Grundlagen: Algorithmen und Datenstrukturen

Helmut Seidl

Lehrstuhl für Sprachen und Beschreibungsstrukturen Institut für Informatik Technische Universität München

Sommersemester 2016



Vorlesungsdaten

Titel: "Grundlagen: Algorithmen und Datenstrukturen" / GAD

Modul: IN0007, SWS (3+2), ECTS: 6 Credit Points

Zeiten: Dienstag 14:00 – 16:00 Uhr (Hörsaal MW 0001)

Mittwoch 13:15 – 14:15 Uhr (Hörsaal MW 0001)

Webseite: http://www2.in.tum.de/hp/Main?nid=304

Voraussetzung: IN0001 – Einführung in die Informatik 1

IN0015 – Diskrete Strukturen

Klausur:

Gesamtklausur: 06.08.2016

Wiederholungsklausur: 26.09.2016



Zielgruppe

- Bachelor Informatik
- Bachelor Wirtschaftsinformatik
- Bachelor Bioinformatik
- Bachelor Informatik: Games Engineering
- Andere Studiengänge mit Neben-/Zweitfach Informatik
- Masterstudiengang Angewandte Informatik
- Aufbaustudium Informatik
- Schülerstudium



H. Seidl (TUM)

Dozent / Kontaktdaten

Helmut Seidl
 Lehrstuhl für Sprachen und Beschreibungsstrukturen

eMail: seidl@in.tum.de

Web: http://www2.in.tum.de/

Telefon: 089 / 289-18155

Raum: 02.07.054 (2. Stock, Finger 7)

 Sprechstunde: Donnerstag 14-15 Uhr (oder nach Vereinbarung)



Übung

- 2 SWS Tutorübungen
- 46 Gruppen (geplant)
- jeweils maximal 16-30 Teilnehmer
- Anmeldung zur Vorlesung über TUMonline: https://campus.tum.de/
- Anmeldung zu den Übungsgruppen bis Donnerstag, 14.4.2016 um 23:00 Uhr über Matchingsystem: https://matching2.in.tum.de/m/wwo2sgp-gad-students
- Übungsleitung:
 Julian Kranz, Andreas Reuss, Ralf Vogler
- Webseite:

https://www.moodle.tum.de/course/view.php?id=26768

SS'16

H. Seidl (TUM)

Übung (Forts.)

- Die Bearbeitung der Übungen ist freiwillig, aber empfehlenswert.
- Es ist ein Programmierwettbewerb geplant, auf den es u.U.
 Bonuspunkte gibt.
- Es gibt sowohl theoretische Aufgaben, wie Programmieraufgaben.
- Für jedes Übungsblatt gibt es Punkte.
- Für 2/3 der Gesamtpunktzahl gibt es einen Notenbonus auf die erfolgreich bestandene Klausur (oder Wiederholungsklausur).
- Die Hausaufgaben sind selbstständig anzufertigen! Nach Plagiaten wird automatisiert und manuell gesucht.



H. Seidl (TUM) GAD

Inhalt

- Grundlagen der Analyse von Effizienz / Komplexität
- Sequenzrepräsentation (dynamische Felder, Listen)
- Hashing
- Sortierverfahren
- Prioritätswarteschlangen (Binary Heaps, Binomial Heaps)
- Suchbäume (AVL-Bäume, (a, b)-Bäume)
- Graph-Repräsentation und Graphalgorithmen
- Pattern Matching
- Datenkompression



H. Seidl (TUM) GAD

Grundlage

Inhalt der Vorlesung basiert auf dem Buch

K. Mehlhorn, P. Sanders:

Algorithms and Data Structures – The Basic Toolbox (Springer, 2008)

http://www.mpi-inf.mpg.de/~mehlhorn/Toolbox.html

Vorlage für die Slides:

GAD SS'08: Prof. Dr. Christian Scheideler

GAD SS'09: Prof. Dr. Helmut Seidl

GAD SS'14: Dr. Hanjo Täubig

Skript Alg. Bioinf.: Prof. Dr. Volker Heun



H. Seidl (TUM)

Weitere Literatur

- CORMEN, LEISERSON, RIVEST, STEIN: Introduction to Algorithms
- Goodrich, Tamassia:
 Algorithm Design: Foundations, Analysis, and Internet Examples
- HEUN:
 Grundlegende Algorithmen
 Einführung in den Entwurf und die Analyse effizienter Algorithmen
- Kleinberg, Tardos: Algorithm Design
- Schöning: Algorithmik
- Sedgewick: Algorithmen in Java. Teil 1-4



Algorithmus - Definition

Definition

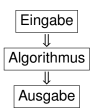
Ein Algorithmus ist eine formale Handlungsvorschrift zur Lösung von Instanzen einer bestimmten Problemklasse.

Die Bezeichnung ist abgeleitet aus dem Namen des persischen Gelehrten Muhammad ibn Musa al-Chwarizmi.

Informelle Beispiele

- Kochrezept
- Bauanleitung
- Schriftliches Rechnen
- Weg aus dem Labyrinth
- Zeichnen eines Kreises

Formalisierung (Informatik)



Abstrakter Datentyp und Datenstruktur

Abstrakter Datentyp

- legt fest, welche Operationen was tun (Semantik),
- aber nicht wie (konkrete Implementierung)
- ⇒ Kapselung durch Definition einer Schnittstelle

Beispiel: PriorityQueue mit Operationen insert und deleteMin

Datenstruktur: formalisiertes Objekt zur

- Speicherung,
- Verwaltung von bzw.
- Zugriff auf

Daten, die dabei geeignet angeordnet, kodiert und verknüpft werden.

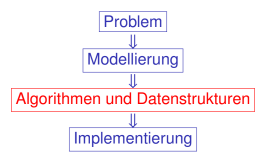
Beispiel: BinaryHeap als konkrete Implementierung von PriorityQueue

⟨□⟩⟨□⟩⟨≡⟩⟨≡⟩⟨≡⟩ □ ♥⟨○⟩

11

H. Seidl (TUM) SS'16

Softwareentwicklung



- Abstraktion vom genauen Problem (Vereinfachung)
- geeignete Auswahl von Algorithmen / Datenstrukturen
- Grundsätzliche Probleme: Korrektheit, Komplexität, Robustheit/Sicherheit, aber vor allem Effizienz

◆□▶◆□▶◆□▶◆□▶
■ ◆○○

12

Effizienz

im Sinn von

- Laufzeit
- Speicheraufwand
- Festplattenzugriffe
- Energieverbrauch

Kritische Beispiele:

- Riesige Datenmengen (Bioinformatik)
- Echtzeitanwendungen (Spiele, Flugzeugsteuerung)

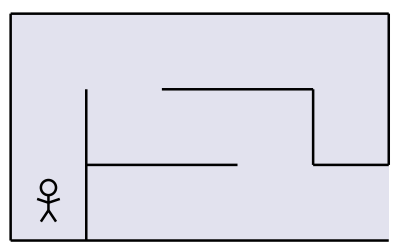
Ziel der Vorlesung:

H. Seidl (TUM)

Grundstock an effizienten Algorithmen und Datenstrukturen für Standardprobleme

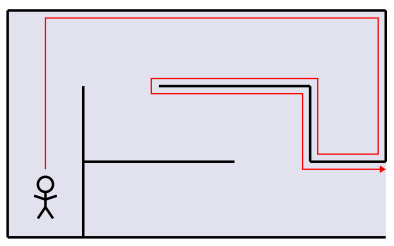


13



Problem: Es ist dunkel!

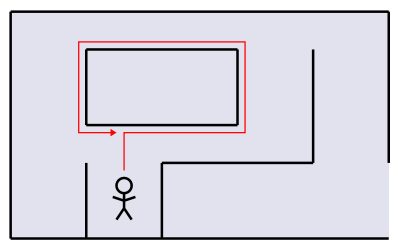




1. Versuch: mit einer Hand immer an der Wand lang



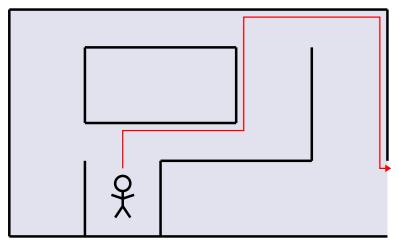
15



Problem: Inseln werden endlos umkreist



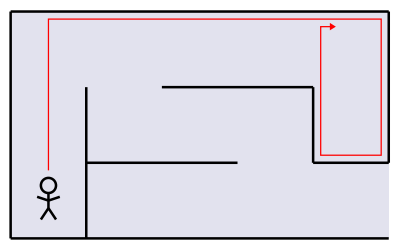
16



2. Versuch: gerade bis zur Wand, der Wand folgen bis man wieder in dieselbe Richtung läuft, dann wieder gerade bis zur Wand usw.



17



Problem: Jetzt laufen wir im ersten Beispiel im Kreis



18

Pledge-Algorithmus

Algorithmus Labyrinth: findet einen Ausgang

Setze Umdrehungszähler auf 0;

repeat

repeat

Gehe geradeaus;

until Wand erreicht;

Drehe nach rechts;

Inkrementiere Umdrehungszähler;

repeat

Folge dem Hindernis mit einer Hand;

dabei: je nach Drehrichtung Umdrehungszähler inkrementieren / dekrementieren:

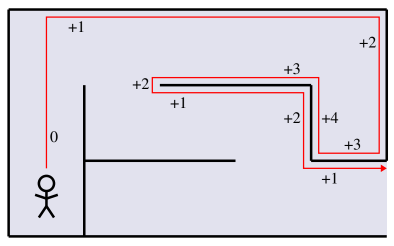
until Umdrehungszähler=0;

until Ausgang erreicht;



SS'16

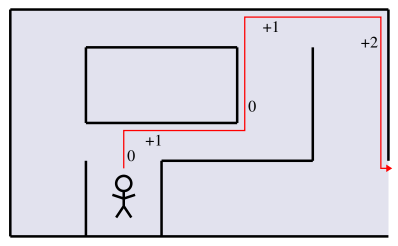
19



1. Beispiel funktioniert



H. Seidl (TUM)



2. Beispiel funktioniert auch

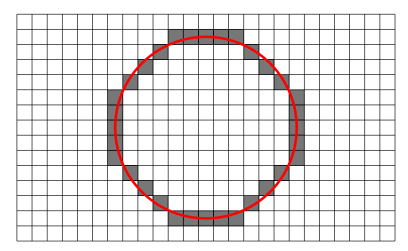


21

H. Seidl (TUM) SS'16

Kreis zeichnen

Wie kann ein Computer einen Kreis zeichnen?

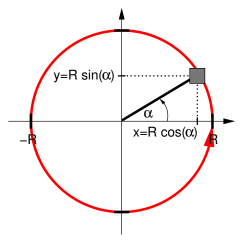




22

Kreis zeichnen: mit Winkelfunktionen

Naiver Ansatz: eine Runde wie mit dem Zirkel



Verwendung von sin() und cos() für $\alpha = 0...2\pi$



23

H. Seidl (TUM) SS'16

Kreis zeichnen: mit Winkelfunktionen

Algorithmus Kreis1: zeichnet Kreis mit Radius *R* aus *n* Pixeln

Eingabe : Radius *R*

Pixelanzahl n

for i = 0; i < n; i++ **do**

 $plot(R * cos(2\pi * i/n), R * sin(2\pi * i/n));$

Kreisumfang: $u = 2\pi \cdot R$

 \Rightarrow Bei Pixelbreite von 1 Einheit reicht $n = \lceil 2\pi R \rceil$.

Problem: sin() und cos() sind teuer!



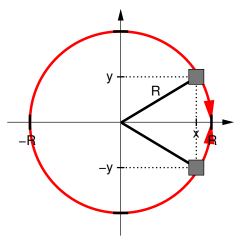
SS'16

24

H. Seidl (TUM) GAD

Kreis zeichnen: mit Wurzelfunktion

Schnellerer Ansatz: $x^2 + y^2 = R^2$ bzw. $y = \pm \sqrt{R^2 - x^2}$



1 Pixel pro Spalte für oberen / unteren Halbkreis

◆ロト ◆問 ト ◆ 恵 ト ◆ 恵 ・ 釣 へ ○

25

H. Seidl (TUM) SS'16

Kreis zeichnen: mit Wurzelfunktion

Algorithmus Kreis2: zeichnet Kreis mit Radius R

Eingabe: Radius *R*

```
for x = -R; x \le R; x++ do

y = \text{sqrt}(R * R - x * x);

plot(x, y);

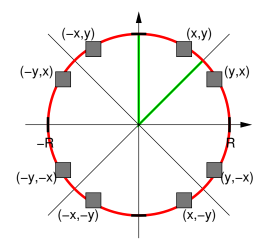
plot(x, -y);
```

Problem: sqrt() ist auch noch relativ teuer!



H. Seidl (TUM)

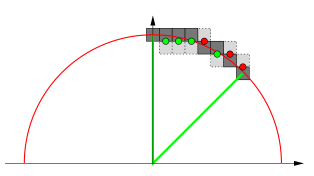
Besserer Ansatz: Ausnutzung von Spiegelachsen





27

- betrachtetes Kreissegment: Anstieg zwischen 0 und -1
- 2 Fälle für nächstes Pixel: nur rechts oder rechts unten
- Entscheidungskriterium:
 Grundlinienmittelpunkt des rechten Nachbarpixels innerhalb vom Kreis? ja: x++ nein: x++; y--





28

H. Seidl (TUM) SS'16

• Test, ob (x, y) innerhalb des Kreises:

$$F(x,y) := x^2 + y^2 - R^2 < 0$$

- Mittelpunkt des ersten Quadrats: (x,y) = (0,R)
- Position seines Grundlinienmittelpunkts: $(0, R \frac{1}{2})$
- Grundlinienmittelpunkt für Pixel rechts daneben: $F(1, R \frac{1}{2}) = 1^2 + (R \frac{1}{2})^2 R^2 = \frac{5}{4} R < 0$?

Test, ob (x, y) innerhalb des Kreises:

$$F(x,y) := x^2 + y^2 - R^2 < 0$$

- Mittelpunkt des ersten Quadrats: (x, y) = (0, R)
- Position seines Grundlinienmittelpunkts: $(0, R \frac{1}{2})$
- Grundlinienmittelpunkt für Pixel rechts daneben: $F(1, R \frac{1}{2}) = 1^2 + (R \frac{1}{2})^2 R^2 = \frac{5}{4} R < 0$?
- Update:

$$F(x+1,y) = (x+1)^2 + y^2 - R^2 = (x^2 + 2x + 1) + y^2 - R^2$$

$$F(x+1,y) = F(x,y) + 2x + 1$$

$$F(x+1,y-1) = (x+1)^2 + (y-1)^2 - R^2$$

$$= (x^2 + 2x + 1) + (y^2 - 2y + 1) - R^2$$

$$F(x+1,y-1) = F(x,y) + 2x - 2y + 2$$



H. Seidl (TUM) GAD

29

Algorithmus Bresenham1: zeichnet Kreis mit Radius R

```
x = 0; y = R;
plot(0,R); plot(R,0); plot(0,-R); plot(-R,0);
F = \frac{5}{4} - R;
while x < y do
   if F < 0 then
   F = F + 2 * x + 1;
   else
   F = F + 2 * x - 2 * y + 2;
 y = y - 1;
   x = x + 1:
   plot(x, y); plot(-x, y); plot(-y, x); plot(-y, -x);
   plot(y, x); plot(y, -x); plot(x, -y); plot(-x, -y);
```

Es geht sogar noch etwas schneller!



H. Seidl (TUM) SS'16 30

Kreis zeichnen: mit Addition/Subtraktion

Ersetzung der Korrekturterme für F:

$$F = F + 2x + 1$$
 \rightarrow $F = F + d_E$
 $F = F + 2x - 2y + 2$ \rightarrow $F = F + d_{SE}$

mit $d_E = 2x + 1$ und $d_{SE} = 2x - 2y + 2$

Anfangswerte:

$$d_E(0,R) = 2 \cdot 0 + 1 = 1$$

 $d_{SE}(0,R) = 2 \cdot 0 - 2 \cdot R + 2 = 2 - 2 \cdot R$

Updates nach rechts (E) und nach unten rechts (SE):

$$d_{E}(x+1,y) = 2 \cdot (x+1) + 1 = d_{E}(x,y) + 2$$

$$d_{SE}(x+1,y) = 2 \cdot (x+1) - 2 \cdot y + 2 = d_{SE}(x,y) + 2$$

$$d_{E}(x+1,y-1) = 2 \cdot (x+1) + 1 = d_{E}(x,y) + 2$$

$$d_{SE}(x+1,y-1) = 2 \cdot (x+1) - 2 \cdot (y-1) + 2 = d_{SE}(x,y) + 4$$

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

31

Kreis zeichnen: mit Addition / Subtraktion

- Der Bruch ⁵/₄ kann durch 1 ersetzt werden, weil sich F immer um eine ganze Zahl ändert.
- D.h.

$$F=\frac{5}{4}-R+k<0$$

ist äquivalent zu

$$F = 1 - R + k < 0$$

Vorteil:

nur noch ganze Zahlen!



Kreis zeichnen: mit Addition/Subtraktion

Algorithmus Bresenham2: zeichnet Kreis mit Radius R

```
x = 0; y = R; plot(0, R); plot(R, 0); plot(0, -R); plot(-R, 0);
F = 1 - R; d_F = 1; d_{SF} = 2 - R - R;
while x < y do
   if F < 0 then
     | F = F + d_E; 
 d_{SE} = d_{SE} + 2; 
   else
    F = F + d_{SE};
y = y - 1;
    d_{SE} = d_{SE} + 4;
   x = x + 1; d_F = d_F + 2;
   plot(x, y); plot(-x, y); plot(-y, x); plot(-y, -x);
   plot(y, x); plot(y, -x); plot(x, -y); plot(-x, -y);
```

- 4 ロ ト 4 個 ト 4 差 ト 4 差 ト - 差 - 釣 Q @

33

Bresenham-Algorithmus

- Ab Anfang der 1960er Jahre hat Jack Bresenham Algorithmen zur Linien- und Kreisdarstellung entwickelt.
- Diese verwenden nur einfache Additionen ganzer Zahlen.
- Sie sind damit deutlich schneller als die naiven Ansätze.



Multiplikation langer Zahlen

Schulmethode:

- gegeben Zahlen a und b
- multipliziere a mit jeder Ziffer von b
- addiere die Teilprodukte

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



Aufwand

- Wenn die Zahlen klein sind, ist der Aufwand ok.
- Aber wenn die Zahlen sehr lang sind, kann man das Produkt dann schneller ausrechnen als mit der Schulmethode?
- ⇒ Wie wollen wir die Zeit oder den Aufwand überhaupt messen?
 - Am besten nicht in Sekunden, die irgendein Rechner braucht, denn das könnte für einen anderen Rechner eine ganz andere Zahl sein.
 - Außerdem werden die Computer ja von Generation zu Generation immer schneller und leistungsfähiger.
- ⇒ Wir z\u00e4hlen Grundoperationen: Operationen, die man in einem einzigen Schritt bzw. in einer konstanten Zeiteinheit ausf\u00fchren kann.



Grundoperation

H. Seidl (TUM)

• Multiplikation von zwei Ziffern: $x \cdot y = ?$

Das Ergebnis besteht aus (höchstens) zwei Ziffern u (Zehnerstelle) und v (Einerstelle), also

$$x \cdot y = 10 \cdot u + v$$

• Addition von drei Ziffern: x + y + z = ?

Auch hier besteht das Ergebnis aus (höchstens) zwei Ziffern u (Zehnerstelle) und v (Einerstelle), also

$$x + y + z = 10 \cdot u + v$$

Wir benutzen hier drei Ziffern als Summanden, weil wir später Überträge berücksichtigen wollen.



SS'16

Analyse der Addition

Zahl plus Zahl:

Zur Addition zweier Zahlen mit jeweils *n* Ziffern brauchen wir *n* Additionen von 3 Ziffern, also *n* Grundoperationen.

Ergebnis: Zahl mit n + 1 Ziffern



Analyse des Teilprodukts

Zahl mal Ziffer:

Zur Multiplikation einer Zahl bestehend aus *n* Ziffern mit einer einzelnen Ziffer brauchen wir

- n Multiplikationen von 2 Ziffern und
- ▶ n + 1 Additionen von 3 Ziffern, wobei in der letzten Spalte eigentlich nichts addiert werden muss,

also 2n[+1] Grundoperationen.

Ergebnis: Zahl mit n + 1 Ziffern



Analyse des Produkts

Zahl mal Zahl:

Zur Multiplikation zweier Zahlen mit jeweils n Ziffern brauchen wir

- ▶ *n* Multiplikationen einer *n*-Ziffern-Zahl mit einer Ziffer, also $n \cdot (2n[+1]) = 2n^2[+n]$ Grundoperationen
- ▶ Zwischenergebnisse sind nicht länger als das Endergebnis (2n Ziffern), also n-1 Summen von Zahlen mit 2n Ziffern, also $(n-1) \cdot 2n = 2n^2 2n$ Grundoperationen

Insgesamt: $4n^2 - [2]n$ Grundoperationen



SS'16

Analyse des Produkts

Zahl mal Zahl:

Genauer:

▶ Beim Aufsummieren der Zwischenergebnisse muss man eigentlich jeweils nur Zahlen bestehend aus n+1 Ziffern addieren. Das ergibt $(n-1)(n+1) = n^2 - 1$ Grundoperationen.

Insgesamt hätte man damit $3n^2[+n] - 1$ Grundoperationen.

4 D > 4 P > 4 E > 4 E > E 9 Q P

SS'16

41

H. Seidl (TUM)

Geht es besser?

Frage:

- Ist das überhaupt gut?
- Vielleicht geht es ja schneller?
- Was wäre denn überhaupt eine signifikante Verbesserung?
- Vielleicht irgendetwas mit 2n²?
- Das würde die Zeit auf ca. 2/3 des ursprünglichen Werts senken.
- Aber bei einer Verdoppelung der Zahlenlänge hätte man immer noch eine Vervierfachung der Laufzeit.
- Wir werden diese Frage später beantworten . . .



Algorithmen-Beispiele

- Rolf Klein und Tom Kamphans:
 Der Pledge-Algorithmus: Wie man im Dunkeln aus einem Labyrinth entkommt
- Dominik Sibbing und Leif Kobbelt:
 Kreise zeichnen mit Turbo
- Arno Eigenwillig und Kurt Mehlhorn:
 Multiplikation langer Zahlen (schneller als in der Schule)
- Diese und weitere Beispiele:



Taschenbuch der Algorithmen (Springer, 2008)



Effizienzmessung

Ziel:

- Beschreibung der Performance von Algorithmen
- möglichst genau, aber in kurzer und einfacher Form

Exakte Spezifikation der Laufzeit eines Algorithmus (bzw. einer DS-Operation):

- Menge *I* der Instanzen
- Laufzeit des Algorithmus T : I → IN

Problem: T sehr schwer exakt bestimmbar bzw. beschreibbar

Lösung: Gruppierung der Instanzen (meist nach Größe)



Eingabekodierung

Bei Betrachtung der Länge der Eingabe:

Vorsicht bei der Kodierung!

Beispiel (Primfaktorisierung)

Gegeben: Zahl $x \in \mathbb{N}$

Gesucht: Primfaktoren von x (Primzahlen p_1, \ldots, p_k mit $x = \prod_{i=1}^{n} p_i^{e_i}$)

Bekannt als hartes Problem (wichtig für RSA-Verschlüsselung!)



45

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

Eingabekodierung - Beispiel Primfaktorisierung

Beispiel (Primfaktorisierung)

Trivialer Algorithmus

Teste von y=2 bis $\left\lfloor \sqrt{x} \right\rfloor$ alle Zahlen, ob diese x teilen und wenn ja, dann bestimme wiederholt das Ergebnis der Division bis die Teilung nicht mehr ohne Rest möglich ist

Laufzeit: \sqrt{x} Teilbarkeitstests und höchstens $\log_2 x$ Divisionen

- Unäre Kodierung von x (x Einsen als Eingabe):
 Laufzeit polynomiell bezüglich der Länge der Eingabe
- Binäre Kodierung von x ([log₂ x] Bits):
 Laufzeit exponentiell bezüglich der Länge der Eingabe



H. Seidl (TUM) SS'16

Eingabekodierung

Betrachtete Eingabegröße:

- Größe von Zahlen: Anzahl Bits bei binärer Kodierung
- Größe von Mengen / Folgen: Anzahl Elemente

Beispiel (Sortieren)

Gegeben: Folge von Zahlen $a_1, \ldots, a_n \in \mathbb{N}$

Gesucht: sortierte Folge der Zahlen

Größe der Eingabe: n

Manchmal Betrachtung von mehr Parametern:

Größe von Graphen: Anzahl Knoten und Anzahl Kanten



SS'16

Effizienzmessung

Sei I_n die Menge der Instanzen der Größe n eines Problems.

Effizienzmaße:

Worst case:

$$t(n) = \max\{T(i) : i \in \mathcal{I}_n\}$$

• Average case:

$$t(n) = \frac{1}{|\mathcal{I}_n|} \sum_{i \in \mathcal{I}_n} T(i)$$

Best case:

$$t(n) = \min \{ T(i) : i \in \mathcal{I}_n \}$$

(Wir stellen sicher, dass max und min existieren und dass I_n endlich ist.)



SS'16

H. Seidl (TUM)

Vor- und Nachteile der Maße

- worst case:
 - liefert Garantie für die Effizienz des Algorithmus, evt. aber sehr pessimistische Abschätzung
- average case:
 beschreibt durchschnittliche Laufzeit, aber nicht unbedingt übereinstimmend mit dem "typischen Fall" in der Praxis, ggf. Verallgemeinerung mit Wahrscheinlichkeitsverteilung
- best case:
 Vergleich mit worst case liefert Aussage über die Abweichung innerhalb der Instanzen gleicher Größe, evt. sehr optimistisch

Exakte Formeln für t(n) sind meist sehr aufwendig bzw. nicht möglich!

 \Rightarrow betrachte asymptotisches Wachstum $(n \to \infty)$

H, Seidl (TUM) SS'16 4

Wachstumsrate / -ordnung

 f(n) und g(n) haben gleiche Wachstumsrate, falls für große n das Verhältnis durch Konstanten beschränkt ist:

$$\exists c, d \in \mathbb{R}_+ \quad \exists n_0 \in \mathbb{N} \quad \forall n \geq n_0 : \quad c \leq \frac{f(n)}{g(n)} \leq d$$

• f(n) wächst schneller als g(n), wenn es für alle positiven Konstanten c ein n_0 gibt, ab dem $f(n) \ge c \cdot g(n)$ für $n \ge n_0$ gilt, d.h.,

$$\forall c \in \mathbb{R}_+ \quad \exists n_0 \in \mathbb{N} \quad \forall n \geq n_0 : \quad f(n) \geq c \cdot g(n)$$
anders ausgedrückt: $\lim_{n \to \infty} \frac{g(n)}{n} = 0$

anders ausgedrückt: $\lim_{n\to\infty} \frac{g(n)}{f(n)} = 0$

Beispiel

 n^2 und $5n^2-7n$ haben gleiche Wachstumsrate, da für alle $n\geq 2$ $1\leq \frac{5n^2-7n}{n^2}\leq 5$ gilt. Beide wachsen schneller als $n^{3/2}$.

H, Seidl (TUM) SS'16

Asymptotische Notation

Mengen zur Formalisierung des asymptotischen Verhaltens:

$$\begin{array}{lll} O(f(n)) & = & \{g(n): \ \exists c > 0: \ \exists n_0 > 0: \ \forall n \geq n_0: \ g(n) \leq c \cdot f(n)\} \\ \Omega(f(n)) & = & \{g(n): \ \exists c > 0: \ \exists n_0 > 0: \ \forall n \geq n_0: \ g(n) \geq c \cdot f(n)\} \\ \Theta(f(n)) & = & O(f(n)) \cap \Omega(f(n)) \\ \\ o(f(n)) & = & \{g(n): \ \forall c > 0: \ \exists n_0 > 0: \ \forall n \geq n_0: \ g(n) \leq c \cdot f(n)\} \\ \omega(f(n)) & = & \{g(n): \ \forall c > 0: \ \exists n_0 > 0: \ \forall n \geq n_0: \ g(n) \geq c \cdot f(n)\} \end{array}$$

Funktionen sollen Laufzeit bzw. Speicherplatz beschreiben

 \Rightarrow Forderung: $\exists n_0: \forall n \geq n_0: f(n) > 0$ Manchmal auch: $\forall n: f(n) \geq 0$



51

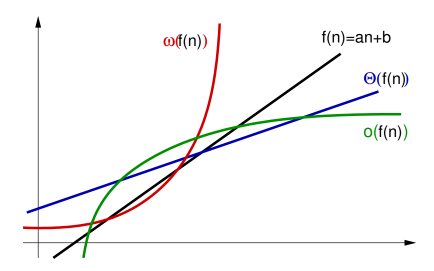
H. Seidl (TUM) SS'16

Wachstumsrate / -ordnung

- Warum die Betrachtung der Wachstumsrate und die Forderung nur für genügend große n?
 - Ziel effizienter Algorithmen: Lösung großer Probleminstanzen gesucht: Verfahren, die für große Instanzen noch effizient sind Für große *n* sind Verfahren mit kleinerer Wachstumsrate besser.
- Warum Verzicht auf konstante Faktoren?
 - Unser Maschinenmodell ist nur eine Abstraktion von echten Computern und kann die reale Laufzeit sowieso nur bis auf konstante Faktoren bestimmen.
 - Daher ist es meistens sinnvoll, Algorithmen mit gleicher Wachstumsrate erstmal als gleichwertig zu betrachten.
- außerdem: Laufzeitangabe durch einfache Funktionen



Asymptotische Notation





H. Seidl (TUM)

Asymptotische Notation

Beispiel

- $5n^2 7n \in O(n^2)$, $n^2/10 + 100n \in O(n^2)$, $4n^2 \in O(n^3)$
- $5n^2 7n \in \Omega(n^2)$, $n^3 \in \Omega(n^2)$, $n \log n \in \Omega(n)$
- $\bullet 5n^2 7n \in \Theta(n^2)$
- $\log n \in o(n)$, $n^3 \in o(2^n)$
- $n^5 \in \omega(n^3)$, $2^{2n} \in \omega(2^n)$



H. Seidl (TUM)

Asymptotische Notation als Platzhalter

- statt $g(n) \in O(f(n))$ schreibt man oft auch g(n) = O(f(n))
- für f(n) + g(n) mit $g(n) \in o(h(n))$ schreibt man auch f(n) + g(n) = f(n) + o(h(n))
- statt $O(f(n)) \subseteq O(g(n))$ schreibt man auch O(f(n)) = O(g(n))

Beispiel

$$n^3 + n = n^3 + o(n^3) = (1 + o(1))n^3 = O(n^3)$$

O-Notations" gleichungen" sollten nur von links nach rechts gelesen werden!



55

H. Seidl (TUM) SS'16

Wachstumsrate von Polynomen

Lemma

Sei p ein Polynom der Ordnung k bzgl. der Variable n, also

$$p(n) = \sum_{i=0}^{k} a_i \cdot n^i \quad mit \quad a_k > 0.$$

Dann ist

$$p(n) \in \Theta(n^k)$$
.



H. Seidl (TUM) GAD

Wachstumsrate von Polynomen

Beweis.

Zu zeigen: $p(n) \in O(n^k)$ und $p(n) \in \Omega(n^k)$

 $p(n) \in \mathcal{O}(n^k)$:

Für $n \ge 1$ gilt:

$$p(n) \leq \sum_{i=0}^{k} |a_i| \cdot n^i \leq n^k \sum_{i=0}^{k} |a_i|$$

Also ist die Definition

$$O(f(n)) = \{g(n): \exists c > 0: \exists n_0 > 0: \forall n \geq n_0: g(n) \leq c \cdot f(n)\}$$

mit $c = \sum_{i=0}^{k} |a_i|$ und $n_0 = 1$ erfüllt.

- (ロ) (個) (E) (E) (E) のQC

Wachstumsrate von Polynomen

Beweis.

 $p(n) \in \Omega(n^k)$:

$$A = \sum_{i=0}^{k-1} |a_i|$$

Für positive *n* gilt dann:

$$p(n) \geq a_k n^k - A n^{k-1} = \frac{a_k}{2} n^k + n^{k-1} \left(\frac{a_k}{2} n - A \right)$$

Also ist die Definition

$$\Omega(f(n)) = \{g(n): \exists c > 0: \exists n_0 > 0: \forall n \ge n_0: g(n) \ge c \cdot f(n)\}$$

mit $c = a_k/2$ und $n_0 > 2A/a_k$ erfüllt.

58

4 D > 4 A > 4 B > 4 B > B

H. Seidl (TUM) SS'16

Rechenregeln für O-Notation

Für Funktionen f(n) (bzw. g(n)) mit $\exists n_0 \ \forall n \ge n_0 : f(n) > 0$ gilt:

Lemma

- $c \cdot f(n) \in \Theta(f(n))$ für jede Konstante c > 0
- O(f(n)) + O(g(n)) = O(f(n) + g(n))
- $O(f(n)) \cdot O(g(n)) = O(f(n) \cdot g(n))$
- O(f(n) + g(n)) = O(f(n)) falls $g(n) \in O(f(n))$

Die Ausdrücke sind auch korrekt für Ω statt O.

Vorsicht, der letzte heißt dann

• $\Omega(f(n) + g(n)) = \Omega(f(n))$ falls $g(n) \in O(f(n))$

Aber: Vorsicht bei induktiver Anwendung!



59

H. Seidl (TUM) SS'16

Induktions"beweis"

Behauptung:

$$\sum_{i=1}^n i = O(n)$$

"Beweis": Sei f(n) = n + f(n-1) und f(1) = 1.

Ind.anfang: f(1) = O(1)

Ind.vor.: Es gelte f(n-1) = O(n-1)

Ind.schritt: Dann gilt

$$f(n) = n + f(n-1) = n + O(n-1) = O(n)$$

Also ist

$$f(n) = \sum_{i=1}^{n} i = O(n)$$

FALSCH!



Ableitungen und *O*-Notation

Lemma

Seien f und g differenzierbar.

Dann gilt

- falls $f'(n) \in O(g'(n))$, dann auch $f(n) \in O(g(n))$
- falls $f'(n) \in \Omega(g'(n))$, dann auch $f(n) \in \Omega(g(n))$
- falls $f'(n) \in o(g'(n))$, dann auch $f(n) \in o(g(n))$
- falls $f'(n) \in \omega(g'(n))$, dann auch $f(n) \in \omega(g(n))$

Umgekehrt gilt das im Allgemeinen nicht!



61

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

Rechenbeispiele für O-Notation

Beispiel

- 1. Lemma:
 - $n^3 3n^2 + 2n \in O(n^3)$
 - $O(\sum_{i=1}^{n} i) = O(n^2/2 + n/2) = O(n^2)$
- 2. Lemma:

Aus $\log n \in O(n)$ folgt $n \log n \in O(n^2)$.

- 3. Lemma:
 - $(\log n)' = 1/n, (n)' = 1 \text{ und } 1/n \in O(1).$ $\Rightarrow \log n \in O(n)$



Abstraktion durch Maschinen-/Rechnermodelle

- 1936 Turing-Maschine: kann nicht auf beliebige Speicherzellen zugreifen, nur an der aktuellen Position des Lese-/Schreibkopfs
- 1945 J. von Neumann u.a.: Entwurf des Rechners EDVAC (Electronic Discrete Variable Automatic Computer)
 Programm und Daten teilen sich einen gemeinsamen Speicher
- 1963 John Shepherdson, Howard Sturgis (u.a.):

Random Access Machine (RAM)





63

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

RAM: Aufbau

Prozessor:

- beschränkte Anzahl an Registern R₁,..., R_k
- Instruktionszeiger zum nächsten Befehl

Programm:

 nummerierte Liste von Befehlen (Adressen in Sprungbefehlen entsprechen dieser Nummerierung)

Eingabe:

• steht in Speicherzellen S[1],...,S[R₁]

Modell / Reale Rechner:

- unendlicher/endlicher Speicher
- Abhängigkeit / Unabhängigkeit der Größe der Speicherzellen von der Eingabegröße



RAM: Speicher

- unbeschränkt viele Speicherzellen (words) S[0], S[1], S[2],..., von denen zu jedem Zeitpunkt nur endlich viele benutzt werden
- beliebig große Zellen führen zu unrealistischen Algorithmen
- ⇒ Jede Speicherzelle darf bei Eingabelänge n eine Zahl mit O(log n) Bits speichern.
 (Für konstant große Zellen würde man einen Eaktor O(log n) bei
 - (Für konstant große Zellen würde man einen Faktor $O(\log n)$ bei der Rechenzeit erhalten.)
- \Rightarrow gespeicherte Werte stellen polynomiell in Eingabelänge n beschränkte Zahlen dar (sinnvoll für Array-Indizes; bildet auch geschichtliche Entwicklung $4 \rightarrow 8 \rightarrow 16 \rightarrow 32 \rightarrow 64$ Bit ab)

Begrenzter Parallelismus:

- sequentielles Maschinenmodell, aber
- Verknüpfung logarithmisch vieler Bits in konstanter Zeit

◆ロ → ◆回 → ◆ 差 → ◆ 差 ・ 夕 Q (*)

SS'16

RAM: Befehle

Annahme:

- Jeder Befehl dauert genau eine Zeiteinheit.
- Laufzeit ist Anzahl ausgeführter Befehle

Befehlssatz:

Registerzuweisung:

```
R_i := c (Konst. an Register), R_i := R_j (Register an Register)
```

Speicherzugriff:

$$R_i := S[R_i]$$
 (lesend), $S[R_i] := R_i$ (schreibend)

• Arithmetische / logische Operationen:

```
R_i := R_j \text{ op } R_k \text{ (binär: op } \in \{+, -, \cdot, \oplus, /, \%, \land, \lor, <, \le, =, \ge, >\}),

R_i := \text{ op } R_i \text{ (unär: op } \in \{-, \neg\})
```

Sprünge:

```
jump x (zu Adresse x), jumpz x R_i (bedingt, falls R_i = 0), jumpi R_i (zu Adresse aus R_i)
```

Das entspricht Assembler-Code von realen Maschinen!



66

H. Seidl (TUM) SS'16

Maschinenmodell

RAM-Modell

- Modell für die ersten Computer
- entspricht eigentlich der Harvard-Architektur (separater Programmspeicher)
- Random Access Stored Program (RASP) Modell entspricht der von Neumann-Architektur und hat große Ähnlichkeit mit üblichen Rechnern

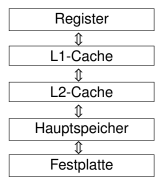
Aber: Speicherhierarchie erfordert ggf. Anpassung des Modells

⇒ Algorithm Engineering, z.B. External-Memory Model



Speicherhierarchie

schnell, klein



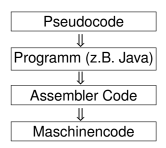
langsam, groß

External-Memory Model

- begrenzter schneller Speicher mit M Zellen
- unbegrenzter (langsamer) externer Speicher
- I/O-Operationen transferieren B aufeinanderfolgende Worte



Pseudocode / Maschinencode



- Assembler/Maschinencode schwer überschaubar
- besser: Programmiersprache wie Pascal, C++, Java, ...
- oder: informal als Pseudocode in verständlicher Form

$$a := a + bc$$
 \Rightarrow $R_1 := R_b * R_C$; $R_a := R_a + R_1$

Ra, Rb, Rc: Register, in denen a, b und c gespeichert sind

if (C) I else J
$$\Rightarrow$$
 eval(C); jumpz sElse R_c ; trans(I); jump sEnd; trans(J) eval(C): Befehle, die die Bedingung C auswerten und das Ergebnis in Register R_c hinterlassen trans(J): übersetzte Befehlsfolge für I und J

sElse, sEnd: Adresse des 1. Befehls in trans(J) bzw. des 1. Befehls nach trans(J)



69

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

Laufzeitanalyse / worst case

Berechnung der worst-case-Laufzeit:

- T(I) sei worst-case-Laufzeit für Konstrukt I
- T(elementare Zuweisung) = O(1)
- T(elementarer Vergleich) = O(1)
- T(return x) = O(1)
- T(new Typ(...)) = O(1) + O(T(Konstruktor))
- $T(I_1; I_2) = T(I_1) + T(I_2)$
- $T(if(C) I_1 else I_2) = O(T(C) + max\{T(I_1), T(I_2)\})$
- $T(\mathbf{for}(i=a; i < b; i++) I) = O\left(\sum_{i=a}^{b-1} (1+T(I))\right)$
- T(e.m(...)) = O(1) + T(ss), wobei ss Rumpf von m

4 D > 4 P > 4 E > 4 E > E 9990

Beispiel: Vorzeichenausgabe

Funktion signum(*x*)

Eingabe : Zahl $x \in \mathbb{R}$ Ausgabe : -1.0 bzw. 1

entsprechend dem

Vorzeichen von x

if x < 0 then return -1

if x > 0 then return 1

return 0

Wir wissen:

T(x < 0) = O(1)

 $T(\mathbf{return} - 1) = O(1)$

 $T(\mathsf{if}(C) I) = O(T(C) + T(I))$

Also:
$$T(if (x < 0) return - 1) = O(1) + O(1) = O(1)$$



Beispiel: Vorzeichenausgabe

Funktion signum(*x*)

Eingabe : Zahl $x \in \mathbb{R}$ Ausgabe : -1,0 bzw. 1

entsprechend dem

Vorzeichen von x

if x < 0 then

∟ return -1 O(1)

if x > 0 then return 1

return O O(1)

$$O(1+1+1)=O(1)$$

O(1)



Beispiel: Minimumsuche

Funktion minimum(*A*, *n*)

Eingabe: Zahlenfolge in A[0], ..., A[n-1]

n: Anzahl der Zahlen

Ausgabe: Minimum der Zahlen

min =
$$A[0]$$
;
for $(i = 1; i < n; i++)$ do
 $[if A[i] < min then min = A[i];$
return min

O(1) $O(\sum_{i=1}^{n-1}(1+T(I)))$ O(1) O(1)

$$O\left(1+\left(\sum_{i=1}^{n-1}1\right)+1\right)=O(n)$$



SS'16

73

H. Seidl (TUM) GAD

Beispiel: BubbleSort

Sortieren durch Aufsteigen

Vertausche in jeder Runde in der (verbleibenden) Eingabesequenz (hier vom Ende in Richtung Anfang) jeweils zwei benachbarte Elemente, die nicht in der richtigen Reihenfolge stehen

Beispiel

5	10	19	1	14	3
5	10	19	1	3	14
5	10	1	19	3	14
5	1	10	19	3	14
1	5	10	19	3	14

1	5	10	3	19	14
1	5	3	10	19	14
1	3	5	10	19	14
1	3	5	10	14	19
1	3	5	10	14	19

74

Beispiel: Sortieren

Prozedur BubbleSort(A, n)

Eingabe: n: Anzahl der Zahlen

 $A[0], \ldots, A[n-1]$: Zahlenfolge

Ausgabe: Sortierte Zahlenfolge A

$$O(\sum_{i=0}^{n-2} T(I_1))$$
 $O(\sum_{j=i}^{n-2} T(I_2))$
 $O(1 + T(I_3))$
 $O(1)$
 $O(1)$
 $O(1)$

$$O\left(\sum_{i=0}^{n-2}\sum_{j=i}^{n-2}1\right)$$

Beispiel: Sortieren

$$\sum_{i=0}^{n-2} \sum_{j=i}^{n-2} 1 = \sum_{i=0}^{n-2} (n-i-1)$$

$$= \sum_{i=1}^{n-1} i$$

$$= \frac{n(n-1)}{2}$$

$$= \frac{n^2}{2} - \frac{n}{2}$$

$$= O(n^2)$$



Beispiel: Binäre Suche

Prozedur BinarySearch(A, n, x)

Eingabe : n: Anzahl der (sortierten) Zahlen $A[0], \dots, A[n-1]$: Zahlenfolge

x: gesuchte Zahl

Ausgabe: Index der gesuchten Zahl

$$\ell = 0;$$
 $r = n - 1;$ $O(1)$ $O(1)$ while $(\ell \le r)$ do $O(\sum_{i=1}^{k} T(I))$ $O(1)$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \uparrow$
 $m = \lfloor (r + \ell)/2 \rfloor;$ $O(1) \downarrow$

$$O\left(\sum_{i=1}^{k} 1\right) = O(k)$$

H. Seidl (TUM) SS'16 77

Beispiel: Binäre Suche

Aber: Wie groß ist die Anzahl der Schleifendurchläufe k?

Größe des verbliebenen Suchintervalls $(r - \ell + 1)$ nach Iteration i:

$$s_0 = n$$

 $s_{i+1} \le \lfloor s_i/2 \rfloor$

Bei s_i < 1 endet der Algorithmus.

$$\Rightarrow k \leq \log_2 n$$

Gesamtkomplexität: $O(\log n)$



Beispiel: Bresenham-Algorithmus

Algorithmus Bresenham1: zeichnet einen Kreis

```
x = 0: v = R:
                                                               O(1)
plot(0, R); plot(R, 0); plot(0, -R); plot(-R, 0);
                                                               O(1)
F = \frac{5}{4} - R;
                                                               O(1)
                                                               O(\sum_{i=1}^{k} T(I))
while x < y do
   if F < 0 then
    F = F + 2 * x + 1;
   else
    F = F + 2 * x - 2 * y + 2;
y = y - 1;
                                                                  alles O(1)
   x = x + 1:
   plot(x, y); plot(-x, y); plot(-y, x); plot(-y, -x);
    plot(v, x); plot(v, -x); plot(x, -v); plot(-x, -v);
```

Wie groß ist Anzahl Schleifendurchläufe *k*?

$$O\left(\sum_{j=1}^{k} 1\right) = O(k)$$

H. Seidl (TUM) SS'16

Beispiel: Bresenham-Algorithmus

Betrachte dazu die Entwicklung der Werte der Funktion

$$\varphi(x,y)=y-x$$

- Anfangswert: $\varphi_0(x,y) = R$
- Monotonie: verringert sich pro Durchlauf um mindestens 1
- Beschränkung: durch die while-Bedingung x < y bzw. 0 < y - x
- ⇒ maximal R Runden



H. Seidl (TUM)

80

Beispiel: Fakultätsfunktion

Funktion fakultaet(*n*)

Eingabe : $n \in \mathbb{N}_+$ **Ausgabe** : n!

if
$$(n == 1)$$
 then \bot return 1

else

return
$$n * fakultaet(n-1)$$

$$O(1)$$
 $O(1)$

$$O(1 + ...?)$$

- T(n): Laufzeit von fakultaet(n)
- T(1) = O(1)
- T(n) = T(n-1) + O(1)

$$\Rightarrow T(n) = O(n)$$



81

Average Case Complexity

Uniforme Verteilung: (alle Instanzen gleichwahrscheinlich)

$$t(n) = \frac{1}{|\mathcal{I}_n|} \sum_{i \in \mathcal{I}_n} T(i)$$

Tatsächliche Eingabeverteilung kann in der Praxis aber stark von uniformer Verteilung abweichen.

Dann

$$t(n) = \sum_{i \in \mathcal{I}_n} p_i \cdot T(i)$$

Aber: meist schwierig zu berechnen!



SS'16

82

Beispiel: Binärzahl-Inkrementierung

Prozedur increment(*A*)

Eingabe: Array A mit Binärzahl in $A[0] \dots A[n-1]$,

in A[n] steht eine 0

Ausgabe : inkrementierte Binärzahl in $A[0] \dots A[n]$

$$i = 0;$$
while $(A[i] == 1)$ **do**

$$A[i] = 0;$$

$$i = i + 1;$$
 $A[i] = 1;$

Durchschnittliche Laufzeit für Zahl mit n Bits?



SS'16

83

Binärzahl-Inkrementierung: Analyse

- *I_n*: Menge der *n*-Bit-Instanzen
- Für die Hälfte (also $\frac{1}{2}|I_n|$) der Zahlen $x_{n-1} \dots x_0 \in I_n$ ist $x_0 = 0$ \Rightarrow 1 Schleifendurchlauf
- Für die andere Hälfte gilt $x_0 = 1$. Bei diesen gilt wieder für die Hälfte (also $\frac{1}{4}|I_n|$) $x_1x_0 = 01$ \Rightarrow 2 Schleifendurchläufe
- Für den Anteil $(\frac{1}{2})^k$ der Zahlen gilt $x_{k-1}x_{k-2}...x_0 = 01...1$ $\Rightarrow k$ Schleifendurchläufe

Durchschnittliche Anzahl Schleifendurchläufe:

$$t(n) = \frac{1}{|I_n|} \sum_{i \in I_n} T(i) = \frac{1}{|I_n|} \sum_{k=1}^n \frac{|I_n|}{2^k} \cdot k = \sum_{k=1}^n \frac{k}{2^k} \stackrel{?}{=} O(1)$$

Lemma

$$\sum_{k=1}^n \frac{k}{2^k} \leq 2 - \frac{n+2}{2^n}$$



Lemma

$$\sum_{k=1}^n \frac{k}{2^k} \le 2 - \frac{n+2}{2^n}$$

Beweis

Induktionsanfang:

Für
$$n = 1$$
 gilt:
$$\sum_{k=1}^{1} \frac{k}{2^k} = \frac{1}{2} \le 2 - \frac{1+2}{2^1}$$

H. Seidl (TUM) SS'16 85

Lemma

$$\sum_{k=1}^n \frac{k}{2^k} \le 2 - \frac{n+2}{2^n}$$

Beweis

Induktionsanfang:

Für
$$n = 1$$
 gilt:
$$\sum_{k=1}^{1} \frac{k}{2^k} = \frac{1}{2} \le 2 - \frac{1+2}{2^1}$$

Induktionsvoraussetzung:

Für
$$n$$
 gilt:
$$\sum_{k=1}^{n} \frac{k}{2^k} \le 2 - \frac{n+2}{2^n}$$

Beweis.

Induktionsschritt: $n \rightarrow n+1$

$$\sum_{k=1}^{n+1} \frac{k}{2^k} = \left(\sum_{k=1}^n \frac{k}{2^k}\right) + \frac{n+1}{2^{n+1}}$$



86

Beweis.

Induktionsschritt: $n \rightarrow n+1$

$$\sum_{k=1}^{n+1} \frac{k}{2^k} = \left(\sum_{k=1}^n \frac{k}{2^k}\right) + \frac{n+1}{2^{n+1}}$$

$$\leq 2 - \frac{n+2}{2^n} + \frac{n+1}{2^{n+1}} \quad \text{(laut Ind.vor.)}$$

86

Beweis.

Induktionsschritt: $n \rightarrow n + 1$

$$\sum_{k=1}^{n+1} \frac{k}{2^k} = \left(\sum_{k=1}^{n} \frac{k}{2^k}\right) + \frac{n+1}{2^{n+1}}$$

$$\leq 2 - \frac{n+2}{2^n} + \frac{n+1}{2^{n+1}}$$
 (laut Ind.vor.)

$$= 2 - \frac{2(n+2)}{2^{n+1}} + \frac{n+1}{2^{n+1}} = 2 - \frac{2n+4-n-1}{2^{n+1}}$$

$$= 2 - \frac{n+3}{2^{n+1}}$$

$$= 2 - \frac{(n+1)+2}{2^{n+1}}$$

86

Definition

Für einen Wahrscheinlichkeitsraum mit Ergebnismenge Ω nennt man eine Abbildung $X: \Omega \mapsto \mathbb{R}$ (numerische) Zufallsvariable.



SS'16

87

H. Seidl (TUM) GAD

Definition

Für einen Wahrscheinlichkeitsraum mit Ergebnismenge Ω nennt man eine Abbildung $X: \Omega \mapsto \mathbb{R}$ (numerische) Zufallsvariable.

Eine Zufallsvariable über einer endlichen oder abzählbar unendlichen Ergebnismenge heißt diskret.

87

Definition

Für einen Wahrscheinlichkeitsraum mit Ergebnismenge Ω nennt man eine Abbildung $X: \Omega \mapsto \mathbb{R}$ (numerische) Zufallsvariable.

Eine Zufallsvariable über einer endlichen oder abzählbar unendlichen Ergebnismenge heißt diskret.

Der Wertebereich diskreter Zufallsvariablen

$$W_X := X(\Omega) = \{x \in \mathbb{R} \mid \exists \omega \in \Omega \text{ mit } X(\omega) = x\}$$

ist ebenfalls endlich bzw. abzählbar unendlich.

◆ロト ◆回 ト ◆注 ト ◆注 ト ・注 ・ り へ ()

SS'16

87

Definition

Für einen Wahrscheinlichkeitsraum mit Ergebnismenge Ω nennt man eine Abbildung $X: \Omega \mapsto \mathbb{R}$ (numerische) Zufallsvariable.

Eine Zufallsvariable über einer endlichen oder abzählbar unendlichen Ergebnismenge heißt diskret.

Der Wertebereich diskreter Zufallsvariablen

$$W_X := X(\Omega) = \{x \in \mathbb{R} \mid \exists \omega \in \Omega \text{ mit } X(\omega) = x\}$$

ist ebenfalls endlich bzw. abzählbar unendlich.

Schreibweise:
$$\Pr[X = x] := \Pr[X^{-1}(x)] = \sum_{\omega \in \Omega \mid X(\omega) = x} \Pr[\omega]$$

4 □ > 4 圖 > 4 필 > 4 厘 > □ SS'16 87

Beispiel

Wir ziehen aus einem Poker-Kartenspiel mit 52 Karten (13 von jeder Farbe) eine Karte.

Wir bekommen bzw. bezahlen einen bestimmten Betrag, je nachdem welche Farbe die Karte hat, z.B. 4 Euro für Herz, 7 Euro für Karo, –5 Euro für Kreuz und –3 Euro für Pik.

Wenn wir ein As ziehen, bekommen wir zusätzlich 1 Euro.

88

Beispiel

Wir ziehen aus einem Poker-Kartenspiel mit 52 Karten (13 von jeder Farbe) eine Karte.

Wir bekommen bzw. bezahlen einen bestimmten Betrag, je nachdem welche Farbe die Karte hat, z.B. 4 Euro für Herz, 7 Euro für Karo, –5 Euro für Kreuz und –3 Euro für Pik.

Wenn wir ein As ziehen, bekommen wir zusätzlich 1 Euro.

$$\Omega = \{ \Diamond A, \Diamond K, \dots, \Diamond 2, \Diamond A, \Diamond K, \dots, \Diamond 2, \clubsuit A, \clubsuit K, \dots, \clubsuit 2 \}.$$

X sei der Geldbetrag den wir bekommen bzw. bezahlen.

<ロ > < 回 > < 回 > < 巨 > < 巨 > 三 の Q (

88

Beispiel

Wir ziehen aus einem Poker-Kartenspiel mit 52 Karten (13 von jeder Farbe) eine Karte.

Wir bekommen bzw. bezahlen einen bestimmten Betrag, je nachdem welche Farbe die Karte hat, z.B. 4 Euro für Herz, 7 Euro für Karo. –5 Euro für Kreuz und –3 Euro für Pik.

Wenn wir ein As ziehen, bekommen wir zusätzlich 1 Euro.

$$\Omega = \{ \forall A, \forall K, \dots, \forall 2, \diamond A, \diamond K, \dots, \diamond 2, \clubsuit A, \clubsuit K, \dots, \clubsuit 2, \spadesuit A, \spadesuit K, \dots, \spadesuit 2 \}.$$

X sei der Geldbetrag den wir bekommen bzw. bezahlen.

$$W_X = \{-5, -4, -3, -2, 4, 5, 7, 8\}$$

$$Pr[X = -3] = Pr[AK] + ... + Pr[A2] = 12/52 = 3/13$$

4 □ > 4 圖 > 4 필 > 4 厘 > □ SS'16 88

Definition

Für eine diskrete Zufallsvariable X ist der Erwartungswert definiert als

$$\mathbb{E}[X] \coloneqq \sum_{x \in W_X} x \cdot \Pr[X = x] = \sum_{\omega \in \Omega} X(\omega) \cdot \Pr[\omega]$$

sofern $\sum_{x \in W_X} |x| \cdot \Pr[X = x]$ konvergiert (absolute Konvergenz).



SS'16

89

Definition

Für eine diskrete Zufallsvariable X ist der Erwartungswert definiert als

$$\mathbb{E}[X] \coloneqq \sum_{x \in W_X} x \cdot \Pr[X = x] = \sum_{\omega \in \Omega} X(\omega) \cdot \Pr[\omega]$$

sofern $\sum_{x \in W_X} |x| \cdot \Pr[X = x]$ konvergiert (absolute Konvergenz).

Bei endlicher Ereignismenge und gleichwahrscheinlichen Ereignissen entspricht der Erwartungswert dem Durchschnitt:

$$\mathbb{E}[X] = \sum_{x \in W_X} x \cdot \Pr[X = X] = \sum_{\omega \in \Omega} X(\omega) \cdot \frac{1}{|\Omega|} = \frac{1}{|\Omega|} \sum_{\omega \in \Omega} X(\omega)$$

◆□▶ ◆□▶ ◆ き ▶ ◆ き * り へ ○

Beispiel

(Beispiel wie zuvor)

$$\mathbb{E}[X] = 4 \cdot \frac{12}{52} + 5 \cdot \frac{1}{52} + 7 \cdot \frac{12}{52} + 8 \cdot \frac{1}{52} + (-5) \cdot \frac{12}{52} + (-4) \cdot \frac{1}{52} + (-3) \cdot \frac{12}{52} + (-2) \cdot \frac{1}{52} = \frac{43}{52}$$

Wir bekommen also im Erwartungswert $\frac{43}{52}$ Euro pro gezogener Karte.



Grundlagen zu diskreter Wahrscheinlichkeitstheorie findet man z.B. in folgendem Buch:

Th. Schickinger, A. Steger

Diskrete Strukturen – Band 2
(Wahrscheinlichkeitstheorie und Statistik)
Springer-Verlag, 2001.

Beispiel

Münze werfen, bis sie zum ersten Mal Kopf zeigt

Zufallsvariable k: Anzahl der Versuche

k ungerade: Spieler bezahlt etwas an die Bank

k gerade: Spieler bekommt etwas von der Bank

Zufallsvariable X: Gewinnbetrag der Bank

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

91

Beispiel

Münze werfen, bis sie zum ersten Mal Kopf zeigt

Zufallsvariable k: Anzahl der Versuche

k ungerade: Spieler bezahlt etwas an die Bankk gerade: Spieler bekommt etwas von der Bank

Zufallsvariable X: Gewinnbetrag der Bank

Variante 1: Spieler bezahlt/bekommt k Euro

 $\mathbb{E}[X]$ existiert (absolute Konvergenz)

Variante 2: Spieler bezahlt/bekommt 2^k Euro

 $\mathbb{E}[X]$ existiert nicht (keine Konvergenz)

Variante 3: Spieler bezahlt/bekommt $\frac{2^k}{k}$ Euro

 $\mathbb{E}[X]$ existiert nicht (Konvergenz, aber keine absolute)

Erwartungswert zusammengesetzter Zufallsvariablen

Satz (Linearität des Erwartungswerts)

Für Zufallsvariablen $X_1, ..., X_n$ und

$$X := a_1 X_1 + \ldots + a_n X_n$$

 $mit a_1, \ldots, a_n \in \mathbb{R}$ gilt

$$\mathbb{E}[X] = a_1 \mathbb{E}[X_1] + \ldots + a_n \mathbb{E}[X_n].$$

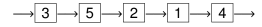
Interessant ist für uns vor allem der einfache Fall:

$$X := X_1 + \ldots + X_n$$

mit

$$\mathbb{E}[X] = \mathbb{E}[X_1] + \ldots + \mathbb{E}[X_n].$$





- gegeben: Liste mit Elementen 1,...,m
- search(i): lineare Suche nach Element i ab Listenanfang
 - s_i Position von Element i in der Liste (1 \triangleq Anfang)
 - pi Wahrscheinlichkeit für Zugriff auf Element i



$$\longrightarrow \boxed{3} \longrightarrow \boxed{5} \longrightarrow \boxed{2} \longrightarrow \boxed{1} \longrightarrow \boxed{4} \longrightarrow$$

- gegeben: Liste mit Elementen 1,..., m
- search(i): lineare Suche nach Element i ab Listenanfang
 - s_i Position von Element i in der Liste (1 \triangleq Anfang)
 - pi Wahrscheinlichkeit für Zugriff auf Element i

Erwartete Laufzeit der Operation search(i) mit zufälligem i:

$$\mathbb{E}[T(\mathsf{search}(i))] = O\left(\sum_{i} p_{i} s_{i}\right)$$

SS'16

93

$$\longrightarrow \boxed{3} \longrightarrow \boxed{5} \longrightarrow \boxed{2} \longrightarrow \boxed{1} \longrightarrow \boxed{4} \longrightarrow$$

- gegeben: Liste mit Elementen 1,..., m
- search(i): lineare Suche nach Element i ab Listenanfang
 - s_i Position von Element i in der Liste (1≙Anfang)
 - pi Wahrscheinlichkeit für Zugriff auf Element i

Erwartete Laufzeit der Operation search(i) mit zufälligem i:

$$\mathbb{E}[T(\mathsf{search}(i))] = O\left(\sum_{i} p_{i} s_{i}\right)$$

Erwartete Laufzeit t(n) für n Zugriffe bei statischer Liste:

$$t(n) = \mathbb{E}[T(n \times \text{search}(i))] = n \cdot \mathbb{E}[T(\text{search}(i))] = O\left(n \sum_{i} p_{i} s_{i}\right)$$

Optimale Anordnung?

 \Rightarrow wenn für alle Elemente i, j mit $p_i > p_j$ gilt, dass $s_i < s_j$, d.h. die Elemente nach Zugriffswahrscheinlichkeit sortiert sind

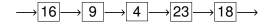
o.B.d.A. seien die Indizes so, dass $p_1 \ge p_2 \ge ... \ge p_m$

- Optimale Anordnung: $s_i = i$
- Optimale erwartete Laufzeit: opt = $\sum_{i} p_i \cdot i$

Einfach: wenn die Zugriffswahrscheinlichkeiten bekannt sind \Rightarrow optimale erwartete Laufzeit durch absteigende Sortierung nach p_i

Problem: was wenn die Wahrscheinlichkeiten p_i unbekannt sind?





Move-to-Front Rule:

Verschiebe nach jeder erfolgreichen Suche das gefundene Element an den Listenanfang

Bsp.: Ausführung von search(4) ergibt

$$\longrightarrow$$
 4 \longrightarrow 16 \longrightarrow 9 \longrightarrow 23 \longrightarrow 18 \longrightarrow



Erwartete Laufzeit t(n) bei dynamischer Liste:

$$\mathbb{E}[T(\operatorname{search}(i))] = O\left(\sum_{i} p_{i} \cdot \mathbb{E}[s_{i}]\right)$$

Satz

Ab dem Zeitpunkt, wo auf jedes Element mindestens einmal zugegriffen wurde, ist die erwartete Laufzeit der search-Operation unter Verwendung der Move-to-Front Rule höchstens 2 · opt.



H. Seidl (TUM) GAD SS'16

Beweis.

Betrachte zwei feste Elemente i und j t_0 Zeitpunkt der letzten Suchoperation auf i oder j

- bedingte Wahrscheinlichkeit: $Pr[A | B] = \frac{Pr[A \land B]}{Pr[B]}$
- $\Pr[C \mid (C \lor D)] = \frac{\Pr[C \land (C \lor D)]}{\Pr[C \lor D]} = \frac{\Pr[C]}{\Pr[C \lor D]}$
- Pr[search(j) bei t_0 | search($i \lor j$) bei t_0] = $\frac{p_j}{p_i + p_j}$
- mit Wsk. $\frac{p_i}{p_i + p_j}$ steht i vor j und mit Wsk. $\frac{p_j}{p_i + p_j}$ steht j vor i



Beweis.

Betrachte nun nur ein festes Element i

• Definiere Zufallsvariablen $X_j \in \{0, 1\}$ für $j \neq i$:

$$X_j = 1 \Leftrightarrow j \text{ vor } i \text{ in der Liste}$$

Erwartungswert:

$$\mathbb{E}[X_j] = 0 \cdot \Pr[X_j = 0] + 1 \cdot \Pr[X_j = 1]$$

$$= \Pr[\text{letzte Suche nach } i/j \text{ war nach } j]$$

$$= \frac{p_j}{p_i + p_i}$$



SS'16

H. Seidl (TUM) GAD

Beweis.

- Listenposition von Element i: $1 + \sum_{j \neq i} X_j$
- Erwartungswert der Listenposition von Element i:

$$\mathbb{E}[s_i] = \mathbb{E}\left[1 + \sum_{j \neq i} X_j\right]$$

$$= 1 + \mathbb{E}\left[\sum_{j \neq i} X_j\right] = 1 + \sum_{j \neq i} \mathbb{E}\left[X_j\right]$$

$$\mathbb{E}[s_{i,MTF}] = 1 + \sum_{i \neq i} \frac{p_i}{p_i + p_j}$$

4日 → 4団 → 4 重 → 4 重 → 9 9 (

99

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

Beweis.

Erwartete Laufzeit der search-Operation:

$$\mathbb{E}[T_{\mathsf{MTF}}] = \sum_{i} p_{i} \left(1 + \sum_{j \neq i} \frac{p_{j}}{p_{i} + p_{j}} \right)$$

$$= \sum_{i} \left(p_{i} + \sum_{j \neq i} \frac{p_{i}p_{j}}{p_{i} + p_{j}} \right) = \sum_{i} \left(p_{i} + 2 \sum_{j < i} \frac{p_{i}p_{j}}{p_{i} + p_{j}} \right)$$

$$= \sum_{i} p_{i} \left(1 + 2 \sum_{j < i} \frac{p_{j}}{p_{i} + p_{j}} \right) \leq \sum_{i} p_{i} \left(1 + 2 \sum_{j < i} 1 \right)$$

$$\leq \sum_{i} p_{i} \cdot (2i - 1) < \sum_{i} p_{i} \cdot 2i = 2 \cdot \mathsf{opt}$$

100

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

Sequenzen

Sequenz: lineare Struktur

$$s = \langle e_0, \ldots, e_{n-1} \rangle$$

(Gegensatz: verzweigte Struktur in Graphen, fehlende Struktur in Hashtab.)

Klassische Repräsentation:

- (Statisches) Feld/Array: direkter Zugriff über s[i]
 - Vorteil: Zugriff über Index, homogen im Speicher
 - Nachteil: dynamische Größenänderung schwierig
- Liste:
 - indirekter Zugriff über Nachfolger/Vorgänger
 - Vorteil: Einfügen / Löschen von Teilsequenzen
 - Nachteil: kein Zugriff per Index, Elemente über Speicher verteilt

Sequenzen

Operationen:

- \bullet $\langle e_0, \ldots, e_{n-1} \rangle$. $\operatorname{qet}(i) = e_i$
- $\langle e_0, ..., e_{i-1}, e_i, ..., e_{n-1} \rangle$. set $(i, e) = \langle e_0, ..., e_{i-1}, e, ..., e_{n-1} \rangle$
- $\langle e_0, \ldots, e_{n-1} \rangle$.pushBack $(e) = \langle e_0, \ldots, e_{n-1}, e \rangle$
- $\langle e_0, \ldots, e_{n-1} \rangle$.popBack $() = \langle e_0, \ldots, e_{n-2} \rangle$
- $\langle e_0, \ldots, e_{n-1} \rangle$. size() = n

SS'16

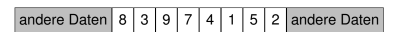
Sequenz als Feld

Problem: beschränkter Speicher

• Feld:



• pushBack(1), pushBack(5), pushBack(2):



pushBack(6): voll!



Sequenz als Feld

Problem:

- Beim Anlegen des Felds ist nicht bekannt, wieviele Elemente es enthalten wird
- Nur Anlegen von statischen Feldern möglich (s = new ElementTyp[w])

Lösung: Datenstruktur für dynamisches Feld



SS'16

104

Erste Idee:

 Immer dann, wenn Feld s nicht mehr ausreicht: generiere neues Feld der Größe w + c für ein festes c

$$s[0]$$
 $s[1]$ $s[2]$... $s[w-1]$ andere Daten

↓ Kopieren in neues größeres Feld

```
s[0] s[1] s[2] ... s[w-1] s[w] ... s[w+c-1]
```

SS'16

Zeitaufwand für Erweiterung: $\Theta(w)$

$$s[0]$$
 $s[1]$ $s[2]$... $s[w-1]$ andere Daten

Kopieren in neues größeres Feld

$$s[0]$$
 $s[1]$ $s[2]$... $s[w-1]$ $s[w]$... $s[w+c-1]$

Zeitaufwand für *n* pushBack Operationen:

- Aufwand von $\Theta(w)$ nach jeweils c Operationen (wobei w immer größer wird)
- Gesamtaufwand:

$$\Theta\left(\sum_{i=1}^{n/c} c \cdot i\right) = \Theta\left(n^2\right)$$



Bessere Idee:

 Immer dann, wenn Feld s nicht mehr ausreicht: generiere neues Feld der doppelten Größe 2w

$$s[0]$$
 $s[1]$... $s[w-1]$ andere Daten

Understand the second series of the second series $s[0]$ $s[1]$... $s[w-1]$ $s[w]$... $s[2w-1]$

• Immer dann, wenn Feld s zu groß ist $(n \le w/4)$: generiere neues Feld der halben Größe w/2

SS'16

107

Implementierung

Klasse **UArray** mit den Methoden:

- ElementTyp get(int i)
- void set(int i, ElementTyp e)
- int size()
- void pushBack(ElementTyp e)
- void popBack()
- void reallocate(int new_w)

108

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

Implementierung

Klasse **UArray** mit den Elementen:

```
• \beta=2 // Wachstumsfaktor

• \alpha=4 // max. Speicheroverhead

• \mathbf{w}=1 // momentane Feldgröße

• \mathbf{n}=0 // momentane Elementanzahl

• \mathbf{b}= new ElementTyp[\mathbf{w}] // statisches Feld
```

```
b[0] | b[1] | b[2] | \dots | b[w-1]
```



109

H. Seidl (TUM) SS'16

Implementierung

```
ElementTyp get(int i) {
  assert(0≤i<n);
  return b[i];
void set(int i, ElementTyp e) {
  assert(0≤i<n);
  b[i] = e;
int size() {
  return n;
```

Implementierung

```
void pushBack(ElementTyp e) {
  if (n==w)
    reallocate(β*n);
  b[n]=e;
  n++;
}
```

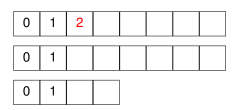
```
n=4, w=4
```

0 1	2	3
-----	---	---

0	1	2	3		
	_	•	•		

Implementierung

```
void popBack() { 
 assert(n>0); 
 n--; 
 if (\alpha^* n \le w \land n>0) 
 reallocate(\beta^* n); 
}
```



Implementierung

```
void reallocate(int new_w) {
    w = new_w;
    ElementTyp[] new_b = new ElementTyp[new_w];
    for (i=0; i<n; i++)
        new_b[i] = b[i];
    b = new_b;
}</pre>
```

SS'16

Wieviel Zeit kostet eine Folge von *n* pushBack-/popBack-Operationen?

Erste Idee:

- einzelne Operation kostet O(n)
- Schranke kann nicht weiter gesenkt werden, denn reallocate-Aufrufe kosten jeweils Θ(n)

⇒ also Gesamtkosten für n Operationen beschränkt durch $n \cdot O(n) = O(n^2)$



114

H. Seidl (TUM) SS'16

Wieviel Zeit kostet eine Folge von *n* pushBack-/popBack-Operationen?

Zweite Idee:

- betrachtete Operationen sollen direkt aufeinander folgen
- zwischen Operationen mit reallocate-Aufruf gibt es immer auch welche ohne
- ⇒ vielleicht ergibt sich damit gar nicht die n-fache Laufzeit einer Einzeloperation



SS'16

115

Wieviel Zeit kostet eine Folge von *n* pushBack-/popBack-Operationen?

Zweite Idee:

- betrachtete Operationen sollen direkt aufeinander folgen
- zwischen Operationen mit reallocate-Aufruf gibt es immer auch welche ohne
- ⇒ vielleicht ergibt sich damit gar nicht die n-fache Laufzeit einer Einzeloperation

Lemma

Betrachte ein anfangs leeres dynamisches Feld s.

Jede Folge $\sigma = \langle \sigma_1, \dots, \sigma_n \rangle$ von pushBack- und popBack-Operationen auf s kann in Zeit O(n) bearbeitet werden.

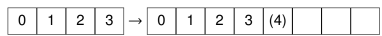
SS'16

- ⇒ nur durchschnittlich konstante Laufzeit pro Operation
 - Kosten teurer Operationen werden mit Kosten billiger Operationen verrechnet.
 - Man nennt das dann amortisierte Kosten bzw. amortisierte Analyse.
 - In diesem Beispiel h\u00e4tten wir also eine amortisierte Laufzeit von O(1) f\u00fcr die pushBack- und die popBack-Operation.

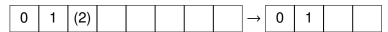
116

H. Seidl (TUM) SS'16

• Feldverdopplung:



• Feldhalbierung:



- nächste Verdopplung: nach $\geq n$ pushBack-Operationen
- nächste Halbierung: nach $\geq n/2$ popBack-Operationen



SS'16

117

Formale Verrechnung: Zeugenzuordnung

- reallocate kann eine Vergrößerung oder Verkleinerung sein
- reallocate als Vergrößerung auf n Speicherelemente: es werden die n/2 vorangegangenen pushBack-Operationen zugeordnet
- reallocate als Verkleinerung auf n Speicherelemente: es werden die n vorangegangenen popBack-Operationen zugeordnet
- ⇒ kein pushBack/popBack wird mehr als einmal zugeordnet



118

H. Seidl (TUM) SS'16

- Idee: verrechne reallocate-Kosten mit pushBack/popBack-Kosten (ohne reallocate)
 - ▶ Kosten für pushBack/popBack: O(1)
 - ► Kosten für reallocate(k*n): O(n)
- Konkret:
 - ▶ $\Theta(n)$ Zeugen pro reallocate(k*n)
 - ▶ verteile O(n)-Aufwand gleichmäßig auf die Zeugen
- Gesamtaufwand: O(m) bei m Operationen



119

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

Kontenmethode

- günstige Operationen zahlen Tokens ein
- teure Operationen entnehmen Tokens
- Tokenkonto darf nie negativ werden!

120

H. Seidl (TUM) SS'16

Kontenmethode

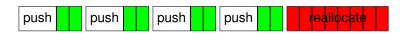
- günstige Operationen zahlen Tokens ein
 - pro pushBack 2 Tokens
 - pro popBack 1 Token
- teure Operationen entnehmen Tokens
 - pro reallocate(k*n) -n Tokens
- Tokenkonto darf nie negativ werden!
 - Nachweis über Zeugenargument

121

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

Tokenlaufzeit (Reale Kosten + Ein-/Auszahlungen)

- Ausführung von pushBack / popBack kostet 1 Token
 - ▶ Tokenkosten für pushBack: 1+2=3 Tokens
 - ▶ Tokenkosten für popBack: 1+1=2 Tokens
- Ausführung von reallocate(k*n) kostet n Tokens
 - ► Tokenkosten für reallocate(k*n): n-n=0 Tokens



• Gesamtlaufzeit = O(Summe der Tokenlaufzeiten)

◆□▶ ◆圖▶ ◆臺▶ ◆臺▶ · 臺 · 釣९♂

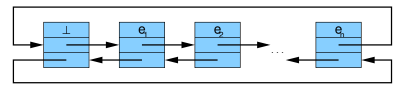
SS'16

122

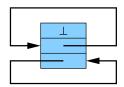
H. Seidl (TUM) GAD

Einfache Verwaltung:

durch Dummy-Element h ohne Inhalt (⊥):



Anfangs:



```
type Handle: Item<Elem>;
type Item<Elem> {
  Elem e:
                                  е
                                              е
  Handle next:
  Handle prev;
class List<Elem> {
  Item<Elem> h; // initialisiert mit ⊥ und Zeigern auf sich selbst
  ... weitere Variablen und Methoden ...
```

Invariante:

next.prev == prev.next == this



124

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

Zentrale statische Methode: splice(Handle a, Handle b, Handle t)

- Bedingung:
 - ► ⟨a,...,b⟩ muss Teilsequenz sein (a=b erlaubt)
 - b nicht vor a (also Dummy h nicht zwischen a und b)
 - ▶ t nicht in Teilliste $\langle a, ..., b \rangle$, aber evt. in anderer Liste
- splice entfernt (a,...,b) aus der Sequenz und fügt sie hinter Item t an

Für

$$\langle e_1,\ldots,a',a,\ldots,b,b',\ldots,t,t',\ldots,e_n\rangle$$

liefert splice(a,b,t)

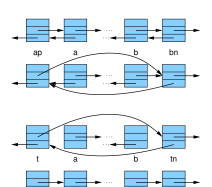
$$\langle e_1, \ldots, a', b', \ldots, t, \underbrace{a}, \ldots, \underbrace{b}, t', \ldots, e_n \rangle$$



SS'16

125

```
Methoden
 static void splice(Handle a, b, t)
   // schneide \langle a, \ldots, b \rangle heraus
    Handle ap = a.prev;
    Handle bn = b.next:
   ap.next = bn;
   bn.prev = ap;
   // füge \langle a, \ldots, b \rangle hinter t ein
    Handle tn = t.next:
   b.next = tn:
   a.prev = t;
   t.next = a:
   tn.prev = b;
```



Methoden

```
Handle head() {
  return h;
boolean isEmpty() {
  return (h.next == head());
Handle first() {
  return h.next;
                          // evt. h
Handle last() {
  return h.prev;
                          // evt. h
```





Methoden



```
void moveAfter (Handle b, Handle a) {
  splice(b, b, a); // schiebe b hinter a
void moveToFront (Handle b) {
  moveAfter(b, head()); // schiebe b ganz nach vorn
void moveToBack (Handle b) {
  moveAfter(b, last()); // schiebe b ganz nach hinten
```

H. Seidl (TUM) SS'16 128

Methoden

```
Löschen und Einfügen von Elementen:
mittels separater Liste freeList
⇒ bessere Laufzeit (Speicherallokation teuer)
void remove(Handle b) {
  moveAfter(b, freeList.head());
void popFront() {
  remove(first());
void popBack() {
  remove(last());
```

Doppelt verkettete Liste

Methoden

```
Handle insertAfter(Elem x, Handle a) {
  checkFreeList(); // u.U. Speicher allokieren
  Handle b = freeList.first():
  moveAfter(b, a);
  b.e = x;
  return b:
Handle insertBefore(Elem x, Handle b) {
  return insertAfter(x, b.prev);
                               return insertAfter(x, head()); }
Handle pushFront(Elem x) {
Handle pushBack(Elem x) {
                               return insertAfter(x, last()); }
```

Doppelt verkettete Liste

Manipulation ganzer Listen:

Trick: verwende Dummy-Element

Handle findNext(Elem x, Handle from) {
 h.e = x;
 while (from.e ≠ x)
 from = from.next;
 [h.e = ⊥;]
 return from;

Einfach verkettete Liste

```
type SHandle: SItem<Elem>;
type SItem<Elem> {
    Elem e;
    SHandle next;
}
```

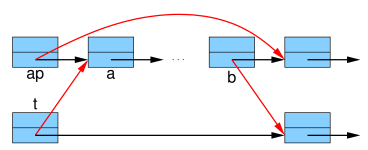
```
e<sub>1</sub> e<sub>2</sub> e<sub>n</sub>
```

```
class SList<Elem> {
    SItem<Elem> h;
    ... weitere Variablen und Methoden ...
}
```

Einfach verkettete Liste

```
static void splice(SHandle ap, SHandle b, SHandle t) {
   SHandle a = ap.next;
   ap.next = b.next;
   b.next = t.next;
   t.next = a;
}
```

Wir brauchen hier den Vorgänger ap von a!



Einfach verkettete Liste

- findNext sollte evt. auch nicht den nächsten Treffer, sondern dessen Vorgänger liefern (damit man das gefundene SItem auch löschen kann, Suche könnte dementsprechend erst beim Nachfolger des gegebenen SItems starten)
- auch einige andere Methoden brauchen ein modifiziertes Interface
- sinnvoll: Pointer zum letzten Item
- \Rightarrow pushBack in O(1)

134

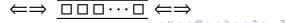
Grundlegende sequenzbasierte Datenstrukturen:

Stack (Stapel)

• (FIFO-)Queue (Schlange)

$$\Rightarrow \overline{\Box \Box \Box \cdots \Box} \Rightarrow$$

Deque (double-ended queue)



135

Stack-Methoden:

- pushBack (bzw. push)
- popBack (bzw. pop)
- last (bzw. top)

Queue-Methoden:

- pushBack
- popFront
- first

136

Warum spezielle Sequenz-Typen betrachten, wenn wir mit der bekannten Datenstruktur für Listen schon alle benötigten Operationen in O(1) haben?

- Programme werden lesbarer und einfacher zu debuggen, wenn spezialisierte Zugriffsmuster explizit gemacht werden.
- Einfachere Interfaces erlauben eine größere Breite von konkreten Implementationen (hier z.B. platzsparendere als Listen).
- Listen sind ungünstig, wenn die Operationen auf dem Sekundärspeicher (Festplatte) ausgeführt werden.
 - Sequentielle Zugriffsmuster können bei entsprechender Implementation (hier z.B. als Arrays) stark vom Cache profitieren.

137

H. Seidl (TUM) SS'16

Spezielle Umsetzungen:

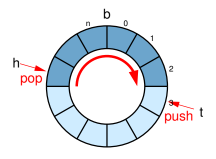
- Stacks mit beschränkter Größe ⇒ Bounded Arrays
- Stacks mit unbeschränkter Größe ⇒ Unbounded Arrays
- oder: Stacks als einfach verkettete Listen (top of stack = front of list)
- (FIFO-)Queues: einfach verkettete Listen mit Zeiger auf letztes Element (eingefügt wird am Listenende, entnommen am Listenanfang, denn beim Entnehmen muss der Nachfolger bestimmt werden)
- Deques ⇒ doppelt verkettete Listen (einfach verkettete reichen nicht)



H. Seidl (TUM) SS'16 138

```
class BoundedFIFO<Elem> {
  const int n;  // Maximale Anzahl
  Elem[n+1] b;
  int h=0;  // erstes Element
  int t=0;  // erster freier Eintrag
}
```

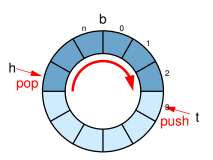
- Queue besteht aus den Feldelementen h...t-1
- Es bleibt immer mindestens ein Feldelement frei (zur Unterscheidung zwischen voller und leerer Queue)



H. Seidl (TUM) SS'16 139

Methoden

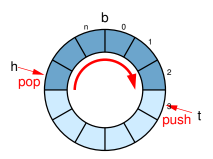
```
boolean isEmpty() {
  return (h==t);
Elem first() {
  assert(!isEmpty());
  return b[h];
int size() {
  return (t-h+n+1)\%(n+1);
```



SS'16

Methoden

```
void pushBack(Elem x) {
  assert(size()<n);
  b[t]=x;
  t=(t+1)\%(n+1);
void popFront() {
  assert(!isEmpty());
  h=(h+1)\%(n+1);
int size() {
  return (t-h+n+1)\%(n+1);
```



SS'16

- Struktur kann auch als Deque verwendet werden
- Zirkuläre Arrays erlauben auch den indexierten Zugriff:

```
Elem Operator [int i] {
  return b[(h+i)%(n+1)];
}
```

 Bounded Queues / Deques können genauso zu Unbounded Queues / Deques erweitert werden wie Bounded Arrays zu Unbounded Arrays

142

H. Seidl (TUM) SS'16

Sortierte Sequenz

S: sortierte Sequenz

Jedes Element e identifiziert über key(e)

Operationen:

- $\langle e_1, \dots, e_n \rangle$.insert $(e) = \langle e_1, \dots, e_i, e, e_{i+1}, \dots, e_n \rangle$ für das i mit $\text{key}(e_i) < \text{key}(e) < \text{key}(e_{i+1})$
- $\langle e_1, \dots, e_n \rangle$.remove $(k) = \langle e_1, \dots, e_{i-1}, e_{i+1}, \dots, e_n \rangle$ für das i mit key $(e_i) = k$
- $\langle e_1, \dots, e_n \rangle$.find $(k) = e_i$ für das i mit key $(e_i) = k$

(ロ) ∢団 > ∢토 > ∢토 > ・ E ・ りへ()

143

Sortierte Sequenz

Problem:

Aufrechterhaltung der Sortierung nach jeder Einfügung/Löschung



Sortierte Sequenz

Realisierung als Liste

- insert und remove kosten zwar eigentlich nur konstante Zeit, müssen aber wie find zunächst die richtige Position finden
- find auf Sequenz der Länge n kostet O(n) Zeit, damit ebenso insert und remove

Realisierung als Feld

- find kann mit binärer Suche in Zeit O(log n) realisiert werden
- insert und remove kosten O(n) Zeit für das Verschieben der nachfolgenden Elemente

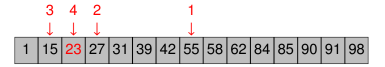
SS'16

145

H. Seidl (TUM)

Binäre Suche

find(23):



In einer sortierten Sequenz mit n Elementen kann ein beliebiges Element mit $O(\log n)$ Vergleichen gefunden werden.



146

Assoziative Arrays / Wörterbücher

- Assoziatives Array / Wörterbuch (dictionary) S: speichert eine Menge von Elementen
- Element e wird identifiziert über eindeutigen Schlüssel key(e)

Operationen:

- S.insert(Elem e): $S := S \cup \{e\}$
- S.remove(Key k): $S := S \setminus \{e\}$, wobei e das Element mit key(e) = k ist
- S.find(Key k):
 gibt das Element e ∈ S mit key(e) = k zurück, falls es existiert,
 sonst ⊥ (entspricht Array-Indexoperator [], daher der Name)

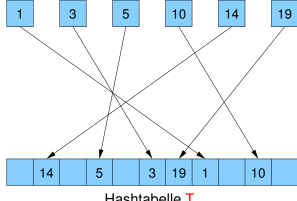
SS'16

Hashfunktion und Hashtabelle

Hashfunktion h: $\text{Key} \mapsto \{0, \dots, m-1\}$

|Key| = N

gespeicherte Elemente: n



Hashtabelle T

H. Seidl (TUM)

Hashfunktion

Anforderungen:

- schneller Zugriff (Zeiteffizienz)
- platzsparend (Speichereffizienz)
 (z.B. surjektive Abbildung möglicher Schlüssel auf die Adressen)
- gute Streuung bzw. Verteilung der Elemente über die ganze Tabelle
- Idealfall: Element e direkt in Tabelleneintrag T[h(key(e))]
- ⇒ find, insert und remove in konstanter Zeit (genauer: plus Zeit für Berechnung der Hashfunktion)



SS'16

149

H. Seidl (TUM)

Hashing

```
Annahme: perfekte Streuung
void insert(Elem e) {
  T[h(key(e))] = e;
void remove(Key k) {
  T[h(k)] = null;
Elem find(Key k) {
  return T[h(k)];
```

statisches Wörterbuch: nur find dynamisches Wörterbuch: insert, remove und find

4 D > 4 P > 4 B > 4 B > B 9 Q Q

SS'16

Kollisionen

In der Praxis:

- perfekte Zuordnung zwischen den gespeicherten Schlüsseln und den Adressen der Tabelle nur bei statischem Array möglich
- leere Tabelleneinträge
- Schlüssel mit gleicher Adresse (Kollisionen)

Wie wahrscheinlich ist eine Kollision?

- Geburtstagsparadoxon: In einer Menge von 23 zufällig ausgewählten Personen gibt es mit Wahrscheinlichkeit > 50% zwei Leute, die am gleichen Tag Geburtstag haben.
- Bei zufälliger Abbildung von 23 Schlüsseln auf die Adressen einer Hashtabelle der Größe 365 gibt es mit Wahrscheinlichkeit > 50% eine Kollision



Wahrscheinlichkeit von Kollisionen

- Hilfsmittel: $\forall x \in \mathbb{R}$: $1 + x \le \sum_{i=0}^{\infty} \frac{x^i}{i!} = e^x$
- $\Rightarrow \forall x \in \mathbb{R} : \ln(1+x) \le x \pmod{\ln(x)}$ monoton wachsend ist)
 - Pr[keine Kollision beim *i*-ten Schlüssel] = $\frac{m-(i-1)}{m}$ für $i \in [1 \dots n]$

Pr[keine Kollision] =
$$\prod_{i=1}^{n} \frac{m - (i-1)}{m} = \prod_{i=0}^{n-1} \left(1 - \frac{i}{m}\right)$$
$$= e^{\left[\sum_{i=0}^{n-1} \ln(1 - \frac{i}{m})\right]} \le e^{\left[\sum_{i=0}^{n-1} (-\frac{i}{m})\right]} = e^{\left[-\frac{n(n-1)}{2m}\right]}$$

(da e^x monoton wachsend ist)

 \Rightarrow Bei gleichverteilt zufälliger Hashposition für jeden Schlüssel tritt für $n \in \omega(\sqrt{m})$ mit Wahrscheinlichkeit 1 - o(1) mindestens eine Kollision auf.

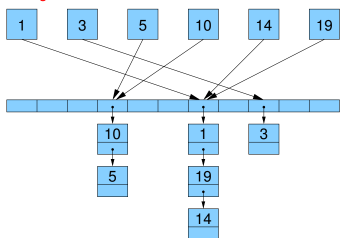
- **イロト 4回 ト 4 注 ト 4 注 ・ り**への

152

Dynamisches Wörterbuch

Hashing with Chaining:

Feld von Listen oder Zeigern



unsortierte verkettete Listen (Ziel: Listen möglichst kurz)

Dynamisches Wörterbuch

```
Hashing with Chaining:
List<Elem>[m] T;
void insert(Elem e) {
  T[h(key(e))].insert(e);
void remove(Key k) {
  T[h(k)].remove(k);
Elem find(Key k) {
  return T[h(k)].find(k);
```

- Platzverbrauch: O(n+m)
- insert benötigt konstante Zeit
- remove und find müssen u.U. eine ganze Liste scannen
- im worst case sind alle Elemente in dieser Liste
- ⇒ im worst case ist Hashing with chaining nicht besser als eine normale Liste



SS'16

H. Seidl (TUM)

Gibt es Hashfunktionen, die garantieren, dass alle Listen kurz sind?

- nein, für jede Hashfunktion gibt es eine Adresse, der mindestens N/m mögliche Schlüssel zugeordnet sind (erweitertes Schubfachprinzip / pigeonhole principle)
- Meistens ist n < N/m (weil N riesig ist).
- In diesem Fall kann die Suche zum Scan aller Elemente entarten.

⇒ Auswege

- Average-case-Analyse
- Randomisierung
- Änderung des Algorithmus
 (z.B. Hashfunktion abhängig von aktuellen Schlüsseln)



156

Betrachte als Hashfunktionsmenge die Menge aller Funktionen, die die Schlüsselmenge (mit Kardinalität N) auf die Zahlen $0, \ldots, m-1$ abbilden.

Satz

Falls n Elemente in einer Hashtabelle der Größe m mittels einer zufälligen Hashfunktion gespeichert werden, dann ist die erwartete Laufzeit von remove bzw. find in O(1 + n/m).

Unrealistisch: es gibt m^N solche Funktionen und man braucht $\log_2(m^N) = N \log_2 m$ Bits, um eine Funktion zu spezifizieren.

 \Rightarrow widerspricht dem Ziel, den Speicherverbrauch von N auf n zu senken!

157

Beweis.

- Betrachte feste Position i = h(k) bei remove(k) oder find(k)
- Laufzeit ist Konstante plus Zeit für Scan der Liste also O(1 + E[X]), wobei X Zufallsvariable für Länge von T[i]

H. Seidl (TUM) SS'16

Beweis.

- Betrachte feste Position i = h(k) bei remove(k) oder find(k)
- Laufzeit ist Konstante plus Zeit für Scan der Liste also $O(1 + \mathbb{E}[X])$, wobei X Zufallsvariable für Länge von T[i]
- Zufallsvariable $X_e \in \{0, 1\}$ für jedes $e \in S$
- $X_e = 1 \Leftrightarrow h(\text{key}(e)) = i$
- Listenlänge $X = \sum_{e \in S} X_e$

H. Seidl (TUM) SS'16

Beweis.

- Betrachte feste Position i = h(k) bei remove(k) oder find(k)
- Laufzeit ist Konstante plus Zeit für Scan der Liste also $O(1 + \mathbb{E}[X])$, wobei X Zufallsvariable für Länge von T[i]
- Zufallsvariable $X_e \in \{0, 1\}$ für jedes $e \in S$
- $X_e = 1 \Leftrightarrow h(\text{key}(e)) = i$
- Listenlänge $X = \sum_{e \in S} X_e$
- Erwartete Listenlänge $\mathbb{E}[X]$

$$= \mathbb{E}\left[\sum_{e \in S} X_e\right] = \sum_{e \in S} \mathbb{E}[X_e] = \sum_{e \in S} 0 \cdot \Pr[X_e = 0] + 1 \cdot \Pr[X_e = 1]$$
$$= \sum_{e \in S} \Pr[X_e = 1] = \sum_{e \in S} 1/m = n/m$$

H. Seidl (TUM) SS'16

c-universelle Familien von Hashfunktionen

Wie konstruiert man zufällige Hashfunktionen?

Definition

Sei c eine positive Konstante.

Eine Familie H von Hashfunktionen auf $\{0, ..., m-1\}$ heißt c-universell, falls für jedes Paar $x \neq y$ von Schlüsseln gilt, dass

$$\left|\{h\in H:\ h(x)=h(y)\}\right|\leq \frac{c}{m}|H|.$$

(□ > 4 ∰ > 4 분 > 4 분 > 분 ୬ Q (

159

c-universelle Familien von Hashfunktionen

Wie konstruiert man zufällige Hashfunktionen?

Definition

Sei c eine positive Konstante.

Eine Familie H von Hashfunktionen auf $\{0, ..., m-1\}$ heißt c-universell, falls für jedes Paar $x \neq y$ von Schlüsseln gilt, dass

$$\left|\{h\in H:\ h(x)=h(y)\}\right|\leq \frac{c}{m}|H|.$$

D.h. bei zufälliger Auswahl der Hashfunktion $h \in H$ gilt

$$\forall \{x,y\}_{(x\neq y)}: \quad \Pr[h(x)=h(y)] \leq \frac{c}{m}$$

1-universelle Familien nennt man universell.

c-Universal Hashing with Chaining

Satz

Falls n Elemente in einer Hashtabelle der Größe m mittels einer zufälligen Hashfunktion h aus einer c-universellen Familie gespeichert werden, dann ist die erwartete Laufzeit von remove bzw. find in $O(1 + c \cdot n/m)$.



160

c-Universal Hashing with Chaining

Satz

Falls n Elemente in einer Hashtabelle der Größe m mittels einer zufälligen Hashfunktion h aus einer c-universellen Familie gespeichert werden, dann ist die erwartete Laufzeit von remove bzw. find in $O(1+c\cdot n/m)$.

Beweis.

- Betrachte festen Schlüssel k
- Zugriffszeit X ist O(1 + Länge der Liste T[h(k)])
- Zufallsvariable X_e ∈ {0,1} für jedes e ∈ S zeigt an, ob e auf die gleiche Position wie k gehasht wird

(ロ) ∢団 > ∢토 > ∢토 > ・ E ・ りへ()

c-Universal Hashing with Chaining

Beweis.

- $X_e = 1 \Leftrightarrow h(\text{key}(e)) = h(k)$
- Listenlänge $X = \sum_{e \in S} X_e$
- Erwartete Listenlänge

$$\mathbb{E}[X] = \mathbb{E}\left[\sum_{e \in S} X_e\right]$$

$$= \sum_{e \in S} \mathbb{E}[X_e] = \sum_{e \in S} 0 \cdot \Pr[X_e = 0] + 1 \cdot \Pr[X_e = 1]$$

$$= \sum_{e \in S} \Pr[X_e = 1] \le \sum_{e \in S} c/m = n \cdot c/m$$

161

Beispiele für *c*-universelles Hashing

Einfache c-universelle Hashfunktionen?

Annahme: Schlüssel sind Bitstrings einer bestimmten Länge

Wähle als Tabellengröße *m* eine Primzahl

- \Rightarrow dann ist der Restklassenring modulo m (also \mathbb{Z}_m) ein Körper, d.h. es gibt zu jedem Element außer für die Null genau ein Inverses bzgl. Multiplikation
 - Sei $\mathbf{w} = \lfloor \log_2 m \rfloor$.
 - unterteile die Bitstrings der Schlüssel in Teile zu je w Bits
 - Anzahl der Teile sei k
 - interpretiere jeden Teil als Zahl aus dem Intervall $[0, ..., 2^w 1]$
 - interpretiere Schlüssel x als k-Tupel solcher Zahlen:

$$\mathbf{x}=(x_1,\ldots,x_k)$$

| □ ▶ ◆ ■ ▶ ◆ 重 ▶ ◆ 重 ・ 釣 Q ()

162

Definiere für jeden Vektor

$$\mathbf{a} = (a_1, \dots, a_k) \in \{0, \dots, m-1\}^k$$

mittels Skalarprodukt

$$\mathbf{a} \cdot \mathbf{x} = \sum_{i=1}^k a_i x_i$$

eine Hashfunktion von der Schlüsselmenge in die Menge der Zahlen $\{0, \dots, m-1\}$

$$h_{\mathbf{a}}(\mathbf{x}) = \mathbf{a} \cdot \mathbf{x} \mod m$$

H. Seidl (TUM)

Satz

Wenn m eine Primzahl ist, dann ist

$$H = \{h_{\mathbf{a}}: \mathbf{a} \in \{0, \dots, m-1\}^k\}$$

eine [1-]universelle Familie von Hashfunktionen.

Oder anders:

das Skalarprodukt zwischen einer Tupeldarstellung des Schlüssels und einem Zufallsvektor modulo *m* definiert eine gute Hashfunktion.

SS'16

164

H. Seidl (TUM)

Beispiel

• 32-Bit-Schlüssel, Hashtabellengröße m = 269



165

H. Seidl (TUM) SS'16

Beispiel

- 32-Bit-Schlüssel, Hashtabellengröße m = 269
- \Rightarrow Schlüssel unterteilt in k = 4 Teile mit $w = \lfloor \log_2 m \rfloor = 8$ Bits

4□ > 4□ > 4□ > 4□ > 4□ > 9

165

Beispiel

- 32-Bit-Schlüssel, Hashtabellengröße m = 269
- \Rightarrow Schlüssel unterteilt in k = 4 Teile mit $w = \lfloor \log_2 m \rfloor = 8$ Bits
 - Schlüssel sind also 4-Tupel von Integers aus dem Intervall $[0, 2^8 1] = \{0, \dots, 255\}$, z.B. $\mathbf{x} = (11, 7, 4, 3)$



165

Beispiel

- 32-Bit-Schlüssel, Hashtabellengröße m = 269
- \Rightarrow Schlüssel unterteilt in k = 4 Teile mit $w = \lfloor \log_2 m \rfloor = 8$ Bits
 - Schlüssel sind also 4-Tupel von Integers aus dem Intervall $[0, 2^8 1] = \{0, \dots, 255\}$, z.B. $\mathbf{x} = (11, 7, 4, 3)$
 - Die Hashfunktion wird auch durch ein 4-Tupel von Integers, aber aus dem Intervall [0,269 1] = {0,...,268}, spezifiziert z.B. a = (2,4,261,16)

(ロ) (個) (注) (注) (注) (2)

165

Beispiel

- 32-Bit-Schlüssel, Hashtabellengröße m = 269
- \Rightarrow Schlüssel unterteilt in k = 4 Teile mit $w = \lfloor \log_2 m \rfloor = 8$ Bits
 - Schlüssel sind also 4-Tupel von Integers aus dem Intervall $[0, 2^8 1] = \{0, \dots, 255\}$, z.B. $\mathbf{x} = (11, 7, 4, 3)$
 - Die Hashfunktion wird auch durch ein 4-Tupel von Integers, aber aus dem Intervall [0,269 1] = {0,...,268}, spezifiziert z.B. a = (2,4,261,16)
- ⇒ Hashfunktion:

$$h_{\mathbf{a}}(\mathbf{x}) = (2x_1 + 4x_2 + 261x_3 + 16x_4) \mod 269$$

$$h_{\mathbf{a}}(\mathbf{x}) = (2 \cdot 11 + 4 \cdot 7 + 261 \cdot 4 + 16 \cdot 3) \mod 269 = 66$$

(TUM) GAD SS'16 165

Eindeutiges a_j

Beweis

- Betrachte zwei beliebige verschiedene Schlüssel $\mathbf{x} = (x_1, \dots, x_k)$ und $\mathbf{y} = (y_1, \dots, y_k)$
- Wie groß ist $Pr[h_a(\mathbf{x}) = h_a(\mathbf{y})]$?
- Sei j ein Index (von evt. mehreren möglichen) mit x_j ≠ y_j (muss es geben, sonst wäre x = y)
- ⇒ $(x_j y_j) \not\equiv 0 \mod m$ d.h., es gibt genau ein multiplikatives Inverses $(x_j - y_j)^{-1}$
- ⇒ gegeben Primzahl m und Zahlen $x_j, y_j, b \in \{0, ..., m-1\}$ hat jede Gleichung der Form

$$a_j(x_j - y_j) \equiv b \mod m$$

eine eindeutige Lösung: $a_i \equiv (x_i - y_i)^{-1}b \mod m$

H. Seidl (TUM) SS'16 166

Wann wird $h(\mathbf{x}) = h(\mathbf{y})$?

Beweis.

Wenn man alle Variablen a_i außer a_j festlegt, gibt es exakt eine Wahl für a_j , so dass $h_a(\mathbf{x}) = h_a(\mathbf{y})$, denn

$$h_{\mathbf{a}}(\mathbf{x}) = h_{\mathbf{a}}(\mathbf{y}) \Leftrightarrow \sum_{i=1}^{K} a_i x_i \equiv \sum_{i=1}^{K} a_i y_i \mod m$$

$$\Leftrightarrow a_j(x_j - y_j) \equiv \sum_{i \neq j} a_i (y_i - x_i) \mod m$$

$$\Leftrightarrow a_j \equiv (x_j - y_j)^{-1} \sum_{i \neq j} a_i (y_i - x_i) \mod m$$

167

Wie oft wird $h(\mathbf{x}) = h(\mathbf{y})$?

Beweis.

- Es gibt m^{k-1} Möglichkeiten, Werte für die Variablen a_i mit $i \neq j$ zu wählen.
- Für jede solche Wahl gibt es genau eine Wahl für a_i, so dass $h_{\mathbf{a}}(\mathbf{x}) = h_{\mathbf{a}}(\mathbf{y}).$
- Für **a** gibt es insgesamt m^k Auswahlmöglichkeiten.
- Also

$$\Pr[h_{\mathbf{a}}(\mathbf{x}) = h_{\mathbf{a}}(\mathbf{y})] = \frac{m^{k-1}}{m^k} = \frac{1}{m}$$

SS'16

Definiere für $a \in \{1, ..., m-1\}$ die Hashfunktion

$$h_a'(\mathbf{x}) = \sum_{i=1}^k a^{i-1} x_i \bmod m$$

 $(mit x_i \in \{0, ..., m-1\})$

Satz

Für jede Primzahl m ist

$$H' = \{h'_a : a \in \{1, ..., m-1\}\}$$

eine k-universelle Familie von Hashfunktionen.

4□ > 4回 > 4 = > 4 = > = 990

SS'16

169

H. Seidl (TUM)

Beweisidee:

Für Schlüssel **x** ≠ **y** ergibt sich folgende Gleichung:

$$h'_{a}(\mathbf{x}) = h'_{a}(\mathbf{y})$$

$$h'_{a}(\mathbf{x}) - h'_{a}(\mathbf{y}) \equiv 0 \mod m$$

$$\sum_{i=1}^{k} a^{i-1}(x_{i} - y_{i}) \equiv 0 \mod m$$

Anzahl der Nullstellen des Polynoms in a ist durch den Grad des Polynoms beschränkt (Fundamentalsatz der Algebra), also durch k-1.

Falls $k \le m$ können also höchstens k-1 von m-1 möglichen Werten für ${\bf a}$ zum gleichen Hashwert für ${\bf x}$ und ${\bf y}$ führen.

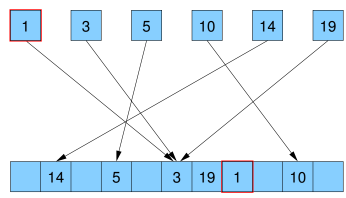
Aus $\Pr[h(\mathbf{x}) = h(\mathbf{y})] \le \frac{\min\{k-1, m-1\}}{m-1} \le \frac{k}{m}$ folgt, dass H' k-universell ist.

H. Seidl (TUM) SS'16

170

Hashing with Linear Probing:

neu



Speichere Element e im ersten freien Ort T[i], T[i + 1], T[i + 2], ... mit i == h(key(e))(Ziel: Folgen besetzter Positionen möglichst kurz)

Hashing with Linear Probing

```
Elem[m] T;
                             // Feld sollte genügend groß sein
void insert(Elem e) {
  i = h(key(e));
  while (T[i] \neq null \land T[i] \neq e)
     i = (i+1) \% m;
  T[i] = e;
Elem find(Key k) {
  i = h(k);
  while (T[i] \neq null \land key(T[i]) \neq k)
     i = (i+1) \% m;
  return T[i];
```

172

Hashing with Linear Probing

Vorteil:

Es werden im Gegensatz zu Hashing with Chaining (oder auch im Gegensatz zu anderen Probing-Varianten) nur zusammenhängende Speicherzellen betrachtet.

⇒ Cache-Effizienz!

173

Hashing with Linear Probing

Problem: Löschen von Elementen

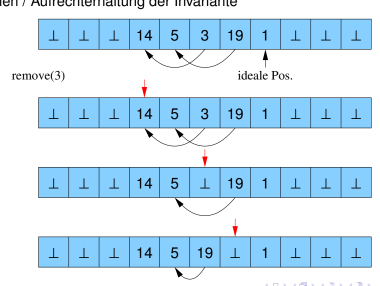
- Löschen verbieten
- Markiere Positionen als gelöscht (mit speziellem Zeichen ≠ ⊥) Suche endet bei ⊥, aber nicht bei markierten Zellen
 - Problem: Anzahl echt freier Zellen sinkt monoton

 ⇒ Suche wird evt. langsam oder periodische Reorganisation
- Invariante sicherstellen:
 - Für jedes $e \in S$ mit idealer Position i = h(key(e)) und aktueller Position j gilt:
 - $T[i], T[i+1], \dots, T[j]$ sind besetzt



H. Seidl (TUM) SS'16 174

Hashing with Linear Probing Löschen / Aufrechterhaltung der Invariante



175

Problem: Hashtabelle ist zu groß oder zu klein (sollte nur um konstanten Faktor von Anzahl der Elemente abweichen)

Lösung: Reallokation

- Wähle geeignete Tabellengröße
- Wähle neue Hashfunktion
- Übertrage Elemente auf die neue Tabelle



176

H. Seidl (TUM) SS'16

Problem: Tabellengröße *m* sollte prim sein (für eine gute Verteilung der Schlüssel)

Lösung:

- Für jedes k gibt es eine Primzahl in $\left[k^3, (k+1)^3\right]$
- Jede Zahl $z \le (k+1)^3$, die nicht prim ist, muss einen Teiler $t \le \sqrt{(k+1)^3} = (k+1)^{3/2}$ haben.
- Für eine gewünschte ungefähre Tabellengröße m' (evt. nicht prim) bestimme k so, dass $k^3 \le m' \le (k+1)^3$



177

H. Seidl (TUM) SS'16

Problem: Tabellengröße *m* sollte prim sein (für eine gute Verteilung der Schlüssel)

Lösung:

- Für jedes k gibt es eine Primzahl in $\left[k^3, (k+1)^3\right]$
- Jede Zahl $z \le (k+1)^3$, die nicht prim ist, muss einen Teiler $t \le \sqrt{(k+1)^3} = (k+1)^{3/2}$ haben.
- Für eine gewünschte ungefähre Tabellengröße m' (evt. nicht prim) bestimme k so, dass $k^3 \le m' \le (k+1)^3$
- Größe des Intervalls:

$$(k+1)^3 - k^3 + 1 = (k^3 + 3k^2 + 3k + 1) - k^3 + 1 = 3k^2 + 3k + 2$$

- Für jede Zahl $j = 2, ..., (k+1)^{3/2}$: streiche die Vielfachen von j in $[k^3, (k+1)^3]$
- Für jedes j kostet das Zeit $((k+1)^3 k^3 + 1)/j \in O(k^2/j)$

Hilfsmittel: Wachstum der harmonischen Reihe

$$\ln n \leq H_n = \sum_{i=1}^n \frac{1}{i} \leq 1 + \ln n$$

insgesamt:

$$\sum_{2 \le j \le (k+1)^{3/2}} O\left(\frac{k^2}{j}\right) \le k^2 \sum_{2 \le j \le (k+1)^{3/2}} O\left(\frac{1}{j}\right)$$

$$\in k^2 \cdot O\left(\ln\left((k+1)^{3/2}\right)\right)$$

$$\in O(k^2 \ln k)$$

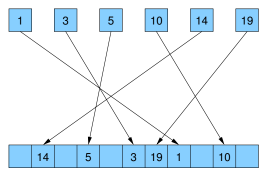
$$\in o(m)$$

⇒ Kosten zu vernachlässigen im Vergleich zur Initialisierung der Tabelle der Größe *m* (denn *m* ist kubisch in *k*)

Perfektes Hashing für statisches Wörterbuch

- bisher: konstante erwartete Laufzeit falls m im Vergleich zu n genügend groß gewählt wird (nicht ausreichend für Real Time Scenario)
- Ziel: konstante Laufzeit im worst case für find() durch perfekte Hashtabelle ohne Kollisionen
- Annahme: statische Menge S von n Elementen

H. Seidl (TUM)



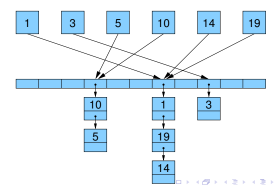
SS'16

179

Statisches Wörterbuch

- S: feste Menge von n Elementen mit Schlüsseln k₁ bis k_n
- H_m : *c*-universelle Familie von Hashfunktionen auf $\{0, ..., m-1\}$ (Hinweis: 2-universelle Familien existieren für alle m)
- C(h) für $h \in H_m$: Anzahl Kollisionen in S für h, d.h.

$$C(h) = |\{(x,y): x,y \in S, x \neq y, h(x) = h(y)\}|$$



180

Beispiel:

$$C(h) = 2 + 6 = 8$$

Erwartete Anzahl von Kollisionen

Lemma

Für die Anzahl der Kollisionen gilt: $\mathbb{E}[C(h)] \leq cn(n-1)/m$.



SS'16

181

H. Seidl (TUM) GAD

Erwartete Anzahl von Kollisionen

Lemma

Für die Anzahl der Kollisionen gilt: $\mathbb{E}[C(h)] \leq cn(n-1)/m$.

Beweis.

- Definiere n(n-1) Indikator-Zufallsvariablen $X_{ij}(h)$: Für $i \neq j$ sei $X_{ij}(h) = 1 \Leftrightarrow h(k_i) = h(k_i)$.
- Dann ist $C(h) = \sum_{i \neq j} X_{ij}(h)$

$$\mathbb{E}[C] = \mathbb{E}\left[\sum_{i \neq j} X_{ij}\right] = \sum_{i \neq j} \mathbb{E}\left[X_{ij}\right] = \sum_{i \neq j} \Pr\left[X_{ij} = 1\right] \leq n(n-1) \cdot c/m$$

⇒ Für quadratische Tabellengröße ist die erwartete Anzahl von Kollisionen (und damit die erwartete worst-case-Laufzeit für find) eine Konstante.

4 D > 4 P > 4 E > 4 E >

H. Seidl (TUM) SS'16 181

Markov-Ungleichung

Satz (Markov-Ungleichung)

Für jede nichtnegative Zufallsvariable X und Konstante k > 0 gilt:

$$\Pr[X \ge k] \le \frac{\mathbb{E}[X]}{k}$$

und für
$$\mathbb{E}[X] > 0$$
:

und für
$$\mathbb{E}[X] > 0$$
: $\Pr[X \ge k \cdot \mathbb{E}[X]] \le \frac{1}{k}$

SS'16

182

H. Seidl (TUM)

Markov-Ungleichung

Satz (Markov-Ungleichung)

Für jede nichtnegative Zufallsvariable X und Konstante k > 0 gilt:

$$\Pr[X \ge k] \le \frac{\mathbb{E}[X]}{k}$$
 und für $\mathbb{E}[X] > 0$: $\Pr[X \ge k \cdot \mathbb{E}[X]] \le \frac{1}{k}$

Beweis.

$$\mathbb{E}[X] = \sum_{z \in \mathbb{R}} z \cdot \Pr[X = z]$$

$$\geq \sum_{z \geq k \cdot \mathbb{E}[X]} z \cdot \Pr[X = z] \geq \sum_{z \geq k \cdot \mathbb{E}[X]} k \cdot \mathbb{E}[X] \cdot \Pr[X = z]$$

$$\geq k \cdot \mathbb{E}[X] \cdot \Pr[X \geq k \cdot \mathbb{E}[X]]$$

182

Hashfunktionen mit wenig Kollisionen

Lemma

Für mindestens die Hälfte der Funktionen $h \in H_m$ gilt:

$$C(h) \leq 2cn(n-1)/m$$



H. Seidl (TUM) GAD

Hashfunktionen mit wenig Kollisionen

Lemma

Für mindestens die Hälfte der Funktionen $h \in H_m$ gilt:

$$C(h) \leq 2cn(n-1)/m$$

Beweis.

• Aus Lemma $\mathbb{E}[C(h)] \le cn(n-1)/m$ und Markov-Ungleichung $\Pr[X \ge k \cdot \mathbb{E}[X]] \le \frac{1}{k}$ folgt für $n \ge 2$:

$$\Pr[C(h) \ge 2cn(n-1)/m] \le \Pr[C(h) \ge 2\mathbb{E}[C(h)]] \le \frac{1}{2}$$

- \Rightarrow Für höchstens die Hälfte der Funktionen ist $C(h) \ge \frac{2cn(n-1)}{m}$
- ⇒ Für mindestens die Hälfte der Funktionen ist $C(h) \le \frac{2cn(n-1)}{m}$ $(n \ge 1)$

183

H. Seidl (TUM) SS'16

Hashfunktionen ohne Kollisionen

Lemma

Wenn $m \ge cn(n-1) + 1$, dann bildet mindestens die Hälfte der Funktionen $h \in H_m$ die Schlüssel injektiv in die Indexmenge der Hashtabelle ab.

Beweis.

- Für mindestens die Hälfte der Funktionen $h \in H_m$ gilt C(h) < 2.
- Da C(h) immer eine gerade Zahl sein muss, folgt aus C(h) < 2 direkt C(h) = 0.
- ⇒ keine Kollisionen (bzw. injektive Abbildung)

184

- Wähle zufällig $h \in H_m$ mit $m \ge cn(n-1) + 1$
- Prüfe auf Kollision ⇒ behalten oder erneut wählen
- ⇒ Nach durchschnittlich 2 Versuchen erfolgreich

- - - ooo

Statisches Wörterbuch

Ziel: lineare Tabellengröße

Idee: zweistufige Abbildung der Schlüssel

- ⇒ 1. Stufe bildet Schlüssel auf Buckets von konstanter durchschnittlicher Größe ab
 - Wähle Hashfunktionen h_{ℓ} ohne Kollisionen (\approx 2 Versuche pro h_{ℓ})
- ⇒ 2. Stufe benutzt quadratisch viel Platz für jedes Bucket, um alle Kollisionen aus der 1. Stufe aufzulösen



185

Statisches Wörterbuch

- B_{ℓ}^h : Menge der Elemente in S, die h auf ℓ abbildet, $\ell \in \{0, ..., m-1\}$ und $h \in H_m$
- b_{ℓ}^h : Kardinalität von B_{ℓ}^h , also $b_{\ell}^h \coloneqq \left| B_{\ell}^h \right|$
- Für jedes ℓ führen die Schlüssel in B^h_ℓ zu $b^h_\ell(b^h_\ell-1)$ Kollisionen
- Also ist die Gesamtzahl der Kollisionen

$$C(h) = \sum_{\ell=0}^{m-1} b_{\ell}^{h} (b_{\ell}^{h} - 1)$$



186

Perfektes statisches Hashing: 1. Stufe

- 1. Stufe der Hashtabelle soll linear viel Speicher verwenden, also [αn] Adressen, wobei wir Konstante α später festlegen.
- Wähle Funktion h ∈ H_[an], um S in Teilmengen B_ℓ aufzuspalten.
 Wähle h dabei so lange zufällig aus H_[an] aus, bis gilt:

$$C(h) \leq \frac{2cn(n-1)}{\lceil \alpha n \rceil} \leq \frac{2cn(n-1)}{\alpha n} \leq \frac{2cn}{\alpha}$$

Da das für mindestens die Hälfte der Hashfunktionen in $H_{\lceil \alpha n \rceil}$ gilt (vorletztes Lemma), erwarten wir dafür \leq 2 Versuche.

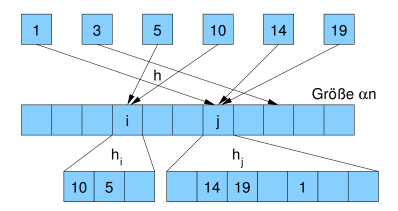
• Für jedes $\ell \in \{0, ..., \lceil \alpha n \rceil - 1\}$ seien B_{ℓ} die Elemente, die durch h auf Adresse ℓ abgebildet werden und $b_{\ell} = |B_{\ell}|$ deren Anzahl.

4 □ > 4 個 > 4 필 > 4 国

187

H. Seidl (TUM) SS'16

Perfektes statisches Hashing





SS'16

188

H. Seidl (TUM) GAD

Perfektes statisches Hashing: 2. Stufe

• Für jedes B_{ℓ} :

Berechne $m_{\ell} = cb_{\ell}(b_{\ell} - 1) + 1$.

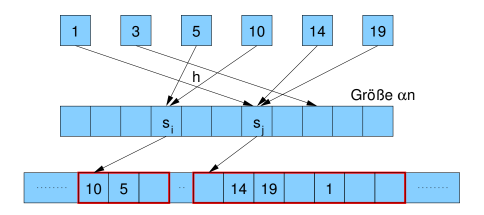
Wähle zufällig Funktion $h_{\ell} \in H_{m_{\ell}}$, bis h_{ℓ} die Menge B_{ℓ} injektiv in $\{0, \ldots, m_{\ell} - 1\}$ abbildet (also ohne Kollisionen). Mindestens die Hälfte der Funktionen in $H_{m_{\ell}}$ tut das.

- Hintereinanderreihung der einzelnen Tabellen ergibt eine Gesamtgröße der Tabelle von $\sum_{\ell} m_{\ell}$
- Teiltabelle für B_ℓ beginnt an Position $s_\ell = m_0 + m_1 + \ldots + m_{\ell-1}$ und endet an Position $s_\ell + m_\ell 1$
- Für gegebenen Schlüssel x, berechnen die Anweisungen

$$\ell = h(x)$$
; return $s_{\ell} + h_{\ell}(x)$;

dann eine injektive Funktion auf der Menge S.

Perfektes statisches Hashing





190

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

Perfektes statisches Hashing

Die Funktion ist beschränkt durch:

$$\sum_{\ell=0}^{\lceil \alpha n \rceil - 1} m_{\ell} = \sum_{\ell=0}^{\lceil \alpha n \rceil - 1} (c \cdot b_{\ell}(b_{\ell} - 1) + 1) \qquad \text{(siehe Def. der } m_{\ell}\text{'s)}$$

$$\leq c \cdot C(h) + \lceil \alpha n \rceil$$

$$\leq c \cdot 2cn/\alpha + \alpha n + 1$$

$$\leq (2c^{2}/\alpha + \alpha)n + 1$$

Zur Minimierung der Schranke betrachte die Ableitung

$$f(\alpha) = (2c^2/\alpha + \alpha)n + 1$$

$$f'(\alpha) = (-2c^2/\alpha^2 + 1)n$$

- $\Rightarrow f'(\alpha) = 0$ liefert $\alpha = \sqrt{2}c$
- \Rightarrow Adressbereich: $0...2\sqrt{2}cn$

4 D > 4 P > 4 B > 4 B > B 9 Q P

191

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

Perfektes statisches Hashing

Satz

Für eine beliebige Menge von n Schlüsseln kann eine perfekte Hashfunktion mit Zielmenge $\{0, \dots, 2\sqrt{2}cn\}$ in linearer erwarteter Laufzeit konstruiert werden.

- Da wir wissen, dass wir für beliebige m eine 2-universelle Familie von Hashfunktionen finden können, kann man also z.B. eine Hashfunktion mit Adressmenge $\{0, \ldots, 4\sqrt{2}n\}$ in linearer erwarteter Laufzeit konstruieren. (Las Vegas-Algorithmus)
- Unsere Minimierung hat nicht den Platz berücksichtigt, der benötigt wird, um die Werte s_{ℓ} , sowie die ausgewählten Hashfunktionen h_{ℓ} zu speichern.
- \Rightarrow Berechnung von α sollte eigentlich angepasst werden (entsprechend Speicherplatz pro Element, pro m_{ℓ} und pro h_{ℓ})

Perfektes dynamisches Hashing

Kann man perfekte Hashfunktionen auch dynamisch konstruieren?

ja, z.B. mit Cuckoo Hashing

- 2 Hashfunktionen h₁ und h₂
- 2 Hashtabellen T₁ und T₂
- bei find und remove jeweils in beiden Tabellen nachschauen
- bei insert abwechselnd beide Tabellen betrachten, das zu speichernde Element an die Zielposition der aktuellen Tabelle schreiben und wenn dort schon ein anderes Element stand, dieses genauso in die andere Tabelle verschieben usw.
- evt. Anzahl Verschiebungen durch 2 log n beschränken, um Endlosschleife zu verhindern (ggf. kompletter Rehash mit neuen Funktionen h₁, h₂)

40 40 40 40 40 10 000

193

Probleme beim linearen Sondieren

- Offene Hashverfahren allgemein:
 - Erweiterte Hashfunktion h(k, i) gibt an, auf welche Adresse ein Schlüssel k abgebildet werden soll, wenn bereits i Versuche zu einer Kollision geführt haben
- Lineares Sondieren (Linear Probing):

$$h(k,i) = (h(k) + i) \mod m$$



194

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

Probleme beim linearen Sondieren

- Offene Hashverfahren allgemein:
 - Erweiterte Hashfunktion h(k, i) gibt an, auf welche Adresse ein Schlüssel k abgebildet werden soll, wenn bereits i Versuche zu einer Kollision geführt haben
- Lineares Sondieren (Linear Probing):

$$h(k,i) = (h(k) + i) \bmod m$$

 Primäre Häufung (primary clustering): tritt auf, wenn für Schlüssel k₁, k₂ mit unterschiedlichen Hashwerten h(k₁) ≠ h(k₂) ab einem bestimmten Punkt i₁ bzw. i₂ die gleiche Sondierfolge auftritt:

$$\exists i_1, i_2 \quad \forall j: \quad h(k_1, i_1 + j) = h(k_2, i_2 + j)$$

4□ > 4团 > 4필 > 4필 > 월 → 9Q ○

194

Probleme beim quadratischen Sondieren

Quadratisches Sondieren (Quadratic Probing):

$$h(k,i) = (h(k) + c_1 i + c_2 i^2) \mod m \qquad (c_2 \neq 0)$$
oder: $h(k,i) = (h(k) - (-1)^i \lceil i/2 \rceil^2) \mod m$



195

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

Probleme beim quadratischen Sondieren

Quadratisches Sondieren (Quadratic Probing):

$$h(k,i) = (h(k) + c_1 i + c_2 i^2) \mod m$$
 $(c_2 \neq 0)$
oder: $h(k,i) = (h(k) - (-1)^i \lceil i/2 \rceil^2) \mod m$

• h(k,i) soll möglichst surjektiv auf die Adressmenge $\{0,\ldots,m-1\}$ abbilden, um freie Positionen auch immer zu finden. Bei

$$h(k,i) = \left(h(k) - (-1)^{i} \lceil i/2 \rceil^{2}\right) \bmod m$$

z.B. durch Wahl von m prim $\wedge m \equiv 3 \mod 4$

SS'16

195

H. Seidl (TUM) GAD

Probleme beim quadratischen Sondieren

Quadratisches Sondieren (Quadratic Probing):

$$h(k,i) = (h(k) + c_1 i + c_2 i^2) \mod m \qquad (c_2 \neq 0)$$
oder: $h(k,i) = (h(k) - (-1)^i \lceil i/2 \rceil^2) \mod m$

• h(k,i) soll möglichst surjektiv auf die Adressmenge $\{0,\ldots,m-1\}$ abbilden, um freie Positionen auch immer zu finden. Bei

$$h(k,i) = \left(h(k) - (-1)^{i} \lceil i/2 \rceil^2\right) \bmod m$$

- z.B. durch Wahl von m prim $\land m \equiv 3 \mod 4$
- Sekundäre Häufung (secondary clustering): tritt auf, wenn für Schlüssel k_1 , k_2 mit gleichem Hashwert $h(k_1) = h(k_2)$ auch die nachfolgende Sondierfolge gleich ist:

$$\forall i: \quad h(k_1,i) = h(k_2,i)$$

Double Hashing

 Auflösung der Kollisionen der Hashfunktion h durch eine zweite Hashfunktion h':

$$h(k,i) = [h(k) + i \cdot h'(k)] \mod m$$

wobei für alle k gelten soll, dass h'(k) teilerfremd zu m ist,

z.B.
$$h'(k) = 1 + k \mod m - 1$$

oder $h'(k) = 1 + k \mod m - 2$

für Primzahl m

 primäre und sekundäre Häufung werden weitgehend vermieden, aber nicht komplett ausgeschlossen

4 D > 4 D > 4 E > 4 E > E 990

SS'16

196

H. Seidl (TUM) GAD

Statisches Wörterbuch

Lösungsmöglichkeiten:

- Perfektes Hashing
 - Vorteil: Suche in konstanter Zeit
 - Nachteil: keine Ordnung auf Elementen, d.h. Bereichsanfragen (z.B. alle Namen, die mit 'A' anfangen) teuer
- Speicherung der Daten in sortiertem Feld
 - Vorteil: Bereichsanfragen möglich
 - Nachteil: Suche teurer (logarithmische Zeit)

SS'16

197

Sortierproblem

• gegeben: Ordnung ≤ auf der Menge möglicher Schlüssel

• Eingabe: Sequenz $s = \langle e_1, \dots, e_n \rangle$

Beispiel: 5 10 19 1 14 3

• Ausgabe: Permutation $s' = \langle e'_1, \dots, e'_n \rangle$ von s, so dass $\text{key}(e'_i) \leq \text{key}(e'_{i+1})$ für alle $i \in \{1, \dots, n\}$

Beispiel: 1 3 5 10 14 19

SelectionSort

Sortieren durch Auswählen

Wähle das kleinste Element aus der (verbleibenden) Eingabesequenz und verschiebe es an das Ende der Ausgabesequenz

Beispiel 14 | 19 | 19 14 19 10 14 10 | 19 | 14 | 10 14 **19**

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

SelectionSort

Sortieren durch Auswählen

```
void selectionSort(Element[] a, int n) {
  for (int i = 0; i < n; i++)
    // verschiebe min{a[i], \ldots, a[n-1]} nach a[i]
     for (int i = i + 1; i < n; i++)
       if (a[i] > a[i])
          swap(a, i, i);
```

Zeitaufwand:

- Minimumsuche in Feld der Größe i:
- Gesamtzeit: $\sum_{i=1}^{n} \Theta(i) = \Theta(n^2)$
- Vorteil: einfach zu implementieren
- Nachteil: quadratische Laufzeit



SS'16

200

H. Seidl (TUM)

InsertionSort

Sortieren durch Einfügen

Nimm ein Element aus der Eingabesequenz und füge es an der richtigen Stelle in die Ausgabesequenz ein



5	1	10	19	14	3
1	5	10	19	14	3
1	5	10	14	19	3
1		←		3	19
1	3	5	10	14	19

InsertionSort

Sortieren durch Einfügen

```
void insertionSort(Element[] a, int n) {
for (int i = 1; i < n; i++)

// verschiebe a_i an die richtige Stelle
for (int j = i - 1; j \ge 0; j--)

if (a[j] > a[j + 1])

swap(a, j, j + 1);
}
```

Zeitaufwand:

- Einfügung des *i*-ten Elements an richtiger Stelle: O(i)
- Gesamtzeit: $\sum_{i=1}^{n} O(i) = O(n^2)$
- Vorteil: einfach zu implementieren
- Nachteil: quadratische Laufzeit



SS'16

202

H. Seidl (TUM) GAD

Einfache Verfahren

SelectionSort

 mit besserer Minimumstrategie worst case Laufzeit O(n log n) erreichbar (mehr dazu in einer späteren Vorlesung)

InsertionSort

mit besserer Einfügestrategie worst case Laufzeit O(n log² n) erreichbar
 (→ ShellSort)



SS'16

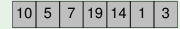
203

H. Seidl (TUM) GAD

Sortieren durch Verschmelzen

Zerlege die Eingabesequenz rekursiv in Teile, die separat sortiert und dann zur Ausgabesequenz verschmolzen werden

Beispiel



Sortieren durch Verschmelzen

Zerlege die Eingabesequenz rekursiv in Teile, die separat sortiert und dann zur Ausgabesequenz verschmolzen werden

Beispiel



Sortieren durch Verschmelzen

Zerlege die Eingabesequenz rekursiv in Teile, die separat sortiert und dann zur Ausgabesequenz verschmolzen werden

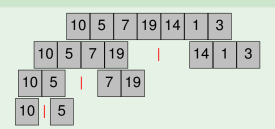
Beispiel



Sortieren durch Verschmelzen

Zerlege die Eingabesequenz rekursiv in Teile, die separat sortiert und dann zur Ausgabesequenz verschmolzen werden

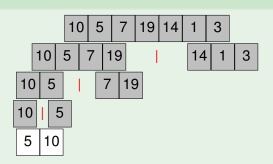
Beispiel



Sortieren durch Verschmelzen

Zerlege die Eingabesequenz rekursiv in Teile, die separat sortiert und dann zur Ausgabesequenz verschmolzen werden

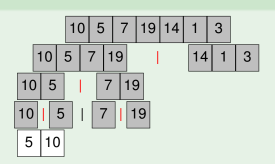
Beispiel



Sortieren durch Verschmelzen

Zerlege die Eingabesequenz rekursiv in Teile, die separat sortiert und dann zur Ausgabesequenz verschmolzen werden

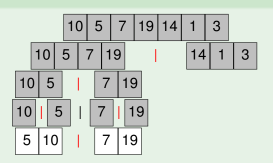
Beispiel



Sortieren durch Verschmelzen

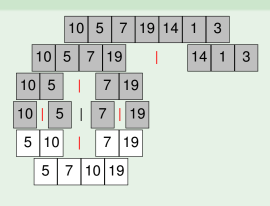
Zerlege die Eingabesequenz rekursiv in Teile, die separat sortiert und dann zur Ausgabesequenz verschmolzen werden

Beispiel



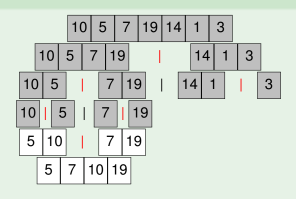
Sortieren durch Verschmelzen

Zerlege die Eingabesequenz rekursiv in Teile, die separat sortiert und dann zur Ausgabesequenz verschmolzen werden



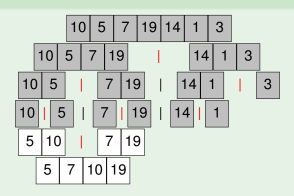
Sortieren durch Verschmelzen

Zerlege die Eingabesequenz rekursiv in Teile, die separat sortiert und dann zur Ausgabesequenz verschmolzen werden



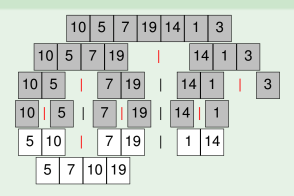
Sortieren durch Verschmelzen

Zerlege die Eingabesequenz rekursiv in Teile, die separat sortiert und dann zur Ausgabesequenz verschmolzen werden



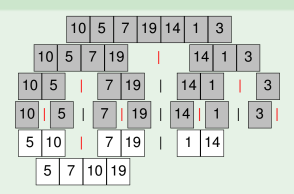
Sortieren durch Verschmelzen

Zerlege die Eingabesequenz rekursiv in Teile, die separat sortiert und dann zur Ausgabesequenz verschmolzen werden



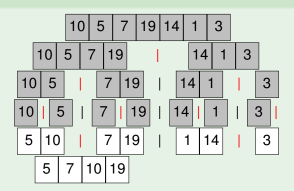
Sortieren durch Verschmelzen

Zerlege die Eingabesequenz rekursiv in Teile, die separat sortiert und dann zur Ausgabesequenz verschmolzen werden



Sortieren durch Verschmelzen

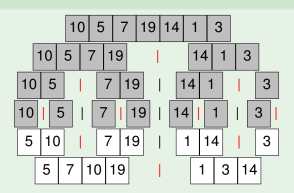
Zerlege die Eingabesequenz rekursiv in Teile, die separat sortiert und dann zur Ausgabesequenz verschmolzen werden



Sortieren durch Verschmelzen

Zerlege die Eingabesequenz rekursiv in Teile, die separat sortiert und dann zur Ausgabesequenz verschmolzen werden

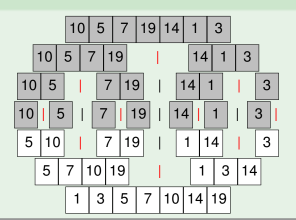
Beispiel



Sortieren durch Verschmelzen

Zerlege die Eingabesequenz rekursiv in Teile, die separat sortiert und dann zur Ausgabesequenz verschmolzen werden





Sortieren durch Verschmelzen

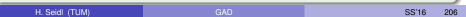
```
void mergeSort(Element[] a, int I, int r) {
                        // nur ein Element
  if (I == r) return:
  m = |(r+1)/2|;
                            // Mitte
  mergeSort(a, I, m);
                                // linken Teil sortieren
  mergeSort(a, m + 1, r);
                                    // rechten Teil sortieren
  i = 1: k = m + 1:
                       // verschmelzen
  for (i = 0, i \le r - l, i++)
    if (i > m) { b[i] = a[k]; k++; }
                                              // linker Teil leer
    else
       if (k > r) \{ b[i] = a[i]; i++; \}
                                              // rechter Teil leer
       else
         if (a[i] \le a[k]) \{ b[i] = a[j]; j++; \}
         else { b[i] = a[k]; k++; }
  for (i = 0, i \le r - 1, i++) a[l+i] = b[i];
                                                      // zurückkopieren
```

205

Sortieren durch Verschmelzen

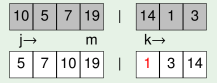
Beispiel (Verschmelzen)

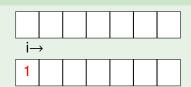
10 5	7	19		14	1	3
------	---	----	--	----	---	---



Sortieren durch Verschmelzen

Beispiel (Verschmelzen)

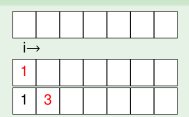




Sortieren durch Verschmelzen

Beispiel (Verschmelzen)

10	5	7	19	I	14	1	3
j→ m				k→			
5	7	10	19	1	1	3	14
5	7	10	19	I		3	14



SS'16

206

Sortieren durch Verschmelzen

10	5	7	19	I	14	1	3
j—	>		m		k-	→	
5	7	10	19		1	3	14
5	7	10	19	I		3	14
5	7	10	19	I			14

i→						
1						
1	3					
1	3	5				

Sortieren durch Verschmelzen

10	5	7	19	I	14	1	3
j→ r		m		k-	→		
5	7	10	19		1	3	14
5	7	10	19	I		3	14
5	7	10	19	I			14
	7	10	19	1			14

i→							
1							
1	3						
1	3	5					
1	3	5	7				

Sortieren durch Verschmelzen

10	5	7	19	I	14	1	3
j–	→		m		k-	→	
5	7	10	19	1	1	3	14
5	7	10	19			3	14
5	7	10	19	I			14
	7	10	19				14
		10	19	I			14

i–	i→							
1								
1	3							
1	3	5						
1	3	5	7					
1	3	5	7	10				

Sortieren durch Verschmelzen

10	5	7	19	I	14	1	3	
j-	>		m		k→			
5	7	10	19	I	1	3	14	
5	7	10	19			3	14	
5	7	10	19				14	
	7	10	19	I			14	
		10	19				14	
			19	I			14	

i–)					
1						
1	3					
1	3	5				
1	3	5	7			
1	3	5	7	10		
1	3	5	7	10	14	

Sortieren durch Verschmelzen

10	5	7	19		14	1	3		
j–	→		m		k-	→			
5	7	10	19		1	3	14		
5	7	10	19			3	14		
5	7	10	19				14		
	7	10	19				14		
		10	19				14		
			19				14		
			19	1					

i–)					
1						
1	3					
1	3	5				
1	3	5	7			
1	3	5	7	10		
1	3	5	7	10	14	
1	3	5	7	10	14	19

Sortieren durch Verschmelzen

Zeitaufwand:

- T(n): Laufzeit bei Feldgröße n
- $T(1) = \Theta(1)$ $T(n) = T(\lceil n/2 \rceil) + T(\lceil n/2 \rceil) + \Theta(n)$
- $\Rightarrow T(n) \in O(n \log n)$ (folgt aus dem sogenannten Master-Theorem)



SS'16

Divide-and-Conquer-Algorithmen

- nichtrekursive Unterprogrammaufrufe sind einfach zu analysieren (separate Analyse des Funktionsaufrufs und Einsetzen)
- rekursive Aufrufstrukturen liefern Rekursionsgleichungen
- ⇒ Funktionswert wird in Abhängigkeit von Funktionswerten für kleinere Argumente bestimmt gesucht: nichtrekursive/geschlossene Form



SS'16

Divide-and-Conquer-Algorithmen

- nichtrekursive Unterprogrammaufrufe sind einfach zu analysieren (separate Analyse des Funktionsaufrufs und Einsetzen)
- rekursive Aufrufstrukturen liefern Rekursionsgleichungen
- ⇒ Funktionswert wird in Abhängigkeit von Funktionswerten für kleinere Argumente bestimmt gesucht: nichtrekursive/geschlossene Form

Anwendung: Divide-and-Conquer-Algorithmen

- gegeben: Problem der Größe $n = b^k$ ($k \in \mathbb{N}_0$)
- falls $k \ge 1$:
 - zerlege das Problem in d Teilprobleme der Größe n/b
 - ▶ löse die Teilprobleme (d rekursive Aufrufe)
 - setze aus den Teillösungen die Lösung zusammen
- falls k = 0 bzw. n = 1: investiere Aufwand a zur Lösung



H. Seidl (TUM) SS'16 208

Divide-and-Conquer-Algorithmen

- Betrachte den Aufwand für jede Rekursionstiefe
- Anfang: Problemgröße n
- Level für Rekursionstiefe i: dⁱ Teilprobleme der Größe n/bⁱ
- ⇒ Gesamtaufwand auf Rekursionslevel i:

$$d^i c \frac{n}{b^i} = cn \left(\frac{d}{b}\right)^i$$
 (geometrische Reihe)

- d < b Aufwand sinkt mit wachsender Rekursionstiefe; erstesLevel entspricht konstantem Anteil des Gesamtaufwands
- d = b Gesamtaufwand für jedes Level gleich groß; maximale Rekursionstiefe logarithmisch, Gesamtaufwand $\Theta(n \log n)$
- d > b Aufwand steigt mit wachsender Rekursionstiefe; letztes
 Level entspricht konstantem Anteil des Gesamtaufwands

H. Seidl (TUM) GAD SS'16 209

Divide-and-Conquer-Algorithmen

Geometrische Folge: $(a_i)_{i \in \mathbb{N}}$

Verhältnis benachbarter Folgenglieder konstant: $q = a_{i+1}/a_i$

k-te Partialsumme der geometrischen Reihe:

$$s_k = \sum_{i=0}^{k-1} a_i = a_0 + \ldots + a_{k-1} = a_0 + a_0 q + a_0 q^2 + \ldots + a_0 q^{k-1}$$

Wert:

$$s_k = a_0 \frac{q^k - 1}{q - 1}$$
 für $q \neq 1$

bzw.

$$s_n = a_0 \cdot k$$
 für $q = 1$



Divide-and-Conquer-Algorithmen

- Level 0: 1 Problem der Größe $n = b^k$
- Level i: d^i Probleme der Größe $n/b^i = b^{k-i}$
- Level k: d^k Probleme der Größe $n/b^k = b^{k-k} = 1$, hier jedes mit Kosten a, also Kosten adk



Divide-and-Conquer-Algorithmen

- Level 0: 1 Problem der Größe $n = b^k$
- Level i: d^i Probleme der Größe $n/b^i = b^{k-i}$
- Level k: d^k Probleme der Größe $n/b^k = b^{k-k} = 1$, hier jedes mit Kosten a, also Kosten ad^k
- d = b: Kosten $ad^k = ab^k = an \in \Theta(n)$ auf Level k, $cnk = cn\log_b n \in \Theta(n\log n)$ für den Rest



SS'16

211

H. Seidl (TUM) GAD

Divide-and-Conquer-Algorithmen

- Level 0: 1 Problem der Größe $n = b^k$
- Level i: d^i Probleme der Größe $n/b^i = b^{k-i}$
- Level k: d^k Probleme der Größe $n/b^k = b^{k-k} = 1$, hier jedes mit Kosten a, also Kosten ad^k
- d = b: Kosten $ad^k = ab^k = an \in \Theta(n)$ auf Level k, $cnk = cn\log_b n \in \Theta(n\log n)$ für den Rest
- d < b: Kosten $ad^k < ab^k = an \in O(n)$ auf Level k,

Rest:
$$cn\sum_{i=0}^{k-1} \left(\frac{d}{b}\right)^i = cn\frac{1-(d/b)^k}{1-d/b} < cn\frac{1}{1-d/b} \in O(n)$$

> $cn \in \Omega(n) \Rightarrow \Theta(n)$

H. Seidl (TUM) GAD SS'16 211

Divide-and-Conquer-Algorithmen

•
$$d > b$$
: $n = b^k$, also $k = \log_b n = \log_b d \cdot \log_d n$
$$d^k = d^{\log_b n} = d^{\log_d n \cdot \log_b d} = n^{\log_b d}$$
 Kosten $an^{\log_b d} \in \Theta(n^{\log_b d})$ auf Level k ,

Rest:
$$cb^k \frac{(d/b)^k - 1}{d/b - 1} = c\frac{d^k - b^k}{d/b - 1}$$

= $cd^k \frac{1 - (b/d)^k}{d/b - 1} \in \Theta(d^k) \in \Theta(n^{\log_b d})$

SS'16

212

H. Seidl (TUM)

Master-Theorem

Lösung von Rekursionsgleichungen

Satz (vereinfachtes Master-Theorem)

Seien a, b, c, d positive Konstanten und $n = b^k$ mit $k \in \mathbb{N}$.

Betrachte folgende Rekursionsgleichung:

$$r(n) = \begin{cases} a & \text{falls } n = 1, \\ cn + d \cdot r(n/b) & \text{falls } n > 1. \end{cases}$$

Dann gilt:

$$r(n) = \begin{cases} \Theta(n) & \text{falls } d < b, \\ \Theta(n \log n) & \text{falls } d = b, \\ \Theta(n^{\log_b d}) & \text{falls } d > b. \end{cases}$$

4□ > 4団 > 4 豆 > 4 豆 > 豆 の Q ○

SS'16

213

H. Seidl (TUM) GAD

Untere Schranke

MergeSort hat Laufzeit $O(n \log n)$ im worst case.

InsertionSort kann so implementiert werden, dass es im best case lineare Laufzeit hat.

Gibt es Sortierverfahren mit Laufzeit besser als $O(n \log n)$ im worst case, z.B. O(n) oder $O(n \log \log n)$?

⇒ nicht auf der Basis einfacher Schlüsselvergleiche

Entscheidungen: $x_i < x_j \rightarrow ja/nein$

Satz

Jeder vergleichsbasierte Sortieralgorithmus benötigt im worst case mindestens $n \log n - O(n) \in \Theta(n \log n)$ Vergleiche.



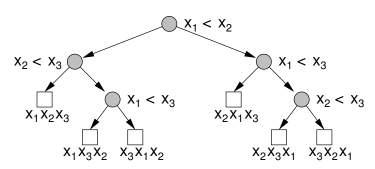
214

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

Untere Schranke

Vergleichsbasiertes Sortieren

Entscheidungsbaum mit Entscheidungen an den Knoten:



215

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

Untere Schranke

Vergleichsbasiertes Sortieren

muss insbesondere auch funktionieren, wenn alle n Schlüssel verschieden sind

⇒ Annahme: alle verschieden

Wieviele verschiedene Ergebnisse gibt es?

⇒ alle Permutationen:

$$n! = \sqrt{2\pi n} \left(\frac{n}{e}\right)^n \left(1 + O\left(\frac{1}{n}\right)\right) \ge \frac{n^n}{e^n} \sqrt{2\pi n}$$

Binärbaum der Höhe h hat höchstens 2^h Blätter bzw. Binärbaum mit b Blättern hat mindestens Höhe $\log_2 b$

$$\Rightarrow h \ge \log_2(n!) \ge n \log n - n \log e + \frac{1}{2} \log(2\pi n)$$

(□▶∢∰▶∢≣▶∢≣▶ ≣ ∽)९୯

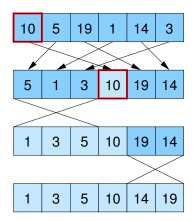
SS'16

216

H. Seidl (TUM) GAD

Idee:

Aufspaltung in zwei Teilmengen, aber nicht in der Mitte der Sequenz wie bei MergeSort, sondern getrennt durch ein Pivotelement





QuickSort abstrakt

```
quickSort {
    Wähle Pivotelement:
    // z.B. erstes, mittleres, letztes oder zufälliges Element
    Splitte in kleinere und größere Schlüssel bzgl. Pivotelement;
    // entweder in temporäre Arrays oder in-place
    // ein Scan des Felds \Rightarrow O(n) Zeit
    Sortiere Teilfeld mit kleineren Schlüsseln (rekursiv);
    Sortiere Teilfeld mit größeren Schlüsseln (rekursiv):
```

SS'16

Implementierung: effizient und in-place

```
void quickSort(Element[] a, int \ell, int r) {
    // a[\ell \dots r]: zu sortierendes Feld
     if (\ell < r) {
          p = a[r]; // Pivot
          int i = \ell - 1; int j = r;
          do { // spalte Elemente in a[\ell,...,r-1] nach Pivot p
               do { i++ } while (a[i] < p);
               do \{i--\} while (i \ge \ell \land a[i] > p);
               if (i < i) swap(a, i, i):
          } while (i < i):
          swap (a, i, r); // Pivot an richtige Stelle
          quickSort(a, \ell, i-1);
          quickSort(a, i + 1, r);
```

QuickSort: Laufzeit

Problem:

- im Gegensatz zu MergeSort kann die Aufteilung in Teilprobleme unbalanciert sein (also nur im Optimalfall eine Halbierung)
- im worst case quadratische Laufzeit
 (z.B. wenn Pivotelement immer kleinstes oder größtes aller
 Elemente ist)



QuickSort: Laufzeit

Problem:

- im Gegensatz zu MergeSort kann die Aufteilung in Teilprobleme unbalanciert sein (also nur im Optimalfall eine Halbierung)
- im worst case quadratische Laufzeit
 (z.B. wenn Pivotelement immer kleinstes oder größtes aller
 Elemente ist)

Lösungen:

- wähle zufälliges Pivotelement:
 Laufzeit O(n log n) mit hoher Wahrscheinlichkeit
- berechne Median (mittleres Element):
 mit Selektionsalgorithmus. Nicht in dieser Vorlesung



SS'16

H. Seidl (TUM)

Laufzeit bei zufälligem Pivot-Element

- Zähle Anzahl Vergleiche (Rest macht nur konstanten Faktor aus)
- $\overline{C}(n)$: erwartete Anzahl Vergleiche bei n Elementen

Satz

Die erwartete Anzahl von Vergleichen für QuickSort mit zufällig ausgewähltem Pivotelement ist

$$\bar{C}(n) \leq 2n \ln n \leq 1.39n \log_2 n$$



SS'16

221

H. Seidl (TUM) GAD

Beweis.

- Betrachte sortierte Sequenz (e'₁,..., e'_n)
- nur Vergleiche mit Pivotelement
- Pivotelement ist nicht in den rekursiven Aufrufen enthalten
- \Rightarrow e_i' und e_j' werden höchstens einmal verglichen und zwar dann, wenn e_i' oder e_i' Pivotelement ist



SS'16

H. Seidl (TUM)

Beweis.

- Zufallsvariable X_{ij} ∈ {0, 1}
- ullet $X_{ij}=1$ \Leftrightarrow e_i' und e_i' werden verglichen

$$\bar{C}(n) = \mathbb{E}\left[\sum_{i < j} X_{ij}\right] = \sum_{i < j} \mathbb{E}\left[X_{ij}\right] \\
= \sum_{i < j} 0 \cdot \Pr\left[X_{ij} = 0\right] + 1 \cdot \Pr\left[X_{ij} = 1\right] \\
= \sum_{i < j} \Pr\left[X_{ij} = 1\right]$$



223

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

Lemma

$$Pr[X_{ij} = 1] = 2/(j - i + 1)$$

Beweis.

- Sei $M = \{e'_i, ..., e'_i\}$
- Irgendwann wird ein Element aus M als Pivot ausgewählt.
- Bis dahin bleibt M immer zusammen.
- e'_i und e'_j werden genau dann direkt verglichen, wenn eines der beiden als Pivot ausgewählt wird
- Wahrscheinlichkeit:

$$Pr[e'_i \text{ oder } e'_j \text{ aus } M \text{ ausgewählt}] = \frac{2}{|M|} = \frac{2}{j-i+1}$$

Beweis.

$$\bar{C} = \sum_{i < j} \Pr[X_{ij} = 1] = \sum_{i=1}^{n-1} \sum_{j=i+1}^{n} \frac{2}{j-i+1}$$

$$= \sum_{i=1}^{n-1} \sum_{k=2}^{n-i+1} \frac{2}{k} = 2 \sum_{i=1}^{n-1} \sum_{k=2}^{n-i+1} \frac{1}{k}$$

$$\leq 2 \sum_{i=1}^{n-1} \sum_{k=2}^{n} \frac{1}{k} = 2(n-1) \sum_{k=2}^{n} \frac{1}{k} = 2(n-1)(H_n - 1)$$

$$\leq 2(n-1)(1 + \ln n - 1) \leq 2n \ln n = 2n \ln(2) \log_2(n)$$

225

SS'16

H. Seidl (TUM) GAD

Verbesserte Version ohne Check für Array-Grenzen

```
void qSort(Element[] a, int \ell, int r) {
     while (r - \ell > n_0) {
          i = pickPivotPos(a, \ell, r);
          swap(a, \ell, i); p = a[\ell];
          int i = \ell; int i = r:
          repeat {
                while (a[i] < p) i++;
                while (a[i] > p) i--;
                if (i \le i) { swap(a, i, i); i++; i--; }
          } until (i > i);
          if (i < (\ell + r)/2) \{ qSort(a, \ell, j); \ell = i; \}
                             \{qSort(a, i, r); r = i;\}
          else
     insertionSort(a, \ell, r);
```

SS'16

Rang-Selektion

- Bestimmung des kleinsten und größten Elements ist mit einem einzigen Scan über das Array in Linearzeit möglich
- Aber wie ist das beim k-kleinsten Element, z.B. beim $\lfloor n/2 \rfloor$ -kleinsten Element (Median)?

Problem:

Finde *k*-kleinstes Element in einer Menge von *n* Elementen



SS'16

Rang-Selektion

- Bestimmung des kleinsten und größten Elements ist mit einem einzigen Scan über das Array in Linearzeit möglich
- Aber wie ist das beim k-kleinsten Element,
 z.B. beim [n/2]-kleinsten Element (Median)?

Problem:

Finde *k*-kleinstes Element in einer Menge von *n* Elementen

Naive Lösung: Sortieren und k-tes Element ausgeben

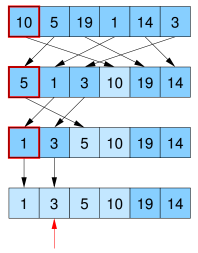
 \Rightarrow Zeit $O(n \log n)$

Geht das auch schneller?



H. Seidl (TUM) GAD SS'16

Ansatz: ähnlich zu QuickSort, aber nur eine Seite betrachten



H. Seidl (TUM)

Methode analog zu QuickSort

```
Element quickSelect(Element[] a, int I, int r, int k) {
  // a[1...r]: Restfeld, k: Rang des gesuchten Elements
  if (r == I) return a[I];
  int z = \text{zuf\"{a}llige Position in } \{1, \dots, r\}; \text{ swap}(a, z, r);
  Element p = a[r]; int i = l - 1; int i = r;
  do { // spalte Elemente in a[1, ..., r-1] nach Pivot p
     do i++ while (a[i] < p);
    do i— while (a[i] > p \&\& i \neq I);
    if (i < i) swap(a, i, i);
  } while (i < i);
  swap (a, i, r); // Pivot an richtige Stelle
  if (k < i) return quickSelect(a, l, i - 1, k);
  if (k > i) return quickSelect(a, i + 1, r, k);
  else return a[k]; // k == i
```

SS'16

Alternative Methode

```
Element select(Element[] s, int k) {
  assert(|s| \ge k):
  Wähle p \in s zufällig (gleichverteilt);
  Element[] a := \{e \in s : e < p\};
  if (|a| \ge k)
     return select(a,k);
  Element[] b := \{e \in s : e = p\};
  if (|a| + |b| > k)
     return p;
  Element[] c := \{e \in s : e > p\};
  return select(c,k - |a| - |b|);
```

SS'16

Alternative Methode

ĸ		10	n	
\mathbf{D}	e	Э	v	ᆫ
			1-	

s	k	a b c
(3,1,4,1,5,9, <mark>2</mark> ,6,5,3,5,8,9)	7	(1,1) (2) (3,4,5,9,6,5,3,5,8,9)
(3,4,5,9, <mark>6</mark> ,5,3,5,8,9)	4	$\langle 3,4,5,\overline{5,3,5}\rangle\langle 6\rangle\langle 9,8,9\rangle$
(3,4, <mark>5</mark> ,5,3,5)	4	$\overline{\langle 3,4,3\rangle \langle 5,5,5\rangle \langle \rangle}$

In der sortierten Sequenz würde also an 7. Stelle das Element 5 stehen.

Hier wurde das mittlere Element als Pivot verwendet.

SS'16

231

H. Seidl (TUM) GAD

teilt das Feld jeweils in 3 Teile:

- a Elemente kleiner als das Pivot
- Elemente gleich dem Pivot
- c Elemente größer als das Pivot

T(n): erwartete Laufzeit bei *n* Elementen

Satz

Die erwartete Laufzeit von QuickSelect ist linear: $T(n) \in O(n)$.



SS'16

232

H. Seidl (TUM)

QuickSelect

Beweis.

• Pivot ist gut, wenn weder a noch c länger als 2/3 der aktuellen Feldgröße sind:

> schlecht schlecht gut

⇒ Pivot ist gut, falls es im mittleren Drittel liegt

$$p = Pr[Pivot ist gut] = 1/3$$

233

SS'16 H. Seidl (TUM)

QuickSelect

Beweis.

 Pivot ist gut, wenn weder a noch c länger als 2/3 der aktuellen Feldgröße sind:

schlecht gut schlecht

⇒ Pivot ist gut, falls es im mittleren Drittel liegt

$$p = Pr[Pivot ist gut] = 1/3$$

Erwartete Zeit bei n Elementen

- linearer Aufwand außerhalb der rekursiven Aufrufe: cn
- Pivot gut (Wsk. 1/3): Restaufwand $\leq T(2n/3)$
- Pivot schlecht (Wsk. 2/3): Restaufwand $\leq T(n-1) < T(n)$

◄□▶◀圖▶◀불▶◀불▶ 불 ♡Q(

SS'16

H. Seidl (TUM) GAD

QuickSelect

Beweis.

$$T(n) \le cn + p \cdot T(n \cdot 2/3) + (1 - p) \cdot T(n)$$
 $p \cdot T(n) \le cn + p \cdot T(n \cdot 2/3)$
 $T(n) \le cn/p + T(n \cdot 2/3)$
 $\le cn/p + c \cdot (n \cdot 2/3)/p + T(n \cdot (2/3)^2)$
... wiederholtes Einsetzen
 $\le (cn/p)(1 + 2/3 + 4/9 + 8/27 + ...)$
 $\le \frac{cn}{p} \cdot \sum_{i \ge 0} (2/3)^i$
 $\le \frac{cn}{1/3} \cdot \frac{1}{1 - 2/3} = 9cn \in O(n)$

_

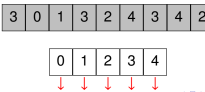
H. Seidl (TUM) SS'16 234

Buckets

- mit paarweisen Schlüsselvergleichen: nie besser als $O(n \log n)$
- Was aber, wenn die Schlüsselmenge mehr Struktur hat?
 z.B. Zahlen/Strings bestehend aus mehreren Ziffern/Zeichen
- Um zwei Zahlen / Strings zu vergleichen reicht oft schon die erste Ziffer / das erste Zeichen.
 Nur bei gleichem Anfang kommt es auf mehr Ziffern / Zeichen an.

Buckets

- mit paarweisen Schlüsselvergleichen: nie besser als $O(n \log n)$
- Was aber, wenn die Schlüsselmenge mehr Struktur hat?
 z.B. Zahlen/Strings bestehend aus mehreren Ziffern/Zeichen
- Um zwei Zahlen/Strings zu vergleichen reicht oft schon die erste Ziffer / das erste Zeichen.
 Nur bei gleichem Anfang kommt es auf mehr Ziffern/Zeichen an.
- Annahme: Elemente sind Zahlen im Bereich $\{0, ..., K-1\}$
- Strategie: verwende Feld von K Buckets (z.B. Listen)



Buckets

```
Sequence<Elem> kSort(Sequence<Elem> s) {
    Sequence<Elem>[] b = new Sequence<Elem>[K];
    foreach (e \in s)
        b[key(e)].pushBack(e);
    return concatenate(b); // Aneinanderreihung von b[0],...,b[k-1]
}
```

SS'16

Buckets

```
Sequence<Elem> kSort(Sequence<Elem> s) {
    Sequence<Elem>[] b = new Sequence<Elem>[K];
    foreach (e \in s)
        b[key(e)].pushBack(e);
    return concatenate(b); // Aneinanderreihung von b[0],...,b[k-1]
}
Laufzeit: \Theta(n + K) Problem: nur gut für K \in o(n \log n)
Speicher: \Theta(n + K)
```

236

Buckets

Speicher: $\Theta(n+K)$

```
Sequence<Elem > kSort(Sequence < Elem > s) {
    Sequence<Elem > [] b = new Sequence<Elem > [K];
    foreach (e \in s)
        b[key(e)].pushBack(e);
    return concatenate(b); // Aneinanderreihung von b[0],...,b[k-1]
}
Laufzeit: \Theta(n + K) Problem: nur gut für K \in o(n \log n)
```

- wichtig: kSort ist stabil, d.h. Elemente mit dem gleichen Schlüssel
 - behalten ihre relative Reihenfolge

 ⇒ Elemente müssen im jeweiligen Bucket *hinten* angehängt werden
 - < □ > < 雹 > < ፮ > ፮ · 이 Qu

H. Seidl (TUM) SS'16 236

- verwende K-adische Darstellung der Schlüssel
- Annahme:
 Schlüssel sind Zahlen aus {0,..., K^d 1} repräsentiert durch d Stellen von Ziffern aus {0,..., K 1}
- sortiere zunächst entsprechend der niedrigstwertigen Ziffer mit kSort und dann nacheinander für immer höherwertigere Stellen
- behalte Ordnung der Teillisten bei



```
 \begin{array}{l} \text{radixSort}(\text{Sequence} < \text{Elem} > \text{s}) \ \{ \\ \text{for (int } i = 0; \ i < d; \ i++) \\ \text{kSort(s,i);} \qquad /\!\!/ \ \textit{sortiere gemäß key}_i(x) \\ \qquad /\!\!/ \ \textit{mit key}_i(x) = (\textit{key}(x)/\textit{K}^i) \ \text{mod } \textit{K} \\ \} \end{array}
```

SS'16

238

H. Seidl (TUM) GAD

```
 \begin{array}{l} {\sf radixSort}({\sf Sequence}{<}{\sf Elem}{>}\;{\sf s})\; \{\\ {\sf for}\; ({\sf int}\; i=0;\; i< d;\; i++)\\ {\sf kSort}({\sf s},{\sf i}); \qquad /\!\!/\; {\sf sortiere}\; {\sf gemä} {\sf B}\; {\sf key}_i({\sf x})\\ {\it /\!\!/}\; {\sf mit}\; {\sf key}_i({\sf x}) = ({\sf key}({\sf x})/{\sf K}^i)\; {\sf mod}\; {\sf K}\\ \} \end{array}
```

Verfahren funktioniert, weil kSort stabil ist:

Elemente mit gleicher i-ter Ziffer bleiben sortiert bezüglich der Ziffern $i-1\ldots 0$ während der Sortierung nach Ziffer i

Laufzeit: O(d(n+K)) für n Schlüssel aus $\{0, ..., K^d-1\}$

4 D > 4 P > 4 E > 4 E > E 990

SS'16

238

H. Seidl (TUM) GAD

Beispiel

012 203 003 074 024 017 112

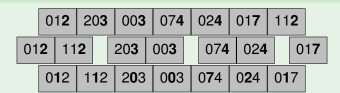








Beispiel





239

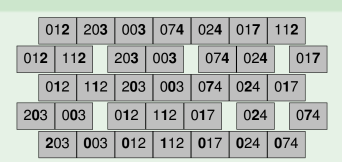
Beispiel





239

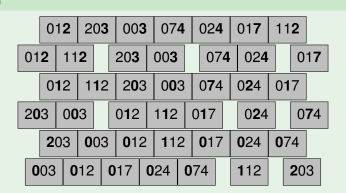
Beispiel





239

Beispiel

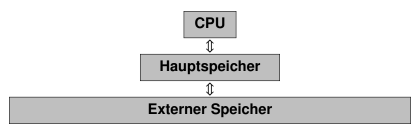


4 D > 4 P > 4 E > 4 E > E 9 Q P

Beispiel 12 **0**3 **0**3 03 03 12 12 12 017 | 024 03 12 03 012 | 017 | 024 |



Heutige Computer:



- Hauptspeicher hat Größe M
- Transfer zwischen Hauptspeicher und externem Speicher mit Blockgröße B



Problem:

Minimiere Anzahl Blocktransfers zwischen internem und externem Speicher

Anmerkung:

Gleiches Problem trifft auch auf anderen Stufen der Hierarchie zu (Cache)

SS'16

241

Problem:

Minimiere Anzahl Blocktransfers zwischen internem und externem Speicher

Anmerkung:

Gleiches Problem trifft auch auf anderen Stufen der Hierarchie zu (Cache)

Lösung: Verwende MergeSort

Vorteil:

MergeSort verwendet oft konsekutive Elemente (Scanning) (geht auf Festplatte schneller als Random Access-Zugriffe)

SS'16

241

- Eingabe: großes Feld auf der Festplatte
- Annahme: Anzahl der Elemente n ist durch B teilbar ($B \mid M$) (sonst z.B. Auffüllen mit maximalem Schlüssel)

242

- Eingabe: großes Feld auf der Festplatte
- Annahme: Anzahl der Elemente n ist durch B teilbar (B | M)
 (sonst z.B. Auffüllen mit maximalem Schlüssel)

Run Formation Phase:

- Lade wiederholt Teilfeld der Größe M in den Speicher,
- sortiere es mit einem in-place-Sortierverfahren,
- schreibe sortiertes Teilfeld (Run) wieder zurück auf die Festplatte

SS'16

242

- Eingabe: großes Feld auf der Festplatte
- Annahme: Anzahl der Elemente n ist durch B teilbar (B | M)
 (sonst z.B. Auffüllen mit maximalem Schlüssel)

Run Formation Phase:

H. Seidl (TUM)

- Lade wiederholt Teilfeld der Größe M in den Speicher,
- sortiere es mit einem in-place-Sortierverfahren,
- schreibe sortiertes Teilfeld (Run) wieder zurück auf die Festplatte
- ⇒ benötigt n/B Blocklese- und n/B Blockschreiboperationen Laufzeit: 2n/B Transfers
 - ergibt sortierte Bereiche (Runs) der Größe M

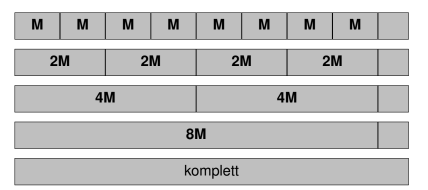
M	M	M	M	M	M	M	M	

4 □ > <@ > < ₹ > ₹ < ₹ > ₹

SS'16

Merge Phasen

- Merge von jeweils 2 Teilfolgen in [log₂(n/M)] Phasen
- dabei jeweils Verdopplung der Größe der sortierten Teile





H. Seidl (TUM) GAD

Merge von zwei Runs

- von jedem der beiden Runs und von der Ausgabesequenz bleibt ein Block im Hauptspeicher (3 Puffer: 2× Eingabe, 1× Ausgabe)
- Anfang: beide Eingabepuffer mit B Elementen (1 Block) laden, Ausgabepuffer leer
- Dann: jeweils führende Elemente der beiden Eingabepuffer vergleichen und das kleinere in den Ausgabepuffer schreiben
- Wenn Eingabepuffer leer ⇒ neuen Block laden
- Wenn Ausgabepuffer voll ⇒ Block auf Festplatte schreiben und Ausgabepuffer leeren



244

Merge von zwei Runs

- von jedem der beiden Runs und von der Ausgabesequenz bleibt ein Block im Hauptspeicher (3 Puffer: 2× Eingabe, 1× Ausgabe)
- Anfang: beide Eingabepuffer mit B Elementen (1 Block) laden, Ausgabepuffer leer
- Dann: jeweils führende Elemente der beiden Eingabepuffer vergleichen und das kleinere in den Ausgabepuffer schreiben
- Wenn Eingabepuffer leer ⇒ neuen Block laden
- Wenn Ausgabepuffer voll ⇒ Block auf Festplatte schreiben und Ausgabepuffer leeren
- In jeder Merge-Phase wird das ganze Feld einmal gelesen und geschrieben
- \Rightarrow $(2n/B)(1 + \lceil \log_2(n/M) \rceil)$ Block-Transfers

D + 4 A + 4 B + B + 990

244

Multiway-MergeSort

- Verfahren funktioniert, wenn 3 Blöcke in den Speicher passen
- Wenn mehr Blöcke in den Speicher passen, kann man gleich k ≥ 2 Runs mergen.
- Benutze Prioritätswarteschlange (Priority Queue) zur Minimumermittlung, wobei die Operationen O(log k) Zeit kosten
- \bullet (k+1) Blocks und die PQ müssen in den Speicher passen
- \Rightarrow $(k+1)B+O(k) \leq M$, also $k \in O(M/B)$
- Anzahl Merge-Phasen reduziert auf $\lceil \log_k(n/M) \rceil$
- \Rightarrow $(2n/B)(1 + \lceil \log_{M/B}(n/M) \rceil)$ Block-Transfers
 - In der Praxis: Anzahl Merge-Phasen gering
 - Wenn $n \le M^2/B$: nur eine einzige Merge-Phase (erst M/B Runs der Größe M, dann einmal Merge)

Prioritätswarteschlangen

M: Menge von Elementen

prio(e): Priorität von Element e

Operationen:

- M.build($\{e_1, \ldots, e_n\}$): $M = \{e_1, \ldots, e_n\}$
- M.insert(Element e): $M = M \cup e$
- Element M.min(): gib ein e mit minimaler Priorität prio(e) zurück
- Element M.deleteMin(): entferne Element e mit minimalem Wert prio(e) und gib es zurück



246

Adressierbare Prioritätswarteschlangen

Zusätzliche Operationen für adressierbare Priority Queues:

- Handle insert(Element e): wie zuvor, gibt aber ein Handle (Referenz/Zeiger) auf das eingefügte Element zurück
- remove(Handle h): lösche Element spezifiziert durch Handle h
- decreaseKey(Handle h, int k): reduziere Schlüssel/Priorität des Elements auf Wert k (je nach Implementation evt. auch um Differenz k)
- M.merge(Q): $M = M \cup Q$; $Q = \emptyset$;



247

Prioritätswarteschlangen mit Listen

Priority Queue mittels unsortierter Liste:

```
• build(\{e_1, \ldots, e_n\}): Zeit O(n)
```

- insert(Element e): Zeit O(1)
- min(), deleteMin(): Zeit O(n)

Priority Queue mittels sortierter Liste:

```
• build(\{e_1, \ldots, e_n\}): Zeit O(n \log n)
```

- insert(Element *e*): Zeit O(n)
- min(), deleteMin(): Zeit O(1)
- ⇒ Bessere Struktur als eine Liste notwendig!

→□ → →□ → → = → → = → への

248

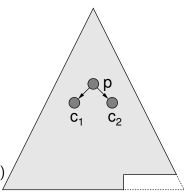
Binärer Heap

Idee: verwende Binärbaum

Bewahre zwei Invarianten:

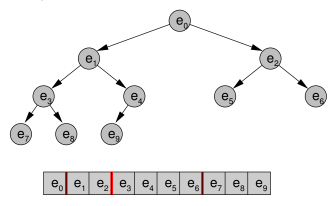
- Form-Invariante: fast vollständiger Binärbaum
- Heap-Invariante:

 $prio(p) \leq min\left\{prio(c1), prio(c2)\right\})$



SS'16

Binärer Heap als Feld



- Kinder von Knoten H[i] in H[2i + 1] und H[2i + 2]
- Form-Invariante: $H[0] \dots H[n-1]$ besetzt
- Heap-Invariante: $H[i] \le \min\{H[2i+1], H[2i+2]\}$

Binärer Heap als Feld

insert(e)

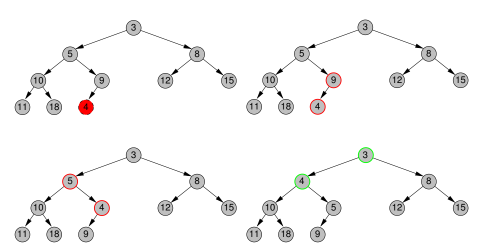
- Form-Invariante: H[n] = e; siftUp(n); n++;
- Heap-Invariante:

```
vertausche e mit seinem Vater bis \operatorname{prio}(H[\lfloor (k-1)/2 \rfloor]) \leq \operatorname{prio}(e) für e in H[k] (oder e in H[0]) siftUp(i) { while (i > 0 \land \operatorname{prio}(H[\lfloor (i-1)/2 \rfloor]) > \operatorname{prio}(H[i])) { swap(H, i, \lfloor (i-1)/2 \rfloor); i = (i-1)/2; } }
```

Laufzeit: O(log n)

4 D > 4 B > 4 B > 4 B > 9 Q O

Heap - siftUp()



Binärer Heap als Feld

deleteMin()

Form-Invariante:

```
e = H[0];
n--;
H[0] = H[n];
siftDown(0);
return e;
```

- Heap-Invariante: (siftDown)
 vertausche e (anfangs Element in H[0]) mit dem Kind, das die kleinere Priorität hat, bis e ein Blatt ist oder prio(e) ≤ min{prio(c₁(e)), prio(c₂(e))}.
- Laufzeit: $O(\log n)$



SS'16

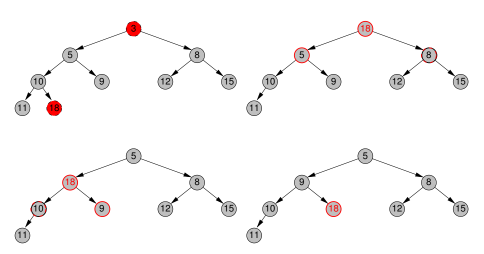
253

H. Seidl (TUM) GAD

Binärer Heap als Feld

```
siftDown(i) {
  int m;
  while (2i + 1 < n) {
    if (2i + 2 \ge n)
       m = 2i + 1;
     else
       if (prio(H[2i + 1]) < prio(H[2i + 2]))
          m = 2i + 1:
       else m = 2i + 2:
    if (prio(H[i]) \leq prio(H[m]))
       return;
    swap(H, i, m);
     i = m;
```

Heap - siftDown()





SS'16

255

H. Seidl (TUM) GAD

Binärer Heap / Aufbau

```
build(\{e_0, \dots, e_{n-1}\})
• naiv:

Für alle i \in \{0, \dots, n-1\}:

insert(e_i)
```

 \Rightarrow Laufzeit: $\Theta(n \log n)$



SS'16

256

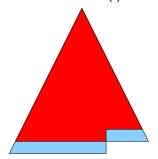
H. Seidl (TUM) GAD

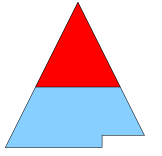
Binärer Heap / Aufbau

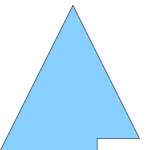
 $\mathsf{build}(\{e_0,\ldots,e_{n-1}\})$

effizient:

- Für alle $i \in \{0, ..., n-1\}$: $H[i] := e_i$.
- Für alle $i \in \left\{ \left\lfloor \frac{n}{2} \right\rfloor 1, \dots, 0 \right\}$: siftDown(i)







257

Binärer Heap / Aufbau

Laufzeit:

- $k = \lfloor \log n \rfloor$: Baumtiefe (gemessen in Kanten)
- siftDown-Kosten von Level ℓ aus proportional zur Resttiefe $(k \ell)$
- Es gibt $\leq 2^{\ell}$ Knoten in Tiefe ℓ .

$$O\left(\sum_{0 \le \ell < k} 2^{\ell}(k - \ell)\right) \subseteq O\left(2^{k} \sum_{0 \le \ell < k} \frac{k - \ell}{2^{k - \ell}}\right) \subseteq O\left(2^{k} \sum_{j \ge 1} \frac{j}{2^{j}}\right) \subseteq O(n)$$

$$\begin{split} \sum_{j\geq 1} j \cdot 2^{-j} &= \sum_{j\geq 1} 2^{-j} + \sum_{j\geq 2} 2^{-j} + \sum_{j\geq 3} 2^{-j} + \dots \\ &= 1 \cdot \sum_{j\geq 1} 2^{-j} + \frac{1}{2} \cdot \sum_{j\geq 1} 2^{-j} + \frac{1}{4} \cdot \sum_{j\geq 1} 2^{-j} + \dots \\ &= (1 + 1/2 + 1/4 + \dots) \sum_{j\geq 1} 2^{-j} = 2 \cdot 1 = 2 \end{split}$$

258

H. Seidl (TUM) SS'16

Laufzeiten des Binären Heaps

```
    min(): O(1)
    insert(e): O(log n)
    deleteMin(): O(log n)
    build(e<sub>0</sub>,...,e<sub>n-1</sub>): O(n)
    M.merge(Q): Θ(n)
```

Adressen bzw. Feldindizes in array-basierten Binärheaps können nicht als Handles verwendet werden, da die Elemente bei den Operationen verschoben werden

⇒ ungeeignet als adressierbare PQs (kein remove bzw. decreaseKey)

4 D > 4 P > 4 E > 4 E > E 900

259

HeapSort

Verbesserung von SelectionSort:

- erst build(e_0, \ldots, e_{n-1}): O(n)
- dann n × deleteMin(): vertausche in jeder Runde erstes und letztes Heap-Element, dekrementiere Heap-Größe und führe siftDown(0) durch: O(n log n)
- ⇒ sortiertes Array entsteht von hinten, ansteigende Sortierung kann mit Max-Heap erzeugt werden
 - in-place, aber nicht stabil
 - Gesamtlaufzeit: O(n log n)



SS'16

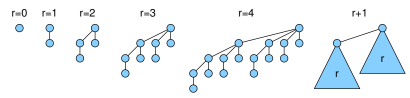
260

H. Seidl (TUM)

Binomial-Bäume

Binomial Heaps bestehen aus Binomial-Bäumen

Form-Invariante:



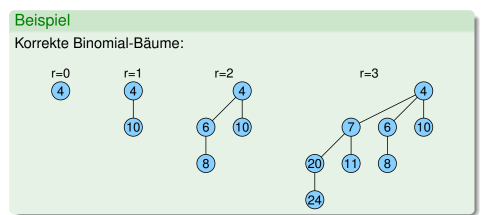
Heap-Invariante:

$$prio(Vater) \le prio(Kind)$$

Elemente der Priority Queue werden in Heap Items gespeichert, die eine feste Adresse im Speicher haben und damit als Handles dienen können (im Gegensatz zu array-basierten Binärheaps)

H. Seidl (TUM) SS'16 261

Binomial-Bäume





SS'16

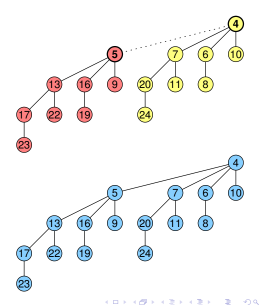
262

H. Seidl (TUM) GAD

Binomial-Baum: Merge

Wurzel mit größerem Wert wird neues Kind der Wurzel mit kleinerem Wert! (Heap-Bedingung)

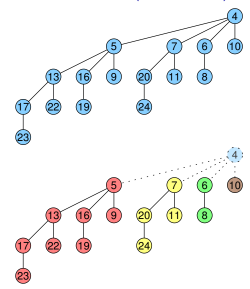
aus zwei B_{r-1} wird ein B_r



Binomial-Baum: Löschen der Wurzel (deleteMin)

aus einem B_r

werden B_{r-1}, \ldots, B_0



H. Seidl (TUM) SS'16

Binomial-Baum: Knotenanzahl

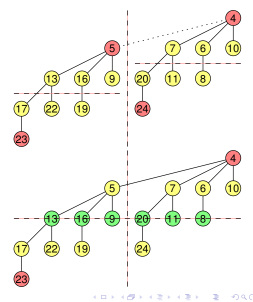
 B_r hat auf Level $k \in \{0, ..., r\}$ genau $\binom{r}{k}$ Knoten

Warum?

Bei Bau des B_r aus 2 B_{r-1} gilt:

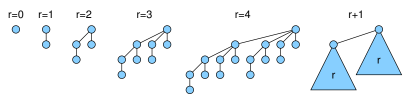
$$\binom{r}{k} = \binom{r-1}{k-1} + \binom{r-1}{k}$$

Insgesamt: B_r hat 2^r Knoten



Binomial-Bäume

Eigenschaften von Binomial-Bäumen:



Binomial-Baum vom Rang r

- hat Höhe r (gemessen in Kanten)
- hat maximalen Grad r (Wurzel)
- hat auf Level $\ell \in \{0, ..., r\}$ genau (f) Knoten
- hat $\sum_{\ell=0}^{r} \binom{r}{\ell} = 2^{r}$ Knoten
- zerfällt bei Entfernen der Wurzel in r Binomial-Bäume von Rang 0 bis r – 1

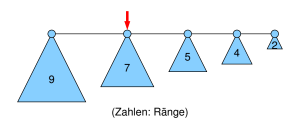
4□ > 4₫ > 4분 > 4분 > 9

266

Binomial Heap

Binomial Heap:

- verkettete Liste von Binomial-Bäumen
- pro Rang maximal 1 Binomial-Baum
- Zeiger auf Wurzel mit minimalem Prioritätswert



267

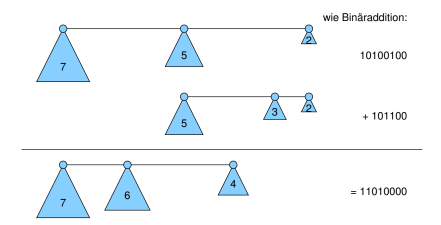
H. Seidl (TUM)

Binomial Heap

Beispiel Korrekter Binomial Heap: min-Zeiger Wurzel-Liste 6 Binomial-Baum (8) vom Rang r=1

268

Merge von zwei Binomial Heaps



Aufwand für Merge: $O(\log n)$



269

Binomial Heaps

B_i: Binomial-Baum mit Rang i

Operationen:

- merge: $O(\log n)$
- insert(e): Merge mit B₀, Zeit O(log n)
- min(): spezieller Zeiger, Zeit O(1)
- deleteMin():

sei das Minimum in B_i ,

durch Löschen der Wurzel zerfällt der Binomialbaum in

 B_0,\ldots,B_{i-1}

Merge mit dem restlichen Binomial Heap kostet $O(\log n)$

270

Binomial Heaps

Weitere Operationen:

 decreaseKey(h, k): siftUp-Operation in Binomial-Baum für das Element, auf das h zeigt, dann ggf. noch min-Zeiger aktualisieren

Zeit: $O(\log n)$

remove(h): Sei e das Element, auf das h zeigt.
 Setze prio(e) = -∞ und wende siftUp-Operation auf e an bis e in der Wurzel, dann weiter wie bei deleteMin

Zeit: $O(\log n)$

271

Bessere Laufzeit mit Fibonacci-Heaps

Fibonacci-Heaps

Verbesserung von Binomial Heaps mit folgenden Kosten:

- min, insert, merge: O(1) (worst case)
- decreaseKey: O(1) (amortisiert)
- deleteMin, remove: $O(\log n)$ (amortisiert)

Wir werden darauf bei den Graph-Algorithmen zurückgreifen.



272

Vergleich Wörterbuch / Suchstruktur

- S: Menge von Elementen
- Element e wird identifiziert über eindeutigen Schlüssel key(e)

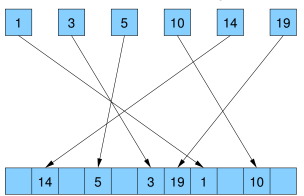
Operationen:

- S.insert(Elem e): $S = S \cup \{e\}$
- S.remove(Key k): S = S \ {e},
 wobei e das Element mit key(e) == k ist
- S.find(Key k): (Wörterbuch)
 gibt das Element e ∈ S mit key(e) == k zurück, falls es existiert,
 sonst null
- S.locate(Key k): (Suchstruktur) gibt das Element $e \in S$ mit minimalem Schlüssel key(e) zurück, für das key(e) $\geq k$

H. Seidl (TUM) SS'16 273

Vergleich Wörterbuch / Suchstruktur

Wörterbuch effizient über Hashing realisierbar



- Hashing zerstört die Ordnung auf den Elementen
- ⇒ keine effiziente locate-Operation
- ⇒ keine Intervallanfragen

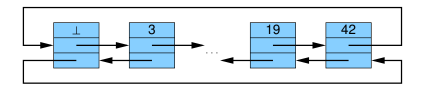
<ロ > ∢♪ ∢♪ ∢ き > ∢き > うへの

274

H. Seidl (TUM) SS'16

Suchstruktur

Erster Ansatz: sortierte Liste



Problem:

• insert, remove, locate kosten im worst case $\Theta(n)$ Zeit

Einsicht:

 wenn locate effizient implementierbar, dann auch die anderen Operationen



SS'16

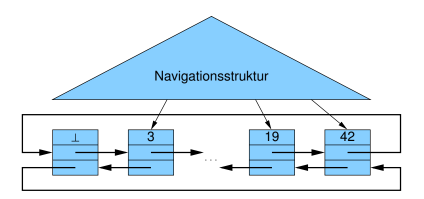
275

H. Seidl (TUM)

Suchstruktur

Idee:

• füge Navigationsstruktur hinzu, die locate effizient macht



Suchbäume

extern Baumknoten enthalten nur Navigationsinformationen Nutzdaten sind in den Blättern gespeichert. (hier: mittels Zeiger auf Elemente einer sortierten Liste)

intern Nutzdaten sind schon an den inneren Knoten gespeichert

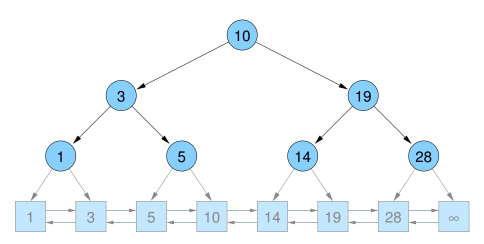


SS'16

277

H. Seidl (TUM) GAD

Binärer Suchbaum (ideal)





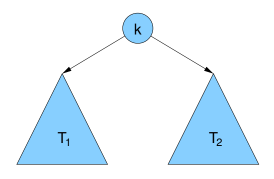
278

Binärer Suchbaum

Suchbaum-Regel:

Für alle Schlüssel k_1 in T_1 und k_2 in T_2 :

$$k_1 \leq k < k_2$$



279

locate-Strategie:

- Starte in Wurzel des Suchbaums
- Für jeden erreichten Knoten v:

Falls $key(v) \ge k_{gesucht}$, gehe zum linken Kind von v, sonst gehe zum rechten Kind



Binärer Suchbaum

Formal: für einen Baumknoten v sei

- key(v) der Schlüssel von v
- d(v) der Ausgangsgrad (Anzahl Kinder) von v
- Suchbaum-Invariante: $k_1 \le k < k_2$ (Sortierung der linken und rechten Nachfahren)
- Grad-Invariante: $d(v) \le 2$ (alle Baumknoten haben höchstens 2 Kinder)
- Schlüssel-Invariante:
 (Für jedes Element e in der Liste gibt es genau einen Baumknoten v mit key(v) == key(e))

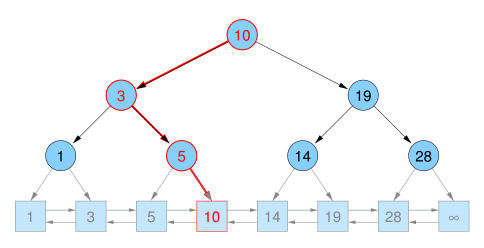


280

H. Seidl (TUM) SS'16

Binärer Suchbaum / locate

locate(9)



281

Strategie:

- insert(e):
 - erst wie locate(key(e)) bis Element e' in Liste erreicht
 - falls key(e') > key(e): füge e vor e' ein, sowie ein neues Suchbaumblatt für e und e' mit key(e) als Splitter Key, so dass Suchbaum-Regel erfüllt

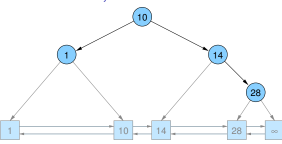
282

Strategie:

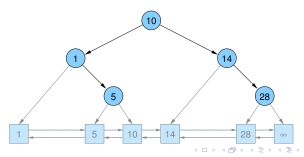
- insert(e):
 - erst wie locate(key(e)) bis Element e' in Liste erreicht
 - falls key(e') > key(e): füge e vor e' ein, sowie ein neues Suchbaumblatt für e und e' mit key(e) als Splitter Key, so dass Suchbaum-Regel erfüllt
- remove(k):
 - erst wie locate(k) bis Element e in Liste erreicht
 - falls key(e) = k, lösche e aus Liste und Vater v von e aus Suchbaum und
 - setze in dem Baumknoten w mit key(w) = k den neuen Wert key(w) = key(v)



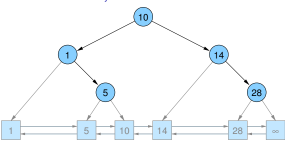
282



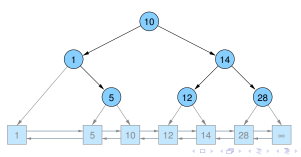
insert(5)



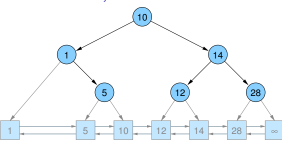
283



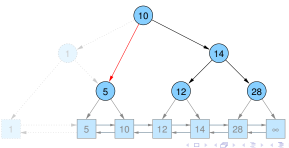
insert(12)

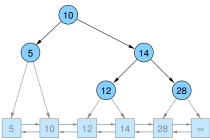


284

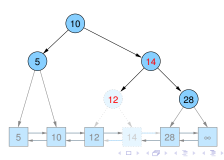


remove(1)

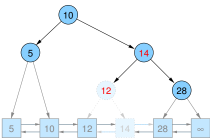




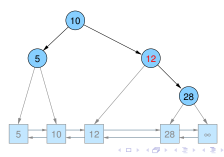
remove(14)



286



remove(14)



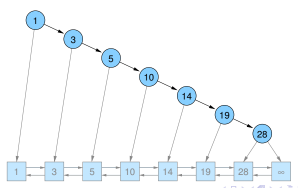
287

Binärer Suchbaum / worst case

Problem:

- Baumstruktur kann zur Liste entarten
- Höhe des Baums kann linear in der Anzahl der Elemente werden
- \Rightarrow locate kann im worst case Zeitaufwand $\Theta(n)$ verursachen

Beispiel: Zahlen werden in sortierter Reihenfolge eingefügt



H. Seidl (TUM) SS'16

AVL-Bäume

Balancierte binäre Suchbäume

Strategie zur Lösung des Problems:

Balancierung des Baums

Georgy M. Adelson-Velsky & Evgenii M. Landis (1962):

- Beschränkung der Höhenunterschiede für Teilbäume auf [-1,0,+1]
- ⇒ führt nicht unbedingt zu einem idealen unvollständigen Binärbaum (wie wir ihn von array-basierten Heaps kennen), aber zu einem hinreichenden Gleichgewicht



289

AVL-Bäume: Worst Case / Fibonacci-Baum

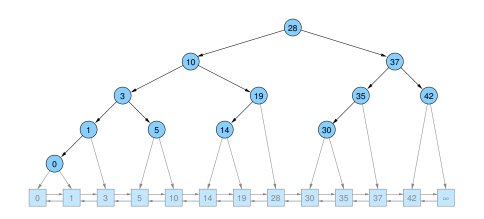
- Laufzeit der Operation hängt von der Baumhöhe ab
- Was ist die größte Höhe bei gegebener Anzahl von Elementen?
- bzw: Wieviel Elemente hat ein Baum mit Höhe h mindestens?
- Für mindestens ein Kind hat der Unterbaum Höhe h-1. Worst case: Unterbaum am anderen Kind hat Höhe h-2 (kleiner geht nicht wegen Höhendifferenzbeschränkung).
- ⇒ Anzahl der Blätter entspricht den Fibonacci-Zahlen:

$$F_k = F_{k-1} + F_{k-2}$$



290

AVL-Bäume: Worst Case / Fibonacci-Baum





H. Seidl (TUM)

291

AVL-Bäume: Worst Case / Fibonacci-Baum

- Fibonacci-Baum der Höhe 0: Baum bestehend aus einem Blatt
- Fibonacci-Baum der Höhe 1: ein innerer Knoten mit 2 Blättern
- Fibonacci-Baum der Höhe h+1 besteht aus einer Wurzel, deren Kinder Fibonacci-Bäume der Höhen h und h-1 sind

Explizite Darstellung der Fibonacci-Zahlen mit Binet-Formel:

$$F_k = \frac{1}{\sqrt{5}} \left[\left(\frac{1 + \sqrt{5}}{2} \right)^k - \left(\frac{1 - \sqrt{5}}{2} \right)^k \right]$$

- Baum der Höhe h hat F_{h+2} Blätter bzw. F_{h+2} 1 innere Knoten
- ⇒ Die Anzahl der Elemente ist exponentiell in der Höhe bzw. die Höhe ist logarithmisch in der Anzahl der Elemente.

4 D > 4 A > 4 B > 4 B > B 9 Q Q

292

H. Seidl (TUM) SS'16

AVL-Bäume: Operationen

Operationen auf einem AVL-Baum:

- insert und remove können zunächst zu Binärbäumen führen, die die Balance-Bedingung für die Höhendifferenz der Teilbäume verletzen
- ⇒ Teilbäume müssen umgeordnet werden, um das Kriterium für AVL-Bäume wieder zu erfüllen (Rebalancierung / Rotation)
 - Dazu wird an jedem Knoten die Höhendifferenz der beiden Unterbäume vermerkt (-1,0,+1, mit 2 Bit/Knoten)

• Operationen locate, insert und remove haben Laufzeit O(log n)



293

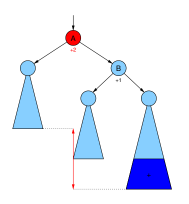
AVL-Bäume: insert

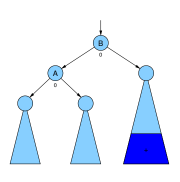
- Suche Knoten, an den das neue Blatt angehängt wird
- An diesem Knoten ändert sich die H\u00f6hendifferenz um ±1 (linkes oder rechtes Blatt)
- gehe nun rückwärts zur Wurzel, aktualisiere die jeweilige Höhendifferenz und rebalanciere falls notwendig
- Differenz 0: Wert war vorher ±1, Höhe unverändert, also aufhören
- Differenz ±1: Wert war vorher 0, Höhe ist jetzt um 1 größer,
 Höhendifferenz im Vaterknoten anpassen und dort weitermachen
- Differenz ±2: Rebalancierung erforderlich, Einfach- oder Doppelrotation abhängig von Höhendifferenz an den Kindknoten danach Höhe wie zuvor, also aufhören

ロト 4月 トイヨト イヨト ヨ めなら

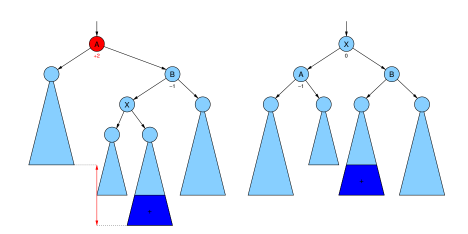
294

AVL-Bäume: Einfachrotation nach insert





AVL-Bäume: Doppelrotation nach insert





H. Seidl (TUM) GAD

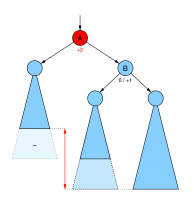
296

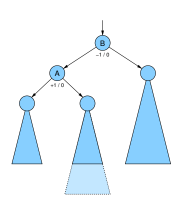
AVL-Bäume: remove

- Suche Knoten *v*, der entfernt werden soll
- Falls v ein Blatt ist oder genau 1 Kind hat, lösche v bzw. ersetze v durch sein Kind, aktualisiere Höhendifferenz des Vaterknotens und fahre dort fort.
- Falls v 2 Kinder hat, vertausche v mit dem rechtesten Knoten im linken Unterbaum (nächstkleineres Element direkt vor v) und lösche v dort.
 - v hat dort höchstens 1 (linkes) Kind, nun wie im ersten Fall
- Differenz 0: Wert war vorher ±1, Höhe ist jetzt um 1 kleiner,
 Höhendifferenz im Vaterknoten anpassen und dort weitermachen
- Differenz ±1: Wert war vorher 0, Höhe unverändert, also aufhören
- Differenz ±2: Rebalancierung erforderlich, Einfach- oder Doppelrotation abhängig von Höhendifferenz an den Kindknoten falls notwendig Höhendifferenz im Vaterknoten anpassen und dort weitermachen

H. Seidl (TUM) SS'16 297

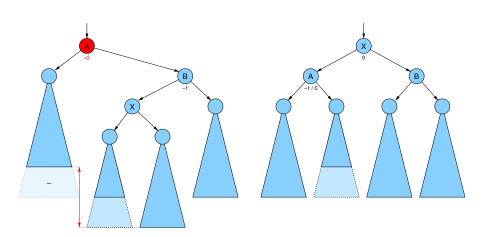
AVL-Bäume: Einfachrotation nach remove





298

AVL-Bäume: Doppelrotation nach remove





H. Seidl (TUM) GAD

299

Andere Lösung für das Problem bei binären Suchbäumen, dass die Baumstruktur zur Liste entarten kann

Idee:

- d(v): Ausgangsgrad (Anzahl Kinder) von Knoten v
- t(v): Tiefe (in Kanten) von Knoten v
- Form-Invariante: alle Blätter in derselben Tiefe: t(v) = t(w) für Blätter v, w
- Grad-Invariante:
 Für alle internen Knoten v (außer Wurzel) gilt:

$$a \le d(v) \le b$$
 (wobei $a \ge 2$ und $b \ge 2a - 1$)

Für Wurzel r: $2 \le d(r) \le b$ (außer wenn nur 1 Blatt im Baum)

SS'16

300

Lemma

Ein (a,b)-Baum für $n \ge 1$ Elemente hat Tiefe $\le 1 + \lfloor \log_a \frac{n+1}{2} \rfloor$.

Beweis.

- Baum hat n + 1 Blätter (+1 wegen ∞-Dummy)
- Im Fall $n \ge 1$ hat die Wurzel Grad ≥ 2 , die anderen inneren Knoten haben Grad $\ge a$.
- ⇒ Bei Tiefe t gibt es $\ge 2a^{t-1}$ Blätter
 - $n+1 \ge 2a^{t-1}$ \Leftrightarrow $t \le 1 + \log_a \frac{n+1}{2}$
 - Da t eine ganze Zahl ist, gilt $t \le 1 + \left| \log_a \frac{n+1}{2} \right|$.

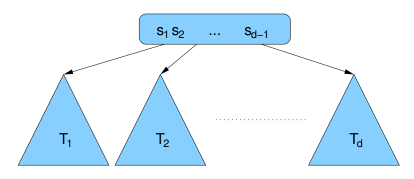
٥,

301

H. Seidl (TUM) SS'16

(a,b)-Baum: Split-Schlüssel

• Jeder Knoten v enthält ein sortiertes Array von d(v) - 1Split-Schlüsseln $s_1, \dots, s_{d(v)-1}$

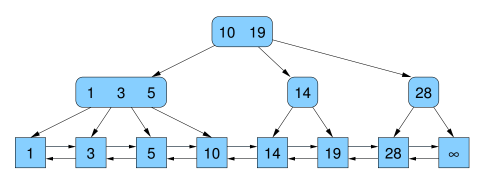


(a,b)-Suchbaum-Regel:
 Für alle Schlüssel k in T_i und k' in T_{i+1} gilt:
 k ≤ s_i < k' bzw. s_{i-1} < k ≤ s_i

$$(s_0 = -\infty, s_d = \infty)$$

302

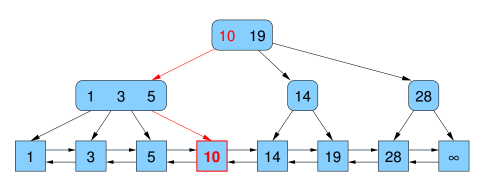
Beispiel: (2,4)-Baum



SS'16

303

locate(9)

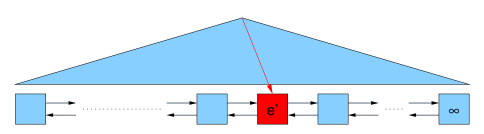


H. Seidl (TUM)

GAD

insert(e)

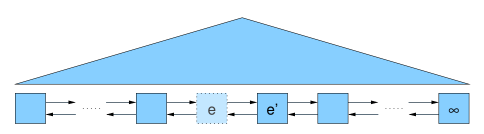
- Abstieg wie bei locate(key(e)) bis Element e' in Liste erreicht
- falls key(e)<key(e'), füge e vor e' ein



305

insert(e)

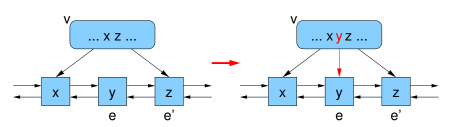
- Abstieg wie bei locate(key(e)) bis Element e' in Liste erreicht
- falls key(e)<key(e'), füge e vor e' ein



306

insert(e)

- füge key(e) und Handle auf e in Baumknoten v über e ein
- falls $d(v) \leq b$, dann fertig



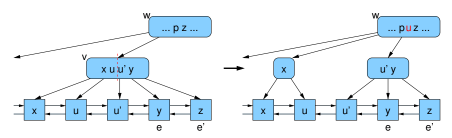
SS'16

307

insert(e)

- füge key(e) und Handle auf e in Baumknoten v über e ein
- falls d(v) > b, dann teile v in zwei Knoten auf und
- verschiebe den Splitter (größter Key im linken Teil) in den Vaterknoten

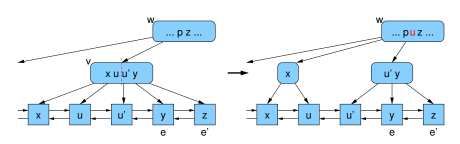
Beispiel: (2,4)-Baum



308

insert(e)

 falls d(w) > b, dann teile w in zwei Knoten auf usw. bis Grad ≤ b oder Wurzel aufgeteilt wurde

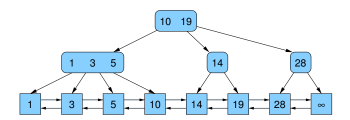


SS'16

309

$$a = 2, b = 4$$

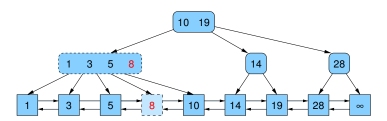
insert(8)



310

$$a = 2, b = 4$$

insert(8)

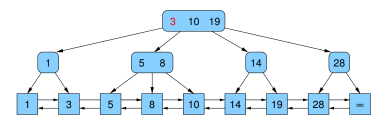


SS'16

311

$$a = 2, b = 4$$

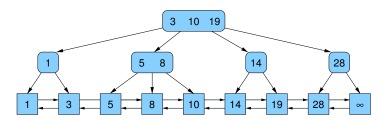
insert(8)



H. Seidl (TUM)

$$a = 2, b = 4$$

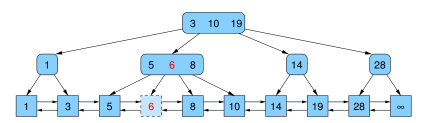
insert(6)



313

$$a = 2, b = 4$$

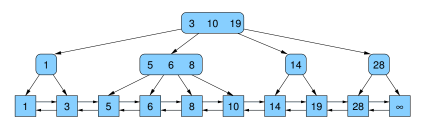
insert(6)



314

$$a = 2, b = 4$$

insert(7)

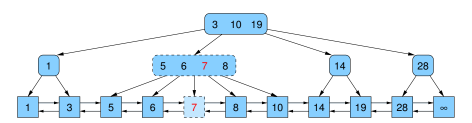


SS'16

315

$$a = 2, b = 4$$

insert(7)

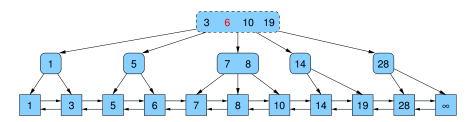


SS'16

316

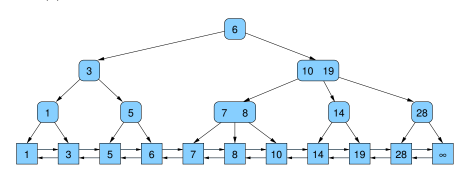
$$a = 2, b = 4$$

insert(7)



$$a = 2, b = 4$$

insert(7)



H. Seidl (TUM)

Form-Invariante

 alle Blätter haben dieselbe Tiefe, denn neues Blatt wird auf der Ebene der anderen eingefügt und im Fall einer neuen Wurzel erhöht sich die Tiefe aller Blätter um 1

Grad-Invariante

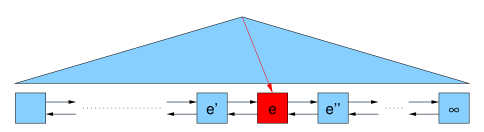
- insert splittet Knoten mit Grad b + 1 in zwei Knoten mit Grad [(b + 1)/2] und [(b + 1)/2]
- wenn $b \ge 2a 1$, dann sind beide Werte $\ge a$
- wenn Wurzel Grad b + 1 erreicht und gespalten wird, wird neue Wurzel mit Grad 2 erzeugt



H. Seidl (TUM) SS'16 319

remove(k)

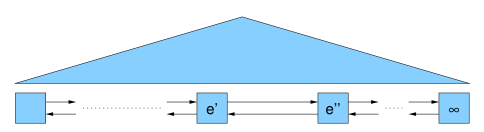
- Abstieg wie bei locate(k) bis Element e in Liste erreicht
- falls key(e) = k, entferne e aus Liste (sonst return)



320

remove(k)

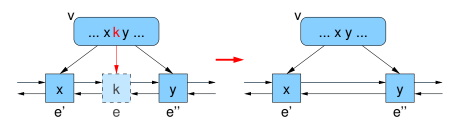
- Abstieg wie bei locate(k) bis Element e in Liste erreicht
- falls key(e) = k, entferne e aus Liste (sonst return)



321

remove(k)

- entferne Handle auf e und Schlüssel k vom Baumknoten v über e (wenn e rechtestes Kind: Schlüsselvertauschung wie bei binärem Suchbaum)
- falls $d(v) \ge a$, dann fertig

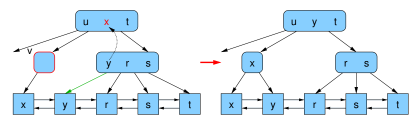


322

remove(k)

• falls d(v) < a und ein direkter Nachbar v' von v hat Grad > a, nimm Kante von v'

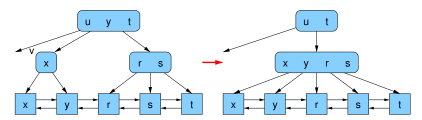
Beispiel: (2,4)-Baum



remove(k)

 falls d(v) < a und kein direkter Nachbar von v hat Grad > a, merge v mit Nachbarn

Beispiel: (3,5)-Baum

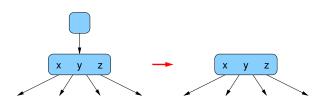


324

(a,b)-Baum

remove(k)

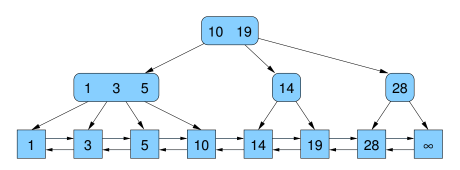
- Verschmelzungen können sich nach oben fortsetzen, ggf. bis zur Wurzel
- falls Grad der Wurzel < 2: entferne Wurzel neue Wurzel wird das einzige Kind der alten Wurzel



325

$$a = 2, b = 4$$

remove(10)



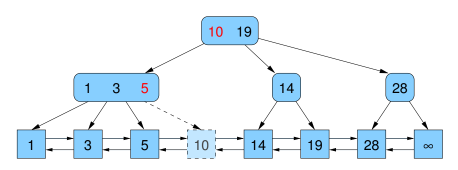


H. Seidl (TUM) GAD

326

$$a = 2, b = 4$$

remove(10)

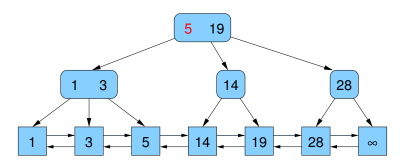




327

$$a = 2, b = 4$$

remove(10)

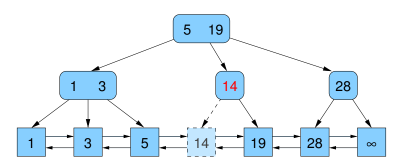




328

$$a = 2, b = 4$$

remove(14)

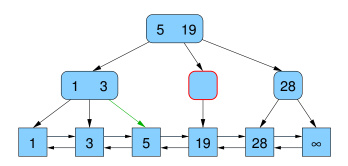




329

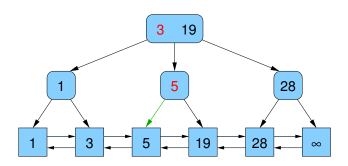
$$a = 2, b = 4$$

remove(14)



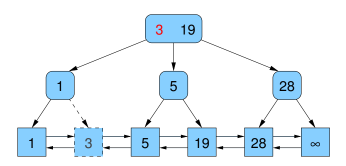
$$a = 2, b = 4$$

remove(14)



$$a = 2, b = 4$$

remove(3)





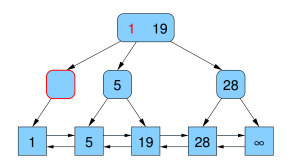
SS'16

332

H. Seidl (TUM) GAD

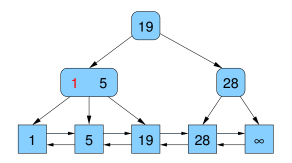
$$a = 2, b = 4$$

remove(3)



$$a = 2, b = 4$$

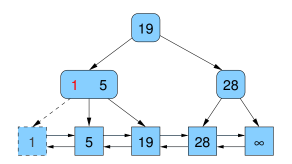
remove(3)



334

$$a = 2, b = 4$$

remove(1)





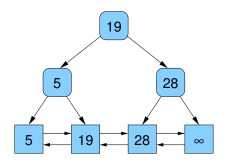
SS'16

335

H. Seidl (TUM) GAD

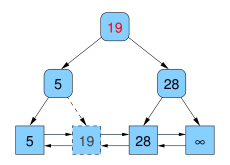
$$a = 2, b = 4$$

remove(1)



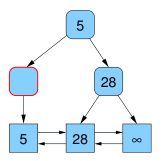
$$a = 2, b = 4$$

remove(19)



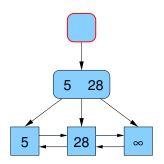
$$a = 2, b = 4$$

remove(19)



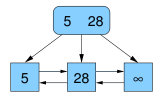
$$a = 2, b = 4$$

remove(19)



$$a = 2, b = 4$$

remove(19)





Form-Invariante

- alle Blätter behalten dieselbe Tiefe
- falls alte Wurzel entfernt wird, verringert sich die Tiefe aller Blätter

Grad-Invariante

- remove verschmilzt Knoten, die Grad a − 1 und a haben
- wenn $b \ge 2a 1$, dann ist der resultierende Grad $\le b$
- remove verschiebt eine Kante von Knoten mit Grad > a zu Knoten mit Grad a – 1, danach sind beide Grade in [a, b]
- wenn Wurzel gelöscht, wurden vorher die Kinder verschmolzen, Grad vom letzten Kind ist also ≥ a (und ≤ b)

4□ > 4□ > 4 = > 4 = > = 90

341

Weitere Operationen im (a, b)-Baum

min/max-Operation

verwende first/last-Methode der Liste, um das kleinste bzw. größte Element auszugeben

Zeit: O(1)

- Range queries (Bereichsanfragen)
 suche alle Elemente im Bereich [x, y]:
 - führe locate(x) aus und
 - durchlaufe die Liste, bis Element > y gefunden wird

Zeit: $O(\log n + \text{Ausgabegröße})$

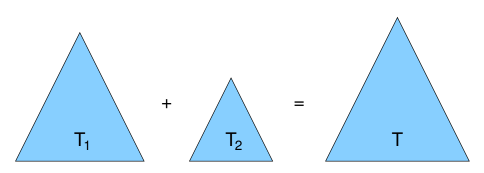
Konkatenation/Splitting



342

Konkatenation von (a, b)-Bäumen

- verknüpfe zwei (a,b)-Bäume T₁ und T₂ mit s₁ bzw. s₂ Elementen und Höhe h₁ bzw. h₂ zu (a,b)-Baum T
- Bedingung: Schlüssel in $T_1 \leq$ Schlüssel in T_2



343

Konkatenation von (a, b)-Bäumen

- lösche in T₁ das ∞-Dummy-Element
- wenn danach dessen Vater-Knoten < a Kinder hat, dann behandle dies wie bei remove
- verschmelze die Wurzel des niedrigeren Baums mit dem entsprechenden äußersten Knoten des anderen Baums, der sich auf dem gleichen Level befindet
- wenn dieser Knoten danach > b Kinder hat, dann behandle dies wie bei insert

H. Seidl (TUM)

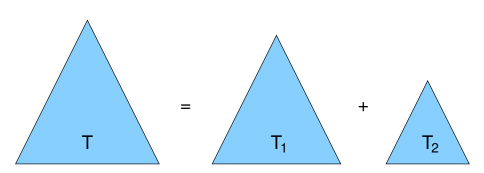
⇒ falls Höhe der Bäume explizit gespeichert: Zeit $O(1 + |h_1 - h_2|)$ ansonsten (mit Höhenbestimmung): Zeit $O(1 + \max\{h_1, h_2\})$ $\subseteq O(1 + \log(\max\{s_1, s_2\}))$

4 □ Þ ◀ ⓓ Þ ◀ 慐 Þ ◀ 慐 Þ │ 慐 □ ♥) Q(

SS'16

344

 spalte (a, b)-Baum T bei Schlüssel k in zwei (a, b)-Bäume T₁ und T₂ auf



345

• Sequenz $q = \langle w, ..., x, y, ..., z \rangle$ soll bei Schlüssel y in Teile $q_1 = \langle w, ..., x \rangle$ und $q_2 = \langle y, ..., z \rangle$ aufgespalten werden



346

H. Seidl (TUM) SS'16

- Sequenz $q = \langle w, ..., x, y, ..., z \rangle$ soll bei Schlüssel y in Teile $q_1 = \langle w, ..., x \rangle$ und $q_2 = \langle y, ..., z \rangle$ aufgespalten werden
- betrachte Pfad von Wurzel zum Blatt y
- spalte auf diesem Pfad jeden Knoten v in zwei Knoten v_ℓ und v_r
- v_ℓ bekommt Kinder links vom Pfad,
 v_r bekommt Kinder rechts vom Pfad (evt. gibt es Knoten ohne Kinder)



346

- Sequenz $q=\langle w,\ldots,x,y,\ldots,z\rangle$ soll bei Schlüssel y in Teile $q_1=\langle w,\ldots,x\rangle$ und $q_2=\langle y,\ldots,z\rangle$ aufgespalten werden
- betrachte Pfad von Wurzel zum Blatt y
- spalte auf diesem Pfad jeden Knoten v in zwei Knoten v_ℓ und v_r
- v_ℓ bekommt Kinder links vom Pfad,
 v_r bekommt Kinder rechts vom Pfad (evt. gibt es Knoten ohne Kinder)
- Knoten mit Kind(ern) werden als Wurzeln von (a, b)-Bäumen interpretiert
- Konkatenation der linken Bäume zusammen mit einem neuen
 ∞-Dummy ergibt einen Baum für die Elemente bis x
- Konkatenation von \(\langle y \rangle \) zusammen mit den rechten B\(\text{aumen ergibt}\)
 einen Baum f\(\text{ur}\) die Elemente ab \(y\)

346

H. Seidl (TUM) SS'16

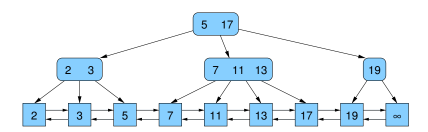
- diese $O(\log n)$ Konkatenationen können in Gesamtzeit $O(\log n)$ erledigt werden
- Grund: die linken Bäume haben echt monoton fallende, die rechten echt monoton wachsende Höhe
- Seien z.B. $r_1, r_2, ..., r_k$ die Wurzeln der linken Bäume und $h_1 > h_2 > ... > h_k$ deren Höhen
- verbinde zuerst r_{k-1} und r_k in Zeit $O(1+h_{k-1}-h_k)$, dann r_{k-2} mit dem Ergebnis in Zeit $O(1+h_{k-2}-h_{k-1})$, dann r_{k-3} mit dem Ergebnis in Zeit $O(1+h_{k-3}-h_{k-2})$ usw.
- Gesamtzeit:

$$O\left(\sum_{1 \le i < k} (1 + h_i - h_{i+1})\right) = O(k + h_1 - h_k) \in O(\log n)$$

◆ロト ◆問 ト ◆ 恵 ト ◆ 恵 ・ り Q C

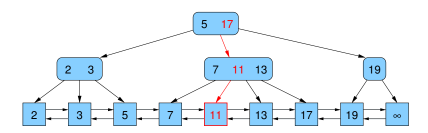
347

H. Seidl (TUM) SS'16





348

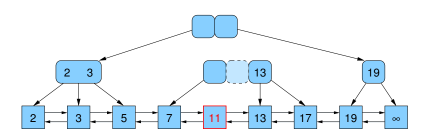




SS'16

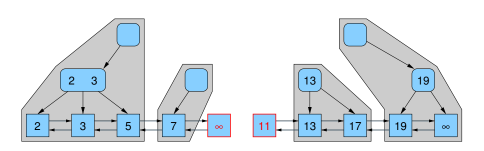
349

H. Seidl (TUM) GAD



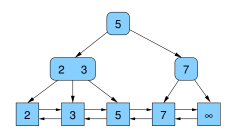


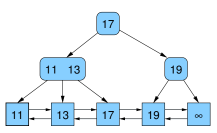
350





351





352

Effizienz von insert/remove-Folgen

Satz

Es gibt eine Folge von n insert- und remove-Operationen auf einem anfangs leeren (2,3)-Baum, so dass die Gesamtanzahl der Knotenaufspaltungen und -verschmelzungen in $\Omega(n \log n)$ ist.



SS'16

353

Effizienz von insert/remove-Folgen

Satz

Für (a, b)-Bäume, die die erweiterte Bedingung $b \ge 2a$ erfüllen, gilt:

Für jede Folge von n insert- und remove-Operationen auf einem anfangs leeren (a,b)-Baum ist die Gesamtanzahl der Knotenaufspaltungen und -verschmelzungen in O(n).

Beweis: amortisierte Analyse, nicht in dieser Vorlesung



354

Netzwerk

Objekt bestehend aus

- Elementen und
- Interaktionen bzw. Verbindungen zwischen den Elementen

eher informales Konzept

- keine exakte Definition
- Elemente und ihre Verbindungen k\u00f6nnen ganz unterschiedlichen Charakter haben
- manchmal manifestiert in real existierenden Dingen, manchmal nur gedacht (virtuell)



SS'16

355

Beispiele für Netzwerke

- Kommunikationsnetze: Internet, Telefonnetz
- Verkehrsnetze: Straßen-, Schienen-, Flug-, Nahverkehrsnetz
- Versorgungsnetzwerke: Strom, Wasser, Gas, Erdöl
- wirtschaftliche Netzwerke: Geld- und Warenströme, Handel
- biochemische Netzwerke: Metabolische und Interaktionsnetzwerke
- biologische Netzwerke: Gehirn, Ökosysteme
- soziale/berufliche Netzwerke: virtuell oder explizit (Communities)
- Publikationsnetzwerke: Zitationsnetzwerk, Koautor-Netzwerk

4 D > 4 P > 4 B > 4 B > B 9 Q C

356

Graph

formales / abstraktes Objekt bestehend aus

- Menge von Knoten V (engl. vertices, nodes)
- Menge von Kanten E (engl. edges, lines, links), die jeweils ein Paar von Knoten verbinden
- Menge von Eigenschaften der Knoten und / oder Kanten

Notation:

- G = (V, E)manchmal auch G = (V, E, w) im Fall gewichteter Graphen
- Anzahl der Knoten: n = |V|Anzahl der Kanten: m = |E|



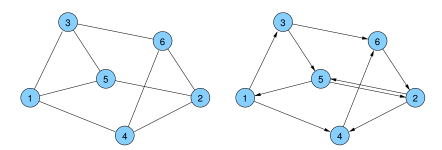
SS'16

357

Gerichtete und ungerichtete Graphen

Kanten bzw. Graphen

- ungerichtet: $E \subseteq \{\{v, w\} : v \in V, w \in V\}$ (ungeordnetes Paar von Knoten bzw. 2-elementige Teilmenge)
- gerichtet: $E \subseteq \{(v, w) : v \in V, w \in V\}$, also $E \subseteq V \times V$ (geordnetes Paar von Knoten)



358

Gerichtete und ungerichtete Graphen

Anwendungen:

- Ungerichtete Graphen:
 - symmetrische Beziehungen (z.B. $\{v, w\} \in E$ genau dann, wenn Person v und Person w verwandt sind)
- Gerichtete Graphen:

```
asymmetrische Beziehungen (z.B. (v, w) \in E genau dann, wenn Person v Person w mag)
```

kreisfreie Beziehungen (z.B. $(v, w) \in E$ genau dann, wenn Person v Vorgesetzter von Person w ist

hier:

- Modellierung von ungerichteten durch gerichtete Graphen
- Ersetzung ungerichteter Kanten durch je zwei antiparallele gerichtete Kanten

4 □ ▶ 4 ⓓ ▶ 4 慐 ▶ 4 慐 ▶ 4 慐 ★ ♀ 됨 ★)Q(*

Nachbarn: Adjazenz, Inzidenz, Grad

- Sind zwei Knoten v und w durch eine Kante e verbunden, dann nennt man
 - v und w adjazent bzw. benachbart
 - v und e inzident (ebenso w und e)

- Anzahl der Nachbarn eines Knotens v: Grad deg(v)
 bei gerichteten Graphen:
 - ► Eingangsgrad: $deg^-(v) = |\{(w, v) \in E\}|$
 - ► Ausgangsgrad: $deg^+(v) = |\{(v, w) \in E\}|$

4 D > 4 P > 4 B > 4 B > B 990

SS'16

Annahmen

• Graph (also Anzahl der Knoten und Kanten) ist endlich

 Graph ist einfach, d.h. E ist eine Menge und keine Multimenge (anderenfalls heißt G Multigraph)

Graph enthält keine Schleifen (Kanten von v nach v)

361

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

Gewichtete Graphen

In Abhängigkeit vom betrachteten Problem wird Kanten und / oder Knoten oft eine Eigenschaft (z.B. eine Farbe oder ein numerischer Wert, das Gewicht) zugeordnet (evt. auch mehrere), z.B.

- Distanzen (in Längen- oder Zeiteinheiten)
- Kosten
- Kapazitäten / Bandbreite
- Ähnlichkeiten
- Verkehrsdichte

Wir nennen den Graphen dann

- knotengewichtet bzw.
- kantengewichtet

H. Seidl (TUM)

Beispiel: $w: E \mapsto \mathbb{R}$

Schreibweise: w(e) für das Gewicht einer Kante $e \in E$

4 D > 4B > 4 E > 4 E > 5 C

SS'16

Wege, Pfade und Kreise

- Weg (engl. walk) in einem Graphen G = (V, E): alternierende Folge von Knoten und Kanten $x_0, e_1, \dots, e_k, x_k$, so dass
 - ▶ $\forall i \in [0, k] : x_i \in V$ und
 - ▶ $\forall i \in [1, k] : e_i = \{x_{i-1}, x_i\}$ bzw. $e_i = (x_{i-1}, x_i) \in E$.
- Länge eines Weges: Anzahl der enthaltenen Kanten
- Ein Weg ist ein Pfad, falls er (in sich) kantendisjunkt ist, falls also gilt: $e_i \neq e_j$ für $i \neq j$.
- Ein Pfad ist ein einfacher Pfad, falls er (in sich) knotendisjunkt ist, falls also gilt: $x_i \neq x_j$ für $i \neq j$.
- Ein Weg heißt *Kreis* (engl. *cycle*), falls $x_0 = x_k$.

4□ > 4回 > 4 回 > 4

363

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

Operationen

Graph G: Datenstruktur (Typ/Klasse, Variable/Objekt) für Graphen

Node: Datenstruktur für Knoten, Edge: Datenstruktur für Kanten

Operationen:

- G.insert(Edge e): E := E ∪ {e}
- G.remove(Key i, Key j): $E := E \setminus \{e\}$ für Kante e = (v, w) mit key(v) = i und key(w) = j
- G.insert(Node v): V := V ∪ {v}
- G.remove(Key i): sei v ∈ V der Knoten mit key(v) = i
 V := V \ {v}, E := E \ {(x,y) : x = v ∨ y = v}
- G.find(Key i): gib Knoten v mit key(v) = i zurück
- G.find(Key i, Key j): gib Kante (v, w) mit key(v) = i und key(w) = j zurück

◄□▶◀圖▶◀불▶◀불▶ 불 ∽

SS'16

Operationen

Anzahl der Knoten konstant

$$\Rightarrow V = \{0, \ldots, n-1\}$$

• (Knotenschlüssel durchnummeriert)

Anzahl der Knoten variabel

- Hashing kann verwendet werden für ein Mapping der n Knoten in den Bereich {0,...,O(n)}
- ⇒ nur konstanter Faktor der Vergrößerung gegenüber statischer Datenstruktur



365

H. Seidl (TUM) SS'16

Graphrepräsentation

Darstellung von Graphen im Computer?

Vor- und Nachteile bei z.B. folgenden Fragen:

- Sind zwei gegebene Knoten v und w adjazent?
- Was sind die Nachbarn eines Knotens?
- Welche Knoten sind (direkte oder indirekte) Vorgänger bzw.
 Nachfolger eines Knotens v in einem gerichteten Graphen?
- Wie aufwendig ist das Einfügen oder Löschen eines Knotens bzw. einer Kante?



366

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

Kantenliste



$$\{1, 2\}, \{1, 3\}, \{2, 3\}, \{2, 4\}, \{2, 5\}, \{4, 5\}$$

Vorteil:

- Speicherbedarf O(m+n)
- Einfügen von Knoten und Kanten in O(1)
- Löschen von Kanten per Handle in O(1)

Nachteil:

- G.find(Key i, Key j): im worst case $\Theta(m)$
- G.remove(Key i, Key j): im worst case $\Theta(m)$
- Nachbarn nur in O(m) feststellbar



SS'16

367

H. Seidl (TUM) GAD

Adjazenzmatrix



$$\left(\begin{array}{cccccc}
0 & 1 & 1 & 0 & 0 \\
1 & 0 & 1 & 1 & 1 \\
1 & 1 & 0 & 0 & 0 \\
0 & 1 & 0 & 0 & 1 \\
0 & 1 & 0 & 1 & 0
\end{array}\right)$$

Vorteil:

- in O(1) feststellbar, ob zwei Knoten Nachbarn sind
- ebenso Einfügen und Löschen von Kanten

Nachteil:

- kostet $\Theta(n^2)$ Speicher, auch bei Graphen mit $o(n^2)$ Kanten
- Finden aller Nachbarn eines Knotens kostet O(n)
- Hinzufügen neuer Knoten ist schwierig



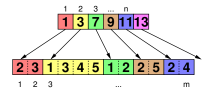
SS'16

368

H. Seidl (TUM)

Adjazenzarrays





Vorteil:

 Speicherbedarf: gerichtete Graphen: n + m + Θ(1) (hier noch kompakter als Kantenliste mit 2m) ungerichtete Graphen: n + 2m + Θ(1)

Nachteil:

 Einfügen und Löschen von Kanten ist schwierig, deshalb nur für statische Graphen geeignet



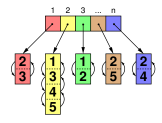
SS'16

369

H. Seidl (TUM)

Adjazenzlisten





Unterschiedliche Varianten: einfach/doppelt verkettet, linear/zirkulär

Vorteil:

- Einfügen von Kanten in O(d) oder O(1)
- Löschen von Kanten in O(d) (per Handle in O(1))
- mit unbounded arrays etwas cache-effizienter

Nachteil:

Zeigerstrukturen verbrauchen relativ viel Platz und Zugriffszeit

Adjazenzliste + Hashtabelle

- speichere Adjazenzliste (Liste von adjazenten Knoten bzw. inzidenten Kanten zu jedem Knoten)
- speichere Hashtabelle, die zwei Knoten auf einen Zeiger abbildet, der dann auf die ggf. vorhandene Kante verweist

Zeitaufwand:

- G.find(Key i, Key j): O(1) (worst case)
- G.insert(Edge e): O(1) (im Mittel)
- G.remove(Key i, Key j): O(1) (im Mittel)

Speicheraufwand: O(n + m)



371

H. Seidl (TUM) SS'16

Implizite Repräsentation

Beispiel: Gitter-Graph (grid graph)

• definiert durch zwei Parameter k und ℓ

$$V = [1,...,k] \times [1,...,\ell]$$

$$E = \{((i,j),(i,j')) \in V^2 : |j-j'| = 1\} \cup \{((i,j),(i',j)) \in V^2 : |i-i'| = 1\}$$

 Kantengewichte könnten in 2 zweidimensionalen Arrays gespeichert werden: eins für waagerechte und eins für senkrechte Kanten

H. Seidl (TUM) SS'16 372

Graphtraversierung

Problem:

Wie kann man die Knoten eines Graphen systematisch durchlaufen?

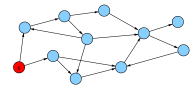
Grundlegende Strategien:

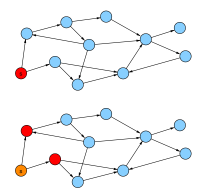
- Breitensuche (breadth-first search, BFS)
- Tiefensuche (depth-first search, DFS)

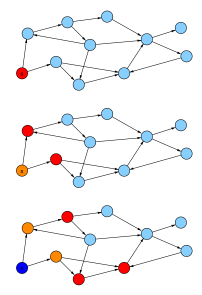
SS'16

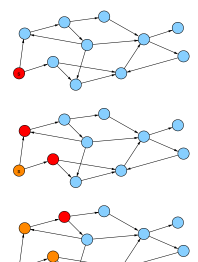
373

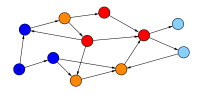
H. Seidl (TUM)

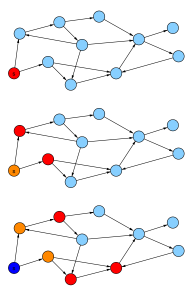


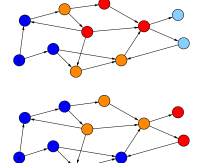


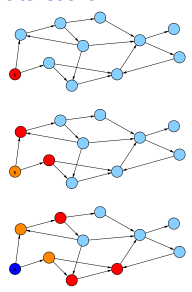


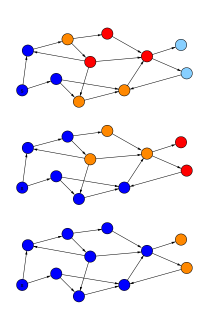




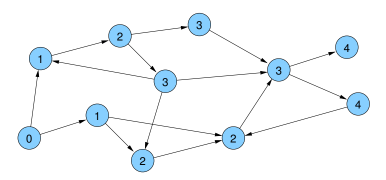






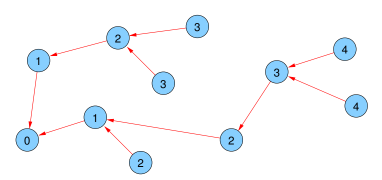


• d[v]: Distanz von Knoten v zu s (d[s] = 0)



H. Seidl (TUM)

- parent[v]: Knoten, von dem v entdeckt wurde
- parent wird beim ersten Besuch von v gesetzt (⇒ eindeutig)



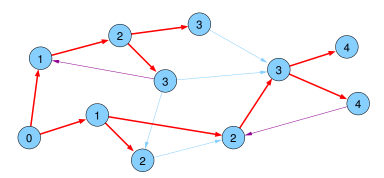
SS'16

Kantentypen:

Baumkanten: zum Kind

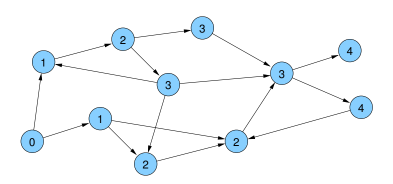
Rückwärtskanten: zu einem Vorfahren

• Kreuzkanten: sonstige



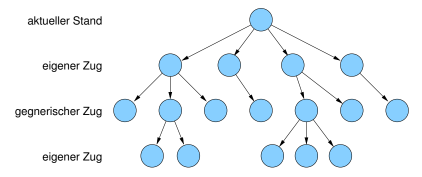
```
BFS(Node s) {
     d[s] = 0;
     parent[s] = s;
     List<Node> q = \langle s \rangle;
     while (!q.empty()) {
          u = q.popFront();
          foreach ((u, v) \in E) {
               if (parent[v] == null) {
                    q.pushBack(v);
                    d[v] = d[u] + 1;
                    parent[v] = u;
```

Anwendung: Single Source Shortest Path (SSSP) Problem in ungewichteten Graphen



H. Seidl (TUM)

Anwendung: Bestimmung des nächsten Zugs bei Spielen Exploration des Spielbaums



Problem: halte Aufwand zur Suche eines guten Zuges in Grenzen

4 □ ▶ 4 □ ▶ 4 □ ▶ 4 □ ▶ 4 □ ▶ 3 □ *) \(\frac{1}{2}\)

SS'16

Anwendung: Bestimmung des nächsten Zugs bei Spielen

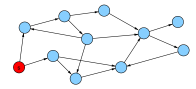
 Standard-BFS: verwendet FIFO-Queue ebenenweise Erkundung aber: zu teuer!

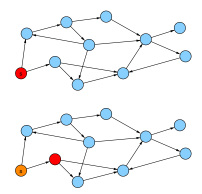
Best-First Search: verwendet Priority Queue
 (z.B. realisiert durch binären Heap)
 Priorität eines Knotens wird durch eine Güte-Heuristik des repräsentierten Spielzustands gegeben

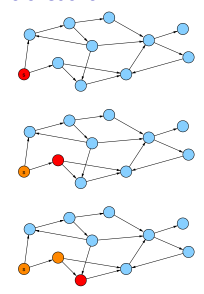


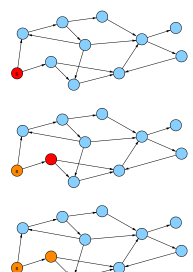
381

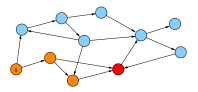
H. Seidl (TUM) GAD SS'16

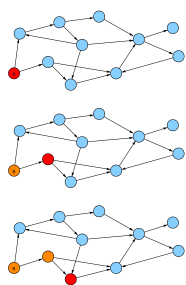


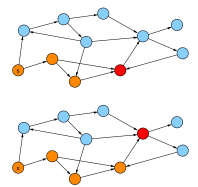


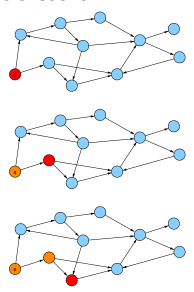


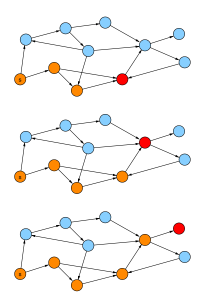


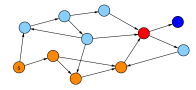


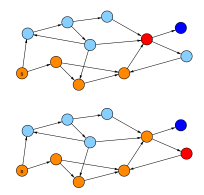


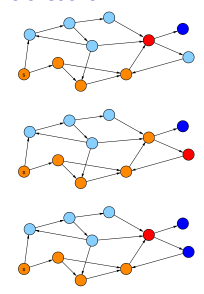


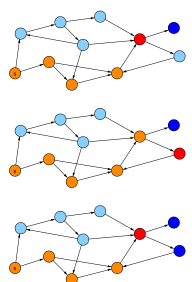


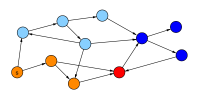


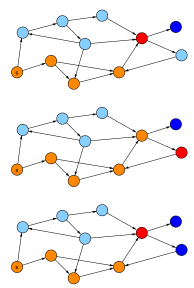


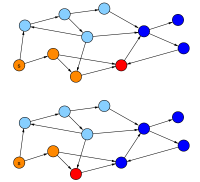


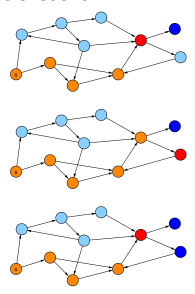


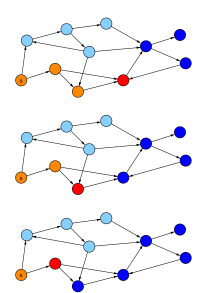


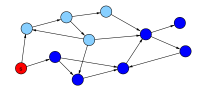


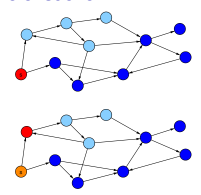


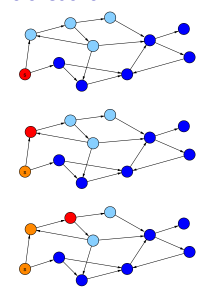




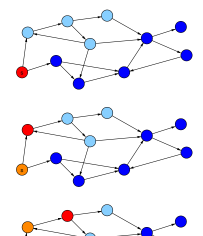


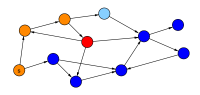


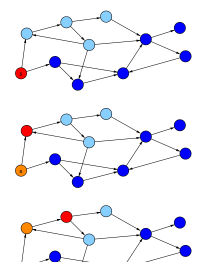


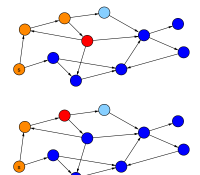


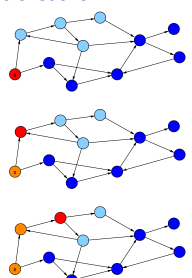
384

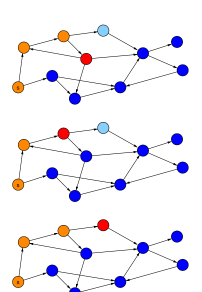


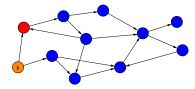




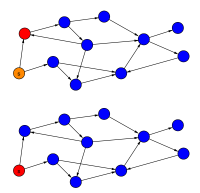


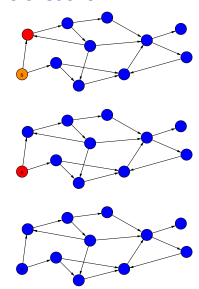






385





385

```
Übergeordnete Methode:
foreach (v \in V)
  Setze v auf nicht markiert:
init();
foreach (s \in V)
  if (s nicht markiert) {
    markiere s:
    root(s);
    DFS(s,s);
```

```
DFS(Node u, Node v) {
  for each ((v, w) \in E)
    if (w ist markiert)
      traverseNonTreeEdge(v,w):
    else {
      traverseTreeEdge(v,w);
      markiere w:
      DFS(v,w);
  backtrack(u,v);
```

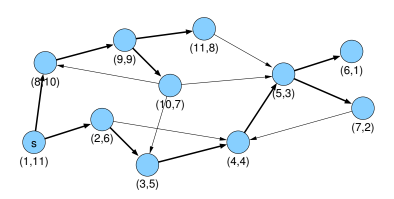
386

Variablen:

- int[] dfsNum; // Explorationsreihenfolge
- int[] finishNum; // Fertigstellungsreihenfolge
- int dfsCount, finishCount; // Zähler

Methoden:

- init() { dfsCount = 1; finishCount = 1; }
- oroot(Node s) { dfsNum[s] = dfsCount; dfsCount++; }
- traverseTreeEdge(Node v, Node w)
 { dfsNum[w] = dfsCount; dfsCount++; }
- traverseNonTreeEdge(Node v, Node w) { }
- backtrack(Node u, Node v)
 { finishNum[v] = finishCount; finishCount++; }





388

DFS-Nummerierung

Beobachtung:

 Knoten im DFS-Rekursionsstack (aktiven Knoten) sind bezüglich dfsNum aufsteigend sortiert

Begründung:

- dfsCount wird nach jeder Zuweisung von dfsNum inkrementiert
- neue aktive Knoten haben also immer die höchste dfsNum

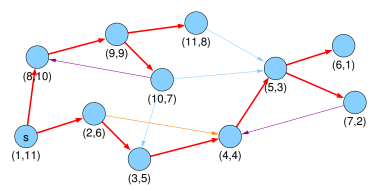


389

DFS-Nummerierung

Kantentypen:

- Baumkanten: zum Kind
- Vorwärtskanten: zu einem Nachfahren
- Rückwärtskanten: zu einem Vorfahren
- Kreuzkanten: sonstige



390

DFS-Nummerierung

Beobachtung für Kante (v, w):

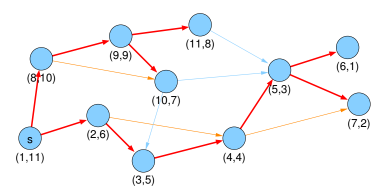
Kantentyp	dfsNum[v] < dfsNum[w]	finishNum[v] > finishNum[w]
Baum & Vorwärts	ja	ja
Rückwärts	nein	nein (umgekehrt)
Kreuz	nein	ja



391

Anwendung:

 Erkennung von azyklischen gerichteten Graphen (engl. directed acyclic graph / DAG)



keine gerichteten Kreise



SS'16

392

Lemma

Folgende Aussagen sind äquivalent:

- Graph G ist ein DAG.
- DFS in G enthält keine Rückwärtskante.

SS'16

393

H. Seidl (TUM) GAD

Lemma

Folgende Aussagen sind äquivalent:

- Graph G ist ein DAG.
- DFS in G enthält keine Rückwärtskante.

Beweis.

- (2)⇒(3): Wenn (2), dann gibt es nur Baum-, Vorwärts- und Kreuz-Kanten. Für alle gilt (3).
- (3)⇒(2): Für Rückwärtskanten gilt sogar die umgekehrte Relation finishNum[v]<finishNum[w].
 Wenn (3), dann kann es also keine Rückwärtskanten geben (2).

Lemma

Folgende Aussagen sind äquivalent:

- Graph G ist ein DAG.
- 2 DFS in G enthält keine Rückwärtskante.

Beweis.

- ¬(2)⇒¬(1): Wenn Rückwärtskante (v, w) existiert, gibt es einen gerichteten Kreis ab Knoten w (und G ist kein DAG).
- ¬(1)⇒¬(2): Wenn es einen gerichteten Kreis gibt, ist mindestens eine von der DFS besuchte Kante dieses Kreises eine Rückwärtskante (Kante zu einem schon besuchten Knoten, dieser muss Vorfahr sein).

H. Seidl (TUM) SS'16 394

Zusammenhang in Graphen

Definition

Ein ungerichteter Graph heißt zusammenhängend, wenn es von jedem Knoten einen Pfad zu jedem anderen Knoten gibt.

Ein maximaler zusammenhängender induzierter Teilgraph wird als Zusammenhangskomponente bezeichnet.

Die Zusammenhangskomponenten eines ungerichteten Graphen können mit DFS oder BFS in O(n + m) bestimmt werden.



SS'16

395

H. Seidl (TUM) GAD

Knoten-Zusammenhang

Definition

Ein ungerichteter Graph G = (V, E) heißt k-fach zusammenhängend (oder genauer gesagt k-knotenzusammenhängend), falls

- |V| > k und
- für jede echte Knotenteilmenge $X \subset V$ mit |X| < k der Graph G X zusammenhängend ist.



SS'16

396

H. Seidl (TUM)

Knoten-Zusammenhang

Definition

Ein ungerichteter Graph G = (V, E) heißt k-fach zusammenhängend (oder genauer gesagt k-knotenzusammenhängend), falls

- |V| > k und
- für jede echte Knotenteilmenge $X \subset V$ mit |X| < k der Graph G X zusammenhängend ist.

Bemerkung:

 "zusammenhängend" ist im wesentlichen gleichbedeutend mit "1-knotenzusammenhängend"

Ausnahme: Graph mit nur einem Knoten ist zusammenhängend, aber nicht 1-zusammenhängend

SS'16

396

H. Seidl (TUM)

Artikulationsknoten und Blöcke

Definition

Ein Knoten *v* eines Graphen *G* heißt Artikulationsknoten (engl. *cut-vertex*), wenn sich die Anzahl der Zusammenhangskomponenten von *G* durch das Entfernen von *v* erhöht.



397

H. Seidl (TUM) SS'16

Artikulationsknoten und Blöcke

Definition

Ein Knoten *v* eines Graphen *G* heißt Artikulationsknoten (engl. *cut-vertex*), wenn sich die Anzahl der Zusammenhangskomponenten von *G* durch das Entfernen von *v* erhöht.

Definition

Die Zweifachzusammenhangskomponenten eines Graphen sind die maximalen Teilgraphen, die 2-fach zusammenhängend sind.

Ein Block ist ein maximaler zusammenhängender Teilgraph, der keinen Artikulationsknoten enthält.

Die Menge der Blöcke besteht aus den Zweifachzusammenhangskomponenten, den Brücken (engl. *cut edges*), sowie den isolierten Knoten.

H. Seidl (TUM) SS'16 397

Blöcke und DFS

Modifizierte DFS nach R. E. Tarjan:

- num[v]: DFS-Nummer von v
- low[v]: minimale Nummer num[w] eines Knotens w, der von v aus über beliebig viele (≥ 0) Baumkanten (abwärts), evt. gefolgt von einer einzigen Rückwärtskante (aufwärts) erreicht werden kann

- low[v]: Minimum von
 - num[*v*]
 - ▶ low[w], wobei w ein Kind von v im DFS-Baum ist (Baumkante)
 - num[w], wobei {v, w} eine Rückwärtskante ist

4□▶ 4□▶ 4□▶ 4□▶ □ 900

SS'16

398

H. Seidl (TUM)

Artikulationsknoten und DFS

Lemma

Sei G = (V, E) ein ungerichteter, zusammenhängender Graph und T ein DFS-Baum in G.

Ein Knoten a ∈ V ist genau dann ein Artikulationsknoten, wenn

- a die Wurzel von T ist und mindestens 2 Kinder hat, oder
- a nicht die Wurzel von T ist und es ein Kind b von a mit low[b]≥num[a] gibt.

Beweisidee

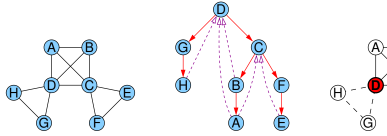
Der Algorithmus beruht auf der Tatsache, dass in Zweifach(knoten)zusammenhangskomponenten zwischen jedem Knotenpaar mindestens zwei (knoten-)disjunkte Wege existieren. Das entspricht einem Kreis.

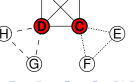
399

H. Seidl (TUM) SS'16

Artikulationsknoten und Blöcke per DFS

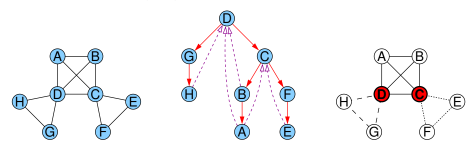
- bei Aufruf der DFS für Knoten v wird num[v] bestimmt und low[v] mit num[v] initialisiert
- nach Besuch eines Nachbarknotens w: Update von low[v] durch Vergleich mit
 - low[w] nach Rückkehr vom rekursiven Aufruf, falls (v, w) eine Baumkante war
 - ▶ num[w], falls (v, w) eine Rückwärtskante war





Artikulationsknoten und Blöcke per DFS

- Kanten werden auf einem anfangs leeren Stack gesammelt
- Rückwärtskanten kommen direkt auf den Stack (ohne rek. Aufruf)
- Baumkanten kommen vor dem rekursiven Aufruf auf den Stack
- nach Rückkehr von einem rekursiven Aufruf werden im Fall low[w]≥num[v] die obersten Kanten vom Stack bis einschließlich der Baumkante {v, w} entfernt und bilden den nächsten Block



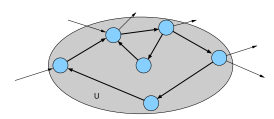
Starke Zusammenhangskomponenten

Definition

Sei G = (V, E) ein gerichteter Graph.

Knotenteilmenge $U \subseteq V$ heißt stark zusammenhängend genau dann, wenn für alle $u, v \in U$ ein gerichteter Pfad von u nach v in G existiert.

Für Knotenteilmenge $U \subseteq V$ heißt der induzierte Teilgraph G[U] starke Zusammenhangskomponente von G, wenn U stark zusammenhängend und (inklusions-)maximal ist.



(ロ) (間) (目) (目) (目)

402

Starke Zusammenhangskomponenten

Beobachtungen:

- Knoten $x, y \in V$ sind stark zusammenhängend, falls beide Knoten auf einem gemeinsamen gerichteten Kreis liegen (oder x = y).
- Die starken Zusammenhangskomponenten bilden eine Partition der Knotenmenge.

(im Gegensatz zu 2-Zhk. bei ungerichteten Graphen, wo nur die Kantenmenge partitioniert wird, sich aber zwei verschiedene 2-Zhk. in einem Knoten überlappen können)

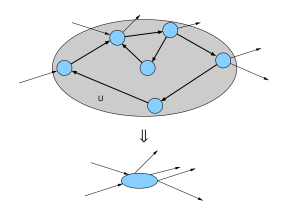


403

Starke Zusammenhangskomponenten

Beobachtungen:

 Schrumpft man alle starken Zusammenhangskomponenten zu einzelnen (Super-)Knoten, ergibt sich ein DAG.



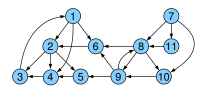


H. Seidl (TUM) SS'16 404

Starke Zhk. und DFS

Idee:

- beginne mit Graph ohne Kanten, jeder Knoten ist eigene SCC
- füge nach und nach einzelne Kanten ein
- \Rightarrow aktueller (current) Graph $G_c = (V, E_c)$
 - Update der starken Zusammenhangskomponenten (SCCs)

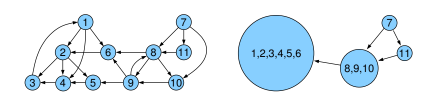




H. Seidl (TUM)

Idee:

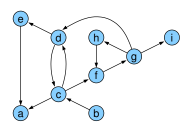
- betrachte geschrumpften (shrunken) Graph G_c^s : Knoten entsprechen SCCs von G_c , Kante (C, D) genau dann, wenn es Knoten $u \in C$ und $v \in D$ mit $(u, v) \in E_c$ gibt
- geschrumpfter Graph G_c^s ist ein DAG
- Ziel: Aktualisierung des geschrumpften Graphen beim Einfügen

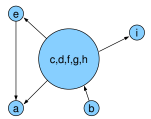




406

Geschrumpfter Graph (Beispiel aus Mehlhorn/Sanders)





SS'16

407

H. Seidl (TUM) GAD

Update des geschrumpften Graphen nach Einfügen einer Kante:

3 Möglichkeiten:

- beide Endpunkte gehören zu derselben SCC
- ⇒ geschrumpfter Graph unverändert
 - Kante verbindet Knoten aus zwei verschiedenen SCCs, aber schließt keinen Kreis
- ⇒ SCCs im geschrumpften Graph unverändert, aber eine Kante wird im geschrumpften Graph eingefügt (falls nicht schon vorhanden)
 - Kante verbindet Knoten aus zwei verschiedenen SCCs und schließt einen oder mehrere Kreise
- ⇒ alle SCCs, die auf einem der Kreise liegen, werden zu einer einzigen SCC verschmolzen

4 B > 4 B >

408

Prinzip:

- Tiefensuche
 - V_c schon markierte (entdeckte) Knoten E_c schon gefundene Kanten
- 3 Arten von SCC: unentdeckt, offen, geschlossen
- unentdeckte Knoten haben Ein-/Ausgangsgrad Null in G_c
- ⇒ zunächst bildet jeder Knoten eine eigene unentdeckte SCC, andere SCCs enthalten nur markierte Knoten
 - SCCs mit mindestens einem aktiven Knoten (ohne finishNum) heißen offen
 - SCC heißt geschlossen, falls sie nur fertige Knoten (mit finishNum) enthält
 - Knoten in offenen/geschlossenen SCCs heißen offen/geschlossen

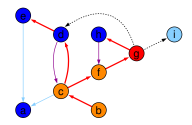
4□ > 4률 > 4혈 > 4혈 > 4혈 > 열

- Knoten in geschlossenen SCCs sind immer fertig (mit finishNum)
- Knoten in offenen SCCs k\u00f6nnen fertig oder noch aktiv (ohne finishNum) sein
- Repräsentant einer SCC: Knoten mit kleinster dfsNum



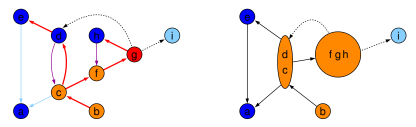
410

DFS-Snapshot:

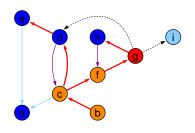


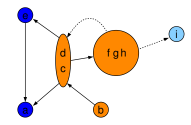
- erste DFS startete bei Knoten a, zweite bei b
- aktueller Knoten ist g, auf dem Rekursionsstack liegen b, c, f, g
- (g, d) und (g, i) wurden noch nicht exploriert
- (d, c) und (h, f) sind Rückwärtskanten
- (c, a) und (e, a) sind Querkanten
- (b,c), (c,d), (d,e), (c,f), (f,g) und (g,h) sind Baumkanten

DFS-Snapshot mit geschrumpftem Graph:



- unentdeckt: $\{i\}$ offen: $\{b\}$, $\{c,d\}$, $\{f,g,h\}$ geschlossen: $\{a\}$, $\{e\}$
- offene SCCs bilden Pfad im geschrumpften Graph
- aktueller Knoten gehört zur letzten SCC
- offene Knoten wurden in Reihenfolge b, c, d, f, g, h erreicht und werden von den Repräsentanten b, c und f genau in die offenen SCCs partitioniert





Beobachtungen (Invarianten für G_c):

- Pfade aus geschlossenen SCCs führen immer zu geschlossenen SCCs
- Pfad zum aktuellen Knoten enthält die Repräsentanten aller offenen SCCs offene Komponenten bilden Pfad im geschrumpften Graph
- Sknoten der offenen SCCs in Reihenfolge der DFS-Nummern werden durch Repräsentanten in die offenen SCCs partitioniert

Geschlossene SCCs von G_c sind auch SCCs in G:

- Sei v geschlossener Knoten und S / S_c seine SCC in G / G_c.
- zu zeigen: $S = S_c$
- G_c ist Subgraph von G, also $S_c \subseteq S$
- somit zu zeigen: $S \subseteq S_c$
- Sei w ein Knoten in S.
- $\Rightarrow \exists Kreis C durch v und w.$
 - Invariante 1: alle Knoten von C sind geschlossen und somit erledigt (alle ausgehenden Kanten exploriert)
 - C ist in G_c enthalten, also $w \in S_c$
 - damit gilt $S \subseteq S_c$, also $S = S_c$



SS'16

414

H. Seidl (TUM) GAD

Vorgehen:

- Invarianten 2 und 3 helfen bei Verwaltung der offenen SCCs
- Knoten in offenen SCCs auf Stack oNodes (in Reihenfolge steigender dfsNum)
- Repräsentanten der offenen SCCs auf Stack oReps
- zu Beginn Invarianten gültig (alles leer)
- vor Markierung einer neuen Wurzel sind alle markierten Knoten erledigt, also keine offenen SCCs, beide Stacks leer dann: neue offene SCC für neue Wurzel s, s kommt auf beide Stacks



415

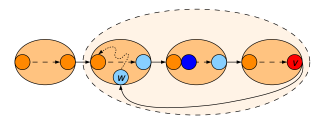
Prinzip: betrachte Kante e = (v, w)

- Kante zu unbekanntem Knoten w (Baumkante):
 neue eigene offene SCC für w (w kommt auf oNodes und oReps)
- Kante zu Knoten w in geschlossener SCC (Nicht-Baumkante): von w gibt es keinen Weg zu v, sonst wäre die SCC von w noch nicht geschlossen (geschlossene SCCs sind bereits komplett), also SCCs unverändert
- Kante zu Knoten w in offener SCC (Nicht-Baumkante): falls v und w in unterschiedlichen SCCs liegen, müssen diese mit allen SCCs dazwischen zu einer einzigen SCC verschmolzen werden (durch Löschen der Repräsentanten)

Wenn Knoten keine ausgehenden Kanten mehr hat:

- Knoten fertig
- wenn Knoten Repräsentant seiner SCC ist, dann SCC schließen

Vereinigung offener SCCs im Kreisfall:



- offene SCC entsprechen Ovalen, Knoten sortiert nach dfsNum
- alle Repräsentanten offener SCCs liegen auf Baumpfad zum aktuellen Knoten v in SCC S_k
- Nicht-Baumkante (v, w) endet an Knoten w in offener SCC S_i mit Repräsentant r_i
- Pfad von w nach r_i muss existieren (innerhalb SCC S_i)
- \Rightarrow Kante (v, w) vereinigt S_i, \ldots, S_k

H. Seidl (TUM)

4□▶
 4□▶
 4□▶

SS'16

```
init() {
    component = new int[n];
    oReps = \langle \rangle;
    oNodes = \langle \rangle:
    dfsCount = 1:
root(Node w) / traverseTreeEdge(Node v, Node w) {
    oReps.push(w); // Repräsentant einer neuen SCC
    oNodes.push(w); // neuer offener Knoten
    dfsNum[w] = dfsCount;
    dfsCount++:
```

```
traverseNonTreeEdge(Node v, Node w) {
    if (w \in oNodes) // verschmelze SCCs
      while (dfsNum[w] < dfsNum[oReps.top()])
        oReps.pop();
backtrack(Node u, Node v) {
    if (v == oReps.top()) { // v Repräsentant?
      oReps.pop(); // ja: entferne v
      do { // und offene Knoten bis v
        w = oNodes.pop();
        component[w] = v:
      } while (w≠v);
```

SS'16

419

Zeit: O(n+m)

Begründung:

- init, root: O(1)
- traverseTreeEdge: $(n-1) \times O(1)$
- backtrack, traverseNonTreeEdge:
 da jeder Knoten höchstens einmal in oReps und oNodes landet,
 insgesamt O(n + m)
- DFS-Gerüst: O(n+m)
- gesamt: O(n+m)



Kürzeste Wege

Zentrale Frage: Wie kommt man am schnellsten von A nach B?

Fälle:

- Kantenkosten 1
- DAG, beliebige Kantenkosten
- beliebiger Graph, positive Kantenkosten
- beliebiger Graph, beliebige Kantenkosten



SS'16

421

H. Seidl (TUM)

Kürzeste-Wege-Problem

gegeben:

- gerichteter Graph G = (V, E)
- Kantenkosten $c: E \mapsto \mathbb{R}$

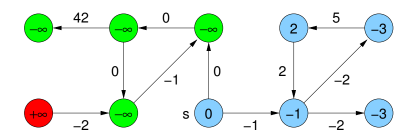
2 Varianten:

- SSSP (single source shortest paths):
 kürzeste Wege von einer Quelle zu allen anderen Knoten
- APSP (all pairs shortest paths):
 kürzeste Wege zwischen allen Paaren



422

Distanzen



 $\mu(s, v)$: Distanz von s nach v

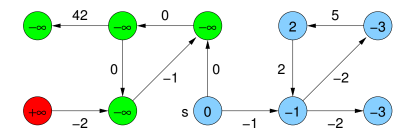
$$\mu(s,v) = \left\{ \begin{array}{ll} +\infty & \text{kein Weg von } s \text{ nach } v \\ -\infty & \text{Weg beliebig kleiner Kosten von } s \text{ nach } v \\ \min\{c(p): p \text{ ist Weg von } s \text{ nach } v\} \end{array} \right.$$

SS'16

423

H. Seidl (TUM)

Distanzen



Wann sind die Kosten -∞?

wenn es einen Kreis mit negativer Gewichtssumme gibt (hinreichende und notwendige Bedingung)

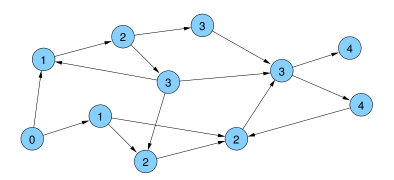


424

Kürzeste Wege bei uniformen Kantenkosten

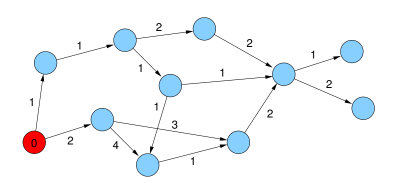
Graph mit Kantenkosten 1:

⇒ Breitensuche (BFS)



Beliebige Kantengewichte in DAGs

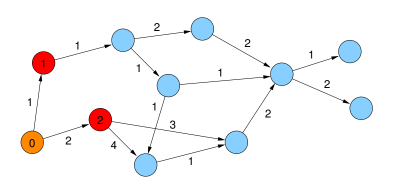
Einfache Breitensuche funktioniert nicht.



426

Beliebige Kantengewichte in DAGs

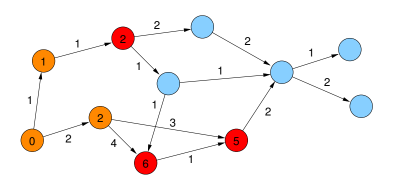
Einfache Breitensuche funktioniert nicht.



427

Beliebige Kantengewichte in DAGs

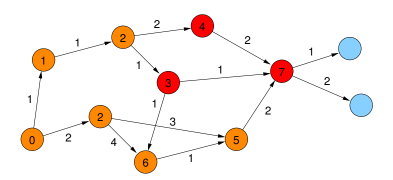
Einfache Breitensuche funktioniert nicht.



428

Beliebige Kantengewichte in DAGs

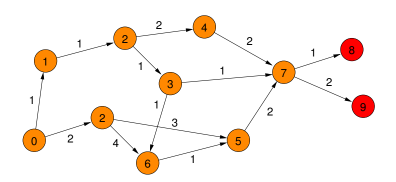
Einfache Breitensuche funktioniert nicht.



429

Beliebige Kantengewichte in DAGs

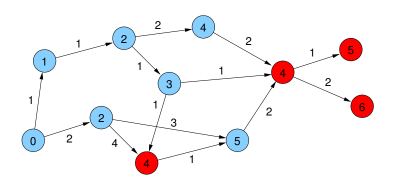
Einfache Breitensuche funktioniert nicht.



H. Seidl (TUM) GAD

Beliebige Kantengewichte in DAGs

Einfache Breitensuche funktioniert nicht.

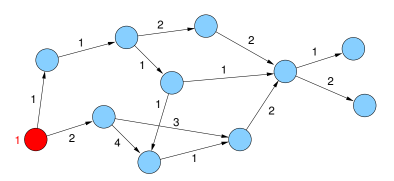


431

Beliebige Kantengewichte in DAGs

Strategie: in DAGs gibt es topologische Sortierung

(für alle Kanten e=(v,w) gilt topoNum(v) < topoNum(w))

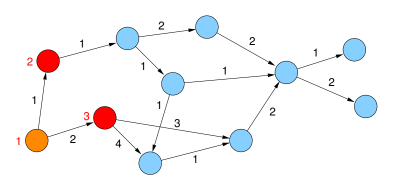


432

Beliebige Kantengewichte in DAGs

Strategie: in DAGs gibt es topologische Sortierung

(für alle Kanten e=(v,w) gilt topoNum(v) < topoNum(w))

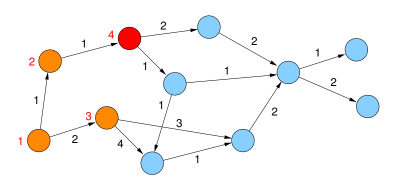


433

Beliebige Kantengewichte in DAGs

Strategie: in DAGs gibt es topologische Sortierung

(für alle Kanten e=(v,w) gilt topoNum(v) < topo<math>Num(w))



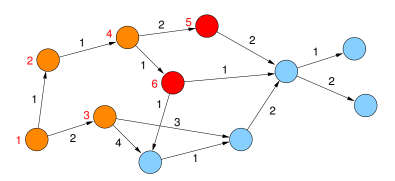
<□ > < □ > < □ > < 亘 > < 亘 > □

434

Beliebige Kantengewichte in DAGs

Strategie: in DAGs gibt es topologische Sortierung

(für alle Kanten e=(v,w) gilt topoNum(v) < topo<math>Num(w))



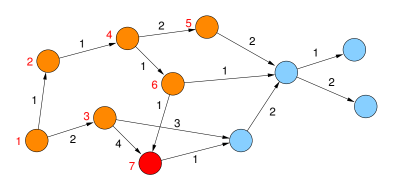
<□ > < □ > < □ > < 亘 > < 亘 > □

435

Beliebige Kantengewichte in DAGs

Strategie: in DAGs gibt es topologische Sortierung

(für alle Kanten e=(v,w) gilt topoNum(v) < topo<math>Num(w))



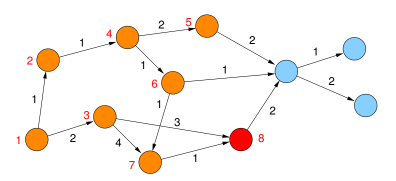
<□ > < □ > < □ > < 亘 > < 亘 > □

436

Beliebige Kantengewichte in DAGs

Strategie: in DAGs gibt es topologische Sortierung

(für alle Kanten e=(v,w) gilt topoNum(v) < topo<math>Num(w))

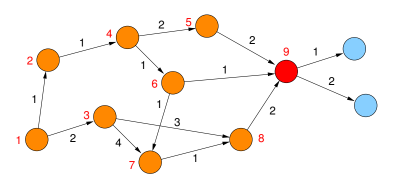


437

Beliebige Kantengewichte in DAGs

Strategie: in DAGs gibt es topologische Sortierung

(für alle Kanten e=(v,w) gilt topoNum(v) < topo<math>Num(w))



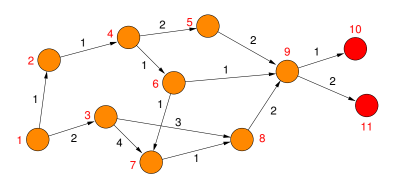
<□ > < □ > < □ > < 亘 > < 亘 > □

438

Beliebige Kantengewichte in DAGs

Strategie: in DAGs gibt es topologische Sortierung

(für alle Kanten e=(v,w) gilt topoNum(v) < topo<math>Num(w))

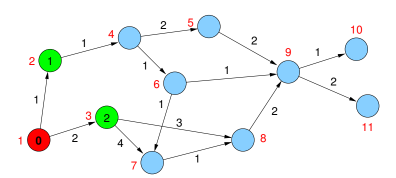


439

Beliebige Kantengewichte in DAGs

Strategie:

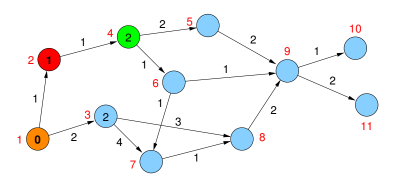
- betrachte Knoten in Reihenfolge der topologischen Sortierung
- aktualisiere Distanzwerte



Beliebige Kantengewichte in DAGs

Strategie:

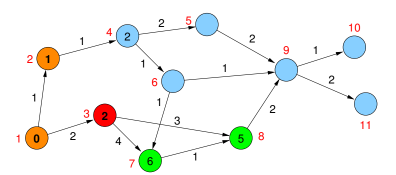
- betrachte Knoten in Reihenfolge der topologischen Sortierung
- aktualisiere Distanzwerte



Beliebige Kantengewichte in DAGs

Strategie:

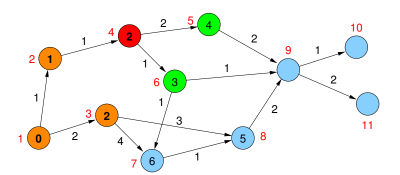
- betrachte Knoten in Reihenfolge der topologischen Sortierung
- aktualisiere Distanzwerte



Beliebige Kantengewichte in DAGs

Strategie:

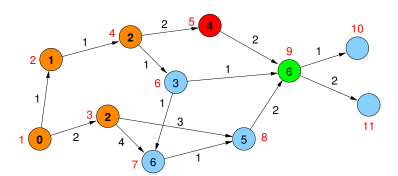
- betrachte Knoten in Reihenfolge der topologischen Sortierung
- aktualisiere Distanzwerte



Beliebige Kantengewichte in DAGs

Strategie:

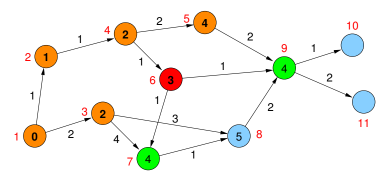
- betrachte Knoten in Reihenfolge der topologischen Sortierung
- aktualisiere Distanzwerte



Beliebige Kantengewichte in DAGs

Strategie:

- betrachte Knoten in Reihenfolge der topologischen Sortierung
- aktualisiere Distanzwerte

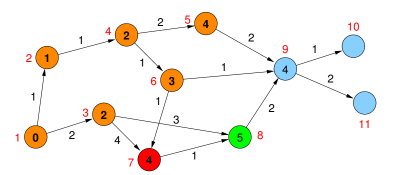


□ ▷ ◆ □ ▷ ◆ 글 ▷ ◆ 글 ▷ ◆ 글 ▷ ◆ ○

Beliebige Kantengewichte in DAGs

Strategie:

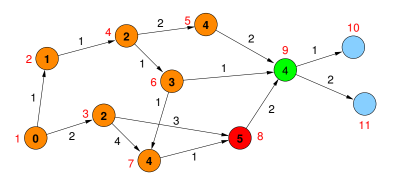
- betrachte Knoten in Reihenfolge der topologischen Sortierung
- aktualisiere Distanzwerte



Beliebige Kantengewichte in DAGs

Strategie:

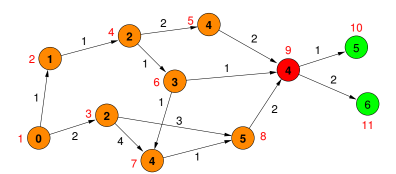
- betrachte Knoten in Reihenfolge der topologischen Sortierung
- aktualisiere Distanzwerte



Beliebige Kantengewichte in DAGs

Strategie:

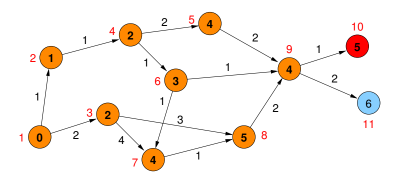
- betrachte Knoten in Reihenfolge der topologischen Sortierung
- aktualisiere Distanzwerte



Beliebige Kantengewichte in DAGs

Strategie:

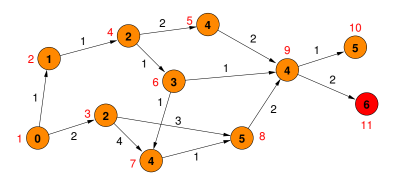
- betrachte Knoten in Reihenfolge der topologischen Sortierung
- aktualisiere Distanzwerte



Beliebige Kantengewichte in DAGs

Strategie:

- betrachte Knoten in Reihenfolge der topologischen Sortierung
- aktualisiere Distanzwerte



Beliebige Kantengewichte in DAGs

Topologische Sortierung – warum funktioniert das?

- betrachte einen kürzesten Weg von s nach v
- der ganze Pfad beachtet die topologische Sortierung
- d.h., die Distanzen werden in der Reihenfolge der Knoten vom Anfang des Pfades zum Ende hin betrachtet
- damit ergibt sich für v der richtige Distanzwert
- ein Knoten x kann auch nie einen Wert erhalten, der echt kleiner als seine Distanz zu s ist
- die Kantenfolge von s zu x, die jeweils zu den Distanzwerten an den Knoten geführt hat, wäre dann ein kürzerer Pfad (Widerspruch)

Beliebige Kantengewichte in DAGs

Allgemeine Strategie:

- Anfang: setze d[s] = 0 und für alle anderen Knoten v setze d[v] = ∞
- besuche Knoten in einer Reihenfolge, die sicherstellt, dass mindestens ein kürzester Weg von s zu jedem v in der Reihenfolge seiner Knoten besucht wird
- für jeden besuchten Knoten v aktualisiere die Distanzen der Knoten w mit (v, w) ∈ E, d.h. setze

$$d[w] = \min\{ d[w], d[v] + c(v, w) \}$$

4 D > 4 D > 4 E > 4 E > E 990

SS'16

452

H. Seidl (TUM)

Topologische Sortierung

- verwende FIFO-Queue q
- verwalte für jeden Knoten einen Zähler für die noch nicht markierten eingehenden Kanten
- initialisiere q mit allen Knoten, die keine eingehende Kante haben (Quellen)
- nimm nächsten Knoten v aus q und markiere alle (v, w) ∈ E, d.h. dekrementiere Zähler für w
- falls der Zähler von w dabei Null wird, füge w in q ein
- wiederhole das, bis q leer wird



453

Topologische Sortierung

Korrektheit

 Knoten wird erst dann nummeriert, wenn alle Vorgänger nummeriert sind

Laufzeit

- für die Anfangswerte der Zähler muss der Graph einmal traversiert werden O(n+m)
- danach wird jede Kante genau einmal betrachtet
- \Rightarrow gesamt: O(n+m)

Test auf DAG-Eigenschaft

- topologische Sortierung erfasst genau dann alle Knoten, wenn der Graph ein DAG ist
- bei gerichteten Kreisen erhalten diese Knoten keine Nummer

DAG-Strategie

- Topologische Sortierung der Knoten Laufzeit O(n + m)
- ② Aktualisierung der Distanzen gemäß der topologischen Sortierung Laufzeit O(n+m)

Gesamtlaufzeit: O(n+m)



455

H. Seidl (TUM) GAD

Beliebige Graphen mit nicht-negativen Gewichten

Gegeben:

- beliebiger Graph (gerichtet oder ungerichtet, muss diesmal kein DAG sein)
- mit nicht-negativen Kantengewichten
- ⇒ keine Knoten mit Distanz -∞

Problem:

- besuche Knoten eines kürzesten Weges in der richtigen Reihenfolge
- wie bei Breitensuche, jedoch diesmal auch mit Distanzen ≠ 1

Lösung:

 besuche Knoten in der Reihenfolge der kürzesten Distanz zum Startknoten s

Kürzeste Pfade: SSSP / Dijkstra

```
Algorithmus Dijkstra1: löst SSSP-Problem Eingabe : G = (V, E), c : E \mapsto \mathbb{R}, s \in V
```

```
Ausgabe : Distanzen d[v], Vorgänger pred[v], v \in V
P = \emptyset; T = V;
forall v \in V \setminus \{s\} do
|d[v] = \infty
d[s] = 0; pred[s] = \bot;
while (P \neq V) do
    v = \operatorname{argmin}_{v \in T} \{d[v]\};
    P = P \cup v; T = T \setminus v:
    forall (v, w) \in E do
        if d[w] > d[v] + c(v, w) then
            d[w] = d[v] + c(v, w);
            pred[w] = v:
```

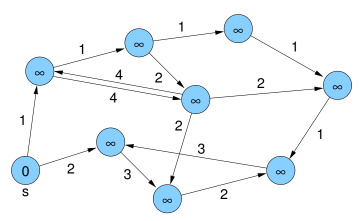
Algorithmus Dijkstra2: löst SSSP-Problem

```
Eingabe: G = (V, E), c: E \mapsto \mathbb{R}_{>0}, s \in V
Ausgabe: Distanzen d[v], Vorgänger pred[v], v \in V
forall v \in V \setminus s do
|d[v] = \infty
d[s] = 0; pred[s] = \bot;
pq = \langle \rangle; pq.insert(s, 0);
while (\neg pq.empty()) do
   v = pq.deleteMin();
   forall (v, w) \in E do
        newDist = d[v] + c(v, w);
       if (newDist < d[w]) then
           pred[w] = v;
           if (d[w] == \infty) then pq.insert(w, \text{newDist});
           else pg.decreaseKey(w, newDist);
           d[w] = \text{newDist};
```

- setze Startwert d[s] = 0 und zunächst $d[v] = \infty$
- verwende Prioritätswarteschlange, um die Knoten zusammen mit ihren aktuellen Distanzen zuspeichern
- am Anfang nur Startknoten (mit Distanz 0) in Priority Queue
- dann immer nächsten Knoten v (mit kleinster Distanz) entnehmen, endgültige Distanz dieses Knotens v steht nun fest
- betrachte alle Nachbarn von v, füge sie ggf. in die PQ ein bzw. aktualisiere deren Priorität in der PQ

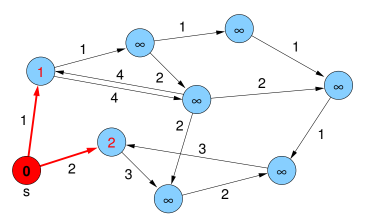


Beispiel:





Beispiel:



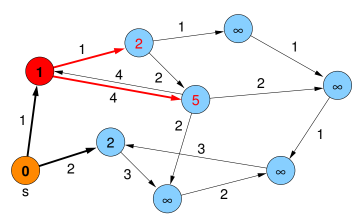


SS'16

461

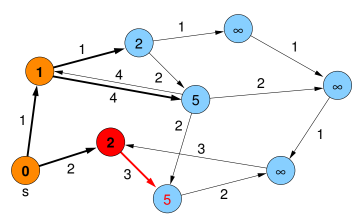
H. Seidl (TUM)

Beispiel:





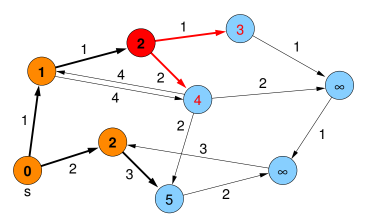
Beispiel:





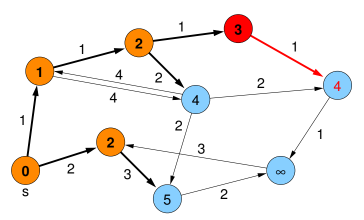
H. Seidl (TUM)

Beispiel:

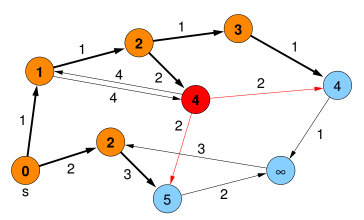




Beispiel:



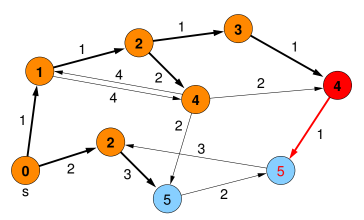
Beispiel:



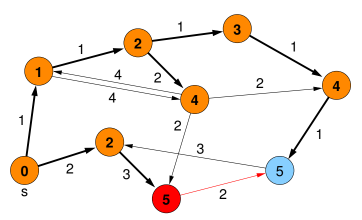


H. Seidl (TUM)

Beispiel:

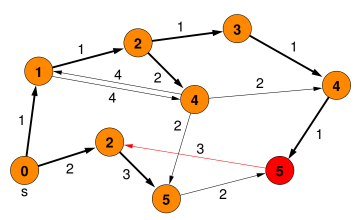


Beispiel:



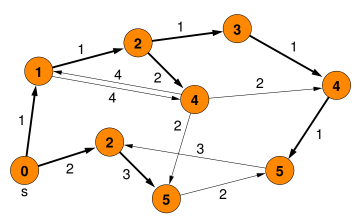
H. Seidl (TUM)

Beispiel:



H. Seidl (TUM)

Beispiel:



H. Seidl (TUM)

Korrektheit:

- Annahme: Algorithmus liefert für w einen zu kleinen Wert d[w]
- sei w der erste Knoten, für den die Distanz falsch festgelegt wird (kann nicht s sein, denn die Distanz d[s] bleibt immer 0)
- kann nicht sein, weil d[w] nur dann aktualisiert wird, wenn man über einen von s schon erreichten Knoten v mit Distanz d[v] den Knoten w über die Kante (v, w) mit Distanz d[v] + c(v, w) erreichen kann
- d.h. d[v] müsste schon falsch gewesen sein (Widerspruch zur Annahme, dass w der erste Knoten mit falscher Distanz war)

4 D > 4 D > 4 E > 4 E > E 990

471

- Annahme: Algorithmus liefert f
 ür w einen zu großen Wert d[w]
- sei w der Knoten mit der kleinsten (wirklichen) Distanz, für den der Wert d[w] falsch festgelegt wird (wenn es davon mehrere gibt, der Knoten, für den die Distanz zuletzt festgelegt wird)
- kann nicht sein, weil d[w] immer aktualisiert wird, wenn man über einen von s schon erreichten Knoten v mit Distanz d[v] den Knoten w über die Kante (v, w) mit Distanz d[v] + c(v, w) erreichen kann (dabei steht d[v] immer schon fest, so dass auch die Länge eines kürzesten Wegs über v zu w richtig berechnet wird)
- d.h., entweder wurde auch der Wert von v falsch berechnet (Widerspruch zur Def. von w) oder die Distanz von v wurde noch nicht festgesetzt
- weil die berechneten Distanzwerte monoton wachsen, kann letzteres nur passieren, wenn v die gleiche Distanz hat wie w (auch Widerspruch zur Def. von w)

- Datenstruktur: Prioritätswarteschlange
 (z.B. Fibonacci Heap: amortisierte Komplexität O(1) für insert und decreaseKey, O(log n) deleteMin)
- Komplexität:
 - ▶ $n \times O(1)$ insert
 - ▶ $n \times O(\log n)$ deleteMin
 - $m \times O(1)$ decreaseKey
 - $\Rightarrow O(m + n \log n)$
- aber: nur für nichtnegative Kantengewichte(!)

473

Monotone Priority Queues

Beobachtung:

 aktuelles Distanz-Minimum der verbleibenden Knoten ist beim Dijkstra-Algorithmus monoton wachsend

Monotone Priority Queue

- Folge der entnommenen Elemente hat monoton steigende Werte
- effizientere Implementierung möglich, falls Kantengewichte ganzzahlig

Annahme: alle Kantengewichte im Bereich [0, C]

Konsequenz für Dijkstra-Algorithmus:

 \Rightarrow enthaltene Distanzwerte immer im Bereich [d, d + C]

4 □ ▶ 4 億 ▶ 4 분 ▶ 0 분 의 의 의 의

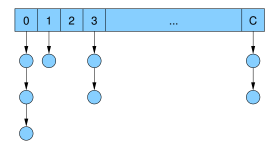
SS'16

474

H. Seidl (TUM)

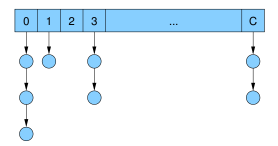
Bucket Queue

- Array B aus C + 1 Listen
- Variable d_{min} für aktuelles Distanzminimum mod(C + 1)



Bucket Queue

- jeder Knoten v mit aktueller Distanz d[v] in Liste B[d[v] mod (C + 1)]
- alle Knoten in Liste B[d] haben dieselbe Distanz, weil alle aktuellen Distanzen im Bereich [d, d + C] liegen



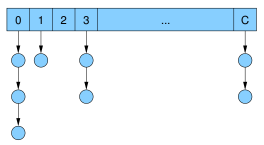
SS'16

476

H. Seidl (TUM) GAD

Bucket Queue / Operationen

- insert(v): fügt v in Liste $B[d[v] \mod (C+1)]$ ein O(1)
- decreaseKey(v): entfernt v aus momentaner Liste
 (O(1) falls Handle auf Listenelement in v gespeichert) und fügt v in Liste B[d[v] mod (C + 1)] ein (O(1))
- deleteMin(): solange $B[d_{\min}] = \emptyset$, setze $d_{\min} = (d_{\min} + 1) \mod (C + 1)$. Nimm dann einen Knoten u aus $B[d_{\min}]$ heraus (O(C))



- 《ロ》《圖》《意》《意》 - 意 - 釣@()

Dijkstra mit Bucket Queue

- insert, decreaseKey: O(1)
- deleteMin: O(C)
- Dijkstra: $O(m + C \cdot n)$
- lässt sich mit Radix Heaps noch verbessern
- verwendet exponentiell wachsende Bucket-Größen
- Details in der Vorlesung Effiziente Algorithmen und Datenstrukturen
- Laufzeit ist dann $O(m + n \log C)$



478

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

Gegeben:

- beliebiger Graph mit beliebigen Kantengewichten
- ⇒ Anhängen einer Kante an einen Weg kann zur Verkürzung des Weges (Kantengewichtssumme) führen (wenn Kante negatives Gewicht hat)
- ⇒ es kann negative Kreise und Knoten mit Distanz -∞ geben

Problem:

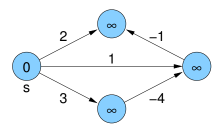
- besuche Knoten eines kürzesten Weges in der richtigen Reihenfolge
- Dijkstra kann nicht mehr verwendet werden, weil Knoten nicht unbedingt in der Reihenfolge der kürzesten Distanz zum Startknoten s besucht werden

→□ → → □ → → □ → □ → ○ ○ ○

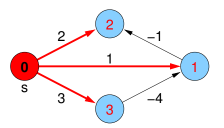
479

H. Seidl (TUM) SS'16

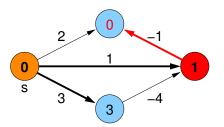
Gegenbeispiel für Dijkstra-Algorithmus:



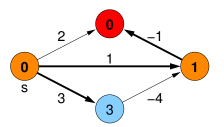
Gegenbeispiel für Dijkstra-Algorithmus:



Gegenbeispiel für Dijkstra-Algorithmus:

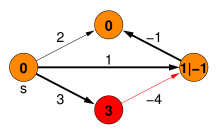


Gegenbeispiel für Dijkstra-Algorithmus:

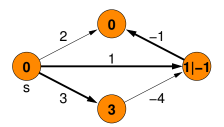




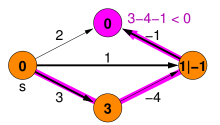
Gegenbeispiel für Dijkstra-Algorithmus:



Gegenbeispiel für Dijkstra-Algorithmus:



Gegenbeispiel für Dijkstra-Algorithmus:



Lemma

Für jeden von s erreichbaren Knoten v mit $d[v] > -\infty$ gibt es einen einfachen Pfad (ohne Kreis) von s nach v der Länge d[v].

Beweis.

Betrachte kürzesten Weg mit Kreis(en):

- Kreis mit Kantengewichtssumme > 0 nicht enthalten: Entfernen des Kreises würde Kosten verringern
- Kreis mit Kantengewichtssumme = 0: Entfernen des Kreises lässt Kosten unverändert
- Kreis mit Kantengewichtssumme < 0: Distanz von s ist $-\infty$

487

4 D > 4 B > 4 B > 4 B >

Folgerung

In einem Graph mit n Knoten gibt es für jeden erreichbaren Knoten v mit d[v] > $-\infty$ einen kürzesten Weg bestehend aus < n Kanten zwischen s und v.

Strategie:

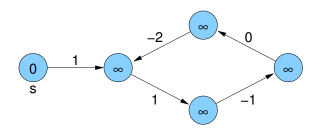
- anstatt kürzeste Pfade in Reihenfolge wachsender Gewichtssumme zu berechnen, betrachte sie in Reihenfolge steigender Kantenanzahl
- durchlaufe (n-1)-mal alle Kanten im Graph und aktualisiere die Distanz
- dann alle kürzesten Wege berücksichtigt

4 D > 4 P > 4 B > 4 B > B 9 Q P

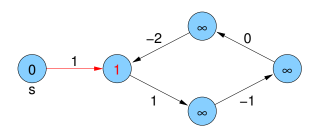
488

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

Problem: Erkennung negativer Kreise



Problem: Erkennung negativer Kreise



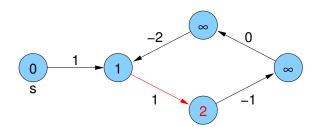


SS'16

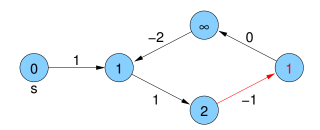
490

H. Seidl (TUM) GAD

Problem: Erkennung negativer Kreise



Problem: Erkennung negativer Kreise

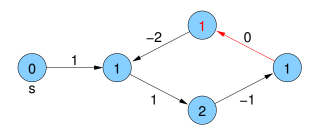


SS'16

492

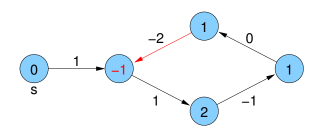
H. Seidl (TUM) GAD

Problem: Erkennung negativer Kreise





Problem: Erkennung negativer Kreise

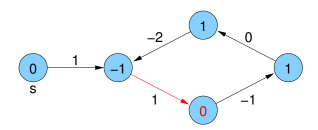




494

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

Problem: Erkennung negativer Kreise





Keine Distanzverringerung mehr möglich:

- Annahme: zu einem Zeitpunkt gilt für alle Kanten (v, w) $d[v] + c(v, w) \ge d[w]$
- ⇒ (per Induktion) für alle Knoten w und jeden Weg p von s nach w gilt: $d[s] + c(p) \ge d[w]$
 - falls sichergestellt, dass zu jedem Zeitpunkt für kürzesten Weg p von s nach w gilt $d[w] \ge c(p)$, dann ist d[w] zum Schluss genau die Länge eines kürzesten Pfades von s nach w (also korrekte Distanz)

496

H. Seidl (TUM) SS'16

Zusammenfassung:

- keine Distanzverringerung mehr möglich $(d[v] + c(v, w) \ge d[w]$ für alle w): fertig, alle d[w] korrekt für alle w
- Distanzverringerung möglich selbst noch in n-ter Runde (d[v] + c(v, w) < d[w] für ein w): Es gibt einen negativen Kreis, also Knoten w mit Distanz $-\infty$.

4□ > 4□ > 4 亘 > 4 亘 > □ ■ 9 Q ○

497

H. Seidl (TUM) SS'16

```
BellmanFord(Node s) {
  for each (v \in V) d[v] = \infty;
  d[s] = 0; parent[s] = \bot;
  for (int i = 0; i < n - 1; i++) { // n - 1 Runden
    foreach (e = (v, w) \in E)
       if (d[v] + c(e) < d[w]) { // kürzerer Weg?
         d[w] = d[v] + c(e);
         parent[w] = v:
  foreach (e = (v, w) \in E)
    if (d[v] + c(e) < d[w]) { // kürzerer Weg in n-ter Runde?
       parent[w] = v;
       infect(w);
```

```
 \begin{array}{ll} & \inf \text{cct}(\mathsf{Node}\ v) \ \{ & \ /\!/ -\infty\text{-Knoten} \\ & \text{if}\ (d[v] > -\infty) \ \{ \\ & \ d[v] = -\infty; \\ & \text{foreach}\ (e = (v,w) \in E) \\ & \text{infect}(w); \\ & \ \} \\ \} \end{array}
```

Gesamtlaufzeit: $O(m \cdot n)$

Bestimmung der Knoten mit Distanz –∞:

- betrachte alle Knoten, die in der *n*-ten Phase noch Distanzverbesserung erfahren
- aus jedem Kreis mit negativem Gesamtgewicht muss mindestens ein Knoten dabei sein
- jeder von diesen Knoten aus erreichbare Knoten muss Distanz
 −∞ bekommen
- das erledigt hier die infect-Funktion
- wenn ein Knoten zweimal auftritt (d.h. der Wert ist schon $-\infty$), wird die Rekursion abgebrochen

4 D > 4 D > 4 E > 4 E > E 990

SS'16

Bestimmung eines negativen Zyklus:

- bei den oben genannten Knoten sind vielleicht auch Knoten, die nur an negativen Kreisen über ausgehende Kanten angeschlossen sind, die selbst aber nicht Teil eines negativen Kreises sind
- Rückwärtsverfolgung der parent-Werte, bis sich ein Knoten wiederholt
- Kanten vom ersten bis zum zweiten Auftreten bilden einen negativen Zyklus



H. Seidl (TUM) SS'16

Idee der Updates vorläufiger Distanzwerte: Lester R. Ford Jr.

Verbesserung (Richard E. Bellman / Edward F. Moore):

- benutze Queue von Knoten, zu denen ein kürzerer Pfad gefunden wurde und deren Nachbarn an ausgehenden Kanten noch auf kürzere Wege geprüft werden müssen
- wiederhole: nimm ersten Knoten aus der Queue und pr
 üfe f
 ür jede ausgehende Kante die Distanz des Nachbarn
 falls k
 ürzerer Weg gefunden, aktualisiere Distanzwert des Nachbarn und h
 änge ihn an Queue an (falls nicht schon enthalten)
- Phase besteht immer aus Bearbeitung der Knoten, die am Anfang des Algorithmus (bzw. der Phase) in der Queue sind (dabei kommen während der Phase schon neue Knoten ans Ende der Queue) ⇒ ≤ n − 1 Phasen

H. Seidl (TUM) SS'16 5

Kürzeste einfache Pfade bei beliebigen Kantengewichten

Achtung!

Fakt

Die Suche nach kürzesten einfachen Pfaden (also ohne Knotenwiederholungen/Kreise) in Graphen mit beliebigen Kantengewichten (also möglichen negativen Kreisen) ist ein NP-vollständiges Problem.

(Man könnte Hamilton-Pfad-Suche damit lösen.)



SS'16

All Pairs Shortest Paths (APSP)

gegeben:

 Graph mit beliebigen Kantengewichten, der aber keine negativen Kreise enthält

gesucht:

Distanzen / kürzeste Pfade zwischen allen Knotenpaaren

Naive Strategie:

- n-mal Bellman-Ford-Algorithmus (jeder Knoten einmal als Startknoten)
- $\Rightarrow O(n^2 \cdot m)$



504

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

APSP / Kantengewichte

Bessere Strategie:

 reduziere n Aufrufe des Bellman-Ford-Algorithmus auf n Aufrufe des Dijkstra-Algorithmus

Problem:

 Dijkstra-Algorithmus funktioniert nur für nichtnegative Kantengewichte

Lösung:

 Umwandlung in nichtnegative Kantenkosten ohne Verfälschung der kürzesten Wege



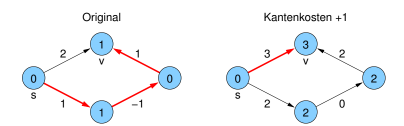
SS'16

505

Naive Modifikation der Kantengewichte

Naive Idee:

- negative Kantengewichte eliminieren, indem auf jedes Kantengewicht der gleiche Wert c addiert wird
- ⇒ verfälscht kürzeste Pfade



SS'16

506

H. Seidl (TUM) GAD

Knotenpotential

Sei $\Phi: V \mapsto \mathbb{R}$ eine Funktion, die jedem Knoten ein Potential zuordnet.

Modifizierte Kantenkosten von e = (v, w):

$$\mathbf{\bar{c}}(e) = \Phi(v) + c(e) - \Phi(w)$$

Lemma

Seien p und q Wege von v nach w in G.

c(p) und c(q) bzw. $\bar{c}(p)$ und $\bar{c}(q)$ seien die aufsummierten Kosten bzw. modifizierten Kosten der Kanten des jeweiligen Pfads.

Dann gilt für jedes Potential Φ:

$$\bar{c}(p) < \bar{c}(q) \Leftrightarrow c(p) < c(q)$$

H. Seidl (TUM) SS'16 507

Knotenpotential

Beweis.

Sei $p = (v_1, \dots, v_k)$ beliebiger Weg und $\forall i : e_i = (v_i, v_{i+1}) \in E$

Es gilt:

$$ar{c}(p) = \sum_{i=1}^{k-1} ar{c}(e_i)$$

$$= \sum_{i=1}^{k-1} (\Phi(v_i) + c(e_i) - \Phi(v_{i+1}))$$

$$= \Phi(v_1) + c(p) - \Phi(v_k)$$

d.h. modifizierte Kosten eines Pfads hängen nur von ursprünglichen Pfadkosten und vom Potential des Anfangs- und Endknotens ab. (Im Lemma ist $v_1 = v$ und $v_k = w$)

Potential für nichtnegative Kantengewichte

Lemma

Annahme:

- Graph hat keine negativen Kreise
- alle Knoten von s aus erreichbar

Sei für alle Knoten v das Potential $\Phi[v] = d[s, v]$.

Dann gilt für alle Kanten e: $\bar{c}(e) \ge 0$

Beweis.

- für alle Knoten v gilt nach Annahme: $d[s, v] \in \mathbb{R}$ (also $\neq \pm \infty$)
- für jede Kante e = (v, w) ist

$$d[s,v] + c(e) \ge d[s,w]$$

$$d[s,v] + c(e) - d[s,w] \ge 0$$

H. Seidl (TUM) GAD SS'16

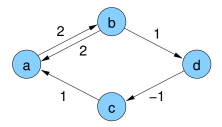
509

- füge neuen Knoten s und Kanten (s, v) für alle v hinzu mit c(s, v) = 0
- ⇒ alle Knoten erreichbar
 - berechne d[s, v] mit Bellman-Ford-Algorithmus
 - setze $\Phi[v] = d[s, v]$ für alle v
 - berechne modifizierte Kosten $\bar{c}(e)$
- \Rightarrow $\bar{c}(e) \ge 0$, kürzeste Wege sind noch die gleichen
 - berechne für alle Knoten v die Distanzen $\overline{d}[v,w]$ mittels Dijkstra-Algorithmus mit modifizierten Kantenkosten auf dem Graph ohne Knoten s
 - berechne korrekte Distanzen $d[v, w] = \bar{d}[v, w] + \Phi[w] \Phi[v]$

510

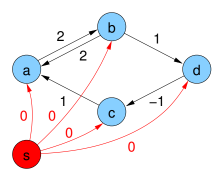
H. Seidl (TUM) SS'16

Beispiel:



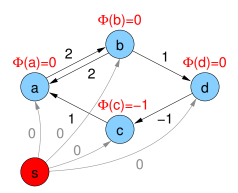


künstlicher Startknoten s:





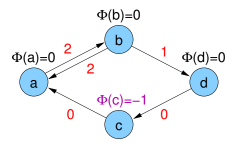
2. Bellman-Ford-Algorithmus auf s:





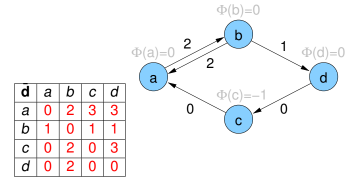
 $\bar{c}(e)$ -Werte für alle e = (v, w) berechnen:

$$\bar{c}(e) = \Phi[v] + c(e) - \Phi[w]$$

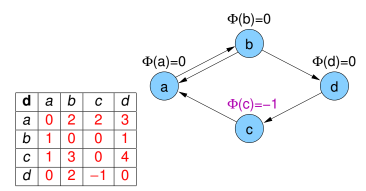


H. Seidl (TUM)

4. Distanzen \bar{d} mit modifizierten Kantengewichten via Dijkstra:



5. korrekte Distanzen berechnen: $d[v, w] = \bar{d}[v, w] + \Phi[w] - \Phi[v]$



H. Seidl (TUM) GAD

Laufzeit:

$$T_{\text{Johnson}}(n, m) = O(T_{\text{Bellman-Ford}}(n+1, m+n) + n \cdot T_{\text{Dijkstra}}(n, m))$$

= $O((m+n) \cdot (n+1) + n \cdot (n \log n + m))$
= $O(m \cdot n + n^2 \log n)$

(bei Verwendung von Fibonacci Heaps)



517

Floyd-Warshall-Algorithmus für APSP

Grundlage:

- geht der kürzeste Weg von u nach w über v, dann sind auch die beiden Teile von u nach v und von v nach w kürzeste Pfade zwischen diesen Knoten
- Annahme: alle kürzesten Wege bekannt, die nur über Zwischenknoten mit Index kleiner als k gehen
- ⇒ kürzeste Wege über Zwischenknoten mit Indizes bis einschließlich *k* können leicht berechnet werden:
 - entweder der schon bekannte Weg über Knoten mit Indizes kleiner als k
 - oder über den Knoten mit Index k (hier im Algorithmus der Knoten v)



518

Floyd-Warshall-Algorithmus für APSP

Algorithmus Floyd-Warshall: löst APSP-Problem

```
Eingabe: Graph G = (V, E), c : E \mapsto \mathbb{R}
Ausgabe : Distanzen d(u, v) zwischen allen u, v \in V
for u, v \in V do
   d(u,v) = \infty; pred(u,v) = \bot;
for v \in V do d(v, v) = 0;
for (u, v) \in E do d(u, v) = c(u, v);
for v \in V do
   for \{u, w\} \in V \times V do
       if d(u, w) > d(u, v) + d(v, w) then
          d(u,w)=d(u,v)+d(v,w);
          pred(u, w) = v:
```

519

Floyd-Warshall-Algorithmus für APSP

• Komplexität: $O(n^3)$

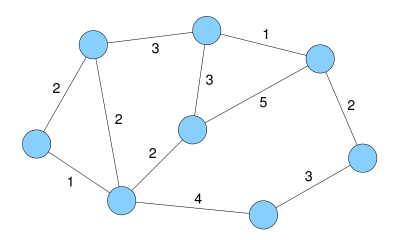
• funktioniert auch, wenn Kanten mit negativem Gewicht existieren

 Kreise negativer Länge werden nicht direkt erkannt und verfälschen das Ergebnis, sind aber indirekt am Ende an negativen Diagonaleinträgen der Distanzmatrix erkennbar



H. Seidl (TUM)

Frage: Welche Kanten nehmen, um mit minimalen Kosten alle Knoten zu verbinden?



521

Eingabe:

- ungerichteter Graph G = (V, E)
- Kantenkosten $c: E \mapsto \mathbb{R}_+$

Ausgabe:

• Kantenteilmenge $T \subseteq E$, so dass Graph (V, T) verbunden und $c(T) = \sum_{e \in T} c(e)$ minimal

Beobachtung:

- T formt immer einen Baum (wenn Kantengewichte echt positiv)
- ⇒ Minimaler Spannbaum (MSB) / Minimum Spanning Tree (MST)

SS'16

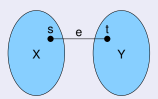
H. Seidl (TUM)

Lemma

Sei

- (X, Y) eine Partition von V $(d.h. X \cup Y = V \text{ und } X \cap Y = \emptyset)$ und
- $e = \{s, t\}$ eine Kante mit minimalen Kosten mit $s \in X$ und $t \in Y$.

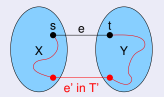
Dann gibt es einen minimalen Spannbaum T, der e enthält.



523

Beweis.

- gegeben X, Y und $e = \{s, t\}$: (X, Y)-Kante minimaler Kosten
- betrachte beliebigen MSB T', der e nicht enthält
- betrachte Verbindung zwischen s und t in T', darin muss es mindestens eine Kante e' zwischen X und Y geben



 Ersetzung von e' durch e führt zu Baum T", der höchstens Kosten von MSB T' hat (also auch ein MSB ist)

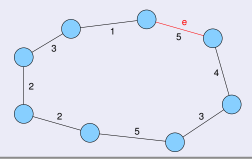
H. Seidl (TUM) SS'16 5

Lemma

Betrachte

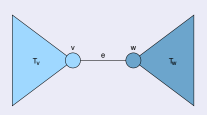
- beliebigen Kreis C in G
- eine Kante e in C mit maximalen Kosten

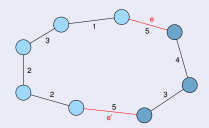
Dann ist jeder MSB in G ohne e auch ein MSB in G



Beweis.

- betrachte beliebigen MSB T in G
- Annahme: T enthält e

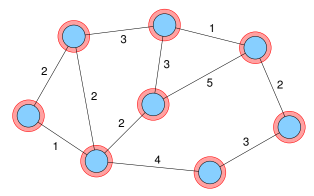




- es muss (mindestens) eine weitere Kante e' in C geben, die einen Knoten aus T_V mit einem Knoten aus T_W verbindet
- Ersetzen von e durch e' ergibt einen Baum T' dessen Gewicht nicht größer sein kann als das von T, also ist T' auch MSB

Regel:

- wähle wiederholt Kante mit minimalen Kosten, die zwei Zusammenhangskomponenten verbindet
- bis nur noch eine Zusammenhangskomponente übrig ist

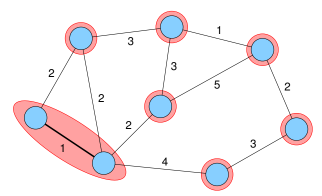


《□▶ 《圖▶ 《意▶ 《意》 - 意 - 釣@♡

527

Regel:

- wähle wiederholt Kante mit minimalen Kosten, die zwei Zusammenhangskomponenten verbindet
- bis nur noch eine Zusammenhangskomponente übrig ist

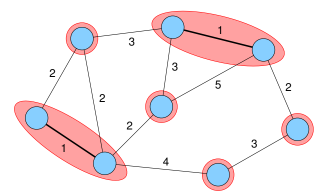


528

H. Seidl (TUM) SS'16

Regel:

- wähle wiederholt Kante mit minimalen Kosten, die zwei Zusammenhangskomponenten verbindet
- bis nur noch eine Zusammenhangskomponente übrig ist

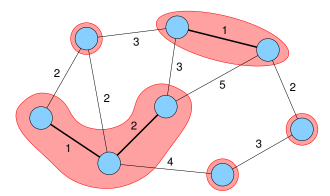


529

H. Seidl (TUM) SS'16

Regel:

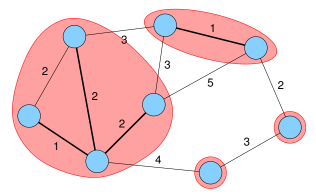
- wähle wiederholt Kante mit minimalen Kosten, die zwei Zusammenhangskomponenten verbindet
- bis nur noch eine Zusammenhangskomponente übrig ist



530

Regel:

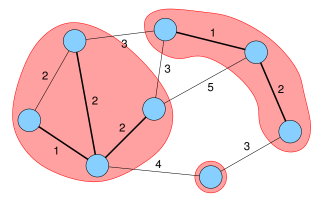
- wähle wiederholt Kante mit minimalen Kosten, die zwei Zusammenhangskomponenten verbindet
- bis nur noch eine Zusammenhangskomponente übrig ist



531

Regel:

- wähle wiederholt Kante mit minimalen Kosten, die zwei Zusammenhangskomponenten verbindet
- bis nur noch eine Zusammenhangskomponente übrig ist

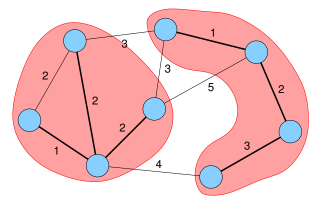


532

H. Seidl (TUM) SS'16

Regel:

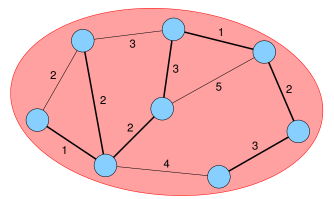
- wähle wiederholt Kante mit minimalen Kosten, die zwei Zusammenhangskomponenten verbindet
- bis nur noch eine Zusammenhangskomponente übrig ist



H. Seidl (TUM) SS'16 533

Regel:

- wähle wiederholt Kante mit minimalen Kosten, die zwei Zusammenhangskomponenten verbindet
- bis nur noch eine Zusammenhangskomponente übrig ist

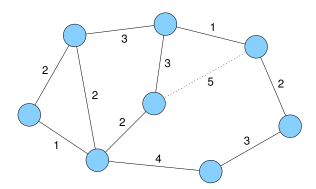


534

H. Seidl (TUM) SS'16

Regel:

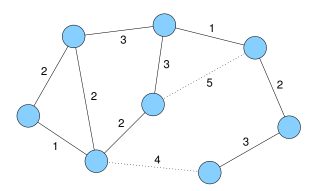
- lösche wiederholt Kante mit maximalen Kosten, so dass Zusammenhang nicht zerstört
- bis ein Baum übrig ist



H. Seidl (TUM) SS'16 535

Regel:

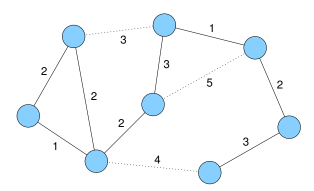
- lösche wiederholt Kante mit maximalen Kosten, so dass Zusammenhang nicht zerstört
- bis ein Baum übrig ist



536

Regel:

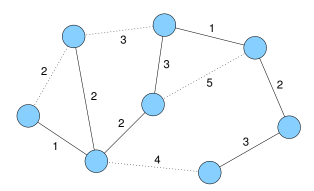
- lösche wiederholt Kante mit maximalen Kosten, so dass Zusammenhang nicht zerstört
- bis ein Baum übrig ist



537

Regel:

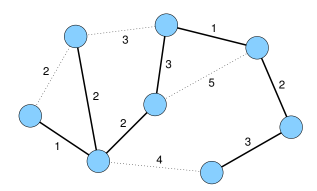
- lösche wiederholt Kante mit maximalen Kosten, so dass Zusammenhang nicht zerstört
- bis ein Baum übrig ist



538

Regel:

- lösche wiederholt Kante mit maximalen Kosten, so dass Zusammenhang nicht zerstört
- bis ein Baum übrig ist



539

H. Seidl (TUM) SS'16

Problem: Wie implementiert man die Regeln effizient?

Strategie aus dem ersten Lemma:

- sortiere Kanten aufsteigend nach ihren Kosten
- setze $T = \emptyset$ (leerer Baum)
- teste für jede Kante {u, v} (in aufsteigender Reihenfolge), ob u und v schon in einer Zusammenhangskomponente (also im gleichen Baum) sind
- falls nicht, füge {u, v} zu T hinzu (nun sind u und v im gleichen Baum)



540

Algorithmus von Kruskal

```
Set<Edge> MST_Kruskal (V, E, c) { T=\emptyset; S=\operatorname{sort}(E); // aufsteigend sortieren foreach (e=\{u,v\}\in S) if (u \text{ und } v \text{ in verschiedenen B\"{a}umen in } T) T=T\cup e; return T; }
```

Problem:

 Umsetzung des Tests auf gleiche / unterschiedliche Zusammenhangskomponente

541

Union-Find-Datenstruktur

Union-Find-Problem:

- gegeben sind (disjunkte) Mengen von Elementen
- jede Menge hat genau einen Repräsentanten
- union soll zwei Mengen vereinigen, die durch ihren jeweiligen Repräsentanten gegeben sind
- find soll zu einem gegebenen Element die zugehörige Menge in Form des Repräsentanten finden

Anwendung:

- Noten seien nummeriert von 0 bis n − 1
- Array int parent[n], Einträge verweisen Richtung Repräsentant
- anfangs parent[i]=i für alle i

SS'16

542

H. Seidl (TUM)

Union-Find-Datenstruktur

```
int find(int i) {
  if (parent[i] == i) return i; // ist i Wurzel des Baums?
  else { // nein
     k = find( parent[i] ); // suche Wurzel
     parent[i] = k; // zeige direkt auf Wurzel
    return k; // gibt Wurzel zurück
union(int i, int j) {
  int ri = find(i);
  int ri = find(i); // suche Wurzeln
  if (ri \neq rj)
     parent[ri] = rj; // vereinigen
```

SS'16

543

H. Seidl (TUM) GAD

Algorithmus von Kruskal

```
Set<Edge> MST_Kruskal (V, E, c) {
  T = \emptyset:
  S = \text{sort}(E); // aufsteigend sortieren
  for (int i = 0; i < |V|; i++)
     parent[i] = i;
  foreach (e = \{u, v\} \in S)
     if (find(u) \neq find(v)) {
       T = T \cup e;
       union(u, v); // Bäume von u und v vereinigen
  return T;
```

Gewichtete union-Operation mit Pfadkompression

- Laufzeit von find hängen von der Höhe des Baums ab
- deshalb wird am Ende von find jeder Knoten auf dem Suchpfad direkt unter die Wurzel gehängt, damit die Suche beim nächsten Mal direkt zu diesem Knoten kommt (Pfadkompression)
- weiterhin sollte bei union der niedrigere Baum unter die Wurzel des größeren gehängt werden (gewichtete Vereinigung)
 ⇒ Höhe des Baums ist dann O(log n)



545

Gewichtete union-Operation

```
union(int i, int j) {
  int ri = find(i);
  int rj = find(j); // suche Wurzeln
  if (ri \neq rj) {
     new_size = size[ri] + size[rj];
     if (size[ri] < size[ri]) {</pre>
        parent[ri] = rj;
        size[ri] = new_size;
     } else {
        parent[ri] = ri;
        size[ri] = new_size;
```

union/find - Kosten

Situation:

 Folge von union / find -Operationen auf einer Partition von n Elementen, darunter n – 1 union-Operationen

Komplexität:

 amortisiert log* n pro Operation, wobei

$$\log^* n = \min\{i \ge 1 : \underbrace{\log \log \ldots \log}_{i-\text{mal}} n \le 1\}$$

- bessere obere Schranke: mit inverser Ackermannfunktion (Vorlesung Effiziente Algorithmen und Datenstrukturen I)
- Gesamtkosten für Kruskal-Algorithmus: $O(m \log m)$ (Sortieren)

4 D > 4 A > 4 B > 4 B > B 9 9 0

547

Algorithmus von Prim

Problem: Wie implementiert man die Regeln effizient?

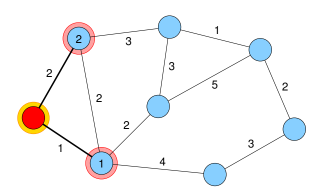
Alternative Strategie aus dem ersten Lemma:

- betrachte wachsenden Baum T, anfangs bestehend aus beliebigem einzelnen Knoten s
- füge zu T eine Kante mit minimalem Gewicht von einem Baumknoten zu einem Knoten außerhalb des Baums ein (bei mehreren Möglichkeiten egal welche)
- ⇒ Baum umfasst jetzt 1 Knoten / Kante mehr
 - wiederhole Auswahl bis alle n Knoten im Baum



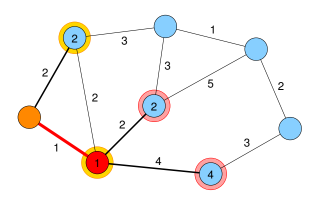
548

Algorithmus von Prim



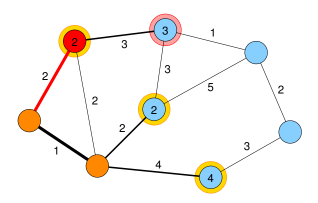


H. Seidl (TUM)

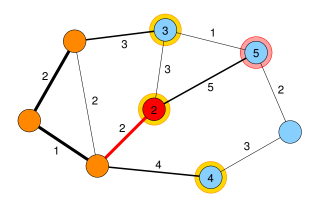




H. Seidl (TUM)

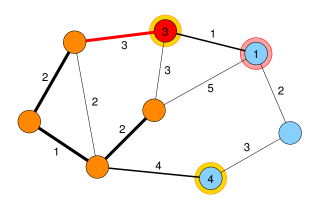






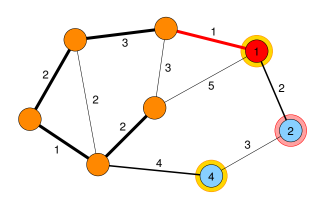


H. Seidl (TUM)



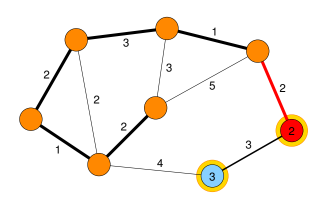


H. Seidl (TUM)

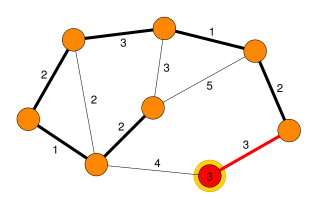




H. Seidl (TUM)

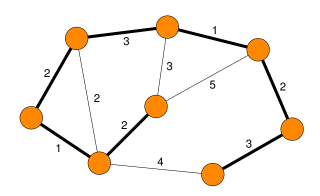








H. Seidl (TUM)





H. Seidl (TUM)

Algorithmus Jarník-Prim: findet minimalen Spannbaum

```
Eingabe: G = (V, E), c: E \mapsto \mathbb{R}_+, s \in V
Ausgabe: Minimaler Spannbaum in Array pred
d[v] = \infty for all v \in V \setminus s;
d[s] = 0; pred[s] = \bot;
pq = \langle \rangle; pq.insert(s, 0);
while \neg pq.empty() do
   v = pq.deleteMin();
   forall \{v, w\} \in E do
       newWeight = c(v, w);
       if newWeight < d[w] then
           pred[w] = v:
           if d[w] == \infty then pg.insert(w, newWeight);
           else
               if w \in pq then pq.decreaseKey(w, newWeight);
           d[w] = \text{newWeight};
```

Jarník-Prim-Algorithmus

Laufzeit:

$$O(n \cdot (T_{\mathsf{insert}}(n) + T_{\mathsf{deleteMin}}(n)) + m \cdot T_{\mathsf{decreaseKey}}(n))$$

Binärer Heap:

- alle Operationen $O(\log n)$, also
- gesamt: $O((m+n)\log n)$

Fibonacci-Heap: amortisierte Kosten

- O(1) für insert und decreaseKey,
- O(log n) deleteMin
- gesamt: $O(m + n \log n)$



SS'16

559

H. Seidl (TUM)

Alphabet, Wörter, Wortlänge, Wortmengen

Definition

Ein Alphabet Σ ist eine endliche Menge von Symbolen.

```
Wörter über \Sigma sind endliche Folgen von Symbolen aus \Sigma (meist w = w_0 \cdots w_{n-1} oder w = w_1 \cdots w_n).
```

Notation:

- |w| Länge des Wortes w (Anzahl der Zeichen in w)
 - ε leeres Wort (Wort der Länge 0)
- Σ^* Menge aller Wörter über Σ
- Σ^+ Menge aller Wörter der Länge ≥ 1 über Σ ($\Sigma^+ = \Sigma^* \setminus \{\varepsilon\}$)
- Σ^k Menge aller Wörter über Σ der Länge k



560

Präfix, Suffix, Teilwort

Definition

```
[a:b] := \{n \in \mathbb{Z} \mid a \le n \land n \le b\} \text{ für } a,b \in \mathbb{Z}
```

Sei $w = w_1 \cdots w_n$ ein Wort der Länge n über Σ , dann heißt

- w' Präfix von w, wenn $w' = w_1 \cdots w_\ell$ mit $\ell \in [0 : n]$
- w' Suffix von w, wenn $w' = w_{\ell} \cdots w_n$ mit $\ell \in [1 : n+1]$
- w' Teilwort von w, wenn $w' = w_i \cdots w_j$ mit $i, j \in [1 : n]$

Für $w' = w_i \cdots w_i$ mit i > j soll gelten $w' = \varepsilon$.

Das leere Wort ε ist also Präfix, Suffix und Teilwort eines jeden Wortes.

561

Textsuche

Problem:

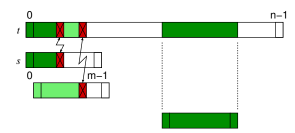
```
Gegeben: Text t \in \Sigma^*; |t| = n;
             Suchwort s \in \Sigma^*; |s| = m \le n
```

Gesucht:
$$\exists i \in [0:n-m] \text{ mit } t_i \cdots t_{i+m-1} = s ?$$
 (bzw. alle solchen Positionen i)



Naiver Algorithmus

H. Seidl (TUM)



- Suchwort s Zeichen für Zeichen mit Text t vergleichen
- wenn zwei Zeichen nicht übereinstimmen (Mismatch), dann s um eine Position "nach rechts" schieben und erneut s mit t vergleichen
- Vorgang wiederholen, bis s in t gefunden wird oder bis klar ist, dass s in t nicht enthalten ist

4□ ▶ 4□ ▶ 4□ ▶ 4□ ▶ 4□ ▶ 4□ ▶ 4□

SS'16

Naiver Algorithmus: Beispiele

```
а
       а
           а
              а
                  а
                      а
                                а
           b
а
   а
       a
   а
       а
           а
              b
                  b
       а
           а
              а
```



H. Seidl (TUM) GAD

Naiver Algorithmus: Beispiele

```
а
        а
            а
                а
                    а
                        а
            b
а
    а
        а
    а
        а
            а
                b
                    b
        а
            а
                а
```

```
b
                   b
                       а
                               b
                                   а
                                       а
                                           b
   а
           а
               а
                           а
       b
a
    а
           а
               а
                   а
       а
           b
               а
    a
                   а
                       а
        а
           а
               b
                   а
                       а
                           а
                   b
           а
               а
                       а
                           а
                               а
```



H. Seidl (TUM)

GAD

Naiver Algorithmus: Implementation

Funktion NaiveSearch(char t[], int n, char s[], int m)

```
int i := 0, j := 0;
while (i \le n - m) do

while (t[i + j] = s[j]) do

j++;
if (j = m) then

return TRUE;
j++;
j := 0;
```

return FALSE:

565

Analyse des naiven Algorithmus

- zähle Vergleiche von Zeichen,
- $\ddot{a}uBere$ Schleife wird (n-m+1)-mal durchlaufen,
- die innere Schleife wird maximal *m*-mal durchlaufen.
- maximale Anzahl von Vergleichen: (n m + 1)m,
- Laufzeit: O(nm)



SS'16

566

H. Seidl (TUM)

Bessere Idee

• frühere erfolgreiche Zeichenvergleiche ausnutzen

Idee:

Suchwort so weit nach rechts verschieben, dass in dem Bereich von t, in dem bereits beim vorherigen Versuch erfolgreiche Zeichenvergleiche durchgeführt wurden, nun nach dem Verschieben auch wieder die Zeichen in diesem Bereich übereinstimmen

Rand und eigentlicher Rand

Definition

Ein Wort r heißt Rand eines Wortes w, wenn r Präfix und Suffix von w ist. (Für jedes Wort w ist das leere Wort ε ein Rand von w, genau wie w selbst.)

Ein Rand r eines Wortes w heißt eigentlicher Rand, wenn $r \neq w$ und wenn es außer w selbst keinen längeren Rand gibt.

□▶《圖》《意》《意》 意 幻久◎

Rand und eigentlicher Rand

Beispiel

Das Wort w = aabaabaa besitzt folgende Ränder:

- ε
- a
- aa
- aabaa
- aabaabaa= w.

Der eigentliche Rand ist aabaa.

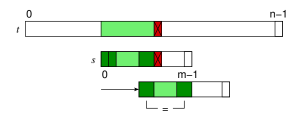
Beachte: bei der Darstellung des Rands im Wort können sich Präfix und Suffix in der Wortmitte überlappen.



569

Shift-Idee

- Pattern s so verschieben, dass im bereits gematchten Bereich wieder Übereinstimmung herrscht.
- Dazu müssen überlappendes Präfix und Suffix dieses Bereichs übereinstimmen.



570

Shifts und sichere Shifts

Definition

Eine Verschiebung der Anfangsposition i des zu suchenden Wortes (also eine Indexerhöhung $i \rightarrow i'$) heißt Shift.

Ein Shift von $i \to i'$ heißt sicher, wenn s nicht als Teilwort von t an der Position $k \in [i+1:i'-1]$ vorkommt, d.h., $s \neq t_k \cdots t_{k+m-1}$ für alle $k \in [i+1:i'-1]$.

 Sinn eines sicheren Shifts: dass man beim Verschieben des Suchworts kein eventuell vorhandenes Vorkommen von s in t überspringt

571

Sichere Shifts

Definition

Sei $\partial(s)$ der eigentliche Rand von s und sei

$$border[j] = \begin{cases} -1 & \text{für } j = 0 \\ \left| \partial (s_0 \cdots s_{j-1}) \right| & \text{für } j \ge 1 \end{cases}$$

die Länge des eigentlichen Rands des Präfixes der Länge j.

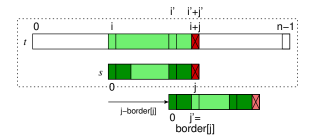
Lemma

Ist das Präfix der Länge j gematcht (also gilt $s_k = t_{i+k}$ für alle $k \in [0:j-1]$) und haben wir ein Mismatch an der nächsten Position j ($s_j \neq t_{i+j}$), dann ist der Shift $i \rightarrow i+j$ – border[j] sicher.

SS'16

Sichere Shifts

Shift um *j* – border[*j*]



SS'16

573

H. Seidl (TUM) GAD

Sichere Shifts

Beweis.

(siehe Skizze)

$$s_0 \cdots s_{j-1} = t_i \cdots t_{i+j-1},$$

 $s_j \neq t_{i+j}$

- Der eigentliche Rand von $s_0 \cdots s_{j-1}$ hat die Länge border[j].
- Verschiebt man s um j border[j] nach rechts, so liegt der linke Rand von s₀ ··· s_{j-1} nun genau da, wo vorher der rechte Rand lag, d.h. im Präfix/Suffix-Überlappungsbereich besteht Übereinstimmung zwischen Präfix, Suffix und Text.
- Da es keinen längeren Rand von $s_0 \cdots s_{j-1}$ als diesen gibt (außer $s_0 \cdots s_{j-1}$ selbst), ist dieser Shift sicher.

574

4 D > 4 B > 4 B > 4 B >

KMP-Algorithmus

```
Funktion KMP(t[], n, s[], m)
int border[m+1];
computeBorders(border, m, s);
int i := 0, i := 0;
while i < n - m do
   while t[i+j] = s[j] do
      i++;
      if i = m then
          return TRUE;
   i := i + (j - border[j]);
                                          // Es gilt i - border[i] > 0
  j := \max\{0, border[j]\};
return FALSE:
```

575

H. Seidl (TUM) SS'16

Laufzeit des KMP-Algorithmus: erfolglose Vergleiche

Nach erfolglosem Vergleich (Mismatch) wird (i + j) nie kleiner:

- Seien dazu i und j die Werte vor einem erfolglosen Vergleich und i' und j' die Werte nach einem erfolglosen Vergleich.
- Wert vor dem Vergleich: i + j
- Wert nach dem Vergleich:
 i' + j' = (i + j border[j]) + (max{0, border[j]}).
- Fallunterscheidung: border[j] negativ oder nicht.
 - ▶ border[j] < 0, also border[j] = −1, dann muss j = 0 sein. Das bedeutet i' + j' = i' + 0 = (i + 0 - (-1)) + 0 = i + 1.
 - ▶ border[j] \geq 0, dann gilt i' + j' = i + j
- Also wird i + j nach einem erfolglosen Vergleich nicht kleiner.

4□ > 4回 > 4 重 > 4 重 > 重 の 9 ○

H. Seidl (TUM) SS'16

Laufzeit des KMP-Algorithmus

- Nach jedem erfolglosen Vergleich wird $i \in [0 : n m]$ erhöht.
- i wird nie verkleinert.
- \Rightarrow maximal n m + 1 erfolglose Vergleiche

- Nach einem erfolgreichen Vergleich wird i + j um 1 erhöht.
- maximal n erfolgreiche Vergleiche, da $i + j \in [0 : n 1]$.

insgesamt maximal 2n − m + 1 Vergleiche

4□ > 4回 > 4 回 > 4

SS'16

577

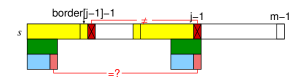
H. Seidl (TUM) GAD

- border[]-Tabelle: speichert für jedes Präfix $s_0 \cdots s_{j-1}$ der Länge $j \in \{0 \dots m\}$ von Suchstring s die Größe des eigentlichen Rands
- Initialisierung: border[0] = −1 und border[1] = 0
- Annahme: border[0], ..., border[j-1] sind schon berechnet
- Ziel: Berechnung von border[j]
 (Länge des eigentlichen Randes von Präfix der Länge j)

578

H. Seidl (TUM) SS'16





H. Seidl (TUM)

- Der eigentliche Rand $s_0 \cdots s_k$ von $s_0 \cdots s_{j-1}$ kann um maximal ein Zeichen länger sein als der eigentliche Rand von $s_0 \cdots s_{j-2}$, denn $s_0 \cdots s_{k-1}$ ist auch ein Rand von $s_0 \cdots s_{j-2}$ (oberer Teil der Abbildung).
- Ist $s_{border[j-1]} = s_{j-1}$, so ist border[j] = border[j-1] + 1.
- Andernfalls müssen wir ein kürzeres Präfix von $s_0 \cdots s_{j-2}$ finden, das auch ein Suffix von $s_0 \cdots s_{j-2}$ ist.
- Der n\u00e4chstk\u00fcrzere Rand eines Wortes ist offensichtlich der eigentliche Rand des zuletzt betrachteten Randes dieses Wortes.
- Nach Konstruktion der Tabelle border ist das n\u00e4chstk\u00fcrzere Pr\u00e4fix
 mit dieser Eigenschaft das der L\u00e4nge border[border[j 1]].

4 □ ト 4 □ ト 4 亘 ト 4 亘 ・ 夕 Q ○

580

• teste nun, ob sich dieser Rand von $s_0 \cdots s_{j-2}$ zu einem eigentlichen Rand von $s_0 \cdots s_{j-1}$ erweitern lässt

• solange wiederholen, bis wir einen Rand gefunden haben, der sich zu einem Rand von $s_0 \cdots s_{i-1}$ erweitern lässt

• Falls sich kein Rand von $s_0 \cdots s_{j-2}$ zu einem Rand von $s_0 \cdots s_{j-1}$ erweitern lässt, so ist der eigentliche Rand von $s_0 \cdots s_{j-1}$ das leere Wort und wir setzen border[j] = 0.

(ロ) (回) (重) (重) (回)

581

Algorithmus zur Berechnung der border-Tabelle

Prozedur computeBorders(int *border*[], int *m*, char s[])

```
border[0] := -1;

border[1] := 0;

int i := 0;

for (int j := 2; j \le m; j++) do

// Hier gilt: i = border[j-1]

while (i \ge 0) && (s[i] \ne s[j-1]) do

i := border[i];

i++;

border[j] := i;
```

582

Laufzeit der Berechnung der border-Tabelle

- maximal m-1 erfolgreiche Vergleiche, da jedes Mal $j \in [2:m]$ um 1 erhöht und nie erniedrigt wird
- Betrachte für die Anzahl erfolgloser Vergleiche den Wert i.
 Zu Beginn ist i = 0.
- i wird genau (m-1) Mal um 1 erhöht, da die for-Schleife (m-1) Mal durchlaufen wird.
- Bei einem erfolglosen Vergleich wird i um mindestens 1 erniedrigt.
- i kann maximal (m-1)+1=m Mal erniedrigt werden, da immer $i \ge -1$ gilt. Es gibt also höchstens m erfolglose Vergleiche.
- Gesamtzahl der Vergleiche ≤ 2m 1

40140121212 2 000

583

Laufzeit des KMP-Algorithmus

Theorem

Der Algorithmus von Knuth, Morris und Pratt benötigt maximal 2n + m Vergleiche, um festzustellen, ob ein Muster s der Länge m in einem Text t der Länge n enthalten ist.

Der Algorithmus lässt sich leicht derart modifizieren, dass er alle Positionen der Vorkommen von *s* in *t* ausgibt, ohne dabei die asymptotische Laufzeit zu erhöhen.

Donald E. Knuth, James H. Morris, Jr. and Vaughan R. Pratt Fast Pattern Matching in Strings SIAM Journal on Computing 6(2):323–350, 1977.



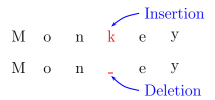
584

H. Seidl (TUM) SS'16

Distanz und Ähnlichkeit von Sequenzen

Paarweises Sequenzenalignment

- Ähnlichkeit von 2 Sequenzen bzw.
- Wie kann die eine Sequenz aus der anderen hervorgegangen sein?



Beispiel: Veränderung durch Insertion bzw. Deletion

4□ > 4□ > 4□ > 4□ > 4□ > 90

SS'16

585

H. Seidl (TUM) GAD

Distanz und Ähnlichkeit von Sequenzen

 Neben Einfügen und Löschen ist das Ersetzen von Zeichen eine weitere Möglichkeit.

Beispiel: Veränderung durch Substitution



586

Edit-Distanz

Definition

Sei Σ ein Alphabet und sei – ein neues Zeichen, d.h. – $\notin \Sigma$.

Dann bezeichne

$$\overline{\Sigma} := \Sigma \cup \{-\}$$

das um – erweiterte Alphabet.

Außerdem sei

$$\overline{\Sigma}_0^2 := \overline{\Sigma} \times \overline{\Sigma} \setminus \{(-,-)\}$$
.

Das Zeichen – werden wir auch als Leerzeichen bezeichnen.

→□ → → □ → → □ → □ → ○ ○ ○

SS'16

587

H. Seidl (TUM) GAD

Edit-Operationen

Definition

Eine Edit-Operation ist ein Paar $(x,y) \in \overline{\Sigma}_0^2$ und (x,y) heißt

- *Match*, wenn $x = y \in \Sigma$;
- Substitution, wenn $x \neq y$ mit $x, y \in \Sigma$;
- *Insertion*, wenn x = -, $y \in \Sigma$;
- *Deletion*, wenn $x \in \Sigma$, y = -.

Als *InDel-Operation* bezeichnet man eine Edit-Operation, die entweder eine Insertion oder Deletion ist.

Eine neutrale (NoOp)-Operation $(x, x) \in \Sigma \times \Sigma$ ist hier als Edit-Operation zugelassen. Manchmal wird dies auch nicht erlaubt.

SS'16

H. Seidl (TUM) GAD

Edit-Operationen

Definition

Ist (x, y) eine Edit-Operation und sind $a, b \in \Sigma^*$, dann gilt $a \xrightarrow{(x, y)} b$ (a kann durch die Edit-Operation (x, y) in b umgeformt werden), wenn

- $x, y \in \Sigma \land \exists i \in [1 : |a|] : (a_i = x) \land (b = a_1 \cdots a_{i-1} \cdot y \cdot a_{i+1} \cdots a_{|a|})$ (Substitution oder Match)
- $x \in \Sigma \land y = \land \exists i \in [1 : |a|] : (a_i = x) \land (b = a_1 \cdots a_{i-1} \cdot a_{i+1} \cdots a_{|a|})$ (Deletion)
- $x = \land y \in \Sigma \land \exists i \in [1 : |a| + 1] :$ $(b = a_1 \cdots a_{i-1} \cdot y \cdot a_i \cdots a_{|a|})$ (Insertion)

Sei $s = ((x_1, y_1), \dots, (x_m, y_m))$ eine Folge von Edit-Operationen mit $a_{i-1} \xrightarrow{(x_i, y_i)} a_i$, wobei $a_i \in \Sigma^*$ für $i \in [0 : m]$ und $a := a_0$ und $b := a_m$. Dann schreibt man auch kurz $a \xrightarrow{s} b$.

H. Seidl (TUM) GAD SS'16



589

Sequenz-Transformationen

$$AGTGTAGTA \stackrel{\$}{\Rightarrow} ACGTGTTT \text{ mit } s = ((G,-),(T,C),(A,G),(G,T),(A,T))$$

$$oder \text{ mit } s = ((G,T),(A,G),(G,-),(A,T),(T,C))$$

$$A \quad G \quad T \quad G \quad T \quad A \quad G \quad T \quad A \quad D: Deletion \\ A \quad - \quad C \quad G \quad T \quad G \quad T \quad T \quad T \quad S: Substitution$$

$$5 \text{ Edit-Op.} \quad D \quad S \quad S \quad S \quad S$$

Beispiel: Transformation mit Edit-Operationen

Anmerkung: Es kommt nicht unbedingt auf die Reihenfolge der Edit-Operationen an.



590

Sequenz-Transformationen

$$AGTGTAGTA \stackrel{s'}{\Rightarrow} ACGTGTTT \text{ mit } s' = ((-,C),(A,-),(G,-),(A,T))$$

$$A \begin{bmatrix} - & G & T & G & T & A \\ C & G & T & G & T \end{bmatrix} \begin{bmatrix} A & G & T & A \\ - & T & T & T \end{bmatrix} D : Deletion$$

$$A Edit-Op. \quad J \quad D \quad D \quad S$$

$$A Edit-Op. \quad J \quad D \quad D \quad S$$

Beispiel: Transformation mit anderen Edit-Operationen

Dieselben Sequenzen können auch mit Hilfe anderer Edit-Operationen ineinander transformiert werden:

SS'16

591

H. Seidl (TUM)

Kosten

- Kosten einer Transformationsfolge setzen sich zusammen aus den Kosten der einzelnen Edit-Operationen.
- Man verwendet eine Kostenfunktion $w: \overline{\Sigma} \times \overline{\Sigma} \to \mathbb{R}_+$
- Bsp.: Match-Kosten 0, Substitution/Insertion/Deletion-Kosten 1
- In der Biologie (wo die Sequenzen Basen oder insbesondere Aminosäuren repräsentieren) wird man jedoch intelligentere Kostenfunktionen wählen.



592

Kostenfunktion, Edit-Distanz

Definition

Sei $w: \overline{\Sigma}_0^2 \to \mathbb{R}_+$ eine Kostenfunktion. Seien $a,b \in \Sigma^*$ und sei $s = (s_1,\ldots,s_\ell)$ eine Folge von Edit-Operationen mit $a \stackrel{s}{\Rightarrow} b$. Dann sind die Kosten der Edit-Operationen s definiert als

$$w(s) := \sum_{j=1}^{\ell} w(s_j).$$

Die Edit-Distanz von $a, b \in \Sigma^*$ ist definiert als

$$d_w(a,b) := \min_{s} \left\{ w(s) : a \stackrel{s}{\Rightarrow} b \right\}.$$

4 D > 4 D > 4 E > 4 E > E 900

593

Dreiecksungleichung

Folgende Beziehung soll gelten:

$$\forall x, y, z \in \overline{\Sigma}: w(x, y) + w(y, z) \geq w(x, z)$$

- Betrachte zum Beispiel eine Mutation (x, z), die als direkte Mutation relativ selten (also teuer) ist, sich jedoch sehr leicht (d.h. billig) durch zwei Mutationen (x, y) und (y, z) ersetzen lässt.
- Dann sollten die Kosten für diese Mutation durch die beiden billigen beschrieben werden, da man in der Regel nicht feststellen kann, ob eine beobachtete Mutation direkt oder über einen Umweg erzielt worden ist.
- Diese Bedingung ist beispielsweise erfüllt, wenn w eine Metrik ist.

4□ > 4□ > 4□ > 4□ > 4□ > 4□

594

Metrik

Definition

Sei *M* eine beliebige Menge.

Eine Funktion $w: M \times M \to \mathbb{R}_+$ heißt Metrik auf M, wenn die folgenden Bedingungen erfüllt sind:

(M1)
$$\forall x, y \in M : w(x, y) = 0 \Leftrightarrow x = y$$
 (Definitheit)

(M2)
$$\forall x, y \in M : w(x, y) = w(y, x)$$
 (Symmetrie)

(M3)
$$\forall x, y, z \in M : w(x, z) \leq w(x, y) + w(y, z)$$

(Dreiecksungleichung)

Lemma

Ist $w: \overline{\Sigma} \times \overline{\Sigma} \to \mathbb{R}_+$ eine Metrik, dann ist auch $d_w: \overline{\Sigma}^* \times \overline{\Sigma}^* \to \mathbb{R}_+$ eine Metrik.

H. Seidl (TUM) SS'16 595

Restriktion

Definition (Restriktion)

Sei $u \in \overline{\Sigma}^*$. Dann sei die Restriktion von u auf Σ mit Hilfe eines Homomorphismus h wie folgt definiert

$$|u|_{\Sigma} = h(u)$$
, wobei

$$h(a) = a$$
 für alle $a \in \Sigma$,
 $h(-) = \varepsilon$,
 $h(u'u'') = h(u')h(u'')$ für alle $u', u'' \in \Sigma^*$.

Die Restriktion von $u \in \overline{\Sigma}^*$ auf Σ ist also nichts anderes als das Löschen aller Leerzeichen (–) aus u.

(□) (□) (□) (≥) (≥) (≥) (□)

SS'16

596

H. Seidl (TUM) GAD

Alignment

Definition (Alignment)

Ein (paarweises) Alignment ist ein Paar $(\overline{a}, \overline{b}) \in \overline{\Sigma}^* \times \overline{\Sigma}^*$ mit

- $|\overline{a}| = |\overline{b}|$ und
- $\overline{a}_i \neq \neq \overline{b}_i$ für alle $i \in [1 : |\overline{a}|]$ mit $a_i = b_i$.

 $(\overline{a}, \overline{b})$ ist ein Alignment für $a, b \in \Sigma^*$, wenn $\overline{a}|_{\Sigma} = a$ und $\overline{b}|_{\Sigma} = b$.

Beispiel

Alignment von AGGCATT mit AGCGCTT Dieses Alignment hat Distanz 3, es gibt jedoch ein besseres mit Distanz 2.

H. Seidl (TUM) SS'16

597

Alignment-Kosten und Alignment-Distanz

Definition

Sei $\overline{w}:\overline{\Sigma}_0^2\to\mathbb{R}_+$ eine Kostenfunktion (für einzelne Zeichen).

Die Notation von \overline{w} wird wie folgt auf Sequenzen erweitert, um die (Gesamt-)Kosten eines Alignments $(\overline{a}, \overline{b})$ für (a, b) zu definieren:

$$\overline{w}(\overline{a},\overline{b}) = \sum_{i=1}^{|\overline{a}|} \overline{w}(\overline{a}_i,\overline{b}_i).$$

Die Alignment-Distanz von $a, b \in \Sigma^*$ ist definiert als

$$\overline{d}_{\overline{w}}(a,b) := \min \left\{ \overline{w}(\overline{a},\overline{b}) : (\overline{a},\overline{b}) \text{ ist Alignment für } a,b \right\}.$$

4 D > 4 P > 4 B > 4 B > B 999

598

Lemma

Sei $w: \overline{\Sigma}_0^2 \to \mathbb{R}_+$ eine Kostenfunktion (die hier sowohl für die Edit-Operationen als auch für das Alignment benutzt wird, also $w=\overline{w}$) und seien $a,b\in \Sigma^*$.

Für jedes Alignment $(\overline{a}, \overline{b})$ von a und b gibt es eine Folge s von Edit-Operationen, so dass $a \stackrel{s}{\Rightarrow} b$ und $w(s) = w(\overline{a}, \overline{b})$

SS'16

599

H. Seidl (TUM) GAD

Beweis.

Sei $(\overline{a}, \overline{b})$ ein Alignment für a und b.

Betrachte die Folge $s = (s_1, ..., s_{|\overline{a}|})$ von Edit-Operationen mit $s_i = (\overline{a}_i, \overline{b}_i)$.

Offensichtlich gilt: $a \stackrel{s}{\Rightarrow} b$. Für die Edit-Kosten erhalten wir somit:

$$w(s) = \sum_{i=1}^{|\overline{a}|} w(s_i) = \sum_{i=1}^{|\overline{a}|} w(\overline{a}_i, \overline{b}_i) = w(\overline{a}, \overline{b})$$



Aus diesem Lemma folgt sofort, dass die Edit-Distanz von zwei Zeichenreihen höchstens so groß ist wie die Alignment-Distanz.

Folgerung

Sei $w:\overline{\Sigma}_0^2\to\mathbb{R}_+$ eine Kostenfunktion, dann gilt für alle $a,b\in\Sigma^*$:

$$d_w(a,b) \leq \overline{d}_w(a,b)$$



601

Lemma

Sei $w: \overline{\Sigma}_0^2 \to \mathbb{R}_+$ eine metrische Kostenfunktion und seien $a, b \in \Sigma^*$.

Für jede Folge von Edit-Operationen mit $a \stackrel{s}{\Rightarrow} b$ gibt es ein Alignment $(\overline{a}, \overline{b})$ von a und b, so dass $w(\overline{a}, \overline{b}) \leq w(s)$.



602

Beweis.

(durch Induktion über n = |s|)

Induktions an fang (n = 0):

- Aus |s| = 0 folgt, dass $s = \epsilon$.
- Also ist a = b und w(s) = 0.
- Wir setzen nun $\overline{a} = a = b = \overline{b}$ und erhalten ein Alignment $(\overline{a}, \overline{b})$ für a und b mit $w(\overline{a}, \overline{b}) = 0 \le w(s)$.

603

H. Seidl (TUM) SS'16

Beweis.

Induktionsschritt ($n \rightarrow n + 1$):

- Sei $s = (s_1, ..., s_n, s_{n+1})$ eine Folge von Edit-Operationen mit $a \stackrel{s}{\Rightarrow} b$.
- Sei nun $s' = (s_1, \ldots, s_n)$ und $a \stackrel{s'}{\Rightarrow} c \stackrel{s_{n+1}}{\longrightarrow} b$ für ein $c \in \Sigma^*$.
- Aus der Induktionsvoraussetzung folgt nun, dass es ein Alignment $(\overline{a}, \overline{c})$ von a, c gibt, so dass $w(\overline{a}, \overline{c}) \le w(s')$.



604

H. Seidl (TUM) SS'16

Beweis.

- Betrachte zuerst den Fall, dass die letzte Edit-Operation s_{n+1} = (x, y) eine Substitution, ein Match oder eine Deletion ist, d.h. x ∈ Σ und y ∈ Σ̄.
- Wir können dann (wie in der Abbildung) ein Alignment für a und b erzeugen, indem wir die Zeichenreihe b geeignet aus c unter Verwendung der Edit-Operation(x, y) umformen.

\overline{a}	*	$\overline{a} _{\Sigma} = a$
\overline{c}	x	$\overline{c} _{\Sigma} = c$
\overline{b}	y	$\overline{b} _{\Sigma} = b$

Skizze: $s_{n+1} = (x, y)$ ist eine Substitution, Match oder Deletion

<□ > <□ > <□ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ > < □ </p>

SS'16

605

H. Seidl (TUM) GAD

Beweis.

Es gilt dann:

$$w(\overline{a}, \overline{b}) = w(\overline{a}, \overline{c}) - w(\overline{a}_{i}, \overline{c}_{i}) + w(\overline{a}_{i}, \overline{b}_{i})$$

$$\leq w(\overline{c}_{i}, \overline{b}_{i})$$
aufgrund der Dreiecksungleichung
$$d.h., w(\overline{a}_{i}, \overline{b}_{i}) \leq w(\overline{a}_{i}, \overline{c}_{i}) + w(\overline{c}_{i}, \overline{b}_{i})$$

$$\leq w(\overline{a}, \overline{c}) + w(\overline{c}_{i}, \overline{b}_{i})$$

$$\leq w(s') + w(s_{n+1}) = w(s)$$

4□ > 4回 > 4 亘 > 4 亘 > □ ● 9 Q ○

606

Beweis.

Den Fall $\overline{a}_i = \overline{b}_i = -$ muss man gesondert betrachten. Hier wird das verbotene Alignment von Leerzeichen im Alignment $(\overline{a}, \overline{b})$ eliminiert:

$$w(\overline{a}, \overline{b}) = w(\overline{a}, \overline{c}) - w(\overline{a}_i, \overline{c}_i)$$

$$\leq w(\overline{a}, \overline{c}) + w(\overline{c}_i, \overline{b}_i)$$

$$\leq w(s') + w(s_{n+1}) = w(s)$$



607

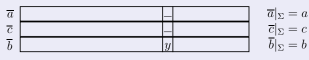
Beweis.

- Es bleibt noch der Fall, wenn $s_{n+1} = (-, y)$ mit $y \in \Sigma$ eine Insertion ist.
- Dann erweitern wir das Alignment $(\overline{a}, \overline{c})$ von a und c zu einem eigentlich *unzulässigen Alignment* $(\overline{a'}, \overline{c'})$ von a und c wie folgt.
- Es gibt ein $i \in [0:|b|]$ mit $b_i = y$ und $b = c_1 \cdots c_i \cdot y \cdot c_{i+1} \cdots c_{|a|}$.
- Sei j die Position, nach der das Symbol y in \overline{c} eingefügt wird.
- Dann setzen wir $\overline{a} = \overline{a}_1 \cdots \overline{a}_j \cdot \cdot \overline{a}_{j+1} \cdots \overline{a}_{|\overline{c}|}$, $\overline{c} = \overline{c}_1 \cdots \overline{c}_j \cdot \cdot \overline{c}_{j+1} \cdots \overline{c}_{|\overline{c}|}$ und $\overline{b} = \overline{c}_1 \cdots \overline{c}_j \cdot y \cdot \overline{c}_{j+1} \cdots \overline{c}_{|\overline{c}|}$.

4□ > 4回 > 4 = > 4 = > = 990

608

Beweis.



Skizze: $s_{n+1} = (x, y)$ ist eine Insertion

- $(\overline{a}, \overline{c})$ ist jetzt wegen der Spalte (-, -) kein Alignment mehr.
- jedoch nur noch interessant: Alignment $(\overline{a}, \overline{b})$ von a und b

$$w(\overline{a}, \overline{b}) = w(\overline{a}, \overline{c}) + w(-, y)$$

Nach Induktionsvoraussetzung
 $\leq w(s') + w(s_{n+1}) = w(s)$

3

Also ist die Alignment-Distanz durch die Edit-Distanz beschränkt, falls die zugrunde liegende Kostenfunktion eine Metrik ist:

Folgerung

Ist $w: \overline{\Sigma}_0^2 \to \mathbb{R}_+$ eine metrische Kostenfunktion, dann gilt für alle $a,b \in \Sigma^*$:

$$\overline{d}_w(a,b) \leq d_w(a,b).$$

Zusammengefasst ergibt sich für den Fall einer metrischen Kostenfunktion die Gleichheit von Edit- und Alignment-Distanz:

Theorem

Ist w eine Metrik, dann gilt für $a,b \in \Sigma^*$: $d_w(a,b) = \overline{d}_w(a,b)$.

4 D > 4 B > 4 B > 3 B > 9 Q C

610

H. Seidl (TUM) SS'16

Globale Alignments

Problem

GLOBALES ALIGNMENT

Eingabe: $s \in \Sigma^n$, $t = \in \Sigma^m$,

w: Kostenfunktion für Distanz- oder Ähnlichkeitsmaß μ.

Gesucht: optimales globales Alignment (\bar{s}, \bar{t}) für s und t, d.h.

$$\mu(s,t) = w(\overline{s},\overline{t})$$

- zunächst mit Distanzmaßen
- Abwandlung für Ähnlichkeitsmaße meist offensichtlich

→□▶→□▶→■▶→■ 900

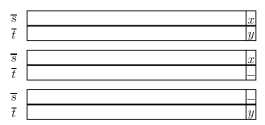
611

• Annahme: sei $(\overline{s}, \overline{t})$ ein optimales Alignment für s und t

- 3 Möglichkeiten, wie die letzte Spalte $(\bar{t}_{|\bar{t}|'}, \overline{s}_{|\bar{s}|})$ dieses optimalen Alignments aussehen kann:
 - ► Entweder wurde $x = s_n$ durch $y = t_m$ substituiert (oben)
 - oder es wurde das letzte Zeichen $x = s_n$ in s gelöscht (Mitte)
 - oder es wurde das letzte Zeichen $y = t_m$ in t eingefügt (unten).

612

H. Seidl (TUM) SS'16



Skizze: Optimales Alignment mit Substitution/Match, Insertion bzw.

Deletion am Ende

- In allen drei Fällen ist das Alignment, das durch Streichen der letzten Spalte entsteht, also $(\overline{s}_1\cdots\overline{s}_{|\overline{s}|-1},\overline{t}_1\cdots\overline{t}_{|\overline{t}|-1})$, ebenfalls ein optimales Alignment für
 - $ightharpoonup s_1 \cdots s_{n-1}$ mit $t_1 \cdots t_{m-1}$,
 - $ightharpoonup s_1 \cdots s_{n-1}$ mit $t_1 \cdots t_m$ bzw.
 - \triangleright $s_1 \cdots s_n$ mit $t_1 \cdots t_{m-1}$.



Lemma

Sei $(\overline{a}, \overline{b})$ ein optimales Alignment für $a, b \in \Sigma^*$ für ein gegebenes Distanz- oder Ähnlichkeitsmaß.

Für $i \leq j \in [1 : |\overline{a}|]$ ist dann $(\overline{a}_i \cdots \overline{a}_j, \overline{b}_i \cdots \overline{b}_j)$ ein optimales Alignment für $a' = \overline{a}_i \cdots \overline{a}_i|_{\Sigma}$ und $b' = \overline{b}_i \cdots \overline{b}_i|_{\Sigma}$.

614

Beweis.

- Sei $(\overline{a}, \overline{b})$ ein optimales Alignment für $a, b \in \Sigma^*$.
- Für einen Widerspruchsbeweis nehmen wir an, dass $(\overline{a}_i \cdots \overline{a}_j, \overline{b}_i \cdots \overline{b}_j)$ kein optimales Alignment für $a', b' \in \Sigma$ ist.
- Sei also $(\widetilde{a'}, \widetilde{b'})$ ein optimales Alignment für a' und b'.
- Dann ist aber nach Definition der Kosten eines Alignments (unabhängig, ob Distanz- oder Ähnlichkeitsmaß) das Alignment

$$(\overline{a}_1 \cdots \overline{a}_{i-1} \cdot \widetilde{a'} \cdot \overline{a}_{j+1} \cdots \overline{a}_n, \overline{b}_1 \cdots \overline{b}_{i-1} \cdot \widetilde{b'} \cdot \overline{b}_{j+1} \cdots \overline{b}_n)$$

ein besseres Alignment als $(\overline{a}, \overline{b})$

(Widerspruch)

٦ |

615

ㅁㅏㅓ@ㅏㅓㅌㅏㅓㅌㅏ - ㅌ - 쒸٩연

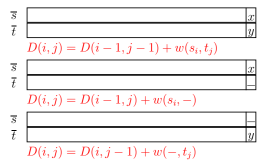
- berechnet ein optimales Alignment für zwei Sequenzen $s = s_1 \cdots s_n \in \Sigma^n$ und $t = t_1 \cdots t_m \in \Sigma^m$
- benutzt Matrix $D(i,j) = \mu(s_1 \cdots s_i, t_1 \cdots t_j)$, in der jeweils die Distanz eines optimalen Alignments für $s_1, \dots s_i$ und $t_1, \dots t_j$ gespeichert wird
- rekursive Berechnung der Matrix:

$$D(i,j) = \min \left\{ \begin{array}{lcl} D(i-1,j-1) & + & w(s_i,t_j), \\ D(i-1,j) & + & w(s_i,-), \\ D(i,j-1) & + & w(-,t_j) \end{array} \right\}.$$



616

H. Seidl (TUM) SS'16



Skizze: Erweiterung eines optimales Alignment zu $s_1 \cdots s_i$ mit $t_1 \cdots t_j$

4 D > 4 P > 4 B > 4 B > B 9 Q C

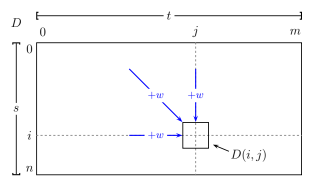
SS'16

617

H. Seidl (TUM) GAD

- 1. Fall: optimales Alignment für $s_1 \cdots s_{i-1}$ und $t_1 \cdots t_{j-1}$ ist bereits berechnet und in D(i-1,j-1) abgelegt; für die Distanz eines Alignments von $s_1 \cdots s_i$ mit $t_1 \cdots t_j$ müssen noch die Substitutionskosten von s_i durch t_i hinzuaddiert werden.
- 2. Fall: ein Zeichen in t wurde gelöscht. Distanz eines Alignments von $s_1 \cdots s_i$ mit $t_1 \cdots t_j$ besteht aus Kosten dieser Löschung und der Distanz des bereits berechneten optimalen Alignments für $s_1 \cdots s_{i-1}$ und $t_1 \cdots t_i$.
- 3. Fall: ein Zeichen wurde in die Sequenz t eingefügt. Zur Distanz des bereits berechneten optimalen Alignments für $s_1 \cdots s_i$ und $t_1 \cdots t_{j-1}$ müssen noch die Kosten für die Einfügung hinzuaddiert werden.
- Da das Optimum einer dieser Fälle ist, genügt es, aus allen drei möglichen Werten das Minimum auszuwählen (bei Ähnlichkeitsmaßen das Maximum).

H. Seidl (TUM) SS'16 618



Skizze: Berechnung optimaler Alignments nach Needleman-Wunsch

SS'16

619

H. Seidl (TUM)

Prozedur SeqAlign(char s[], int n, char t[], int m)

```
D[0,0] := 0;
for (i := 1; i \le n; i++) do
 D[i,0] := D[i-1,0] + w(s_i,-);
for (i := 1; i \le m; i++) do
     D[0,j] := D[0,j-1] + w(-,t_i);
for (i := 1; i \le n; i++) do
     for (j := 1; j \le m; j++) do
     D[i,j] := \min \left\{ \begin{array}{l} D[i-1,j] + w(s_i,-), \\ D[i,j-1] + w(-,t_j), \\ D[i-1,j-1] + w(s_i,t_j) \end{array} \right\};
```

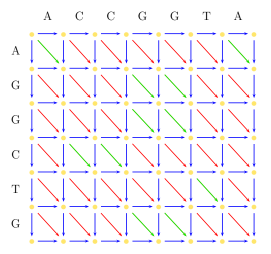
4 D > 4 A D > 4 E > 4 E > 9 Q P

620

- Visualisierung am Beispiel: s = AGGCTG und t = ACCGGTA
- 1. Schritt: Aufstellen des Edit-Graphen
- In Abhängigkeit von der jeweiligen Operation werden unterschiedliche Pfeile eingefügt:
 - blaue horizontale bzw. vertikale Pfeile: Insertionen bzw. Deletionen
 - rote diagonale Pfeile: Substitutionen
 - grüne diagonale Pfeile: Matches



621



Skizze: Edit-Graph für s und t ohne Distanzen

4 D > 4 A > 4 B > 4 B > B 9 Q P

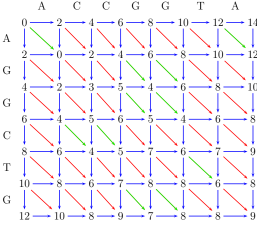
622

Needleman-Wunsch-Algorithmus

- Nun werden die jeweiligen Distanzen des aktuellen Alignments (mit Hilfe der Rekursionsformel) eingetragen.
- In diesem Beispiel verursachen Einfügungen und Löschungen Kosten 2.
- Substitutionen verursachen hier Kosten 3.
- Ein Match verursacht keine Kosten (also 0).
- In der rechten unteren Ecke (D(n, m)) findet sich zum Schluss die Distanz eines optimalen Alignments.



623



Match = 0, Indel = 2, Subst = 3

Skizze: Edit-Graph für s und t mit Distanzen

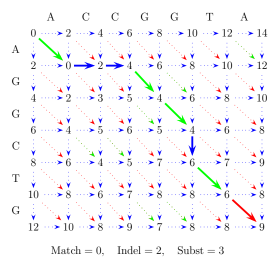
624

Needleman-Wunsch-Algorithmus

- Damit haben wir zwar den Wert eines optimalen Alignments für s und t bestimmt, kennen das Alignment an sich jedoch noch nicht.
- Dafür wird nun ein Pfad im Graphen von rechts unten nach links oben gesucht, der minimale Kosten verursacht.
- Gestartet wird in der rechten unteren Ecke.
- Als Vorgängerknoten wird nun der Knoten gewählt, der zuvor als Sieger bei der Minimum-Bildung hervorging. (Liefern mehrere Knoten die gleichen minimalen Kosten, kann einer davon frei gewählt werden. Meist geht man hier in einer vorher fest vorgegeben Reihenfolge bei Unentschieden vor, z.B. Insertion vor Substitution vor Deletion.)
- So verfährt man nun immer weiter, bis man in der linken oberen Ecke ankommt.

4 D > 4 P > 4 B > 4 B > B 9 Q C

625



Skizze: Pfad im Edit-Graphen zur Bestimmung des Alignments

626

H. Seidl (TUM) SS'16

Nun kann man das optimale Alignment für s und t angeben. Dieses muss nur noch aus dem Edit-Graphen (entlang des gefundenen Pfades) abgelesen werden:

```
s: A - - G G C T G
t: A C C G G - T A
```

Beispiel: Optimales globales Alignment von s mit t



H. Seidl (TUM)

627

Needleman-Wunsch-Algorithmus

Theorem

Das optimale globale paarweise Sequenzen-Alignment für s und t mit n = |s| und m = |t| sowie die zugehörige Alignment-Distanz lassen sich mit dem Prinzip der Dynamischen Programmierung in Zeit O(nm) und mit Platz O(nm) berechnen.



628

H. Seidl (TUM) SS'16

Datenkompression

Problem:

- Dateien enthalten oft viel Redundanz (z.B. Wiederholungen) und nehmen mehr Speicherplatz ein als erforderlich
- ⇒ mit Wissen über die Struktur der Daten und Informationen über die Häufigkeit von Zeichen bzw. Wörtern kann man die Datei so kodieren, dass sie weniger Platz benötigt (Kompression)

629

H. Seidl (TUM) SS'16

Präfixcodes

Definition

Ein Präfixcode (auch *präfixfreier Code*) ist ein Code, bei dem kein Codewort ein Präfix eines anderen Codeworts ist (kein Codewort taucht als Anfang eines anderen Codeworts auf).

Vorteil:

- ⇒ wenn man den codierten Text von vorn abläuft, merkt man sofort, wenn das aktuelle Codewort zu Ende ist
- bei einem Code, der die Präfix-Eigenschaft nicht erfüllt, wird u.U. erst an einer späteren Position klar, welches Codewort weiter vorn im Text gemeint war oder evt. ist die Dekodierung mehrdeutig

4□ > 4□ > 4 亘 > 4 亘 > □ ■ 9 Q ○

630

Präfixcodes

Beispiele:

 Der Code {a → 0, b → 01, c → 10} ist kein Präfixcode, weil das Codewort für a als Präfix des Codeworts für b auftaucht.

So wäre z.B. unklar, ob 010 für ac oder für ba steht.

Für 0110 wäre zwar am Ende des Codes klar, dass dieser nur für bc stehen kann, allerdings wäre nach dem Ablaufen der ersten 0 noch nicht klar, ob diese für a steht, oder den Anfang des Codes für b darstellt. Das sieht man erst, nach dem man die folgenden 11 gesehen hat.

• Der Code $\{a \mapsto 0, b \mapsto 10, c \mapsto 11\}$ ist ein Präfixcode, weil kein Codewort als Präfix eines anderen Codeworts auftaucht.

4 D > 4 D > 4 B > 4 B > B = 900

631

Optimimale Kodierung

Eingabe:

Wahrscheinlichkeitsverteilung p auf Alphabet A

Ausgabe:

optimaler Präfixcode

$$f: A \mapsto \{0, 1\}^*$$

für die Kodierung von A bei Verteilung p, d.h. minimale erwartete Codelänge pro Eingabezeichen:

$$\sum_{x \in A} |f(a)| \cdot p(a)$$



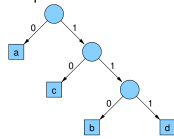
632

Baumdarstellung

Beobachtung:

- Präfixcodes lassen sich als Baum darstellen
- Baumkanten sind mit Zeichen des Codes beschriftet (hier Bits 0 und 1, also Binärbaum)
- an den Blättern stehen die kodierten Zeichen aus A

Beispiel:



Alphabet: $A = \{a, b, c, d\}$

Kodierung:

•
$$f(a) = 0$$

•
$$f(b) = 110$$

•
$$f(c) = 10$$

•
$$f(d) = 111$$

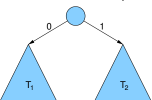
(□▶◀∰▶◀불▶◀불▶ 불 쒸९♡

Huffman Code

Huffman Code: optimale Kodierung

Strategie:

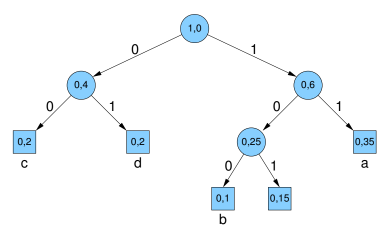
- anfangs ist jedes Zeichen in A ein Baum für sich (also Wald aus |A| Bäumen)
- Wiederhole bis nur noch ein Baum übrig ist
 - bestimme 2 Bäume T_1 und T_2 mit kleinster Summe ihrer Zeichenwahrscheinlichkeiten $\sum_{a \in T_1/2} p(a)$
 - ▶ verbinde T₁ und T₂ zu neuem Baum



634

Huffman Code / Beispiel

Zeichen $x \in A$	a	b	С	d	_
Wahrscheinlichkeit $p(x)$	0,35	0,1	0,2	0,2	0,15



◄□▶◀圖▶◀불▶◀불▶ 불 %QC

635