# 1 Advanced Designs

## 1.1 Dynamische Programmierung

## **Anwendung**

Anwendung, wenn sich Teilprobleme überlappen:

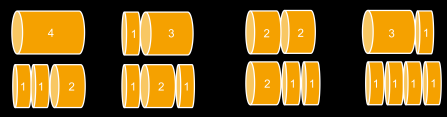
- 1. Wir charakterisieren die Struktur einer optimalen Lösung
- 2. Wir definieren den Wert einer optimalen Lösung rekursiv
- 3. Wir berechnen den Wert einer optimalen Lösung (meist bottom-up Ansatz)
- 4. Wir konstruieren eine zugehörige optimale Lösung aus berechneten Daten

# 1.1.1 Stabzerlegungsproblem

**Ausgangsproblem:** Stangen der Länge n cm sollen so zerschnitten werden, dass der Erlös  $r_n$  maximal ist, indem die Stange in kleinere Stäbe geschnitten wird.

Länge i	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Preis $p_i$	0	1	5	8	9	10	17	17	20	24	30

Beispiel: Gesamtstange hat Länge 4. Welchen Erlös kann man max. erhalten?



Optimaler Erlös: zwei 2cm lange Stücke (5 + 5 = 10)

# Aufteilung der Stange

- Stange mit Länge n kann auf  $2^{n-1}$  Weisen zerlegt werden
- Position *i*: Distanz vom linken Ende der Stange
- Aufteilung in k Teilstäbe  $(1 \le k \le n)$
- optimale Zerlegung:  $n = i_1 + i_2 + ... + i_k$
- maximaler Erlös:  $r_n = p_{i_1} + \overline{p_{i_2} + ... + p_{i_k}}$
- z.B.:  $r_4 = 10$  (siehe oben)

# **Rekursive Top-Down Implementierung**

```
CUT-ROD(p,n) // p Preis-Array, n Stangenlänge

IF n == 0

return 0;

q = -\infty;

FOR i = 1 TO n // nicht Start bei 0, sonst kein Rekursionsschritt

q = \max(q, p[i] + \text{CUT-ROD}(p, n - i));

return q;
```

# Stabzerlegung via Dynamischer Programmierung:

Ziel Mittels dynamischer Programmierung wollen wir CUT-ROD in einen effizienten Algorithmus verwandeln.

Bemerkung Naiver rekursiver Ansatz ist ineffizient, da dieser immer wieder diesselben Teilprobleme löst.

Ansatz Jedes Teilproblem nur einmal lösen. Falls die Lösung eines Teilproblems nochmal benötigt wird, schlagen wir diese nach.

- Reduktion von exponentieller auf polynomielle Laufzeit.
- Dynamische Programmierung wird zusätzlichen Speicherplatz benutzen um Laufzeit einzusparen.

#### **Rekursiver Top-Down-Ansatz mit Memoisation:**

```
Idee – Rekursiver Top-Down-Ansatz mit Memoisation Speicherung der Lösungen der Teilprobleme
```

Laufzeit:  $\Theta(n^2)$ 

```
MEMOIZED-CUT-ROD(p, n)

1 Let r[0...] be new array
2 FOR i = 0 TO n
3 r[i] = -\infty
4 return MEMOIZED-CUT-ROD-AUX(p, n, r)
```

```
MEMOIZED-CUT-ROD-AUX(p, n, r) // r new Array
```

```
IF r[n] \ge 0 // Abfrage ob vorhanden

return r[n]

IF n == 0

q = 0

ELSE

q = -\infty

FOR i = 1 to n

q = max(q, p[i] + MEMOIZED-CUT-ROD-AUX(p, <math>n - i, r))

r[n] = q // Abspeichern

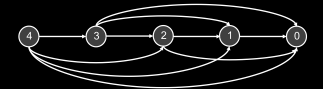
return q
```

## **Bottom-Up Ansatz:**

- Laufzeit:  $\Theta(n^2)$
- Sortieren der Teilprobleme nach ihrer Größe und lösen in dieser Reihenfolge
- Alle Teilprobleme kleiner als das momentane Problem sind bereits gelöst

#### EXTENDED-BOTTOM-UP-CUT-ROD(p, n) BOTTOM-UP-CUT-ROD(p, n) Let r[0...n] be a new array Let r[0...n] and s[0...n] be new arrays r[0] = 0, s[0] = 0r[0] = 0FOR j = 1 TO n FOR j = 1 TO n $q = -\infty$ $q = -\infty$ 4 FOR i = 1 TO jFOR i = 1 TO jIF q < p[i] + r[j-i] $q = \max(q, p[i] + r[j - i])$ r[j] = qq = p[i] + r[j - i]return **r**[n] s[j] = ir[j] = qreturn r and s

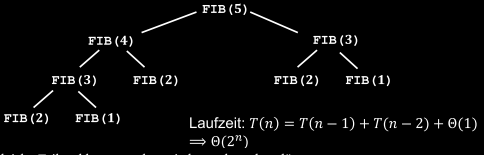
Teilproblemgraph ( $i \rightarrow j$  bedeutet, dass Berechnung von  $r_i$  den Wert  $r_j$  benutzt)



# Fibonacci-Zahlen

- $F_1 = F_2 = 1$
- $F_n = F_{n-1} + F_{n-2}$

Naiver rekursiver Algorithmus:



Gleiche Teilprobleme werden wieder mehrmals gelöst

Rekursiver Algorithmus mit Memoisation:

- Wieder Abspeichern von Teilproblemen um Laufzeit einzusparen
- Laufzeit:  $\Theta(n)$

```
MEMOIZED-FIB(n)

1  Let m[0...n-1] be a new array
2  FOR i = 0 TO n - 1
3    m[i] = 0
4  return MEMOIZED-FIB-AUX(n, m)
```

Bottom-Up Algorithmus:

Hier wieder Berechnen aller Teilprobleme von unten beginnend

# 1.2 Greedy-Algorithmus

# Idee — Greedy-Algorithmus

- Trifft stets die Entscheidung, die in diesem Moment am besten erscheint
- Trifft **lokale** optimale Entscheidung (evtl. nicht global die Beste)

# 1.2.1 Aktivitäten-Auswahl-Problem

#### **Definition** — Aktivitäten-Auswahl-Problem

- 11 anstehende Aktivitäten  $S = \{a_1, ..., a_{11}\}$
- Startzeit  $s_i$  und Endzeit  $f_i$ , wobei  $0 \le s_i < f_i < \infty$
- Aktivität  $a_i$  findet im halboffenen Zeitintervall  $[s_i, f_i)$  statt
- Zwei Aktivititäten sind kompatibel, wenn sich deren Zeitintervalle nicht überlappen

								8			
$s_i$											
$f_i$	4	5	6	7	9	9	10	11	12	14	16

Aktivitäten:  $\{a_3, a_9, a_{11}\}$ Aktivitäten:  $\{a_1, a_4, a_8, a_{11}\}$ Aktivitäten:  $\{a_2, a_4, a_9, a_{11}\}$ 

# **Ansatz mittels dynamischer Programmierung**

- Menge von Aktivitäten, die starten nachdem  $a_i$  endet und enden, bevor  $a_j$  startet  $S_{ij}=\{a\in S, a=(s,f): s\geq f_i, f< s_j\}$
- Definiere maximale Menge  $A_{ij}$  von paarweise kompatiblen Aktivitäten in  $S_{ij}$ .  $c[i,j] = |A_{ij}|$
- Optimale Lösung für Menge  $S_{ij}$  die Aktivitäten  $a_k$  enthält:  $c[i,j]=max_{a_k\in S_{ij}}\{c[i,k]+c[k,j]+1\}$  (0, falls  $S_{ij}=\emptyset$ )

## **Greedy-Wahl**

- · lokal die beste Wahl
- Auswahl der Aktivität mit geringster Endzeit (möglichst viele freie Ressourcen)
- Also hier Teilprobleme, die nach  $a_1$  starten
- $S_k = \{a_i \in S : s_i \geq f_k\}$ : Menge an Aktivitäten, die starten, nachdem  $a_k$  endet
- Optimale-Teilstruktur-Eigenschaft Wenn  $a_1$  in optimaler Lösung enthalten ist, dann besteht optimale Lösung zu ursprünglichem Problem aus Aktivität  $a_1$  und allen Aktivitäten zur einer optimalen Lösung des Teilproblems  $S_1$

# **Rekursiver Greedy-Algorithmus**

Voraussetzung: Aktivitäten sind monoton steigend nach der Endzeit sortiert

Laufzeit:  $\Theta(n)$ 

# **Iterativer Greedy-Algorithmus**

Voraussetzung: Aktivitäten sind monoton steigend nach der Endzeit sortiert

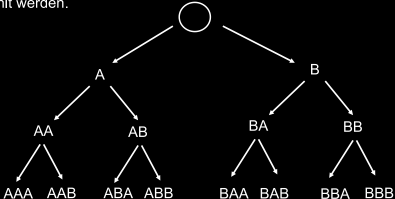
Laufzeit:  $\Theta(n)$ 

## 1.3 Backtracking

# Suchbaum - Baum der Möglichkeiten

Darstellung aller für ein Problem bestehenden Möglichkeiten

Problem: Aus den Buchstaben A, B soll dreimal nacheinander einer gewählt werden.



Der Suchraum ist die Menge aller für ein Problem bestehende Möglichkeiten.

## Idee - Backtracking

- Lösung finden via Trial and error
- Schrittweises Herantasten an die Gesamtlösung
- Falls Teillösung inkorrekt → Gehe einen Schritt zurück und probiere eine andere Möglichkeit
- Voraussetzung:
  - Lösung setzt sich aus Komponenten zusammen (Sudoku, Labyrinth,..)
  - Mehrere Wahlmöglichkeiten für jede Komponente
  - Teillösung kann auf Korrektheit getestet werden

# **Allgemeiner Backtracking-Algorithmus**

```
If alle Komponenten richtig gesetzt
    return true;
ELSE
WHILE auf aktueller Stufe gibt es Wahlmöglichkeiten
    wähle einen neuen Teillösungsschritt
    Teste Lösungsschritt gegen vorliegende Einschränkungen
    IF keine Einschränkung THEN
        setze die Komponente
ELSE
Auswahl(Komponente) rückgängig machen
BACKTRACKING(A, s + 1)
```

## Damenproblem

Auf einem Schachbrett der Größe  $n \cdot n$  sollen n Damen so positioniert werden, dass sie sich gegenseitig nicht schlagen können. Wie viele Möglichkeiten gibt es, n Damen so aufzustellen, dass keine Damen eine andere schlägt.



- n = 8: 4 Milliarden Positionierungen
- Optimierte Suche: In jeder Zeile/Spalte nur eine Dame
- Reduziert Problem auf 40.000 Positionierungen (ohne Diagonale)

Abbildung 1: Beispielhafte Darstellung des Damenproblems

# PLACE-QUEENS(Q,r) // Q Array von Damenpositionen, r Index der ersten leeren Zeile

```
If r == n
    return Q;
ELSE
FOR j = 0 TO n - 1 // Mögliche Positionierungen
legal = true;
FOR i = 0 TO r - 1 // Evaluation der mgl. Bedrohungen
IF (Q[i] == j) OR (Q[i == j + r - i]) OR (Q[i] == j - r + i)
legal = false;
IF legal == true
Q[r] = j;
PLACE-QUEENS(Q, r + 1)
```

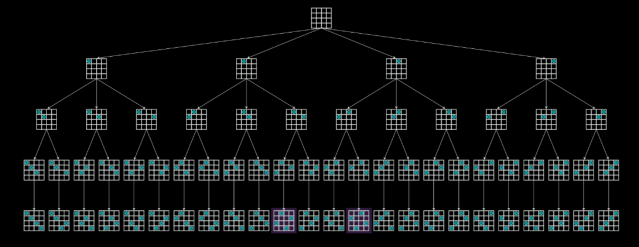


Abbildung 2: Mögliche Pfade von Place-Queens

## 1.4 Metaheuristiken

# Optimierungsproblem

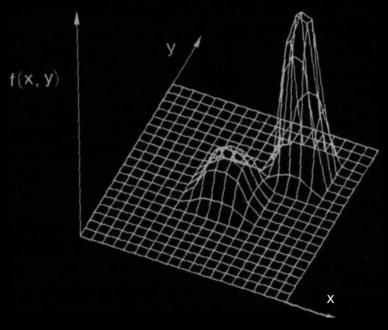


Abbildung 3: Beispiel Optimierungsproblem

- Lösungsstrategien:
  - Exakte Methode
  - Approximationsmethode
  - Heuristische Methode
- Einschränkungen
  - Antwortzeit
  - Problemgröße
  - ⇒ exkludieren oft exakte Methoden

## Heuristik

- Technik um Suche zur Lösung zu führen
- Metaheuristik (Higher-Level-Strategie)
  - soll z.B. Hängenbleiben bei lokalem Maxima verhindern
- Leiten einer Suche
  - 1. Finde eine Lösung (z.B. mit Greedy-Algorithmus)
  - 2. Überprüfe die Qualität der Lösung
  - 3. Versuche eine bessere Lösung zu finden
    - Herausfinden in welcher Richtung bessere Lösung evtl. liegt
    - ggf. Wiederholung dieses Prozesses
- Finden einer besseren Lösung
  - Modifikation der Lösung durch erlaubte Operationen
  - Dadurch erhalten wir Nachbarschaftslösungen
    - $\Rightarrow$  Suche nach besseren Lösungen in der Nachbarschaft

# Rucksackproblem

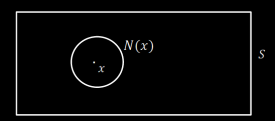
Ziel: Höchster Wert der Gegenstände im Rucksack

## Beispiel:

	1	2	3	4	5	6	7	8	9
Wert	79	32	47	18	26	85	33	40	45
Größe	85	26	48	21	22	95	43	45	55

Abbildung 4: Beispielgegenstände für Rucksackproblem

- Rucksack hat eine Kapazität von 101, 9 verschiedene Gegenstände
- Beispiellösung: Gegenstand 3 + 5 (Wert 73, Größe 70)
- Nachbarschaftslösungen:
  - Gegenstände 2,3 und 5: Wert 105, Größe 96
  - Gegenstände 1,3 und 5: Wert 152, Größe 155 (Gewichtsüberschreitung problematisch)
  - Gegenstand 3: Wert 47, Größe 48



#### Nachbarschaft:

- Suchraum S kann sehr groß sein
- Einschränkung des Suchraums in der Nähe der Startlösung x
- Distanzfunktion  $d: SxS \to \mathbb{R}$
- Nachbarschaft:  $N(x) = \{y \in S : d(x, y) \le \epsilon\}$

# Zufällige Suche

## Idee - Zufällige Suche

- Suche nach globalem Optimum
- Anwenden der Technik auf aktuelle Lösung im Suchraum
- Wahl einer neuen zufälligen Lösung in jeder Iteration
- Falls die neue Lösung besseren Wert liefert  $\Rightarrow$  als neue **aktuelle** Lösung setzen
- Terminierung, falls keine weiteren Verbesserungen auffindbar oder Zeit vorbei

## Code:

# pest <- irgendeine initiale zufällige Lösung REPEAT S <- zufällige Lösung // von "best" unabhängig IF (Quality(S) > Quality(best)) THEN best <- S UNTIL best ist die ideale Lösung oder Zeit ist vorbei return best

Nachteile

- Potentiell lange Laufzeit
- Laufzeit abhängig von der initialien Konfiguration

Vorteile

• Algorithmus kann beim globalen Optimum terminieren

# Bergsteigeralgorithmus

## Idee - Bergsteigeralgorithmus

- Nutzung einer iterativen Verbesserungstechnik
- Anwenden der Technik auf aktuelle Lösung im Suchraum
- · Auswahl einer neuen Lösung aus Nachbarschaft in jeder Iteration
- Falls diese besseren Wert liefert, überschreiben der aktuellen Lösung
- Falls nicht, Wahl einer anderen Lösung aus Nachbarschaft
- Terminierung, falls keine weiteren Verbesserungen auffindbar oder Zeit vorbei

#### Code

```
HILL-CLIMBER
T <- Distribution von möglichen Zeitintervallen
S <- irgendeine initiale zufällige Lösung
best <- S
REPEAT
    time <- zufälliger Zeitpunkt in der Zukunft aus T
    REPEAT
        wähle R aus der Nachbarschaft von S
        IF Quality(R) > Quality(S) THEN
            S <- R
   UNTIL S ist ideale Lösung oder time ist erreicht oder totale Zeit erreicht
    IF Quality(S) > Quality(best) THEN
        best <- S
    S <- irgendeine zufällige Lösung
UNTIL best ist die ideale Lösung oder totale Zeit erreicht
return best
```

Nachteile

- Algorithmus terminiert in der Regel bei lokalem Optimum
- Keine Auskunft, inwiefern sich lokale Lösung von Globaler unterscheidet
- Optimum abhängig von Initialkonfiguration

Vorteile

• Einfach anzuwenden

#### **Iterative lokale Suche**

#### Idee - Iterative lokale Suche

- Suche nach anderen lokalen Optima bei Fund eines lokalen Optimas
- Lösungen nur in der Nähe der "Homebase"
- · Entscheidung, ob neue oder alte Lösung
- · Bergsteigeralgo zu Beginn, danach aber großen Sprung um anderes Optimum zu finden

Code

#### ITERATIVE-LOCAL-SEARCH

```
T <- Distribution von möglichen Zeitintervallen
   S <- irgendeine initiale zufällige Lösung
   H <- S
4
   best <- S
   REPEAT
       time <- zufälliger Zeitpunkt in der Zukunft aus T
       REPEAT
           wähle R aus der Nachbarschaft von S
           IF Quality(R) > Quality(S) THEN
               S <- R
       UNTIL S ist ideale Lösung oder time ist erreicht oder totale Zeit erreicht
       IF Quality(S) > Quality(best) THEN
           best <- S
       H <- NewHomeBase(H,S)</pre>
       S <- Perturb(H)
   UNTIL best ist die ideale Lösung oder totale Zeit erreicht
   return best
```

Perturb

- ausreichend weiter Sprung (außerhalb der Nachbarschaft)
- Aber nicht soweit, dass es eine zufällige Wahl ist

#### NewHomeBase

- wählt die neue Startlösung aus
- Annahme neuer Lösungen nur, wenn die Qualität besser ist

# **Simulated Annealing**

#### Idee - Simulated Annealing

- Wenn neue Lösung besser, dann wird diese immer gewählt
- Wenn neue Lösung schlechter, wird diese mit gewisser Wahrscheinlichkeit gewählt:  $Pr(R,S,t)=erac{Quality(R)-Quality(S)}{t}$
- Der Bruch ist negativ, da R schlechter ist als S

#### SIMULATED-ANNEALING

```
1 t <- Temperatur, initial eine hohe Zahl
2 S <- irgendeine initiale zufällige Lösung
3 best <- S
4 REPEAT
5 wähle R aus der Nachbarschaft von S
6 IF Quality(R) > Quality(S) oder zufälliges
7 Z \in [0,1] < e^{\frac{Quality(R) - Quality(S)}{t}} THEN
8 S <- R
9 dekrementiere t
10 IF Quality(S) > Quality(best) THEN
11 best <- S
12 UNTIL best ist die ideale Lösung oder Temperatur \leq 0
13 return best
```

## Tabu-Search

#### Idee - Tabu-Search

- Speichert alle bisherigen Lösungen und Liste und nimmt diese nicht nochmal
- Kann sich jedoch wieder von der optimalen Lösung entfernen
- Tabu List hat maximale Größe, falls voll, werden älteste Lösungen gelöscht

#### TABU-SEARCH

```
1 <- maximale Größe der Tabu List
    n <- Anzahl der zu betrachtenden Nachbarschaftslösungen
    S <- irgendeine initiale zufällige Lösung
    L <- { } Tabu List der Länge 1
    Füge S in L ein
    REPEAT
        IF Length(L) > 1 THEN
            Entferne ältestes Element aus L
        wähle R aus Nachbarschaft von S
        FOR n - 1 mal DO
            Wähle W aus Nachbarschaft von S
            IF W \notin L und (Quality(W) > Quality(R)) oder R \in L) THEN
               R <- W
        IF R ∉ L THEN
            S' <- R
            Füge R in L ein
        IF Quality(S) > Quality(best) THEN
            best <- S
19
    UNTIL best ist die ideale Lösung oder totale Zeit erreicht
    return best
```

# **Populationsbasierte Methode**

- Bisher: Immer nur Betrachtung einer einzigen Lösung
- Hier: Betrachtung einer Stichprobe von möglichen Lösungen
- Bei der Bewertung der Qualität spielt die Stichprobe die Hauptrolle
- z.B. Evolutionärer Algorithmus

## **Evolutionärer Algorithmus**

## Idee - Evolutionärer Algorithmus

- Algorithmus aus der Klasse der Evolutionary Computation
- generational Algorithmus: Aktualisierung der gesamten Stichprobe pro Iteration
- steady-state Algorithmus: Aktualisierung einzelner Kandidaten der Probe pro Iteration
- Resampling-Technik: Generierung neuer Strichproben basierend auf vorherigen Resultaten

Abstrakter Code (Allgemeiner Breed und Join):

#### ABSTRACT-EVOLUTIONARY-ALGORITHM

```
1 P <- generiere initiale Population

2 best <- \bigcirc // leere Menge

3 REPEAT

4 AssesFitness(P)

5 FOR jedes individuelle P_i \in P DO

6 IF best = \bigcirc oder Fitness(P_i) > Fitness(best) THEN

7 best <- P_i

8 P <- Join(P, Breed(P))

9 UNTIL best ist die ideale Lösung oder totale Zeit erreicht

10 return best
```

Breed Erstellung neuer Stichprobe mithilfe Fitnessinformation

Join Fügt neue Population der Menge hinzu

#### Initialisierung der Population

- Initialisierung durch zufälliges Wählen der Elemente
- Beeinflussung der Zufälligkeit bei Vorteilen möglich
- Diversität der Population (alle Elemente in Population einzigartig)
- Falls neue zufällige Wahl eines Individuums
  - Entweder Vergleich mit allen bisherigen Individuen  $(O(n^2))$
  - Oder besser: Nutzen eines Hashtables zur Überprüfung auf Einzigartigkeit (O(n))

## Idee - Evolutionsstrategie

- Generiere Population zufällig
- · Beurteile Qualität jedes Individuums
- Lösche alle bis auf die  $\mu$  besten Individuen
- Generie  $\frac{\lambda}{u}$ -viele Nachfahren pro bestes Individuum
- Join Funktion: Die Nachfahren ersetzen die Individuen

Algorithmus der Evolutionsstrategie

# $(\mu, \lambda)$ -EVOLUTION-STRATEGY

```
\mu <- Anzahl der Eltern (initiale Lösung)
\lambda <- Anzahl der Kinder
P <- {}
FOR \lambda-oft DO
     P <- {neues zufälliges Individuum}
best <- ⊡
REPEAT
     FOR jedes individuelle P_i \in P DO
         AssesFitness(P_i)
         IF best = \odot oder Fitness(P_i) > Fitness(best) THEN
              best \leftarrow P_i
     Q <- die \mu Individueen deren Fitness() am Größten ist
    P <- \{\} FOR jedes Element Q_j \in Q DO
         FOR \frac{\lambda}{\mu}-oft DO
              P \leftarrow P \cup \{MUTATE(Q_i)\}
UNTIL best ist die ideale Lösung oder totale Zeit erreicht
return best
```

16

# 1.5 Amortisierte Analyse

# **Kosten von Operationen**

- Bisher: Betrachtung von Algorithmen, die Folge von Operationen auf Datenstrukturen ausführen
- Abschätzung der Kosten von n Operationen im Worst-Case
- Dies liefert die obere Schranke für die Gesamtkosten der Operationenfolge
- Nun: Amortisierte Analyse: Genauere Abschätzung des Worst Case
- Voraussetzung: Nicht alle Operationen in der Operationenfolge gleich teuer
- z.B. eventuell abhängig vom aktuellen Zustand der Datenstruktur
- Amortisierte Analyse garantiert die mittlere Performanz jeder Operation im Worst-Case

# Beispiel Binärzähler

Eigenschaften

- k-Bit Binärzähler hier als Array
- Codierung der Zahl als  $x = \sum_{i=0}^{k-1} 2^i b_i$
- Initialer Array für x = 0:

$b_{k-1}$	$b_{k-2}$			$b_2$	$b_1$	$b_0$
0	0			0	0	0

Inkrementieren eines Binärzählers

- Erhöhe x um 1
- Beispiel: x = 3
- INCREMENT kostet 3, da sich drei Bitpositionen ändern

$b_{k-1}$	$b_{k-2}$			$b_2$	$b_1$	$b_0$	_
0	0			0	1	1	
$b_{k-1}$	$b_{k-2}$			$b_2$	$b_1$	$b_0$	) +1
0	0			1	0	0	

Teuerste INCREMENT-Operation

- INCREMENT flippt k-1 Bits von 1 zu 0 und 1 Bit von 0 auf 1
- Kosten nicht konstant, stark abhängig von Datenstruktur

$b_{k-1}$	$b_{k-2}$			$b_2$	$b_1$	$b_0$	_
0	1			1	1	1	
$b_{k-1}$	$b_{k-2}$			$b_2$	$b_1$	$b_0$	) +1
1	0			0	0	0	

Traditionelle Worst-Case Analyse

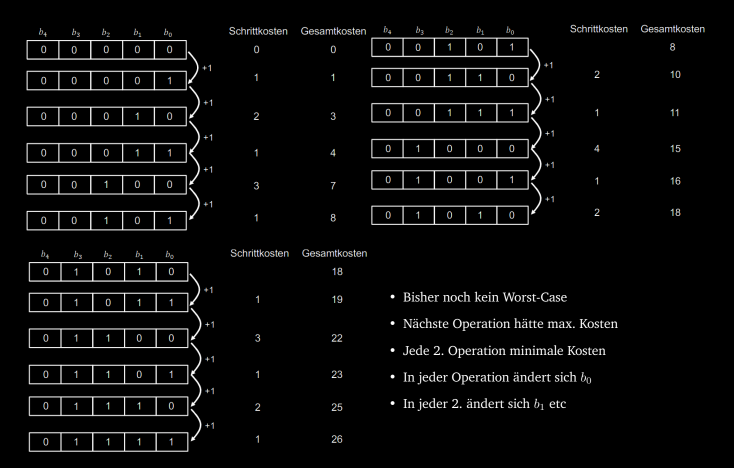
- Worst-Case Kosten von n INCREMENT-Operationen auf k-Bit Binärzähler
- Anfangswert x = 0
- Schlimmster Kostenfall: INCREMENT-Operation hat k Bitflips
- n-mal inkrementieren sorgt für Kosten:  $T(n) \leq n \cdot k \in O(kn)$

# Aggregat Methode - Beispiel Binärzähler

# Eigenschaften:

- Methode für Amortisierte Analyse
- Sequenz von n-Operationen kostet Zeit T(n)
- Durchschnittliche Kosten pro Operation  $\frac{T(n)}{n}$
- Ziel: T(n) genau berechnen, **ohne** jedes Mal Worst-Case anzunehmen
- Ansatz: Aufsummation der tatsächlich anfallenden Kosten aller Operationen

# Durchführung:



# Genauere Kostenanalyse:

- Nun in der Lage T(n) genau auszurechnen
- Bei n Operationen ändert sich das Bit  $b_i$  genau  $\left\lfloor \frac{n}{2^i} \right\rfloor$ -mal
- Bits  $b_i$  mit  $i > log_2$  n ändern sich nie
- Über alle *k* Bits aufsummieren liefert:

$$T(n) = \sum_{i=0}^{k-1} \left \lfloor \frac{n}{2^i} \right \rfloor = n \sum_{i=0}^{k-1} \frac{1}{2^i} < n \sum_{i=0}^{\infty} \frac{1}{2^i} \le 2n \in O(n)$$

- Obere Schranke:  $T(n) \le 2n$
- Kosten jeder INCREMENT-Operation im Durchschnitt:  $\frac{2n}{n} = 2 \in O(1)$

# Account Methode - Beispiel Binärzähler

## Eigenschaften:

- Besteuerung einiger Operationen, so dass sie Kosten anderer Operationen mittragen
- Zuweisung von höherern Kosten (Amortisierte Kosten), als ihre tatsächlichen Kosten sind
- Guthaben: Differenz zwischen amortisierten und tatsächlichen Kosten
- Nutzung dieses Guthabens für Operationen bei denen amortisiert < tatsächlich gilt
- Guthaben darf nicht negativ werden:

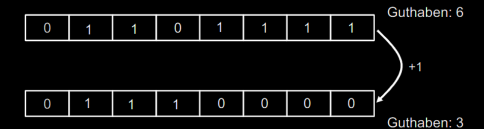
Summe amortisierte Kosten > Summe tatsächliche Kosten

#### Wahl der Amortisierten Kosten - Binärzähler:

- Setzen eines Bits von  $0 \to 1$  zahlt 2 Einheiten ein / Bezeichnung  $f_i$
- Setzen eines Bits von 1 o 0 zahlt 0 Einheiten ein / Bezeichnung  $e_i$
- Tatsächliche Kosten  $t_i$ : Anzahl der Bitflips bei der i-ten INCREMENT-Operation  $t_i=e_i+f_i$
- Amortisierte Kosten betragen:  $a_i = 0 \cdot e_i + 2 \cdot f_i$

#### Kostenbeispiel:

- Jede Bitflip Operation kostet zusätzlich 1 Einheit
- Setzen Bit  $0 \rightarrow 1$ : Zahlt 2 ein, kostet aber  $1 \rightarrow +1$  Guthaben
- Setzen Bit  $1 \rightarrow 0$ : Zahlt 0 ein, kostet aber  $1 \rightarrow -1$  Guthaben



# Obere Schranken der Kosten:

- Guthaben auf dem Konto entspricht der Anzahl der auf 1 gesetzten Bits
- Kosten:  $T(n) \sum_{i=1}^{n} t_i \leq v \sum_{i=1}^{n} a_i$ , für ein konstantes v
- Nun Abschätzung dieser Formel zum Erhalten einer oberen Schranke
- Beobachtung: Bei jeder INCREMENT höchstens ein neues Bit von 0 auf 1
- Für alle i gilt damit  $f_i \leq 1$
- Amortisierte Kosten jeder Operation höchstens  $2 \cdot f_i \leq 2$
- Insgesamt:  $T(n) = \sum_{i=1}^n t_i \le \sum_{i=1}^n a_i \le 2n \in O(n)$

# Potential-Methode - Beispiel Binärzähler

## Eigenschaften:

- Betrachtung welchen Einfluss die Operationen auf die Datenstruktur haben
- Potentialfunktion  $\phi(i)$ : Hängt vom aktuellen Zustand der Datenstruktur nach i-ter Operation ab
- Ausgangspotential sollte vor jeglicher Operation nicht negativ sein:  $\phi(0) \ge 0$

## Amortisierte Kosten:

- Amortisierte Kosten der i-ten Operation: (Summe tatsächliche Kosten + Potentialänderung)  $a_i = t_i + \phi(i) \phi(i-1)$
- Summe der amortisierten Kosten:

$$\sum_{i=1}^{n} a_i = \sum_{i=1}^{n} (t_i + \phi(i) - \phi(i-1)) = \sum_{i=1}^{n} t_i + \phi(n) - \phi(0)$$

• Wenn für jedes i gilt  $\phi(i) \ge \phi(0)$ :

Summe der amor. Kosten ist gültige obere Schranke an Summe der tatsächlichen Kosten

# Potential-Methode anhand des Binärzählers:

- $\phi(i)$ : Anzahl der 1-en im Array nach i-ter INCREMENT-Operation  $\to \phi(i)$  nie negativ und  $\phi(0)=0$
- Angenommen i-te Operation setzt  $e_i$  Bits von 1 auf 0, dann hat diese Operation Kosten  $t_i \leq e_i + 1$
- Neues Potential:  $\phi(i) \le \phi(i-1) e_i + 1 \Leftrightarrow \phi(i) \phi(i-1) \le e_i$
- Amortisierte Kosten der *i*-ten INCREMENT-Operation:

$$a_i = t_i + \phi(i) - \phi(i-1) \le e_i + 1 + 1 - e_i = 2$$

• Insgesamt:  $T(n) = \sum_{i=1}^n t_i \le \sum_{i=1}^n a_i \le 2n \in O(n)$