# Algoritmi e Strutture Dati

Leonardo Baldo

# Contents

1	Intro	duzione	3						
	1.1		3						
	1.2	Ricorrenza	3						
2	Insertion Sort								
	2.1	Pseudocodice	4						
	2.2	Correttezza	4						
3	Merge Sort								
	3.1	Pseudocodice	6						
	3.2	Complessità	6						
4	Mas	er Theorem	7						
5	Heap Sort 8								
			8						
	5.2	Alberi completi	8						
	5.3	Alberi quasi completi	8						
	5.4	Heap	8						
	5.5	Pseudocodice	9						
	5.6	Complessità	9						
6	Quick Sort 10								
	6.1	Pseudocodice	0						
	6.2	Passaggi	0						
7	Counting Sort 11								
	7.1	Funzionamento	.1						
	7.2	Pseudocodice	1						
	7.3	Complessità	.1						
8	Radix Sort 12								
	8.1	Pseudocodice	.2						
	8.2	Correttezza	.2						
	8.3	Complessità	2						

# 1 Introduzione

**Algoritmo:** procedura che descrive tramite passi elementari come risolvere un problema (tramite un modello di computazione).

Uno stesso problema può essere risolto da diversi algoritmi. Di ogni algoritmo siamo interessati a conoscere:

- correttezza
- stabilità
- complessità

#### 1.1 Induzione

L'induzione si struttura con:

- Un caso base P(0).
- Un'ipotesi induttiva (se vale per P(n) allora vale anche per P(n+1)).

Matematicamente parlando significa che:

- Normalmente ho una formula, per esempio n=1.
- Se vale per n=1, provo con n=2.
- Se funziona anche con n=2, vuol dire che per P(n) varrà anche P(n+1) e tutti i successivi.

Si ha anche un'ulteriore variante, l'induzione forte:

- U contiene 1 oppure 0.
- Se U contiene tutti i numeri minori di nallora contiene anche n.

La parola "forte" è legata al fatto che questa formulazione richiede delle ipotesi apparentemente più forti e stringenti per inferire che l'insieme U coincida con N per ammettere un numero nell'insieme è richiesto infatti che tutti i precedenti ne faccianogià parte (e non solo il numero precedente).

#### 1.2 Ricorrenza

**Relazione di ricorrenza** è una formula ricorsiva che esprime il termine n-esimo di una successione in relazione ai precedenti. La relazione si dice di ordine r se il termine n-esimo è espresso in funzione al più dei termini  $(n-1),\ldots,(n-r)$ .

# 2 Insertion Sort

L'array viene virtualmente diviso in una parte ordinata e una non ordinata. I valori della parte non ordinata vengono prelevati e collocati nella posizione corretta della parte ordinata. Caratteristiche dell'ordinamento per inserzione:

- Questo algoritmo è uno dei più semplici e di semplice implementazione.
- Fondamentalmente, l'ordinamento per inserzione è efficiente per piccoli valori di dati
- L'ordinamento per inserzione è di natura adattativa, cioè è adatto a insiemi di dati già parzialmente ordinati.

Quello che sostanzialmente fa è esaminare gli elementi a coppie e ordinarli gradualmente per come si presentano.



## 2.1 Pseudocodice

```
INSERTION—SORT(A)
      n = A.length
1
      for j = 2 to n
2
3
           \mathsf{key} = \mathsf{A[j]}
4
           \mathsf{i} \ = \ \mathsf{j} \ - \ \mathsf{1}
5
           while i > 0 and A[i] > key
                 A[i + 1] = A[i]
6
                 i = i - 1
7
8
           A[i + 1] = key
```

# 2.2 Correttezza

Definiamo i seguenti passi per A da indice 1 ad indice j-1

**Inizializzazione:** j = 2, A[1, 1] ordinato

**Mantenimento:** inserisce A[j] in A[1 ... j - 1] ordinato

Cancellazione: j = n + 1

# 3 Merge Sort

Adotta l'approccio divide et impera, quindi:

- divide: prende il problema originale e lo divide in problemi più piccoli.
- impera: ricorsivamente, risolve i sottoproblemi; se abbastanza piccolo, si risolve subito.
- ullet combina: le soluzioni di  $P_1,...,P_k$  si combinano in una soluzionedi P.

Quindi, mergesort adotta i seguenti passi:

- dividere l'array in due parti
- ordina i sottoarray
- fonde i sottoarray ordinati



# 3.1 Pseudocodice

```
MERGE(A, p, q, r)

    \begin{array}{rcl}
      & n1 & = & q & - & p & + & 1 \\
      & n2 & = & r & - & q
    \end{array}

2
          \quad \textbf{for} \quad \textbf{i} \ = \ 1 \quad \textbf{to} \quad \textbf{n1}
3
4
                   L\,[\,\,i\,\,]\,\,=\,A\,[\,p{+}i\,-1]
5
          \quad \textbf{for} \quad \textbf{j} \ = \ 1 \quad \textbf{to} \quad \textbf{n2}
6
                   R[\,j\,] \ = \ A[\,q+j\,]
7
         L[n1+1] = R[n2+1] = infinity
8
          i = j = 1
          \quad \textbf{for} \ \ \overset{\cdot}{k} = p \ \ to \ \ r
9
                   if \ L[\,i\,] <= R[\,j\,]
10
11
                            A[k] = L[i]
                            i = i + 1
12
                   else // L[i] > R[j]
13
                            A[k] = R[j]
14
15
                            j = j + 1
```

#### 3.2 Complessità

 $A[p,...,k-1] \text{ contiene } L[1,...,i-1] \text{ e } R[i,...,j-1] \ A[p,...,k-1] \leq L[1,...,n_1-1] \text{ e } R[i,...,n_2-1] \text{ e ordinato}$  è ordinato

Inizializzazione: k = p e A[p,...,k-1] = A[p,p-1]

Mantenimento: Divisione in due metà progressive dell'array

**Conclusione:** K=r+1 e A[p,...,r] è ordinato e contiene i più piccoli elementi  $L[1,...,n_1+1]$  e  $R[1,...,n_2+1]$ 

La dimostrazione del perchésia corretto viene fatta per induzione: se vale per il primo elemento, vale per tutti i casi successivi.

# 4 Master Theorem

Normalmente, dato un problema con size n lo dividiamo in asottoproblemi con dimensione n/b ed f(n) costo della "combina" di entrambe le cose. Otteniamo come ricorrenza (con  $a \ge 1, b > 1$ ):

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

Esso stabilisce che, avendo a che fare con le ricorrenze di questo tipo, avremmo tre casi:

• Se il costo della risoluzione dei sotto-problemi ad ogni livello aumenta di un certo fattore, il valore di f(n) diventerà polinomialmente più piccolo di  $n^{\log_b}a$ . Pertanto, la complessità temporale è oppressa dal costo dell'ultimo livello, vale a dire  $n^{\log_b}a$ .

$$f(n) = O(n^{\log_b a - \epsilon}) \quad (\epsilon > 0)$$

• Se il costo per risolvere il sotto-problema ad ogni livello è quasi uguale, allora il valore di f(n) sarà  $n^{\log_b}a$ . Pertanto, la complessità temporale sarà f(n) volte il numero totale di livelli  $n^{\log_b}a*loq(n)$ .

$$f(n) = \Theta(n^{\log_b a}) \Rightarrow T(n) = \Theta(n^{\log_b a} \cdot \log n)$$

• Se il costo della risoluzione dei sottoproblemi ad ogni livello diminuisce di un certo fattore, il valore di f(n) diventerà polinomialmente più grande di  $n^{\log_b}a$ . Pertanto, la complessità temporale è oppressa dal costo di f(n).

$$\left. \begin{array}{l} f(n) = \Omega(n^{\log_b a + \epsilon}) \quad (\epsilon > 0) \\ \exists \; 0 < k < 1 : a \cdot f(n/b) \leq k \cdot f(n) \end{array} \right\} \Rightarrow T(n) = \Theta(f(n))$$

L'idea è che la funzione si ripeta come rapporto ricorsivamente, questo corrisponde alla divisione in due parti e ancora in due parti, ecc.

$$T(n) = f(n) + a \cdot T(\frac{n}{b}) = f(n) + af(\frac{n}{b}) + a^2 f(\frac{n}{b^2}) + \dots + a^{\log_b n} f(\frac{n}{b^{\log_b n}}) = n^{\log_b a}$$



Confronta tra di loro f(n) e  $n^{\log_b a}$ :

- se vince  $f(n) \Rightarrow \Theta(f(n))$
- se pareggiano  $\Rightarrow \Theta(n^{\log_b a} \cdot \log n)$
- se vince  $n^{\log_b a} \Rightarrow \Theta(n^{\log_b a})$

# 5 Heap Sort

#### 5.1 Alberi

• binario: ogni nodo ha al massimo due figli.

• altezza: distanza dalla radice alla foglia più distante.

• ordinato: ogni nodo ha un figlio minore o uguale a se stesso.

# 5.2 Alberi completi

**Albero binario completo:** ogni nodo non foglia ha due figli e ogni cammino radice-foglia ha la stessa lunghezza.

$$\# \ \mathsf{nodi} = \sum_{i=0}^k 2^i - 1 \quad (h = \mathsf{altezza})$$



# 5.3 Alberi quasi completi

**Albero quasi completo:** ogni livello è completo, tranne eventualmente l'ultimo con foglie tutte a sx.



## **5.4** Heap

Heap: albero binario ordinato quasi completo, ma implementato come se fosse un array.

#### Caratteristiche:

- A[1] è radice
- Un generico nodo sta in posizione A[i].
- lacksquare Un nodo A[2i] è il figlio sinistro del nodo A[i]
- Un nodo definito come nodo parent/genitore sta in posizione A[i/2]
- Lo spazio occupato effettivamente è A.size, la lunghezza dell'array è A.length.



8

Max Heap II Max Heap è un Heap dove:

- $\forall A[i], A[i] \geq \text{nodi discendenti (quindi, } A.Left[i], A.Right[i])$
- $\forall A[i], A[i] \leq \text{nodi antenati (quindi, } A[i] \leq A.Parent[i])$



#### 5.5 Pseudocodice

```
MAX-HEAPIFY(A)
     I = LEFT(i)
     r = RIGHT(i)
     if I \le A. heapsize and A[I] > A[i]
3
4
         \max = 1
5
     else
6
         max = i
7
     if r \le A. heapsize and A[r] > A[max]
8
         max = r
9
     if max != i
10
         A[i] \leftarrow A[max]
         MAX-HEAPIFY(A, max)
11
```

# 5.6 Complessità

Dipende dall'albero, il quale avrà n elementi possibili:

- la complessità O(h), con h altezza del sottoalbero, alternativamente  $O(\log(n))$ .

$$\left. \begin{array}{l} n \geq 2^{2^{h-1}+1} + 1 = 2^h \\ h \leq \log_2 n \end{array} \right\} \Rightarrow O(h) \stackrel{\sim}{=} O(\log n)$$

• se invece fosse visto come ricorrenza, si può dimostrare con il Master Theorem

# 6 Quick Sort

L'algoritmo di ordinamento più utilizzato e generalmente più efficiente con  $O(n^2)$  come caso pessimo ed  $O(n \log n)$  come caso medio e migliore è proprio quicksort. Viene definito algoritmo "in-place", cioè un algoritmo che non ha bisogno di spazio extra e produce un output nella stessa memoria che contiene i dati.

Anche questo algoritmo è basato sul paradigma divide-et-impera, infatti, per ordinare A[p,r]:

- Divide:
  - sceglie un pivot x in A[p,r] partiziona in  $A[p,q-1] \leq x$  e  $A[q+1,r] \geq x$
- Impera:
  - ricorre su A[p,q-1] e su A[q+1,r]

#### 6.1 Pseudocodice

```
QUICKSORT(A,p,r)

1  q = PARTITION(A,p,r)

2  QUICKSORT(A,p,q-1)

3  QUICKSORT(A,q+1,r)
```

```
PARTITION(A, p, r)
     x = A[r]
2
      i = p - 1
      for j = p to r - 1
3
4
            if A[j] \ll x
5
                i = i + 1
6
                 A[i] \leftarrow A[j]
     A[i + 1] \leftarrow A[r]
7
      \textbf{return} \ \bar{\textbf{i}} \ + \ 1
8
```

## 6.2 Passaggi

Per ordinare un array, seguite i passaggi seguenti:

- 1. Si sceglie come pivot un qualsiasi valore di indice dell'array.
- 2. Quindi si partiziona l'array in base al pivot.
- 3. Quindi si esegue un Quicksort ricorsivo della partizione di sinistra.
- 4. Successivamente, si esegue un Quicksort ricorsivo della partizione corretta.

Diamo un'occhiata più da vicino alla partizione di questo algoritmo:

- 1. Si sceglie un pivot qualsiasi, ad esempio il valore più alto dell'indice.
- 2. Si prenderanno due variabili per puntare a sinistra e a destra dell'elenco, escludendo il pivot.
- 3. La sinistra punterà all'indice più basso e la destra all'indice più alto.
- 4. Ora si spostano a destra tutti gli elementi maggiori del pivot.
- 5. Quindi si sposteranno tutti gli elementi più piccoli del perno nella partizione di sinistra.

# 7 Counting Sort

Il Counting Sort è una tecnica di ordinamento stabile, utilizzata per ordinare gli oggetti in base alle chiavi che sono piccoli numeri. Conta il numero di chiavi i cui valori sono uguali. Questa tecnica di ordinamento è efficiente quando la differenza tra le diverse chiavi non è così grande, altrimenti può aumentare la complessità dello spazio.

#### 7.1 Funzionamento

1. Scopri l'elemento max dall'array specificato.

max							
8	4	2	2	8	3	3	1

2. Inizializzare una matrice di lunghezza max+1 con tutti gli elementi 0. Questa matrice viene utilizzata per memorizzare il conteggio degli elementi nella matrice.

0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	1	2	3	4	5	6	7	8

3. Memorizza il conteggio di ciascun elemento nel rispettivo indice nell'array count.

4. Memorizzare la somma cumulativa degli elementi dell'array count. Aiuta a posizionare gli elementi nell'indice corretto dell'array ordinato.

5. Individuare l'indice di ogni elemento della matrice originale nell'array count. Questo dà il conteggio cumulativo.

## 7.2 Pseudocodice

```
COUNTING-SORT(A,B,k)
       C[0..k] = 0
         \mbox{for} \ \ j \ = \ 1 \ \ \mbox{to} \ \ \mbox{A.length} 
2
3
               C[A[j]] = C[A[j]] + 1
4
        \quad \textbf{for} \ \mathsf{i} \ = \ 1 \ \mathsf{to} \ \mathsf{k}
5
               C[i] = C[i-1] + C[i]
        \quad \textbf{for} \ \ \textbf{j} \ = \ \textbf{A.length} \ \ \textbf{to} \ \ \textbf{1}
6
               B[C[A[j]]] = A[j]
7
               C[A[j]] = C[A[j]] - 1
8
```

## 7.3 Complessità

$$\begin{array}{l} {\sf C}\left[\,{\sf 0} \mathrel{..}\,{\sf k}\,\right] \;=\; 0 & \Theta(k) \\ {\sf for} \;\; {\sf j} \;=\; 1 \;\; {\sf to} \;\; {\sf A.\,length} & \Theta(n) \\ & \ldots & \\ {\sf for} \;\; {\sf i} \;=\; 1 \;\; {\sf to} \;\; {\sf k} & \Theta(k) \\ & \ldots & \\ {\sf for} \;\; {\sf j} \;=\; {\sf A.\,length} \;\; {\sf to} \;\; 1 & \Theta(n) \\ & \ldots & \\ {\sf Somma} \;\; \Theta(n+k) \;\; {\sf con} \;\; k = \Theta(1) \Rightarrow \Theta(n) \end{array}$$

# 8 Radix Sort

Il Radix Sort è un algoritmo di ordinamento che ordina gli elementi raggruppando prima le singole cifre tutte nella stessa attuale posizione. Quindi, ordina gli elementi in base al loro ordine crescente/decrescente. L'idea è quella di ordinare cifra per cifra con un algoritmo stabile e risolvere i problemi di memoria di Counting Sort.

#### 8.1 Pseudocodice

```
Radix—SORT(A,d)

1 for j = 1 to d

2 COUNTING—SORT(A,j)
```

#### 8.2 Correttezza

**Invariante:**  $A^{j-1}$  ordinato

Inizializzazione:  $j = 1, A^{j-1} = A^0$ 

**Mantenimento:**  $A^{j-1}$  ordinato e rodino rispetto a j

# 8.3 Complessità

- d volte Counting-Sort  $\Theta(n+b) \Rightarrow \Theta(d(n+b)) = \Theta(n)$
- d cifre  $\Theta(1)$
- b base  $\Theta(n)$

$$m \text{ bit } \Rightarrow m = O(\log n)$$
 
$$r \text{ bit per cifra} \Rightarrow r = O(\log_2 n)$$
 
$$\Rightarrow \Theta(\frac{m}{r}(m+2^r)) = \Theta(\frac{m}{\log n}(m+2^{\log n})) = \Theta(\frac{m}{\log n}n) = \Theta(n)$$
 base  $2^r$