Съдържание

1	Cop	ртировки	2
	1.1	Наивни сортировки	2
	1.2	MergeSort	2
	1.3	HeapSort	2
		1.3.1 Приоритетна опашка, пирамида.	2
		1.3.2 Алгоритъм HeapSort	7
	1.4	QuickSort	9
		1.4.1 Предимства и недостатъци на QuickSort	12
		1.4.2 Подобрения на QuickSort	12
			1.0
Използвана литература			16

Глава 1

Сортировки

Тук трябва да дефинираме задачата сортиране, обозначенията и какво е инверсия

1.1 Наивни сортировки

1.2 MergeSort

1.3 HeapSort

1.3.1 Приоритетна опашка, пирамида.

Приоритетна опашка ще наричаме абстрактна структура данни, която съхранява множество от обекти S, всеки елемент на S е двойка от вида $\langle key, value \rangle$. Върху приоритетната опашка са дефинирани поне две операции – Insert(S, el), която добавя нов елемент в структурата и функцията ExtractMax(S), която връща елемента с най-голям ключ key и го изтрива от структурата.

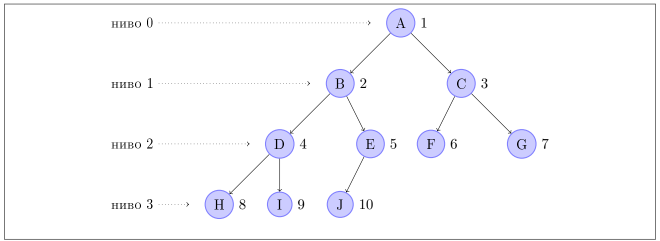
Вероятно тази структура е била дефинирана за първите операционни системи, които са управлявали реда на изпълнението на група процеси (jobs) върху споделен компютър с времеделене. Такъв компютър изпълнява в даден момент един процес (задание), но много потребители подават своите задания за изпълнение, като всяко задание има приоритет key. Когато текущият процес завърши или бъде прекъснат, планиращата програма на системата job scheduler извлича заданието с най-голям приоритет от опашката и го стартира. Ако текущият процес е бил прекъснат, той се вмъква в опашката, за да чака последващо включване. Когато в системата постъпи ново задание, то се вкарва в приоритетната опашка.

Има няколко наивни реализации на приоритетната опашка:

- Ако съхраняваме елементите от S в обикновен масив или списък, процедурата Insert(S, el) ще се изпълнява за време O(1), а ExtractMax(S) за време O(n).
- Ако съхраняваме елементите от S в сортиран списък, процедурата Insert(S, el) ще се изпълнява за време O(n), а ExtractMax(S) за време O(1).

При наивните реализации поне една от двете основни операциите се изпълнява бавно – за време O(n).

По-долу ще опишем най-леката и най-използвана ефективна реализация на приоритетна опашка: тя се нарича двоична пирамида (binary heap). При нея двете основни операции отнемат време $O(\lg(n))$.



Фигура 1.1: Попълнено двоично дърво: всички нива са запълнени с изключение на последното, където са запълнени няколко върха плътно в лявата част на нивото.

Двоично дърво ще наричаме кореново дърво, всеки връх v на което има най-много два наследника, които ще наричаме ляв и десен син на v.

Попълнено двоично дърво ще наричаме двоично дърво, за което всички нива (ниво е множество от върхове, равноотдалечени от корена) са запълнени, с изключение на последното, което е частично запълнено, отляво надясно (виж Фигура 1.1).

Обикновено дърветата се представят в паметта на компютъра с помощта на указатели между върховете, които представят ориентираните ребра на дървото.

Попълненото двоично дърво може да се представи по-икономично – в обикновен масив, всеки връх се разполага в елемент на масива с номер, който се получава така: върховете се номерират от корена към следващите го нива последователно – както е показано на Фигура 1.1. Коренът винаги има номер 1, левият му син получава номер 2, десният – 3, върховете от 2-ро ниво получават номера от 4 до 7, върховете от ниво k получават номера от 2^k до $2^{k+1}-1$.

Лесно се събразява, че при такава номерация са в сила следните зависимости между връх с номер i и свързаните с него: неговият родител има номер $\lfloor i/2 \rfloor$, левият му син има номер 2i, а десният – 2i+1. По-нататък ще означаваме номерата на роднините на връх с номер i съответно с parent(i), left(i) и right(i). Тяхното изчисляване е лесно (ротация на битовете на i една позиция надясно или наляво с дописване на 0 или 1) и в практическа реализация следва да бъдат изчислявани пряко или дефинирани като макроси.

Очевидно е също, че попълнено дърво с n върха ще заеме елементите на масива с последователни номера от 1 до n. За удобство ще съкращаваме 'връх c номер i' до 'връх i'.

Поддървото, породено от върха i ще означаваме с [[i]]. Определяме го така:

- Ако върхът i е листо, [[i]] съдържа единствен връх i.
- Ако върхът i има наследници (наследник), [[i]] е кореново дърво с корен връх i, ляво поддърво [[left(i)]] и дясно поддърво [[right(i)]].

Всички породени поддърветата на попълнено дърво са попълнени дървета.

Попълнено дърво с n върха има точно $parent(n) = \lfloor n/2 \rfloor$ върхове с наследници. Това следва от факта, че функцията parent(i) е монотонно растяща: върхът n ще има родител с най-голям номер. От равенството $n = \lfloor n/2 \rfloor + \lceil n/2 \rceil$ следва, че листата в дърво с n върха са $\lceil n/2 \rceil$.

Ще съхраняваме структурата S в масив A[1...n], заедно с брояч size, който ще отчита колко елемента в даден момент са вътре в приоритетната опашка. Очевидно в S можем да вкараме наймного n елемента. Елементите при практическа реализация са от вида $\langle key, value \rangle$, като имаме линейна наредба по key. За простота ще предполагаме, че key е цяло число и ще пропускаме value.

h-инверсия ще наричаме двойка индекси (i,j), $0 < j < i \le size$, такава, че j се намира на пътя от i нагоре към корена на попълненото дърво и A[i] > A[j].

Ще казваме, че S е nupamuda, когато за всяко $i,1 < i \leq size$ е изпълнено неравенството $A[i] \leq A[parent(i)]$.

$\mathbf{Лема}\ \mathbf{1.1.}\ S\ e\ nupamuda\iff B\ S$ няма h-инверсии.

Доказателство:

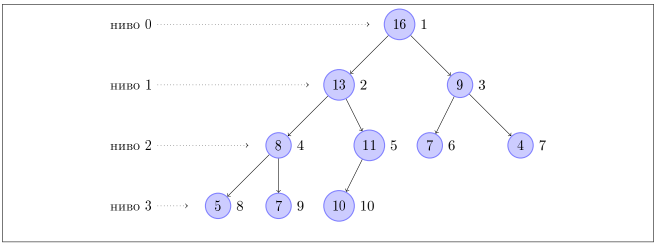
 \Longrightarrow Всеки път от връх нагоре към корена в попълненото дърво на S посещава растяща редица стойности на ключове в A: ако (v_1, v_2, \ldots, v_l) е такъв път, за всеки два съседни върха в него $v_{i+1} = parent(v_i)$ и $A[v_i] \le A[v_{i+1}]$, в такава редица няма h-инверсии.

 \longleftarrow По тривиалния път (i, parent(i)) няма h-инверсия, следователно $A[i] \le A[parent(i)]$.

От лемата следва, че в корена на пирамидата стойността на ключа ще е максимална.

Фигура 1.2 представя пирамида с 10 елемента.

Масивът A съдържа елементите (16, 13, 9, 8, 11, 7, 4, 5, 7, 10). Той не е сортиран, но пирамидалното свойство е изпълнено: всеки елемент е по-малък или равен на родителя си. Коренът съдържа максималния елемент.



Фигура 1.2: Пирамида. Във всеки връх е изписана стойността на ключа, а встрани е изписана позицията на върха в масива A.

Да предположим, че в пирамида сме променили стойността (на ключа) в един от върховете. Тогава е възможно пирамидалното свойство да се наруши. Наричаме този връх $\partial e \phi e \kappa m e u$, а получената структура $nupamu\partial a \ c \ \partial e \phi e \kappa m$.

Формална дефиниция: Казваме, че S е пирамида с дефект i, когато i участва във всички һинверсии на S.

Лема 1.2. Нека S е пирамида c дефект i. Тогава е вярно едно от двете твърдения:

- 1. Всички h-инверсии в S са от вида $\langle i,j \rangle$, като j е връх по пътя нагоре от i към корена.
- 2. Всички h-инверсии в S са от вида $\langle j,i \rangle$, като j е наследник (син или пранаследник) на i (j е от поддървото [[i]]).

Доказателство:

Да допуснем, че има h-инверсия на i с негов наследник j_1 , и друга, с негов обобщен родител (родител или прародител) j_2 . От тези две h-инверсии следват неравенствата $A[j_1] > A[i] > A[j_2]$. Пътят нагоре към корена от j_1 ще мине първо през i, а после и през j_2 . Оказва се, че двойката $\langle j_1, j_2 \rangle$ образува h-инверсия, което е противоречие.

Лемата дава ясна характеризация на дефект в пирамида:

В случай 1. дефектът е по-голям от някой обобщен родител. Ще наричаме този случай $\partial e \phi e \kappa m$ нагоре. Следната проста процедура намаля броя на h-инверсиите при дефект нагоре във върха i:

```
STEPUP(A, i)
1 swap(A[i], A[parent(i)])
```

 $Kope\kappa m hocm$: По пътя към корена най-малък е прекият родител, т.е. върховете i и j = parent(i) образуват h-инверсия и размяната на стойностите им унищожава тази h-инверсия.

В поддървото [[j]] преди размяната няма други h-инверсии и размяната няма да създаде нови: дефектът е по-голям от всички елементи на [[j]] и след размяната той се оказва на върха на поддървото, а стойността на A[j] преди размяната е по-голяма от всички наследници в поддървото [[i]] (защото не е в h-инверсия с тях) и след размяната тя се оказва на върха на това поддърво.

Следователно след размяната ще останат h-инверсии само между връх j (новото място на дефекта) и неговите обобщени родители (тези h-инверсии се запазват при размяната).

За да унищожим всички h-инверсиите при $\partial e \phi e \kappa m$ нагоре във върха i, трябва да местим циклично дефекта нагоре, докато изчезне:

```
MOVEUP(A, i)

1 while (i > 1) \land (A[i] > A[parent(i)]) do

2 swap(A[i], A[parent(i)])

3 i \leftarrow parent(i)
```

Коректността на MoveUp следва от свойството на StepUp да издига дефекта на едно ниво поблизо до корена. Тъй като броят на нивата в попълненото дърво не надвишава $\lg(n)$, сложността на MoveUp е $O(\lg(n))$.

В случай 2. на лема 1.2 ще казваме, че е налице $de\phiekm$ надолу. Такъв дефект потъва едно ниво надолу при следната проста процедура (предполагаме, че дефекта е във връх i и той има двама сина):

```
\begin{array}{ccc} \text{StepDown}(A,i) \\ 1 & \text{if} & A[left(i)] < A[right(i)] \\ 2 & swap(A[i],A[right(i)]) \\ 3 & \text{else} & swap(A[i],A[left(i)]) \end{array}
```

Коректност: Ще разгледаме само случая когато A[left(i)] < A[right(i)], другият е симетричен.

A[right(i)] е най-големият от всички наследници на i, защото в поддърветата на двата сина няма h-инверсии, следователно синовете са максимални в своите поддървета и проверката на ред 1 показва, че десният син е по-голям от левия.

Върховете i и j=right(i) образуват h-инверсия (i е дефектен, а j е максимален) и размяната на стойностите им ще я унищожи.

Тъй като десният син при размяната отива в корена на поддървото [[i]], всички инверсии на корена с левите му наследници ще изчезнат.

Всички h-инверсии между дефекта и наследниците на j ще се запазят, но дефектът слиза едно ниво надолу, на мястото на десния си син.

Следователно след размяната ще останат h-инверсии само между връх j (новото място на дефекта) и неговите наследници.

За да унищожим всички h-инверсии при $\partial e \phi e \kappa m$ надолу във върха i (ако има такива), трябва да местим циклично дефекта надолу, докато изчезне:

```
\text{HEAPIFY}(A, i)
    1 \quad Inversions \leftarrow TRUE
    2
        while Inversions do
    3
            if (left(i) \leq size) \land (A[i] < A[left(i)])
    4
                 largest \leftarrow left(i)
    5
            else largest \leftarrow i
            if (right(i) \le size) \land (A[largest] < A[right(i)])
    6
    7
                 largest \leftarrow right(i)
    8
            if largest \neq i
    9
                 swap(A[i], A[largest])
  10
                  i \leftarrow largest
  11
            else Inversions \leftarrow FALSE
```

Коректност: Доказателството ще извършим по индукция спрямо дълбочината на поддървото [[i]], при изискването всеки път когато изпълняваме ред 2, i да участва във всички h-инверсии в поддървото [[i]] и стойността на промеливата Inversions да е TRUE.

Очевидно, когато i е листо (дълбочината на поддървото е 0, в него не може да има h-инверсии), алгоритъмът ще приключи работата си.

Нека дълбочината на поддървото [[i]] е k+1. Алгоритъмът проверява дали i има синове и h-инверсии. Сравняването на стойностите във връх i и синовете е достатъчно, тъй като в поддърветата на синовете няма h-инверсии и те са максимални елементи в своите поддървета.

Условието $largest \neq i$ на ред 8 е изпълнено точно когато в [[i]] има поне 1 h-инверсия, върхът largest е по-големият син и размяната на стойностите на върховете i и largest ще свали дефекта едно ниво надолу (виж разсъжденията за коректността на StepDown).

На ред $10\ i$ приема стойност largest, това е новото място на дефекта (ако въобще има дефект), променливата Inversions запазва стойността си TRUE, а дълбочината на поддървото [[i]] е вече k. Цикълът ще се изпълни отново, но съгласно индукционното предположение дефектът ще изчезне.

Условието $largest \neq i$ на ред 8 не е изпълнено точно когато в подървото [[i]] няма h-инверсии. Тогава променливата Inversions приема стойност FALSE и изпълнението на програмата ще завърши с унищожен дефект.

Броят изпълнения на цикъла while е най-много дълбочината на поддървото [[i]], тази дълбочина е $\lfloor\lg(n)-\lg(i)\rfloor$, за скоростта на Heapify по-нататък ще ползваме фината оценка $O(\lg(n/i))$ или по-грубата $O(\lg(n))$.

Процедурата Heapify може да се съкрати така (предложение на Григор Цонев):

```
\begin{aligned} & \text{Heapify}(A,i) \\ & 1 \quad largest \leftarrow i \\ & 2 \quad \textbf{repeat} \\ & 3 \quad \quad i \leftarrow largest \\ & 4 \quad \quad \textbf{if} \quad (left(i) \leq size) \land (A[i] < A[left(i)]) \end{aligned}
```

```
\begin{array}{lll} 5 & largest \leftarrow left(i) \\ 6 & \textbf{if} & (right(i) \leq size) \land (A[largest] < A[right(i)]) \\ 7 & largest \leftarrow right(i) \\ 8 & \textbf{if} & largest \neq i \\ 9 & swap(A[i], A[largest]) \\ 10 & \textbf{until} & i = largest \end{array}
```

Оставям на читателя да докаже еквивалентността на двете реализации.

Сега вече можем да дефинираме функциите, които реализират приоритетна опашка чрез пирамида. Определихме по-горе структурата S като двойка от масива A с n елемента и променливата size, която съхранява броят елементи в опашката.

```
CREATEHEAP(A)
   1 \quad size \leftarrow 0
INSERT(A, el)
    1 if size < n
   2
            size \leftarrow size + 1
            A[size] \leftarrow \ el
   3
   4
            MoveUp(A, size)
   5 else
    6
              PRINT 'ERROR: heap overflow!'
ExtractMax(A)
    1 if size > 0
    2
            el \leftarrow A[1]
   3
            A[1] \leftarrow A[size]
            size \leftarrow size - 1
    4
   5
            if size > 0
    6
                Heapify(A,1)
    7
            return el
    8
      \mathbf{else}
   9
              PRINT 'ERROR: heap is epmthy!'
```

1.3.2 Алгоритъм HeapSort

Алгоритъмът HeapSort, както и реализацията на приоритетна опашка чрез пирамида са предложени от J. W. J. Williams през 1964 г.

Идеята на алгоритъма е проста – първо пъхаме всички елементи на масива в приоритетна опашка, после ги изваждаме един по един. При изваждането най-напред ще получим най-големият елемент, после втория по големина и т.н., тоест поредицата получена при изваждането ще е сортирана.

Можем да реализираме и двете фази на алгоритъма да работят на място – част от обработваният масив ще е двоична пирамида, а останалата част ще съдържа необработените елементи през фазата на изграждане на пирамидата или вече сортираните елементи през фазата на изваждането на елементите от пирамидата.

Фазата на изграждане се реализира с процедурата MoveUp, определена в предната секция:

```
\begin{array}{ll} \text{Buildheap0}(A[1 \dots n]) \\ 1 & size \leftarrow 0 \\ 2 & \textbf{while} \ size < n \ \textbf{do} \\ 3 & size \leftarrow size + 1 \\ 4 & MoveUp(A, size) \end{array}
```

Коректността следва от верността на следната проста иварианта: При всяко изпълнение на ред 2 масивът $A[1\dots size]$ е пирамида.

Сложността на BuildHeap0 е $\Theta(n \lg n)$.

През същата 1964 г. Robert W. Floyd предлага алгоритъм за изграждането на пирамида с линейна сложност:

```
Buildheap1(A[1...n])

1 size \leftarrow n

2 for i \leftarrow parent(n) downto 1

3 Heapify(A, i)
```

Коректност: Ще докажем верността на инвариантното свойство: При всяко достигане на ред 2 поддърветата [[k]], породени от върхове с номера $i < k \le n$ са пирамиди (не съдържат һинверсии).

При първото достигане на цикъла i = parent(n). Функцията parent е монотонно растяща, следователно върховете k, за които i < k са листа в попълненото двоично дърво, записано в масива A (i е върхът с най-голям номер, който има наследници). След като са листа, поддърветата [[k]] са и пирамиди.

Когато се изпълнява тялото на цикъла за някакво i, неговите наследници имат по-големи номера и от верността на инвариантата следва, че поддърветатта им са пирамиди. Поддървото [[i]] ще е пирамида с дефект i, на ред 3 този дефект ще бъде поправен от процедурата Heapify. Така ще се гарантира верността на инвариантата след намалянето на i с единица и следващото достигане на началото на цикъла.

При последното преминаване през ред 3 променливата i ще стане 0, програмата ще завърши, от верността на инвариантата следва, че за 0 < k поддървото [[k]] е пирамида, но за k = 1 това поддърво е целият масив A.

Сложностт: Тривиална горна граница за сложността $O(n \lg n)$ следва от сложността на Heapify, изчислена в предната секция.

Можем да направим по-фина оценка, като отчетем че Heapify стартирана върху елемент i има сложност O(k), където k е дълбочината (броим и корена) на поддървото [[i]].

При анализа на коректността по-горе показахме, че от монотонното нарастване на функцията parent следва, че върховете с номера $1 \dots parent(n)$ имат наследници, а върховете-листа са $parent(n) \dots n$. С други думи броят на поддърветата в пирамидата с дълбочина поне 2 е $parent(n) = \lfloor \frac{n}{2} \rfloor$, а тия с дълбочина 1 са $n - \lfloor \frac{n}{2} \rfloor$.

Пак от монотонността на parent следва, че върхът с най-голям номер и поддърво с дълбочина 3 ще е $parent(parent(n)) = \lfloor \frac{n}{4} \rfloor$, следователно поддърветата с дълбочина поне 3 са $\lfloor \frac{n}{4} \rfloor$, а тия с дълбочина 2 са точно $\lfloor \frac{n}{2} \rfloor - \lfloor \frac{n}{4} \rfloor$.

С индукция можем да докажем, че броят на поддърветата в попълненото дърво на пирамидата с дълбочина k ще е $\lfloor \frac{n}{2k-1} \rfloor - \lfloor \frac{n}{2k} \rfloor$.

Нека c е константата от асимптотичната оценка на Heapify, тоест времето за работа на Heapify върху елемент i с дълбочина на поддървото k е не повече от ck.

Сумарното време за работата на BuildHeap1 по всички върхове с дълбочина k ще е ограничено

от израза $ck(\lfloor \frac{n}{2^{k-1}} \rfloor - \lfloor \frac{n}{2^k} \rfloor).$

Сложността на BuildHeap1 е сума по k на израза по-горе:

$$T(n) \le c \sum_{k=2}^{\lfloor \lg n \rfloor} k(\lfloor \frac{n}{2^{k-1}} \rfloor - \lfloor \frac{n}{2^k} \rfloor)$$

Можем да заместим лявата сума с по-голяма:

$$T(n) \le c \sum_{k=1}^{\infty} k(\lfloor \frac{n}{2^{k-1}} \rfloor - \lfloor \frac{n}{2^k} \rfloor)$$

Горната сума е крайна (проверете сами!). Всеки член от вида $\lfloor \frac{n}{2^k} \rfloor$) (освен първия, за k=0) се среща два пъти – най-напред със знак минус и коефицент k, след това с положителен знак и коефицент k+1. Събирайки двете срещания, ще получим всеки от членовете с коефицент 1 (включително и първия), така получаваме по-проста сума:

$$T(n) \le c \sum_{k=0}^{\infty} \lfloor \frac{n}{2^k} \rfloor$$

Премахваме закръглението и получаваме по-голяма сума, която пресмятаме:

$$T(n) \le c \sum_{k=0}^{\infty} \lfloor \frac{n}{2^k} \rfloor \le c \sum_{k=0}^{\infty} \frac{n}{2^k} = cn \sum_{k=0}^{\infty} \frac{1}{2^k} = 2cn$$

Сложността на BuildHeap0 в средния случай също е линейна. Това следва от прости статистически съображения, а константата и е малка. С BuildHeap по-долу ще бележим някоя от двете процедури за изграждане на пирамидата, тъй като е възможно в практически реализации да бъде предпочетена коя да е от тях.

Вече можем да опишем алгоритъма HeapSort:

 $\text{HEAPSORT}(A[1 \dots n])$

- 1 BuildHeap
- 2 for $i \leftarrow n$ downto 2
- $3 \quad swap(A[1], A[i])$
- $4 \quad size \leftarrow size 1$
- 5 Heapify(A,1)

Коректността следва от верността на следната инварианта: При всяко изпълнение на ред 2 масивът A[1...size] е пирамида, а подмасивът A[size+1...n] е сортиран и всичките му елементи са по-големи или равни на елементите на подмасива A[1...size].

Сложността на $HeapSort \in \Theta(n \lg n)$. Той не използва допълнителна памет (освен малък брой локални променливи). Алгоритъмът не е стабилна сортировка, при всяка конкретна реализация на BuildHeap и Heapify лесно се строи контрапример.

1.4 QuickSort

Алгоритъмът QuickSort е предложен от С. А. R. Hoare през 1962г. Той, както и MergeSort е реализация на схемата 'Разделяй и владей', но при фазата на разделяне се прилага по-фина идея:

Разделяне: избира се специален елемент *splitter* (разделител) и масивът, който сортираме се пренарежда така, че отляво да са елементите по-малки от разделителя, после следва разделителят, а надясно от него се разполагат останалите по-големи или равни на *splitter* елементи. Това разместване за подинтервал на масива се извършва от процедурата *Partition*, описана по-долу.

Решаване на подзадачите: При тази фаза малките елементи наляво от разделителя и големите, които са надясно от него се сортират поотделно с рекурсивно извикване на процедурата QuickSort, описна по-долу, която също обработва подинтервал на масива, който сортираме. Сортировката на целия масив се извършва с извикване QuickSort(A, 1, n).

Обединяване: Тази фаза не е необходима, тъй като редицата от малки сортирани елементи, следвани от разделителя, следван от големите сортирани елементи е окончателната, сортирана подредба на елементите на входния масив.

```
\begin{array}{ll} \operatorname{Partition}(A[1,2,\ldots,n]; \operatorname{array}; l,h; \operatorname{indices\ in\ }A) \\ 1 & splitter \leftarrow A[h] \\ 2 & p \leftarrow l \\ 3 & \operatorname{for\ } i \leftarrow l \operatorname{\ to\ } h-1 \\ 4 & \operatorname{\ if\ } A[i] < splitter \\ 5 & swap(A[i],A[p]) \\ 6 & p \leftarrow p+1 \\ 7 & swap(A[p],A[h]) \\ 8 & \operatorname{\mathbf{return\ }} p \end{array}
```

Коректност: Инварианта на цикъла: При всяко достигане на ред 3, подмасивът A[l, p-1] съдържа елементи, по-малки от разделителя, а подмасивът A[p, i-1] - по-големи или равни.

Доказването на верността на инвариантната формула ще оставим на читателя, остава само да отбележим, че след приключване на цикъла, swap-ът на ред 7 ще разположи разделителя точно между малките и големите елементи на обработвания подмасив.

Очевидно сложността на *Partition* е линейна спрямо размера на подмасива, който обработва, поради наличието на единствен цикъл в който се вършат краен брой сметки.

Тази версия на Partition е предложена от Nico Lomuto, през 1984г. Тя е по-кратка и удобна за доказване на коректност, но по-бавна (изпълнява повече команди swap) от оригиналната версия на Hoare.

```
QUICKSORT(A[1,2,\ldots,n]: \operatorname{array}; l,h: \operatorname{indices} \operatorname{in} A)
1 if l < h
2 m \leftarrow \operatorname{Partition}(A,l,h)
3 QuickSort(A,l,m-1)
4 QuickSort(A,m+1,h)
```

Коректност: Трябва да докажем, че алгоритъмът изложен по-горе сортира подмасива зададен от границите l и h.

Доказателството може да се извърши по индукция спрямо размера на разглеждания подмасив k = h - l + 1 и разсъждения за броя и разположението на инверсиите след всяка стъпка, а именно:

- 1. След изпълнението на *Partition* няма да има инверсии между малък елемент наляво от разделителя и голям, който е надясно от него.
- 2. Рекурсивните извиквания на QuickSort пък ще унищожат инверсиите между двойките малки елементи отляво и между двойките големи отдясно, заради индукционното предположение че програмата ще работи коректно за по-къси подмасиви.

3. Като резултат в края на алгоритъма всички инверсии ще изчезнат, т.е. подмасивът ще е сортиран.

Cложност: QuickSort в лошия случай има сложност $O(n^2)$ - може да се случи splitter винаги да има екстремална стойност за интервала, който се разделя на две от процедурата Partition.

Например когато входният масив е сортиран, Partition винаги ще избира за разделител найголемият елемент в подмасива, който обработва. Тогава големите елементи ще са 0, а малките с 1 по-малко от размера на подмасива, и рекурентната формула за сложността ще бъде T(n) =T(n-1)+cn, с решение $O(n^2)$. Същото ще се случи и когато входният масив е сортиран в намалящ ред и изобщо в случаите когато броят на инверсиите в него е много малък или пък много голям.

В този смисъл интересен е анализът на средната сложност (average case complexity).

Нека означим с T(n) средната сложност. Ако Partition разделя масива A в позиция k, ще имаме равенството T(n) = T(k-1) + T(n-k) + O(n). Да представим O(n) във вида c(n+1).

Понеже k ще обхожда с равна вероятност 1/n стойностите от 1 до n, математическото очакване за T(n) ще бъде:

$$T(n) = \frac{2}{n} \sum_{i=1}^{n-1} T(i) + c(n+1)$$
(1.1)

Умножаваме 1.1 по n:

$$nT(n) = 2\sum_{i=1}^{n-1} T(i) + cn(n+1)$$
(1.2)

Записваме 1.2 за n-1:

$$(n-1)T(n-1) = 2\sum_{i=1}^{n-2} T(i) + cn(n-1)$$
(1.3)

Сега изваждаме 1.3 от 1.2:

$$nT(n) - (n-1)T(n-1) = 2T(n-1) + 2cn$$
(1.4)

След прехвърляне на T(n-1) отдясно и делене на n получаваме:

$$T(n) = \frac{n+1}{n}T(n-1) + 2c \tag{1.5}$$

Решаваме 1.5 със заместване:

$$T(n) = \frac{n+1}{n} \left(\frac{n}{n-1} T(n-2) + 2c \right) + 2c$$

$$= \frac{n+1}{n-1} T(n-2) + 2c \left(1 + \frac{n+1}{n} \right)$$

$$= \frac{n+1}{n-1} T(n-2) + 2c \left(n+1 \right) \left(\frac{1}{n+1} + \frac{1}{n} \right)$$

$$= \frac{n+1}{n-2} T(n-3) + 2c \left(n+1 \right) \left(\frac{1}{n+1} + \frac{1}{n} + \frac{1}{n-1} \right)$$
...
$$T(n) = (n+1)T(0) + 2c \left(n+1 \right) \sum_{i=1}^{n+1} \frac{1}{i}$$

$$T(n) = (n+1)T(0) + 2c \left(n+1 \right) H_{n+1}$$

$$T(n) = (n+1)T(0) + 2c \left(n+1 \right) \Theta(\lg(n))$$

$$T(n) = \Theta(n \lg(n))$$

По-горе с H_n е означена сумата на хармоничния ред.

1.4.1 Предимства и недостатъци на QuickSort

На пръв поглед изглежда, че QuickSort е по-слаб алгоритъм от MergeSort и HeapSort. Основанията за това са:

- 1. MergeSort и HeapSort имат гарантирана сложност $O(n \lg n)$, а QuickSort достига тази сложност в средния случай, но в най-лошия случай сложността му е $O(n^2)$.
- 2. MergeSort е стабилна сортировка, а HeapSort не използва допълнителна памет. QuickSort не е стабилна сортировка и използва памет O(n) в лошия случай (тогава ще има n рекурсивни извиквания, които заемат памет от стека).

Някои автори (най-вече Robert Sedgewick [1]) твърдят, че QuickSort има по-малка константа при асимптотичната оценка, от MergeSort и HeapSort.

Причините за по-бавната работа на MergeSort и HeapSort, както и възможни техники за подобряването на тези два алгоритъма ще обсъдим на друго място (вероятно в предните две секции, които още не са написани!).

HeapSort при работа с няколко нива на паметта (бърза и бавна) е по-слаб от другите два алгоритъма поради факта, че непрекъснато обработва разни елементи по цялата дължина на масива, а MergeSort и QuickSort обработват къси подмасиви накуп, което ги съгласува добре с алгоритмите за работа с cache/swap памети и буфери.

Освен това недостатъците на QuickSort могат да бъдат коригирани (някои напълно, други частично), както ще покажем в следващата секция.

1.4.2 Подобрения на QuickSort

1. Ускоряване на разделянето:

Първото практическо подобрение не засяга недостатък на алгоритъма, то е всъщност оригиналната процедура по разделяне на Hoare:

HOARE PARTITION(A[1, 2, ..., n]: array; l, h: indices in A)

```
1 splitter \leftarrow A[h]
 2 \quad i \leftarrow l-1
 3 \quad j \leftarrow h
 4 while TRUE do
 5
          repeat
 6
               i \leftarrow i + 1
 7
          until A[i] \ge splitter
 8
          repeat
 9
               j \leftarrow j-1
          until (A[j] < splitter) \lor (j \le i)
10
          if i < j
11
12
               swap(A[i], A[j])
13
          else swap(A[i], A[h])
14
                 return i
```

Анализът за коректност на горната процедура е по-сложен от версията на Lomuto и ще я оставим на читателя.

Броят сравнения на елементи да двата алгоритъма за разделяне е приблизително равен. Алгоритъмът на Ноаге прави средно около 1.5 пъти по-малко сравнения и увеличавания/намаляния на индекси. Броят *swap*-ове при Lomuto съвпада с броя на малките елементи, при Ноаге това е броят на големите елементи, които заемат първоначално местата на малки елементи, т.е. средно е 2-пъти по-бърз по този показател.

2. Намаляне на използваната памет:

Както беше отбелязано по-горе, в лошия случай броят на рекурсивните извиквания може да достигне O(n), съответно допълнително използваната памет става O(n), като става дума за стекова памет.

В някои операционни системи (или софтуерни среди в по-общия случай) може да има ограничения за размера на стека. В такава среда попадането в лошия случай не само ще увеличи използваната памет, а може да предизвика препълване на стека и прекъсване на изпълнението на алгоритъма.

Решението на този проблем е използването на опашкова рекурсия (tail-рекурсия). Това е техника за замяна на рекурсивно извикване с цикъл, когато рекурсивното извикване е в края (опашката) на дефиницията на процедура или функция. Някои компилатори и интерпретатори автоматизират такава замяна, но тази възможност е свързана с изисквания към стека и командите за управление на конкретната архитектура на изчислителната система.

Няма да обсъждаме в детайли техниката на опашковата рекурсия, само ще покажем как тя се прилага към алгоритъма QuickSort. Алгоритъмът завършва с рекурсивно обръщение към себе си, тоест, налице са условия за прилагане на техниката.

Ето как изглежда модифицирана версия на алгоритъма:

```
TailRec0_QuickSort(A[1,2,\ldots,n]: array; l,h: indices in A)

1 while l < h do

2 m \leftarrow \operatorname{Partition}(A,l,h)

3 \operatorname{TailRec0}_{-}\operatorname{QuickSort}(A,l,m-1)

4 l \leftarrow m+1
```

Новата версия TailRec0_QuickSort извършва същите изчисления като оригиналната (докажете това!), но прави рекурсивно извикване само при сортирането на левия подинтервал (елементите

по-малки от разделителя splitter).

Все още съществува риск да попаднем в лош случай, при който десния интервал (който обработваме в цикъл) да се случва да е кратък, а левият (който обработваме рекурсивно) да е дълъг и да получим много нива на рекурсивни извиквания.

Решението е рекурсивното обръщение да се прави към по-късия подинтервал, а по-дългият да се обработва в цикъл чрез механизма на опашковата рекурсия. Това е възможно, понеже няма значение в какъв ред сортираме малките и големите елементи след разделянето спрямо splitter и можем да разменяме реда на рекурсивните извиквания на QuickSort в оригиналния алгоритъм. Така при всяко рекурсивно извикване размерът на обработвания масив ще намалява поне наполовина и дълбочината на използвания стек ще бъде $O(\lg(n))$.

Ето модификацията, която гарантирано използва $O(\lg(n))$ допълнителна памет:

```
 \begin{split} & \text{TailRec\_QuickSort}(A[1,2,\ldots,n]\text{: array; }l,h\text{: indices in }A) \\ & 1 \quad \text{while } l < h \quad \text{do} \\ & 2 \qquad m \leftarrow \quad \text{Partition}(A,l,h) \\ & 3 \qquad \text{if } m-l < h-m \\ & 4 \qquad \qquad \quad \text{TailRec\_QuickSort}(A,l,m-1) \\ & 5 \qquad \qquad l \leftarrow m+1 \\ & 6 \qquad \qquad \text{else} \quad \text{TailRec\_QuickSort}(A,m+1,h) \\ & 7 \qquad \qquad h \leftarrow m-1 \end{split}
```

3. Случаен избор на разделител:

Лошият случай при работата на алгоритъма QuickSort възниква когато избраният разделител splitter има екстремална или близка до екстремална стойност (т.е. той е най-малкият, най-големият или близък до тях елемент в изследвания интервал). Тогава интервалът се разделя на една много малка и друга много голяма част, и при серия от такива *лоши* разделяния сложността нараства до $\Theta(n^2)$.

На практика често се случва потребителят да подаде към сортиращият алгоритъм вече сортиран масив. Но това е точно най-лошият случай за алгоритъма QuickSort, в неговата основна реализация, изложена в началото на тази глава.

Може да приложим някаква стратегия за избягване на подобна неприятна ситуация, примерно функцията Partition да избира за *splitter* не краен, а среден елемент. Тогава възниква друга опасност: хакер, запознат с детайли на нашата реализация да подаде като входни данни така подреден масив, че новата ни функция Partition винаги да избира за *splitter* максиманият елемент на обработвания интервал и отново да ни вкара в лошия случай.

Едно от възможните средства за предотвратяване на неприятните ситуации, описани по-горе, е да избираме случаен елемент за разделител. Това може да стане във функцията Partition – избираме случаен индекс i ($l \le i \le h$), и работим с разделител splitter = A[i]. Друг удобен метод е преди началото на сортировката да разбъркаме случайно елементите на входния масив A.

Техниката на избор на случен разделител не намалява вероятността за влизане в лош случай, тя променя лошия случай от предварително сортиран масив в друг (случайно нареден). Тя предотвратява възможността за хакерска атака, стига хакерът да не знае каква случайна поредица използваме за избора на разделител (или за разбъркването на масива в началото).

4. По-добър разделител.

Медиана на масив от числа ще наричаме този елемент, който заема средната позиция в сортирания масив, т.е. елемент, който е по-голям или равен на половината елементи на масива и

по-малък или равен на другата половина.

Алгоритъмът QuickSort достига най-голяма ефективност когато разделителят е близък до медианата. Струва си, когато входният масив е сравнително голям, да вземем някакво количество негови елементи, да намерим тяхната медиана и да я изберем за разделител. Има шанс така изчисления разделител да е по-близо до същинската медиана и по-далеч от краищата на масива.

Най-простият случай на такава модификация (нарича се среден от 3) е да се вземат 3 елемента (примерно $A[l], A[\lfloor (l+h)/2 \rfloor], A[h]$, или пък 3 случайно избрани) и средният по големина да се ползва за разделител.

При обикновен избор на разделител той е с равна вероятност кой да е от елементите на входния масив от n елемента, а математическото очакване за размерите на подинтервалите (малък и голям) след разделянето е съответно $\frac{1}{4}n$ и $\frac{3}{4}n$.

При избор на разделител по метода *среден от* 3 съответните очаквания са $\frac{5}{16}n$ и $\frac{11}{16}n$, което приближава малко (на $\frac{1}{16}n$) разделителя до медианата.

Вероятността обикновения разделител да е попадне след разделянето в позиция $1\dots i$ (да е в левия край на масива, близо до минималната стойност) е $Pr[Partition(A,1,n)\leq i]=\frac{i}{n}$. При метода $cpeden\ om\ 3$ съответната вероятност е ограничена от $c(\frac{i}{n})^2$ за някаква константа c, което значително намалява шанса да се получи много лошо разделяне. Същите разсъждения важат и за десния край на масива.

Още по-добри резултати ще се получат, ако се избира раделител от по-голяма извадка (примерно среден от 5 или 7), но изчисляването на такъв разделител изисква допълнително време и може да се ползва само когато входния интервал е голям.

5. Малките подмасиви се сортират с InsertionSort.

Когато в някой подмасив останат около 10 елемента, бързите алгоритми (QuickSort, MergeSort, HeapSort) са по-неефективни от *InsertionSort*, тъй като правят много рекурсивни извиквания към себе си (QuickSort, MergeSort), или разместват неефективно елементите си (HeapSort).

Алгоритъмът *InsertionSort* е малко по-бърз за малък брой елементи и QuickSort може да се модифицира така, че когато обработваният интервал стане по-къс от някаква константа (Седжуик препоръчва 10-16), той да бъде сортиран с *InsertionSort*.

6. Комбиниране с друг алгоритъм:

Използването на случаен разделител помага на алгоритъма QuickSort да избегне влизането в лошия случай при някои обичайни случаи на входни данни или при хакерска злоупотреба, но нарушава свойството определеност¹ (детерминираност) на алгоритъма.

Пълното избягване на лошия случай и запазването на опредлеността се постига чрез комбинирането на QuickSort с друг алгоритъм (на практика се ползва HeapSort). В началото сортировката започва с алгоритъма QuickSort, като се следи размера на изследвания интервал и дълбочината на рекурсията (или броя на итерациите при прилагане на опашкова рекурсия). Ако размерът на интервала не намалява значително при нарастване на дълбочината на рекурсия, следва, че сме влезли в лошия случай – тогава оставащият интервал се сортира с HeapSort. Подобна схема се прилага в съвременната алгоритмична библиотека STL за езика C++.

¹ Определеността изисква при всяко стартиране с едни и същи данни алгоритъмът да дава един и същ резултат и да провежда изчисленията по еднакъв начин. В нашият случай QuickSort винаги ще подрежда коректно входния масив, но изборът на случаен разделител ще доведе до различни времена за изпълнение и до евентуално разместване в изходния файл на елементи с еднакъв ключ.

Библиография

- [1] Robert Sedgewick: Implementing Quicksort Programs, Communications of the ACM, October 1978 Volume 21 Number 10
- [2] Herbert S. Wilf: Algorithms and Complexity, Internet Edition, 1994