- 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 \ge y (ou
               autrement dit ssi x et y appartiennent à la même composante connexe de G).
1 début
      pour tous les x \in V faire comp(x) \longleftarrow x;
      pour tous les xy \in E faire
3
4
          si\ comp(x) \neq comp(y)\ alors
             aux \longleftarrow comp(x);
5
             pour tous les z \in V faire
6
                 \mathbf{si}\ comp(z) = aux\ \mathbf{alors}\ comp(z) \longleftarrow 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 $v \notin Y$. Dans ce cas, après le traitement de xy, on a comp(u) = comp(v). Voyons qu'il existe une marche de v à v dans v
- 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 $m \le n^2/2$) 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 \longleftarrow \emptyset;
       pour tous les x \in V faire comp(x) \longleftarrow x;
 3
       pour tous les xy \in E faire
 4
           si\ comp(x) \neq comp(y)\ alors
 5
 6
               aux \leftarrow comp(x);
               A \longleftarrow A \cup \{xy\};
 7
               pour tous les z \in V faire
 8
                   \mathbf{si}\ comp(z) = aux\ \mathbf{alors}\ comp(z) \longleftarrow comp(y);
 9
       Retourner A;
10
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 les 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)

```
1 début
 2
        Trier les arêtes de G par ordre de poids w croissant;
 3
       pour tous les x \in V faire comp(x) \longleftarrow x;
 4
       pour tous les xy \in E, en suivant l'ordre précédemment calculé faire
 5
 6
            si\ comp(x) \neq comp(y)\ alors
                aux \longleftarrow comp(x)\,;
                A \longleftarrow A \cup \{xy\};
 8
                pour tous les z \in V faire
 9
                    \mathbf{si}\ comp(z) = aux\ \mathbf{alors}\ comp(z) \longleftarrow comp(y);
10
       retourner A;
11
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, \ldots, 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 $i=1,\ldots,\ell,$ $w(e_i)\leq w(a)$. 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 Gde 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 \to V telle que comp(x) = comp(y) si, et seulement si, x et y appartiennent à la même composante connexe.
```

L3 Info, L3 Math-Info.

```
1 début
 2
       pour tous les x \in V faire
            comp(x) \longleftarrow x;
 3
            L(comp(x)) \leftarrow \{x\}; // liste des sommets de comp(x), gérée par une pile
 4
           t(comp(x)) \leftarrow 1; // taille de comp(x)
 5
       pour tous les xy \in E faire
 6
            si\ comp(x) \neq comp(y) alors
 7
                \mathbf{si}\ t(comp(x)) > t(comp(y)) alors échanger x \ \mathrm{et}\ y;
 8
                aux \leftarrow comp(x);
 9
                t(comp(y)) \leftarrow t(comp(y)) + t(aux);
10
                pour tous les z \in L(aux) faire
11
                    comp(z) \longleftarrow comp(y);
12
                    Empiler z \operatorname{sur} L(comp(y));
13
                    Dépiler z de L(aux);
14
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) donnée par liste de voisins, et r un sommet de G, la racine.
   Résultat: Trois fonctions: ordre: V \to \{1, \dots, n\} (position dans le parcours), pere: V \to V (père
                 dans le parcours) et niv: V \to \mathbb{N} (niveau : distance à la racine).
 1 début
       pour tous les v \in V faire dv(v) \leftarrow 0; // sommets déjà vus.
       dv(r) \leftarrow 1; ordre(r) \leftarrow 1; pere(r) \leftarrow r; niv(r) \leftarrow 0;// la racine
 3
       Enfiler r dans AT; // sommets à traiter, AT gérée comme une file
 4
       t \leftarrow 2; // le temps
 5
       tant que AT \neq \emptyset faire
 6
           Prendre v le premier sommet de AT l'enlever de AT;
 7
           pour tous les x \in Vois(v) faire
 8
 9
               \mathbf{si}\ dv(x) = 0\ \mathbf{alors}
                   dv(x) \leftarrow 1; // on traite x pour la première fois
10
                   Enfiler x dans AT, en dernière position;
11
                   ordre(x) \longleftarrow t; t \longleftarrow t+1;
12
                   pere(x) \longleftarrow v;
13
                   niv(x) \longleftarrow niv(v) + 1;
14
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 ordre(x) < ordre(y) alors $ordre(pere(x)) \le ordre(pere(y))$.

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

- Fait 2: Si ordre(x) < ordre(y) alors $niv(x) \le niv(y)$.

On procède par récurrence sur la valeur du niveau. Plus précisément, on définit l'hypothèse \mathcal{H}_k : 'Quelques soient x et y avec $niv(x) \leq k$ et $niv(y) \leq k$ on a si ordre(x) < ordre(y) alors $niv(x) \leq niv(y)$ '. \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 $niv(x) \leq k+1$ et $niv(y) \leq k+1$ et disons ordre(x) < ordre(y). On veut montrer que $niv(x) \leq niv(y)$. Si x = r alors $niv(x) \leq niv(y)$ est clair. Sinon, x et y ont tous les deux un père (différent d'eux-mêmes). Par construction du niveau, ligne 14, on a niv(pere(x)) = niv(x) - 1 et a niv(pere(y)) = niv(y) - 1 et en particulier, $niv(pere(x)) \leq k$ et $niv(pere(y)) \leq k$. Comme ordre(x) < ordre(y), par le Fait 1, on a $ordre(pere(x)) \leq ordre(pere(y))$. Si ordre(pere(x)) = ordre(pere(y)) alors pere(x) = pere(y) et niv(x) = niv(pere(x)) + 1 = niv(pere(y)) + 1 = niv(y). Si ordre(pere(x)) < ordre(pere(y)) alors, par \mathcal{H}_k , comme $niv(pere(x)) \leq k$ et $niv(pere(y)) \leq k$, on a $niv(pere(x)) \leq niv(pere(y))$. On en déduit donc $niv(x) = niv(pere(x)) + 1 \leq niv(pere(y)) + 1 = niv(y)$. 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 $|niv(x) - niv(y)| \le 1$ (autrement dit T est bien un ACPM). En effet, soit xy une arête de G avec (en toute généralité) ordre(x) < ordre(y). Lorsqu'on défile x, si dv(y) = 0 alors pere(y) = x et niv(y) = 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 ordre(pere(y)) < ordre(x) < ordre(y). Par le Fait 2, on a ainsi $niv(pere(y)) \le niv(x) \le niv(y)$, soit $niv(y) - 1 \le niv(x) \le niv(y)$.

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

L3 Info, L3 Math-Info.

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 $\cdots x \cdots y \cdots x \cdots y \cdots$ 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 $\cdots x f_1 \cdots f_1 \cdots f_1 f_2 \cdots f_2 \cdots f_k \cdots f_k x \cdots$ alors f_1, \ldots, 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 $\cdots x \cdots y \cdots y \cdots x \cdots$ 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 $\cdots x \cdots x \cdots y \cdots y \cdots$ puisqu'au moment où on dépile x, tous ses voisins ont été visités. Dans M, on a donc $\cdots x \cdots y \cdots y \cdots x \cdots$, 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 \to \mathbb{R}^+ donnant la distance à la racine r et une fonction
                pere: V \to V.
 1 début
       pour tous les v \in V faire
 2
           d(v) \longleftarrow +\infty;
 3
           traite(v) \leftarrow 0; // pour marquer les sommets traités
 4
       pere(r) \leftarrow r; d(r) \leftarrow 0; // la racine
 5
 6
       tant que il existe x avec traite(x) = 0 faire
           Choisir un tel x avec d(x) minimum;
 7
           traite(x) \longleftarrow 1:
 8
           pour tous les y \in Vois(x) faire
 9
10
               \mathbf{si} \ traite(y) = 0 \ et \ d(y) > d(x) + l(xy) \ \mathbf{alors}
                   d(y) \leftarrow d(x) + l(xy); // x est un raccourci pour atteindre y
11
12
                   pere(y) \longleftarrow 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 f à l'étape f l'é

• 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 \to \mathbb{R} donnant la distance à la racine r et une fonction pere: V \to V.
 1 début
       pour tous les v \in V faire
        d(v) \longleftarrow +\infty;
 3
       pere(r) \longleftarrow r; d(r) \longleftarrow 0; // la racine
 4
       pour tous les i de 1 a n-1 faire
 5
           pour tous les uv \in A faire
 6
               \operatorname{si} d(v) > d(u) + l(uv) \operatorname{alors}
 7
                   d(v) \leftarrow d(u) + l(uv); // u est un raccourci pour atteindre v
 8
                   pere(v) \longleftarrow u;
 9
       pour tous les uv \in A faire
10
           \operatorname{si} d(v) > d(u) + l(uv) \operatorname{alors}
11
               Retourner 'Il existe un cycle orienté de poids <0';
12
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 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 $d(x) < dist_D(r,x)$ et on stoppe l'algo avant la relaxation de l'arc yx qui amène à cette inégalité. On note P le chemin $r, \ldots, pere(pere(y)), pere(y), y$. Si $x \notin P$, Px est un chemin de D de longueur d(x) après la relaxation de yx et on aurait $d(x) \le dist_D(r,x)$ 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 $d(y) = d(x) + dist_P(x,y)$ et on obtient $dist_P(x,y) + l(yx) < 0$. 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.

ullet 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, \ldots, n\}.
   Résultat : Un signalement si D contient un cycle orienté de longueur totale négative, et sinon une
                 matrice d: V \times V \to \mathbb{R} donnant la distance entre toutes paires de sommets de V et une
                 matrice P: V \times V \to V, P[i][j] contenant le début d'un p.c.c. de i à j.
 1 début
       pour tous les i de 1 à n faire
 3
            pour tous les i de 1 à n faire
               \mathbf{si}\ ij \in A\ \mathbf{alors}
 4
                    d[i][j] \longleftarrow l(ij); P[i][j] \longleftarrow j;
 5
               sinon
 6
                   d[i][j] \longleftarrow +\infty\,;\, P[i][j] \longleftarrow \emptyset\,;
 7
       pour tous les k de 1 à n faire
 8
            pour tous les i de 1 \grave{a} n faire
 9
                pour tous les j de 1 à n faire
10
                    si d[i][j] > d[i][k] + d[k][j] alors
11
12
                        d[i][j] \leftarrow d[i][k] + d[k][j]; // k est un raccourci pour aller de i à j
                        P[i][j] \longleftarrow P[i][k];
13
       pour tous les i de 1 à n faire
14
            \operatorname{si} d[i][i] < 0 \operatorname{alors}
15
               Retourner 'Il existe un cycle orienté de poids <0';
16
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 $\{v_1, \ldots, v_k\}$ 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 $\{v_1,\ldots,v_{k+1}\}$. 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 $O(n^3)$.