Relatório de Implementação dos Algoritmos

Bruno Ramos Madson Araújo Nemuel Leal Nilton Vasques

> Disciplina Teoria dos Grafos, Professor Steffen Lewitzka, Ciência da Computação, Universidade Federal da Bahia

> > 3 de Abril de 2013

1 Árvore Geradora Mínima

Definição: Seja G=(V,E) um grafo não direcionado e conexo, G'=(V,E') é chamado de subgrafo gerador se possuí os mesmos vértices de G. Portanto se tivermos em G' uma árvore, então o subgrafo é uma árvore geradora. Quando G é um grafo conexo, em que cada aresta possui um valor ou peso p(e), o peso total da árvore geradora é

$$\sum_{e \in E'} p(e)$$

onde p(e) é uma função que retorna o peso da aresta e. Á árvore geradora mínima é a árvore G' que possui o menor peso total dentre todas as árvores possíveis do grafo G[2]. Podemos enunciar a função para encontrar a árvore geradora mínima como

$$\min \sum_{e \in E'} p(e)$$

. A partir dessa noção podemos visualizar que encontrar a árvore geradora mínima não é tão trivial assim. Se propormos uma solução pela força bruta, ou seja, encontrar todas as árvores geradoras e assim então verificar qual a que possui o menor peso total. No pior caso quando temos um grafo completo(em que todos os vértices se ligam uns aos outros) teríamos n^{n-2} árvores geradoras onde n é o número de nós, sendo assim teríamos uma

solução em tempo exponencial $O(n^n)$ e inviável . Diante deste cenário alguns matemáticos elaboram soluções para o problema das Árvores Geradoras Mínimas, se utilizando de heurísticas gulosas para encontrar a solução ótima. No presente artigo abordaremos o Algoritmo de Kruskal e o de Prim, como estudo de caso.

1.1 Projeto

A implementação dos algoritmos referente a árvore geradora mínima, consistiu no desenvolvimento de um applet para java, que facilitasse a visualização das etapas realizadas pelos algoritmos de Kruskal e Prim, de maneira bastante interativa. Todo o material produzido na implementação esta disponível em [4].

1.2 Algoritmo de Kruskal

O algoritmo de Kruskal é um algoritmo guloso, que tem por objetivo encontrar uma árvore geradora mínima para um grafo conexo e valorado (com pesos nas arestas). Vale ressaltar que para árvores não conexas, o algoritmo encontra floresta geradora mínima, ou seja uma árvore geradora mínima para cada componente conexo do grafo. O algoritmo pode ser enunciado nos seguintes passos:

Data: Um grafo Conexo

Result: Uma árvore geradora mínima a partir de um grafo conexo Criar uma floresta F, onde cada vértice do grafo é uma árvore separada;

Criar um conjunto S contendo todos as arestas do grafo;

while Sé não vazio do

Remova um aresta e com peso mínimo de S;

Se e conecta duas diferentes árvores, então adicione e para floresta F:

Caso contrário, discarte e, ou seja se a escolha de e gera um circuito em F, discarte-a;

end

Algoritmo 1: Pseudo Código do algoritmo de Kruskal

1.2.1 Implementação

A implementação foi realizada em Java com uso da estrutura de dados de listas encadeadas para manipular os conjuntos disjuntos. O código fonte está disponível no Apêndice A. A seguir o pseudo código da implementação com

as manipulações representadas pelas operações Union-Find:

```
Data: V, E
   Result: A, W
 1 W \leftarrow 0; A \leftarrow vazio;
 2 for v \in V do
    a[v] \leftarrow \mathbf{make-set(v)};
 4 end
 5 L \leftarrow \mathbf{ordene}(E, w);
 6 k \leftarrow 0;
   while k \neq |V| - 1 do
        remove(L, (u, v));
        a[u] \leftarrow find-set(u);
 9
10
        a[v] \leftarrow find\text{-set}(v);
        if a[u] \neq a[v] then
11
             aceita(u, v);
12
             A \leftarrow A \cup \{(u,v)\};
13
             W \leftarrow W + w(u, v);
14
            k \leftarrow k + 1;
15
        end
16
        \mathbf{union}(a[u], a[v]);
17
18 end
19 retorne(A, W);
```

Algoritmo 2: Pseudo Código do algoritmo de Kruskal com UnionFind

1.2.2 Análise de Complexidade

A estrutura de dados UnionFind mantém um conjunto de elementos particionados em vários subconjuntos não sobrepostos. O algoritmo que controla essa estrutura possui duas operações principais:

- Find: Determina de qual subconjunto um elemento pertence.
- Union: Faz a união de dois subconjuntos em um só subconjunto.

A ordenação na linha 5 do algoritmo 2, tem complexidade $O(\mid E \mid log \mid E \mid)$ e domina a complexidade das demais operações. A repetição das linhas 7-17 será executado $O(\mid E \mid)$ no pior caso. Logo, a complexidade total das linhas 9-10 será $O(\mid E \mid f(\mid V \mid))$, onde $f(\mid V \mid)$) é complexidade da função find-set. As linhas de 12 a 15 serão executados $\mid V \mid -1$ vezes no total, pois para um grafo contendo N vértices, precisamos de apenas N-1 arestas para interligar todos os nós e gerar uma árvore geradora mínima. Assim, a complexidade total de execução destas linhas será $O(\mid V \mid .g(\mid V \mid))$ onde

 $g(\mid V\mid)$ é a complexidade de realizar **union**. A complexidade do algoritmo de Kruskal será então:

$$O(|E| log |E| + |E| .f(|V|) + |V| .g(|V|))$$

A estrutura de dados Union Find foi implementada na sua forma simples, com o uso de uma lista encade ada. Sendo assim a complexidade da função find é $\omega(n)$, e union tem complexidade O(n) [1]. A complexidade final da implementação foi:

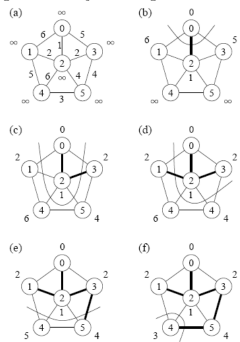
$$O(\mid E \mid log \mid E \mid + \mid E \mid .\Omega(\mid V \mid) + \mid V \mid .O(\mid V \mid))$$

A complexidade pode ser reduzida utilizando de uma estrutura de dados mais refinada para implementar a manipulação dos conjuntos disjuntos, como por exemplo usar uma lista encadeada e weighted-union heuristic[1], consegue-se uma complexidade de O(m+nlogn) para realizar as m operações de make-set, find-set e union [1].

1.3 Algoritmo de Prim

Assim como o algoritmo de Kruskal's o algoritmo de Prim utilizada também uma heurística gulosa para solucinar o problema da Àrvore Geradora Mínima. A heurística utilizada é procurar o caminho mais curto, dentre todos os possíveis, de maneira similar ao algoritmo de Djikstra. O algoritmo de Prim's tem uma propriedade de que as arestas em A sempre forma uma árvore simples Fig.1.

Fig. 1: Ilustração do Algoritmo de Prim



O algoritmo genérico de Prim procura encontrar o caminho mais curto de um vértice para os vértices vizinhos, até que todos os vértices estejão ligados uns aos outros. O pseudo-código pode ser visualizado logo abaixo:

Data: Um grafo Conexo

 ${f Result}$: Uma árvore geradora mínima a partir de um grafo conexo

Escolha um vértice S para iniciar o subgrafo;

while há vértices que não estão no subgrafo do

selecione uma aresta segura;

insira a aresta segura e seu vértice no subgrafo;

end

Algoritmo 3: Pseudo Código do algoritmo de Prim

1.3.1 Implementação

Assim como a implementação anterior o algoritmo de Prim's foi implementado em Java e fez uso da Matriz de Adjacências Binária como estrutura de dados para armazenar os vértices adjacentes de um dado vértice u. O código fonte está disponível no Apêndice A. O pseudo código que foi utilizado para a implementação pode ser visualizado em *Algorithm 4*.

```
Data: V, E
   Result: A, W
 1 dist[r] \leftarrow 0; Q \leftarrow V;
 2 for v \in V - \{r\} do
   dist[r] \leftarrow \infty;
 4 end
 5 pred[r] \leftarrow NULL;
 6 A \leftarrow \emptyset;
 7 W \leftarrow 0;
   while Q não for vazio do
        remover de Q o vértice u com menor valor em dist;
        W \leftarrow W + dist[u];
10
       if pred[u] \neq null then
11
           A \leftarrow A \cup \{(pred[u], u\};
12
        end
13
       for v \in Adj[u] do
14
            if v \in Q and dist[v] > w[u, v] then
15
                dist[v] \leftarrow w[u,v];
16
                pred[v] \leftarrow u;
17
            end
18
       end
19
20 end
21 retorne(A, W);
```

Algoritmo 4: Pseudo Código do algoritmo de Prim

1.3.2 Ánalise de Complexidade

A complexidade do algoritmo de Prim está diretamente ligada a maneira de como é implementada a estrutura de dados em Q. Uma simples implementação utilizando matrizes de adjacência vai requerer complexidade $O(\mid V\mid^2)$ e foi a estrutura de dados utilizada neste trabalho. Utilizando de uma heap binária a complexidade cai para $O(\mid E\mid log\mid V\mid)$, ainda assim é possível decrescer ainda mais a complexidade utilizando como estrutura de dados uma Fibonacci Heap com complexidade $O(\mid E\mid +\mid V\mid log\mid V\mid)$ [1].

2 Caminho Mínimo em Grafos Orientados

2.1 Algoritmo de Djikstra

O algoritmo de Dijkstra, proposto pelo cientista E. W. Dijkstra, resolve o problema de encontrar o menor caminho entre dois vertices num grafo orientado ou não com arestas de peso não negativo. O algoritimo de Dijkstra é um metodo guloso para resolver o problema do caminho mais curto. A ideia por trás do método guloso é efetuar uma BFS ponderada sobre um dado grafo, a partir de um nó n. Dijkstra é comumente implementado com uma fila de prioridade como uma heap, de modo que em cada iteração, quando precisamos de obter o próximo nó a ser visitado, então este nó escolhido será o nó mais próximo ao nó n.

O algoritmo de Dijkstra mantem um conjunto S de vertices cujo o peso do menor caminho a partir de s já foi determinado. O algoritmo seleciona repetidamente o vértice $u \in V-S$ com o menor caminho estimado, acrescenta u em S, e relaxa todas as arestas que incidem em u. O seguinte pseudo-código usa uma fila de prioridade Q de vértices, introduzidos pelos seus valores d.

```
1 INITIALIZE-SINGLE-SOURCE(G,s);
2 S \leftarrow \emptyset;
3 Q \leftarrow V[G];
4 while Q = \emptyset do
5 | u \leftarrow EXTRACTING - MIN(Q);
6 | S \leftarrow S \cup \{u\};
7 | foreach vertex \ v \in Adj[u] do
8 | RELAX(u,v,w);
9 | end
10 end
```

Algoritmo 5: Pseudo Código do Algoritmo de Djijstra

2.1.1 Análise de Complexidade

Data: G,w,s

Seja n o número de nós e m o número de arestas.

Uma vez que implementamos nossa fila de prioridade como uma heap, então o tempo de complexidade para remover o elemento minimo da heap ou adicionar um novo elemento é O(logn). Agora precisamos considerar o fato de quando atualizamos as menores distância dos nós, ou a fase de relaxação das arestas obtemos O(n+m).

Com isso, o tempo que o algoritmo de Dijkstra gasta em cada nó é O(mlogn), enquanto que se precisamos visitar todos os nós, então a com-

plexidade de tempo do algoritmo de Dijkstra seria $O((n+m)\log n)$.

Até agora, consideramos apenas a computação de um único nó para todos os outros nós. Contudo a complexidade para computar a menor distância partindo de todos os nós para todos os outros nós é O(n(n+m)logn). Assim, se temos um grafo completo a complexidade seria $O(n^2logn)$.

2.1.2 Implementação

O algoritmo foi implementado na linguagem python no arquivo dijkstra.py. Utiliza a biblioteca pygraphviz, que pode ser instalada em um computador Debian/Linux com o seguinte comando:

aptitude install python-pygraphviz

O arquivo dijkstra.py possui o seguinte cabeçalho:

```
from pygraphviz import *
from random import *
from threading import Thread
import Image
import os
```

A função main contem os principais passos do algoritmo: 1) cria um grafo, os vértices e as arestas já são predefinidos; 2) exibe a imagem do grafo gerado; 3) cria uma matriz contendo os menores caminhos a partir de todos o vértices para todos os vértices; 4) solicita o vértice origem e o vértice destino; 5) exibe a imagem do menor caminho de origem para destino.

```
def main():
2
      # criao grafo
3
       grafo = criarGrafo()
       grafo.draw("grafo.jpg", "jpg", "dot")
       #exibe o grafo
6
       Image.open("grafo.jpg").show();
7
       #calcula as distancias
8
       matriz = None
       matriz = calcularDistancias(grafo)
10
       //selecao dos vertices
11
      o = raw_input("\nEscolha um vertice de origem: ")
12
       #res = matriz.get(o)
13
       d = raw_input("Escolha um vertice destino: ")
14
       #desenha o menor caminho entre origem e destino
15
       desenharCaminho(grafo, matriz[o][1], o, d)
16
```

A função calcularDistancias irá executar o algoritmo de Dijkstra para todos os vértices como origem irá armazenar o resultado em uma matriz.

```
def calcularDistancias(grafo):
    matriz = {}
    for v in grafo:
        dijk = Dijkstra()
        #calcula menor distancia de v para todos os
            outros vertices
        MenorDistancias = dijk.menorDistancias(grafo, v)
        ; Armazena a menor distancia partindo de v ate
            os outros vertices
        matriz[v] = MenorDistancias
```

O metodo menorDistancias da classe Dijkstra executa o algoritmo de dijkstra e retorna a lista dos menores caminhos do vertice v para os outros vertices.

```
def menorDistancias(self, grafo, v):
           #primeiro passo: iniciam-se os valores:
3
           distancia = {}
           for no in grafo:
               if no in grafo.neighbors(v): #se o no esta
                  na lista dos vizinhos de v.
                   distancia[no] = (float(grafo.get_edge(v,
                       no).attr['label']), v) # armazena o
                      peso da aresta
               else: # nao vizinho ou o mesmo vertice
9
                   distancia[no] = (float('+inf'), None) #
10
                      distancia = + infinito
11
           # Armazena a distancia partindo de v ate os
12
              outros vertices
           distancias = distancia.keys()
13
           vertices = [v]
           distanciaCopy = distancia.copy()
           listaDist = [distanciaCopy]
16
17
18
           while (len(distancias) > len(vertices)):
19
               ditems = distancia.items()
20
               daux = []
21
               for a in ditems:
22
```

```
if a[0] not in vertices:
23
                         daux += [a]
24
25
                menor = daux[0]
                for a in daux:
27
                    if a[1][0] < menor[1][0]:</pre>
28
                         menor = a
29
30
                vertices += [menor[0]]
31
32
                for no in grafo.neighbors(menor[0]):
33
                    if no not in vertices:
34
                         if distancia[no][0] > (menor[1][0]+
35
                            float(grafo.get_edge(menor[0], no
                            ).attr['label'])):
                             distancia[no] = (menor[1][0]+
36
                                float(grafo.get_edge(menor
                                [0], no).attr['label']),
                                menor[0])
37
                distanciaCopy = distancia.copy()
39
                listaDist += [distanciaCopy]
40
41
42
           return (vertices, distancia, listaDist)
43
```

2.2 Algoritmo de Floyd-Warshall

O algoritmo de Floyd-Warshall usa uma formulação de programação dinâmica para resolver o problema de caminhos mais curtos de todos os pares em grafo orientado G=(V,E). O algoritmo é executado no tempo $O(V^3)$. O algoritmo de Floyd-Warshall se baseia na observação a seguir. Sejan V=1,2,...,n os vértices de G, e considere um subconjunto 1,2,...,k de vertices para algum k. Para qualquer par de vértices $i,j\in V$, considere todos os caminhos desde i até j cujos vértices intermediários são todos traçados a partir de 1,2,...,k, e seja p um caminho de peso minimo dentre eles. O algoritmo de Floyd-Warshal explora um relacionamento entre o caminho p e caminhos mais curtos desde i até j com todos vértices intermediários no conjunto1,2,...,k-1. O Relacionamento depende do fato de k ser ou não um vértice intermediário do caminho p.

Se k não é um vértice intermediário do caminho p, então todos os vértices intermediários do caminho p estão no conjunto 1,2,...,k-1. Desse modo, um caminho mais curto desde o vértice i até o j com todos os intermediários no conjunto 1,2,...,k-1 também é um caminho mais curto desde i até j com todos os vértices intermediários no conjunto 1,2,...,k.

Se k é um vertice intermediário do caminho p, então desmembramos p em ip_1kp_2j . P1 é um caminho mais curto desde i até k com todos os vértices intermediários no conjunto 1,2,...,k. Como o vértice k não é um vertice intermediário do caminho p1, vemos que p1 é um caminho mais curto desde i até k com todos os vértices intermediários no conjunto 1,2,...,k-1. De modo semelhante, p2 é um caminho mais curto até o vértice j com todos os vértices intermediários no conjunto 1,2,...,k-1.

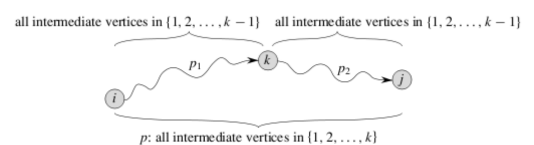


Figure 25.3 Path p is a shortest path from vertex i to vertex j, and k is the highest-numbered intermediate vertex of p. Path p_1 , the portion of path p from vertex i to vertex k, has all intermediate vertices in the set $\{1, 2, ..., k-1\}$. The same holds for path p_2 from vertex k to vertex j.

A formulação recursiva seguindo a discussão acima é dada por:

$$d_{ij}^{(k)} = \begin{cases} w_{ij} & \text{if } k = 0 \text{ ,} \\ \min \left(d_{ij}^{(k-1)}, d_{ik}^{(k-1)} + d_{kj}^{(k-1)} \right) & \text{if } k \geq 1 \text{ .} \end{cases}$$

Com base na recorrência acima, o seguinte procedimento bottom-up pode ser usado para calcular o dij(k), a fim de aumentar os valores de k. A sua entrada é uma matriz n x n W definido como na equação. O procedimento retorna a matriz D(n) com os pesos dos menores caminhos.

```
FLOYD-WARSHALL(W)

1  n \leftarrow rows[W]

2  D^{(0)} \leftarrow W

3  for k \leftarrow 1 to n

4  do for i \leftarrow 1 to n

5  do for j \leftarrow 1 to n

6  do d_{ij}^{(k)} \leftarrow \min \left(d_{ij}^{(k-1)}, d_{ik}^{(k-1)} + d_{kj}^{(k-1)}\right)

7  return D^{(n)}
```

Fig. 2: Pseudo Código do algoritmo de Floyd-Warshall

2.2.1 Implementação

O algoritmo foi implementado na linguagem python no arquivo floyd.py.

A função main cria um grafo predefinido e depois chama a funcao floydWarshall com o gafo sendo passado como parâmetro.

```
if __name__ == '__main__':
2
       #Cria o grafo
3
4
       grafo = {'A':{'A':0,'B':INF,'C':12,'D':6,'E':4},
5
                 'B':{'A':INF,'B':0,'C':INF,'D':1,'E':INF},
7
                 'C':{'A':INF,'B':INF,'C':0,'D':15,'E':3},
9
10
                 'D':{'A':INF,'B':INF,'C':15,'D':0,'E':4},
11
^{12}
                 'E':{'A':INF,'B':7,'C':INF,'D':INF,'E':0}
13
14
                 }
15
```

A função floyd Warshall primeiro armazena a distancia dos vertices em seguida executa o algoritmo de Floyd-Warshal para obter o menor caminho para todos os pares por fim exibe a tabela com os resultados.

```
def floydWarshall(grafo):
       nos = grafo.keys()
3
       distancia = {}
       #armezena a distancia do no n para o no k
       for n in nos:
           distancia[n] = {}
10
11
           for k in nos:
12
13
                distancia[n][k] = grafo[n][k]
14
       # Floyd-warshal - programacao dinamica
15
       for k in nos:
16
           for i in nos:
18
19
                for j in nos:
20
21
                    if distancia[i][k] + distancia[k][j] <</pre>
22
                       distancia[i][j]:
23
                         distancia[i][j] = distancia[i][k]+
24
                            distancia[k][j]
       # imprime a tabela com resultado
25
       printSolution(distancia)
```

3 Busca em Profundidade ou Depth-First-Search (DFS) para Ordenação Topológica

3.1 Definição

Busca em profundidade (ou busca em profundidade-primeiro, também usada a sigla em inglês DFS) é um algoritmo usado para realizar uma busca ou travessia numa árvore, estrutura de árvore ou grafo. Intuitivamente, o algoritmo começa num nó raiz (selecionando algum nó como sendo o raiz, no caso de um grafo) e explora tanto quanto possível cada um dos seus ramos, antes de retroceder(backtracking).

A estratégia seguida pela busca em profundidade é, procurar "mais fundo" no grafo sempre que possível. As arestas são exploradas a partir do vértice v mais recentemente descoberto que ainda tem arestas inexploradas saindo dele. Quando todas as arestas de v são exploradas, a busca "regressa" para explorar as arestas que deixam o vértice a partir do qual v foi descoberto. Esse processo continua até descobrirmos todos os vértices acessíveis a partir do vértice de origem inicial. Se restarem quaisquer vértices não descobertos, então um deles será selecionado como nova origem, e a busca se repetirá a partir daquela origem. Esse processo inteiro será repetido até que todos os vértices sejam descobertos.

Sempre que um vértice v é descoberto durante uma varredura da lista de adjacências de um vértice já descoberto u, a busca em profundidade registra esse evento definindo um campo predecessor de v, um campo r[u], como u. O subgrafo predecessor produzido por uma busca em profundidade pode ser composto por várias árvores, ele forma uma floresta primeiro na profundidade composta por várias árvores primeiro na profundidade. O algoritmo genérico para busca em profundidade realiza passos que já foram descritos mais acima. O pseudo-código pode ser visualizado no Algoritmo 6:

```
Data: Inicio, Alvo
1 function BuscaProfundidade;
2 empilha(Pilha,Inicio);
  while Pilha is not empty do
      varNodo \leftarrow desempilha(Pilha);
      Colore(Nodo, Cinza);
\mathbf{5}
      if Nodo = Alvo then
6
         return Nodo;
      end
8
9
      for Filho in Expande(Nodo) do
         if Filho.cor = Branco then
10
             empilha(Pilha, Filho);
11
         end
12
13
      end
      Colore(Nodo, Preto);
14
15 end
```

Algoritmo 6: Pseudo-código do algoritmo de Busca em Profundidade

3.2 Implementação

A implementação deste algoritmo de busca em profundidade foi feito em C, fez uso de matriz de adjacências binárias como estrutura de dados para armazenar os vértices adjacentes de um dado vértice. O código fonte está disponível no Apêndice. O pseudo-código que foi utilizado para a implementação da busca em profundidade pode ser visualizado no Algoritmo 7.

```
Data: Inicio, Alvo
1 Coloque o nó inicial no topo da pilha;
2 if pilha estiver vazia then
3 | retorne falha e pare;
4 end
5 if o elemento na pilha é o nó alvo g then
6 | retorne sucesso e pare;
7 end
8 else
9 | Remova e expanda o primeiro elemebto e coloque o filho no topo da pilha;
10 | Volte ao passo 2;
11 end
```

Algoritmo 7: Pseudo-código para a implementação de Busca em Profundidade

3.3 Análise de Complexidade

O tempo de execução do nosso algoritmo de Busca em Profundidade é de tempo $O(V^2)$, para V igual à quantidade de vértices. Mas, a complexidade do problema pode ser de tempo O(V+E), sendo E a quantidade de arestas. No nosso algoritmo, primeiro entra-se com um inteiro não negativo da quantidade de vértices do grafo, após isso diz-se qual o vértice-origem do grafo e o programa gera o vetor ordenado por Busca em Profundidade.

3.4 Ordenação Topológica (usando Busca em Profundidade)

Uma ordenação topológica de um grafo acíclico orientado G = (V,E) é uma ordenação linear de todos os seus vértices, tal que se G contém uma aresta (u,v), etnão u aparece antes de v na ordenação. A ordenação topológica de um grafo pode ser vista como uma ordenação de seus vértices ao longo de uma linha horizontal de tal forma que todas as arestas orientadas sigam da esquerda para a direita. Grafos acíclicos orientados (gao) são usados em muitas aplicações para indicar precedências entre eventos.

TOPOLOGICAL-SORT(G);

chamar DepthFirstSearch (DFS) para cada vértice v;

à medida que cada vértice é terminado, inserir o vértice à frente de uma lista ligada;

return a lista ligada de vértices.;

Algoritmo 8: Pseudo Código para ordenar topologicamente um gao

Executamos uma ordem topológica no tempo O(V+E), pois a busca em profundidade demora o tempo O(V+E) e leva tempo O(1) para inserir cada um dos $\mid V \mid$ vértices à frente da lista ligada.

Para o exemplo a seguir, a matriz adjacência seria a que é mostrada na Fig 4.

Uma ordenação da busca profundidade para o exemplo seria 7 \to 11 \to 2 \to 9 \to 10 \to 5 \to 8 \to 3 \to 10.

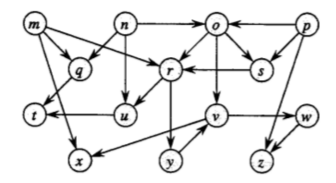


Fig. 3: Um gao para ordenação topológica

	2	3	5	7	8	9	10	11
2	0	0	0	0	0	0	0	0
3	0	0	0	0	1	0	0	0
5	0	0	0	0	0	0	0	1
7	0	0	0	0	1	0	0	1
8	0	0	0	0	0	1	0	0
9	0	0	0	0	0	0	0	0
10	0	0	0	0	0	0	0	0
11	1	0	0	0	0	1	0	0

Fig. 4: Matriz Adjacência para o grafo ao lado

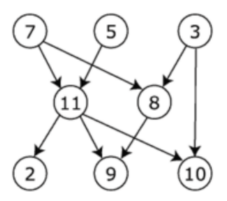


Fig. 5: Exemplo de grafo direcionado a ser ordenado por profundidade

4 Fechamento Transitivo

4.1 Definição

Suponha que temos um grafo direcionado G=(V,E). É útil saber que, dado um par de vértices u e w, onde há um caminho de u para w no grafo. Uma

boa maneira de guardar esta informação é construir um outro grafo, chamálo de $G^* = (V, E^*)$, tal que existe uma aresta (u, w) em G^* , se e somente se, existe um caminho de u para w em G. Esse grafo é chamado de fechamento transitivo.

O nome "fechamento transitivo" significa que: Ter uma propriedade transitiva significa que se a se relaciona com b de alguma forma especial, e b se relaciona com c, então a se relaciona com c. Somos familiares com várias formas de transitividade. No caso de grafos, dizemos que um grafo é transitivo se, para todo trio de vértices a, b e c, se (a,b) é uma aresta, e (b,c) é uma aresta, então (a,c) também é uma ares. Alguns grafos são transitivos, outros não. Algebricamente: "R é transitiva sse $R^n \subseteq R$ para todo $n \ge 1$ ". Um conjunto A* é um fechamento de um conjunto A com alguma propriedade especial (como transitividade) é resultado da soma de A com somente os elementos que causam A satisfazer esta propriedade especial, e não outros elementos. O fechamento transitivo de um grafo é resultado da adição das menores arestas possíveis ao grafo tal que é transitivo. (Podemos facilmente adicionar uma porção de arestas a um grafo para fazê-lo transitivo, mas a parte do fechamento transitivo significa que queremos preservar as relações de caminhos existentes anteriormente, i.e., não adicionaremos arestas que não representam caminhos no grafo. Representaremos grafos usando uma matriz de adjacência de valores booleanos e usaremos esta matriz de adjacência para construir a matriz de fechamento transitivo.

4.2 Algoritmo de Warshall

O algoritmo de Warshall é um algoritmo de força bruta, tem por objetivo encontrar para cada elemento do grafo, as arestas que chegam e saem dele. É um eficiente método de computar a transitividade de uma relação. O algoritmo de Warshall tem como entrada uma matriz Mr representando a relação R e tem como saída a matriz Mr* da relação R*, o fechamento transitivo de

R. Abaixo está um pseudo-código para Warshall.

```
Transitive-Closure (G);
n = |V|;
t(0) = the adjacency matrix for G;
// there is always an empty path from a vertex to itself, // make sure
the adjacency matrix reflects this
for i in 1..n do
  t(0)[i,i] = True;
end
// step through the t(k)'s;
for k in 1..n do
   for i in 1..n do
       for j in 1..n do
         | \quad t^{(k)}[i,j] = t^{(k-1)}[i,j]OR(t^{(k-1)}[i,k]ANDt^{(k-1)}[k,j]); 
       \operatorname{end}
   end
end
return t(n);
```

Algoritmo 9: Pseudo-código do algoritmo de Warshall

4.3 Implementação

A implementação foi feita em Python. O código fonte está disponível no Apêndice. A seguir o pseudo código da implementação com a função principal do algoritmo de Warshall.

```
Data: MR: n x n 0-1 matrix
W := MR(W = [w_{i,j}]) \text{i for } k=1 \text{ to } n \text{ do}
| \text{ for } i=1 \text{ to } n \text{ do}
| \text{ for } j=1 \text{ to } n \text{ do}
| w_{i,j} = w_{i,j} \lor (w_{i,k} \land w_{k,j});
| \text{ end}
| \text{ end}
| \text{ end}
| \text{ return } W;
```

Algoritmo 10: Pseudo-código da função principal do algoritmo de Warshall

4.4 Análise de Complexidade

Ao final do algoritmo, a simples análise dele nos diz que a complexidade dos 3 loops levam um tempo $O(n^3)$. Com relação ao armazenamento de da-

dos, notamos que no algoritmo só precisamos de duas matrizes computadas, então podemos reusar o armazenamento para outras matrizes, nos dando uma complexidade de armazenamento de $O(n^2)$.

Appendices

A

Algoritmos Implementados no Projeto

```
package br.ufba.graph.algorithm.minimumspanningtree;
  import br.ufba.datastructures.UnionFind;
4 import br.ufba.datastructures.UnionFind.UnionElement;
5 import br.ufba.graph.Aresta.Status;
6 import br.ufba.graph.Aresta;
import br.ufba.graph.Graph;
  import br.ufba.graph.Vertice;
  import br.ufba.graph.algorithm.GraphAlgorithm;
11
12
   * @author niltonvasques
13
   * http://en.wikipedia.org/wiki/Kruskal's_algorithm
14
  public class Kruskal implements GraphAlgorithm{
16
17
       private Graph mGraph;
18
19
       private int edges[];
20
21
       private int edgeIndex = 0;
22
23
       public Kruskal(Graph grafo) {
24
           mGraph = grafo;
25
26
27
       @Override
       public void init(){
29
           edgeIndex = 0;
30
  // crie uma floresta F (um conjunto de árvores), onde cada vértice
31
     no grafo é uma árvore separada
32
           for (int i = 0; i < mGraph.getVerticesCount();</pre>
33
              i++) {
                Vertice vertice = mGraph.getVertices()[i];
```

```
UnionFind.makeSet(vertice);
35
           }
36
37
   // create a set S containing all the edges in the graph ordered by
      weight
           edges = new int[mGraph.getArestasCount()];
39
           for( int i = 0; i < edges.length; edges[i] = i</pre>
40
               ++);
           qsort(0, edges.length -1);
41
       }
42
43
44
45
       @Override
46
       public boolean performStep() {
47
           enquanto S for nao-vazio, faca:
                remova uma aresta com peso minimo de S
49
                se essa aresta conecta duas arvores
50
      diferentes, adicione-a a floresta, combinando duas
      arvores numa unica arvore parcial
                do contrario, descarte a aresta
52
           if( edgeIndex >= edges.length )
53
                return true;
54
55
           Aresta aresta
                             = mGraph.getArestas()[ edges[
56
               edgeIndex]];
           if( aresta.status == Status.WAITING ){
57
                aresta.status = Status.PROCESSING;
58
                return false;
59
60
           edgeIndex++;
61
           UnionElement u = aresta.u;
63
           UnionElement v = aresta.v;
64
           if( !UnionFind.find(u).equals(UnionFind.find(v))
65
               ) {
                aresta.status = Status.TAKED;
66
                UnionFind.union(u, v);
67
           }else{
68
                aresta.status = Status.DISCARDED;
69
70
           return false;
71
```

```
}
72
73
        private int partition(int left, int right) {
74
             int pivot = mGraph.getArestas()[edges[(left +
                right) / 2]].weight;
            while (left <= right) {
76
                 while (mGraph.getArestas()[edges[left]].
77
                    weight < pivot)
                      left++;
78
                 while (mGraph.getArestas()[edges[right]].
79
                    weight > pivot)
                     right --;
80
81
                 if (left <= right) {</pre>
82
                      int i = left++;
83
                      int j = right--;
                      int k = edges[i];
85
                      edges[i] = edges[j];
86
                      edges[j] = k;
87
                 }
88
            }
            return left;
90
        }
91
92
        protected void qsort(int left, int right) {
93
            if (left >= right)
94
                 return;
96
            int i = partition(left, right);
97
            qsort(left, i - 1);
98
            qsort(i, right);
99
        }
100
   }
101
```

Implementação do Algoritmo de Kruskal em Java

```
package br.ufba.graph.algorithm.minimumspanningtree;

import br.ufba.datastructures.AdjacencyMatrix;
import br.ufba.graph.Aresta;
import br.ufba.graph.Aresta.Status;
import br.ufba.graph.Graph;
import br.ufba.graph.algorithm.GraphAlgorithm;
```

```
* @author niltonvasques
    * http://en.wikipedia.org/wiki/Prim%27s_algorithm
    */
12
  public class Prim implements GraphAlgorithm{
13
       private Graph mGraph;
14
       private AdjacencyMatrix verticesMatrix;
15
       private AdjacencyMatrix matrix;
16
       private boolean processing = false;
17
18
       public Prim( Graph graph) {
19
           mGraph = graph;
20
21
       @Override
22
       public void init() {
23
           processing = false;
24
           verticesMatrix = new AdjacencyMatrix(mGraph.
25
               getVerticesCount());
           verticesMatrix.makeAdjacency(0, 0);
26
           matrix = mGraph.createAdjacencyMatrix();
27
       }
28
29
       @Override
30
       public boolean performStep() {
31
           Aresta bestChoice
                                 = null;
32
           int bestVertice
                                  = -1;
33
           int vertices[] = verticesMatrix.getAdjacencys(0)
34
           for( int v = 0; v < vertices.length; v++){</pre>
35
                if( vertices[v] == 1){
36
                    int adjacencys[] = matrix.getAdjacencys(
37
                       v);
                    for( int i = 0; i < adjacencys.length; i</pre>
38
                       ++){
                         if(adjacencys[i] == 1){
39
                             Aresta aresta = mGraph.getAresta
40
                                (i, v);
                             if( aresta != null){
41
                                  if( !processing ){
42
                                      aresta.status = Status.
43
                                         PROCESSING;
                                  }else if ( bestChoice !=
44
                                     null ){
```

```
if( bestChoice.weight >
45
                                           aresta.weight ){
                                             bestChoice = aresta
46
                                             bestVertice = i;
47
                                        }
48
                                   }else{
49
                                        bestChoice = aresta;
50
                                        bestVertice = i;
51
                                   }
                              }
53
                          }
54
                     }
55
                }
56
            }
57
            if(!processing){
                processing = true;
59
                 return false;
60
            }
61
            boolean finish = true;
62
            if( bestVertice != -1 ){
                 bestChoice.status = Status.TAKED;
                 for(int i = 0; i < vertices.length; i++){</pre>
65
                     if( vertices[i] == 1){
66
                          matrix.removeAdjacency(i,
67
                             bestVertice);
                     }else{
                          finish = false;
69
                     }
70
                }
71
                 processing = false;
72
                 verticesMatrix.makeAdjacency(0, bestVertice)
73
            }
74
            return finish;
75
       }
76
77
78
  }
79
```

Implementação do Algoritmo de Prims em Java

```
#-*- coding: utf-8 -*-
from pygraphviz import *
```

```
3 from random import *
  from threading import Thread
   import Image
   import os
8
   class Dijkstra(Thread):
10
11
       def menorDistancias(self, grafo, v):
12
13
            #1° passo: iniciam-se os valores:
14
            distancia = {}
15
16
            for no in grafo:
17
                if no in grafo.neighbors(v): #se o no esta na
                   lista dos vizinhos de v.
                     distancia[no] = (float(grafo.get_edge(v,
19
                         no).attr['label']), v) # armazena o
                        peso da aresta
                else: # nao vizinho ou o mesmo vertice
20
                     distancia[no] = (float('+inf'), None) #
21
                        distancia = + infinito
22
            # Armazena a distância partindo de v até os outros
23
               vértices
            distancias = distancia.keys()
24
            vertices = [v]
25
            distanciaCopy = distancia.copy()
26
            listaDist = [distanciaCopy]
27
28
29
            while (len(distancias) > len(vertices)):
                ditems = distancia.items()
31
                daux = []
32
                for a in ditems:
33
                     if a[0] not in vertices:
34
                          daux += [a]
35
36
                menor = daux[0]
37
                for a in daux:
38
                     if a[1][0] < menor[1][0]:</pre>
39
                          menor = a
40
```

```
41
               vertices += [menor[0]]
42
43
               for no in grafo.neighbors(menor[0]):
                    if no not in vertices:
45
                        if distancia[no][0] > (menor[1][0]+
46
                           float(grafo.get_edge(menor[0], no
                           ).attr['label'])):
                             distancia[no] = (menor[1][0] +
47
                                float(grafo.get_edge(menor
                                [0], no).attr['label']),
                                menor[0])
48
49
               distanciaCopy = distancia.copy()
50
               listaDist += [distanciaCopy]
52
53
           return (vertices, distancia, listaDist)
54
55
  def criarGrafo():
57
       grafo = AGraph(strict=False) # grafo simples = falso
58
       grafo.add_edge('a','b', label="7")
59
       grafo.add_edge('a','c' , label="9")
60
       grafo.add_edge('b','c' , label="10")
61
       grafo.add_edge('b','d', label="15")
62
       grafo.add_edge('c','d', label="11")
63
       grafo.add_edge('d','e' , label="6")
64
       grafo.add_edge('e','f', label="9")
65
       grafo.add_edge('f','c', label="2")
66
       grafo.add_edge('a','f' , label="14")
67
69
       return grafo
70
71
72
  def desenharCaminho(grafo, distancia, origem, destino):
73
74
       for el in grafo.edges():
75
           el.attr['color'] = 'black'
76
77
       destinoAux = destino
```

```
79
        while True:
80
            ptr = distancia.get(destinoAux)[1]
81
             grafo.get_edge(destinoAux, ptr).attr['color'] =
            destinoAux = ptr
83
             if ptr == origem:
84
                 break
85
86
87
        grafo.draw("grafo.jpg", "jpg", "dot")
88
        Image.open("grafo.jpg").show();
89
90
91
   def calcularDistancias(grafo):
92
        matriz = {}
93
        for v in grafo:
94
             dijk = Dijkstra()
95
             #calcula menor distancia de v para todos os outros
96
                vertices
            MenorDistancias = dijk.menorDistancias(grafo, v)
97
             # Armazena a menor distância partindo de v até os outros
                vértices
            matriz[v] = MenorDistancias
99
100
        return matriz
101
102
103
104
   def main():
105
106
        # criao grafo
107
        grafo = criarGrafo()
108
        grafo.draw("grafo.jpg", "jpg", "dot")
109
        #exibe o grafo
110
        Image.open("grafo.jpg").show();
111
        #calcula as distancias
112
        matriz = None
113
        matriz = calcularDistancias(grafo)
114
        #seleção dos vertices
115
        o = raw_input("\nEscolha um vertice de origem: ")
116
        #res = matriz.get(o)
117
        d = raw_input("Escolha um vertice destino: ")
118
```

```
desenharCaminho(grafo, matriz[o][1], o, d)

120
121
122
123 main()
```

Implementação do Algoritmo de Djikstra em Python

```
INF = 999999999
   def printSolution(distGraph):
3
       string = "inf"
5
6
       nodes =distGraph.keys()
       for n in nodes:
10
            print \frac{t\%6s}{(n)},
11
12
       print " "
14
       for i in nodes:
15
16
            print"%s"%(i),
17
18
            for j in nodes:
19
20
                 if distGraph[i][j] == INF:
^{21}
22
                     print "%10s"%(string),
23
24
                 else:
25
26
                     print "%10s"%(distGraph[i][j]),
27
28
            print" "
29
30
   def floydWarshall(grafo):
31
32
       nos = grafo.keys()
33
34
       distancia = {}
35
36
```

```
#armezena a distancia do no n para o no k
37
       for n in nos:
38
39
            distancia[n] = {}
41
            for k in nos:
42
43
                 distancia[n][k] = grafo[n][k]
44
       # Floyd-warshal - programacao dinamica
45
       for k in nos:
46
47
            for i in nos:
48
49
                 for j in nos:
50
51
                     if distancia[i][k] + distancia[k][j] <</pre>
                         distancia[i][j]:
53
                          distancia[i][j] = distancia[i][k]+
54
                             distancia[k][j]
       # imprime a tabela com resultado
       printSolution(distancia)
56
57
   if __name__ == '__main__':
58
59
       #Cria o grafo
60
61
       grafo = {'A':{'A':0,'B':INF,'C':12,'D':6,'E':4},
62
63
                  'B':{'A':INF,'B':0,'C':INF,'D':1,'E':INF},
64
65
                  'C':{'A':INF,'B':INF,'C':0,'D':15,'E':3},
66
                  'D':{'A':INF,'B':INF,'C':15,'D':0,'E':4},
68
69
                  'E':{'A':INF,'B':7,'C':INF,'D':INF,'E':0}
70
71
                  }
72
73
       floydWarshall(grafo)
74
```

Implementação do Algoritmo de Floyd em Python

#!/usr/bin/python

```
# vim: set fileencoding: utf-8:
  #Encontra para cada elemento do grafo, as arestas que chegam e saem
  #Para cada par de aresta de chegada e saida, coloca 1 na matriz de
      saída
6
   def warshall(p, n):
7
       for k in range(n):
8
            for i in range(n):
                for j in range(n):
10
                     p[i][j]=max(p[i][j],(p[i][k]&p[k][j]))
11
       return
12
13
   def max(a,b):
14
       if(a>b):
15
            return(a)
16
       else:
17
            return(b)
18
19
20
   print("\n Quantidade de vertices e arestas,
21
      respectivamente:")
  n= int(input(""))
22
  e= int(input(""))
23
24
  p = [[0 for i in range(n)] for i in range(n)]
25
  for i in range(e):
       print("\n Vertices que a aresta incide %d:" % (i+1))
27
       u=int(input(""))
28
       v=int(input(""))
29
       p[(u-1)][(v-1)]=1
30
31
   print("\n Matrix adjacencia:")
32
   for i in range(n):
33
       print(p[i])
34
35
  warshall(p,n)
36
37
   for i in range(n):
38
       for j in range(n):
39
            if(i==j):
40
                p[i][j]=1
41
42
```

```
print("\n Fechamento transitivo: \n")
for i in range(n):
    print(p[i])
```

Implementação do Algoritmo de Warshall em Python

```
#include < stdio.h>
   #include < stdlib.h>
   int r;
5
   void criaMatAdjacencia(int a[][100], int qtdVert){
6
        int i,j;
7
       for(i = 0;i < qtdVert; i++)</pre>
8
            for(j = 0; j < i; j++)
10
            {
11
                      a[i][j] = rand()%2;
12
                      a[j][i] = rand()%2;
13
14
       a[i][i] = 0;
       }
16
17
        printf("\nMatriz Adjacencia \n");
18
19
       for(i=0;i<qtdVert;i++)</pre>
20
^{21}
            for(j=0;j<qtdVert;j++)</pre>
22
23
                 printf("%d\t",a[i][j]);
24
25
            printf("\n");
26
        }
27
  }
28
29
30
   void buscaprofundidade(int matriz[][100],int qtdVert,int
31
       *vetorBP, int u, int *q){
32
        int v;
33
       vetorBP[u]=1;
34
       for (v = 0; v < qtdVert; v++)
35
        {
36
37
```

```
if(matriz[u][v] == 1 && vetorBP[v] == 0)
38
            {
39
                q[++r] = v;
40
                buscaprofundidade (matriz, qtdVert, vetorBP, v, q
41
                    );
            }
42
       }
43
  }
44
   void printProfundidade(int matriz[][100],int qtdVert,int
45
       *q){
       int i,origem,vetorBP[100];
46
       printf("\nQual e o vertice origem, menor que %d: ",
47
          qtdVert);
       scanf("%d",&origem);
48
49
       for(i=0;i<qtdVert;i++)</pre>
       vetorBP[i]=0;
51
52
       q[0]=origem;
53
       buscaprofundidade(matriz,qtdVert,vetorBP,origem,q);
54
       printf("\nVetor ordenado por Busca Profundidade:\n")
56
       for(i=0;i<qtdVert;i++)</pre>
57
58
            if (vetorBP[i]!=0)
59
            printf(" -> %d ",q[i]);
61
62
       }
63
   }
64
65
   int main()
66
   {
67
       int matriz[100][100], qtdVert,*q;
68
       printf("Quantidade de vertices\n");
69
       scanf("%d",&qtdVert);
70
       q = (int *)malloc(sizeof(int)*qtdVert);
71
       criaMatAdjacencia(matriz,qtdVert);
72
       printProfundidade(matriz,qtdVert,q);
73
74
  return 0;
75
```

B Codigo Fonte das Estrutura de Dados Implementadas no Projeto

Implementação da busca profundidade em C

```
package br.ufba.datastructures;
2
3
  /**
   * @author niltonvasques
   * UnionFind data structure
   * http://en.wikipedia.org/wiki/Disjoint-
       set_data_structure
  public class UnionFind {
       public interface UnionElement{
11
12
           public UnionElement getRoot();
13
           public UnionElement getParent();
14
           public void setRoot(UnionElement x);
15
           public void setParent(UnionElement x);
17
       }
18
19
       public static void makeSet( UnionElement x ){
20
           x.setParent(x);
22
23
       public static UnionElement find( UnionElement x){
24
           if ( x.getParent() == x )
25
               return x;
26
           else
27
               return find(x.getParent());
28
       }
29
30
       public static void union (UnionElement x,
31
          UnionElement y){
           x.setRoot(find(x));
           y.setRoot(find(y));
           x.getRoot().setParent( y.getRoot() );
```

```
    35
    36
    37
```

Interface Para Operações Union-Find com Lista Encadeada

```
package br.ufba.datastructures;
  /**
3
   * @author niltonvasques
   * http://pt.wikipedia.org/wiki/Matriz_de_adjac%C3%
       AAncia
6
  public class AdjacencyMatrix {
7
       private static final int MEM_BLOCK_SIZE = 32;
       int matrix[];
10
       int stride;
11
       public AdjacencyMatrix(int n) {
12
           stride = n;
13
           int size = (int)(stride * stride);
           int lenght = 1 + (size/32);
15
           matrix = new int[ lenght ];
16
       }
17
18
       public void makeAdjacency(int element, int adjacency
19
           makeAdjacencyInternal(element, adjacency);
20
           makeAdjacencyInternal(adjacency, element);
21
       }
22
23
       public void removeAdjacency(int element, int
24
          adjacency ){
           removeAdjacencyInternal(element, adjacency);
25
           removeAdjacencyInternal(adjacency, element);
26
       }
27
28
       private void makeAdjacencyInternal(int element, int
29
          adjacency) {
           int bitIndex
                                     = (element*stride+
30
              adjacency);
           int index
                            = (int) (bitIndex/MEM_BLOCK_SIZE
31
              );
           int shift
                            = bitIndex % MEM_BLOCK_SIZE;
```

```
matrix[index] = (0x01 << shift);
33
       }
34
35
       private void removeAdjacencyInternal(int element,
36
          int adjacency) {
           int bitIndex
                                     = (element*stride+
37
              adjacency);
           int index
                             = (int) (bitIndex/MEM_BLOCK_SIZE
38
              );
           int shift
                             = bitIndex % MEM_BLOCK_SIZE;
39
           matrix[index]
                            &= (0x01 << shift);
40
41
42
       public int[] getAdjacencys(int element){
43
           int adjacencys[] = new int[stride];
44
45
           int bitIndex
                                 = (element*stride);
46
           int bitRemainder
                                 = (bitIndex % MEM_BLOCK_SIZE
47
              );
48
           for( int i = 0; i < stride; i++){</pre>
                int x = ((bitIndex+i)/MEM_BLOCK_SIZE);
50
                int y = bitRemainder + i;
51
52
                int ret = (matrix[x] >> y) & 0x01;
53
                adjacencys[i] = ret;
54
           }
56
           return adjacencys;
57
       }
58
59
       public boolean checkAdjacency(int u, int v){
60
           int bitIndex
                                 = (u*stride);
62
           int index
                                 = (int) (bitIndex/
63
              MEM_BLOCK_SIZE);
64
           int x = (v/MEM_BLOCK_SIZE) + index;
65
           int y = (bitIndex % MEM_BLOCK_SIZE) + v;
66
67
           return ((matrix[x] >> y) & 0x01) == 0x01;
68
       }
```

Implementação da Matriz de Adjacências Binária

Referências

- [1] Thomas H. Cormem, Charles E. Leiserson, Ronald L. Rivest, and Clifford Stein. *Introduction to Algorithms*, volume ISBN 0-262-03293-7, chapter 21: Data structures for Disjoint Sets, pages 498–524. MIT Press, second edition, 2001.
- [2] Fernando Nogueira. Problema da Árvore Gerador Mínima. UFJF.
- [3] F. Prado, T. Almeida, and V. N. Souza. Introdução ao Estudo sobre Árvore Geradora Mínima em Grafos com Parâmetros Fuzzy. *UNICAMP Faculdade de Engenharia Elétrica*.
- [4] Nilton Vasques. Árvore geradora mínima teoria dos grafos. https://github.com/niltonvasques/teoria-dos-grafos, 2013.