



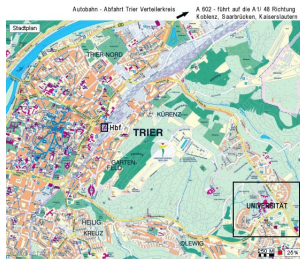
test

Max Mustermann

Fachhochschule Trier

20. Juli 2015

Problemstellung



(Quelle:

(Quelle: <http://www.vrt-info.de/images/>

liniennetzplan_trier_2014.png)

<http://www.uni-trier.de/index.php?id=27631>)

Table of content

Problemstellung

Definition

Dijkstra

Komplexität

Implementierung

Definition

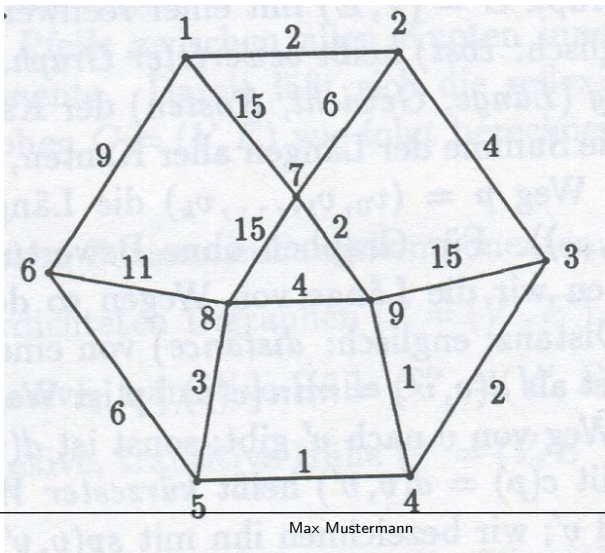
Ein **Graph** G besteht aus einer Menge X [deren Elemente Knotenpunkte genannt werden] und einer Menge U , wobei jedem Element $u \in U$ in eindeutiger Weise ein geordnetes oder ungeordnetes Paar von [nicht notwendig verschiedenen] Knotenpunkten, $x, y \in X$ zugeordnet ist. Ist jedem $u \in U$ ein geordnetes Paar von Knoten zugeordnet, so heißt der Graph **gerichtet**, und wir schreiben $G = (X, U)$. Die Elemente von U werden in diesem Fall als **Bögen** bezeichnet.

Ist jedem $u \in U$ ein ungeordnetes Paar von Knotenpunkten zugeordnet, so heißt der Graph **ungerichtet** und wir schreiben $G = [X, U]$. Die Elemente von U bezeichnen wir dann als **Kanten**.

(Quelle: Bieß, Graphentheorie)

Definition

Beispiel



white node

Ein “white node” ist ein Knoten über den noch nichts bekannt ist.

white node

Ein “white node” ist ein Knoten über den noch nichts bekannt ist.

grey node

Ein “grey node” ist ein Knoten zu dem bereits ein Weg gefunden wurde. Ob dies der ideale Weg ist kann man allerdings noch nicht sagen.

white node

Ein “white node” ist ein Knoten über den noch nichts bekannt ist.

grey node

Ein “grey node” ist ein Knoten zu dem bereits ein Weg gefunden wurde. Ob dies der ideale Weg ist kann man allerdings noch nicht sagen.

black node

Ein “black node” ist ein Knoten zu dem bereits der optimale Weg gefunden wurde.

Berechnung von Knotenwerten

Der Schätzwert k_A eines Knotens K_A kann berechnet werden, wenn es einen Knoten K_V gibt, dessen Schätzwert k_V bekannt ist und eine gerichtete Kante von K_V nach K_A mit bekannten Gewichtung g existiert.

Berechnung: $k_A = k_V + g$

Anfang

Der Startknoten wird als “black node” mit dem Wert 0 definiert.
Alle seine Nachfolgerknotenwerte werden bestimmt. Diese werden zu “grey node”

Schritt

Der “grey node”, welcher den niedrigsten Wert besitzt, wird zu einem “black nodes”. Bei allen seinen Nachfolgern wird deren Wert von dem aktuell ausgewählten “grey node” neu berechnet. Wenn der Wert kleiner als der Wert des Knoten ist, so wird dieser Wert überschrieben. Knoten, welche das erste mal einen Wert zugeordnet bekommen, sind jetzt “grey nodes”.
relaxieren benennen.

Ende

Wenn der Zielknoten ein “black node” wird, hat man den idealen Weg vom Startknoten und Endknoten gefunden.

Komplexität

Ursprüngliche Implementierung

Ursprüngliche Implementierung

- ▶ Einzelschritte:

Ursprüngliche Implementierung

- ▶ Einzelschritte:
 - ▶ Initialisieren der Arrays je $O(m)$

Ursprüngliche Implementierung

- ▶ Einzelschritte:
 - ▶ Initialisieren der Arrays je $O(m)$
 - ▶ Abarbeiten der grauen Knoten $O(m)$

Ursprüngliche Implementierung

- ▶ Einzelschritte:
 - ▶ Initialisieren der Arrays je $O(m)$
 - ▶ Abarbeiten der grauen Knoten $O(m)$
 - ▶ Bestimmen des Minimums $O(m)$

Ursprüngliche Implementierung

- ▶ Einzelschritte:
 - ▶ Initialisieren der Arrays je $O(m)$
 - ▶ Abarbeiten der grauen Knoten $O(m)$
 - ▶ Bestimmen des Minimums $O(m)$
 - ▶ Aktualisieren der Nachfolger $O(\deg(v)) \rightarrow O(k)$

Ursprüngliche Implementierung

- ▶ Einzelschritte:
 - ▶ Initialisieren der Arrays je $O(m)$
 - ▶ Abarbeiten der grauen Knoten $O(m)$
 - ▶ Bestimmen des Minimums $O(m)$
 - ▶ Aktualisieren der Nachfolger $O(\deg(v)) \rightarrow O(k)$
- ▶ insgesamt Komplexität $O(m^2)$

Implementierung mit Heap

- ▶ Vorteile:

Implementierung mit Heap

- ▶ Vorteile:
 - ▶ Heapoperationen in $O(\log m)$

Implementierung mit Heap

- ▶ Vorteile:
 - ▶ Heapoperationen in $O(\log m)$
 - ▶ Bestimmen des Minimums in $O(\log m)$

Implementierung mit Heap

- ▶ Vorteile:
 - ▶ Heapoperationen in $O(\log m)$
 - ▶ Bestimmen des Minimums in $O(\log m)$
- ▶ insgesamt Komplexität $O(k * \log m)$

Eigenschaften

Implementierung

Eigenschaften

- ▶ Programmiersprache: Python

Eigenschaften

- ▶ Programmiersprache: Python
- ▶ Umsetzung mit Heap (Priority Queue)

Eigenschaften

- ▶ Programmiersprache: Python
- ▶ Umsetzung mit Heap (Priority Queue)
- ▶ keine Speicherung der Farbstufen wie bei Dijkstra

Eigenschaften

- ▶ Programmiersprache: Python
- ▶ Umsetzung mit Heap (Priority Queue)
- ▶ keine Speicherung der Farbstufen wie bei Dijkstra
 - ▶ kürzerer und übersichtlicherer Code

Implementierung

Kompletter Code

```

1 from heapq import heappush, heappop
2
3 def dijkstra_pq(G,s):
4     m = len(G)                                #O(1)
5     pq = []                                    #O(1)
6     d = [None]*m                               #O(m)
7     p = [None]*m                               #O(m)
8     d[s] = 0                                    #O(1)
9     heappush(pq, (0,s))                        #O(log(m))
10    while pq:                                   #O(m)
11        (_,v) = heappop(pq)                     #O(log m)
12        for u in G[v]:                           #O(deg(v)) --> O(k)
13            alt = d[v] + G[v][u]                 #O(1)
14            if d[u]== None or alt < d[u]:         #O(1)
15                d[u] = alt                       #O(1)
16                p[u] = v                         #O(1)
17                heappush(pq, (alt,u))            #O(log m)
18    return d,p
19
20 def shortest_path(s,v,p):
21     if v == None:
22         return []
23     else:
24         return shortest_path(s,p[v],p) + [v]
25
26 #Graph:
27 # Knotennummern: s=0, u=1, x=2, y=3, v=4, z=5
28 def define_G():
29     G = [
30         {1:1, 4:4, 2:2}, # Nachfolger von s
31         {3:3, 4:1},      # von u
32         {4:2, 5:3},      # von x
33         {},              # von y
34         {3:1, 5:2},      # von v
35         {}               # von z
36     ]
37     return G
38
39 G = define_G()
40 d,p = dijkstra_pq(G,0)
41 print ( shortest_path(0,5,p))
42 print ( shortest_path(0,3,p))

```

Implementierung

Eingabe

```
26 #Graph:
27 # Knotennummern: s=0, u=1, x=2, y=3, v=4, z=5
28 def define_G():
29     G = [ {1:1, 4:4, 2:2}, # Nachfolger von s
30           {3:3, 4:1},      # von u
31           {4:2, 5:3},      # von x
32           {},              # von y
33           {3:1, 5:2},      # von v
34           {}               # von z
35     ]
36     return G
```

Implementierung

Algorithmus-Initialisierung

```

1  from heapq import heappush, heappop
2
3  def dijkstra_pq(G, s):
4      m = len(G)                                #O(1)
5      pq = []                                   #priority queue    #O(1)
6      d = [None]*m                             #kosten              #O(m)
7      p = [None]*m                             #vorgaenger            #O(m)
8
9
10
11
12
13
14
15
16
17
18
19

```


Implementierung

Algorithmus-Initialisierung

```
1  from heapq import heappush, heappop
2
3  def dijkstra_pq(G, s):
4      m = len(G)                                #O(1)
5      pq = []                                    #priority queue    #O(1)
6      d = [None]*m                               #kosten              #O(m)
7      p = [None]*m                               #vorgaenger            #O(m)
8      d[s] = 0                                    #O(1)
9      heappush(pq, (0, s))                       #O(log m)
10
11
12
13
14
15
16
17
18
19
```

Implementierung

Algorithmus-Erweitern

```

1  from heapq import heappush, heappop
2
3  def dijkstra_pq(G, s):
4      m = len(G)                                #O(1)
5      pq = []                                   #priority queue    #O(1)
6      d = [None]*m                             #kosten            #O(m)
7      p = [None]*m                             #vorgaenger          #O(m)
8      d[s] = 0                                 #O(1)
9      heappush(pq, (0, s))                     #O(log m)
10     while pq:                                #O(m)
11         (_, v) = heappop(pq)                 #O(log m)
12
13
14
15
16
17
18
19

```

Implementierung

Algorithmus-Erweitern

```

1  from heapq import heappush, heappop
2
3  def dijkstra_pq(G, s):
4      m = len(G)                                #O(1)
5      pq = []                                    #priority queue    #O(1)
6      d = [None]*m                               #kosten              #O(m)
7      p = [None]*m                               #vorgaenger            #O(m)
8      d[s] = 0                                    #O(1)
9      heappush(pq, (0, s))                       #O(log m)
10     while pq:                                   #O(m)
11         (_, v) = heappop(pq)                   #O(log m)
12         for u in G[v]:                          #O(deg(v)) --> O(k)
13             alt = d[v] + G[v][u]               #O(1)
14
15
16
17
18
19

```

Implementierung

Algorithmus-Aktualisieren

```

1  from heapq import heappush, heappop
2
3  def dijkstra_pq(G, s):
4      m = len(G)                                #O(1)
5      pq = []                                   #priority queue    #O(1)
6      d = [None]*m                             #kosten            #O(m)
7      p = [None]*m                             #vorgaenger          #O(m)
8      d[s] = 0                                  #O(1)
9      heappush(pq, (0, s))                     #O(log m)
10     while pq:                                #O(m)
11         (_, v) = heappop(pq)                  #O(log m)
12         for u in G[v]:                        #O(deg(v)) --> O(k)
13             alt = d[v] + G[v][u]              #O(1)
14             if d[u]==None or alt < d[u]:      #O(1)
15                 d[u] = alt                    #O(1)
16                 p[u] = v                      #O(1)
17                 heappush(pq, (alt, u))        #O(log m)
18     return d, p
19

```

Implementierung

Rekursives Bestimmen des Pfades

```
19
20 def shortest_path(s, v, p):
21     if v == None:
22         return []
23     else:
24         return shortest_path(s, p[v], p) + [v]
25
```

Aufruf

```
40 d, p = dijkstra_pq(G, 0)
41 print( shortest_path(0, 5, p))
42 print( shortest_path(0, 3, p))
```