Vergleich und Implementierung zweier Algorithmen zum Berechnen der Heaviest Increasing Sequence

Leonardowitsch Auterhoff

August 2022

Inhaltsverzeichnis

1	Einf	Tührung	3
2	Notation und Begrifflichkeiten		3
	2.1	Notation	4
		2.1.1 (Teil-)Folgen	4
		2.1.2 Gewichtungen	4
		2.1.3 'Rechteck'	4
	2.2	Begriffe und Datenstrukturen	4
		2.2.1 Leeres Objekt 'ø'	5
		2.2.2 (geordnete) Liste	5
		2.2.3 Fenwick Tree (Binary Indexed Tree)	5
3	Dyn	namisch programmierter Algorithmus [1]	7
	3.1	Herleitung	7
	3.2	Algorithmus	9
	3.3	Korrektheit	11
	3.4	Laufzeitanalyse	12
4	HIS	als Sonderfall des Genomvergleichs [3]	14
	4.1	Herleitung	14
	4.2	erste Formulierung eines Algorithmus'	14
	4.3	Anwendung auf den HIS	15
	4.4	Vergleich	17
5	Imp	lementierung und Beurteilung	17
	5.1	Datenstrukturen	18
		5.1.1 sortierte Liste (sorted linked list)	18
		5.1.2 Fenwick Tree (FT) [2]	22
	5.2	Programmierung	24
	5.3	Laufzeitenvergleich	25

6 Schlussfolgerungen

Zusammenfassung

In dieser Arbeit werden zwei Algorithmen zum Lösen des HIS- Problems vorgestellt, verglichen und implementiert. Ein dynamisch programmierter und einer aus dem Bereich der Bioinformatik. Es hat sich im Verlauf der Arbeit rausgestellt, dass beide Algorithmen in der Funktionsweise identisch sind. Es handelt sich bei dem aus der Bioinformatik um eine allgemeinere Problembeschreibung von dem ein Spezialfall das HIS-Problem löst und dessen Konkretisierung auf den dynamisch programmierten zurückführt. Deshalb ist die Implementierung nur für den dynamisch Programmierten angegeben mit einer einfach verketten Liste und einem Fenwick Tree. Es stellt sich raus, dass ein Fenwick Tree in der Laufzeit vorteilhafter gegenüber einer Liste ist, um das HIS-Problem zu lösen

1 Einführung

Bei einer gegebenen Folge an Buchstaben eines geordneten Alphabets, auf welcher ein Gewicht definiert ist, ist eine Heaviest Increasing Subsequence (HIS) (größte, streng monotone Teilfolge) die Teilfolge, welche streng monoton ist und zudem die Summe der Gewichte der Teilfolgenglieder am Größten allen möglicher streng monotonen Teilfolgen ist. Dabei spielt die Eindeutigkeit solch einer Folge keine Rolle.

Eine einfachere Umschreibung wäre wie folgt:

Man hat eine endliche Liste an Zahlen, die man von links nach rechts durchläuft. Dabei werden Zahlen so herausgenommen, dass jede weitere gezogene Zahl größer als die vorherige sein muss. Mit welcher Zahl man beginnt, ist nicht vorgegeben. Am Ende eines Durchganges wird die Summe aller gezogenen Zahlen ermittelt. Die Frage ist nun: Welche Karten müssen gezogen werden, sodass die Summe am Ende am größten ist?

Erste Überlegungen zum Lösen dieses Problems haben sich aus dem verwandten Problem der Longest Increasing Subsequence (LIS) (längste, streng monotone Teilfolge) ergeben. Dabei handelt es sich um einen DP Algorithmus, d.h. es wird eine Tabelle mit einer festen, aber abhängigen Größe initialisiert und dann Eintrag für Eintrag nacheinander gefüllt. Dabei dürfen nur Werte aus der gegebenen Folge oder schon eingetragene Tabellenwerte für die Berechnung genutzt werden. Weiterführende Anwendungen der HIS und LIS sind in der Algebra, v.a. in den Permutationsgruppen, zu finden [6].

Der zweite Algorithmus kommt aus der Bioinformatik. Kern des Algorithmus ist der Vergleich zweier bekannter Genome, in denen "ähnliche" Abschnitte bekannt sind und gegenübergestellt werden, so dass keine Überlappung entsteht.

2 Notation und Begrifflichkeiten

In diesem Kapitel werden Notationen bezüglich Teilfolgen, Gewichtung und Sequenzierungen eingeführt. Im zweiten Teil wird dann auf Begriffe aus der Pro-

grammierung und Theoretischen Informatik eingegangen.

2.1 Notation

2.1.1 (Teil-)Folgen

Sei $(a_n)_{n\in\mathbb{N}}$ eine Folge an Buchstaben a über einem Alphabet Σ (im weiteren betrachten wir nur die natürlichen Zahlen \mathbb{N} oder andere geordnete Mengen). Wir nennen (a_n) endlich, falls es ein $n\in\mathbb{N}$ gibt, so dass für alle $k\leq n$ a_k definiert ist, und sonst nicht. Im Folgenden werden wir endliche Folgen mit $a_1a_2a_3\ldots a_n$ notieren. Man nennt eine Folge streng monoton steigend, wenn $a_i< a_{i+1}$ für alle $1\leq i< n$ gilt.

Eine Teilfolge von (a_n) ist eine Folge (b_k) für die es $i_1 < i_2 < ... < i_k$ gibt, s.d. $a_{i_1}a_{i_2}a_{i_3}...a_{i_k}$ gleich (b_k) entspricht. Betrachtet man 4,3,6,8,1,5, so wäre 4,6,8 mit $i_1 = 1, i_2 = 3, i_3 = 4$ eine streng monoton steigende Teilfolge.

2.1.2 Gewichtungen

Eine Gewichtungs-Funktion ist eine Zuordnungsfunktion $\Omega: \Sigma \to \mathbb{N}$ eines Alphabets Σ auf die natürlichen Zahlen. Im Allgemeinen werden wir iuns n dieser Arbeit auf den Wert der Zahlen als Gewicht beziehen, die Gewichtsfunktion wäre damit die Identität $Id_{\mathbb{N}}: x \mapsto x$. Jedoch können auch andere Funktionen für das Gewicht hergenommen werden für die Algorithmen. Diese Gewichtung dient auch als Erweiterung für die Monotonie, statt $a_i < a_{i+1s}$, kann man auch $\Omega(a_i) < \Omega(a_{i+1})$ schreiben.

2.1.3 'Rechteck'

Gegeben seien zwei Paare s := (a, b) und t := (x, y) aus \mathbb{N}^2 mit a < x, b < y. Das Rechteck (s, t) bestehend aus den vier Punkten (a, b), (a, y), (x, b), (x, y) werden wir anhand des kartesischen Produktes $[a, b] \times [x, y] \subset \mathbb{N}^2$ bezeichnen.

Wir nennen zwei Rechtecke o := (s,t) und p := (u,v) nicht überlappend $(o \ll p)$, g.d.w. $t.x_1 < u.x_1$ und $t.x_2 < u.x_2$ gilt, das heißt, das Rechteck u ist "oben rechts" von t aus liegend. Eine Kette (Chain) solcher Rechtecke o_1, \ldots, o_n ist ebenso nicht überlappend, falls $o_i \ll o_{i+1} \ \forall 1 \leq i < n$ gilt. Es handelt sich hierbei nicht um eine Ordnung im eigentlichen Sinne, denn für die zwei Rechtecke s = ((1,1),(2,2)) und t = ((2,1),(3,3)) gilt nicht $s \ll t$, da (2,2) < (2,1) nicht gilt, $t \ll s$ aber auch nicht, da (3,3) < (1,1) nicht gilt. Bei einer Kette an solchen Rechtecken ist also eine Richtung nach "oben rechts" gegeben.

2.2 Begriffe und Datenstrukturen

In dieser Arbeit wird immer wieder auf verschiedene Datenstrukturen verwiesen, die hier vollständig aufgelistet werden. Außerdem wird hier eine gewisse "Syntax" aufgestellt, die den Pseudo-Code von den Algorithmen leserlicher macht.

2.2.1 Leeres Objekt 'ø'

In vielen Objektorientierten Programmiersprachen gibt es den 'NULL' Verweis (NULL POINTER). Dieser dient zum Finden von nicht existierenden Objekten, d.h. im Speicher ist kein Verweis (mehr) auf dieses Objekt verfügbar. Wenn ein Ausdruck nicht definiert ist oder ein Rückgabewert einer Funktion nicht existiert, werde ich auch das 'ø'-Symbol verwenden.

2.2.2 (geordnete) Liste

Eine Liste ist in diesem Zusammenhang eine Menge an Objekten, welche eine Position haben. Diese Position dient in erster Linie dem Zugriff der Objekte. Im Folgenden ist eine Liste mit einem Großbuchstaben abgekürtzt (z.B. L) und ein Zugriff wird mit []-Klammern dargestellt (bspw. L[1] ist das erste Objekt der Liste). Wenn ein Zugriff außerhalb der Liste ausgeführt wird, wird \emptyset zurückgegeben.

Eine geordnete Liste hat zusätzlich eine Ordnungsfunktion $ord: (M \times M) \to \{-1,0,1\}$, M bezeichnet hier die Menge an Elementen in der Liste. Bei zwei Elementen a,b mit $\Omega(a):=x,\Omega(b):=y$ bedeutet ord(a,b)=1:x < y; ord(a,b)=0:x=y und ord(a,b)=1;x>y

Um in den Algorithmen eine einheitliche Wortwahl zu haben, sind hier die wichtigen Funktionen auf eine geordnete Liste gegeben:

- insert(L,i): Fügt das Element i sortiert in die Liste L ein
- delete(L,i): Löscht das Element i aus der Liste (sie ist danach immer noch sortiert)
- \bullet max(L) min(L): Finden jeweils das größte, bzw. kleinste Element in einer Liste.
- prev(L,i): Findet das größte Element in L, welches kleiner als i ist
- next(L,i): Findet das kleinste Element in L, welches größer als i ist

Falls die letzten vier Funktionen keinen Wert zurückliefern können, wird \emptyset zurückgegeben. Die Liste wird in dieser Arbeit als allgemeine Datenstruktur behandelt, an der die Algorithmen erklärt werden.

2.2.3 Fenwick Tree (Binary Indexed Tree)

Ein Fenwick Tree (FT) ist eine Datenstruktur, die zwei Operationen in $O(\log(n))$ ausführen kann. Seien $a_1 \ldots a_n \in A$ die Einträge die im FT abgespeichert werden sollen, und eine zweistellige Funktion $f: A \times A \to X$. f muss hierbei Assoziativ sein, d.h. f(x, f(y, z)) = f(f(x, y), z) (gekürzt kann man das dann mit f(x, y, z) schreiben).

• insert(D, i, v): Fügt den Wert a_v an die Stelle i in D ein

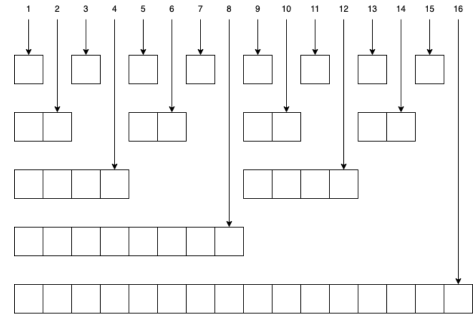
• f(D, i): Gibt den Wert von f aller Werte in D an den Stellen 1 bis i zurück, also $f(a_1, \ldots, a_i)$.

Es ist keine delete Operation hier definiert. Falls eine benötigt wird, muss f zusätzlich invertierbar sein, das heißt für f(x,y)=z bei denen zwei der drei Variablen bekannt sind, muss die dritte eindeutig bestimmbar sein. Die Datenstruktur wird auch als Binary Indexed Tree bezeichnet, da diese binär die Ergebnisse verwaltet. Falls der Index i ungerade ist, speichert der FT den Wert $f(a_i)$ ab, falls gerade, speichert er den Wert wie folgt:

Man setzt D_i auf $f(D_i, x)$ und macht dann für jeden Elternknoten D_j von D_i aufsteigend (also vom tiefsten Knoten zum höchsten Knoten aufwärts) $f(D_j, x)$ und setzt den Wert in D_j ein. Den nächsten Elternknoten kriegt man, in dem man das niedrigst-wertige Bit (LSB) aus dem Index i entfernt, dann die Summe von i und LSB in der nächsten Iteration verwendet. Man bricht ab, wenn man die Länge des Baumes überschreitet. Der Baum wird in diesem Fall von rechts nach links interpretiert, d.h. Elternknoten sind rechts.

Ein Spezialfall ist dabei $x=2^j$ für ein j, dann ist $f(a_1,\ldots,a_x)=D_x$. Für die Zahl 11=(1101) muss bei einer Länge von 16 11=(1101), 11+1=14=(1110) und 14+2=16=

(10000)anpassen. Wie genau ein FT für die Länge 16 funktioniert, kann folgendermaßen visualisiert werden.



Man beachte den Start der Liste beim Index 1 und nicht 0. Für den Pseudoco-

de wurde eine Indexierung von 0 angenommen, da dies näher an den meisten Programmiersprachen ist. Wenn man dann $f(a_1, \ldots, a_i)$ auslesen will, geht man wie folgt vor:

```
1 f(FT, i) {
2    res=iniatializeF //Default Value for f with no input
3    //& is the binary AND operator
4    for (; i >= 0; i = i-LSB(i))
5        res = f(res, FT[i]);
6    return res;
7 }
```

Für das auslesen braucht man einen Standardwert (res), der für $f(\phi)$ den Wert darstellt. Jetzt geht man in die andere Richtung wie beim Einsetzen vor, anstatt das LSB zu addieren, wird dies abgezogen und in jedem Schritt res = f(res, FT[i]) bestimmt. Bei 11 wäre dies dann $11 \to 11 - 1 = 10 \to 10 - 2 = 8 \to 8 - 8 = 0$.

3 Dynamisch programmierter Algorithmus [1]

3.1 Herleitung

Die Grundlage dieses Algorithmus ist der Robinson-Schensted Algorithmus, welcher in erster Linie sog. Young-Tableu berechnet. Das sind Darstellungen von Symmetriegruppen. In dem zugrunde liegenden Paper wird hauptsächlich aus dem Algorithmus eine Vereinfachung hergeleitet, welche das HIS Problem löst, jedoch gibt es anschauchlichere Herleitung, die den Algorithmus besser verdeutlicht

Es handelt sich um einen dynamisch programmierten Algorithmus. Diese haben es an sich, oft zu betrachten, ob die Erweiterung einer bestehenden Lösung um ein Element, sich aus der "kleineren" Lösung herleiten lässt, d.h. in dem Fall konkret, ob eine HIS einer Folge $a_1a_2a_3\ldots a_n$, auf eine HIS einer um 1 größeren Folge $a_1a_2a_3\ldots a_na_{n+1}$ folgern lässt. Dabei wird eine Tabelle geführt, welche für einen Eintrag an der Stelle i die HIS der (Teil-)Folge $a_1\ldots a_i$ abspeichert, welche auf a_i endet. Wenn man nun das i+1-te Element betrachtet, ergeben sich folgende drei Fälle:

- 1. Die HIS der kleineren Folge bleibt die HIS der größeren Folge.
- 2. Die HIS der kleineren Folge kann um das neue Element erweitert werden und ist danach die HIS der größeren Folge.
- 3. Die HIS endet auf dem neuen Element, ist aber nicht die vorherige HIS erweitert.

Interessant ist hierbei Fall 3, denn dafür müsste man andere mögliche Durchläufe speichern. In der Tabelle muss also mehr als ein Tupel ggf. sein, da aber insgesamt n Elemente betrachtet werden, also nur eine Teilfolge, die auf einem a_i

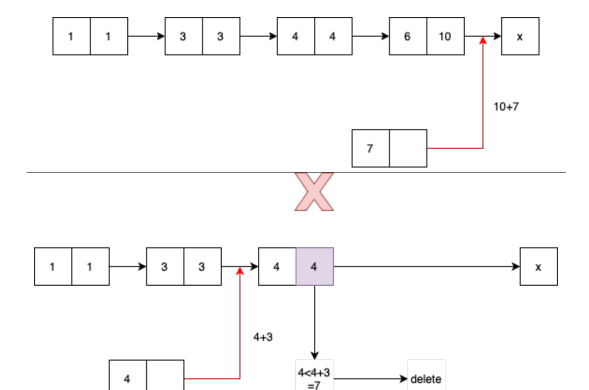
endet, ist die Tabellengröße n. Mit dieser Anforderung können die drei Fälle erkannt werden, indem man die größte der erweiterbaren Folgen - also das größte Element kleiner dem Neuen, vgl. prev aus Kapitel 2- mit dem Neuen erweitert, und ggf. Folgeelemente gelöscht werden. Da wir Paare als Elemente haben, und wir eine strikte Monotonie in beiden Elementen wollen (impliziert eine Sortierung, welche prev schneller berechnen lässt), müssen wir ggf. größere Elemente in der ersten Koordinate löschen, die in der zweiten kleiner sind. Dazu eine kleine Erklärung:

Man möchte das Element (s,t) aus der Liste mit der neuen Zahl $a_i =: x$ erweitern und kriegt dann (x,t+x). Alle Elemente (u,v) mit $x \le u$ kommen in der Liste danach. Jedoch kann man nicht beeinflussen, ob v kleiner t+x ist. Nehmen wir solch ein Element im Folgenden an. Wenn jetzt (u,v) mit einem Element a_j erweitert wird, muss a_j größer als u sein, demnach auch größer als x. Da aber auch t+x größer als v ist, ist auch $t+x+a_j$ größer als $v+a_j$. Dies gilt für alle Elemente die u erweitern können, dadurch kann man alle (u,v) mit v kleiner t+x löschen. Diese können nicht mehr die HIS werden, da jede Erweiterung von (u,v) auch eine von (x,t+x) darstellt.

Ein kleines Beispiel dazu ist die Folge 4, 2, 3, 6. Die Werte in der Liste sind bis zum Wert 3 (2, 2), (4, 4) und danach die 3 eingefügt (2, 2), (3, 5), (4, 4). Für die 6 kommen sowohl (3, 5) als auch (4, 4) in Frage - (2, 2) auch, aber das hilft der Illustration nicht. 3 erweitert mit 6 ist größer, als 4 erweitert. Das liegt daran, dass die zweite Koordinate von (3, 5) größer als die in (4, 4) ist. Die Zahl 6 kann hier jede andere beliebige Zahl x mit x > 4 sein und die Aussage bleibt bestehen. Somit kann die (4, 4) gelöscht werden nachdem (3, 5) eingesetzt wurde, denn alles was (4, 4) erweitert, erweitert auch (3, 5).

Nach diesem Prinzip ist die Listen in beiden Koordinaten streng monoton steigend. Wenn man also jetzt das letzte Element in der Liste herausnimmt, hat man das Element auf welches die HIS endet und die Summe der HIS.

Beispiel 1 Sei $(a_n) = 4; 3; 6; 1; 7; 9; 23$. Für das 5-te Element müssen alle Elemente in der Liste angeschaut werden, welche kleiner als $a_5 = 7$ sind, das sind 4,3,6 und 1. Die Abbildung unten beschreibt den Zustand der Liste bevor das Element 7 eingefügt wurde und zeigt, wo es eingefügt werden muss und wie sich der neue Wert ergibt. Die Abbildung darunter beschreibt die Änderung, welche sich bei $a_3 = 4$ statt 6 ergeben würde.



3.2 Algorithmus

Wir wollen also aus der Herleitung der Idee jetzt einen konkreten Algorithmus formulieren. Sei im Folgenden $a_1a_2a_3\ldots a_n$ eine Folge von natürlichen Zahlen. Als Ordnung und Gewicht nehmen wir die Werte der Zahlen selber. Der Algorithmus läuft dann wie folgt:

- 1. Initialisiere eine leere Liste L und ein leeres Array nodes der Länge n.
- 2. Gehe nach und nach durch jedes Element a_x in der Folge durch und mache Schritte 3 bis 5.
- 3. Finde (a, b) = prev(L, x) und (c, d) = next(L, x).
- 4. Solange (c,d) existert und d < b + x ist, führe delete(L,(c,d)) aus und setze (c,d) = next(L,x).
- 5. Füge (x, b + x) ((a, b) erweitert um x) in die L ein und setze nodes[x] auf a.

Das nodes-Array kann am Ende zur Rekonstruktion benutzt werden. Es ist auch eine leichte Vereinfachung des originalen Algorithmus vorhanden, da die

Gewichtsfunktion hier nur vom Wert der Zahl abhängt und nicht auch noch von der Position. Als Pseudocode wäre das Ganze dann so:

```
his (a_n)
2
  {
       %Step 1
3
       L = \emptyset
       %step2
5
       for(i = 1; i <= n; i++)
6
            %Step 3
             (s,v)=prev(L,(a_i,0)) %Finds next smallest Element in List
             (t,w)=next(L,(s,v)) %Finds next largest Element in List
10
            %Step 4
12
            while ((t, w) != \emptyset)
13
            {
14
                 if(v+a_i < w)
16
                      break;
17
                 delete(L,(t,w))
                  (t,w)=next(L,(t,w))
18
            }
19
20
            %Step 5
21
            if((t,w) \neq \phi | |a_i < t)
                insert(L,(a_i,v+a_i))
23
24
            nodes[a_i] = newnode(a_i, node[s])
25
  }
26
```

Bemerkung:

In Zeile 24 wird $nodes[a_i]$ auf ein newnode Element gesetzt, dies dient zum Speichern der aktuellen Zahl, und an welcher Stelle in nodes die vorherige Zahl in der HIS zu finden ist. Man kann also die HIS in umgekehrter Reihenfolge rekonstruieren. Diese Tabelle ist auch der Grund für das DP, die Liste dient als Hilfe zum Befüllen der Einträge.

3.3 Korrektheit

Für die Korrektheit des Algorithmus' formulieren wir eine Invariante, die nach jeder Iteration des Algorithmus' gelten soll:

Sei L die Liste für das Abspeichern der Tupel und $a_1
ldots a_n$ die Folge, für die die HIS gefunden werden soll. Nach der i-ten Iteration für die Zahl a_i gilt: Für jede streng monotone Teilefolge (b_k) in $a_1
ldots a_i$ gibt es ein Tupel (s,t) in der Liste L mit $s
ldots b_i$ und $t
ldots
ldots
ldots b_i$ und $t
ldots b_i$ und t

Beweis 1 Wir beweisen die Invariante mit Induktion über die aktuelle Iteration im Algorithmus (i-te Iteration). Sei nun L eine Datenstruktur, welche die geforderten Funktionalitäten erfüllt, und $a_1 \ldots a_n$ eine Folge an Zahlen (Im Allgemeinen gilt dies auch für eine Menge mit Gewichtung und Ordnung). Für i=1 ergibt sich nur eine einzige Teilfolge, nämlich die Folge a_1 selber. Nach Zeile 24 im Algorithmus wird bei einem leeren L ein Element in die Liste eingefügt, in dem Fall (a_i,a_i) . Daraus folgt die Aussage für i=1.

Gelte also für ein festes aber beliebiges i die Annahme. Man betrachte nun $a_1
ldots a_{i+1}$ für die (i+1)-te Iteration. Nach Annahme gibt für jede monotone Teilfolge (b_k) aus $a_1
ldots a_i$ ein Tupel (s,t) in der Liste, welches die Anforderung der Invariante erfüllt. Daraus ergeben sich drei Fälle: $a_{i+1} = b_k$, $a_{i+1} > b_k$ und $a_{i+1} < b_k$. Sei (s,t) das Element aus L, welche für (b_k) die Invariante erfüllt.

- $a_{i+1} = b_k$: aus der Monotonie folgt $s \leq a_{i+1}$. Schritt 4 kann also (s,t) nicht entfernen (s,t) bleibt in der Liste. Entweder ist ein Tupel (u,v) mit $u = a_i$ schon in L oder wird in diesem Schritt eingefügt (Schritt 5). Da nach vorheriger Bemerkung die Liste in beiden Elementen monoton steigend ist, erfüllt (u,v) die geforderte Bedingung.
- $a_{i+1} < b_k$: Da nur Elemente nach $prev(L, a_{k+1})$ gelöscht werden, bleibt (s, t) in L und erfüllt damit die Invariante für (b_k) .
- $a_{i+1} > b_k$: Nach Annahme ist t mindestens so groß wie $\sum_{j=1}^k b_j$. Falls Schritt 4 nicht das Tupel (s,t) löscht, gibt es nichts zu zeigen, da $(a_{i+1},t+a_{i+1})$ für $b_1 \dots b_k a_{i+1}$ die Invariante erfüllt, und (s,t) erhalten bleibt. Falls es gelöscht wird, garantiert Zeile 15, dass das neue Tupel $(a_{i+1},t+a_{i+1})$ die Monotonie von L erfüllt. da $a_{i+1} > b_k$ nach Annahme gilt, ist die Invariante in diesem Fall erfüllt.

Aus dem Prinzip der vollständigen Induktion folgt die Aussage für alle $i \in \mathbb{N}$.

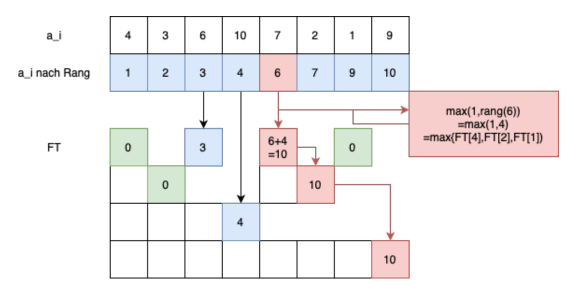
3.4 Laufzeitanalyse

Da für die Erklärung eine Liste verwendet wurde, betrachten wir die Laufzeit im ersten Schritt anhand einer. Da über die Eingabeliste iteriert wird, haben wir in Abhängigkeit dessen Länge n die Schritte 3 bis 5. Schritt 3 führt prev und next aus. In einer Liste benötigt prev im Worst-Case (WC) n Schritte, next ist der Nachfolger, benötigt also nur einen. Schritt 4 betrachtet den Nachfolger von prev aus Schritt 3, diese sind im WC alle bisher eingefügten Elemente. Man muss aber beachten, dass maximal nur n Elemente gelöscht werden können, da wir für jedes Element in $a_1 \dots a_n$ maximal ein Element in die Liste einfügen, d.h. Schritt 4 wird über alle Iterationen gemeinsam maximal n-Mal ausgeführt (Ob Schritt 4 ausgeführt werden muss, benötigt O(1)). Hiermit ist die Laufzeit insgesamt im WC O(Algorithmus ohne Schritt 4) + n*O(Schritt 4)). Schritt 4 selber ist in linearer Zeit möglich, wenn eine einfach verkette Liste verwendet wird. Schritt 5 ist in konstanter Zeit möglich, da das neue Element nach dem prev aus Schritt 2 kommen muss. Insgesamt hat man damit für die Liste eine Laufzeit im WC von $O(n^2) + n*O(1) = O(n^2)$

Um das ganze auf $O(n\log(n))$ zu verringern, betrachten wir eine Abwandlung des Algorithmus in einem FT. Die assoziative Funktion ist max. Für eine Folge $a_1a_2a_3...a_n$, gibt $rang(a_i)$ die Position von a_i in $a_1a_2a_3...a_n$ sortiert an. In einen FT kann ein Wert in $O(\log(n))$ eingefügt werden - die Position ist $rang(a_i)$. Geht man $a_1a_2a_3...a_n$ von 1 bis n durch, fügt aber bei $rang(a_i)$ ein, hat das zur Folge, dass für Elemente a_j mit j>i aber $rang(a_j) \leq rang(a_i)$ noch kein

Wert im FT gespeichert ist, beim Auslesen von max der Einträge 1.. $rang(a_i)$ den Wert nicht verändern. Genauso gilt auch, dass max nur für Einträge mit j < i und $rang(a_i) \le rang(a_i)$ den Wert bestimmt.

Der Wert im FT an der Stelle $rang(a_i)$ stellt den Wert der HIS für $a_1 \dots a_i$, welche auf a_i endet. Damit ist auch ohne next und delete durch einen FT gewährleistet, dass in $\log(n)$ prev gefunden werden kann. Folgende Abbildung illustriert die Vorgehensweise. Grün bedeutet ein noch nicht geänderter Wert, Blau ein geänderter und Rot der aktuell betrachtete Wert $a_3 = 6$.



Um die HIS zu rekonstruieren, wird ein nodes Array benötigt, welche den neu eingetragenen Wert im FT an der Stelle i (nicht $rang(a_i)!$) abspeichert. Wenn man dann von n bis 1 (\sim rückwärts) durch nodes läuft und max(1,n) im FT findet, hat man das a_i auf welches die HIS endet. Zieht man dieses vom Wert in nodes ab, erhält man den nächsten Wert, der von der aktuellen Position aus gesucht wird. Durch eine einfache Anpassung, kann man auch bei mehreren Einträgen in nodes mit dem gleichen Wert erkennen, welchen man nehmen muss. Dies sei dem Leser überlassen.

```
res = max(1,FT.length);
for(i=FT.length;i > 0;i--){
    if(nodes[i]==res){
        print(a<sub>i</sub>);
        res-=a<sub>i</sub>;
}
}
```

4 HIS als Sonderfall des Genomvergleichs [3]

Dieses Kapitel führt das Problem des Genomvergleichs ein, ein Problem aus der Bioinformatik. Kern des Problems ist es zwei Genomen (~ Zeichenketten), in denen gemeinsame "ähnliche" Abschnitte bekannt sind, diese gegenüberzustellen und eine größte Zuordnung zu finden, welche die originale Ordnung der Abschnitte beibehält. Wie festgestellt wird, ob die Abschnitte ähnlich sind, ist für den Algorithmus nicht relevant.

4.1 Herleitung

Betrachtet man zwei Genome $G_1 = a_1 \dots a_n$ und $G_2 = b_1 \dots b_m$ über einem Alphabet Σ , sind zwei Abschnitte A_1 und A_2 lückenlose Bereiche aus G_1 und G_2 , d.h. es existieren i, j mit $1 \le i \le j \le n$ und k, l mit $1 \le k \le l \le m$, s.d. $A_1 = a_i \dots a_j$ und $A_2 = b_k \dots b_l$. Man kann diese "Übereinstimmung" durch ein Rechteck $R_1 = ((i, j), (k, l))$ charakterisieren. Man erhält dann eine Menge an Rechtecken R, welche alle ähnlichen Abschnitte enthält. Zusätzlich gibt es eine Funktion $f: R \mapsto \mathbb{N}$, welche jedem Abschnitt ein Gewicht (weight) zuordnet. Gesucht ist die Teilmenge $C \subset R$, für die die Summe aller Gewichte maximal ist. Zusätzlich dürfen zwei Rechtecke $R_x, R_y \in C$ nicht überlappend sein, also $R_x \ll R_y$ oder $R_y \ll R_x$ muss gelten. Zusätzlich wird ein Wert score für jedes Rechteck R_i gespeichert, welches am Ende für die Menge R' = $\{r|r\ll R_i\}\cup\{R_i\}$ die größtmögliche Summe der Gewichte nach vorheriger Anforderung abspeichert. Anschaulich bedeutet das, dass für ein Rechteck alle anderen Rechtecke betrachtet werden, welche nicht überlappend sind. Von denen wird das mit dem größten Score gewählt und mit R_i erweitert. Dies kann man als rekursive Gleichung formulieren:

$$R_i.score = R_i.weight + max\{r.score | r \ll R_i\}$$

Bemerkung 1 (Parallele zum ersten Algorithmus) Schon hier ist die Parallele zum ersten Algorithmus ersichtlich, $max\{r.score|r \ll R_i\}$ ist übertragbar auf prev aus Kapitel 3. Genauso ist hier auch erkennbar, dass man für eine Menge an Rechtecken R mit den Elementen $R_1 \ldots R_n$ die obige Gleichung nur Anwenden kann, wenn

 $max\{r.score | r \ll R_i\}$ bekannst ist, d.h. konkret, dass man für alle $r \ll R_i$ schon den score berechnet haben muss. Also hat der \ll -Operator inherent eine Ordnung, nach welcher die Berechnung erfolgen muss.

4.2 erste Formulierung eines Algorithmus'

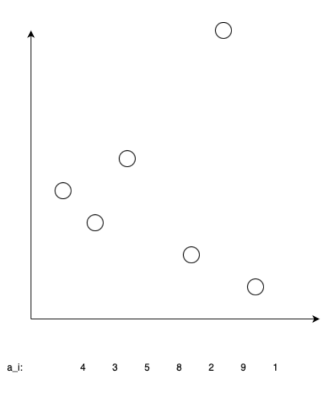
Definition 1 (RMaxQ als Äquivalent zu prev) prev(L, i) gibt, falls existent, das größtmögliche Element $y \in L$ zurück, mit $y \le x$. Dies erweitern wir, indem wir in einem bestimmten Bereich [a,b] das Rechteck mit dem größten score haben wollen. Das bezeichnen wir als RMaxQ(a,b). Im Falle a=0 bedeutet dies den Ursprung (0,0).

Anhand dieser Definition formulieren wir folgende Aussage: Seien G_1 und G_2 Genome, R_1, \ldots, R_n ähnliche Abschnitte. Für ein $R_i = (s_i, t_i)$ mit $R_j = RMaxQ(0, s_i - (1, 1))$ gilt $R_i.score = R_i.weight + R_j.score$. Das bedeutet, dass das Rechteck, welches $RMaxQ(0, s_i - (1, 1))$ zurückgibt, auch $max\{r.score | r < R_i\}$ entspricht. Dies gilt per Definition von RMaxQ(a, b), da für $RMaxQ(0, s_i - (1, 1))$ alle Rechtecke angeschaut werden, die vor R_i kommen. Ein erster Algorithmus für das Problem sortiert R_1, \ldots, R_n nach der x_1 Koordinate im Startund Endpunkt und findet anhand dieser Ordnung $RMaxQ(0, R_i - (1, 1))$;

Bemerkung 2 (kleine Vereinfachung von RMaxQ) Für diesen Algorithmus braucht man sowohl x- und y-Koordinate der Rechtecke, also zwei Werte. Durch die vorhin beschriebene Ordnung von $R_1 \ll \cdots \ll R_n$, kann man das ganze verringern. Wir betrachten für $s_i = (x_i, y_i)$ (Den Startpunkt von R_i) die x-Koordinate x_i . Für diese gilt $x_1 < \cdots < x_n$. Betrachten wir nun in der i-ten Iteration von GenomeAlignment die Mengen $A = \{R_1, \ldots, R_{i-1}\}$ und $I = \{R_i, \ldots, R_n\}$. A sind die schon betrachteten Rechtecke, und I welche noch folgen. $RmaxQ(0, s_i - (1, 1))$ schaut nur die Rechtecke in A an. Zusätzlich gilt für alle $a \in A$: $a.s := (x, y) : x < x_i$. Die Startpunkte von allen Rechtecken in A sind links vom Startpunkt von R_i . Somit ist die x-Koordinate der Startpunkte nicht mehr relevant, es reicht also eine alternative Definition RMaxQ'(a, b) welche nur Zahlen keine Tupel bekommt, explizit hier $RMaxQ'(0, y_i - 1)$.

4.3 Anwendung auf den HIS

Ein noch nicht betrachteter Sonderfall ist, wenn Start- und Endpunkt zusammenfallen, also für ein Rechteck r=(s,t), s=t gilt. In diesem Fall sind die Rechtecke einzelne Punkte in der Ebene. Nun kann man für eine Folge $a_1a_2a_3...a_n$ die Folge an Paaren $(1,a_1),(2,a_2),...,(n,a_n)$ in der Ebene betrachten. Für (i,a_i) ist $weight=a_i$.



Bemerkung 3 (RMaxQ(a,b) vs. prev) RMaxQ2(a,b) kann ein Rechteck mit Endpunkt ($_$,b) bestimmen (wie vorhin angemerkt, ist die x-Koordinate nicht relevant). Deshalb ist es nötig RMaxQ(0,b-1) zu benutzen, RMaxQ2(0,b) kann das Rechteck mit Endpunkt ($_$,b) zurückgeben, was offensichtlich nicht gewollt ist. Das bedeutet, dass RMaxQ(0,b-1) äquivalent zu $prev(L,(_,b))$ ist. Da wir immer von 0 ausgehen und nur schon betrachtete Werte in D sind, schreiben wir $kurz\ RMaxQ2(b)$.

Folgende Anpassung kann vorgenommen werden, um den Algorithmen an Punkte statt Rechtecke anzupassen:

```
HIS((a_n)){
      L = (a_n).map(a_i \rightarrow (a_i,0); //Mapping a_i to (weight, score)
      A = new D; //initialising Data Structure D
      for(int i = 1; i \leq n ; i++){
           q = RMaxQ2(a_i-1);
           Prec[i] = q.i;
           a_i.score=a_i.weight+q.score;
           if(a_i.score > RMaxQ2(a_i).score)
             insert(a_i);
9
             while(a_i.score > next(a_i).score)
10
11
               delete(next(a_i));
      }
12
13 }
```

Bemerkung: nextist wie im Kapitel 2 zu verstehen.

Zum Rekonstruieren wird Prec an der stelle $RMaxQ2(\infty).i$ durchgelaufen. Dies ist identisch zum Vorgehen aus Kapitel 3. Das folgende Unterkapitel beschäftigt sich mit der Frage, was die Unterschiede zwischen den Algorithmen sind und warum ein experimenteller Vergleich keine Aussagekraft über die Entscheidung hat, welcher Algorithmus besser in der Praxis ist.

4.4 Vergleich

Beide Algorithmen gehen nach dem gleichen Prinzip vor - das größte Erweiterbare Element zu finden, und dann erweitert einzusetzen. prev und RMaxQ sind in der Funktionsweise also äquivalent - unabhängig von der Datenstruktur. Genauso verwalten beide Algorithmen ein Array für die Rekonstruktion und löschen Elemente, die größer als prev sind, aber im score kleiner als das Neue. Der einzige fassbare Unterschied ist die Reihenfolge, also ob zuerst eingefügt, dann gelöscht wird, oder andersrum. Im Original vom Kapitel 4 wird zusätzlich ein (0,0) und (∞,∞) eingefügt, damit nicht auf ϕ überprüft werden muss. Das ist aber eine Frage der Implementierung bzw. Programmierstil, und nicht des Algorithmus'.

"Note that the Algorithm 8.4 maintains the following invariant: If q1 < q2 << ql are the entries in the data structure D, then $q1.score \le q2.score \le \le$ ql.score."[3]- dies beschreibt die Ordnung der Elemente in D. Interessanterweise können aber keine zwei Elemente mit gleichem score in D sein nach Zeile 8 und 10. Für den DP Algorithmus gilt "We maintain the invariant that L is strictly increasing in both coordinates. Therefore, the ordering based on their first coordinate (the alphabet ordering) can be used to order L. Figure 2 shows the HIS algorithm." [6]. Also auch eine strenge Monotonie der Elemente. Das bedeutet, dass die gleichen Elemente eingefügt und gelöscht werden müssen in einer Iteration, damit die Anforderungen erfüllt bleiben. Einzig in der Frage wie man mit einen Element, welches eingefügt werden soll, umgehen soll, dessen score schon in D Liste, unterscheiden sich die Algorithmen. Der DP Algorithmus löscht so ein Element und fügt das neue ein, dieser Algorithmus verändert D nicht. Wenn man im DP Algorithmus Zeile 15 in $if(v + a_i) \leq w$ umwandelt und in Zeile 16 ein continue statt break hat, ergibt sich das gleiche Prinzip. Beide Algorithmen unterscheiden sich also minimal in der Vorgehensweise.

Da nach dem Gesetz der großen Zahlen es zufällig ist, wie der *score* für ein Element aussieht, ist der Nutzen direkt abhängig davon, wie viele Elemente mit gleichem *score* eingefügt werden. Man kann aber wie den DP Algorithmus auch diesen mit einem FT und kriegt dann einen abgewandelten Quellcode, der identisch dem vom DP Algorithmus ist. Die Laufzeitanalyse und Korrektheit ist nahezu identisch aus Kapitel 3 zu übernehmen.

5 Implementierung und Beurteilung

Die Implementierung findet vollständig in Java statt. Generelle Java Syntax wird nicht erklärt, Besonderheiten wie Interfaces und der '?' Ausdruck werden an

der Entsprechenden Stelle erklärt. In Java ist der \emptyset Parameter gleich dem null-Verweis. Die Benutzung von Generics kann in [4] nachgelesen werden. Die Liste wird referenzbasiert implementiert, um Aufrückoperationen in einem Array zu vermeiden.

5.1 Datenstrukturen

5.1.1 sortierte Liste (sorted linked list)

Wie im Kapitel 3 besprochen, benötigen wir eine Datenstruktur, welche Elemente mit einer Ordnung abspeichern kann. Dafür gibt es in den meisten Programmiersprachen ein Array, eine Datenstruktur mit fester Länge und konstanter Zugriffszeit. Auf dieser kann man eine Ordnung definieren. Problem bei einem Array ist, dass nicht alle Plätze benötigt werden zu jeder Zeit, und, dass das Einfügen zwischen zwei Elementen einen höheren Aufwand hat (WC ist O(n)). Der Grund dafür ist das Aufschieben aller nachfolgenden Elemente nach dem eingefügten Element. Damit ergibt sich auch für das Array für den Algorithmus eine Laufzeit von $O(n^2)$

Beide Probleme werden bei einer (einfach) verketten Liste gelöst. Anstatt eine feste Größe festzulegen, definiert man ein Startelement (zusätzlich eine Methode die das Startelement verändern kann) und gibt bei jedem Element an, welches als nächstes kommen soll. Das letzte Element verweist dann auf ø.

Jedoch ist die Zugriffszeit hierbei ein Problem, da man Element für Element durchgehen muss, bis das gewünschte Element gefunden ist (WC O(n)). Um der Idee einer Liste aus Kapitel 2 näher zu kommen, wird auf eine Implementierung mit Array verzichtet.

Tupel

Ein Tupel ist ein simples Objekt welches zwei vergleichbare Variablen beinhaltet. Die compareTo Methode gibt den Vergleich der ersten Koordinate von zwei Tupeln zurück, falls diese aber die gleiche Gewichtung haben, wird der Vergleich der zweiten Koordinate zurückgegeben. Das ist eine sehr allgemeine Formulierung (\sim Generics), aber konkret betrachten wir Paare an natürlichen Zahlen, bei denen (a,b)<(x,y) bedeutet, dass $a< b\vee (a\geq b\wedge x< y)$ gilt.

```
1 class Tuple < T extends Comparable < T >> implements DualArgument < Tuple <</pre>
      T first:
      T second;
       public Tuple(T first, T second){
5
           this.first=first;
           this.second=second;
9
       @Override
10
       public int compareTo(Tuple < T > o) {
11
           if(first.compareTo(o.first)!=0)
12
               return first.compareTo(o.first);
13
14
               return second.compareTo(o.second);
15
      }
16
17 }
```

Bemerkung: Zeile 1: DualArgument ist ein kleines Interface, welches den Datentypen T dazu zwingt eine Methode zu haben, die nur das zweite Element in zwei Tupeln vergleicht. Comparable wird hier für T festgelegt, da first und second jeweils nur einen Wert darstellen.

Element

Ein Element ist ein Objekt, welches ein Tupel von zwei natürlichen Zahlen beinhaltet. Außerdem gibt es eine Variable welche auf das nächste Element verweist. Als Methoden gibt es eine zum Setzen des Folgelementes und eine die ein Tupel in einem anderen Element in der zweiten Koordinate vergleicht.

```
class Element < T extends DualArgument < T >> implements DualArgument <</pre>
       Element <T>> {
       T content:
       Element < T > next;
3
       public Element(T content){
5
6
           this.content=content;
           next=null;
9
       public void setNext(T next){
10
           this.next=new Element < T > (next);
12
13
       @Override
14
       public int compareTo(Element<T> o) {
15
16
           return content.compareTo(o.content);
17
18
       @Override
19
       public int compareToSecond(Element < T > 0) {
20
           return content.compareToSecond(o.content);
21
22
23 }
```

Liste

Die Liste ist ein etwas größerer Block, weswegen nach und nach die Methoden angegeben werden. Eine Liste speichert Zugriffe auf Head und Tail (Tail braucht man ggf. nicht speichern). Eine vollständige Implementierung ist im Anhang beigelegt.

```
public class LinkedList <T extends DualArgument <T>> {
    Element <T> head; //First Element
    Element <T> tail; //Last Element
}
```

Beim Einfügen eines neuen Elementes q werden zwei Elemente s,v gefunden mit $s \leq q \leq v$. s kriegt als Nachfolger q und q als Nachfolger v. Hier gibt es ein paar Sonderfälle. Bei einer leeren Liste wird Head und Tail auf das Neue gesetzt. Wenn das neue Element der neue Head wird, dann gibt es kein vorheriges Element, aber der Head muss neu gesetzt werden. Für Tail gilt das gleiche, bloß dass es keinen Nachfolger für das Neue gibt. Falls es nur ein Element in der Liste gibt, wird geprüft, ob das Neue davor oder danach kommt.

Die Stelle, an der es eingefügt werden muss, wird durch den Vergleich zweier aufeinanderfolgenden Elementen in der Liste gefunden. Wenn das neue Element zwischen den Beiden gehört, ist die Stelle gefunden. Hierdurch ergeben sich mehere Vergleiche auf den \emptyset (null) Parameter.

```
tail = head;
           } else if (head.equals(tail)) {
               if (head.compareTo(newElement) < 0) {</pre>
                   head.next = newElement;
                   tail = newElement;
9
               } else {
10
                   newElement.next = head;
                   head = newElement;
12
13
           } else if (head.compareTo(newElement) > 0) {
14
               newElement.next = head;
15
               head = newElement;
16
           } else {
17
               //Now we have at least two Elements in the list
18
               Element < T > current = head;
19
20
21
               /*We check whether the newElement should go in between
               the current and its successor
22
23
               current.next!=null assures we can compare it to the
               next Element, if not we now are at the tail*/
24
25
               while (current.next != null &&
26
                   current.next.compareTo(newElement) < 0) {</pre>
27
                   if (current.next.compareTo(newElement) == 0)
28
                       break;
29
                    current = current.next;
30
               }
31
32
               if (current.equals(tail)) {
                   tail = newElement;
33
34
35
           newElement.next = current.next;
           current.next = newElement;
36
37
      }
38
39 }
```

Die letzte Funktionalität von Bedeutung ist die prev Methode aus kapitel 2. next wird nicht benötigt, denn dies ist der nachfolger von prev, oder falls dieser nicht Existiert, der Head der Liste. Dabei geht die Methode sehr ähnlich wie das Einfügen vor und findet die Stelle zwischen der die neue Zahl in die Liste reingehört und gibt das kleinere Element zurück. Ähnliche Sonderfälle wie beim Einfügen werden auch behandelt.

Zeile 8: der '?' Ausdruck prüft die Anweisung davor auf true oder false und gibt bei true das vor dem : zurück, bei false das danach.

Zusätzlich ist eine Implementierung unter Benutzung der Java Standard-Bibliothek (v.a. der ArrayList) im Anhang beigelegt. Diese hat sich im Vergleich zu meiner Objekt-basierten als gleichgültig rausgestellt. Unterschiede in der Laufzeit waren weniger als 5% bei mehr als 1000 Durchläufen mit zufälliger Eingabe. Dabei ist der Unterschied wsl. auf die Inkonsistenz der Zeitmessung in Java zurückzuführen, da sowohl meine Implementierung als auch die Standard schneller war für verschiedene Eingaben.

newNodes

new Nodes ist einer Liste ähnlich , welche nicht auf eine Ordnung über prüfen muss, da die Reihenfolge hier eine Rolle spielt. Eine kleine Methode zur Rekonstruktion ist beige fügt. Die Berechnung der HIS kann genauso gemacht werden in dem man als Zahlen und nicht als String arbeitet.

```
class newNode{
      int current;
2
      newNode next;
3
      public newNode(int current, newNode next){
5
6
           this.current=current;
           this.next=next;
      public String evalString(){
10
           String output=current+" ";
           if(next==null) return output;
12
           else
13
               return next.evalString() + output;
14
      }
16 }
```

5.1.2 Fenwick Tree (FT) [2]

Ein FT ist für eine Liste an Eingaben $a_i \dots a_n$ als ein Array implementiert, ähnlich wie man Priority Queues als Array darstellen kann. Die beiden Operationen insert und max sind direkt übertragbar in Java. Da es keine Methode für das Bestimmen vom LSB(i) gibt, ist dies mit den binären Operatoren |= und & = implementiert. Auch muss man es leicht anpassen, da Arrays in Java beim Index 0 beginnen, und nicht bei 1. Man kann um das zu umgehen, ein Array der Größe n+1 erstellen.

5.2 Programmierung

Für den dynamischen Algorithmus kann die Implementierung sehr nah an dem Pseudo-Code stattfinden. Hierbei ist node der Rückgabewert der Methode für die Rekonstruktion der HIS und die Eingabe ist ein Array an Integers

```
public static newNode HIS(int[] a) throws Exception {
       //step 1
2
       newNode[] nodes=new newNode[Arrays.stream(a).max().getAsInt()
       +1];
       LinkedList < Tuple < Integer >> L =
           new LinkedList<Tuple<Integer>>();
5
6
       for(int i = 0; i < a.length;i++){</pre>
           //step 3
           Element < Tuple < Integer >> compareTo =
               new Element <> (new Tuple < Integer > (a[i], 0));
           Element < Tuple < Integer >> prev = L.prev(compareTo);
12
           Tuple < Integer > sv = prev!=null ?
                prev.content : new Tuple < Integer > (0,0);
13
           Element < Tuple < Integer >> next =
14
           (sv.equals(new Tuple <> (0,0))) ?
15
16
               null : prev.next;
           //step 4
           if (L.head!=null&&L.head.compareTo(compareTo)>=0)
18
                next=L.head;
19
           while(next != null){
20
               Tuple < Integer > tw = next.content;
21
                if (sv.second+a[i] < tw.second) {</pre>
23
                    break:
                L.delete(next);
25
               next=next.next;
           }
           //step 5
28
           L.insert(new Tuple < Integer > (a[i], sv.second+a[i]));
29
           nodes[a[i]] = new newNode(a[i], nodes[sv.first]);
30
31
      newNode node = nodes[L.getTail().content.first];
32
33
       return node;
34 }
```

Der zweite Algorithmus im FT funktioniert etwas abgewandelt nach dem gleichem Prinzip. Für $a_1 \ldots a_n$ bezeichnet $rank(a_i)$ den Rang des Elementes in der Liste, d.h. welche Position a_i in der List nach einem Sortiervorgang hat. Nach diesem Rang werden die Elemente in dem FT eingefügt mit der Max-Operation. Hat ein Element a_i Rang r wird es an der Stelle r eingefügt nach der Operation. Wenn ein Wert noch nicht belegt ist, wird es mit 0 initialisiert. Falls man auch negative Werte für a_i zulässt, muss es mit dem kleinst möglichem Wert initialisiert werden.

Die Werte werden der Position nach eingefügt, aber der Index ist der Rang in a, d.h. Einträge mit Index j < i im FT für die Elemente x, y mit rank(x) = j, rank(y) = i ist 0, g.d.w. index(x) > index(y), d.h. das kleinere Element kommt nach dem größeren Element in der Liste a. Damit ist gewährleistet, dass das Maximum von den bisherigen Elementen a_j gefunden wird mit $index(a_j) < i$

 $index(a_i)$. Ein Algorithmus zum finden des Ranges eines Elementes ist in [5] für Java zu finden. Das Prinzip vom ersten Algorithmus angewandt, bedeutet, dass Schritt 4 und die Bedingung in Schritt 5 komplett entfallen. Warum das so ist, kann in [?] nachgelesen werden.

```
static int HIS(int[] test){
          int[] rank = findRank(test);
          int[] maxbit = new int[test.length];
          int[] nodes = new int[test.length];
          for(int i =0; i < test.length; i++){</pre>
              int r = rank[i];
              int s = max(maxbit,r);
              set(maxbit,r,test[i]+s);
              nodes[i]=test[i]+s;
9
          /*int max =max(maxbit,test.length-1);
           for(int i = test.length-1; i >= 0; i--){
               if(nodes[i] == max){
13
                   System.out.println(test[i]);
14
                   max -= test[i];
17
          return max(maxbit, test.length -1);
18
```

Der kommentierte Bereich dient der Rekonstruktion der HIS mit dem Array nodes, welches an der Stelle i, den Wert der heaviest subsequence von $a_1 \dots a_i$ hat die auf a_i endet.

5.3 Laufzeitenvergleich

Auf einen Apple MacBook M1 ergeben sich folgende Zeiten: Bei einer Eingabe von 10^7 Elementen hat die Implementierung mit einer Liste nach einer halben Stunde noch kein Ergebniss geliefert, bei der Implementierung mit FT ergab sich eine Zeit von ca. 7 sekunden. Der Unterschied ist nicht mehr im Promille Bereich, somit ist eine Implementierung mit einem FT immer einer Implementierung mit verketter Liste vorzuziehen. Der Grund für diese Laufzeitunterschiede ist die effektive Benutzung der binären Operationen im FT und die langsame implementierung von prev in einer Liste. Weiter ist die Verwendung von explizieten Refferenzen in der Liste ein großer Faktor, der im FT wegfällt.

6 Schlussfolgerungen

Die Ausgangsfrage, welcher Algorithmus besser ist, führt auf die dahinterliegende Datenstruktur zurück, da beide Algorithmen auf die gleiche Weise funktionieren. Eine Implementierung mit Liste ist einfacher zu verstehen, jedoch in der Praxis und Theorie langsamer ist in der Laufzeit als ein FT. Es ergibt sich also eine Implementierung mit FT vorteilhafter als eine Liste.

Anhang

Link zum kompletten GitHub-Repository mit dem verwendeten Code: GitHub-Repo (https://github.com/LeoDeMonetize/Bachelorarbeit)

Literatur

- [1] G. Jacobson and K.-P. Vo. Heaviest increasing/common subsequence problems. volume 644 of *Lecture Notes in Computer Science*, pages 52–66. Springer-Verlag, 1992.
- [2] A. Navumenka. Codelibrary. https://github.com/indy256/codelibrary.
- [3] E. Ohlebusch. Bioinformatics Algorithms: Sequence Analysis, Genome Rearrange- ments, and Phylogenetic Reconstruction. 2013.
- [4] Oracle. Lesson: Generics (updated). https://docs.oracle.com/javase/tutorial/java/generics/index.html.
- [5] Username: rcgldr. https://stackoverflow.com/a/39375060.
- [6] C. Shensted. Longest increasing and decreasing subsequences. *Canadian Journal of Mathematics*, 13:179–191, 1961.