $p_1, p_2$ ): irgendein Punkt zwischen den beiden Punkten  $p_1$  und  $p_2$  oder auch  $p = (1 - \alpha) \cdot p_1 + \alpha \cdot p_2$  wobei  $\alpha$  den Abstand zum Punkt  $p_1$  beschreibt

(Linien-)Segment (mit den Endpunkten  $p_1, p_2$ ): die Menge  $\overline{p_1p_2} = \{(1-\alpha) \cdot p_1 + \alpha \cdot p_2; 0 \le \alpha \le 1\}$  aller konvexen Kombinationen von  $p_1, p_2$ 

gerichtetes (Linien)-Segment (von  $p_1$  nach  $p_2$ ): (Linien-)Segment definiert durch die Abbildung  $\overrightarrow{p_1p_2}:[0,1]\longrightarrow \mathbb{R}$  mit  $\alpha\mapsto (1-\alpha)\cdot p_1+\alpha\cdot p_2$ 

#### 1.1 Probleme

1. liegt  $\overrightarrow{p_0p_1}$  rechts von  $\overrightarrow{p_0p_2}$ :



2. muss man auf dem von  $p_0$  nach  $p_2$  rechts abbiegen:

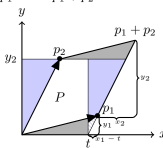


3. schneiden sich die beiden Liniensegmente  $\overline{p_1p_2}$  und  $\overline{p_3p_4}$ :



## Lösungsansätze

- 1. Problem:
  - bei der Transformation  $p\mapsto p-p_0$  nehmen wir an, dass p=(0,0) der Ausgangspunkt ist
  - wir nehmen an, dass  $x_1, x_2, y_1, y_2 \ge 0$
  - wir nehmen an, dass  $\overrightarrow{p_0p_1}$  rechts von  $\overrightarrow{p_0p_2}$  liegt
  - auf dem folgenden Parallelogramm ist (t,0) der Schnittpunkt der x-Achse und der Linie durch  $p_1$  sowie  $p_1+p_2$ :



- Fläche  $P = t \cdot y_2$ : die beiden grauen Dreiecke und die beiden blauen Dreiecke sind deckungsgleich
- $\bullet$ Berechnung der Steigung der Linie durch  $p_1$  und  $p_1+p_2$ kann auf zwei Arten berechnet werden, welche die folgenden Gleichung ergeben:

$$\frac{y_2}{x_2} = \frac{y_1}{x_1 - t}$$

$$\Rightarrow \text{Flächeninhalt von } P:$$

$$0 < y_2 \cdot t = x_1 \cdot y_2 - x_2 \cdot y_1 = p_1 \times p_2$$

- wenn  $\overrightarrow{p_0p_1}$  links von  $\overrightarrow{p_0p_2}$  liegt, werden die Indizes ausgetauscht, dass folgendes gilt:  $0 < x_2 \cdot y_1 x_1 \cdot y_2 = -(p_1 \times p_2)$
- durch die Übertragung zum Ursprung erhalten wir:  $\overrightarrow{p_0p_1}$  rechts von  $\overrightarrow{p_0p_2} \Longleftrightarrow (p_1 p_0) \times (p_2 p_0) > 0$
- die Segmente  $\overrightarrow{p_0p_1}$  und  $\overrightarrow{p_0p_2}$  sind **kollinear**, wenn  $(p_1-p_0)\times(p_2-p_0)=0$

- 2. Problem: auf dem Weg von  $p_0$  nach  $p_2$  über  $p_1$  muss man rechts abbiegen, falls  $\overrightarrow{p_0p_2}$  rechts von  $\overrightarrow{p_0p_1}$  liegt (Reduzierung des Problems auf Problem 1)
- 3. Problem:
  - wenn sich zwei Segmente schneiden, schneiden sich auch ihre Begrenzungsboxen
  - die Begrenzungsbox einer Menge von Punkten ist das kleinste zu den Achsen parallele Rechteck, das die Punkte enthält
  - für ein Segment  $\overline{p_1p_2}$  sind die folgenden Punkte definiert:
    - linkester unterster Punkt der Begrenzungsbox:  $\hat{p}_1 = (\underbrace{\min\{x_1, x_2\}}_{\hat{x}_1}, \underbrace{\min\{y_1, y_2\}}_{\hat{y}_1})$
    - rechtester oberster Punkt der Begrenzungsbox:  $\hat{p}_2 = (\underbrace{\max\{x_1, x_2\}}_{\hat{x}_2}, \underbrace{\max\{y_1, y_2\}}_{\hat{y}_2})$
  - für ein zweites Liniensegment  $\overline{p_3p_4}$  haben wir die folgenden Punkte  $(\hat{x}_3, \hat{y}_3)$  und  $(\hat{x}_4, \hat{y}_4)$  dann schneiden sich die Begrenzungsboxen gdw.

$$\hat{x}_1 \leq \hat{x}_4$$
 und  $\hat{x}_3 \leq \hat{x}_2$  und  $\hat{y}_1 \leq \hat{y}_4$  und  $\hat{y}_3 \leq \hat{y}_2$ 

- die Methode der schnellen Verwerfung (quick rejection) basiert nur auf Vergleichen und keinen arithmetischen Operationen: wenn die Begrenzungsboxen sich nicht schneiden, können es die Liniensegmente auch nicht, trotzdem kann es sein, dass die Segmente sich nicht schneiden, aber die Begrenzungsboxen es tun
- ein Liniensegment  $\overline{p_1p_2}$  straddles ein Liniensegment  $\overline{p_3p_4}$ , wenn
  - $p_1$  und  $p_2$  sich auf verschiedenen Seiten der Geraden durch  $p_3, p_4$  befinden oder
  - mindestens einer der beiden Punkte  $p_1, p_2$  liegt auf der Geraden durch  $p_3, p_4$

in anderen Worten:

- a)  $\overrightarrow{p_3p_1}$  liegt rechts von  $\overrightarrow{p_3p_4}$  und  $\overrightarrow{p_3p_2}$  liegt links von  $\overrightarrow{p_3p_4}$  oder
- b)  $\overrightarrow{p_3p_1}$  liegt links von  $\overrightarrow{p_3p_4}$  und  $\overrightarrow{p_3p_2}$  liegt rechts von  $\overrightarrow{p_3p_4}$  oder
- c)  $\overrightarrow{p_3p_1}$  und  $\overrightarrow{p_3p_4}$  sind kollinear oder
- d)  $\overrightarrow{p_3p_2}$  und  $\overrightarrow{p_3p_4}$  sind kollinear

in der Summe ergibt sich dann:

$$((p_1 - p_3) \times (p_4 - p_3)) \cdot ((p_2 - p_3) \times (p_4 - p_3)) \le 0$$

- zwei Liniensegmente  $\overline{p_1p_2}, \overline{p_3p_4}$  schneiden sich  $\Longleftrightarrow$ 
  - a) sich die Begrenzungsboxen von  $\overline{p_1p_2}$  und  $\overline{p_3p_4}$  schneiden und
  - b)  $\overline{p_1p_2}$  straddles  $\overline{p_3p_4}$  und
  - c)  $\overline{p_3p_4}$  straddles  $\overline{p_1p_2}$

#### **Beweis:**

Fall 1 ( $p_1, p_2, p_3, p_4$  liegen auf einer Linie): die Segmente schneiden sich nur dann, wenn sich ihre Begrenzungsboxen schneiden

## Fall 2 ( $p_1, p_2, p_3, p_4$ liegen nicht alle auf einer Linie):

- a) l ist die Gerade durch  $p_3, p_4$
- b) mindestens einer der Punkte  $p_1, p_2$  liegen nicht auf l
- c) da  $\overline{p_1p_2}$  straddles  $\overline{p_3p_4}$  schneiden sich das Segment  $\overline{p_1p_2}$  und die Gerade l höchstens in einem Punkt (s)
- d) da  $\overline{p_3p_4}$  straddles  $\overline{p_1p_2}$  schneiden sich das Segment  $\overline{p_3p_4}$  und die Gerade durch  $p_1,p_2$  höchstens in einem Punkt, der gleich dem Punkt aus (c) entsprechen muss (s)
- e) somit ist s sowohl in  $\overline{p_1p_2}$  als auch in  $\overline{p_3p_4}$  enthalten

## 2 Sweep-Line-Methode

- eine sweep line ist eine imaginäre Linie, die eine Menge von geometrischen Objekten abarbeitet (z.B.: eine vertikale Linie, die die Objekte von links nach rechts abarbeitet)
- verwendete Daten:

**Status der sweep line:** Beziehung zwischen den Objekten im Bezug auf die aktuelle Position der sweep line

**Ereigniszeitplan (event point schedule):** Sequenz von Positionen (z.B. die x-Koordinaten von links nach rechts) an denen sich der *sweep line* Status ändern kann

#### 2.1 Schneiden von Segmenten

**Problem:** Gibt es in einer Menge von n Liniensegmenten mindestens ein Paar von sich schneidenden Liniensegmenten?

mögliches Auftreten: beim Übereinanderlegen von mehreren Schichten von Informationen auf einer Karte

#### Lösen des Problemes:

- durch Testen aller  $\binom{n}{2}$  Paaren von Liniensegmenten ob sie sich schneiden  $\Rightarrow \mathcal{O}(n^2)$
- die Linien können sich jedoch nur schneiden, falls sich ihre Projektionen auf die x-Achse schneiden
- Algorithmus von Shamos und Hoey löst das Problem mit einem (verikalen) sweep line-Ansatz in  $\mathcal{O}(n\log n)$
- erste Annahmen (einfacher):
  - 1. kein Liniensegment ist vertikal
  - 2. kein Liniensegment besteht nur aus einem Punkt
  - 3. Liniensegmente schneiden sich nicht in einem ihrer Endpunkte
  - 4. höchstens zwei Liniensegmente schneiden sich in einem Punkt
- aus 1. folgt, dass ein Liniensegment die sweep line in höchstens einem Punkt schneidet
- der Status der *sweep line* ist die Ordnung der Liniensegmente, die die *sweep line* schneiden (entsprechend ihrer y-Koordinate des Schnittpunktes mit der *sweep line*):
  - $-s_1,s_2$ sind zwei Liniensegmente welche die vertikale Linie lschneiden:  $\Rightarrow s_1 <_l s_2 \Longleftrightarrow s_1$ schneidet lstrikt unter  $s_2$
  - Änderung des sweep line Status:
    - 1. sweep line ist auf dem linken Endpunkt eines Segmentes (dann wird ein neues Segment in die Ordnung eingefügt), oder
    - 2. sweep line ist auf dem rechten Endpunkt eines Segmentes (dann wird das entsprechende Segment aus der Ordnung entfernt)
    - 3. zwei Segmente schneiden sich (die Ordnung der Segmente wird vertauscht)
- Algorithmus stoppt, wenn zwei Segmente gefunden wurden, die sich schneiden  $\Rightarrow$  der Ereigniszeitplan entspricht der Sequenz von 2n Endpunkten der n Segmente, geordnet in nicht-abnehmender Reihenfolge in Bezug auf ihre x-Koordinate
- Annahme: zwei Liniensegmente schneiden sich, da es keinen Schnittpunkt mit drei Segmenten gibt  $\Rightarrow$  es muss ein x geben, sodass  $s_1$  ist der direkte Vorgänger oder Nachfolger von  $s_2$  in Bezug auf  $<_x$
- Idee von Shamos und Hoey: wenn man zwei aufeinanderfolgende Segmente findet → testen, ob sie schneiden

- wenn die sweep line l den linken Endpunkt p eines Liniensegmentes s müssen wir für ein anderes Liniensegment s', das die sweep line schneidet, entscheiden, ob s die sweep line ober- oder unterhalb von s' schneidet
  - ⇒ kann in konstanter Zeit entschieden werden:
  - 1.  $p'_i$ : linker Endpunkt von s'
  - 2.  $p'_r$ : rechter Endpunkt von s'

dann gilt: s schneidet l strikt unter  $s' \Longleftrightarrow \overrightarrow{p_l'p}$  ist rechts von  $\overrightarrow{p_l'p_r'}$ 

- für die Implementation wird der Status der *sweep line* in der Datenstruktur T repräsentiert, welche die folgenden Operationen zulässt:
  - T.Insert(s): fügt ein Segment s in den sweep line Status ein
  - T.Delete(s): löscht ein Segment s aus dem sweep line Status
  - $T.\mathsf{Pred}(s)$ : gibt das Segment zurück, das die *sweep line* direkt unter s schneidet
  - $T.\mathsf{Succ}(s)$ : gibt das Segment zurück, das die  $sweep\ line$  direkt über s schneidet

mit balancierten binären Suchbäumen können diese Operationen in  $\mathcal{O}(\log n)$  ausgeführt werden, falls es  $\mathcal{O}(n)$  Elemente gibt

- der Algorithmus von Shamos und Hoey kann in  $\mathcal{O}(n \log n)$  ausgeführt werden:
  - -2n Endpunkte  $\Rightarrow$  können in  $\mathcal{O}(n \log n)$  sortiert werden
  - -jede der 2n Iterationen der For-Schleife braucht eine konstante Anzahl an Suchbaum-Operationen
  - Vergleich Algorithmus 12.

#### Spezialfälle:

#### vertikale Segmente:

- man kann die Richtung der *sweep line* stören, sodass die *sweep line* mit keinem anderen Liniensegment kollinear ist
  - ⇒ kann fehleranfällig sein
- stattdessen wird die *sweep line* "virtuell gestört" durch betrachten des tiefsten Endpunktes eines vertikalen Liniensegmentes als linken Endpunkt und den obersten als seinen rechten Endpunkt

**Punktsegmente:** zweimaliges Hinzufügen des einzelnen Punktes in den Ereigniszeitplans: einmal als linker Endpunkt und einmal als rechter Endpunkt

#### Schnitt im Endpunkt:

- p ist Endpunkt eines Segmentes s
- 1. Annahme: p ist auch in einem Segment  $s' = \overline{p'_l p'_r}$  enthalten
- 2. Annahme: s' wurde in den  $sweep\ line$  Status eingefügt vor dem Betrachten des Ereignispunktes p
- falls p links von s liegt: Beginn mit Einfügend von s in den  $sweep\ line\ Status$
- notwendiger Vergleich: liegt  $\overrightarrow{p_l'p}$  rechts von  $\overrightarrow{p_l'p_r'}$ 
  - $\Rightarrow \overrightarrow{p_l'p}$  und  $\overrightarrow{p_l'p_r'}$  sind kollinear (bedeutet s und s' sind "gleich" im Bezug auf die aktuelle Ordnung)
  - $\Rightarrow$  s und s' schneiden sich (bzw. **allgemein:** Einfügen von s in T übereinstimmend mit der Ordnung  $s \le s'$  falls  $(p-p_l') \times (p_r'-p_l') \ge 0$ )
- nach Einfügen von s muss s' der Vorgänger oder Nachfolger von s sein und wir finden einen Schnittpunkt
- $\bullet\,$ ist pder linke Endpunkt von shätte der Algorithmus schon im vorherigen Ereignispunkt einen Schnittpunkt gefunden

mehr als zwei Segmente schneiden sich in einem Punkt: für zwei dieser Segmente ist es schon wahr, dass sie Vorgänger und Nachfolger sind für eine geeignet sweep line links des Schnittpunktes

#### 2.2 Voronoi-Diagramme

**Problem:** "Telefonzellenproblem":

**gesucht:** eine Unterteilung der Ebene in n (Anzahl von Knoten) Zellen mithilfe einer Distanzfunktion  $d: \mathbb{R}^2 \to \mathbb{R}_{>0}$ 

mathematisch:  $V(p_i) = \{ p \in \mathbb{R}^2 ; d(p, p_i) \le d(p, p_i), j = 1, \dots, n \}, i = 1, \dots, n \}$ 

- Dişt<br/>ạnzfunkti<br/>on d ist die euklidische Distanz:  $d\left(\begin{pmatrix} x_1 \\ y_1 \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} x_2 \\ y_2 \end{pmatrix}\right) = \sqrt{(x_1 - x_2)^2 + (y_1 - y_2)^2}$
- $V(p_1), \ldots, V(p_n)$  sind Voronoi-Zellen
- ein Voronoi-Diagramm Vor(P) besteht aus den Grenzen der Voronoi-Zellen
- Knoten V von Vor(P) sind die Punkte, die auf den Grenzen von mindestens drei Zellen liegen
- Kanten E von Vor(P) sind die verbundenen Teilmengen von Vor(P) ohne V
- manche Kanten von Vor(P) können unendliche Länge haben
- Knoten aus P bezeichnen wir als sites
- ein Punkt p ist ein Knoten in  $Vor(P) \iff p$  ist Zentrum eines Kreises mit mindestens drei sites auf seinem Umkreis und keiner site innerhalb des Kreises
- ein Punkt p ist auf einer Kante in  $Vor(P) \iff p$  ist Zentrum eines Kreises mit genau zwei sites auf seinem Umkreis und keiner site innerhalb des Kreises
- eine Voronoi-Zelle eines Punktes  $p_i, i = 1, \dots, n$  kann wie folgt konstruiert werden:
  - für alle  $p_j, j \neq i$  teilt die Mittelsenkrechte  $\overline{p_i p_j}$  die Fläche in zwei Halbebenen
  - $H_{p_j}(p_i)$ ist die Halbfläche, die  $p_i$ enthält  $\Rightarrow V(p_i) = \bigcap\limits_{j \neq i} H_{p_j}(p_i)$
- wenn das Voronoi-Diagramm auf diese Weise konstruiert wird, müssen die Schnittpunkte der n-1Mittelsenkrechten berechnet werden, allerdings ist die Anzahl der Knoten und Kanten linear zur Anzahl der sites

**Lemma:** Ein Voronoi-Diagramm einer Menge von  $n \geq 3$  sites hat höchstens 2n-5 Knoten und 3n-6Kanten

#### **Beweis:**

- Annahme: alle sites liegen auf einer Linie
  - $\Rightarrow$  Voronoi-Diagramm besteht aus n-1 parallelen Linien
  - $\Rightarrow n-1$  Kanten, keine Knoten
- sonst ist das Diagramm verbunden und alle Kanten sind Segmente oder Halblinien
- zur Betrachtung des Diagramms als normalen planaren Graphen:
  - Hinzufügen eines Knotens  $v_{\infty}$  als künstlicher Endknoten der Halblinien
  - beinhaltet dann einen planaren verbundenen Graphen mit n Flächen, gleich vielen Kanten wie das Voronoi-Diagramm und einem Knoten mehr als das Voronoi-Diagramm
  - mir der eulerschen Formel erhalten wir: #Flächen = f = |E| |V| + 1 + k, wobei k der Anzahl der Zusammenhangskomponenten entspricht (bei einem verbundenen Graphen gilt k=1
  - jede Kante ist inzident zu zwei Knoten
  - -jeder Knoten (auch  $v_{\infty})$ ist mindestens zu drei Kanten inzident

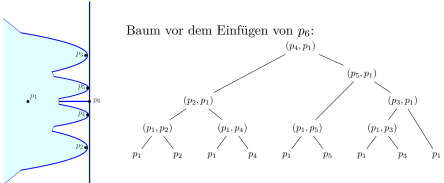
jeder Knoten (auch 
$$v_{\infty}$$
) ist mindestens zu drei Kanten inzident 
$$\Rightarrow 2 \cdot |E| \geq 3 \cdot |V| \Longrightarrow |V| \leq \frac{2}{3} \cdot |E| \Longrightarrow n = |E| - |V| + 1 + k \geq |E| - \frac{2}{3} \cdot |E| + 2$$
 
$$\Longrightarrow |E| \leq 3n - 6 \Longrightarrow |V| \leq \frac{2}{3} |E| \leq 2n - 4$$

- da V den fiktiven Knoten  $v_{\infty}$  enthält, wissen wir jetzt, dass ein Voronoi-Diagramm höchstens  $|V|-1\leq 2n-5$  Knoten enthält
- Algorithmus von Fortune: zur Einfachheit nehmen wir an, dass es keinen Kreis gibt mit vier *site*s auf seinem Umkreis und kein *site* in seinem Inneren

#### sweep line Status:

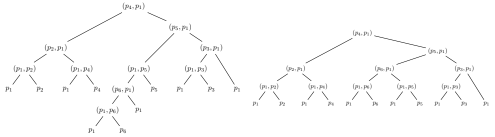
- jeder Punkt, der näher zu einem Punkt links der sweep line l ist als zu l selbst, kann nicht in einer Voronoi-Zelle einer site sein, die rechts der sweep line liegt
- die **beach line** ist eine Kurve, die die Menge der Punkte, die näher zu einem Punkt links von l als zu l selbst sind, von den Punkten, die näher an l sind, trennt
- die beach line ist **y-monoton** (d.h. jede horizontale Linie schneidet die beach line in genau einem Punkt)
- wenn es genau eine site links der sweep line gibt, dann ist die beach line eine (gedrehte) Parabel
- allgemein: die beach line ist eine Sequenz von Parabelbögen, wobei jeder Bogen zu einer site gehört
- manche Parabeln können mehrere Teile zu Teilstrecken der beach line beisteuern
- -ein Schnittpunkt zwischen zwei aufeinanderfolgenden Parabelbögen auf der  $\mathit{beach}$   $\mathit{line}$  wird  $\mathit{break}$   $\mathit{point}$  genannt
- der Status der *sweep line* ist die geordnete Sequenz von Parabelbögen und *break point*s auf der *beach line*
- Speicherung des sweep line Status in einem binären Suchbaum

#### Beispiel (beach line & binärer Suchbaum):



Baum nach dem Einfügen von  $p_6$ :

#### Baum nach der Neuausrichtung:



#### Ereigniszeitplan:

- der Status der *sweep line* ändert sich, wenn ein neuer Parabelbogen auf der *beach line* auftaucht bzw. wenn ein Parabelbogen von der *beach line* verschwindet
- verwendete Datenstruktur: Priority Queue

#### site-Event:

- -ein neuer Parabelbogen kann **nur** dann auf der beach line auftauchen, wenn die sweep line einen site p enthält
- -somit sind alle  $site{\rm s},$ sortiert in nicht-absteigender Reihenfolge ihrer  $x{\rm -}{\rm Koordinate}$ eine Teil-Sequenz des Ereigniszeitplans
- Einfügen eines neuen Parabelbogens in den Suchbaum:
  - 1. traversieren des Suchbaums
  - 2. am Ende wird die y-Koordinate von p mit der Koordinate der Positionen der aktuellen  $break\ point$  verglichen
  - 3. die Suche endet im Parabelbogen  $\alpha$ links von p
- qist das Label von  $\alpha$
- $\alpha$ ist ein Fragment der Parabel, welches die Punkte näher bei der site q von den Punkten, die näher bei der sweep line liegen trennt
- Ersetzten von  $\alpha$  in Suchbaum durch einen Teilbaum, der die Sequenz q, (q, p), p(p, q), q von drei Parabelbögen und ihren break points repräsentiert (Parabelbögen sind die Blätter)
- p kann direkt rechts von einem break point liegen:
  - 1. Aufteilen von  $\alpha$  in zwei Teile, wobei ein Teil die Länge 0 hat
  - 2. dieser Bogen mit Länge 0 wird sofort als verschwindender Bogen betrachtet

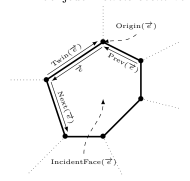
#### circle event:

- ein Parabelbogen  $\alpha$  mit Label q verschwindet dann aus dem *sweep line* Status, wenn der *break* point  $(p_1,q)$  unter  $\alpha$  mit dem *break point*  $(q,p_2)$ über  $\alpha$  übereinstimmt
  - $\Rightarrow$  der Punkt  $p_0$ , an dem  $\alpha$  verschwindet, ist der Punkt auf der beach line, der gleich weit entfernt ist von den sites  $p_1, q, p_2$ , wie zu der sweep line  $\Rightarrow p_0$  ist das Zentrum eines Kreises, der die sweep line berührt, die sites  $p_1, q, p_2$  sind auf seinem Umkreis und kein site liegt innerhalb
- ein Parabelbogen  $\alpha$  wird nicht verschwinden, falls ein Parabelbogen direkt über und unter  $\alpha$  die gleiche site als Label haben
- -ein Punkt ist der Ort, an dem ein Parabelbogen verschwindet  $\iff$  der Punkt ist ein Knoten im Voronoi Diagramm
- um ein circle event in den Ereigniszeitplan einzubinden tun wir folgendes:
  - 1. an jedem Ereignispunkt gilt: die drei Parabelbögen mit den Label<br/>n $p_1,p_2,p_3$ erscheinen neu auf der  $beach\ line$
  - 2. bei einem site liegt einer der drei oben genannten Bögen auf der sweep line, bei einem circle event ist gerade ein Bogen verschwunden bei  $(p_1, p_2)$  oder bei  $(p_2, p_3)$

- 3. zwei break points  $(p_1, p_2)$  und  $(p_2, p_3)$  konvergieren, wenn
  - a)  $p_1 \neq p_3$ ,
  - b)  $p_1, p_2, p_3$  liegen nicht auf einer Linie und
  - c) der rechteste Punkt r eines eindeutigen Kreises durch  $p_1, p_2, p_3$  ist rechts der aktuellen sweep line, oder r ist die site, die gerade rechts von einem break point eingefügt wurde
- wenn zwei break points konvergieren, wird ein "potentieller" circle event in den Ereigniszeitplan eingefügt
- ein circle event bei r kann ein falscher Alarm gewesen sein (kann passieren, wenn die Bögen  $p_1$  oder  $p_3$  nicht vor  $p_2$  durch ein circle event verschwindet, oder weil  $p_1, p_2$  oder  $p_3$  in zwei Teile durch ein site-Event aufgeteilt wurde)
- im letzten Fall wird der der circle event wieder aus dem Ereigniszeitplan entfernt
- hierfür speichern werden die Zeiger der Parabelbögen zu den *circle event* gespeichert, in denen sie beteiligt waren
- zum Löschen eines verschwundenen Parabelbogens  $\alpha$  aus dem Suchbaum, wird ein Zeiger vom  $circle\ event$  zu  $\alpha$  verwendet:
  - 1. Löschen von  $\alpha$
  - 2. falls  $\alpha$  nicht beides hat (Vorgänger und Nachfolger) im sweep line Status (beides wären break point, falls es sie gibt): Löschen des bestehenden (Vorgänger oder Nachfolger) aus dem Suchbaum
  - 3. sonst: Löschen des Vorgängers von  $\alpha$  und Ersetzen des Nachfolgers von  $\alpha$  mit dem break point zwischen dem Parabelbogen direkt unter  $\alpha$  und dem Parabelbögen direkt über  $\alpha$
  - 4. die einzige Änderung im Suchbaum während einer Löschoperation ist, dass das gelöschte Element durch seinen Nachfolger ersetzt wird
  - 5. da  $\alpha$ schon gelöscht wurde, kann höchstens der Vorgänger von  $\alpha$  durch den Nachfolger von  $\alpha$ ersetzt werden
  - 6. Eigenschaft der inneren Knoten des Suchbaums (die break points) bleibt erhalten

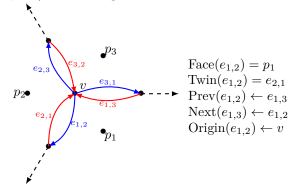
#### • Konstruktion des Voronoi-Diagrammes:

- Algorithmus mit der sweep line basiert auf:
  - 1. ein Punkt ist ein Knoten in einem Voronoi-Diagramm  $\iff$  der Punkt ist das Zentrum eines  $circle\ event$
  - 2. die break points stecken die Kanten des Voronoi-Diagrammes ab
- Speicherung des Voronoi-Diagrammes: doppelt-verkettete Kantenliste verwendet
- immer, wenn ein neuer break point in die beach line eingefügt wird, erstellen wir zwei neue Kanten e und Twin(e), mit den zugehörigen sites der break points als ihre inzidenten Flächen
- immer, wenn ein circle event behandelt wird, wird ein neuer Knoten v erstellt
- bei jedem circle event verschwinden zwei break points und ein neuer break point entsteht



- -die Halbkanten werden mit den  $\mathit{break\ point}$ s zu v und zu der anderen Halbkante verlinkt
- nachdem die sweep line alle Punkte durchlaufen hat, wurde eine Box berechnet, die alle sites und alle Knoten des Voronoi-Diagrammes beinhaltet, sowie alle Halbkanten, die den Halblinien entsprechen, die in der Box verankert sind

#### - Beispiel (Bestimmung der einzelnen Kanten für eine Kante $e_{1,2}$ ):



#### • Laufzeit:

- Ereignispunkte werden zugehörig zu einer site oder einem Knoten des Voronoi-Diagrammes behandelt
- bei n sites gibt es höchstens 3n-5 Schritte des sweep line Algorithmus
- ein site-Event erhöht die Anzahl an Parabelbögen und break points auf der beach line um höchstens 4
- ein circle event erhöht die Anzahl auf der beach line nicht
- auf der beach line sind höchstens 4n Elemente
- bei jedem Schritt des Algorithmus benötigt man eine konstante Anzahl an Suchbaum- und Priority Queue-Operationen, die jede in logarithmischer Zeit erfolgen
- Gesamtlaufzeit:  $\mathcal{O}(n \log n)$

#### 2.3 Anwendung: Minimale Spannbäume

- benutzen eines beliebigen MST-Algorithmus (mit  $\Theta(n^2)$  Kanten)
- brauchen Graphen mit weniger Kanten aber allen MSTs:  $Delaunay\ Graph/$ Triangulation mit den Knoten P
- der  $Delaunay\ Graph$  ist der Dual-Graph des Voronoi-Diagrammes von P
- ein MST von  $G = \left(P, \binom{V}{2}\right)$  ist ein Teilgraph des *Delaunay Graph*:

#### **Beweis:**

- $-\{p_1,p_2\}$  ist eine Kante eines MST in G
- betrachten des kleinsten Kreises, der  $p_1, p_2$  enthält (der Kreis mit Durchmesser  $\overline{p_1p_2}$ )
- wenn es einen Punkt p auf diesem Kreis gibt gilt:

$$d(p_1, p_2) > d(p_1, p)$$
 und  $d(p_1, p_2) > d(p_2, p)$ 

- $p_1,p,p_2$ ist ein Kreis in Gund eine Kante, die das größte Gewicht in einem Kreis hat, ist niemals Teil eines MST (rote Regel)
  - $\Rightarrow$  es gibt keinen Punkt p
- somit gibt es nur einen Kreis mit  $p_1, p_2$  ohne einen Punkt aus P innerhalb oder auf dem Kreis
- da die Voronoi-Zellen von  $p_1, p_2$  durch eine Kante getrennt sind  $\Rightarrow \{p_1, p_2\}$  ist eine Kante des *Delaunay Graph*
- ein EMST mit n Punkten in der Ebene, kann in  $\mathcal{O}(n \log n)$  berechnet werden

#### **Beweis:**

- Voronoi-Diagramm kann in  $\mathcal{O}(n \log n)$  berechnet werden
- der *Delaunay Graph* kann in  $\mathcal{O}(n)$  berechnet werden
- der Delaunay Graph hat n Knoten und höchstens 3n-6 Kanten
- mit Kruskal's Algorithmus kann der MST in  $\mathcal{O}(n \log n)$  berechnet werden

#### 3 Konvexe Hille

- ein Polygon ist gegeben durch eine Sequenz von Punkten  $\langle p_1, \ldots, p_n \rangle$  mit den Seiten  $\overline{p_1, p_2}, \ldots, \overline{p_{n-1}p_n}, \overline{p_np_1}$
- einfaches Polygon: keine zwei Seiten schneiden sich
- eine Menge  $S\subseteq \mathbb{R}^2$  ist **konvex**, falls  $\overline{q_1q_2}\subseteq S$  für alle Punkte  $p_1,p_2\in S$
- ein Polygon ist konvex, wenn die Vereinigung seiner Begrenzung und seinem Inneren konvex ist
- ein Polygon ist konvex  $\iff$  der Innenwinkel ist höchstens  $\pi$
- eine konvexe Hülle H(Q) einer Menge Q von Punkten ist ein konvexes Polygon mit der minimalen Anzahl an Knoten, sodass
  - 1. die Knoten aus H(Q) sind eine Teilmenge von Q
  - 2. Q ist enthalten im Inneren oder auf der Begrenzung von H(Q)
- die Vereinigung des Inneren und der Begrenzung der konvexen Hülle einer Menge Q ist der Schnitt aller konvexen Mengen, die Q enthalten
- $\bullet\,$ Knoten und Kanten, die inzident zur Außenfläche des Delaunay~Graph von Q sind, bilden die konvexe Hülle
- eine konvexe Hülle kann in  $\mathcal{O}(n \log n)$  berechnet werden

#### 3.1 Untere Laufzeitschranke

- in einem algebraischen Entscheidungsbaum-Modell der d-ten Ordnung kann gefragt werden, ob Polynome des Grades höchstens d positiv, null oder negativ bei der Eingabe
  - $\Rightarrow$  Worst-Case-Laufzeit des Sortierens ist immer noch in  $\Omega(n \log n)$
- betrachten für eine Menge  $X = \{x_1, \dots, x_n\}$  von reellen Zahlen die Menge  $Q = \{(x_1, x_1^2), \dots, (x_n, x_n^2)\}$  von Punkten in der Ebene
  - $\Rightarrow$ alle Punkte aus Q sind in der konvexen Hülle enthalten
- X wird sortiert, indem man H(Q) entgegen dem Uhrzeigersinn abarbeitet
- T(n) ist die Laufzeit zum Berechnen der konvexen Hülle  $\Rightarrow$  Sortierung kann in  $\mathcal{O}(T(n) + n)$  erfolgen
- Worst-Case-Laufzeit zum berechnen der konvexen Hülle ist  $\Omega(n \log n)$
- durch das Voronoi-Diagramm und den Delaunay Graph können wir die konvexe Hülle in asymptotisch optimaler Zeit konstruieren
- dieser Ansatz ist komplizierter als der daraus ziehbare Nutzen
- folgende Algorithmen basieren auf einer rotierenden sweep line

#### 3.2 Graham's Scan

- Q ist die Menge von n Punkten in der Ebene $q_0 \in Q$
- $q_0 \in Q$  ist der am weitesten links liegende unterste Punkt aus Q
- die Punkte werden mithilfe eines Strahls, ausgehend aus  $q_0$  und rotierend entgegen des Uhrzeigersinnes, abgearbeitet
- der Algorithmus arbeitet die Punkte  $q \in Q \setminus \{q_0\}$  in ansteigender Ordnung der Winkel zwischen  $\overline{q_0q}$  und der horizontalen Linie durch  $q_0$  in positiver Richtung

(in Bezug auf die Ordnung 
$$q <_{q_0} q' \iff \overrightarrow{q_0 q}$$
 liegt rechts von  $\overrightarrow{q_0 q'}$ )

- wenn es eine Linie durch  $q_0$  und mehrere Punkte aus  $Q \setminus \{q_0\}$  gibt, wird nur der am weitesten entfernte Punkt betrachtet (nur dieser kann ein Punkt von H(Q) sein)
- als Vorverarbeitung kann man alle Punkte außer den am weitesten entfernten Punkt löschen (bei mehreren Punkten auf einer Linie)
- iteratives Berechnen der konvexen Hülle von  $\{q_0, \ldots, q_i\}, i = 3, \ldots, m$

- durch die Vorverarbeitung ist  $\langle q_0, q_1, q_2 \rangle$  die konvexe Hülle von  $\{q_0, q_1, q_2\}$
- $S = \langle q_0 = p_1, p_2, \dots, p_{|S|} \rangle$  ist die konvexe Hülle von  $\{q_0, \dots, q_{i-1}\}$
- beim Hinzufügen von  $q_i$  muss der Innenwinkel geprüft werden (müssen wir in dem Polygon  $S+q_i=\langle p_1,\ldots,p_{|S|},q_i\rangle$  an der Stelle  $p_{|S|}$  auf dem Weg von  $q_i$  nach  $p_{|S|-1}$  rechts abbiegen) ist der Innenwinkel größer als  $\pi$ , ist  $p_{|S|}$  nicht Teil der konvexen Hülle und wird entfernt und wird nicht wieder als potentieller Teil der konvexen Hülle betrachtet
- iteratives Wiederholen des letzten Schrittes bis der Innenwinkel wieder kleiner als  $\pi$  ist
- hieraus erhalten wir ein Polygon  $\langle q_0 = p_1, p_2, \dots, p_j, q_i \rangle$ , wobei der Innenwinkel bei  $p_2, \dots, p_{j-1} < \pi$ , weil es schon ein konvexes Polygon war
- somit liegt  $q_i$  links von
  - 1.  $\overrightarrow{p_{j-1}p_j}$  durch Konstruktion
  - 2.  $\overrightarrow{p_1p_j}$  durch die Ordnung
  - 3.  $\overrightarrow{p_1p_2}$  durch die Wahl  $p_1=q_0$
- Laufzeit: (Vergleich Algorithmus 13. )
  - 1. Sortieren in  $\mathcal{O}(n \log n)$   $\Rightarrow$  alle Punkte von Q, die im Inneren eines Segmentes zwischen  $q_0$  und einem Punkt  $q \in Q$ liegen, sind direkt nach q einsortiert
  - 2. Löschen der Punkte in (gesamt betrachtet) linearer Zeit
  - 3. alle übrigen Punkte werden einmal auf den Stack gepushed und höchstens einmal gepopped
  - 4. die for-Schleife liegt in linearer Zeit
  - 5. somit wird die Laufzeit vom Sortiervorgang dominiert und der Algorithmus liegt in  $\mathcal{O}(n \log n)$

#### 3.3 Jarvis' march

- um die  $\Omega(n \log n)$  Laufzeit zur Berechnung einer konvexen Hülle von n Punkten zu erhalten, wird benutzt, dass alle Eingabepunkte auf der konvexen Hülle liegen
- ist besser, als die  $\Omega(n \log n)$ -Grenze, wenn nur wenige Punkte auf der konvexen Hülle liegen
- Start: am weitesten links liegender unterster Punkt
- der analoge Algorithmus in 3D heißt "gift wrapping algorithm"
- die ersten k Knoten der konvexen Hülle  $(q_0 = p_1, \dots, p_k)$  sind schon entgegen des Uhrzeigersinnes berechnet worden
  - $\Rightarrow p_{k+1}$  ist der nächste Punkt, den man besucht, wenn man kreisförmig um  $p_k$  scannt (Start bei  $\overline{p_k p_{k-1}}$ )
  - wenn es mehrere dieser nächsten Punkte gibt, dann ist  $p_{k+1}$  der am weitesten von  $p_k$  entfernte Punkt
- da  $p_k$  ein Punkt der konvexen Hülle war, weiß man, dass der Winkel entgegen dem Uhrzeigersinn zwischen  $\overline{p_kp_{k-1}}$  und  $\overline{p_kq},\ q\in Q\setminus\{p_k\}$  größer als  $\pi$  ist
  - $\Rightarrow p_{k+1}$  ist der minimale Punkt aus  $Q \setminus \{p_k\}$  im Bezug auf die Ordnung  $<_{p_k}$
- Laufzeit: (Vergleich Algorithmus 14. )
  - eine Iteration der repeat-Schleife für jeden Knoten der konvexen Hülle
  - jedes Minimum kann in linearer Zeit bestimmt werden
  - Gesamtlaufzeit:  $\mathcal{O}(nh)$  mit h=# Knoten auf der konvexen Hülle
  - falls  $h \in o(\log n)$  ist dieses Algorithmus schneller als Graham's Scan

#### 3.4 Algorithmus von Chan

- kombiniert Graham's Scan und Jarvis' march
- berechnet die konvexe Hülle in  $\mathcal{O}(n \log h)$ , mit h = # Knoten auf der konvexen Hülle
- es kann gezeigt werden, dass die Berechnung für die Entscheidung, ob eine Menge mit n Punkten h Elemente auf der konvexen Hülle hat, in  $\Omega(n \log h)$  geschehen kann ( $\mathit{Kirckpatrick}\ und\ \mathit{Seidel})$
- der Algorithmus ist optimal output-sensitive

 berechnet die konvexe Hülle einer Punktemenge durch anwenden des Jarvis' march und die folgenden beiden Tricks:

#### Trick 1:

- 1. vorläufige Annahme: h ist bekannt
- 2. Vorverarbeitung: Aufteilen von Q in  $\left\lceil \frac{n}{h} \right\rceil$  Teilmengen der Größe  $\leq h$
- 3. Benutzen von Graham's Scan um alle konvexen Hüllen der Teilmengen zu berechnen  $\Rightarrow \mathcal{O}(\frac{n}{h}h\log h)$
- 4. Anwenden von Jarvis' march
- 5. in jedem Schritt von Jarvis' march muss der nächste Knoten auf der konvexen Hülle aus den Knoten der konvexen Hüllen der Teilmengen kommen
- 6. der Kandidat aus jeder Teilmenge kann in  $\mathcal{O}(\log h)$  mithilfe der binären Suche gefunden werden
- 7. Laufzeit von Jarvis' march liegt in  $\mathcal{O}(h^{\frac{n}{h}} \log h)$

#### Trick 2:

- 1. wenn man h nicht im Voraus weiß, arbeitet der Algorithmus in verschiedenen Phasen
- 2. in jeder Phase wird ein Parameter m (anstelle von h) verwendet, der die Menge von Punkten in Teilmengen der maximalen Größe m teilt
- 3. im Schritt des Jarvis' march werden nicht notwendigerweise alle Knoten der konvexen Hülle berechnet, aber bis zu m+1 Knoten der konvexen Hülle
- 4. Start des nächsten Schrittes
- 5. Parameter m wird erhöht durch Quadrieren von 2 bis hinzu  $h \leq m < h^2$
- detailliertere Version des Algorithmus:
  - Start mit m=2, Aufrechterhaltung der Bedingung  $m < h^2$
  - folgende Schritte werden in jeder Phase durchgeführt:
    - 1. Aufteilen der Menge Q von Punkten in  $r = \left\lceil \frac{n}{m} \right\rceil$  Mengen  $Q_1, \dots, Q_r$  mit jeweils höchstens m Elementen
    - 2. für alle i = 1, ..., r wird Graham's Scan angewendet, um in  $\mathcal{O}(m \log m) \subseteq \mathcal{O}(m \log h)$  die konvexe Hülle von  $Q_i$  zu berechnen und die geordnete Sequenz ihrer Knoten in einem Array  $H(Q_i)$  zu speichern
      - $\Rightarrow$  insgesamt ergibt sich eine Laufzeit von  $\mathcal{O}(rm\log m) = \mathcal{O}(n\log m)$  pro Phase
    - 3. mit Jarvis' march werden in  $\mathcal{O}(mr\log m) = \mathcal{O}(n\log m)$  höchstens m+1 Knoten der konvexen Hülle von Q wie folgt berechnet:
      - ightharpoonup Beginn mit k=1, dem am weitesten links liegende Punkt der untersten Punkte  $p_1$  von Q und  $H(Q)=\langle p_1\rangle$
      - $\triangleright$  Durchführen, solange  $k \le m$  und H(Q) das Folgende nicht abgeschlossen hat:
        - a) nächster Knoten  $p_{k+1}$  von H(Q) ist das Minimum im Bezug auf  $<_{p_k}$  da  $p_{k+1}$  der nächste Knoten aus einer der  $H(Q_i)$ , kann  $p_{k+1}$  in zwei Schritten berechnet werden:
          - i. für  $i=1,\ldots,r$  benutzt man binäre Suche, um in  $\mathcal{O}(\log m)$  den Punkt  $q_i$  zu berechnen, der das Minimum im Bezug auf  $<_{p_k}$ ist, aus allen Knoten aus  $H(Q_i)$   $\Rightarrow$  pro Phase braucht dieser Schritt insgesamt  $\mathcal{O}(mr\log m) = \mathcal{O}(n\log m)$
          - ii. Berechnen des minimalen Punktes  $p_{k+1}$  in Bezug auf die Ordnung  $<_{p_k}$  aus allen Punkten  $q_1, \ldots, q_r$ 
            - $\Rightarrow$  pro Phase braucht dieser Schritt insgesamt  $\mathcal{O}(mr) = \mathcal{O}(n)$
        - b) falls  $p_{k+1} = p_1 \Rightarrow H(Q)$  ist vollständig
        - c) sonst wird  $p_{k+1}$  zu H(Q) hinzugefügt und k um eins erhöht
    - 4. falls H(Q) noch nicht vollständig ist, wird m auf  $m^2$  erhöht und eine neue Phase begonnen

#### • Laufzeit:

- für jede Phase:  $\mathcal{O}(n\log m)$  (mit  $m=2^{2^i})$
- Algorithmus stoppt, sobald  $m \geq h$
- k wird so gewählt, dass  $2^{2^{k-1}} < h \leq 2^{2^k}$  gilt
- Gesamtlaufzeit:  $\mathcal{O}(\sum_{i=0}^k n \log 2^{2^i})$  mit  $\sum_{i=0}^k n \log 2^{2^i} = n \sum_{i=0}^k 2^i = n(2^{k+1} 1) < 4n2^{k-1} < 4n \log h$

# ZEICHENKETTENSUCHE

- **Problem:** in einem Text sollen die Vorkommnisse eines Patterns gesucht werden (Länge des Textes ist echt größer als die Länger des Patterns)
- ein Pattern P taucht mit der **Verschiebung** s im Text T auf, falls  $0 \le s \le n-m$  und  $T[s+1,\ldots,s+m]=P[1,\ldots,m]$
- $\bullet\,$ eine Verschiebung sist gültig, falls Pmit der Verschiebung sauftaucht
- Ziel: Finden aller gültigen Verschiebungen
- typische Anwendungen:
  - Textbearbeitungsprogramme mit beispielsweise ASCII ( $|\Sigma| = 128$ )
  - suchen nach einem Pattern in DNA-Sequenzen ( $\Sigma = \{A, C, G, T\}$ )
- T[i, ..., j] ist der leere String, falls i > j

## 1 Naiver String-Matcher

- Testen für alle möglichen Verschiebungen, ob sie gültig sind
- Worst-Case-Laufzeit:  $\Theta((n-m+1)m)$  (Beispiel:  $P=a^m, T=a^n$ )
- ineffizient, weil die erhaltenen Informationen ignoriert werden

#### 2 endlicher Automat-Matcher

- Idee: Benutzen der Informationen (in dem bisher gelesenen Text), die man durch die letzten Zeichen erhalten hat
- der Automat-Matcher konstruiert einen endlichen Automat  $\mathcal{A}_P$  für das Pattern P, mit den folgenden Eigenschaften:
  - 1.  $\mathcal{A}_P$  liest den Text T einmal
  - 2. P kommt mit der Verschiebung s in T vor  $\iff \mathcal{A}_P$  ist in einem Endzustand nachdem das Zeichen T[s+m] gelesen wurde
- die Überführungsfunktion  $\delta: Q \times \Sigma \to Q$  kann auf das Alphabet mit dem leeren Wort erweitert werden auf  $\delta: Q \times \Sigma^* \to Q$  mit

$$-\delta(q,\epsilon) = q$$

$$- \delta(q, wa) = \delta(\delta(q, w), a)$$

- A akzeptiert alle Wörter  $w \in \Sigma^*$  mit  $\delta(q_0, w) \in F$   $(F \subseteq Q \text{ ist die Menge der Endzustände})$
- der String-Matching-Automat  $A_P$  für das Pattern  $P[1,\ldots,m]$  ist wie folgt definiert:

$$- Q = \{0, \dots, m\}$$

$$-q_0 = 0$$

$$- F = \{m\}$$

sowie:

start 
$$\longrightarrow$$
 0  $P[1]$  1  $P[2]$  2  $P[3]$   $\cdots$   $P[q]$   $q$   $P[q+1]$   $\cdots$   $P[m]$   $m$   $T[i] = a \neq P[q+1]$   $q' = ?$ 

wobei  $\delta(q_0, [1, \dots, i]) = q'$  die Länge des längsten Präfixes von P ist, das ein Suffix von dem bisher gelesenen Text ist, dh.:

$$T[1,\ldots,i-1,i]$$
 bekannter Teil von  $T$ 

$$P[1,\ldots,q']$$

- $x \in \Sigma^*$  ist ein **Suffix** von  $w \in \Sigma^*$ , falls w = yx für ein  $y \in \Sigma^*$
- $x \in \Sigma^*$  ist ein **Präfix** von  $w \in \Sigma^*$ , falls w = xy für ein  $y \in \Sigma^*$

- $\operatorname{suf}_P: \ \Sigma^* \to \{0,\dots,m\}$  $w \mapsto \max\{k; P[1,\dots,k] \text{ ist Suffix von } w\}$
- $\delta(q_0, T[1, \dots, i]) = m \iff P$  tritt in T auf mit der Verschiebung i m
- $\bullet$  die Definition der Überführungsfunktion hängt nicht vom Text T ab, sondern nur vom Pattern P
- $q = \sup_P (T[1, \dots, i-1]) = \delta(q_0, T[1, \dots, i-1]),$  a = T[i],  $q' = \delta(q, a)$  $\Rightarrow P[1, \dots, q]a \text{ und } P[1, \dots, q'] \text{ sind Suffixe von } T[1, \dots, i]:$

$$P[1, \dots, q']$$

$$T[1, \dots, i-1, i]$$

$$P[1, \dots, q]a$$

- somit kann man folgendes definieren:  $\delta(q, a) = \sup_{P}(P[1, \dots, q|a)$
- Lemma:  $\delta(q_0, T[1, ..., i]) = \sup_{P}(T[1, ..., i]), i = 0, ..., n$

#### **Beweis:**

IA: 
$$\delta(q_0, \epsilon) = q_0 = 0 = \sup_P(\epsilon)$$
IS  $(i > 0)$ :  $\delta(q_0, T[1, ..., i]) = \delta(\underbrace{\sup_P(T[q, ..., i-1], T[i])}_{=q})$ 

$$= \underbrace{\sup_P(P[1, ..., q]T[i])}_{=q'}$$

$$\stackrel{!}{=}_{(1)} \underbrace{\sup_P(T[1, ..., i])}_{=q''}$$

Beweis von (1):

**Teil 1:**  $(q' \le q'')$ 

- 1.  $P[1,\ldots,q]$  ist Suffix von  $T[1,\ldots,i-1]$
- 2.  $P[1,\ldots,q']$  ist Suffix von  $P[1,\ldots,q]T[i]$ :  $T[1,\ldots,i-1,i]$   $P[1,\ldots,q]T[i]$   $P[1,\ldots,q']$
- 3.  $P[1,\ldots,q']$  ist ein Suffix von  $T[1,\ldots,i]$
- 4. q'' ist maximal mit der Eigenschaft, dass  $P[1, \ldots, q'']$  ein Suffix von  $T[1, \ldots, i]$   $\Rightarrow q' \leq q''$

Teil 2:  $(q'' \le q')$ 

- 1. Annahme: q'' > q'
- 2. da q' maximal mit der Eigenschaft, dass  $P[1, \ldots, q']$  ein Suffix von  $P[1, \ldots, q]T[i]$   $\Rightarrow P[1, \ldots, q'']$  ist Suffix von  $T[1, \ldots, i]$  aber nicht von  $P[1, \ldots, q]T[i]$   $\Rightarrow q'' > q + 1$  und die folgende Situation:

$$T[1,...,i-1,i]$$
 $P[1,...,q']$ 
 $P[1,...,q']$ 

- 3. aber dann wäre  $P[1, \ldots, q''-1]$  ein größerer Suffix von  $T[1, \ldots, i-1]$  als  $P[1, \ldots, q]$ , was der Maximalität von q widerspricht
- muss  $(m+1)|\Sigma|$  Einträge der Überführungsfunktion berechnen
- Laufzeit:
  - Naive Überführungsfunktion:  $\mathcal{O}(m^3|\Sigma|)$  (kann auf  $\mathcal{O}(m|\Sigma|)$  reduziert werden) Vergleich Algorithmus 15.
  - endlicher Automat-Matcher:  $\mathcal{O}(n)$ Vergleich Algorithmus 16.

#### 3 Knuth-Morris-Pratt-Matcher

- Linearzeit String-Matching Algorithmus
- berechnet statt der Überführungsfunktion eine boundary function

```
\pi(q) = \max\{k < q; P[1, \dots, k] \text{ ist ein Suffix von } P[1, \dots, q]\} = \sup_{P}(P[2, \dots, q])
```

mit q = 1, ..., m abhängig von P (Vergleich Algorithmus 17.)

- ein Prefix eines Wortes w, das auch ein Suffix von w ist, wird **Begrenzung** von w genannt
- $\pi(q)$  ist die Länge der größten Begrenzung von  $P[1,\ldots,q]$ , die nicht  $P[1,\ldots,q]$  selbst ist
- $q \pi(q)$  zeigt an, um wie viel die Verschiebung von P vergrößert werden kann, falls es ein Mismatch an der Stelle P[q+1] gibt (abhängig von dem Zeichen im Text)
- für  $a \in \Sigma, 0 \le q \le m$  mit q = m oder  $P[q+1] \ne a$  und  $1 \le q \le m$  gelten die folgenden beiden Gleichungen
  - 1.  $\pi(q) + 1 \ge \delta(q, a)$

#### **Beweis:**

- -q'=0 (trivial):  $\pi(q)+1 \ge q'$
- $-q' \neq 0$ : da  $P[1,\ldots,q']$  ein Suffix von  $P[1,\ldots,q]a$  ist und  $P[q+1] \neq a$   $\Rightarrow P[1,\ldots,q'-1]$  ist auch ein Suffix von  $P[2,\ldots,q]$   $\Rightarrow q'-1 \leq \pi(q)$
- 2.  $\delta(q, a) = \delta(\pi(q), a)$

#### **Beweis:**

- aus der Definition von  $\pi$  folgt, dass  $P[1,\ldots,\pi(q)]$  ein Suffix von  $P[1,\ldots,q]$  ist
- aus (1) folgt die folgende Situation

$$P[1, \dots, q] \ a$$

$$P[1, \dots, \pi(q)] \ a$$

$$P[1, \dots, q' - 1, q']$$

- $\Rightarrow P[1,\ldots,q']$  ist ein Suffix von  $P[1,\ldots,\pi(q)]a$
- falls es ein größeres Präfix von P gäbe, das auch ein Suffix von  $P[a, \ldots, \pi(q)]a$ , dann wäre das auch auch Suffix von  $P[a, \ldots, q]a$ , was ein Widerspruch zur Maximalität von q' wäre  $\Rightarrow \delta(\pi(q), a) = q'$
- mit der boundary function wird die Überführungsfunktion simuliert
- die letzte Zeile des Algorithmus ( $q \leftarrow \pi(m)$ , Vergleich Algorithmus 18.) ist notwendig, damit nicht an Stelle m+1 in der nächsten Iteration weitergemacht wird
- Lemma:  $(q_i = \delta(q_{i-1}, T[i]), i = 1, \dots, n)$ Beweis:
  - -k ist die Anzahl der Verringerungen von q im Algorithmus (letzte Zeile) in der (i-1)-ten Iteration, bzw. in der i-ten Iteration in der 5. Zeile
  - -q wird nur verringert, falls q=m oder  $P[q+1] \neq T[i]$
  - -q wird verringert durch  $q \leftarrow \pi(q)$
  - $-q = \pi^k(q_{i-1})$  ist der Wert nach der letzten der k Verringerungen

$$\Rightarrow q_i = \begin{cases} q+1 & \text{falls } T[i] = P[q+1] \\ 0 & \text{falls } q = 0 \text{ und } T[i] \neq P[1] \end{cases}$$

- aus beiden Fällen folgt unmittelbar  $q_i = \delta(q, T[i]) = \delta(\pi^k(q_{i-1}), T[i])$  $\Rightarrow \delta(\pi^k(q_{i-1}), T[i]) = \cdots = \delta(q_{i-1}, T[i])$
- $q_i = \delta(q_0, T[1, \dots, i]) = \sup_P(T[1, \dots, i]), \quad i = 1, \dots, n$
- der Algorithmus findet alle Vorkommen eines Patterns  $P[1,\ldots,m]$  in einem Text  $T[1,\ldots,n]$  in  $\mathcal{O}(n)$  Beweis:
  - anfangs: q = 0
  - in Zeile 5: q wird höchstens einmal reduziert
  - in Zeile 7: q wird um eins erhöht
  - -q wird höchstens n mal erhöht und wird nie negativ  $\Rightarrow q$  wird höchstens n-mal reduziert
  - Laufzeit (nach der Berechnung der boundary function  $\mathcal{O}(n)$ )
  - die boundary function wird mithilfe des KMP-Matcher für  $T = P[2, \dots, m] \Rightarrow \mathcal{O}(m) \subseteq \mathcal{O}(n)$

## 4 Algorithmus von Boyer und Moore

- die erwartete Laufzeit ist sublinear
- sehr gut in der praktischen Anwendung (vor allem bei Texten der natürlichen Sprache)
- Idee: der Vergleich von Pattern und Text startet beim letzten Zeichen des Patterns  $\Rightarrow$  wenn das Zeichen aus dem Text, das mit dem letzten Zeichen des Patterns verglichen wird, nicht in P vorkommt, müssen m-1 Zeichen nicht mehr betrachtet werden

#### 4.1 Bad Character Regel

- starten mit Vergleichen von P[m] und T[m+s]
- Mismatch bei j gefunden, das am weitesten rechts liegende Vorkommen des Elementes x = T[s+j] in P ist k
  - $\implies s$  kann erhöht werden um j-k
- wenn falls  $k \ge j$  wird s nur um 1 erhöht (das am weitesten rechts liegende Vorkommen von x liegt rechts der aktuellen Position, ist nicht optimal)
  - $\Rightarrow$  Einführen der Funktion  $r_P$  (das am weitesten rechts liegende Vorkommen eines Zeichens a in OP):

$$-r_P: \Sigma \to \{1, \dots, m\}$$

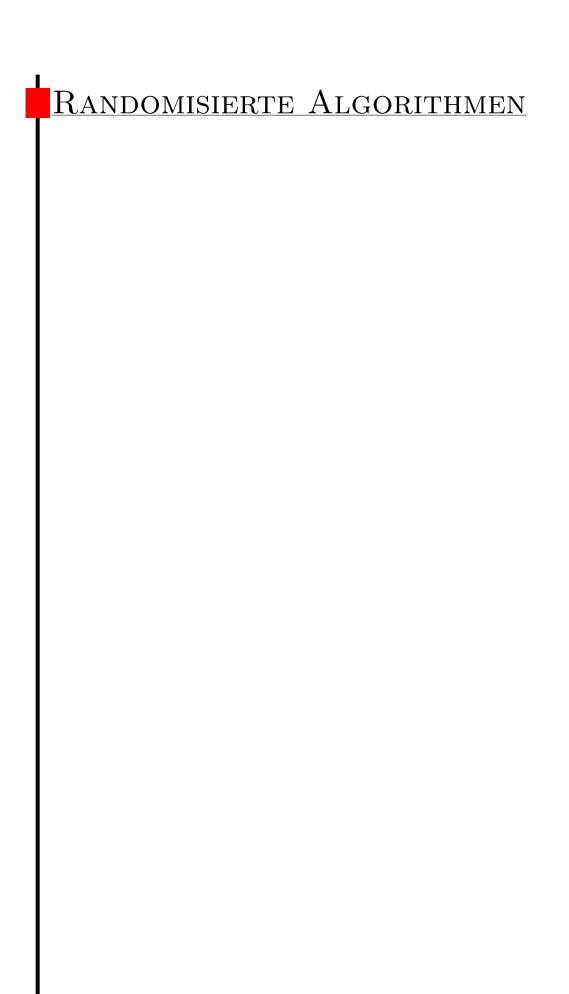
$$a \mapsto \begin{cases} 0 & \text{falls } a \text{ nicht in } P \text{ ist} \end{cases}$$

$$a \mapsto \begin{cases} \max\{j; P[j] = a\} & \text{sonst} \end{cases}$$

– falls das am weitesten rechts liegende Mismatch = j gilt, wird die Verschiebung s um  $\max(1, j - r_P(T[s+j]))$  erhöht

#### 4.2 Good Suffix Regel

#### 4.3 Vorverarbeitung



# CHEAT-SHEET

# Algorithmen

arg2\_

# Algorithmus 1: Selection Input: Menge A, Integer kOutput: k-kleinstes Element in A begin if $|A| \leq 10$ then ∟ return direkt das k-kleinste Element aus A $(A_1, A_2) \leftarrow \text{Split}(A)$ if $|A| \geq k$ then | return Select $(A_1, k)$ else $\lfloor$ return Select $(A_2, k - |A_1|)$ Algorithmus 2: Split Input: Menge AOutput: geteilte Menge A als Mengen $A_1, A_2$ teile A in $\left\lfloor \frac{n}{5} \right\rfloor$ Gruppen von 5 Elementen (und einer möglichen übrigen Gruppe) $M \leftarrow \text{Menge der } \left\lceil \frac{n}{5} \right\rceil$ (oberen) Mediane aller Gruppen $m \leftarrow \text{Select}\left(M, \left\lceil \frac{|M|}{2} \right\rceil\right)$ $A_1, A_2 \leftarrow \emptyset$ for $x \in A$ do if $x \leq m$ then $| A_1 \leftarrow A_1 \cup \{x\}$ else return $(A_1, A_2)$ Algorithmus 3: a Algorithmus 4: a Algorithmus 5: a Algorithmus 6: test testt\_ Algorithmus 7: arg1 arg2\_ Algorithmus 8: arg1 arg2\_ Algorithmus 9: arg1 arg2\_ 41 von **Algorithmus 10**: arg1