LAB. DI ALGORITMI APPUNTI A CURA DI: RICCARDO LO IACONO

Università degli studi di Palermo a.a. 2023-2024

Documento in WIP

Indice.

Stru	tture dati astratte: alberi	1
1.1	BST: binary search trees	1
1.2	AVL trees: Adelson-Velsky-Landis trees	1
1.3	· ·	3
1.4	R-B Trees	3
1.5		4
Stri	ng sorting	5
2.1	3-Way quicksort	5
2.2	Radix sort	5
2.3		6
Patt	ern matching	8
3.1	Algoritmo di Knuth-Morris-Pratt (KMP)	8
Algo	oritmi su grafi	9
4.1	Grafi non orientati	9
4.2	Esplorazione di un grafo	9
4.3		0
4.4		Ó
4 5	Cicli hamiltoniani	~
	1.1 1.2 1.3 1.4 1.5 Strin 2.1 2.2 2.3 Patt 3.1 Algo 4.1 4.2 4.3	1.2 AVL trees: Adelson-Velsky-Landis trees 1.3 2-3 Trees 1.4 R-B Trees 1.5 B-Trees String sorting 2.1 3-Way quicksort 2.2 Radix sort 2.3 Trie Pattern matching 3.1 Algoritmi su grafi 4.1 Grafi non orientati 4.2 Esplorazione di un grafo 4.3 Grafi orientati 4.4 Cicli euclidei 1

- 1 - Strutture dati astratte: alberi.

Tra le varie strutture dati astratte, gli alberi sono sicuramente quelli maggiormente utilizzati e di maggior importanza. Di questi, ne esistono molteplici varianti, ciascuna con uno scopo ben preciso; fatto sta che tutte queste varianti sono accomunate dall'efficienza.

− 1.1 − BST: binary search trees.

Prima di procedere con il discutere varianti di alberi più complesse, si procede a fare un richiamo al concetto di albero binario di ricerca. Questi si ricorda essere una tipologia di albero binario che, dato S un insieme di elementi ordinati, memorizza gli stessi in un nodo dell'albero in modo tale che, posto $x \in S$, si abbia

 \bullet per ogni altro y nel sotto-albero sinistro con radice x, si abbia

$$key[y] \le key[x]$$

cioè, ogni elemento del sotto-albero sinistro deve avere un valore minore o uguale, a quello della radice del sotto-albero stesso;

 \bullet per ogni ogni altro y nel sotto-albero destro radicato in x, si abbia

cioè, ogni elemento del sotto-albero sinistro deve avere un valore maggiore, a quello della radice del sotto-albero stesso.

Si ricorda brevemente che, posto h l'altezza dell'albero, le operazioni di inserimento, ricerca e cancellazione sono tutto di costo $\mathcal{O}(h)$. Si ha quindi che, poiché

$$h = \begin{cases} \log_2\left(n\right) \text{ , se l'albero è perfettamente bilanciato;} \\ \log_2\left(n\right) \leq k \leq n \text{ , se l'albero non è perfettamente bilanciato;} \\ n \text{ , se completamente sbilanciato,} \end{cases}$$

nel caso pessimo si ha un costo di $\mathcal{O}(n)$.

- 1.2 - AVL trees: Adelson-Velsky-Landis trees.

Gli AVL sono una tipologia di alberi binari di ricerca bilanciati in altezza. Nello specifico, si dice che un AVL è bilanciato se questi ha, per ogni sotto-albero, un fattore di bilanciamento B_f minore o uguale ad uno.

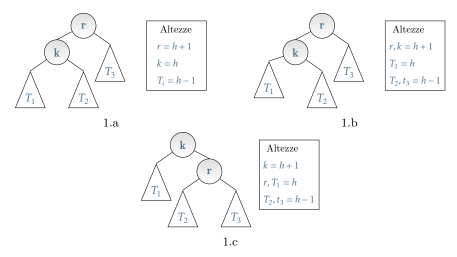
Per quel che riguarda le operazioni: essendo, come detto, che gli AVL sono dei BST, e poiché essa non modifica la struttura dell'albero, la ricerca è analoga a quella dei BST; inserimento e cancellazione viceversa, proprio perché modificano la struttura dell'albero, e rischiano di sbilanciarlo, sono modificate in modo tale che a seguito di esse l'albero risulti ancora bilanciato. Tale modifica consiste nelle operazioni di rotazione descritte a seguito.

Osservazione. Sebbene l'aggiunta delle operazioni di rotazione nel caso di inserimento e cancellazione, ciascuna delle tre operazioni richiede al più tempo $\mathcal{O}(\log_2(n))$: questo perché proporzionali all'altezza dell'albero, e poiché il costo di ogni rotazione è $\mathcal{O}(1)$.

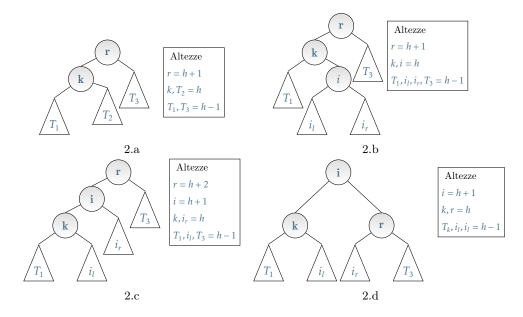
– 1.2.1 – Ribilanciamento di un AVL.

Alla base del processo di bilanciamento vi sono le operazioni di rotazione a sinistra e a destra. Per comprendere tali operazioni, si faccia riferimento a Figura~1.a. Si supponga di aggiungere ad T_1 un nodo, portando così a uno sbilanciamento dell'albero (Figura~1.b). In questo caso si dimostra sufficiente una singola rotazione a destra,

Qui per fattore di bilanciamento si intende la differenza in modulo tra l'altezza dei due sotto-alberi. a seguito della quale l'albero risulta bilanciato (Figura 1.c). L'operazione appena descritta prende il nome di rotazione destra-destra, a questa si aggiungono la rotazione sinistra-sinistra (simmetrica alla rotazione destra-destra) e le rotazioni sinistra-destra, destra-sinistra tra loro simmetriche.



Sia ora considerata l'operazione di rotazione sinistra-destra: prendendo in riferimento l'albero di $Figura\ 1.a$, si supponga di aggiungere al sotto-albero T_2 un nodo; come evidente da $Figura\ 2.a$ l'albero risulta ora sbilanciato. Poiché si osserva banal-



mente che una sola operazione di rotazione non è sufficiente; sia considerata la radice del sotto-albero, sia questa i ($Figura\ 2.b$), in tal modo eseguendo dapprima una rotazione a sinistra ($Figura\ 2.c$) e successivamente una a destra ($Figura\ 2.d$), l'albero risulta nuovamente bilanciato.

-1.3 - 2-3 Trees.

Definizione: un albero che in ogni suo nodo interno abbia due o tre figli, tali che

- se il nodo è un 2-nodo, questi abbia due link, rispettivamente sinistro e destro, tali che, il figlio sinistro abbia chiave minore del nodo e il figlio sinistro chiave maggiore;
- se il nodo è un 3-node, in aggiunta ai link precedenti ne presenta un centrale in cui figli hanno chiave compresa tra il link sinistro e destro;

si dice essere un albero 2-3.

Come visto per gli alberi binari, anche nel caso degli alberi 2-3 si dimostra esservi un legame tra altezza dell'albero e numero di nodi; in particolare si ha il seguente teorema.

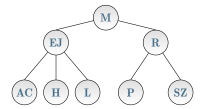
Teorema 1.1. Sia T un albero 2-3. Posti n il numero di nodi, f il numero di foglie e h l'altezza dell'albero, si ha

$$2^{h+1} - 1 \le n \le \frac{3^{h+1} - 1}{2}$$
$$2^h \le f \le 3^h$$

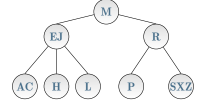
Dimostrazione: segue banalmente procedendo per induzione su h.

Parlando delle operazioni: la ricerca è analoga a quella dei BST; inserimento e cancellazione, similarmente a quanto detto per gli AVL, rischiano di sbilanciare l'albero, sono per tale ragione modificate così da ripristinare la condizione di albero 2-3. In questo caso, il bilanciamento è effettuato eseguendo opportunamente la procedura $_{\rm addSon}$: sostanzialmente, nel caso dell'inserimento, se questi è da eseguire su un 2-nodo, non si hanno problemi; se si inserisce in un 3-nodo, si divide il 4-nodo venuto a formarsi. Tale divisione è dipendente dal genitore p del 4-nodo, se infatti p è un 2-nodo, si aggiunge a questi l'elemento centrale del 4-nodo; se invece p è a sua volta un 3-nodo, si procede ricorsivamente eventualmente creando una nuova radice.

Esempio: sia considerato l'albero di Figura 3.a, e a questi di aggiungere X. Si è in tal modo creato un 4-nodo (SXZ di Figura 3.b).



3.a: Esempio di albero 2-3 bilanciato.



3.b: Esempio di albero 2-3 sbilanciato.

Circa il costo, si dimostra che tutte le operazioni sono $\mathcal{O}(\log_2(n))$.

-1.4 - R-B Trees.

I Red-Black trees sono una variante degli alberi binari di ricerca, che assicurano che il costo delle operazioni sia $\mathcal{O}(\log_2(n))$. In particolare, ad ogni nodo interno si attribuisce una colorazione rossa o nera; colorazione che è assegnata dal nodo padre. Nella loro versione classica, radice e foglie sono colorati di nero, e nessun nodo rosso può avere un figlio rosso.

-1.4.1 - Inserimento.

Sfruttando le operazioni di rotazione a sinistra e a destra descritte per gli AVL, e considerando che vi è una corrispondenza 1 a 1 tra R-B Trees e 2-3 Trees, si ha che: se l'inserimento è relativo un 2-nodo, si inserisce come in un BST, si colora il link di rosso e se quest'ultimo è a desta, si effettua una rotazione a sinistra; se l'inserimento è invece relativo un 3-nodo, si effettua un eventuale rotazione per bilanciare il 4 nodo venuto a crearsi, si commutano i colori per passare il link rosso verso l'alto e, in fine, si esegue, se necessario, una rotazione per mantenere il link rosso a sinistra.

-1.5 - B-Trees.

Definizione: sia M = 2h, h > 0, si definisce B-Tree di ordine M un albero con k nodi interni o un k-nodo, tali che

- ogni cammino radice-nodo esterno ha la stessa lunghezza;
- per la radice $2 \le k \le M 1$;
- per ogni altro nodo $M/2 \le k \le M-1$.

Osservazione. Si può pensare ai B-Tree come ad una generalizzazione degli alberi 2-3.

Esempio: sia M = 4. Un B-Tree di ordine 4 è quello in Figura 4.

Qui * rappreseta una chiave sentinella, la cui chiave è minore di ogni altra.

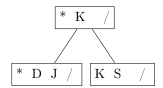


Figura 4: Esempio di B-Tree.

Circa le operazioni, si dimostra che, dato un B-Tree di ordine M con N chiavi, queste richiedono un tempo compreso tra $\mathcal{O}(\log_{M-1}(N))$ e $\mathcal{O}(\log_{M/2}(N))$.

Osservazione. I B-Tree sono generalmente utilizzati per la gestione della memoria. Nello specifico per operazioni di I/O. Segue da questo che scegliendo blocchi proporzionali alla dimensione dei blocchi di memoria B, la complessita si riduce a $\mathcal{O}(\log_2(N))$.

- 1.5.1 - Ricerca.

L'operazione di ricerca è banale; questa infatti consiste nel trovare di volta in volta l'intervallo per la chiave, e seguendo il link relativo giungere a una foglia.

-1.5.2 - Inserimento.

Banale tanto quanto la ricerca, consiste nel ricercare la chiave, chiave che se non è trovata viene inserita. Risalendo, se presenti, procede a separare i nodi con M chiavi.

-2 - String sorting.

Si assume noto che relativamente al sorting, esiste un lower-bound di $\mathcal{O}(n\log_2(n))$ per quel che riguarda l'ordinamento di dati primitivi, presupposto l'esistenza di una relazione d'ordine tra gli stessi. Relativamente le stringhe (così come per altri dati non elementari), tale lower-bound risulta non essere corretto. Ciò segue da una semplice osservazione: siano s_1, s_2 due stringhe da ordinare, si nota banalmente che è necessario confrontare almeno l'lep tra le due, ossia è necessario confrontare almeno il prefisso comune alle due. Generalizzando a n stringhe vale il seguente teorema.

Teorema 2.1. Sia $R = \{s_1, ..., s_n\}$ insieme di n stringhe. Allora, se utilizzato un algoritmo basato su confronti, ordinare R richiede $\Omega\left(\Sigma LCP(R) + n\log_2(n)\right)$

In questa sezione si discuteranno algoritmi e strutture dati studiati per ordinare efficientemente le stringhe.

-2.1 - 3-Way quicksort.

Prima di descrivere il 3-way-quicksort, si procede a ricordare il quicksort nella sua versione base. Supposto S un insieme di dati da ordinare, dati sui quali esiste una relazione d'ordine, si procede scegliendo ricorsivamente uno degli elementi (il pivot) e sulla base di questi si suddivide l'insieme in due sottoinsiemi; il primo contenente quegli elementi di S tali che questi risultino minori o al più uguali al pivot, il secondo contenente quegli elementi che risultano invece maggiori. Si procede applicando la procedura per ciascuno dei sottoinsiemi, terminando quando i sottoinsiemi contengono un solo elemento.

Essendo una sua evoluzione, 3-way-quicksort procede similarmente al classico quicksort con una sola differenza: anziché formare due sole partizioni, se ne costruiscono tre, identificando pertanto i sottoinsiemi di elementi minori, uguali e maggiori al pivot scelto. Da un punto di vista implementativo, lo pseudo-codice è il seguente.

```
function 3_way_quicksort(Array R, int currPos) if |R| \le 1 then return R; R_{\perp} = |s \in R:|s| < currPos; R = R - R_{\perp}; choose pivot x \in R; R_{<} = |s \in R:s[currPos] < x[currPos]; R_{=} = |s \in R:s[currPos] = x[currPos]; R_{>} = |s \in R:s[currPos] > x[currPos]; R_{<} = 3 way_quicksort(R_{>}, currPos); R_{=} = 3 way_quicksort(R_{=}, currPos + 1); R_{>} = 3 way_quicksort(R_{>}, currPos); return R_{\perp} \cdot R_{<} \cdot R_{=} \cdot R_{>}
```

Figura 5: Pseudo codice 3 way quicksort(stringSort).

Osservazione. Qui con |R| si indica il numero di stringhe rimaste.

-2.2 - Radix sort.

Sebbene nato per l'ordinamento di interi, il radix sort, per il modo in cui opera, può essere inteso come un'algoritmo per l'ordinamento di stringhe.

Si distinguono

- MSD radix sort: per cui l'ordinamento è effettuato a partire dalla cifra più significativa;
- LSD radix sort: con cui si ordina a partire dalla cifra meno significativa.

Osservazione. Tutte le stringhe/numeri hanno lo stesso numero di cifre/caratteri.

- 2.2.1 - LSD radix sort.

Sia $R = \{s_1, ..., s_n\}$ insieme di n stringhe, sia $(0, \sigma)$ l'alfabeto su cui sono definite le s_i . Allora, è possibile ordinare R con LSD radix sort (Figura 6).

```
function LSD_radix_sort(Array R, int size)
for l = size - 1 to 1 do
    countingSort(R, l);
return R;
```

Figura 6: Pseudo codice LSD radix sort.

Si dimostra che LSD ha costo $\mathcal{O}(\|R\| + m\sigma)$ con $\|R\|$ lunghezza totale delle stringhe.

-2.2.2 - MSD radix sort.

Sia $R = \{s_1, ..., s_n\}$ insieme di n stringhe, sia $(0, \sigma)$ l'alfabeto su cui sono definite le s_i . Allora, è possibile ordinare R con MSD radix sort (Figura 7).

```
 \begin{array}{lll} & & & & & & & & \\ \textbf{function} & & & & & & \\ \textbf{if} & & & & & \\ \textbf{l} & & & & & \\ \textbf{return} & & & & \\ \textbf{quickSort}\left(R, \ l\right); \\ & & & & & \\ R_{\perp} & = \left\{s \in R: |s| = l\right\}; \\ & & & & & \\ (R_{1}, \dots, R_{\sigma}) & = countingSort(R, l); \\ \textbf{for} & & & & & \\ \textbf{i} & = & & & \\ \textbf{to} & & & & & \\ \textbf{o} & & & & & \\ R_{i} & = & & & \\ \textbf{MSD} & & & & & \\ return & & & & \\ R_{\perp} & \cdot R_{0} \cdot R_{1} \cdot \dots \cdot R_{\sigma}; \\ \end{array}
```

Figura 7: Pseudo codice MSD radix sort.

Si dimostra che MSD ha costo $\mathcal{O}(LCP(R) + n\log_2(\sigma))$.

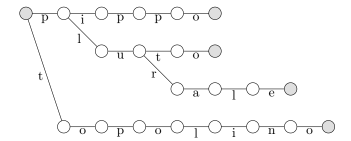
-2.3 - Trie.

Un *trie* è una struttura ad albero che permette di rappresentare efficientemente le stringhe. Più precisamente, sono definiti come segue.

Definizione: sia Σ un alfabeto, si definisce trie un albero radicato i cui nodi hanno al più $|\Sigma|$ figli; si deve avere inoltre che

- 1. ogni arco è etichettato con un simbolo $x \in \Sigma$;
- 2. per ogni coppia di nodi v, w distinti, ogni cammino da v verso una sua foglia è diverso da ogni cammino di w a una sua foglia.

Esempio: sia $S = \{pippo, pluto, plurale, topolino, \}$. Il suo trie è quello mostrato di seguito.



Osservazione. Qui O, oltre ad indicare la radice del trie, è utilizzata per indicare il termine di una stringa.

Per quanto concerne le operazioni di inserimento (di cui in *Figura 8* è riportata l'implementazione), cancellazione e ricerca, si dimostra che tutte richiedono tempo $\mathcal{O}(|S|)$ e spazio $\mathcal{O}(|S||\Sigma|)$.

```
procedure addToTrie(Trie root, String s)

v = root;
j = 0;

while child(v, s[j]) \neq null do

v = child(v, s[j]);
j++;

while j < m do

create node u;
for each c \in \Sigma do

child(u, c) = null;
child(v, s[j]) = u;
v = u;
j++;
mark v rappresentative of s;
```

Figura 8: Pseudo codice inserimento di una stringa in un trie.

-2.3.1 - PATRICIA tree.

I practical algorithm to retrive information coded in alphanumerics tree o più semplicemente PATRICIA tree, sono una versione compatta dei trie. L'idea sostanziale è quella di non assegnare un arco ad ogni carattere della stringa, bensi utilizzare un'unico arco per prefissi comuni a più stringhe. Con tale definizione, il trie di dell'esempio precedente, si riduce a quanto mostrato in Figura 9.

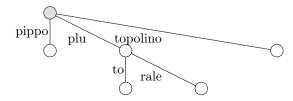


Figura 9: PATRICIA tree di Figura 8.

-2.3.2 - Ternary search tree.

Un ternary search tree, è un trie in cui ogni nodo ha tre link: uno per sinistro che lo collega a stringhe di ordine inferiore, uno destro che lo collega a stringhe di ordine superiore e un link centrale che indica una relazione di uguaglianza tra nodi.

-3 - Pattern matching.

Partendo dall'identificare il problema: sia T un testo di lunghezza n e sia P un pattern (una sotto-stringa) di lunghezza m da ricercare in T, con n >> m, in generale; di interesse è verificare se esista un qualche T[i, i+m]. Ossia, si è interessati a verificare se esista almeno un'occorrenza di P in T.

Soluzione più semplice, per tale ragione detta naive, consiste nel verificare per ogni carattere se i successivi m caratteri identificano un pattern. Risulta però ovvio che tale soluzione è inefficiente in termini di tempo, richiedendo infatti $\mathcal{O}(nm)$ confronti. Esiste però un algoritmo molto più efficiente, il Knuth-Morris-Pratt discusso a seguire.

- 3.1 - Algoritmo di Knuth-Morris-Pratt (KMP).

L'algoritmo, che deve il nome agli sviluppatori che lo hanno scoperto, parte da una semplice osservazione: ogni qualvolta si ha un mismatch, anziché ricercare il pattern dal carattere successivo, è più sensato riprendere la ricerca da quella porzione di patter trovato che risulti essere prefisso del pattern effettivo e suffisso di quello già trovato. Per quanto concerne l'implementazione, KMP parte col costruire un apposito automa a stati finiti, (Figura 10), e simula l'esecuzione dello stesso con il patter da ricercare.

```
Fooid KMP_pattern_matching(String text, String pattern)
    int m = pattern.length;
    int ** dfa = new int *|ALPHABET|;
    for (int i = 0; i < ALPHABET; i++)
        dfa[i] = new int [m];
    dfa[pattern[0]][0] = 1;
    for (int x = 0, j = 1; j < m; j++)
        for (int c = 0; c < ALPHABET){
            dfa[c][j] = dfa[c][x];
            dfa[pattern[j]][j] = j++;
            x = dfa[pattern[j]][x];
        }
}</pre>
```

Figura 10: Codice C++ per la costruzione dell'automa per KMP.

− 4 − Algoritmi su grafi.

Definizione: siano V, E, rispettivamente, insieme di nodi e di archi. Dicasi la coppia (V, E) grafo.

Nel seguito della discussione sarà utilizzata una terminologia rigorosa, della quale a seguito si riporta una breve sintesi.

- Cammino: insieme di due o più vertici connessi da archi.
- Grado (degree) di un vertice: numero di archi connessi al nodo.
- Ciclo: un cammino che inizia e finisce in uno stesso nodo.
- Connessione di vertici: con ciò ci si riferisce all'esistenza di un cammino tra due nodi.

In generale, i grafi si distinguono in diretti e non diretti.

- 4.1 - Grafi non orientati.

Sia dato G = (V, E) un grafo. Si dice che G è non orientato se, per ogni coppia di nodi u, v tali per cui esista $(u, v) \in E$, esiste anche $(v, u) \in E$.

Per quanto concerne la loro rappresentazione, in generale si opta per una delle seguenti soluzioni.

- matrice di adiacenza: può essere intesa come una matrice booleana, in cui l'elemento di posizione $a_{i,j} = 1 \iff \exists (u,v) \in E$. Tale rappresentazione è utile quando si ha un'elevato numero di archi, viceversa, assunto n il numero dei nodi nel grafo, il costo spaziale di $\mathcal{O}(n^2)$ non sarebbe giustificato.
 - Per quanto riguarda le operazioni, con tale rappresentazione l'inserimento di un nodo ($_{insert}$), e di verifica dell'esistenza di connessione con un'altro nodo ($_{adjacent}$) risultano efficienti, essendo $\mathcal{O}(1)$.
- lista di adiacenza: questa è da intendere come una lista contenente i nodi, in cui per ogni elemento si memorizza un vettore contenente i nodi a cui esso è connesso. Questa richiede spazio $\mathcal{O}(n+m)$, posti n il numero di nodi e m il numero di archi. Le operazioni insert e adjacent richiedono, rispettivamente $\mathcal{O}(1)$ e $\mathcal{O}(deg(v))$.

-4.2 - Esplorazione di un grafo.

Dato G un grafo, esistono sostanzialmente di modi per visitarlo, queste sono

- visita (ricerca) in profondita (o DFS): scelto un nodo si esplora ciascun nodo a cui esso è connesso, fintanto che cio è possibile. Più precisamente, supposti u, v, z nodi del grafo, tali per cui $\exists (u, v), (v, z) \in E$, visitando in DFS, si visita u lo si segna come visitato, da questi si passa ad v, lo si visita, si segna come visitato e si passa ad z. Si ripete la procedura per ogni nodo (non segnato come visitato) per cui esista un arco in E.
- *visita in ampiezza (o BFS):* differisce dalla DFS semplicemente perché, invece di visitare un singolo nodo per volta, visita in contemporanea tutti i nodi *v* connessi ad un nodo *u* per cui esiste un arco.

-4.3 - Grafi orientati.

Dato G un grafo, questi si dice essere orientato se, per ogni coppia di nodi u, v tali per cui esista $(u, v) \in E$, non è detto che esista $(v, u) \in E$. La rappresentazione di questi grafi è analoga a quella dei grafi non orientati.

Sia G un grafo orientato. Si dirà che G ha un ordinamento topologico se esiste una permutazione dei suo nodi tale che, per ogni arco della forma $(u,v) \in E$, si ha che u precede v. Si dimostra che se G è aciclico, allora esso ammette un ordinamento topologico. Valgono inoltre i seguenti teoremi.

Teorema 4.1. Sia G un grafo orientato e aciclico, allora la visita in reverse post-order di G restituisce un ordinamento topologico.

Teorema 4.2. Sia G un grafo diretto e privo di cicli, allora questi ha uno ordinamento topologico se e solo se $\exists v \in V$ tale che questi non abbia archi entranti tale che $G \setminus \{v\}$ abbia un ordine topologico.

- 4.4 - Cicli euclidei.

Definizione: Sia G un grafo non orientato. Si definisce ciclo euclideo un ciclo C in G tale che, C contenga tutti gli archi di G una e una sola volta.

Rimane il problema di come determinare se un grafo abbia o meno un ciclo euclideo. Fortunatamente, il seguente teorema fornisce una condizione necessaria e sufficiente affinche un grafo ammetta un ciclo euclideo.

Teorema 4.3. Sia G un grafo non orientato, allora G ammette un ciclo euclideo se e solo se G è connesso e ogni suo nodo ha grado pari.

Dimostrazione: la dimostrazione segue dai seguenti lemmi.

Lemma 4.3.1. Se G ha un ciclo euclideo, allora ogni nodo di G ha grado pari.

Dimostrazione: sia G = (V, E) un grafo con ciclo euclideo C. Scelto un qualsiasi nodo $v \in C$, necessariamente si passera da esso un numero pari di volte. Segue che $deg(v) = 2h, h \in \mathbb{N}$.

Lemma 4.3.2. Sia G un grado non diretto, connesso e tale che ogni nodo abbia grado pari. Supposto P un cammino in G tale che questi sia privo di cicli, a meno di ripetizioni di archi, allora questi può essere esteso ad un cammino P' più lungo.

Dimostrazione: Poiché non è un ciclo, P inizia e finisce in nodi distinti. Sia allora t il nodo terminale. Essendo che P termina in t, segue che ogni qualvolta passa per esso, o termina o lo lascia per poi ritornarvi successivamente. Contando dunque il numero di archi in P incidenti a t, segue che tale numero è dispari, ma si è assunto che ogni nodo abbia grado pari; esiste pertanto un nodo $(t,u) \notin P$. Da ciò segue che è possibile estendere P a P' aggiungendo semplicemente tale arco.

Lemma 4.3.3. Sia G un grafo non diretto e connesso, tale che ogni nodo abbia grado pari. Se C è un ciclo in G che non include tutti gli archi, allora è possibile estendere C a un cammino P' che include tutti i suoi archi.

Dimostrazione: sia M l'insieme dei nodi in C. Ciò che si deve dimostrare è che esiste $(u,v) \in E \setminus C : u \in M$. Dimostrata l'esistenza di tale arco, l'estensione a P' è garantita per il Lemma 4.3.2. Si distinguono due possibili casi:

- esistono degli archi non utilizzati, per cui si può immediatamente costruire P';
- non vale il caso precedente: si considera allora un qualsiasi $x \in M$ e $y \in V \setminus M$. Poiché G è connesso, esiste un cammino tra x e y, sia questi P. Sia ora u l'ultimo nodo di P che sia anche in M. Essendo che P termina in un nodo in $V \setminus M$, u

Si dimostra che, con le dovute modifiche, un grafo orientato ha un ciclo euclideo se per ogni nodo il numero di archi entrati è uguale a quello degli archi uscenti da esso. non può essere l'ultimo nodo di P; sia allora v il nodo successivo a u in P. Per quanto detto, u è l'ultimo nodo in P che sia in M, segue allora che $v \notin M$. Esiste allora $(u,v) \notin C$.

- 4.5 - Cicli hamiltoniani.

Dato un grafo G non diretto, si dirà che esso ha un ciclo hamiltoniano se e solo se, in esso esiste un ciclo tale per cui questi attraversa ogni nodo del grafo una ed una sola volta.

Differentemente da un ciclo euleriano, per cui è possibile definire un algoritmo che verifichi la sua esistenza all'interno di un grafo G, nel caso dei cicli hamiltoniani, la ricerca degli stessi si dimostra notevolmente più complessa. Si dimostra infatti che essa rientri nella classe dei problemi $\mathcal{NP}-completi$.