Algorytm znajdowania sumy podzbioru

You

5 lutego 2023

Streszczenie

Your abstract.

1 Wstęp

Problem sprawdzania czy z n—elementowego muiltizbioru S liczb naturalnych jesteśmy w stanie wybrać podzbiór, którego suma elementów jest równa zadanej liczbie t jest jednym z klasycznych problemów algorytmicznych. W nieniejszej pracy zaprezentuję niedeterministyczny algorytm opracowany przez Ce Jin i Hongxun Wu, który kożystając ze sprytnych obserwacji na polu analizy matematycznej i algebry jest w stanie podać wynik w czasie $O(n+t\log^2(t))$, co jest czasem znacznie szybszym niż klasyczny algorytm oparty na programowanie dynamiczne.

2 Algorytm klasyczny

Specyfikacja problemu SubsetSum, który będziemy rozwiązywać jest następująca:

Wejście: Liczba naturalna n , liczba naturalna t, zbiór S reprezentowany jako ciąg n liczb naturalnych.

Wyjście: true jeżeli istnieje $S' \subseteq S$ którego suma elementów jest równa t lub false w przeciwnym przypadku.

Lub alternatywnie

Wejście: Liczba naturalna n, liczba naturalna t, zbiór S reprezentowany jako ciąg n liczb naturalnych.

Wyjście: Wektor t+1-elementowy wektor ans wartości boolowskich, taki, że dla każdego $i \in \{0,1,2,...,t\}$ ans[i]=true wtedy i tylko wtedy, gdy istnieje $S' \subseteq S$ którego suma elementów jest równa t.

Na wejściu otrzymujemy multizbiór liczb naturalnych $S = \{s_1, s_2, ..., s_n\}$, oraz liczbę naturalną t. Chcemy odpowiedzieć na pytanie czy jest możliwe wybranie $S' \subseteq S$ taki, że suma jego elementów jest równa t, przy czym wskazanie tego podzbioru nie jest konieczne, a wystarczy nam jedynie odpowiedź Tak lub Nie.

Klasyczny algorytym polega na stworzeniu t-elementowej tablicy przechowującej wartości 0 i 1(dlatego najoptymalniej jest użyć do tego bitsetu).

Dowód poprawności tego algorytmu jest prostym dowodem indukcyjnym, w którym teza indukcyjna jest tezą mocniejszą i brzmi ona tak: po wykonaniu *i*-tej iteracji pętli z iteratorem i DP[m] = T wtedy i tylko wtedy gdy można wybrać podzbiór zbioru $\{S_1, S_2, ..., S_i\}$ taki, że suma jego elemetów wynosi m(oczywiście dla $k \in \{0, 1, ..., t\}$).

- Dla i = 0 teza jest oczywista.
- Załóżmy, że teza jest prawdziwa dla i-1. Jeżeli istnieje podzbiór zbioru $\{s_1, s_2, ..., s_i\}$ taki, że suma jego elementów wynosi k to jest to albo podzbiór zbioru $\{s_1, s_2, ..., s_{i-1}\}$ i z tezy indukcyjnej DP[k] = T jeszcze przed wykonaniem i-tej iteracji, albo jest to podzbiór zawierający element

Algorithm 1

```
create a (t+1) – element DP array with initial value of F
DP[0] = T
for i from 1 to n do

for k from s_i to t do
DP[i] = DP[i] \lor DP[k - s_i]
end for
if DP[t] then
return T
end if
end for
return F
```

 s_i , którego pozostałe elementy należące do $\{s_1, s_2, ..., s_{i-1}\}$ sumują się do $k-s_i$, więc z tezy indukcyjnej $DP[k-s_i] = T$. Ponieważ DP[k] po wykonaniu *i*-tej iteracji przyjmuje wartość $DP[i] \vee DP[k-s_i]$ teza indukcyjna jest prawdziwa.

Ponieważ komórki DP przyjmują tylko wartości T i F do reprezentacji jej najoptymalniej użyć bitsetu a kolejne iteracje pętli zewnętrznej wykonać poleceniem $DP|=(DP>>s_i)$.

Pętla zewnętrzna wykona się O(n) razy i każda iteracja zajmie O(t) czasu tak więc czas działania całego algorytmu zajmie O(nt) i O(t+n) pamięci.

3 Idea algorytmu Ce Jin i Hongxun Wu

Specyfikacja naszego problemu jest następująca. Na wejściu otrzymujemy liczbę n będącą wielkością zbioru S, n liczb naturalnych będących elementami zbioru S oraz nieujemną liczbę naturalną t. Jeżelli wśród podzbirów S istnieje taki, którego suma elemenów jest równa t zwracamy prawdę, jeżeli zaś taki zbiór nie istnieje zwracamy fałsz.

Algorytm Ce Jin i Hongxun Wu bazuje na dość trywialnej obserwacji, że dla danego zbioru $\{S_1,...,S_n\}\subset \mathbb{N}$ istnieje jego podzbiór sumujący się do $t\in \mathbb{N}$ wtedy i tylko wtedy gdy, współczynnik przy x^t w wielomianie $A(x):=\prod_{i=1}^n(1+x^{s_i})$ jest niezerowy. Zamiast liczyć ten współczynnik wprost najpierw obliczymy $B(x):=\ln(\prod_{i=1}^n(1+x^{s_i}))$, zaś następnie $\exp(B(x))=A(x)$.

Co to jednak znaczy, że obliczymy te funkcje? Będziemy wyliczać rozwinięcia jej w szereg Taylora. Współczynnik przy x^t w rozwinięciu w szereg Taylora $\exp(B(x))$ istotnie jest współczynnikiem przy x^t w A(x). Wynika to bezpośrednio z jednoznaczności rozwinięcia w szereg potęgowy.

W dalszej części pracy będę stosował schemat notacji $F_t(x)$ jako oznaczenie rozwinięcia w szereg Taylora t-pierwszych wyrazów funkcji F, tak więc $\exp_t(x) = \sum_{i=0}^t \frac{x^i}{i!}$, zaś $\ln_t(\prod) = \sum_{i=0}^t \frac{(-1)^{i-1}x^i}{n}$

Aby znaleźć odpowiedź na omawiany w tej pracy problem wystarczy oczywiście ustalić jedynie wartość t pierwszych wyrazów rozwinięcia w szereg Taylora funkcji $\exp(B(x))$. Niestety obliczenia potrzebne do znalezienia tych współczynników mogą wymagać użycia bardzo dużych liczb długości O(t). Obliczenia na nich mogą być więc czasochłonne. Ce Jin i Hongxun Wu skożystali z faktu, że nie jest jedynie obiektem, który można zdefiniować analitycznie jako przekształcenie funkcji f(x) w funkcję zwracającą dla argumentu x wartość $\lim_{h\to 0} \frac{f(x+h)-f(x)}{h}$, ale i przekształcenie czysto algebraiczne, które przekształca szereg $\sum_{i=0}^{\infty} f_i x^i$ w $\sum_{i=1}^{\infty} i f_i i x^{i-1}$.

Tak zdefiniowana pochodna zachowuje algebraiczne właściwości(f'+g'=(f+g)',(fg)'=f'g+g'f,(f(g))'=f'(g)g') bez względu na to do jakiego ciała należą współczynniki tych szeregów.

Okazuje się, że w naszym algorytmie wystarczy rozpatrywać jedynie rozpatrywać rozwinięcia używanych funkcji jedynie do t-tego wyrazu i jeżeli weźmiemy liczbę pierwszą p>t to w tym przypadku oznacza to brak konieczności dzielenia przez liczby podzielne przez p, tak więc ciałem, w którym możemy rozpatrywać współczynniki naszych szeregów jest ciało reszt modulo p dla jakiejś losowo wybranej p>t. Dodawanie liczb a i b w takim ciele przypomina dodawanie w liczbach całkowitych jednak zamiast zwracać "cały"wynik dodawania w liczbach całkowitych zwracamy tylko jego resztę z dzielenia przez p. Mnożenie i odemowanie wykonuje się analogicznie, z kolei dzielenie przez liczbę d polega na pomnożeniu przez odwrotność d w ciele Z_p .

W naszym algorytmie co prawda udało się uniknąć dzielenia, przez liczby podzielne przez p, jednak wciąż jest możliwe uzyskanie liczb podzielnych przez p na drodze dodawania i mnożenia, co może sprawić, że błędnie zinterpretujemy niektóre liczby jako 0. W szczególności możliwe jest błędne zidentyfikowanie jako 0 t-tego współczynnika wielomianu A(x) co w bezpośredni sposób może wpłynąć na poprawność zwracanej odpowiedzi. Okazuje się jednak, że prawdopodobieństwo takiego błędu w algorytmie Ce Jin i Honguxun Wu jest $O(n+t)^{-1}$. Ja użyłem w swojej implementacji nieco innej metody losowania tej liczby, jednak jak eksperymentalnie sprawdziłem można zastosować dla tego sposobu analogiczny sposób szacowania prawdopodobieństwa błędu, jaki zastosowali Ce Jin i Honguxun Wu o czym więcej będę pisał w dalszej części pracy.

Ważną optymalizacją w liczeniu współczynników rozwinięcia $\exp(B(x))$ było zastąpienie jednej podwójnej pętli, której wykonanie w sposób naiwny zajmowałoby pesymistycznie $O(t^2)$ czasu pomnożeniem dwóch wielomianów stopnia co najwyżej O(t), co można wykonać szybką transformatą Furiera. Aby uniknąć problemów z utratą dokładności w obliczeniach na liczbach zmienno przecinkowych zastosowałem Teorio-liczbową szybką transformatę Furiera, w której współczynniki rozpatrywałem w ciele wylosowanej już na potrzeby wcześniej omawianych obliczeń liczby p.

Ogólnie implementację algorytmu można podzielić na 5 zasadniczych części

- ullet Implementacja funkcji losującą liczbę pierwszą p o porządanych własnościach
- \bullet Implementacja klasy odpowiadającej za wykonywanie obliczeń w ciele Z_p
- \bullet Implementacja Teorio-liczbowej szybkiej transformaty Furiera w ciele \mathbb{Z}_p
- Implementacja algorytmu właściwego
- Implementacja kodu testującego, w tym algorytmu naiwnego.

4 Szukanie liczby pierwszej

W pracy Jin i Wu liczba pierwsza którą losujemy ma tylko jedno zastosowanie. Jest nim wyznaczenie ciała w którym będziemy wykonywać nasze obliczenia. Losowanie to odbywa się zpośród liczb na przedziale $[t+1,(n+t)^3]$. Dowód oszacowania prawdopodobieństwa, że liczba ta nie dzieli t-tego współczynnika A(x) jako $O(n+t^{-1})$ kożysta z tego, że na badanym przedziale liczb pierwszych jest $\Omega((n+t)^2)$, co wynika z twierdzenia o liczbach pierwszych mówiącym, że $\lim_{x\to\infty}\frac{\pi(x)}{\frac{\pi(x)}{\ln(x)}}=1$, gdzie $\pi(x)$ to liczba liczb pierwszych niewiekszych od x.

Różnica, między moją implementacją, a algorytmem opisanym przez Ce Jin i Hongxun Wu jest jednak taka, że nie używałem klasycznej wersji szybkiej transformaty Furiera, opartej na liczbach zespolonych, a teorio-liczbowej szybkiej transformaty Furiera wykonującej obliczenia w ciele Z_p . Tak więc w tym ciele Z_p musi istnieć pierwiastek z 1 stopnia r gdzie r jest postaci 2^k , dla pewnej liczby naturalnej k, oraz r jest większe lub równe stopniowi wielomianu, który powstanie po pomnożeniu wielomianów, które mnożymy naszą transformatą powiększonego o 1. Mnożone wielomiany są stopnia co najwyżej t, tak więc możemy przyjąć, że 2^k to najmniejsza potęga 2 o całkowitym wykładniku większa niż 2t+2, zaś p ma postać $r2^k+1$. Istotnie dla każdej liczby pierwszej p istnieje jej pierwiastek pierwotny a, którego stopień jest równy p-1, czyli w tym przypadku $r2^k$, zaś stopień tego pierwiastka podniesiony do potegi r wynosi 2^k .

Intuicjyjnie można przypuszczać, że ponieważ rozmieszczenie liczb pierwszych jest trudne do opisania prostym wzorem, to podobny procent liczb postaci $r2^k+1$ gdzie r jest liczbą naturalną z przedziału $[t+1,(n+t)^3]$ jest pierwszy, co po prostu, procent liczb pierwszych na przedziałe $[t+1,(n+t)^3]$. Dla uproszczenia możemy badać przedział $[0,(n+t)^3]$, ponieważ t+1 jest względnie małe w stosunku do $(n+t)^3$. Ostatecznie nasza hipoteza jest taka, że jeżeli $\pi'(x)$ to liczba liczb pierwszych postaci $r2^k+1$, gdzie r jest liczbą naturalną niewiększą od x. To $\lim_{x\to\infty}\frac{\pi'(x)}{\frac{x}{n(x)}}$ jest równe 1.

W przeciwieństwie do większości pozostałego kodu, który przygotowałem, ze względu na jednoczesne łatwe wykonywanie wykresów, oraz szybkość działania eksperymentalne weryfikowanie tej hipotezy przeprowadziłem w języku Julia i przy użyciu programu Jupyter Notebook.

Oczywiście eksperymentalne wyznaczenie $\pi'(x)$ dla dużych x-ów byłoby bardzo czasochłonne więc wartość $\frac{\pi'(x)}{x}$ szaacowałem przy pomocy funkcji, która najpierw losowała 100000 liczb typu UInt64 modulo x, mnożyłem, przez 2^k i dodawałem 1, zaś następnie sprawdzałem przy pomocy funkcji isprime

Na poniższym wykresie prezentuję jak poniższa metoda pozwoliła szacować $\frac{\pi'(x)}{\frac{x}{\ln(x)}}$ (oś pionowa), w zależności od argumentu x(oś pionowa) i parametru 2^k (kolor).

Jak widać z wykresu nawet dla bardzo dużych 2^k i x, wartości $\frac{\pi'(x)}{\frac{x}{\ln(x)}}$ są rzędu wielkości O(1), co więcej dla dość małych wartości $2^k > 1$ można zauważyć, że $\frac{\pi'(x)}{\frac{x}{\ln(x)}}$ jest większe niż 1 i zbliżone do 2. Zgadza się to z intuicją, że jeżeli wybieramy jedynie liczby nieparzyste, to prawdopodobieństwo natrafienia na liczbę złożoną jest około 2 razy mniejsze, bo "odpadają"nam liczby parzyste, które poza 2 są zawsze złożone. Być może jeszcze zwiększając zakres x okazałoby się, że że dla $2^k = 2^{50}$ również badana wartość zaczęłaby się zbliżać do 2, jednak otrzymane szacowania i tak są już dla nas satysfakcjonujące, tym bardziej, że mnożenie wielomianów rozmiarów rzędu 2^{50} nawet przy pomocy szybkiej transformaty Furiera i tak dla zdecydowanej większości współczesnych komputerów jest zadaniem niemożliwym do wykonania w czasie, który można by nazwać "rozsądnym"a sama pamięć potrzebna do przechowania tak dużej ilości współczynników byłaby rzędu petabajtów.

Plik typu ipynb w którym przechchowuję kod użyty w omawianych wyżej eksperymentach znajduje się w dołączonym do pracy repozytorium i nosi nazwę "primeExperiment.ipynb".

Omówię teraz już samą implementację modułu szukającego liczby pierwszej. Wszystkie wymienione niżej funkcje zostały zaimplementowane w języku C++.

Składa się on z kilku funkcji, z których zdecydowanie najprostsza jest absolutevalue która zwraca po prostu wartość bezwzględną liczby którą przyjmuje jako argument. Służy ona po prostu łatwemu pozbyciu się problemu z tym, że niektóre liczby losowane przez używaną w dalszej części kodu funkcję rand() liczby mogą być ujemne, podczas gdy iteresują nas tylko liczby dodatnie. Druga bardzo prosta funkcja to funkcja pow2 która dla przyjmowanej jako argument liczby t zwraca najmniejszą potęgę 2 z wykładnikiem naturalnym, która jest większa niż t. Jest to po prostu mnożenie przez 2 zmiennej ans której początkowa wartość jest równa 1 dopóki nie będzie większa niż t. Musimy wykonać co najwyżej 63 mnożenia, co jest na tyle szybkie, że nie ma potrzeby stosowania jakiś bardziej zaawansowanych algorytmów jak na przykład używających algorytm szybkiego potęgowania.

Funkcja randomLongLong służy losowaniu liczby 64-bitowej niewiększej niż podana jako argument liczba mod. Należąca do standardu C++ funkcja rand zwraca liczby 32-bitowe, co może nie być dla nas wystarczające. Jeżeli $mod < 2^{31}$ zwracam po prostu resztę z dzielenia przez mod wartości bezwzględnej wyniku wywołania rand(). Jeżeli zaś jest ona większa niż 2^{31} najpierw pobieramy jej 31 najmniej znaczących bitów z wylsowanej liczby candidate1, zaś następnie losujemy liczbę całkowitą candidate2 z przedziału $[0, \frac{mod}{2^{31}}]$. Potem łączymy obie liczby wyliczając wartość $candidate2 \cdot 2^{31} + candidate1$ co jest faktycznie losową liczbą z zadanego przedziału.

Kolejną nieco bardziej złożoną funkcją jest funkcja isprime sprawdzającą czy podana jako argument liczba x jest pierwsza. Jeżeli $x \leq 1$ oczywiście zwracamy fałsz. Jeżeli zaś jest równe 2 zwracamy prawdę. Jeżeli jest liczną parzystą większą niż 2 zwracamy fałsz. Następnie zmienną i o początkowej wartości 3 iterujemy się po kolejnych licznach nieparzystych dopóki zachodzi warunek $i \cdot i \leq x$. Jeżeli i dzieli x przerywamy iterację i zwracamy fałsz. Jeżeli zaś zakończymy omawianą pętlę przed zwróceniem fałszu zwracamy prawdę. Istotnie liczba nieparzysta złożona musiałaby mieć dzielnik nieparzysty mniejszy lub równy jej pierwiastkowi kwadratowemu. Niepokoić może fakt, że musimy w pesymistycznym przypadku wykonać $O(\sqrt{x})$ iteracji. W praktyce jednak nawet jeżeli x jest bardzo duże, zbliżone do górnego zakresu zmiennych typu $long\ long\ wy$ konanie tej funkcji zajmuje najwyżej kilka sekund, a ponieważ zdecydowana większość liczb złożonych ma dość mały najmniejszy dzielnik pierwszy to, w praktyce o ile liczba podana na wejście nie jest pierwsza, dla nawet bardzo dużych x szybko przerwiemy wykonanie omawianej pętli i nie będzie konieczności czekać nawet tych kilku sekund.

Kolejną już ostatnią funkcją w tym module jest funkcja $find_prime$. Przyjmuje ona jako argumenty liczbę n i t, zaś następnie zwraca liczbę pierwszą postaci $r2^k + 1$, gdzie r jest liczbą naturalną z przedziału $[t+1,(n+t)^3]$. Na początku przy pomocy funkcji pow2 wyznaczam 2^k . Następnie losuję potencjalne liczby r modulo $(n+t)^3$, przy pomocy funkcji randomLongLong. Jeżeli wylosuję liczbę

niewiększą niż t losuję jeszcze raz. Dla zwłaszcza dużych n i t prawdopodobieństwo tego jest znikome, a nawet jeśli się zdaży, to czas powtórzenia losowania jest znikomy. Następnie mnożę wylosowane r z wyznaczonym 2^k i dodaję do wyniku 1. Kolejnym krokiem jest dla tak uzyskanej liczby sprawdzenie, czy jest pierwsza przy pomocy funkcji isprime. Niepokoić może, koniczność wykonywanie niewiadomej ilości losowań i sprawdzeń, pierwszości wylosowanych liczb. Warto jednak zauważyć, że oczekiwana liczba losowań wynosi $O(\log(n+t))$ i większość przypadków sprawdzania złożoności liczb złożony zachodzi bardzo szybko, bo bardzo szybko w funkcji isprime znajdujemy jej dzielnik pierwszy (na przedziałe [0,N] dla dużych N zaledwie nieco ponad 0.08 liczb ma dzielnik pierwszy większy niż 1000000 co szybko może sprawdzić poniższy krótki skrypt w Julii:

```
zans=1
for 3 in 1:1000000
    if isprime(i)
        ans *=(i-1)
        ans /= i
    end
    println(ans)
end
```

Kod funkcji omówionych w tej sekcji znajduje się w pliku find prime.h.

5 Implementacja ciała Z_p

Ogólny szablon, jakie metody należy zaimplementować był mocno inspirowany implementacją klasy dużych liczb całkowitych zamieszczony na stronie [https://www.geeksforgeeks.org/bigint-big-integers-in-c-with-example/]

Ponieważ praktycznie wszystkie
(poza rzeczami typu zwiększanie iteratora) będziemy wykonywać na elmentach ciał
a Z_p w którym istnieją operatory działań arytmetycznych, aby unik
nąć ciągłych konieczności pobierania ekxlicite wartości modulo
 pz wyników działań najwygodniejszym podejściem byłoby zaprogramowanie klasy fieldktórej instancje reprezentują elementy ciała
 Z_p zaś przeciążone operatory odpowiadają działaniom w
 Z_p i pisząc bardziej wysokopoziomowe funkcje nie musimy już się troszczyć o to, by jakkolwiek "nromalizować"
wyniki.

Jednym z pól naszen klasy jest zmienna typu $long\ long\ i$ nazwie p. Jest to po prostu wartość liczby p modulo którą wykonujemy obliczenia. Metoda setP ustawia wartość p na przyjętą jako argument wartość zmiennej x tylu $long\ long$. Ustawia również zmienną m na wartość ($LONG_MAX/p$), jednak jej zastosowanie omówię w dalszej części pracy. Zmienna p jest zawsze taka sama dla wszystkich instancji klasy możemy uczynić ją zmienną statyczną(podobnie jak dokładniej omawianą w dalszej cześci m).

Pole, które przechowuje wartość pojedynczego obiektu nazwałem value. Oczywiście pole to już nie może być statyczne. Stworzyłem kilka konstruktorów dla klasy field. Konstruktor domyślny nie przyjmuje żadnego argumentu i ustawia wartość value na 0. Konstruktor kopiujący ustawia wartość value na wartość value obiektu typu field podanego jako argument. Ostatnie dwa konstruktory przyjmują jako argument liczbę całkowitą val odpowiednio typu int i $long\ long$ i ustawiają wartość pola value na resztę z dzielenia val przez p jednak ponieważ dla uproszczenia chcemy trzymać jako value tylko liczby nieujemne zamiast przypisać polu value wprost wartości val%p, przypisujemy jej wartość ((val%p) + p)%p co jak można łatwo stwierdzić w istocie zawsze przyjmuje wartość dodatnią będącą resztą z dzielenia val przez p.

Przejdę teraz do omówienia kolejnych funkcji i przeciążonych operatorów w omawianej klasie.

Funkcja get Value służy pobraniu wartości zmienne
jvalue,która ma ustawioną prywatność na
 $de\,fault.$

Metody field inline & operator++(), field inline operator++(inttemp), field inline & operator--(), field inline operator -- (inttemp) to odpowiednio przeciążenia operatora postinkrementacji, preinkrementacji, postdekrementacji i predekrementacji. Operator postinkrementacji kożystając z niezmiennika, mówiącego, że wartość pola value jest zawsze liczbą całkowitą z przedziału [0,1,..,p-1] który zachowują wszystkie funkcje modyfikujące pole value oraz konstruktory może przypisać w miejsce value po prostu wartość wyrażenia (value+1)% field :: p. Ponieważ jeżeli value=0 naiwna postdekrementacja powoduje uzyskanie wyniku ujemnego zamiast (value+1)% field :: p w przypadku

postdekrementacji przypisujemy zmiennej value wartość wyrażenia (field::p+value-1)%field::p. Dla operatora preinkrementacji najpierw tworzymy zmienną aux w której przechowujemy starą wartość obiektu, którą później zwrócimy, a następnie na oryginalnym obiekcie dokonujemy zdefiniowaną wcześniej postinkrementację. Operator predekrementacji definiujemy analogicznie jak preinkrementacji.

Następnie definiuję przeciążenia operatorów +=,+,-=,-. Operator += przyjmuje przez referencje dwa argumenty typu field, gdzie pierwszy oznaczam jako a, zaś drugi jako b. Wartości pola value przypisujemy wartość (a.value+b.value)%field::p gdzie operator % służy zachowaniu niezmiennika, by wartości pola value były mniejsze niż p. Z kolei dla operatora -= wartości analogicznego pola przypisujemy wartość wyrażenia (a.value-b.value+field::p)%field::p gdzie nieobecne w poprzednim przypadku dodanie p służy niedopuszczeniu do sytuacji gdy value stanie się ujemne jeśli b.value > a.value. W implementacji operatora + tworzymy zmienną tymczasową temp, o wartości początkowej pola value takiej samej jak a.value, a następnie przy pomocy zdefiniowanego wcześniej operatora += dodajemy do tego obiektu obiekt b. Analogicznie definiujemy operatora -;

Kolejnymi nieco prostszymi operatorami jakie zdefiniowałem to operatory porownójące ==,!=, < , <=, >=, >, które dla argumentów a i b po prostu zwracają wartości boolowskie odpowiednio wyrażeń a.value == b.value, a.value! = b.value, a.value <= b.value, a.value >= b.value i a.value > b.value.

Nieco bardziej skomplikowana jest implementacja operatora * =. Ponieważ liczba p mnoże być rzędu $O((n+t)^3)$ to gdybyśmy postąpili naiwnie i (przyjmując oznaczenie pierwszego argumentu jako a, drugiego jako b) przypisali odpowiedniemu polu wartość wyrażenia (a.value*b.value)%field: p wynik mnożenia a.value*b.value byłby rzędu $O((n+t)^6)$, co już dla n+t rzędu 10^3 mogłoby powodować wychodzenie poza zakres zmiennej $long\ long$. Oczywiście tak mały zakres liczb mocno wpłynąłby na użyteczność zaimplementowanych przezemnie programów. Definiuję więc zmienną m, będącą górną wartością b, dla którego możemy wykonać mnożenie w sposób naiwny (i następnie wyciągnąć tylko resztę z dzielenia przez p) bez obaw o przepełnienie. W przeciwnym wypadku tworzę zmienną pomocniczą A będącą wartością pola value obiektu a oraz zmienną a będącą wartością pola value obiektu a oraz zmienną a będącą wartością pola value obiektu a oraz zmienną a będącą wartością pola value obiektu a oraz zmienną a będącą wartością pola value obiektu a0 raz zmienną a2 będącą wartością pola value obiektu a3 przez obiekt a4 przez obiekt a5 przez obiekt a6 przez obiekt a6 przez obiekt a7 przez obiekt a8 przez obiekt a9 prz

Kolejnym operatorem jest operator *. Argumenty, które otrzymuje to obiekty typu field o nazwach a i b. Tworzę tymczasową zmienną temp o tej samej wartości co a i następnie mnożę ją przez b przy pomocy zdefiniowanego wcześniej operatora * = i zwracam tak zmodyfikowany obiekt temp.

Kolejnym operatorem jest operator potęgowania $^{\wedge}$ =. Pierwszym argumentem jaki przyjmuje jest obiekt typu field o nazwie a oraz zmienna typu long long o nazwie b. Zauważmy, że z małego twierdzenia Fermata $a^{p-1} \equiv 1 \pmod{p}$, tak więc zamiast podnosić a do potęgi B możemy podnieść ją do potęgi B%(p-1). Teoretycznie moglibyśmy rozpatrywać ((b%(p-1))+p-1)%(p-1), jednak z pewnych powodów, o których napiszę w dalszej części zdecydowałem się rozpatrzyć przypadki B ujemnego i dodatniego osobno.

Jeżeli b=0 przypisuję a wartość 1 i zwracam wynik. Jeżeli B=1 nie nie robię nic, tylko odrazu zwracam a. Jeżeli B=-1 to jeżeli a.value=0 wyrzucam błąd dzielenia przez 0, jeżeli zaś nie robię następującą procedurę. Ponieważ potęgowanie do -1 to znalezienie odwrotności a w Z_p z małego twierdzenia Fermata oznacza to podniesienie a do potęgi p-2. Potęgowanie można zaimplementować, by wykonywać się w czasie logarytmicznym względem liczby mnożeń, jednak mnożenie ze względu na groźbę przepełnienia też może w pesymistycznym przypadku zabierać logarytmicznie dużo czasu. Znalezienie odwrotności obiektu jest dość podstawową operacją, którą możemy chcieć wykonywać dość często, tak więc czas $O(\log^2(p))$ może nie być zadowalający. Dlatego klasa field posiada jeszcze jedno pole, którym jest statyczna mapa o nazwie inverse z wejściami typu < long long, long long >, która przypisuje liczbie x liczbę która jest wartością pola value odwrotności field(x). Tablicę tą czyścimy, za każdym razem gdy zmieniamy wartość p. Istotnie wtedy odwrotności tych samych liczb mogą stać się inne, bo zmienia się ciało w którym są tymi odwrotnościami. Operacja insertInverse przyjmuje zmienne typu field, które zakładamy explicite, że są elementami wzajemnie odwrotnymi i oznaczamy jako a oraz b, a następnie, jako, że $(a^{-1})^{-1}=a$ wykonujemy od razu 2 przypisania

```
field::inverse[a.value] = b.value;
field::inverse[b.value] = a.value;
```

Gdy mamy wyliczyć potęgę o wykładniku -1 jakiegoś elementu a typu field sprawdzam najpierw czy w mapie odwrotności jest przypisana wartość dla klucza a.value (nie jest przypisana wtedy i tylko wtedy gdy wartością wyrażenia field:inverse[a.getValue()] == 0 jest prawda), a następnie jeżeli kluczowi temu przypisana jest wartość ustawiamy a.value na nią i zwracamy a, zaś jeżeli nie wykonujemy operację $field:insertInverse(a, A^{\wedge} = ((longlong)(field:ip-2)))$ (gdzie rekurencyjnie wywołujemy operastor $^{\wedge} =$ dla wartości nieujemnej) i ponownie pobieramy wartość dla klucza a.value. Pozwala nam to dla każdego elementu Z_p wyliczyć jego odwrotność co najwyżej raz, bez względu na ilość wywołań tego wyliczenia w wyżej poziomowym kodzie.

Kolejnym przypadkiem, który należy rozważyć to gdy B>1. Zauważmy, że $a^b=a^{\lfloor\frac{B}{2}\rfloor}\cdot a^{\lfloor\frac{B}{2}\rfloor}\cdot a$ jeżeli B jest nieparzyste lub $a^B=a^{\lfloor\frac{B}{2}\rfloor}\cdot a^{\lfloor\frac{B}{2}\rfloor}$ jeżeli B jest parzyste. Tworzę więc pomocnicze obiekt a0 o tej samej wartości pola value co a. Rekurencyjnie wykonuję $a0=^{\wedge}(B/2)$. Kolejne wykonania $a0=^{\wedge}(B/2)$ mają drugi argument mniejszy lub równy $\frac{1}{2}$ poprzedniego drugiego argumentu, więc ilość tych wywołań nim drugi argument będzie równy 0 lub 1 jest $O(\log(B))$. Następnie mnożymy obiekt a0 przez samego siebie przy pomocy operatora *=, i teraz aktualna wartość a0 wynosi $a^{\lfloor\frac{B}{2}\rfloor}\cdot a^{\lfloor\frac{B}{2}\rfloor}$. Jeżeli a0 jest nieparzyste mnożymy przy pomocy a00, jeżeli zaś jest parzyste po prostu przypisujemy obiektowi a00. W obu przypadkach zwracamy a00.

Kolejnym i już ostatnim przypadkiem jest gdy B<-1. W tym przypadku wykożystujemy fakt, że $a^B=(a^{-1})^{-B}$. Tak więc kolejno wykonujemy zdefiniowane wcześniej podniesienie a do potęgi -1 przy pomocy operatora $^{\wedge}=$ a następnie znów przy pomocy tego samego operatora podnosimy a do potęgi -B>1, co też zostało już wcześniej zdefiniowane. Po wykonaniu tych obliczeń zwracam a.

Kolejnym operatorem jest $^{\wedge}$. Pobiera on argument a typu field i b typu $long\ long$, tworzy przy pomocy konstruktóra kopiującego tymczasowy obiekt temp typu field z taką samą wartością pola value co a, następnie przy pomocy operatora $^{\wedge}$ = podnosi temp do potęgi B i zwraca tak zmodyfikowaną wartość temp.

Kolejnym operatorem będzie operator dzielenia / = przyjmujący dwa argumenty typu field oznaczone odpowiednio jako a i b. Dzielenie w ciele modulo nie oznacza "klasycznego"dzielenia arytmetycznego, ale pomnożenie przez element odwrotny. Tak więc tworzymy nowy obiekt B będący kopią b i mnożymy a przy pomocy operatora * = przez $B^{\wedge}(long\ long)(-1)$. Następnie zwracamy tak zmodyfikowane a.

Kolejnym operatorem jest /. Otrzymuje on dwa argumenty typu fieled o nazwach a i b. Tworzę obiekt temp typu field i przypisuję mu wartość a, następnie dzielę przez b przy pomocy operatora / = i zwracam temp.

Kolejnym operatorem jest operator wczytania ze strumienia wejściowego >>. Jako argument otrzymuje strumień (obiekt typu std:istream) oraz obiekt typu field o nazwie a. Funkcja mu odpowiadająca najpierw wczytuje ze strumienia in wartość tymczasowej zmiennej s typu $long\ long\ a$, następnie przypisuje obiektowi a wartość field(s). Następnie zwracam strumień in.

Kolejnym już ostatnim operatorem jest wypisanie obiektu typu field na strumień wyjściowy <<. Jako argument pobiera strumień wyjściowy (obiekt typu std:ostream) o nazwie out oraz obiekt typu field i nazwie a. Funkcja mu odpowiadająca wypisuje po prostu wartość pola a.value na strumień out i zwraca ten strumień.

Omówiony w powyższej sekcji kod został napisany w języku C++ i znajduje się w pliku field.h w dołączonym do pracy repozytorium.

6 Teorio-liczbowa szybka transformata Furiera

Dyskretna transformata Furiera służy przyspieszeniu mnożenia wielomianów. Wielomiany możemy reprezentować jako ciąg współczynników lub jako ciąg wartości w ustalonych punktach , których liczba przekracza stopień reprezentowanego wielomianu. Pierwsza reprezentacja jest wygodna do wyliczania wartości w dowolnym punkcie z dziedziny, jednak

Wybór punktów opiera się na prostej obserwacji, że jeżeli $A(x) = a_0 x^0 + a_1 x^1 + ... + a_{2n-1} x^{2n-1}$ (jeżeli stopień A ma stopień parzysty przyjmujemy po prostu, że a_{2n-1} jest równe 0). jest równe sumie $A_0(x^2)$ gdzie $A_0(t)$ jest równe $\sum_{i=0}^{n-1} a_{2n} t^i$, oraz $A_1(x^2)x$, gdzie $A_1(t)$ jest równe $\sum_{i=0}^{n-1} a_{2n+1} t^i$. Tak więc jeżeli dwie liczby a i b mają te same wartości swoich kwadratów możemy obliczyć tylko raz

wartości A_1 i A_2 od tego kwadratu, a następnie w czasie stałym połączyć te wyniki, tak aby uzyskać wartości wielomianu A w punktach a i b.

Klasyczna wersja dyskretnej transformaty Furiera oblicza wartości wielomianu A dla argumentów z ciała liczb zespolonych. Przyjmujemy następujące oznaczenie $A(x) = \sum_{i=0}^{\infty} a_i x^i$, przy czym istneie I takie, że $\forall i > I: a_i = I$. I oznaczając dalej $A_0(x) = a_0 x^0 + a_2 x^1 + ... + a_{2^m-2} x^{2^{m-1}-1}$ oraz $A_1(x) = a_1 x^1 + a_3 x^1 + ... + a_{2^m-1} x^{2^{m-1}-1}$, przy czym 2^m jest najmniejszą potęgą 2 o wykadniku naturalnym, większym niż stopień wielomianu będącego wynikiem optymalizowanego przez nas mnożenia.

Będę oznaczał ω_m jako $e^{\frac{i2\pi}{2m}}$. Zaóważmy, że :

$$\begin{cases} A(\omega_m^1) & = A_0(\omega_m^2) + A_1(\omega_m^2)\omega_m^1 = A_0(\omega_{m-1}^1) + A_1(\omega_{m-1}^1)\omega_m^1 \\ A(\omega_m^2) & = A_0(\omega_m^4) + A_1(\omega_m^4)\omega_m^2 = A_0(\omega_{m-1}^2) + A_1(\omega_{m-1}^2)\omega_m^2 \\ A(\omega_m^3) & = A_0(\omega_m^6) + A_1(\omega_m^6)\omega_m^3 = A_0(\omega_{m-1}^3) + A_1(\omega_{m-1}^3)\omega_m^3 \\ & \cdots \\ A(\omega_m^{2^m}) & = A_0(\omega_m^{2^{m+1}}) + A_1(\omega_m^{2^{m+1}})\omega_m^{2^m} = A_0(\omega_{m-1}^2) + A_1(\omega_{m-1}^2)\omega_m^{2^m} \end{cases}$$

Tak więc gdy mamy wektory $V_0=\left(A_0(\omega_{m-1}^0),A_0(\omega_{m-1}^1),...,A_0(\omega_{m-1}^{2^{m-1}})\right)$ oraz

 $V_1 = \left(A_1(\omega_{m-1}^0), A_1(\omega_{m-1}^1), ..., A_1(\omega_{m-1}^{2^{m-1}})\right)$ możemy w czasie liniowym wyliczyć wektor $V = \left(A(\omega_m^0), A(\omega_m^1), ..., A(\omega_m^{2^m})\right)$, jednak wektory V_1 i V_2 można znów rozbić na wyliczenie najpierw 2 wektorów długości 2^{m-2} i połączenia tych dwóch wektorów w czasie liniowym od ich długości. Możemy tak rozbijać kolejne wektory, aż dojdziemy do wektorów długości 1 które przechowują wartości pewnych wielomianów 0-stopnia będący po prostu jednym ze współczynników A.

Niech O(t) będzie czasem policzenia wartości wielomianu A w $n=2^m$ punktach przy pomocy dyskretnej transformaty Furiera. Furiera. Wiemy, że $O(t)=2O(\frac{t}{2})+O(n)$. Rozwiązaniem takiego równania jest $O(t)=O(n\log(n))$. Okazuje się, że po wyliczeniu wartości wielomianu AB w omawianych punktach możemy "wyciągnąć"z tych wartości w czasie O(n) wartości współczynników wielomianu AB, gdzie n to ilość tych punktów, tak więc cały algorytm mnożenia odbywa się w czasie $O(\log(n)n)+O(n)=O(\log(n)n)$

Moja implementacja kożysta z dwóch klasycznych ulepszeń dyskretnej transformaty Furiera.

Pierwsza to tak zwana "Teorio-liczbowa transformata Furiera". Polega ona na nie wykonywaniu obliczeń w ciele C lecz w Z_p , przy czym oczywiście musi w ciele tym istnieć pierwiastek z 1 stopnia 2^m , gdzie 2^m jest potęgą 2 o wykładniku naturalnym i większa niż stopień zwracanego wielomianu. Pierwiastek ten też podniesiony do jakiejkolwiek potęgi o wykładniku naturalnym dodatnim, mniejszym niż 2^m musi być różny od 1. Tak naprawdę oznacza to po prostu, że p ma postać $r2^m + 1$, gdzie r jest liczbą nauralną, o czym pisałem w poprzedniej sekcji.

Drugim ulepszeniem jest użycie tak zwanej szybkiej transformaty Furiera. Opiera się ona na obserwacji że rekurencyjna wersja dyskretnej transformaty Furiera polega najpierw na dzieleniu współczynników wielomianu na coraz mniejsze grupy, aż do zawierających tylko pojedynczy współczynnik, a następnie łączeniu pojedynczych współczynników w pary zawieerające informację o 2 współczynnikach, potem czwórki, ósemki itd aż do połączenia ich w jeden duży blok zawierający informacje o wszystkich współczynnikach, a rekurencyjne wywołania służą jedynie pogrupowaniu w jakiej kolejności będziemy wykonywać łączenia.(NIE WIEM JAK TO NAPISAC LEPIEJ????)

Możemy jednak to grupowanie wykonać bez kolejnych rekurencyjnych wywoływa transformaty po prostu ustawiając obok siebie współczynniki w takiej kolejności żeby pary indeksów $(0,1), (2,3),..., (2^m-2,2^m-1)$ odpowiadały polom w wektorze łączonych na najgłębszym poziomie rekurencji, $(0,1,2,3), (4,5,6,7), (8,9,10,11),..., (2^m-4,2^m-3,2^m-2,2^m-1)$ na drugim najgłębszym poziomie rekurencji itd.

Przejdźmy do dokładnego opisu naszej implementacji.

Najpierw definiuję funkcję enoughGoodRoot która przyjmuje liczbnę k typu $long\ long$ i zwraca element typu field na którym aby był równy 1 trzeba wykonać dokładnie k podniesień jej do kwadratu. Na początku deklaruję zmienną powerof2 typu $long\ long$ będącą największą potęgą 2 o wykładniku naturalnym takim, że dzieli on zmienną statyczną p klasy field pomniejszoną o 1, którą definiowałem w poprzedniej sekcji. Liczbę tą wyznaczam przez przypisanie jej początkowej wartości równej 1, i mnożeniu jej w pętli przez 2 dopóki wartość wyrażenia (field: p-1)/powerof2 nie będzie liczbą nieparzystą. Następnie tworzymy zmienną odd typu $long\ long$ będącą po prostu liczbą po której pomnożeniu przez

Kolejnym etapem jest odpowiednie ustawienie wartości w komórkach wektora ze współczynnikami wielomianu(nazwę go coefficients), tak by można było wykonać na niej iteracyjną wersję szybkiej transformaty Furiera. Okazuje się, że należy je uszeregować w takim porządku, że wartość znajdująca się w polu coefficients[n] musi znaleźć się w polu reverseBits(n,k), która oznacza zmienną powstałą po odwróceniu k ostatnich bitów zmiennej n, gdzie 2^k to ilość pól wynikowego wektora. Funkcja reverseBits składa się z klasycznego algorytmu odwócenia kolejności bitów zmiennej, polegającym na najpierw zamianie ze sobą dwóch sąsiednich bitów przy pomocy operatorów |, przesunięć bitowych i wyzerowaniu odpowiednich bitów przy pomocy operatora & i odpowiednich masek bitowych, następnie podobnej zamieniam sąsiednie bloki po 2 bity, następnie 4, 8, 16 i 32. Potem koryguję wynik przesówając go bitowo o 64 - k bitów w lewo i wtedy tak uzyskaną zmienną zwracam jako wynik funkcji.

Gdy mamy już funkcję reverseBits możemy stworzyć funkcję setToDo transformującą wektor współczynników w "surowej" formie w wektor gotowy do wyliczenia jego szybkiej transformaty Furiera. Jako argumenty dla tej funkcji otrzymujemy wektor elementów typu field o nazwie coefficients oraz zmienną $long\ long\ o$ nazwie $size\ oznaczającą\ rządaną\ długość\ wektora wynikowego (tak naprawdę jest to odpowiednio duża potęga dwójki o wykładniku naturalnym). Na początku dopełniamy wektor <math>coefficients$ elementami równymi field(0) do rozmiaru size. Następnie w pętli z iteratorem i przechodzącym po wszystkich liczbach naturalnych od 0 do size-1 i jeżeli $reverseBits(i,\log_2(size)) > i$ (warunek ten służy temu, by każdy element został zamieniony dokładnie raz, zauważmy też, że $reverseBits(reverseBits(i,\log_2(size)),\log_2(size)) = i$) zamieniam w tabeli pole o indeksie i z polem o indeksie $reverseBits(i,\log_2(size))$ miejscami. Funkcja nic nie zwraca, a jedynie modyfikuje wektor podany jako argument.

Przejdźmy do funkcji DFT, która otrzymując wektor współczynników wielomianu coefficients, liczbę size nie mniejszą niż długość tego wektora i będący potęgą 2 o wykładniku naturalnym oraz obiekt omegaM typu field, który jest pierwiastkiem z 1 stopnia size takim, że podniesiony do jakiejkolwiek liczby naturalnej mniejszej niż size nie jest równy 0 zwraca wektor zawierający wartości tego wielomianu w punktach kolejno $omegaM^0$, $omegaM^1,...,omegaM^{size}$.

Poniżej umieściłem kod tej procedutry.

```
void inline DFT(std::vector<field>&coefficients, long long size, field omegaM){
    setToDo(coefficients, size);
    std::stack<field> omegasM;
    while (omegaM != 1) {
        omegasM.push(omegaM);
        omegaM *= omegaM;
    long long m = 1;
    while (!omegasM.empty()) {
        field currentOmegaM= omegasM.top();
        std::cout<<std::endl;
        omegasM.pop();
        field\ omega = 1;
        m*=2;
        std::cout<<m;
        for (long long j = 0; j < m/2; j+=1){
             for (long long k = j; k < size; k + = m) {
```

```
\label{eq:field_to_model} \begin{array}{ll} \mbox{field } t = \mbox{omega} \ * \ \mbox{coefficients} \left[ k \right]; \\ \mbox{coefficients} \left[ k \right] = \mbox{u+t}; \\ \mbox{coefficients} \left[ k \right] = \mbox{u-t}; \\ \mbox{coefficients} \left[ k \right] = \mbox{u-t}; \\ \mbox{omega} \ * = \mbox{currentOmegaM}; \\ \mbox{} \end{array}
```

Na początku przygotowywujemy wektor do wykonania dalszej części obliczeń wywołując zdefiniowaną w poprzednim paragrafie funkcję setToDo na wektorze coefficients i dla liczby size.

Tworzymy stos na który kładziemy wyniki kolejnych złożeń podniesiania do kwadratu liczby omegaM aż do -1.

Póki stos nie będzie pusty będę w każdej iteracji pętli while ściągał z niego kolejne wartości i przypisywał je do zmiennej currentOmegaM.

W dalszej części będę oznaczał jako ω_i pierwiastek z 1 stopnia 2^i , w Z_p który podniesiony do żadnej mniejszej niż 2^i potęgi o wykładniku naturalnym nie jest równy 1, zaś f_j

Przyjmijmgy oznaczenie, że na początku i-tej iteracji wektor coefficients ma postać $\frac{size}{2^{i-1}}$ bloków postaci $(f_{i,k}(\omega_i^0), f_{i,k}(\omega_i^1), ..., f_{i,k}(\omega_i^{2^{i-1}-1}))$. gdzie k to numer bloku. Chcemy następujące po sobie pary bloków połączyć w jeden blok postaci $(f_{i+1,k}(\omega_{i+1}^0), f_{i+1,k}(\omega_{i+1}^1), ..., f_{i+1,k}(\omega_{i+1}^{2^{i}-1}))$, przy czym $f_{i+1,k}(\omega_{i+1}^j) = f_{i,2k}(\omega_i^{\frac{j}{2}}) + f_{i,2k+1}(\omega_i^{\frac{j}{2}})\omega_{i+1}^j$. Kolejne iteracje pętli z iteratorem j odpowiadają kolejnym punktom w których wyliczamy wartości

Kolejne iteracje pętli z iteratorem j odpowiadają kolejnym punktom w których wyliczamy wartości odpowiednich wielomianów, zaś pętla z iteratorem k numery kolejnych rozpatrywanych wielomianów. Ponieważ $\omega_{i+1}^{2^i} = -1$ wyliczenie $f_{i+1,k}(\omega_{i+1}^j)$ i $f_{i+1,k}(\omega_{i+1}^{j+2^i})$ wyliczam w jednej iteracji pętli.(jak lepiej to napisać?)

Przejdźmy do pełnej procedury mnożenia.

```
std::vector<field>multiplication(std::vector<field>A, std::vector<field>B){
    long long size = 1;
    while (size < (long long)((A.size() + B.size()) +2)){
        size *= 2;
    long long l = log(size);
    field omegaM = enoughGoodRoot(1);
    DFT(A, size, omegaM);
    DFT(B, size, omegaM);
    for (long long i=0; i < size; i++){
        A[i] = B[i] * A[i];
    omegaM = field(1)/omegaM;
    DFT(A, size, omegaM);
    for (long long i=0; i < size; i++){
        A[i] /= field(size);
    return A;
}
```

Wektorów nie przekazuję przez referencje bo będę je modyfikował.

Najpierw wiliczamy wartość size będącą liczbą punktów w których będziemy liczyć wartości wielomianu AB(jest to najmniejsza liczba będąca potgą 2 o wykładniku naturalnym większa niż stopień AB). Kolejnym etapem jest znalezienie pierwiastka stopnia size z 1 w Z_p , nie będącym w tym ciele jednocześnie pierwiastkiem z 1 niższeg naturalnego stopnia. Następnie wyliczamy przez wywołania DFT na odpowiednich argumentach wektor $(A(omegaM^0), A(omegaM^1), ..., A(omegaM^{size}))$ oraz $(B(omegaM^0), B(omegaM^1), ..., B(omegaM^{size}))$, następnie w kopii wektora A zapisuję wartości AB w kolejnych punktach będące wartościami odpowiednich mnożeń.

Okazuje się, że aby zmienić, wektor $(AB(omegaM^0), AB(omegaM^1), ..., AB(omegaM^{size}))$ w wektor kolejnych współczynników AB wystarczy wywołać na nim DFT z drugim argumentem równym size i trzecim będącym równym odwrotności omegaM w Z_p , a następnie podzielić w Z_p każdy jego element przez size.

Pochodna algebraiczna i jej własności

Klasyczna analityczna definicja pochodnej jest to przekształcenie funkcji f(x) w funkcję f'(x) taką, że $f'(x) = \lim_{h\to 0} \frac{f(x+h)-f(x)}{h}$. Definicja taka traci jednak cały sens jeżeli chcemy zmienić dziedzinę funkcji f i f' z liczb rzeczywistych na dziedzinę gdzie nie możemy zmniejszać h w taki sposób by było dowolnie małe lecz niezerowe. Przykładem takiej dziedziny jest ciało Z_p .

Zaóważmy, że jeżeli funkcja $f \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ jest gładka w okolicy 0, możemy ją utożsamić z jej szeregiem Taylora $\sum_{i=0}^{\infty} f_i x^i$.

Weźmy liczbę pierwszą p. W dalszej części sekcji będę zakładał, że współczynniki szeregu Taylora rozważanej funkcji są postaci $\frac{a_i}{b_i}$, gdzie $a, b \in \mathbb{Z}$ i b jest niepodzielne przez p. Przy takim założeniu napis $\sum_{i=0}^{\infty} \frac{a_i}{b_i} x^i$ zachowuje algebraiczny sens również w ciele reszt Z_p , w którym liczbę całkowitą utożsamiamy z jej resztą z dzielenia przez p. W języku szeregów Taylora pochodną można zdefiniować jako przekształcenie funkcji $f(x) = \sum_{i=0}^{\infty} f_i x^i$ w funkcję $f'(x) = \sum_{i=0}^{\infty} (i+1) f_{i+1} x^i$. Udowodnię teraz, że tak zdefiniowana pochodna, dla funkcji $f(x) = \sum_{i=0}^{\infty} f_i x^i$ i $g(x) = \sum_{i=0}^{\infty} g_i x^i$ zachowuje własności f' + g' = (f+g)', f' - g' = (f-g)', (fg)' = f'g + fg' oraz f(g)' = f'(g)g'.

Lemat:
$$f' + g' = (f+g)'$$
 oraz $f' - g' = (f-g)'$
Dowód: $f' + g' = \sum_{1}^{\infty} i f_i x^{i-1} + \sum_{1}^{\infty} i g_i x^{i-1} = \sum_{1}^{\infty} i (f_i + g_i) x^{i-1} = (f+g)'$ i analogicznie $f' - g' = \sum_{1}^{\infty} i f_i x^{i-1} - \sum_{1}^{\infty} i g_i x^{i-1} = \sum_{1}^{\infty} (f_i - g_i) x^{i-1} = (f-g)'$

```
Lemat: (fg)' = f'g + fg'.
Lemat: (fg)' = f'g + fg'.

Dowód: (fg)' = ((\sum_{i=0}^{\infty} f_i x^i)(\sum_{i=0}^{\infty} g_i x^i))' = (\sum_{i=0}^{\infty} (\sum_{j=0}^{i} f_j g_{i-j}) x^i)' = \sum_{i=1}^{\infty} (\sum_{j=0}^{i} f_j g_{i-j}) i x^{i-1} = \sum_{i=0}^{\infty} (\sum_{j=0}^{i} f_j g_{i+1-j}) (i+1) x^i  z kolei f'g + fg' = (\sum_{0}^{\infty} (i+1) f_{i+1} x^{i-1})(\sum_{i=0}^{\infty} g_i x^i) + (\sum_{0}^{\infty} (i+1) g_{i+1} x^i)(\sum_{i=0}^{\infty} f_i x^i) = \sum_{i=0}^{\infty} (\sum_{j=0}^{i} f_{i+1-j} g_j (i+1-j)) x^i + \sum_{i=0}^{\infty} (\sum_{j=0}^{i} g_{i+1-j} f_j (i+1-j)) x^i = \sum_{i=0}^{\infty} (\sum_{j=0}^{i} g_{i+1-j} f_j (i+1-j)) x^i 
    (1-j+j)x^i = \sum_{i=0}^{\infty} (\sum_{j=0}^{i} g_{i+1-j}f_j)(i+1)x^i = (fg)'
```

Lemat: (f(g))' = f'(g)g'.

Dowód: Na początek przyjmijmy, że $f(x) = x^k$, gdzie k jest liczbą naturalną. Dla k = 0 i k = 1teza jest spełniona. Niech teza jest spełniona dla $f(x) = x^l$ dla każdego naturalnego l mniejszego niż k. Wtedy $(g^k)' = ((g^{k-1})g)' = (g^{k-1})g' + g(g^{k-1})' = (g^{k-1})g' + g((k-1)g^{k-2}g') = (g^{k-1})g' + ((k-1)g^{k-1}g') = kg^{k-1}g'$, tak więc na mocy zasady indukcji dla dowolnego k naturalnego jeżeli $f(x) = x^k$ to (f(g))' = f'(g)g' dla dowolnego g postaci $\sum_{1}^{\infty} g_i x^i$. W takim razie dla dowolnego f postaci $\sum_{1}^{\infty} g_i x^i$ zachodzi $(f(g))' = (\sum_{i=0}^{\infty} f_i g^i)' = \sum_{i=0}^{\infty} f_i (g^i)' = \sum_{i=0}^{\infty} f_i i g^{i-1} g' = f'(g)g'$.

8 Implementacja algorytmu Jin i Wu

W tej części pracy dla funkcji F(x), której szereg Taylora ma postać $\sum_{i=0}^{\infty} f_i x^i$ jako F_t będziemy oznaczać $\sum_{i=0}^{t} f_i x^i$.

Zasadnicza implementacja algorytmyu Jin i Wu składa się z 4 funkcji.

Pierwszą z nich jaką omówię jest funkcja B, której zadaniem jest wyliczenie pierwszych t+1 współczynników szeregu Taylora $B(x) = \ln(\prod_{i=1}^{n} (1 + x^{s_i}))$.

Funkcja B wyznacza wektor t+1 pierszych wyrazów szeregu Taylora w ciele Z_p następującej funkcji:

$$B(x) = \ln(\prod_{i=1}^{n} (1 + x^{s_i})) = \sum_{i=1}^{n} \ln(1 + x^{s_i}) = \sum_{i=1}^{n} (\sum_{j=1}^{\infty} \frac{(-1)^{j-1}}{j} x^{s_i j}).$$

Niech a_k będzie oznaczać liczbę elementów S równych k. Przy tak przyjętych oznaczeniach

$$B_t(x) = \sum_{i=1}^n \left(\sum_{j=1}^{\lfloor \frac{t}{s_i} \rfloor} \frac{(-1)^{j-1}}{j} x^{s_i j} \right) = \sum_{k=1}^t \left(\sum_{j=1}^{\lfloor \frac{t}{k} \rfloor} \frac{a_k (-1)^{j-1}}{j} x^{jk} \right)$$

Spójrzmy na implementacje funkcji B.

```
std::vector<field > B(std::vector<field > s, long long t){
    std::vector < field > a(t+1, field(0));
    std::vector < field > ans(t+1, field(0));
    int K;
    for (int i =0; i < s. size (); i++)
        if (s[i].getValue()<=t)a[s[i].getValue()] ++;
    for (long long k = 1; k \le t; k++)
        for (long long j = 1; j <= t/k; j++){
             field x = field(-1);
             ans [k*j] = ans [k*j] + a[k]*(x^(j-1))/field(j);
        }
    return ans;
}
```

Na poczatku tworze wektor a którego k-ty element oznacza zdefiniowane wcześniej a_k . Reszta kodu jest prostym przetłumaczeniem matematycznej notacji sumy na składnię zawierającą pętle, przy czym pole ans[i] odpowiada współczynnikowi przy x^i w rozwinięciu w szereg Taylora funkcji B(x).

Kolejne dwie funkcjie to compute i mainCompute.

Kolejne dwie funkcjie to compute I marincompute.

Ich celem jest wyliczenie $(\exp(B(x)))_t = (\sum_{i=0}^\infty \frac{B(x)^i}{i!})_t$ Algorytm ten bazuje na spostrzeżeniu, że żeby wyliczyć $G_t(x)$,gdzie $G(x) = \exp(F(x))$ i $F(x) = \sum_{i=1}^\infty f_i x^i$, jeżeli znamy G(0) wystarczy znaleźć wartości $f_0, f_1, ..., f_t$. Co więcej $G_t(F(x)) = G_t(F_t(x))$ Niech rozwinięcie w szereg Taylora funkcji G ma postać $\sum_{i=0}^\infty g_i x^i$ Zauważmy, że $G'(x) = (\exp(F(x)))' = \exp(F(x))F'(x) = G(x)F'(x)$, tak więc $\sum_{i=0}^\infty (i+1)g_{i+1}x^i = (\sum_{i=0}^\infty g_i x^i)(\sum_{i=1}^\infty i f_i x^{i-1}) = \sum_{i=0}^\infty (\sum_{j=1}^{i+1} j f_j g_{i+1-j})x^i$ Tak więc $(i+1)g_{i+1} = \sum_{j=1}^{i+1} j f_j g_{i+1-j}$, czyli $g_{i+1} = (i+1)^{-1}(\sum_{j=1}^{i+1} j f_j g_{i+1-j})$. Zauważmy, że $G(0) = g_0$, tak więc mając wyliczone $f_0, f_1, ..., f_t$ jesteśmy w stanie wyliczyć $g_1, g_2, ..., g_t$, wyliczając je po kolej

po kolei.

Weźmy liczbę pierwszą p > t.

 $B(x) = \ln(\prod_{i=0}^{n} (1+x^{s_i})) = \sum_{i=1}^{n} (\sum_{k=1}^{\infty} \frac{(-1)^{k-1} x^{s_i k}}{k}) := \sum_{i=0}^{\infty} b_i x^i, \text{ więc każda z liczb } b_0, b_1, \dots, b_n$ da się zapisać jako liczba wymierna postaci $\frac{x}{y}$, gdzie x, y to względnie pierwsze liczby naturalne i y nie jest podzielne przez p. Jeżeli x i y utożsamimy z resztą dzielenia ich przez p to wartość wyrażenia $\frac{x}{n}$ da się wyliczyć w ciele Z_p , a z tego.

Niech $A(x) = \exp(B(x)) = \prod_{i=0}^{n} (1 + x^{s_i}) := \sum_{i=0}^{\infty} a_i x^i$. Wiemy, że $a_{i+1} = (i+1)^{-1} (\sum_{j=1}^{i+1} b_j a_{i+1-j})$, a także $a_0 = \prod_{i=0}^{n} (1 + 0^{s_i}) = 1$, więc każda z liczb a_i , gdzie $i\in\{0,1,2,..,t\}$ da się przedstawić w postaci $\frac{X_i}{Y_i}$, gdzie X_i,Y_i to względnie pierwsze liczby naturalne i Y_i nie jest podzielne przez p. Jeżeli X_i i Y_i utożsamimy z resztą dzielenia ich przez p to wartość wyrażenia $\frac{X_i}{Y_i}$ da się wyliczyć w ciele Z_p i wartość liczby a_i dla naturalnego i nie większego niż t jest równa 0 wtedy i tylko wtedy gdy dla jej postaci $\frac{X_i}{Y_i}$ p dzieli X_i . Zauważmy, że A(x)jest iloczynem wielomianów o całkowitych współczynnikach, więc też jest wielomianem o całkowitych współczynnikach, więc a_i jest wartością całkowitą, która w ciele Z_p jest utożsamiona z 0 wtedy i tylko wtedy, gdy jest podzielna przez p.

Na mocy powyższych rozważań, możemy dalsze obliczenia wykonywać w ciele Z_p , chyba, że explicite zaznaczę inaczej.

Procedura mainCompute jako argument przyjmuje wektor ft+1 pierwszych współczynników rozwinięcia w szereg Taylora funkcji B. Na początku inicjuje wynikowy t+1-elementowy wektor g ustawiając wszystkie jego komórki poza g[0] na 0, z kolei g[0] ustawiamy na 1. Następnie uruchamiamy funkcję compute na argumentach 0, t, g i f.

Funkcja compute zapisuje do wektora podanego jako trzeci argument(oczywiście przez referencję, żeby można było go modyfikować) wartości kolejnych współczynników szeregu Taylora funkcji $g(x) = \exp(\sum_{i=0}^t f_i x^i)$, gdzie t+1 to długość wektora podanego jako czwarty argument, zaś f_i to wartość i-tej komórki wektora podanego jako czwarty argument. W dalszej części jako f_i będę oznaczał wartość i-tej komórki wektora podanego jako czwarty argument, zaś jako g_i będę i-tej komórki wektora podanego jako trzeci argument. Jako t będę oznaczał f.size()-1

Idea funkcji compute bazuje na tym, że aby wyliczyć $g_i = (i+1)^{-1}(\sum_{j=1}^{i+1}jf_jg_{i+1-j})$ dla wszystkich $i \in \{1, 2, ..., t\}$ należy wykonać $O(n^2)$ dodawań składników postaci $(i+1)^{-1}jf_jg_{i+1-j}$ do odpowiednich komórek. Nie każde dodawanie można wykonać w dowolnym momencie, ponieważ wartości komórek wektora g ulegają zmianie. Dodawanie uznamy za dozwolone, jeżeli g_{i+1-j} obecne w dodawanym składniku $(i+1)^{-1}f_jg_{i+1-j}$ nie ulega zmianie.

Zapisana w pseudokodzie funkcja compute ma postać:

```
procedure compute(l,r,g,f)  \begin{array}{l} if \ l < r \\ m <- \ floor ((l+r)/2) \ \#obliczenia \ w \ tej \ linii \ wykonujemy \ w \ liczbach \ naturalnych \ compute(l,m,g,f) \\ for \ i <- \ m+1, \ m+2, \ldots, r \\ for \ j <- l, l+1, \ldots, m \\ g[i] <- \ g[i]+(i-j)f[i-j]g[j]/i \\ end \ for \\ end \ for \\ compute(m+1,r,g,f) \\ end \ if \\ end \ procedure \\ \end{array}
```

Po wykonaniu compute(1,r,f,g) chcemy, żeby wartości $g_l, g_{l+1}, ..., g_r$ były już ustawione na wartości docelowe, zaś przed wykonaniem compute(1,r,f,g) chcemy, żeby wszystkie składniki postaci $(i+1)^{-1}f_jg_{i+1-j}$ gdzie i+1-j < l zostały już dodane do odpowiednich komórek g o indeksach należących do $\{0,1,...,r\}$. Chcemy też, żeby każda operacja dodawania była dozwolona.

Jeżeli długość g jest równa 0 to rządania napisane w poprzednim akapicie są spełnione. Załóżmy indukcyjnie, że są spełnione dla g długości 0, 1, 2, ..., t-1. Niech długość g jest równa t.

Wywołanie compute(0,t,f,g) sprowadza się do wywołania compute(0,m,f,g), gdzie m to wynik wykonanej w liczbach całkowitych działania $\lfloor \frac{t}{2} \rfloor$. Po jej wykonaniu z tezy indukcyjnej $g_0,g_2,...,g_m$ mają docelowe wartości. Następnie przechodzimy do wykonania pętli

Ponieważ indeks j jest nie większy niż m wszystkie dodawania są dozwolone. Po wykonaniu tej pętli zostają już wykonane wszystkie potrzebne dodania wyrazów postaci g[i]+(i-j)f[i-j]g[j]/i, gdzie j jest niewiększe niż m. Następnie wykonujemy compute(m+1,r,g,f), co przypomina wywołanie compute(0,r-m-1,f,g) z tą modyfikacją, że w momencie gdy wykonalibyśmy linię g[i] <- g[i]+(i-j)f[i-j]g[j]/i każde wystąpienie zmiennych i i j zastępujemy odpowiednio zmiennymi i+m+1 i j+m+1. Ponieważ zgodnie z tezą indukcyjną po wykonaniu compute(0,r-m-1,f,g) g_i zostaje zwiększone o $(i+1)^{-1}(\sum_{j=1}^{i+1}jf_jg_{i+1-j})$, dla $i\in\{1,2,...,r-m-1\}$ to po wykonaniu compute(m+1,r,f,g) g_{i+m+1} zostaje zwiększone o $(m+1+i+1)^{-1}(\sum_{j=1}^{i+1}jf_{m+1+j}g_{m+1+i+1-j})$, dla $i\in\{1,2,...,r-m-1\}$, więc po wykonaniu compute(m+1,r,g,f) $g_i=(i+1)^{-1}(\sum_{j=1}^{i+1}jf_jg_{i+1-j})$ dla każdego $i\in\{0,1,2,3,...,t\}$.

Nasza implementacja jednak kożysta z jednego usprawnienia. Zauważmy, że iloczyn wielomianów $F(x) = \sum_{k=0}^{r-l} k f_k x^k$ i $G(x) = \sum_{j=0}^{m-l} g_{j+l} x^j$, ma postać $\sum_{i=0}^{r+m-2l} (\sum_{k=0}^{r-l} k f_k g_{i-k+l}) x^i$, tak więc w tym iloczynie współczynnik przy potędze x^{i-l} podzielony przez i jest równy liczbie o którą zostaje zwiększone g_i po wykonaniu pętli

```
for \ i <\!\!- m\!\!+\!\!1, \ m\!+\!\!2, \ldots, r
```

end for

Wykonanie pętli naiwnie zajmuje czas $O(t^2)$, zaś wykożystanie szybkiej teorio-liczbowej transformaty Fouriera do mnożenia wielomianów, w mojej implementacji przyspieszyć wykonanie tej pętli do $O(t \ln(t))$. Niech T(t) oznacza czas wykonania compute, gdzie różnica między drugim i pierwszym argumentem wynosi t+1. Ponieważ $T(t)=2T(\frac{t}{2})+O(t \ln(t))$, to $T(t)=O(t \ln^2(t))$.

Kolejną ostatnią już implementowaną przezemnie funkcją jest JinWu. Przyjmuje ona wektor s elementów zbioru S, oraz liczbę t. Najpierw losuje liczbę pierwszą p która jest wynikiem wykonania funkcji find_prime(s.size(),t). Następnie wywołując field::setP(p) ustawiam zmienne statyczne klasy field tak, żeby obliczenia w niej wykonywane odpowiadały wykonaniu ich w klasie Z_p . Potem do wektora Bans przy pomocy wykonania funkcji B(s,t) zapisuję t+1 pierwszych współczynników (w Z_p) szeregu Taylora funkcji $B(x) = \ln(\prod_{i=0}^{n-1}(1+x^{s_i}))$, gdzie jako n oznaczam długość wektora s, zaś jako s_i oznaczam jego i-tą komórkę w Z_p (będę to oznaczenie stosował również w dalszej części pracy). Następnie do wektora compute Ans zapisuję t+1 pierwszych współczynników
(w \mathbb{Z}_p) szeregu Taylora funkcji $A(x) = \prod_{i=0}^{n-1} (1+x^{s_i})$ jako wynik procedury mainCompute(t,Bans). Zauważmy, że ponieważ A(x) jest wielomianem współczynnik przy potędze x^i w jego rozwinięciu w szereg Taylora jest po prostu współczynnikiem przy potędze x^i w wielomianie A(x), zaś współczynnik przy potędze x^i w A(x)oznacza ilość sposobów wybrania ciągu indeksów naturalnych $-1 < i_1 < i_2 < ... < i_m < n$, takich, że $x^{s_{i_1}+s_{i_2}+\ldots+s_{i_m}}=x^i$, czyli ilość podzbiorów S dających sumę i. Ponieważ liczby te zapisujemy jako elementy Z_p możliwe, computeAns[t] jest równe 0 mimo, że istnieją podzbiory S o sumie t jednak ich liczba jest podzielna przez p. Jednak liczba tych podzbiorów napewno jest niewiększa niż 2^n , więc ma co najwyżej n różnych czynników pierwszych. Eksperymenty w sekcij poświęconej losowaniu liczby pierwszej zostało wykazane, że liczba możliwych do wylosowania wartości p jest $O(\frac{(n+t)^3}{\log(n+t)}) = O((n+t)^2)$, więc prawdopodobieństwo, że p dzieli niezerową liczbę podzbiorów S o sumie t jest $O(\frac{n}{(n+t)^2}) = O(\frac{1}{n+t})$.