

- Algorithmes du cours -

Chapitre 1 : Définitions de base, connexité

Algorithme : COMPOSANTE

Données : Un graphe $G = (V, E)$ donné par liste d'arêtes.

Résultat : Le tableau $comp$ vérifiant $comp(x) = comp(y)$ ssi il existe un chemin de x à y (ou autrement dit ssi x et y appartiennent à la même composante connexe de G).

```

1 début
2   pour tous les  $x \in V$  faire  $comp(x) \leftarrow x$ ;
3   pour tous les  $xy \in E$  faire
4       si  $comp(x) \neq comp(y)$  alors
5            $aux \leftarrow comp(x)$ ;
6           pour tous les  $z \in V$  faire
7               si  $comp(z) = aux$  alors  $comp(z) \leftarrow comp(y)$ ;
8 fin

```

Analyse de COMPOSANTE :

- **Terminaison :** L'algorithme ne contient que des boucles 'pour' et des tests, il termine donc.
- **Preuve :** Montrons par récurrence sur le nombre i d'arêtes traitées **ligne 3** qu'à chaque étape on a la propriété \mathcal{P}_i : ' $comp(x) = comp(y)$ ssi il existe une xy -marche dans le graphe G_i formé par les arêtes précédemment traitées'.

- Si on a traité aucune arête, \mathcal{P}_0 est vérifiée.

- Supposons \mathcal{P}_i vraie et notons xy la $i+1$ -ème arête traitée **ligne 3**. Regardons le résultat du test effectué **ligne 4** à la $i+1$ -ème étape :

- Si $comp(x) = comp(y)$: par \mathcal{P}_i , x et y sont déjà reliés par une xy -marche. Le tableau $comp$ est inchangé et la propriété \mathcal{P}_{i+1} est donc vraie.

- Si $comp(x) \neq comp(y)$: dans G_i (avant le traitement de xy donc), notons X l'ensemble des sommets ayant $comp(x)$ comme valeur de $comp$ et Y l'ensemble des sommets ayant $comp(y)$ comme valeur de $comp$. On peut remarquer que par \mathcal{P}_i , X (resp. Y) est la composante connexe de G_i contenant x (resp. y). On traite donc xy et les **ligne 5** à **ligne 7** affectent $comp(y)$ à la valeur de $comp$ de tous les sommets de X . Il faut s'assurer maintenant que \mathcal{P}_{i+1} est vraie (on peut noter que G_{i+1} est obtenu en ajoutant xy à G_i). Par \mathcal{P}_i , deux sommets u et v dont les valeurs de $comp$ n'ont pas changé (c'est-à-dire $u \notin X$ et $v \notin X$) restent reliés par une marche ssi leur valeur $comp$ est égale. Si $u \in X$ et $v \in X$, avant le traitement de xy , on avait $comp(u) = comp(v) = comp(x)$ et x et y étaient reliés par une marche. Après le traitement de xy , on a $comp(u) = comp(v) = comp(y)$ et u et v sont toujours reliés par une marche. Finalement, si $u \in X$ et $v \notin X$, soit $v \notin Y$ et il n'existe toujours pas de marche de x à y dans G_{i+1} et on a bien $comp(u) \neq comp(v)$, soit $v \in Y$. Dans ce cas, après le traitement de xy , on a $comp(u) = comp(v)$. Voyons qu'il existe une marche de u à v dans G_{i+1} . Avant le traitement de xy on avait $comp(u) = comp(x)$ et par \mathcal{P}_i il existait une marche M de u à x dans G_i . De même, on avait $comp(v) = comp(y)$ et il existait une marche M' de y à v dans G_i . Comme on ajoute l'arête xy à G_i pour obtenir G_{i+1} , MM' forme une marche de u à v dans G_{i+1} . Le cas $v \in X$ et $u \notin X$ se traite symétriquement.

- **Complexité :** COMPOSANTE a un temps d'exécution $O(n^2)$ dans le pire des cas.

En effet, la **ligne 2** effectue n opérations. La boucle de la **ligne 3** s'exécute m fois. À chaque fois que le test de la **ligne 4** est vrai on fusionne deux composantes et un numéro de composante disparaît. Ce test est donc vrai au plus $n-1$ fois. L'exécution des **lignes 6** et **7** demande au plus n opérations et elles sont exécutées au plus $n-1$ fois. Finalement, la boucle **ligne 3** demande un temps total $O(m + n^2) = O(n^2)$ (car $m \leq n^2/2$) et l'algorithme en entier, un temps $O(n + n^2) = O(n^2)$.

Chapitre 2 : Arbres couvrants

Algorithme : ARBRE-COUVRANT

Données : Un graphe connexe $G = (V, E)$ donné par liste d'arêtes.

Résultat : Un ensemble $A \subseteq E$ d'arêtes tel que le graphe (V, A) soit un arbre couvrant de G .

```

1 début
2    $A \leftarrow \emptyset$ ;
3   pour tous les  $x \in V$  faire  $comp(x) \leftarrow x$ ;
4   pour tous les  $xy \in E$  faire
5       si  $comp(x) \neq comp(y)$  alors
6            $aux \leftarrow comp(x)$ ;
7            $A \leftarrow A \cup \{xy\}$ ;
8           pour tous les  $z \in V$  faire
9               si  $comp(z) = aux$  alors  $comp(z) \leftarrow comp(y)$ ;
10  Retourner  $A$ ;
11 fin
  
```

(en gris, est noté ce qui est rajouté par rapport à l'algo COMPOSANTE)

Analyse de ARBRE-COUVRANT :

- **Terminaison :** L'algorithme ne contient que des boucles 'pour' et des tests, il termine donc.
- **Preuve :** On note A_i l'ensemble A formé après i tours de la boucle de la ligne 4. On reprend les notations de la preuve de l'algorithme COMPOSANTE pour montrer qu'à chaque étape, A_i induit un arbre couvrant sur chaque composante connexe du graphe G_i . C'est clair avant la première exécution de la ligne 4. À l'étape $i + 1$ lorsqu'on traite une arête xy ligne 4, si $comp(x) = comp(y)$ alors rien ne change, ni les valeurs de $comp$, ni A_i , ni les composantes connexes de G_i . Si $comp(x) \neq comp(y)$, alors on a vu dans la preuve de COMPOSANTE qu'en ajoutant l'arête xy à G_i , on fusionne les composantes connexes de x et y pour obtenir une seule composante connexe de G_{i+1} . De même, ligne 7, on va lier les arbres couvrants des composantes connexes de x et y dans G_i par l'arête xy . L'ensemble A_{i+1} induit ainsi un arbre couvrant de la composante connexe de x (et y) dans G_{i+1} . À la fin de l'algorithme, G étant connexe, A formera un arbre couvrant de l'unique composante connexe de G .

- **Complexité :** ARBRE-COUVRANT a un temps d'exécution $O(n^2)$ dans le pire des cas, comme COMPOSANTE.

Algorithme : ALGO DE KRUSKAL

Données : Un graphe connexe $G = (V, E)$ donné par liste d'arêtes avec une fonction de poids w sur les arêtes de G .

Résultat : Un ensemble A d'arêtes de G formant un arbre couvrant de poids minimum (ACPM) de G .

```

1 début
2   Trier les arêtes de  $G$  par ordre de poids  $w$  croissant ;
3    $A \leftarrow \emptyset$  ;
4   pour tous les  $x \in V$  faire  $comp(x) \leftarrow x$  ;
5   pour tous les  $xy \in E$ , en suivant l'ordre précédemment calculé faire
6     si  $comp(x) \neq comp(y)$  alors
7        $aux \leftarrow comp(x)$  ;
8        $A \leftarrow A \cup \{xy\}$  ;
9       pour tous les  $z \in V$  faire
10        si  $comp(z) = aux$  alors  $comp(z) \leftarrow comp(y)$  ;
11   retourner  $A$  ;
12 fin

```

(en gris, est noté ce qui est rajouté par rapport à l'algo ARBRE-COUVRANT)

Analyse de KRUSKAL :

- **Terminaison** : L'algorithme ne contient que des boucles 'pour' et des tests, il termine donc.
- **Preuve** : Cet algorithme est une implémentation particulière de l'algorithme ARBRE-COUVRANT. Le graphe G étant connexe, on sait donc que KRUSKAL va retourner un arbre couvrant de G , reste à montrer que celui-ci est de poids minimal. Pour cela, on note T l'arbre couvrant retourné par KRUSKAL et on considère A un ACPM de G ayant un nombre maximal d'arêtes en commun avec T . Si $T = A$, il n'y a rien à faire, T est bien un ACPM de G . Supposons que $T \neq A$ et considérons xy une arête de A n'appartenant pas à T . Comme xy n'a pas été choisi par l'algo, x et y étaient déjà reliés par un chemin P formée d'arêtes e_1, \dots, e_ℓ précédemment traitées et ajoutées dans T par l'algo. En particulier, comme les arêtes ont été triées par poids croissant, on a pour tout $i = 1, \dots, \ell$, $w(e_i) \leq w(xy)$. On va modifier A : $A \setminus xy$ contient deux composantes connexes : C_1 contenant x et C_2 contenant y . Comme P relie x à y une (au moins) arête de P a une extrémité dans C_1 et l'autre dans C_2 . On note e_k cette arête et on peut remarquer que $e_k \notin A$ (sinon xy et e_k seraient deux arêtes de A reliant les composantes connexes pour A , C_1 et C_2 ; A contiendrait un cycle). On va 'modifier' A : l'ensemble $A' = (A \setminus xy) \cup e_k$ forme un arbre couvrant de G de poids $w(A) - w(xy) + w(e_k)$. Si $w(e_k) < w(xy)$, A ne serait pas un ACPM de G , puisque A' serait un arbre couvrant de G de poids strictement inférieur à A . On a donc $w(xy) = w(e_k)$ (on avait déjà remarqué $w(e_k) \leq w(xy)$). Ainsi, A' est aussi un ACPM de G , mais a une arête de plus en commun avec T que A , ce qui contredit le choix de A . On avait donc $T = A$ et KRUSKAL revoit bien l'ensemble d'arêtes d'un ACPM.
- **Complexité** : Le tri des arêtes demande un temps en $O(m \log m) = O(m \log n)$. Le reste de l'algo a le même temps que composante, donc $O(n^2)$ en version simple, ou $O(m + n \log n)$ en version optimisée. Le temps d'exécution de KRUSKAL dans le pire des cas est donc en $O((m + n) \log n) = O(m \log n)$ (ou $O(n^2 + m \log n)$ en version simple).

Algorithme : COMPOSANTE-OPTIMISÉ

Données : Un graphe $G = (V, E)$ donné par liste d'arêtes.

Résultat : Une fonction $comp : V \rightarrow V$ telle que $comp(x) = comp(y)$ si, et seulement si, x et y appartiennent à la même composante connexe.

```

1 début
2   pour tous les  $x \in V$  faire
3      $comp(x) \leftarrow x$ ;
4      $L(comp(x)) \leftarrow \{x\}$ ; // liste des sommets de  $comp(x)$ , gérée par une pile
5      $t(comp(x)) \leftarrow 1$ ; // taille de  $comp(x)$ 
6   pour tous les  $xy \in E$  faire
7     si  $comp(x) \neq comp(y)$  alors
8       si  $t(comp(x)) > t(comp(y))$  alors échanger  $x$  et  $y$ ;
9        $aux \leftarrow comp(x)$ ;
10       $t(comp(y)) \leftarrow t(comp(y)) + t(aux)$ ;
11      pour tous les  $z \in L(aux)$  faire
12         $comp(z) \leftarrow comp(y)$ ;
13        Empiler  $z$  sur  $L(comp(y))$ ;
14        Dépiler  $z$  de  $L(aux)$ ;
15 fin

```

Analyse de COMPOSANTE-OPTIMISÉ :

- **Preuve :** C'est une autre implémentation de l'algo COMPOSANTE, on admet sa validité.
- **Complexité :** Les lignes 2 à 5 demandent un temps $O(n)$. La boucle de la ligne 6 s'exécute m fois et les lignes 7 à 10 et 12 à 14 demandent chacune un temps en $O(1)$. Les lignes 12 à 14 s'exécutent autant de fois qu'un sommet change de numéro de composante. Mais à chaque fois que cela se produit pour un sommet x , le nombre de sommets ayant même numéro de composante que x double au moins (grâce à la ligne 8). Un sommet change donc au plus $\log n$ fois de numéro de composante. Ainsi toutes les exécutions des lignes 7 à 10 demandent un temps en $O(m)$ et toutes les exécutions des lignes 12 à 14 demandent un temps en $O(n \log n)$. Finalement, COMPOSANTE-OPTIMISÉ fonctionne en temps $O(m + n \log n)$.

Chapitre 3 : parcours

Algorithme : PARCOURS-EN-LARGEUR

Données : Un graphe $G = (V, E)$ donné par liste de voisins, et r un sommet de G , la racine.

Résultat : Trois fonctions : $ordre : V \rightarrow \{1, \dots, n\}$ (position dans le parcours), $pere : V \rightarrow V$ (père dans le parcours) et $niv : V \rightarrow \mathbb{N}$ (niveau : distance à la racine).

```

1 début
2   pour tous les  $v \in V$  faire  $dv(v) \leftarrow 0$ ; // sommets déjà vus.
3    $dv(r) \leftarrow 1$ ;  $ordre(r) \leftarrow 1$ ;  $pere(r) \leftarrow r$ ;  $niv(r) \leftarrow 0$ ; // la racine
4   Enfiler  $r$  dans  $AT$ ; // sommets à traiter,  $AT$  gérée comme une file
5    $t \leftarrow 2$ ; // le temps
6   tant que  $AT \neq \emptyset$  faire
7     Prendre  $v$  le premier sommet de  $AT$  l'enlever de  $AT$ ;
8     pour tous les  $x \in Vois(v)$  faire
9       si  $dv(x) = 0$  alors
10         $dv(x) \leftarrow 1$ ; // on traite  $x$  pour la première fois
11        Enfiler  $x$  dans  $AT$ , en dernière position;
12         $ordre(x) \leftarrow t$ ;  $t \leftarrow t + 1$ ;
13         $pere(x) \leftarrow v$ ;
14         $niv(x) \leftarrow niv(v) + 1$ ;
15 fin

```

Analyse de PARCOURS-EN-LARGEUR :

• **Terminaison/complexité** : PARCOURS-EN-LARGEUR est une implémentation particulière de PARCOURS, l'algorithme termine donc bien. Si l'enfilement et le défilement se font en $O(1)$, alors la complexité de PARCOURS-EN-LARGEUR est celle de PARCOURS, en $O(n + m)$.

• **Preuve** : On va montrer que l'arbre de parcours est un arbre des plus courts chemins (a.p.c.c.).

- *Fait 1* : Si $\text{ordre}(x) < \text{ordre}(y)$ alors $\text{ordre}(\text{pere}(x)) \leq \text{ordre}(\text{pere}(y))$.

En effet, sinon, on aurait $\text{ordre}(\text{pere}(y)) < \text{ordre}(\text{pere}(x))$, mais on défilerait d'abord $\text{pere}(y)$ et placerait y dans la file puis plus tard, on défilerait $\text{pere}(x)$ et placerait x dans la file. Donc, y serait traité avant x , ce qui contredit $\text{ordre}(x) < \text{ordre}(y)$.

- *Fait 2* : Si $\text{ordre}(x) < \text{ordre}(y)$ alors $\text{niv}(x) \leq \text{niv}(y)$.

On procède par récurrence sur la valeur du niveau. Plus précisément, on définit l'hypothèse \mathcal{H}_k : 'Quelques soient x et y avec $\text{niv}(x) \leq k$ et $\text{niv}(y) \leq k$ on a si $\text{ordre}(x) < \text{ordre}(y)$ alors $\text{niv}(x) \leq \text{niv}(y)$ '. \mathcal{H}_0 est vraie puisque r est le seul sommet de niveau 0. Supposons que \mathcal{H}_k soit vraie et considérons deux sommets x et y avec $\text{niv}(x) \leq k+1$ et $\text{niv}(y) \leq k+1$ et disons $\text{ordre}(x) < \text{ordre}(y)$. On veut montrer que $\text{niv}(x) \leq \text{niv}(y)$. Si $x = r$ alors $\text{niv}(x) \leq \text{niv}(y)$ est clair. Sinon, x et y ont tous les deux un père (différent d'eux-mêmes). Par construction du niveau, **ligne 14**, on a $\text{niv}(\text{pere}(x)) = \text{niv}(x) - 1$ et $\text{niv}(\text{pere}(y)) = \text{niv}(y) - 1$ et en particulier, $\text{niv}(\text{pere}(x)) \leq k$ et $\text{niv}(\text{pere}(y)) \leq k$. Comme $\text{ordre}(x) < \text{ordre}(y)$, par le Fait 1, on a $\text{ordre}(\text{pere}(x)) \leq \text{ordre}(\text{pere}(y))$. Si $\text{ordre}(\text{pere}(x)) = \text{ordre}(\text{pere}(y))$ alors $\text{pere}(x) = \text{pere}(y)$ et $\text{niv}(x) = \text{niv}(\text{pere}(x)) + 1 = \text{niv}(\text{pere}(y)) + 1 = \text{niv}(y)$. Si $\text{ordre}(\text{pere}(x)) < \text{ordre}(\text{pere}(y))$ alors, par \mathcal{H}_k , comme $\text{niv}(\text{pere}(x)) \leq k$ et $\text{niv}(\text{pere}(y)) \leq k$, on a $\text{niv}(\text{pere}(x)) \leq \text{niv}(\text{pere}(y))$. On en déduit donc $\text{niv}(x) = \text{niv}(\text{pere}(x)) + 1 \leq \text{niv}(\text{pere}(y)) + 1 = \text{niv}(y)$. Ayant choisi x et y quelconques, de niveau au plus $k+1$, on a prouvé \mathcal{H}_{k+1} .

- *Fait 3* : Pour toute arête xy de G , on a $|\text{niv}(x) - \text{niv}(y)| \leq 1$ (autrement dit T est bien un ACPM).

En effet, soit xy une arête de G avec (en toute généralité) $\text{ordre}(x) < \text{ordre}(y)$. Lorsqu'on défile x , si $dv(y) = 0$ alors $\text{pere}(y) = x$ et $\text{niv}(y) = \text{niv}(x) + 1$. Si, par contre, $dv(y) = 1$, c'est que le père de y a déjà été traité **ligne 7** et défilé et que y est encore dans la file. On a donc $\text{ordre}(\text{pere}(y)) < \text{ordre}(x) < \text{ordre}(y)$. Par le Fait 2, on a ainsi $\text{niv}(\text{pere}(y)) \leq \text{niv}(x) \leq \text{niv}(y)$, soit $\text{niv}(y) - 1 \leq \text{niv}(x) \leq \text{niv}(y)$.

Algorithme : PARCOURS-EN-PROFONDEUR

Données : Un graphe $G = (V, E)$ donné par listes de voisins, gérées comme des piles, et r un sommet de G .

Résultat : Deux fonctions $\text{debut} : V \rightarrow \{1, \dots, 2n\}$ et $\text{fin} : V \rightarrow \{1, \dots, 2n\}$, dates de début et fin de traitement, et une fonction $\text{pere} : V \rightarrow V$.

```

1  début
2  pour tous les  $x \in V$  faire  $dv(x) \leftarrow 0$ ; // sommets déjà vus.
3   $dv(r) \leftarrow 1$ ;  $\text{debut}(r) \leftarrow 1$ ;  $\text{pere}(r) \leftarrow r$ ; // la racine
4  Empiler  $r$  sur  $AT$ ; // sommets à traiter,  $AT$  gérée comme une pile
5   $t \leftarrow 2$ ; // le temps
6  tant que  $AT \neq \emptyset$  faire
7      Noter  $x$  le sommet en haut de  $AT$ ;
8      si  $\text{vois}(x) = \emptyset$  alors
9          Dépiler  $AT$ ;
10          $\text{fin}(x) \leftarrow t$ ;  $t \leftarrow t + 1$ ; // fin de traitement pour  $x$ 
11     sinon
12         Noter  $y$  le sommet en haut de  $\text{vois}(x)$  et dépiler  $\text{vois}(x)$ ;
13         si  $dv(y) = 0$  alors
14              $dv(y) \leftarrow 1$ ; // on traite  $y$  pour la première fois
15             Empiler  $y$  sur  $AT$ ;
16              $\text{debut}(y) \leftarrow t$ ;  $t \leftarrow t + 1$ ;
17              $\text{pere}(y) \leftarrow x$ ;
18 fin

```

Analyse de PARCOURS-EN-PROFONDEUR :

• **Terminaison/complexité :** PARCOURS-EN-PROFONDEUR est une implémentation particulière de PARCOURS, l'algorithme termine donc bien. Si l'empilement et le dépilement se font en $O(1)$, alors la complexité de PARCOURS-EN-PROFONDEUR est celle de PARCOURS, en $O(n + m)$.

• **Preuve :** On se sert des intervalles de présence dans la pile pour voir qu'on a un arbre normal.

- *Fait 1 :* On n'a pas d'intervalles qui se chevauchent, c'est-à-dire que dans le mot M décrivant la présence dans la pile, on n'a pas $\dots x \dots y \dots x \dots y \dots$ quelques soient les sommets x et y .

En effet, cela vient du fonctionnement de la pile. Si on empile x avant y , on doit dépiler x avant y .

- *Fait 2 :* Si dans M on a $\dots x f_1 \dots f_1 \dots f_1 f_2 \dots f_2 \dots f_k \dots f_k x \dots$ alors f_1, \dots, f_k sont exactement les fils de x dans le parcours.

Voyons d'abord que les f_i sont bien des fils de x . Le sommet f_1 est empilé juste après x donc $pere(f_1) = x$. À la fin de l'intervalle de f_1 , f_1 est dépilé de AT ligne 9 et x se retrouve en haut de AT . Le sommet f_2 est alors empilé et on a donc $pere(f_2) = x$ et ainsi de suite jusqu'à f_k . Montrons maintenant que les fils de x sont tous des f_i . Si y est un fils de x , alors y a été traité lorsque x était en haut de la pile, donc y est bien l'un des f_i .

En particulier, x est descendant de y ssi on a $\dots x \dots y \dots y \dots x \dots$ dans le mot M .

- *Fait 3 :* T est un arbre normal.

Prenons xy une arête de G avec disons $debut(x) < debut(y)$. Dans le mot M , on ne peut pas avoir $\dots x \dots x \dots y \dots y \dots$ puisqu'au moment où on dépile x , tous ses voisins ont été visités. Dans M , on a donc $\dots x \dots y \dots y \dots x \dots$, et par le Fait 2, y est un descendant de x .

Chapitre 5 : plus court chemins

Algorithme : ALGO DE DIJKSTRA

Données : Un graphe $G = (V, E)$ donné par liste de voisin avec l une fonction de longueur **positive** sur les arêtes, et r un sommet de G , la racine.

Résultat : Une fonction $d : V \rightarrow \mathbb{R}^+$ donnant la distance à la racine r et une fonction $pere : V \rightarrow V$.

```

1  début
2  |  pour tous les  $v \in V$  faire
3  |  |   $d(v) \leftarrow +\infty$ ;
4  |  |   $traite(v) \leftarrow 0$ ; // pour marquer les sommets traités
5  |   $pere(r) \leftarrow r$ ;  $d(r) \leftarrow 0$ ; // la racine
6  |  tant que il existe  $x$  avec  $traite(x) = 0$  faire
7  |  |  Choisir un tel  $x$  avec  $d(x)$  minimum;
8  |  |   $traite(x) \leftarrow 1$ ;
9  |  |  pour tous les  $y \in Vois(x)$  faire
10 |  |  |  si  $traite(y) = 0$  et  $d(y) > d(x) + l(xy)$  alors
11 |  |  |  |   $d(y) \leftarrow d(x) + l(xy)$ ; //  $x$  est un raccourci pour atteindre  $y$ 
12 |  |  |  |   $pere(y) \leftarrow x$ ;
13 fin
```

Analyse de DIJKSTRA :

• **Terminaison :** à chaque passage dans le 'tant que' de la ligne 7, le nombre de sommets x avec $traite(x) = 1$ croît strictement. L'algorithme termine donc.

• **Preuve :** L'algorithme de DIJKSTRA est un algorithme de parcours prenant en entrée un graphe connexe. La fonction $pere$ retournée correspond à l'arbre de parcours et les valeurs de d aux distances des chemins issus de r dans l'arbre. On va montrer que ces chemins sont bien des p.c.c. Pour cela, prouvons par récurrence sur k , le nombre de sommets traités, que \mathcal{H}_k : 'les distances sont calculées correctement pour

les sommets traités à l'étape au plus k' est vraie.

Lorsque seule la racine est traitée, sa distance à elle-même est bien 0. Supposons maintenant que à une certaine étape $k < n$ de l'algorithme, \mathcal{H}_k soit vraie et considérons x le sommet de G traité à l'étape $k+1$. Par l'absurde, supposons qu'il existe un p.c.c. P de r à x dans G de longueur $l < d(x)$. Comme r a été traité avant l'étape k et pas x , il existe un arc vu de P tel que u a été traité avant l'étape k et pas v . Comme, par \mathcal{H}_k , la distance de r à u est bien calculée et que l'arc vu a été possiblement relaxé au moment du traitement de u , la distance de r à u est bien calculée et vaut au plus l . À l'étape $k+1$ on aurait donc $d(v) = l < d(x)$, ce qui contredit le choix de x ligne 7 à l'étape $k+1$.

• **Complexité** : L'initialisation des lignes 2 à 5 demande un temps en $O(n)$. La ligne 8 s'exécute n fois et les lignes 10 à 13 demandent un temps de traitement en $O(deg(x)) \leq O(n)$. Finalement DIJKSTRA prend un temps en $O(n^2)$. On peut cependant avoir une implémentation plus fine. Si on gère d par un tas, alors chaque extraction du minimum ligne 7 et chaque mise-à-jour ligne 11 prend un temps en $O(\log n)$. Comme le nombre total de tours de boucle de la ligne 10 est $\sum \{deg(v) : v \in G\} = 2m$, on a un temps d'exécution total en $O(m \log n)$.

Algorithme : ALGO DE BELLMAN-FORD

Données : Un graphe $D = (V, A)$ orienté donné par liste d'arcs avec une fonction de longueur l sur les arcs, et r un sommet de D .

Résultat : Un signalement si D contient un cycle orienté de longueur totale négative, et sinon une fonction $d : V \rightarrow \mathbb{R}$ donnant la distance à la racine r et une fonction $pere : V \rightarrow V$.

```

1 début
2   pour tous les  $v \in V$  faire
3      $d(v) \leftarrow +\infty$ ;
4    $pere(r) \leftarrow r$ ;  $d(r) \leftarrow 0$ ; // la racine
5   pour tous les  $i$  de 1 à  $n-1$  faire
6     pour tous les  $uv \in A$  faire
7       si  $d(v) > d(u) + l(uv)$  alors
8          $d(v) \leftarrow d(u) + l(uv)$ ; //  $u$  est un raccourci pour atteindre  $v$ 
9          $pere(v) \leftarrow u$ ;
10  pour tous les  $uv \in A$  faire
11    si  $d(v) > d(u) + l(uv)$  alors
12      Retourner 'Il existe un cycle orienté de poids <0';
13 fin

```

Analyse de BELLMAN-FORD :

• **Terminaison** : L'algorithme ne contient que des boucles 'pour' et des tests, il termine donc.

• **Preuve** : On rappelle que $dist_D(r, x)$ désigne la longueur d'un p.c.c. de r à x dans D . Le but de la preuve est de montrer qu'à la fin de l'algorithme, on a pour tout sommet x de D , $d(x) = dist_D(r, x)$.

Commençons par prouver par récurrence sur p la propriété \mathcal{H}_p : 'Après p passages dans la boucle ligne 5 à 9, les sommets qui ont un plus court chemin (p.c.c.) depuis r contenant au plus p arcs vérifient $d(x) \leq dist_D(r, x)$.'

La propriété \mathcal{H}_0 est clairement vraie.

Supposons que \mathcal{H}_p soit vraie et prenons un sommet x qui admet un p.c.c. P depuis r contenant $p+1$ arcs. Notons y le prédécesseur de x le long de P . Le chemin $P \setminus x$ est un p.c.c. de r à y (sinon, on pourrait raccourcir P) qui contient p arcs. Par \mathcal{H}_p , on a donc $d(y) \leq dist_D(r, y)$ après p passages dans la boucle lignes 5 à 9. Au $p+1$ -ème passage, l'algorithme met à jour si besoin $d(x)$ et $d(x) \leq d(y) + l(yx) \leq dist_D(r, y) + l(yx) = dist_D(r, x)$. Ainsi, \mathcal{H}_{p+1} est prouvé, et à la fin de l'algorithme, on a bien $d(x) \leq dist_D(r, x)$ pour tout sommet x de D .

On montre l'inégalité inverse par contradiction : supposons qu'il existe un sommet x de D tel qu'à la fin de l'algorithme on ait $d(x) < dist_D(r, x)$. Plus précisément, on choisit pour x le premier sommet

au cours de l'algorithme qui vérifie $d(x) < \text{dist}_D(r, x)$ et on stoppe l'algo avant la relaxation de l'arc yx qui amène à cette inégalité. On note P le chemin $r, \dots, \text{pere}(\text{pere}(y)), \text{pere}(y), y$. Si $x \notin P$, Px est un chemin de D de longueur $d(x)$ après la relaxation de yx et on aurait $d(x) \leq \text{dist}_D(r, x)$ par la première partie de la preuve, une contradiction. Donc, on a $x \in P$ et comme il y a eu relaxation de yx , on a aussi $d(y) + l(yx) < d(x)$. Or le long de P , on a $d(y) = d(x) + \text{dist}_P(x, y)$ et on obtient $\text{dist}_P(x, y) + l(yx) < 0$. Autrement dit, le cycle orienté $P[x, y] \cup yx$ serait de longueur totale strictement négative, ce qui est exclu.

La preuve de détection de cycle orienté de longueur négative sera vue en cours.

- **Complexité** : Rien de mystérieux, BELLMAN-FORD s'exécute en temps $O(nm)$.

Algorithme : ALGO DE FLOYD-WARSHALL

Données : Un graphe $D = (V, A)$ orienté donné par liste d'arcs avec une fonction de longueur l sur les arcs. On prend $V = \{1, \dots, n\}$.

Résultat : Un signalement si D contient un cycle orienté de longueur totale négative, et sinon une matrice $d : V \times V \rightarrow \mathbb{R}$ donnant la distance entre toutes paires de sommets de V et une matrice $P : V \times V \rightarrow V$, $P[i][j]$ contenant le début d'un p.c.c. de i à j .

```

1  début
2  pour tous les  $i$  de 1 à  $n$  faire
3      pour tous les  $j$  de 1 à  $n$  faire
4          si  $ij \in A$  alors
5               $d[i][j] \leftarrow l(ij)$ ;  $P[i][j] \leftarrow j$ ;
6          sinon
7               $d[i][j] \leftarrow +\infty$ ;  $P[i][j] \leftarrow \emptyset$ ;
8  pour tous les  $k$  de 1 à  $n$  faire
9      pour tous les  $i$  de 1 à  $n$  faire
10         pour tous les  $j$  de 1 à  $n$  faire
11             si  $d[i][j] > d[i][k] + d[k][j]$  alors
12                  $d[i][j] \leftarrow d[i][k] + d[k][j]$ ; //  $k$  est un raccourci pour aller de  $i$  à  $j$ 
13                  $P[i][j] \leftarrow P[i][k]$ ;
14 pour tous les  $i$  de 1 à  $n$  faire
15     si  $d[i][i] < 0$  alors
16         Retourner 'Il existe un cycle orienté de poids <0';
17 fin

```

Analyse de FLOYD-WARSHALL :

- **Terminaison** : L'algorithme ne contient que des boucles 'pour' et des tests, il termine donc.
- **Preuve** : FLOYD-WARSHALL est un bel exemple de *programmation dynamique*. Montrons par récurrence sur k la propriété \mathcal{H}_k : 'À la k -ème étape, c-à-d après k tours de la boucle des lignes 8 à 13, les longueurs et débuts des p.c.c. dont les sommets internes sont dans l'ensemble $\{v_1, \dots, v_k\}$ sont bien calculés'.

La propriété \mathcal{H}_0 est clairement vraie.

Supposons \mathcal{H}_k vraie et considérons P un p.c.c. de x à y dont les sommets internes sont dans l'ensemble $\{v_1, \dots, v_{k+1}\}$. Si P ne contient pas v_{k+1} comme sommet interne, alors, par \mathcal{H}_k , il était bien calculé à l'étape k , il n'y a plus de relaxation possible le concernant et il reste bien calculé à l'étape $k+1$. Si P contient v_{k+1} alors, par \mathcal{H}_k les longueurs et débuts des p.c.c. $P[x, v_{k+1}]$ et $P[v_{k+1}, y]$ étaient bien calculées à l'étape k . Les mises-à-jour de l'étape $k+1$ ligne 12 et 13 permettent de calculer correctement les longueur et début de P .

La preuve de détection de cycle orienté de longueur négative sera vue en cours.

- **Complexité** : Rien de mystérieux non plus, FLOYD-WARSHALL s'exécute en temps $O(n^3)$.