Datenstrukturen und effiziente Algorithmen

Markus Vieth

David Klopp

26. Januar 2016

Inhaltsverzeichnis

I.	Soi	rtieren		1
1.	Vorl	esung		2
	1.1.	Bubble	esort	2
		1.1.1.	Pseudocode	4
		1.1.2.	Laufzeitanalyse	•
	1.2.	Heapso	ort	٠
		1.2.1.	Idee	4
2	Vorl	esung		F
		_	ocode	
	2.1.		Phase: Bottom-up Strategie zum Heapaufbau	
			Phase: Sortierphase	
	22		theitsbetrachtung	,
	2.3.		itanalyse	6
	۷.5.	2.3.1.	Zusammenhang von n und k	(
		2.3.1.	Analyse Heapaufbau	,
		2.3.2.	Sortierphase	,
			Fazit	
		2.3.4.	razıt	(
3.	Vorl	esung		ç
	3.1.	Landa	u-Notation	ĺ
		3.1.1.	O(n)	(
		3.1.2.	$\Omega(n)$	ĺ
		3.1.3.	$\Theta(n)$	ĺ
		3.1.4.	o(n)	(
		3.1.5.		L 1
	3.2.		sort (Divide and Conquer)	LI
		_	Pseudo-Code	LI
				L2
1	Vorl	esung	1	-
٠.		_	-Theorem	
	т.1.	4.1.1.		L:
		4.1.2.		L (
		4.1.2.		L 4.
		4.1.3.		L 4.
	4.9			
	4.2.		le Multiplikation langer Zahlen 1 Schulmethode zur Multiplikation 1	
		4.2.1. 4.2.2.	*	
				L.E.
		4 4 3	A KTA-DAZZI T HEOTEIII	. "

In halts verzeichn is

5.	Vorl	sung 1
	5.1.	Akra-Bazzi
	5.2.	Lineare Rekursionsgleichungen
		5.2.1. Fibonacci-Zahlen
		5.2.2. Methode der erzeugenden Funktionen
		5.2.3. Einschub: Beispiel Reihenentwicklung
		5.2.4. Nullstellen des Nennerpolynoms
		5.2.5. Partialbruchzerlegung
		5.2.6. Lösung
	5.3	Quicksort (Divide and Conquer)
	0.0.	garensore (Bivide and Conquer)
6.	Vorl	sung 2
	6.1.	Quicksort
		5.1.1. Pseudo-Code
		3.1.2. Zufallspermutation
		3.1.3. Einschub: Stochastik
		6.1.4. Laufzeitanalyse
	6.2.	Median in Linearzeit
	٠	<u>-</u>
7.	Vorl	sung 2!
		Quicksort
		Quickselect
8.	Vorl	sung 20
	8.1.	Verallgemeinerung von Akra-Bazzi
	8.2.	Median der Mediane
		8.2.1. Deterministische Variante für k-Select
		8.2.2. Laufzeitanalyse für den worst-case
	8.3.	Untere Schranke für vergleichsbasierte Sortierverfahren
9.	Vorl	8
	9.1.	Vergleichsbasierte Sortieralgorithmen
		9.1.1. Worst-case Laufzeit
		9.1.2. Lemma: Mittlere Tiefe der Blätter in einem Entscheidungsbaum $> \log_2(n)n$ 30
	9.2.	Radix-Sort
		9.2.1. Beispiel:
		9.2.2. Pseudo-Code
	9.3.	Binäre Suchbäume
10	. Vorl	
		Binärer Suchbaum
	10.2.	Pseudo-Code
	10.3.	AVL-Bäume
	10.4.	Laufzeitanalyse
11	. Vorl	g .
	11.1.	AVL-Bäume von Adelson-Velsky and Landis
		11.1.1. AVL-Eigenschaft:
		Rotationen
	11.3.	Pseudo-Code

T 1	1,		1	٠
Inha	tsverzei	0	nn	70
пппа	10210101		ш	Δú

12. Vo	rlesung	39
12.	1. (a,b)-Suchbäume	39
	12.1.1. Aufspaltung bei Einfügen	39
	12.1.2. Verschmelzen von Knoten beim Löschen	39
12.	2. Amortisierte Analyse	39
	12.2.1. Bankkonto-Methode	39
13. V o	rlesung	41
13.	1. Hashing	41
	13.1.1. Universelles Hashing	42
14. V o	rlesung	44
	14.0.1. Definition	44
	14.0.2. Beispiel	44
		45
14.	1. Perfektes Hashing	45
	14.1.1. Definition	45
		47
15. V o	rlesung	48
II. G	raphen-Algorithmen	49
11.		50
		52
16. Vo	rlesung	54
		57
		57
17. Vo	rlesung	59
	<u> </u>	60
17.		60
		61
		61
	17.1.3. Korrektheitsbeweis: Bellman-Ford	61
		61
18. V o	rlesung	62
	_	62
	18.1.1. Laufzeit zur Berechnung von $D^{(n)}$	63
18.		63
		63
	18.2.2. Beweis der Invariante durch Induktion nach k	64
18	3. Naive Lösung	64
	_	64
20.		65
19. Vn	rlesung	66
	5	66
10.	•	66

In halts verzeichn is

	19.1.2. Schnitt-Lemma:	67
	19.1.3. Beweis für das Schnitt-Lemma	67
	19.1.4. Algorithmus von Kruskal	67
20	. Vorlesung	69
	20.0.1. Einfache Union-Find-Datenstruktur	69
	20.0.2. Prim-Algorithmus zur Berechnung eines MST	70
	20.0.3. Beispiel des Prim-Algorithmus:	72
21	. Vorlesung	73
	21.1. Priority-Queue mittels Fibonacci-Heaps	73
	21.1.1. Operationen eines Binomial-Heaps	73
22	. Vorlesung	76
	22.1. Priority-Queue mittels Fibonacci-Heaps (Fortsetzung)	76
	22.1.1. Lemma	76
	22.1.2. Beweis	76
	22.1.3. Satz	78
	22.1.4. Beweis	78
23	. Vorlesung	79
	23.1. Das Heiratsproblem	79
	23.1.1. Lemma: (Berge)	80
	23.1.2. Beweis:	80
	23.1.3. Pseudo-Code	81
	23.2. Laufzeit	81
	23.3. Hopcroft-Karp-Algorithmus	81
24	. Vorlesung	82
	24.0.1. Gesamtzahl der Schleifendurchläufe	82
	24.1. Algorithmen zur Berechnung maximaler Flüsse	82
	24.1.1. Flusserhaltung	83
	24.1.2. Definition	83
	24.1.3. Definition: Schnitt (S,T)	84
	24.1.4. Konstruktion des Restnetzwerk G_f	84
	24.2. Ford-Fulkerson-Algorithmus	84

Teil I.

Sortieren

1.1. Bubblesort



Abbildung 1.1.: Bubblesort

1.1.1. Pseudocode

```
1 void bubblesort (int[] a) {
2    int n = a.length;
3    for (int i = 1; i < n; i++) {
4       for (int j = 0; j < n-i; j++) {
5         if (a[j] < a[j+1])
6         swap (a, j, j+1);
7     }
8    }
9 }</pre>
```

Schleifen-Invariante: Nach dem Ablauf der i-ten Phase gilt:

Die Feldpositionen n-i,...,n enthalten die korrekt sortierten Feldelemente

Beweis durch Induktion nach i $\stackrel{i=n-1}{\Longrightarrow}$ Sortierung am Ende korrekt.

1.1.2. Laufzeitanalyse

 $T(n)={\rm Zahl}$ der durchgeführten Elementvergleiche für eine Eingabemenge von
n Elementen

- 1. Phase n-1
- 2. Phase n-1
- 3. Phase n-1

:

i. Phase n-1

:

$$(n-1)$$
. Phase $n-1$
 $1+2+3+\ldots+(n+1)$

$$T(n) = \sum_{i=1}^{n-1} i = \frac{n(n-1)}{2} \in O(n^2)$$

$$\begin{array}{c|cc} n & T_{real} \\ \hline 2^{10} & 8ms \\ 2^{11} & 11ms \\ 2^{12} & 26ms \\ \vdots & & \\ 2^{16} & 5,819s \\ 2^{17} & 23,381s \\ \vdots & & \\ 2^{20} & 16min \\ \vdots & & \\ 2^{26} & 52d \\ \hline \end{array}$$

$$T_{real}(n) \approx cn^2 \ c \approx 10^{-6}$$

$$T_{real}(2n) \approx c \cdot (2n)^2 = 4cn^2 = 4T_{real}(n)$$

$$\frac{T_{real}(2n)}{T_{real}(n)} = 4$$

1.2. Heapsort

z.B. 21 6 4 7 12 5 3 11 14 17 19 8 9 10 42

Skizze



Abbildung 1.2. Heapsort (Ausgangssituation)

Indices innerhalb der Baumstruktur

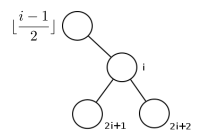


Abbildung 1.3.: Indices

Heap-Eigenschaft

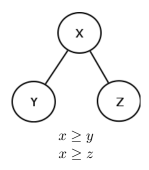


Abbildung 1.4.: Heap-Eigenschaft

1.2.1. Idee

Phase 1 Stelle die Heap-Eigenschaft überall her \Rightarrow größtes Element steht in der Wurzel

Phase 2 Tausche Wurzel mit letztem Feldelement (z.B. 42 mit 3)

- Entferne letztes Feldelement aus dem Baum
- Gehe erneut zu Phase 1

Heapsort (Fortsetzung)

2.1. Pseudocode

```
void heapify (int[] a, int i, int n) {
1
2
     while (2i + 1 < n) {      //linkes Kind von i existiert</pre>
        int j = 2i + 1;
3
        if (2i + 2 < n)
4
                                    //rechtes Kind von i existiert
5
          if (a[j] < a[j+1])</pre>
6
             j = j + 1;
                            //j steht für Index des größten

//Vater größer als Kind

//Abbruch, weil heap bereits erfüllt
                                    //j steht für Index des größten Kindes
7
        if (a[i] > a[j])
8
          break;
9
                                //Tausch zwischen Vater und Kind
        swap(a,i,j);
10
        i = j;
11
     }
12 }
```

2.1.1. Phase: Bottom-up Strategie zum Heapaufbau

```
1 for (int i = n/2; i \geq 0; i--)
2 heapify(a,i,n);
```

2.1.2. Phase: Sortierphase

```
1 for (int i = n-1; i \geq 0; i--) {
2    swap(a,0,i);
3    heapify(a,0,i);
4 }
```

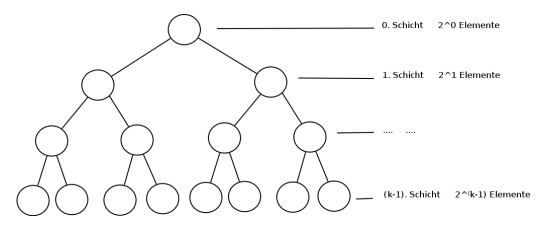
2.2. Korrektheitsbetrachtung

Invariante beim Heapaufbau: Beim Durchlauf der for-Schleife wird die Heapeigenschaft vom unteren Baumlevel bis zur Wurzel hergestellt.

Invariante für Sortierphase: Nach jedem weiteren Durchlauf der for-Schleife findet ein weiteres Element am Feldende seinen "richtigen Platz".

2.3. Laufzeitanalyse

T(n) = Zahl der Elementvergleiche.



n := Zahl der Elemente k := Zahl der Schichten

2.3.1. Zusammenhang von n und k

$$n = \sum_{i=0}^{k-1} 2^i = 2^k - 1$$

Merke: Geometrische Reihe

$$\sum_{i=0}^{k-1} x^i = \frac{1 - x^k}{1 - x} \quad \text{mit } x \neq 1$$

2.3.2. Analyse Heapaufbau

$$\sum_{l=0}^{k-1} 2^l (k-1-l)$$

 $2^l :=$ Anzahl Knoten auf Level l

(k-1-l) := Leveldifferenz zwischen l und der Blattebene

$$\sum_{l=0}^{k-1} (k-1-l) \cdot 2^l = \sum_{l=0}^{k-1} (k-1) \cdot 2^l - \sum_{l=0}^{k-1} l \cdot 2^l = (k-1)(2^k-1) - 2\sum_{l=1}^{k-1} l 2^{l-1}$$

Nebenrechnung

$$\sum_{i=1}^{k-1} i \cdot x^{i-1} = \frac{d}{dx} \left(\sum_{i=0}^{k-1} x^i \right) = \frac{d}{dx} \left(\frac{x^k - 1}{x - 1} \right)$$
$$= \frac{kx^{k-1}(x - 1) - (x^k - 1)}{(x - 1)^2}$$
$$\text{mit } x = 2 \text{ folgt:} \quad k \cdot 2^{k-1} - 2^k + 1$$

$$= (k-1)(2^k - 1) - k2^k + 2^{k+1} - 2$$

$$= k2^k - 2^k - k + 1 - k2^k + 2^{k+1} - 2$$

$$= -2^k - k - 1 + 2^{k+1} \le 2^{k+1} \approx 2 \cdot n$$

 \Rightarrow Heapaufbau in lineare Zeit

2.3.3. Sortierphase

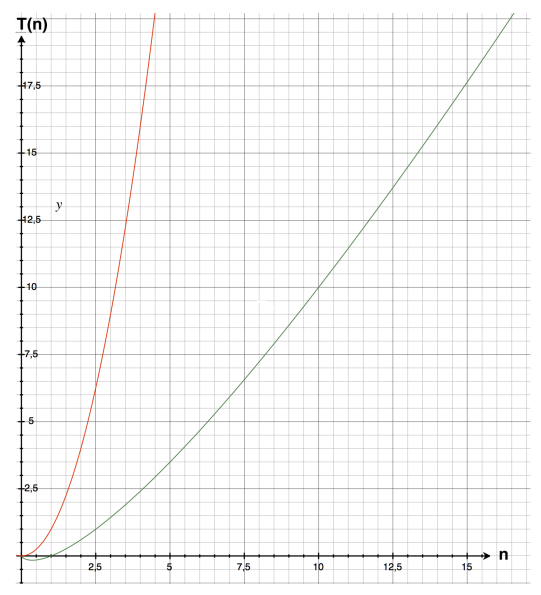
1. Versuch
$$n \cdot k$$
 mit $n = 2^k - 1 \Leftrightarrow k = \log_2(n+1) \approx n \cdot \log_2(n)$

2. Versuch (mit Verkleinerung der Liste)

$$\sum_{l=0}^{k-1} 2^l \cdot l = 2 \sum_{l=1}^{k-1} l \cdot 2^{l-1} = 2 \cdot (k \cdot 2^{k-1} - 2^k + 1) \ge k \cdot 2^{k-1} \approx n \cdot \log_2(n)$$

2.3.4. Fazit

Laufzeit $c \cdot n \cdot \log_2(n)$ wobei $c \in \mathbb{R}$



3.1. Landau-Notation

 $g, f: \mathbb{N} \to \mathbb{N}$

3.1.1. O(n)

$$g(n) \in O(f(n)) \Leftrightarrow c > 0 \land n_0 \in \mathbb{N}$$
, so dass für alle $n \ge n_0$ gilt: $g(n) \le c \cdot f(n) \Leftrightarrow \lim_{n \to \infty} \sup \frac{g(n)}{f(n)} < \infty$

Beispiel

$$\lim_{n\to\infty}\frac{n\log_2(n)}{n^2}=\lim_{n\to\infty}\frac{\log_2(n)}{n}=\lim_{n\to\infty}\frac{\frac{\ln(n)}{\ln(2)}}{n}\overset{\text{L' Hopital}}{=}\lim_{n\to\infty}\frac{1}{\ln(2)}\cdot\frac{1}{n}=\frac{1}{\ln(2)}\lim_{n\to\infty}\frac{1}{n}=0$$

3.1.2. $\Omega(n)$

$$g(n) \in \Omega(f(n)) \Leftrightarrow c > 0 \land n_0 \in \mathbb{N}$$
, so dass für alle $n \ge n_0$ gilt: $g(n) \ge c \cdot f(n) \Leftrightarrow \lim_{n \to \infty} \inf \frac{g(n)}{f(n)} > 0$

Beispiel $g(n) = n^p$ $f(n) = n^q$ $p \ge q$

Behauptung $g(n) \in \Omega(f(n))$

$$\lim_{n \to \infty} \frac{n^p}{n^q} = \infty > 0$$

3.1.3. $\Theta(n)$

$$g(n) \in \Theta(f(n)) \Leftrightarrow g(n) \in O(f(n)) \land g(n) \in \Omega(f(n))$$

 $\text{Beispiel} \quad g(n) = n^p + n^{p-1} + c \cdot n^2 \qquad f(n) = n^p$

Behauptung $g(n) \in \Theta(f(n))$ Rechnung

3.1.4. o(n)

$$g(n) \in o(f(n)) \Leftrightarrow \lim_{n \to \infty} \frac{g(n)}{f(n)} = 0$$

Beispiel $g(n) = n \cdot \log_2(n)$ $f(n) = n^2$

$$\lim_{n \to \infty} \frac{g(n)}{f(n)} = 0 \quad \text{siehe oben}$$

 $\label{eq:continuity} \textbf{Erklärung} \quad \text{``g ist asymptotisch gesehen vernachlässigbar gegen" über f.''}$

3.1.5. Notation

Häufig wird:

$$O(n) = O(n^2) = O(n^2 \cdot \log_2(n))$$

geschrieben, anstelle von:

$$O(n) \subset O(n^2) \subset O(n^2 \cdot \log_2(n))$$

Missbrauch der Notation!!!

3.2. Mergesort (Divide and Conquer)

3.2.1. Pseudo-Code

```
1 int[] a; //Eingabefeld
2 int[] b; //Hilfsfeld
   void mergesort(int links, int rechts) {
       if (links > rechts) return;
       int mitte = (links+rechts)/2;
       mergesort(links, mitte);
        mergesort(mitte, rechts);
9
        merge(links, mitte, rechts);
10 }
11
12 void merge(int links, int mitte int rechts) {
       int i = links;
13
14
        int j = mitte+1;
15
       int k = links;
        while (i \leq mitte && j \leq rechts) {
            if (a[i] < a[j])</pre>
17
                b[k++] = a[i++];
18
19
20
                b[k++] = a[j++];
21
       while (i \le mitte)
22
            b[k++] = a[i++];
23
24
        while (j \le rechts)
            b[k++] = a[j++];
        for (k=links; k \le rechts; k++)
27
            a[k] = b[k];
28 }
```

3.2.2. Laufzeitanalyse

 $T(n) = \text{Zahl der von Mergesort durchgeführten Elementarvergleiche} \approx \text{Laufzeit}$

$$T(n) = 2T(\frac{n}{2}) + n - 1 \approx 2T(\frac{n}{2}) + n \text{ mit } T(1) = 0$$

Korrekter wäre
$$T(n) = T(\lfloor \frac{n}{2} \rfloor) + T(\lceil \frac{n}{2} \rceil) + n - 1$$

Für ungerade Zahlen

$$\begin{split} T(n) &= 2 \cdot 2T \left(\frac{n}{2}\right) + n \stackrel{(1)}{=} 2 \left(^{\mathrm{I}} \left(2T \left(\frac{n}{4}\right) + \frac{n}{2}\right) + n \right) = 4T \left(\frac{n}{4}\right) + 2n \\ &\stackrel{(2)}{=} 4 \cdot \left(2T \left(\frac{n}{8}\right) + \frac{n}{4}\right) + 2n = 8T \left(\frac{n}{8}\right) + 3n = \ldots = 2^i \cdot T \left(\frac{n}{2^i}\right) + in \end{split}$$

$$T\left(\frac{n}{2}\right) = 2T\left(\frac{n}{4}\right) + \frac{n}{2} \tag{1}$$

$$T\left(\frac{n}{4}\right) = 2T\left(\frac{n}{8}\right) + \frac{n}{4} \qquad (2)$$

• • • •

$$T(1) = 0$$

Rekursionsende $\frac{n}{2^i} = 1 \Leftrightarrow 2^i = n \Leftrightarrow i = \log_2(n)$

$$T(n) = 2^{\log_2(n)} T\left(\frac{n}{2^{\log_2(n)}}\right) + n\log_2(n) = nT(1) + \log_2(n) = \log_2(n)$$

Abstraktion

T(n) = Laufzeit eines Divide & Conquer Algorithmus der ein Problem dadurch löst, das es in a Teilprobleme der Größe $\frac{n}{h}$ zerlegt wird, die rekursiv gelöst werden und anschließend kombiniert werden.

$$T(n) = a \cdot T\left(\frac{n}{b}\right) + n^{\alpha}$$
 $\alpha > 0$ mit $T(1) = 0$

$$T(n) = aT\left(\frac{n}{h}\right) + n^{\alpha} \stackrel{(1)}{=} a^{2}T\left(\frac{n}{h^{2}}\right) + a\left(\frac{n}{h}\right)^{\alpha} + n^{\alpha}$$

$$(1) T\left(\frac{n}{b}\right) = aT\left(\frac{n}{b^2}\right) + \left(\frac{n}{b}\right)^{\alpha} \stackrel{(2)}{=} a^3T\left(\frac{n}{b^3}\right) + a^2\left(\frac{n}{b^2}\right)^{\alpha} + a^1\left(\frac{n}{b^1}\right)^{\alpha} + a^0\left(\frac{n}{b^0}\right)^{\alpha}$$

$$(2) T\left(\frac{n}{b^2}\right) = aT\left(\frac{n}{b^3}\right) + \left(\frac{n}{b^2}\right)^{\alpha} = a^iT\left(\frac{n}{b^i}\right) + \sum_{j=0}^{i-1} a^j \left(\frac{n}{b^j}\right)^{\alpha} = a^iT\left(\frac{n}{b^i}\right) + n^{\alpha} \sum_{j=0}^{i-1} \left(\frac{a}{b^{\alpha}}\right)^j$$

$$mit i = \log_b(n) \land x = \frac{a}{b^{\alpha}}$$

•••

$$T(1) = 0$$

4.1. Master-Theorem

$$T(n) = T\left(\frac{n}{b} \cdot a + n^{\alpha}\right)$$

$$T(1) = 0$$

$$T(n) = a^{i}T\left(\frac{n}{b^{i}}\right) + n^{\alpha} \sum_{j=0}^{i-1} \left(\frac{a}{b^{\alpha}}\right)^{j}$$

$$\frac{\text{o.B.d.A}}{n = b^k \Leftrightarrow k = \log_b(n)}$$

4.1.1. Fall 1

$$(\frac{a}{b^{\alpha}}) < 1 \Leftrightarrow a < b^{\alpha} \Leftrightarrow \log_b(a) < \alpha$$

$$\sum_{j=0}^{k-1} x^j = \frac{x^k - 1}{x - 1} \quad \text{für } x \neq 1$$

$$\Rightarrow \sum_{j=0}^{k-1} \left(\frac{a}{b^{\alpha}}\right)^j \le \frac{1}{1 - \frac{a}{b^{\alpha}}} = c'$$

$$T(n) = a^k T(1) + n^{\alpha} \cdot c'$$
$$= c \cdot n^{\log_b(a)} + c' \cdot n^{\alpha} = \Theta(n^{\alpha})$$

$$\textbf{Nebenbedingung} \quad a^{\log_b(n)} = \left(b^{\log_b(a)}\right)^{\log_b(n)} = \left(b^{\log_b(n)}\right)^{\log_b(a)} = n^{\log_b(a)}$$

4.1.2. Fall 2

$$\left(\frac{a}{b^{\alpha}}\right) > 1 \Leftrightarrow \log_b(a) > \alpha$$

$$\sum_{j=0}^{k-1} \left(\frac{a}{b^{\alpha}}\right)^j = \left(\frac{\left(\frac{a}{b^{\alpha}}\right)^{\log_b(n)} - 1}{\left(\frac{a}{b^{\alpha}}\right) - 1}\right) \leq \left(\frac{a}{b^{\alpha}}\right)^{\log_b(n)} \cdot c'' = \frac{a^{\log_b(n)}}{b^{\alpha \log_b(n)}} = \frac{n^{\log_b(\alpha)}}{n^{\alpha}}$$

$$T(n) = c \cdot n^{\log_b(a)} + n^{\alpha} \cdot \frac{n^{\log_b(a)}}{n^{\alpha}} \cdot c'' = \Theta\left(n^{\log_b(a)}\right)$$

4.1.3. Fall 3

$$\left(\frac{a}{b^{\alpha}}\right) = 1 \Leftrightarrow a = b^{\alpha} \Leftrightarrow \log_b(a) = \alpha$$

$$T(n) = c \cdot n^{\log_b(a)} + n^{\alpha} \cdot \log_b(n) = \Theta(n^{\alpha} \cdot \log(n))$$

4.1.4. Beispiel: Mergesort

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

$$T(1) = 0$$

Ermittle
$$a = 2$$
 $b = 2$ $\alpha = 1$

$$\log_2(2) = 1 = \alpha \Rightarrow 3$$
. Fall $\Rightarrow \Theta(n \cdot \log(n))$

4.2. Schnelle Multiplikation langer Zahlen

$$A = \boxed{a_{n-1} \quad \dots \quad a_i \quad \dots \quad a_2 \quad a_1 \quad a_0} \quad a_i \in \mathbb{B} = \{0, 1\}$$

$$= \sum_{i=0}^{n-1} a_i 2^i$$

$$\mathbf{B} = \boxed{\begin{array}{c|cccc} b_{n-1} & \dots & b_2 & b_1 & b_0 \\ \\ = \sum_{i=0}^{n-1} b_i 2^i \end{array}}$$

Frage Wie schnell können wir zwei n-stellige Binärzahlen addieren/subtrahieren/multiplizieren?

Addition $\Theta(n)$

4.2.1. Schulmethode zur Multiplikation

 n^2 Aufwand zur Ermittlung der Partialprodukte + n \cdot Kosten für die Addition von Zahlen der Länge 2n $\ \Rightarrow \Theta(n^2)$

Ziel $o(n^2)$ $O(n^{1,58})$

4.2.2. Karazuba Ofman

$$A = \boxed{a_{n-1} \mid \dots \mid a_{\frac{n}{2}}} \qquad \boxed{a_{\frac{n}{2}-1} \mid \dots \mid a_0}$$
$$= A_1 \qquad = A_0$$

$$A = A_0 + A_1 2^{\frac{n}{2}}$$

$$A \cdot B = (A_0 + A_1 2^{\frac{n}{2}})(B_0 + B_1 2^{\frac{n}{2}})$$
$$= A_0 B_0 + A_0 B_1 2^{\frac{n}{2}} + A_1 B_0 2^{\frac{n}{2}} + A_1 B_1 2^n$$

Legende markierte Elemente haben die Länge $\frac{n}{2}$

Anmerkung Addition von Zahlen der Länge 2n

Sei T(n) die Laufzeit dieser rekursiven Methode zur Multiplikation zweier n-stelliger Zahlen:

$$T(n) = 4 \cdot T\left(\frac{n}{2}\right) + c \cdot n$$
 $T(1) = c$

Mastertheoreme

$$\begin{aligned} a &= 4 \quad b = 2 \quad \alpha = 1 \quad \log_2(4) = 2 > \alpha \\ \Rightarrow T(n) &= \Theta(n^2) \\ \Rightarrow \text{kein Gewinn bisher!!!} \end{aligned}$$

Ziel Ermittle Partialprodukte auf anderem Weg

1.)
$$(A_0 + A_1) \cdot (B_0 + B_1) = A_0B_0 + A_0B_1 + A_1B_0 + A_1B_1 = P$$

2.) $A_0 \cdot B_0$

3.)
$$A_1 \cdot B_1$$

$$\Rightarrow (A_0B_1 + A_1B_0) = (P - (A_0B_0) - (A_1B_1))$$

Es verbleiben 3 Multiplikationen und Additionen

$$AB = A_0B_0 + (P - (A_0B_0) - (A_1B_1)) + A_1B_12^n$$

Mastertheoreme

$$T(n) = 3 \cdot T\left(\frac{n}{2}\right) + n$$

$$a=3, \quad b=2, \quad \alpha=1$$

$$\log_2(3) > 1 \implies 2$$
. Fall

$$\Rightarrow \Theta\left(n^{\log_2(3)}\right) = \Theta\left(n^{1,5849625}\right)$$

4.2.3. Akra-Bazzi Theorem

Beispiel $T(n) = 2T\left(\frac{n}{2}\right) + \log_2(n)$

$$T(n) = \begin{cases} aT\left(\frac{n}{b}\right) + g(n) & n > n_0\\ h(n) & 1 \le n \le n_0 \end{cases}$$

$$T(n) = \Theta\left(n^{\alpha}\left(1 + \int_{1}^{n} \frac{g(x)}{x^{\alpha+1}} dx\right)\right) \quad \text{mit } \alpha, \text{ so dass gilt: } \frac{a}{b^{\alpha}} = 1$$

5.1. Akra-Bazzi

$$\begin{split} T(n) &= a \cdot T\left(\frac{n}{b}\right) + g(n) \\ T(1) &= c \\ T\left(n\right) &= \Theta\left(n^{\alpha}\left(1 + \int_{1}^{n} \frac{g\left(x\right)}{x^{1+\infty}} dx\right)\right) \quad \text{mit } \frac{a}{b^{\alpha}} = 1 \quad \alpha = \log_{b}(a) \\ \text{z.B. } T(n) &= 2 + \frac{n}{2} + \log(n) \end{split}$$

Beweisidee

$$\begin{split} &T(\frac{n}{b}) = aT(\frac{n}{b^2}) + g(\frac{n}{b}) \\ &T(n) = a\left(aT\left(\frac{n}{b^2}\right) + g\left(\frac{n}{b}\right)\right) + g\left(n\right) = a^2 + \frac{n}{b^2} + a^1g\left(\frac{n}{b^1}\right) + a^0g\left(\frac{n}{b^0}\right) \\ &\Rightarrow a^iT\left(\frac{n}{b^i}\right) + \sum_{j=0}^{i-1}a^ig\left(\frac{n}{b^2}\right) \quad \text{Rekursionsende für } \mathbf{r} = \log_b(b) \\ &\Theta(a^{\log_b(n)}) = \Theta(n^\alpha) \\ &\sum_{i=0}^{\log(n)-1}a^ig\left(\frac{n}{b^\alpha}\right) \approx \int_0^{\log_b(n)}a^jg\left(\frac{n}{b^j}\right)dj \end{split}$$

$$x = \frac{n}{b^{j}} = n \cdot b^{-j} = n \cdot e^{-j \ln(b)}$$

$$\Rightarrow d_{j} = \frac{1}{-\ln(b)x} dx$$

$$a^{j} = b^{\log_{b}(a)j} = b^{\alpha j} = (b^{j})^{\alpha} = \left(\frac{n}{x}\right)^{\alpha}$$

$$= \int_{n}^{1} \left(\frac{n}{x}\right)^{\alpha} g(x) \left(\frac{1}{-\ln(b)x}\right) dx = \frac{n^{\alpha}}{\ln(b)} \cdot \int_{1}^{n} \frac{g(x)}{x^{1+\infty}} dx$$

q.e.d

5.2. Lineare Rekursionsgleichungen

5.2.1. Fibonacci-Zahlen

$$f_n = f_{n-1} + f_{n-2}$$

$$f_0 = 0$$

$$f_1 = 1$$

n	0	1	2	3	4	5	6	7	
f(n)	0	1	1	2	3	5	8	13	

Abbildung 5.1.: Fibonacci-Zahlen

5.2.2. Methode der erzeugenden Funktionen

$$F(Z) = \sum_{n=0}^{\infty} f_n Z^n = f_0 \cdot Z^0 + f_1 \cdot Z^1 + \sum_{n=2}^{\infty} (f_{n-1} + f_{n-2}) \cdot Z^n$$

$$= Z + \sum_{n=2}^{\infty} f_{n-1} Z^n + \sum_{n=2}^{\infty} f_{n-2} Z^n$$

$$= Z + Z \sum_{n=2}^{\infty} f_{n-1} Z^{n-1} + Z^2 \sum_{n=2}^{\infty} f_{n-2} Z^{n-2}$$

$$\Leftrightarrow F(Z) = Z + Z \cdot F(Z) + Z^2 \cdot F(Z)$$

$$\Leftrightarrow -Z = Z^2 F(Z) + Z F(Z) - F(Z) = F(Z)(Z^2 + Z - 1)$$

$$F(Z) = -\frac{Z}{Z^2 + Z + 1}$$

5.2.3. Einschub: Beispiel Reihenentwicklung

$$\frac{1}{1-Z} = \sum_{n=0}^{\infty} Z^n$$

$$\Rightarrow F(Z) = -\frac{Z}{Z^2 + Z + 1}$$

5.2.4. Nullstellen des Nennerpolynoms

$$Z^2 + Z = 1 \quad | + (\frac{1}{2})^2$$
 Goldener Schnitt
$$\Leftrightarrow (Z + \frac{1}{2})^2 = \frac{5}{4}$$

$$\Leftrightarrow Z_{1/2} = -\frac{1}{2} \pm \frac{\sqrt{5}}{2}$$

$$\Rightarrow Z^2 + Z + 1 = (Z + \phi)(Z + \overline{\phi})$$

5.2.5. Partialbruchzerlegung

$$\frac{A}{Z+\phi} + \frac{B}{Z+\overline{\phi}} = \frac{A \cdot (Z+\overline{\phi}) + B(Z+\phi)}{(Z+\phi)(Z+\overline{\phi})}$$

$$\Rightarrow AZ + BZ = -Z \Leftrightarrow A+B=1 \quad (1)$$

$$A\overline{\phi} + B\phi = 0 \Leftrightarrow B = -\frac{A\overline{\phi}}{\phi} \quad (2)$$

$$(2) \text{ in } (1) \quad A - \frac{A\overline{\phi}}{\phi} = -1 \Leftrightarrow A\left(1 - \frac{\overline{\phi}}{\phi}\right) = -1$$

$$\Leftrightarrow A = -\frac{1}{\sqrt{5}}\phi$$

$$\Rightarrow B = \frac{1}{\sqrt{5}}\overline{\phi}$$

5.2.6. Lösung

$$F(Z) = \frac{-Z}{Z^2 + Z + 1} = -\frac{1}{\sqrt{5}} \frac{\phi}{Z + \phi} + \frac{1}{\sqrt{5}} \frac{\overline{\phi}}{Z + \overline{\phi}}$$

$$= \frac{1}{\sqrt{5}} \left(\frac{1}{1 + \frac{Z}{\phi}} - \frac{1}{1 + \frac{Z}{\overline{\phi}}} \right) = \frac{1}{\sqrt{5}} \left(\frac{1}{1 - \phi Z} - \frac{1}{1 - \overline{\phi} Z} \right)$$

$$= \frac{1}{\sqrt{5}} \left(\sum_{n=0}^{\infty} (\phi Z)^n - \sum_{n=0}^{\infty} (\overline{\phi} Z)^n \right) = \sum_{n=0}^{\infty} \frac{1}{\sqrt{5}} \left(\phi^n - \overline{\phi}^n \right) \cdot Z^n$$

$$f_n = \frac{1}{\sqrt{5}} \left(\phi^n - \overline{\phi}^n \right) \quad \text{mit } \phi = 1,681... \quad \overline{\phi} = -0,681...$$

5.3. Quicksort (Divide and Conquer)



Abbildung 5.2.: Quicksort (Ablauf)

- \Rightarrow Tausche 15 mit 10
- Bewege Zeiger erneut
- \Rightarrow Tausche 5 und 24
- Bewege Zeiger erneut
- \Rightarrow Tausche 16 und 2
- Bewege Zeiger erneut
- \Rightarrow i wird größer als j \Rightarrow Abbruch (tausche Pivotelement mit letztem Element in Teilliste 1)
- ⇒ es ergeben sich zwei Teillisten

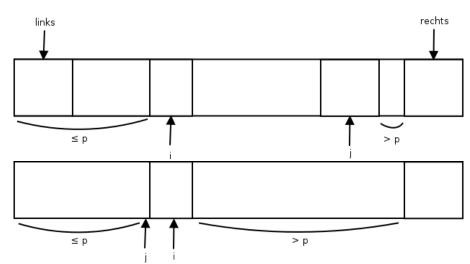
$$\text{best-case} \quad T(n) = 2T\left(\frac{n}{2}\right) + n = \Theta(n\log n)$$

$$\text{worst-case} \quad T(n) = T(n-1) + n = \Theta(n^2)$$

6.1. Quicksort

6.1.1. Pseudo-Code

```
void quicksort(int[] a, int links, int rechts) {
2
       if (links > rechts) return;
3
        int mitte = partition(a, links, rechts);
        quicksort(a, links, mitte-1);
4
        quicksort(a, mitte+1, rechts);
5
6
   int partition(int[] a, int links, int rechts) {
       int r = random(links, rechts);
9
10
        swap(a, r, rechts);
11
        int pivot = a[rechts];
12
        int i = links;
13
        int j = rechts-1;
14
        while (i \le j) {
            if (a[i] > pivot) {
15
16
                swap(a, i, j);
17
                j--;
            } else {
18
19
                i++;
20
21
22
        swap(a, i, rechts);
23
        return i;
24 }
```



Schleifen-Invariante:

a[k] > p für j < k < rechts $a[k] \le p$ für links < k < i

21

Abbildung 6.1.

6.1.2. Zufallspermutation

```
void randomPermutation(int[] a) {
   int n = a.length;
   for (int i = n-1); i > 0; i--) {
      int r = random(0,i); // gleichverteilte Zufallszahl im Intervall [0,i)
      swap(a,r,i);
   }
}
```

6.1.3. Einschub: Stochastik

Fairer Würfel (Erwartungswert):

X sei Zufallsvariable $\hat{=}$ Anzahl Augen

$$Pr(X = x_i) \quad x_i \in \{1, 2, 3, 4, 5, 6\}$$

$$E(X) = \sum_{i=1}^{6} x_i \cdot Pr(X = x_i) = \frac{1}{6} \cdot \sum_{i=1}^{6} x_i = \frac{1}{6} \cdot \frac{7 \cdot 6}{2} = 3, 5$$

Fairer Würfel (Erste Sechs):

X sei Zufallsvariable $\hat{=}$ Zahl der benötigten Würfe bis zum Auftreten der ersten 6.

$$E(X) = \sum_{i=1}^{\infty} i \cdot Pr(X = i) = \frac{1}{6} \cdot \sum_{i=1}^{\infty} i \cdot \left(\frac{5}{6}\right)^{i-1}$$

Mit der Ableitung der geometrischen Reihe, $\frac{1}{(1-x)^2}$ folgt:

$$=\frac{1}{6}\cdot\left(\frac{1}{\left(1-\frac{5}{6}\right)^2}\right)=6$$

6.1.4. Laufzeitanalyse

T(n) = Erwartungswert der Laufzeit von Quicksort bei zufällig gleichverteilter Eingabe-Partition.

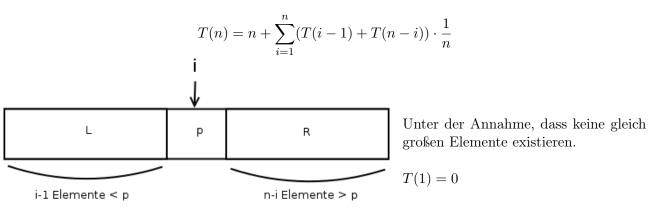


Abbildung 6.2.

Lösen durch Einsetzten

$$T(n) = n + \frac{2}{n} \sum_{i=1}^{n} T(i-1) = n + \frac{2}{n} \sum_{i=0}^{n-1} T(i)$$

$$\Leftrightarrow n \cdot T(n) = n^2 + 2 \sum_{i=0}^{n-1} T(i)$$

$$\Leftrightarrow 2(n-1) \cdot T(n-1) = (n-1)^2 + 2 \sum_{i=0}^{n-2} T(i)$$

$$\Leftrightarrow (1) - (2)nT(1) - (n-1)T(n-1) = n2 - (n-1)^2 + 2T(n-1)$$

$$\Leftrightarrow nT(n) = (n+1)T(n-1) + 2n - 1$$

$$\Leftrightarrow T(n) \le \frac{n+1}{n}T(n-1) + 2 \le \frac{n+1}{2} \left(\frac{n}{n+1} \cdot T(n-2) + 2\right) + 2$$

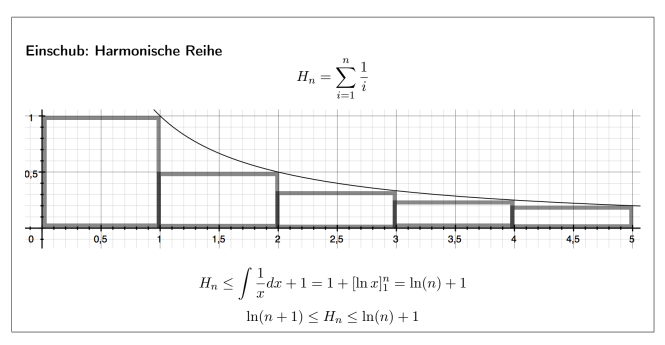
$$= \frac{n+1}{n-1}T(n-2) + \frac{n+1}{n} \cdot 2 + 2$$

$$\le \frac{n+1}{n-1} \left(\frac{n-1}{n-2}T(n-3) + 2\right) + \frac{n+1}{n} \cdot 2 + 2 \cdot 1$$

$$= \frac{n+1}{n-2}T(n-3) + 2 \cdot \frac{n+1}{n-1} + 2 \cdot \frac{n+1}{n} + 2 \cdot \frac{n+1}{n+1}$$

$$\Rightarrow T(n) \le \frac{n+1}{n-(k-1)}T(n-k) + 2(n+1) \sum_{i=1}^{k-2} \frac{1}{n-i} \quad \text{endet für k = n-1}$$

$$T(n) = 2(n+1) \sum_{i=-1}^{n-3} \frac{1}{n-i} = 2(n+1) \sum_{j=3}^{n+1} \frac{1}{j} \le 2(n+1)H_{n+1} \in O(n \log n) \quad \text{mit j=n-i}$$



6.2. Median in Linearzeit

Median $\; \stackrel{.}{=} \; \frac{n}{2}$ -kleinste Element in einer Folge von
n Elementen

Verallgemeinerung

Finde das k-t kleinste Elemente in der Folge

Naive Strategie: $O(k \cdot n)$

Idee

select(int[] a, int k) {}

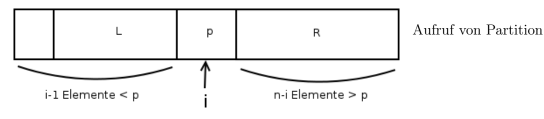


Abbildung 6.3.

- 1. Fall $k = i \Rightarrow$ Pivotelement war gesucht
- 2. Fall $k < i \Rightarrow$ suche rekursiv das k-t kleinste Element in L
- 3. Fall $k>i\Rightarrow$ suche rekursiv das (k-i)-t kleinste Element in R

7.1. Quicksort

$$T(n) = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} T(i-1) + T(n-i) + n \in O(n \log(n))$$

7.2. Quickselect

$$T(n) = n + \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} max \left(T(i-1), T(n-i)\right)$$

Behauptung Select $\in O(n)$, also $T(n) = c \cdot n$

Beweis Induktion

$$\begin{split} T(n) &= n + \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} \max \left(c\left(i - 1 \right), c\left(n - i \right) \right) \\ &= n + \frac{1}{n} \cdot c \sum_{i=1}^{n} \max \left(\left(i - 1 \right), \left(n - i \right) \right) \\ &= n + \frac{1}{n} \cdot c \cdot 2 \left(\sum_{i=1}^{n-1} i - \sum_{i=1}^{\frac{n}{c} - 1} i \right) \\ &= n + \frac{1}{n} \cdot c \cdot Z \left(\frac{\left(n - 1 \right) n}{Z} - \frac{\left(\frac{n}{2} - 1 \right) \frac{1}{2}}{Z} \right) \\ &= n + \frac{1}{n} c \left(n \left(n - 1 \right) - \frac{n}{2} \left(\frac{n}{2} - 1 \right) \right) = n + \frac{1}{n} \cdot c \left(n^2 - n - \frac{n^2}{4} + \frac{n}{2} \right) \\ &= n + \frac{1}{n} c \left(\frac{3}{4} n^2 - \frac{1}{2} n \right) = n + c \left(\frac{3}{4} n - \frac{1}{2} \right) \\ &\Rightarrow cn = n + c \left(\frac{3}{4} n - \frac{1}{2} \right) = n + \frac{3}{4} cn - \frac{1}{2} c \\ &\Rightarrow cn \geq n + \frac{3}{4} cn \Leftrightarrow c \geq 4 \\ q.e.d \end{split}$$

8.1. Verallgemeinerung von Akra-Bazzi

$$T_n = \left[\sum_{i=1}^k a_i T(\frac{n}{b_i})\right] + g(n)$$

Beispiel

$$T_n = 1 \cdot T\left(\frac{n}{3}\right) + 1 \cdot T\left(\frac{2n}{3}\right) + n$$
$$T_n = \theta\left(n^{\alpha}\left(1 + \int_1^n \frac{g(x)}{x^{1+\alpha}} dx\right)\right)$$

Klassisch $\alpha = \log_b(a), \frac{a}{b^{\alpha}} = 1$

Jetzt Bestimmte α so, dass gilt:

$$\sum_{i=1}^{k} \frac{a_i}{b_i^{\alpha}} = 1$$

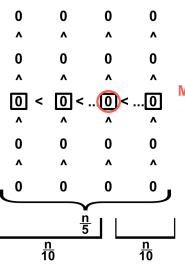
$$a_1 = a_2 = 1, \quad b_1 = 3, \quad b_2 = \frac{3}{2}, \quad g(n) = n$$

$$\frac{1}{3}^{\alpha} + \frac{2}{3}^{\alpha} \stackrel{!}{=} 1 \Rightarrow \alpha = 1$$

$$T(n) = \Theta\left(n\left(1 + \int_1^n \frac{x}{x^{1+1}} dx\right)\right) = \Theta(n\ln(n))$$

8.2. Median der Mediane

Gruppierung in 5er Päckchen



Median der Mediane **Wortlaut** Teile die n Elemente in 5-er Gruppen. Bestimme innerhalb jeder Gruppe den Median. Bestimme nun den Median der Mediane. Wähle diesen Median als Pivotelement.

$$\exists \frac{3n}{10} \text{ Elemente } \leq p \geq \exists \frac{3n}{10} \text{ Elemente } (\pm 1 \text{ wegen p})$$

8.2.1. Deterministische Variante für k-Select

Wähle zu Beginn den Median der Mediane als Pivot Elemente. Unterteile nun die Folge anhand von p in zwei Teilfolgen und verfahre von nun an analog zur randomisierten Variante von k-Select.

8.2.2. Laufzeitanalyse für den worst-case

$$T(n) = T\left(\frac{n}{5}\right) + n + T\left(\frac{7n}{10}\right)$$

$$A_1 = \frac{n}{5}, \quad A_2 = n, \quad A_3 = \frac{7n}{10}$$

 $A_1 = \text{Laufzeit}$ zur rekursiven Bestimmung des Medians der Mediane

 $A_2 =$ Laufzeit zur Aufteilung in Teilfolgen

 $A_3 =$ Laufzeit für den Aufruf von k-Select für größere Teilfolgen, die aber sicher $\leq n - \frac{3n}{10} - \frac{7n}{10}$ hat.

Wende die verallgemeinerte Form von Akra-Bazzi an:

$$g(n) = n$$
, $a_1 = a_2 = 1$, $b_1 = 5$, $b_2 = \frac{10}{7}$

Bestimme

$$\alpha = \left(\frac{1}{5}\right)^{\alpha} + \left(\frac{7}{10}\right)^{\alpha} = 1$$

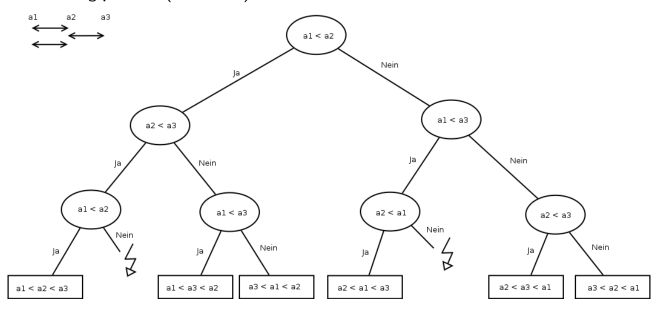
$$\Leftrightarrow \left(\frac{2}{10}\right)^{\alpha} + \left(\frac{7}{10}\right)^{\alpha} = 1$$

$$\Rightarrow 0 < \alpha < 1$$

$$n^{\alpha} \left(1 + \int_{1}^{n} \frac{x}{x^{1+\alpha}} dx \right) = n^{\alpha} \left(1 + \int_{1}^{n} x^{-\alpha} dx \right) = n^{\alpha} \left(1 + \left[\frac{1}{1-\alpha} x^{-\alpha+1} \right]_{1}^{n} \right) = n^{\alpha} \left(1 + \frac{1}{1-\alpha} \left(n^{-\alpha+1} - 1 \right) \right)$$

8.3. Untere Schranke für vergleichsbasierte Sortierverfahren

Entscheidungsproblem: (Bubbelsort)



Ein Entscheidungsbaum für einen vergleichsbasierten Sortieralgorithmus besteht aus inneren Knoten, die mit der Vergleichsoperation $a_i < a_j$ beschriftet sind, wobei sich die Indizes i, j auf die Position der Elemente in der Eingabefolge beziehen.

Die Blätter des Entscheidungsbaums sind mit den Permutationen beschriftet, die sich nach korrekter Sortierung ergeben.

Jeder korrekte Sortieralgorithmus muss zu einem Entscheidungsbaum mit mindestens n! Blättern korrespondieren.

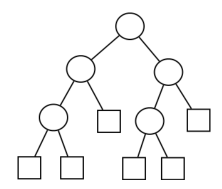
9.1. Vergleichsbasierte Sortieralgorithmen

9.1.1. Worst-case Laufzeit

eines vergleichsbasierten Sortieralgorithmus

- â maximale Tiefe des zugehörigen Entscheidungsbaums
- $\hat{=}$ mittlere Tiefe der Blätter im zugehörigen Entscheidungsbaums

Sei T_{max} die maximale Baumtiefe in einem binären Baum. Betrachte nun zunächst den vollständigen binären Baum mit #Blätter ≤ 2 .



Untere Schranke $t_{max} \ge \log_2(n!) = \Omega(n \log n) = \log_2(n!) \le t_{mean}$

Abbildung 9.1.

Herleitung

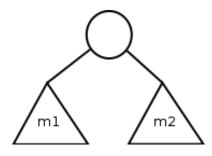
$$\ln(n!) = \ln(n(n-1) \cdot (n-2) \cdot \dots \cdot 2 \cdot 1) = \ln(n) + \ln(n-1) + \dots + 1$$
$$= \sum_{i=1}^{n} \ln(i) \ge \int_{1}^{n} \ln(x) dx = [x \ln(x) - x]_{1}^{n} = n \ln(n) - n + 1$$

$$\Rightarrow n! \ge e^{n \ln(n) - n + 1} = e \cdot e^{-n} \cdot \left(e^{\ln(n)}\right)^n = e \cdot e^{-n} \cdot n = e\left(\frac{n}{e}\right)^n$$

Stirling $n! \approx \sqrt{2\pi n} (\frac{n}{e})^n$

9.1.2. Lemma: Mittlere Tiefe der Blätter in einem Entscheidungsbaum $> \log_2(n)n$

Beweis Induktion nach m (Blattanzahl)



Untere Schranke $m_1, m_2 \triangleq$ Blattanzahl im linken bzw. rechten Teilbaum der Wurzel

Abbildung 9.2.

Induktions Anfang: m = 1 $t_{mean} = \log_2(1) = 0$

Induktions Behauptung: $t_{mean} \ge \log_2(m)$

Induktions Schritt: Sei $m_1 < m, m_2 < m$ (1) und $m_1 + m_2 = m$ (2)

b $\hat{=}$ Blatt im Entscheidungsbaum T_b

 $1 \triangleq \text{Blatt im linken Teilbaum } T_l$

r $\hat{=}$ Blatt im rechten Teilbaum T_r

$$t_{mean}^{links} \ge \log_2(m_1)$$
 und $t_{mean}^{rechts} \ge \log_2(m_2)$

$$\frac{1}{m} \sum_{l} \cdot t_l = t_{mean}^{links} \ge \log_2(m_1)$$

Verfahre analog für rechts.

$$\sum_{b} T_{b} = \sum_{l} (T_{l} + 1) + \sum_{r} (T_{r} + 1) \ge m_{1} + m_{2} + m_{1} \log_{2}(m_{1}) + m_{2} \log_{2}(m_{2})$$

Unter der Annahme, dass das Minimum bei $\frac{m}{2}$ liegt:

$$m_1 \log_2(m_1) + m_2 \log_2(m_2) \ge \frac{m}{2} \log_2\left(\frac{m}{2}\right) \cdot 2 = m \log_2\left(\frac{m}{2}\right) \quad \text{mit (2)}$$

Es folgt somit:

$$t_{mean} = \frac{1}{m} \sum_{b} T_b \ge \frac{1}{m} \left(m + m \log_2 \left(\frac{m}{2} \right) \right) = 1 + \log_2 \left(\frac{m}{2} \right) = 1 + \log_2(m) - 1 = \log_2(m)$$

$$q.e.d$$

9.2. Radix-Sort

9.2.1. Beispiel:

```
10 1
       0 \ 1 \ 0
              1 00 001
       100
              1 01
01 \, 0
                    010
       1 1 0
              0 01
00 1
                    011
11 1
       1 \ 0 \ 1
              0 10
                    100
100
       0 \ 0 \ 1
              1 10 101
01 1
       1 1 1
              1 11
                    110
11 0
       0 \ 1 \ 1
              0 11
                    111
```

Wichtig Beginne die Sortierung mit dem niedrigsten Bit

9.2.2. Pseudo-Code

```
1 void radixsort(int[] a) { // positives Element
 2
       int n = a.length;
        int[] b0 = new int[n];
 3
        int[] b1 = new int[n];
 4
        int n0, n1;
 5
 6
        for (int i=0; i<32; i++) {</pre>
 8
            n0 = n1 = 0;
9
            for (int j=0; j<n; j++) {</pre>
                 if (a[j] & (1<<i)) { // i-tes Bit von a[j]</pre>
10
11
                     b1[n1] = a[j];
12
                     n1 = n1 + 1;
13
                 } else {
14
                     b0[n0] = a[j];
15
                     n0 = n0 + 1;
16
17
            }
18
        for (int j=0; j < n0; j++)
19
            a[j] = b0[j];
20
        for (int j=0; j<n1; j++)</pre>
21
22
            a[n0+j] = b1[j];
23 }
```

9.3. Binäre Suchbäume

 $\textbf{Zahlen} \quad 12,\, 8,\, 3,\, 16,\, 24,\, 17,\, 10,\, 21,\, 14,\, 9$

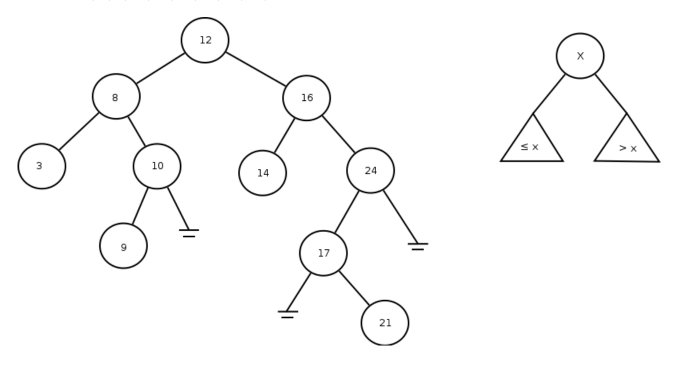


Abbildung 9.3.: Knotenorientierte Speicherung

10.1. Binärer Suchbaum



Abbildung 10.1.: Binärer Suchbaum

10.2. Pseudo-Code

```
class Node {
                                  // info ist optional
3
       int key, info;
       Node left, right, parent; // parent ist optional
4
5
6
   int height(Node node) {
       if (node = NULL) return 0;
8
9
       return height;
10
11
   Node insert(Node node, int x) {
13
       if (node == NULL)
14
           return new Node(x, NULL, NULL);
15
16
       if (node.key > x)
17
           node.left = insert(node.left, x);
18
           node.right = insert(node.right, x);
19
20
       return node;
21
   }
22
   void inorder(Node node) {
23
24
       if (node == NULL) return;
25
       inorder(node.left) // linke Hälfte
26
       print(node)
27
       inorder(node.right) // rechte Hälfte
28 }
```

10.3. AVL-Bäume

Ziel Binärer Suchbaum mit garantierter Such-, Einfüge- und Löschzeit $O(\log n)$

ldee Definiere eine Balancebedingung, die dafür sorgt, dass die Baumstruktur möglichst nahe an der Idealstruktur eines vollständigen binären Baumes liegt.

Aber gleichzeitig soll es möglich sein "schnell" Strukturänderungen beim Einfügen und Löschen vorzunehmen.

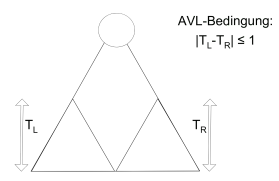
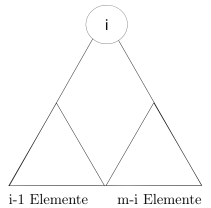


Abbildung 10.2.: AVL-Baum

10.4. Laufzeitanalyse

Ziel Analyse der erwarteten maximalen Tiefe randomisierter binärer Suchbäume

Sei der Schlüssel der Wurzel das i-kleinste Element



 $T_n \; \hat{=} \;$ maximale Tiefe eines randomisierten Suchbaums mit $\{1,...,n\}$ Elementen

34 Abbildung 10.3.

Für den Fall, dass i als Wurzelknoten gewählt wird gilt:

$$T_n = \max\{T_{i-1}, T_{n-i}\} + 1$$

$$X_n = 2^{T_n} \text{ exponentielle Tiefe}$$

$$2^{T_n} = 2^{1+\max\{T_{i-1}, T_{n-1}\}} = 2 \cdot 2^{\max\{T_{i-1}, T_{n-1}\}} = 2 \cdot \max\{2^{T_{i-1}}, 2^{T_{n-1}}\}$$

$$\Rightarrow X_n = 2 \cdot \max\{X_{i-1}, X_{n-1}\}$$

Mit der Abschätzung: $max\{2^{T_1},2^{T_2}\} \leq 2^{T_1}+2^{T_2}$ folgt:

$$E(X_n) = E\left(\sum_{i=1}^n \frac{1}{n} \cdot 2 \cdot \max\{X_{i-1}, X_{n-1}\}\right)$$

$$= \frac{2}{n} \sum_{i=1}^n E\left(\max\{X_{i-1}, X_{n-1}\}\right) \le \frac{2}{n} \sum_{i=1}^n E\left(X_{i-1} + X_{n-1}\right) = \frac{2}{n} \sum_{i=1}^n \left[E(X_{i-1}) + E(X_{n-i})\right] \le \frac{4}{n} \sum_{i=0}^{n-1} E(X_i)$$

$$n \cdot E(X_n) = 4 \cdot \sum_{i=0}^{n-1} E(X_i) \quad (1)$$

$$(n-1) \cdot E(X_{n-1}) = 4 \cdot \sum_{i=0}^{n-2} E(X_i) \quad (2)$$

$$nE(X_n) - (n-1)E(X_{n-1}) = 4E(X_n) \quad (1) - (2)$$

$$\Leftrightarrow nE(X_n) = (n+3)E(X_{n-1})$$

$$E(X_n) = \frac{n+3}{n} E(X_{n-1}) = \frac{n+3}{n} \cdot \frac{n+2}{n-1} E(X_{n-2}) = \prod_{i=0}^{n-1} \frac{n+3-i}{n-i} = \frac{n+3}{n} \cdot \frac{n+2}{n-1} \cdot \frac{n}{n-2} \cdot \frac{n}{n-3} \cdot \dots \cdot \frac{6}{3} \cdot \frac{8}{2} \cdot \frac{4}{1}$$

Mit der "Jensenschen Ungleichung" folgt:

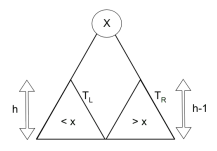
$$\sum_{i} Pr(T = t_i) \cdot f(t_i) \ge f\left(\sum_{i} Pr(T = t_i) \cdot t_i\right) = \frac{(n+3)(n+2)(n+1)}{3!} \cdot c \Rightarrow E(X_n) \in O(n^3)$$

$$X_n = 2^{T_n}, E(X_n) = E(2^{T_n})$$

$$E(f(T)) \ge f(E(T)) \Leftrightarrow fkonvex$$

$$c \cdot n^3 \ge 2^{E(T_n)}, E(T_n) \le \log_2(c \cdot n^3) \in O(\log n)$$

11.1. AVL-Bäume von Adelson-Velsky and Landis



Ziel: Zeige, dass die maximale Tiefe eines AVL-Baums mit n
 Knoten ($\hat{=}$ n gespeicherten Schlüsseln) $O(\log(n))$ beträgt.

Abbildung 11.1.

11.1.1. AVL-Eigenschaft:

 $|h(T_L) - h(T_R)| \le 1$ muss für jeden Knoten des Baums gelten. \Rightarrow Suchzeit $O(\log(n))$ im worst-case.

n(h)=minimale Anzahl von Knoten in AVL-Baum der Tiefe h

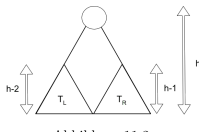


Abbildung 11.2.

$$n(h) \ge 1 + n(h-2) + n(h-1) \text{ mit } n(0) = 0 \text{ und } n(1) = 1$$

$$n \ge f(h)^{\mathrm{I}} = \frac{1}{\sqrt{5}} \cdot (\phi^h - \phi^{-h}) \text{ mit}$$

$$\phi = \frac{1 + \sqrt{5}}{2} \approx 1,61 \dots$$

$$\Rightarrow n \ge c \cdot \phi^h$$

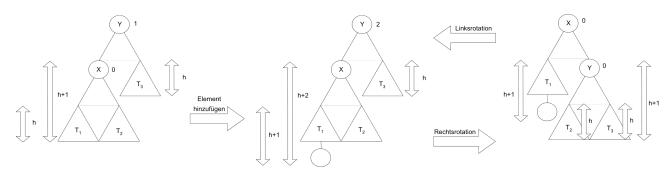
$$\Leftrightarrow h \le \log\left(\frac{n}{c}\right)$$

$$\Rightarrow h \in O(\log n)$$

q.e.d.

 $^{^{\}mathrm{I}}f(h)$ meint hierbei die h-te Fibonacci-Zahl

11.2. Rotationen



 $Keys(T_1) < Key(X) < Keys(T_2) < Key(Y) < Keys(T_3)$ balance(Y) = height(Y.left)-height(Y.right)

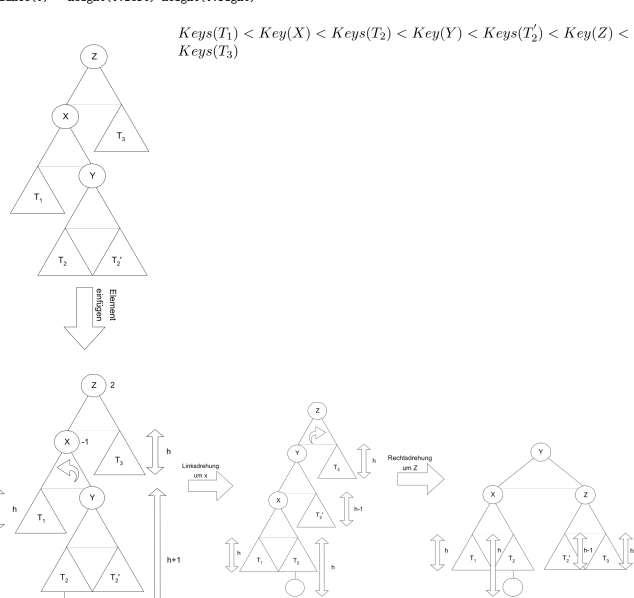


Abbildung 11.3.: Rotationen

11.3. Pseudo-Code

```
2 class Node {
3
       int key;
4
       Node left, right;
5
       int height;
6 }
7
   int height(Node node) {
8
9
       if (node = null) return 0;
10
       return height;
11
12
13 Node rotateRight(Node y) {
       Node x = y.left;
14
       Node T2 = x.right;
15
        y.left = T2;
16
17
        T2.right = y;
        y.height = 1+max(height(y.left), height(y.right));
18
        x.height = 1+max(height(x.left), height(x.right));
19
20
        return x;
21 }
22
23 Node rotateLeft(Node y) {
24
       //analog
25 }
26
27\, Node insert(Node node, int key) {
28
       if (node == null) return new Node(key);
29
        if (key < node.key)</pre>
30
            node.left = insert(node.left, key);
31
        else
32
            node.right = insert(node.right, key);
33
34
        if (balance(node)>1 && key < node.left.key)</pre>
35
            return rotateRight(node);
36
        if (balance(node)<-1 && key > node.right.key)
37
            return rotateLeft(node);
38
        if (balance(node)>1 && key > node.left.key) {
39
            node.left = rotateLeft(node.left);
40
            return rotateRight(node);
41
        if (balance(node)<-1 && key < node.right.key) {</pre>
42
43
            node.right = rotateRight(node.right);
44
            return rotateLeft(node);
45
46
       return node;
47 }
```

Anmerkung: Die Laufzeit des Einfügens bleibt in $O(\text{Baumtiefe}) = O(\log n)$. Nur einer der vier Fälle ist notwendig, um die Balance herzustellen.

12.1. (a,b)-Suchbäume

Blattorientierte Speicherung der Elemente

Innere Knoten haben mindestens a und höchstens b Kinder und tragen entsprechende Schlüsselwerte, um die Suche zu leiten.

Beispiel:

$$h = \text{Tiefe} \Rightarrow a^h \leq n \leq b^h \Rightarrow \log_h n \leq h \leq \log_a n$$

12.1.1. Aufspaltung bei Einfügen

12.1.2. Verschmelzen von Knoten beim Löschen

Aufspalte- und Verschmelze-Operationen können sich von der Blattebene bis zur Wurzel kaskadenartig fortpflanzen. Sie bleiben aber auf den Suchpfad begrenzt.

 \Rightarrow Umbaukosten sind beschränkt durch die Baumtiefe $= O(\log n)$

12.2. Amortisierte Analyse

	000		
	001	Kosten(1) = 1	
	010	=2	
	011	=1	
Beispiel: Binärzähler	100	=3	Kosten der Inkrement-Operation $\hat{=}$ Zahl der Bit-Flips
	101	=1	
	110	=2	
	111	=1	
		$\overline{11}$	

Naive Analyse $2^k = n$

$$1 \cdot \frac{n}{2} + 2 \cdot \frac{n}{4} + 3 \cdot \frac{n}{8} + \dots + k \cdot \frac{n}{2^k} = \frac{n}{2} \sum_{i=1}^k i(\frac{1}{2})^{i-1} = 2^{k+1} - k - 2 = 2n - k - 2$$

Von 0 bis n im Binärsystem zu zählen kostet $\leq 2n$ Bit-Flips

Sprechweise: amortisierte Kosten einer Inkrement-Operation sind 2 Folge von n-Ops kostet 2n

12.2.1. Bankkonto-Methode

$$\mathrm{Konto}(i+1) = \mathrm{Konto}(i) - \mathrm{Kosten}(i) + \mathrm{Einzahlung}(i)$$

$$\sum_{i=1}^n \mathrm{Kosten}(i) = \mathrm{tats\"{a}chliche\ Gesamtkosten} = \sum_{i=1}^n (\mathrm{Einzahlung}(i) + \mathrm{Konto}(i-\mathrm{Konto}(i+1))$$

$$= \sum_{i=1}^{n} \operatorname{Einzahlung}(i) + \operatorname{Konto}(1) - \operatorname{Konto}(n+1)$$

000	
001€	Kosten(1) = 1
01 \in 0	=2
$01_{\mathfrak{C}}1_{\mathfrak{C}}$	=1
1€00	=3
1€01€	=1
$1 \le 1 \le 0$	=2
$1 \in 1 \in 1 \in$	=1
	11

Kontoführungsschema: für Binärzähler

1€ pro 1 in der Binärdarstellung

Jeder Übergang $1_{\mathfrak{C}} \to 0$ kann dann mit dem entsprechenden Euro Betrag auf dieser 1 bezahlt werden. Es gibt pro Inkrement Operation nur einen $0 \to 1$ Übergang

2€ Einzahlung für jede Inc-Operation reichen aus um:

- 1. diesen $0 \to 1$ Übergang zu bezahlen
- 2. die neu entstandene $1_{\mathfrak{C}}$ mit einem Euro zu besparen.

$$GK = 2(2^k - 1) + 0^I - k^{II} = 2n - k - 2$$

 $^{^{\}rm I}$ Zählerstand (000)

 $^{^{\}rm II}{\rm Z\ddot{a}hlerstand}(\overbrace{111\dots 1})$

Satz: Ausgehend von einem leeren 2-5-Baum betrachten wir die Rebalancierungskosten C (Split- und Fusionsoperationen) für eine Folge von m Einfüge- oder Löschoperationen. Dann gilt: $C \in O(m)$ d.h. Amortisierte Kosten der Split- und Fusionsoperationen sind konstant.

! Dies bezieht sich nicht auf die Suchkosten, die in $O(\log n)$ liegen.

Beweisidee:

Kontoführung:	1	2	3	4	5	6
Nontorumung.	2€	1€	0€	0€	1€	2€

regelmäßige Einzahlung: 1€

Durch eine Einfüge- oder Löschoperation steigt oder fällt der Knotengrad des direkt betroffenen Knotens um höchstens $1. \Rightarrow 1\mathfrak{C}$ Einzahlung reicht zur Aufrechterhaltung dieses Sparplanes.

Jetzt Beseitigung der temporären 1- und 6-Knoten:

Ein 6-Knoten nutzt 1€ um seinen Split zu bezahlen. Die beiden neu entstehenden 3-Knoten benötigen kein Kapital. Der Vaterknoten des gesplitteten 6-Knotens benötigt ggf. den zweiten verfügbaren €. Analoge Betrachtung für Fusion eines temp. 1-Knotens.

13.1. Hashing

0 1 2 h(k_1) h(k_2) m-1

Abbildung 13.1.: Universum und Hashtabelle der Größe m

 $U \subseteq \mathbb{N}$ z.B. 64-Bit-Integer

n = Zahl der zu verwaltenden Schlüssel

Hashfunktion h:

$$h: U \rightarrow [0, \ldots, m-1]$$

z.B.
$$k \mapsto k \mod m$$

Einfache Annahme: (einfaches uniformes Hashing)

$$\forall k_i, k_j \in U : Pr(h(k_i) = h(k_j)) = \frac{1}{m}$$

Analyse der Laufzeit zum Einfügen eines neuen Elementes k

- h(k) berechnen $\longrightarrow O(1)$
- Einfügen am Listenanfang in Fach h(k). $\longrightarrow O(1)$

Analyse der Suchzeit für einen Schlüssel k

- $h(k) \longrightarrow O(1)$
- Listenlänge zum Fach h(k) sei $n_{h(k)}$ also beim Durchlauf der kompletten Liste $\longrightarrow O(n_{h(k)})$

$$E(n_{h(k)}) = \frac{n}{m} = \alpha^{\mathrm{I}}$$

Suchzeit(Einfügen) $\in O(1 + \alpha)$

Laufzeit beim Löschen von Schlüssel k

- $h(k) \longrightarrow O(1)$
- Durchlaufen der Liste $\longrightarrow 0(n_{h(k)})$
- Löschen durch "Pointer-Umbiegen" $\longrightarrow O(1)$

13.1.1. Universelles Hashing

Idee Arbeite nicht mit einer festen Hashfunktion sondern wähle am Anfang eine zufällige Hashfunktion aus einer Klasse von Hashfunktionen aus.

z.B.

$$h_{a,b}(k) = ((a \cdot k + b) mod p) mod m$$

p sei eine hinreichend große Primzahl $0 < a < p, 0 \le b < p$

$$\mathcal{H}_{p,m} = \{ h_{a,b}(k) | 0 < a < p, \ 0 \le b < p \}$$

$$|\mathcal{H}_{n,m}| = p(p-1)$$

Definition \mathcal{H} heißt universell $\Leftrightarrow \ \forall \ k,l \in U: \ Pr(h(k)=h(l)) \leq \frac{1}{m}$

^IBelegungsfaktor

Suchzeit

$$\mathfrak{X}_{k,l} = \begin{cases} 1 & \text{für } h(k) = h(l) \\ 0 & \text{sonst} \end{cases}$$

$$E(n_{h(k)}) = E\left(\sum_{l \in T, l \neq k}\right) = \sum_{l \in T, l \neq k} E(X_{k,l}) = \sum_{l \in T, l \neq k} Pr(h(k) = h(l)) = \sum_{l \in T, l \neq k} \frac{1}{m} = \frac{n-1}{m} = \alpha$$

Universelles Hashing (Fortsetzung)

Könnte ein boshafter Mitspieler
n Schlüssel bei gegebener fester Hashfunktion wählen, so würde er solche wählen, die auf den gleichen Slot unter gegebener Hashfunktion abgebildet werden. \rightsquigarrow Durchschnittliche Ablaufzeit von O(n)

ldee zufällige Wahl der Hashfunktion aus einer Familie von Funktionen derart, dass die Wahl unabhängig von den zu speichernden Schlüssel ist (universelles Hashing).

14.0.1. Definition

Sei \mathcal{H} eine endliche Menge von Hashfunktionen, welche ein gegebenes Universum U von Schlüsseln auf $\{0,\ldots,m-1\}$ abbildet. Sie heißt universell, wenn für jedes Paar von Schlüsseln $k,l\in U$ $l\neq k$ die Anzahl der Hashfunktionen $h\in\mathcal{H}$ mit h(l)=h(k) höchstens $\frac{|\mathcal{H}|}{m}$. Anders: Für ein zufälliges $h\in\mathcal{H}$ beträgt die Wahrscheinlichkeit, dass zwei unterschiedliche Schlüssel k,l kollidieren, nicht mehr als $\frac{1}{m}$.

14.0.2. Beispiel

p Primzahl, so groß, dass alle möglichen Schlüssel $k \in U$ im $0, \ldots, p-1$ liegen. $\mathbb{Z}/p\mathbb{Z}$ bezeichnet den Restklassenring mod p (weil p prim, ist $\mathbb{Z}/p\mathbb{Z}$ ein Körper). $\mathbb{Z}/p\mathbb{Z}^*$ ist die Einheitengruppe.

Annahme: Die Menge der Schlüssel im Universum U ist größer als die Anzahl der Slots in der Hashtabelle. Für $a \in \mathbb{Z}/p\mathbb{Z}^*$ und $b \in \mathbb{Z}/p\mathbb{Z}$ betrachte:

$$h_{a,b}(k) := (a \cdot k + b \mod p) \mod m \quad (*)$$

Damit ergibt sich die Familie

$$\mathbb{Z}/p\mathbb{Z}^* = \{1, \dots, p-1\} \ \mathbb{Z}/p\mathbb{Z} = \{0, \dots, p-1\} \ \mathcal{H}_{p,m} = \{h_{a,b} | a \in \mathbb{Z}/p\mathbb{Z}^*, b \in \mathbb{Z}/p\mathbb{Z}^{(*)} \ |\mathcal{H}| = p(p-1)\}$$

Satz Die in (*) eingeführte Klasse von Hashfunktionen ist universell.

Beweis Seien k, l Schlüssel auf $\mathbb{Z}/p\mathbb{Z}$ mit $k \neq l$

Für $h_{a,b} \in \mathcal{H}_{p,m}$ betrachten wir

$$r = (a \cdot k + b) \mod p$$

$$s = (a \cdot l + b) \mod p$$

Es ist $r \neq s$

Dazu:

$$r - s = a \cdot (k - l) \mod p \quad (*2)$$

Angenommen r - s = 0

$$0 = a \cdot (k - l) \mod p$$
, aber $a \in \mathbb{Z}/p\mathbb{Z}^* \Rightarrow a \neq 0$ und $k \neq l \Rightarrow k - l \neq 0$

Da pprim ist $\mathbb{Z}/p\mathbb{Z}$ ein Körper \Rightarrow kein Nullteiler $\Rightarrow a\cdot (k-l) \neq 0 \Rightarrow r \neq s$

Daher bilden $h_{a,b} \in \mathcal{H}_{p,m}$ unterschiedliche Schlüssel k, l auf unterschiedliche Elemente ab. ("Auf dem level mod p" gibt es keine Kollisionen).

Aus (*2) folgt:

$$(r-s)(k-l)^{-1} = a \mod p$$

$$r - a \cdot k = b \mod p$$
 Bijektion zwischen (k,l) und (a,b)

Daher ist die Wahrscheinlichkeit, dass zwei Schlüssel $h \neq l$ kollidieren, gerade die Wahrscheinlichkeit, dass $r \equiv s \mod m$, falls $r \neq S$ zufällig gewählt (aus $\mathbb{Z}/p\mathbb{Z}$).

Für gegebenes r gibt es unter den übrigen p-1 Werten für s höchstens $\lceil \frac{p-1}{m} \rceil \leq \lceil \frac{p}{m} \rceil - 1$ Möglichkeiten, sodass $s \neq r \mod p$ aber $r = s \mod m$

14.0.3. Abschätzung nach oben

$$\lceil \frac{p}{m} \rceil - 1 \leq \frac{(p+m-1)}{m} - 1 = \frac{p-1}{m} \text{ Kollisionsmöglichkeiten}$$

Die Wahrscheinlichkeit, dass r und s kollidieren $\mod m$ Kollisionsmöglichkeiten / Gesamtzahl der Werte

$$=\frac{p-1}{m}\cdot\frac{1}{p-1}=\frac{1}{m}$$

 \Rightarrow Für ein Paar von Schlüsseln $k, l \in \mathbb{Z}/p\mathbb{Z}$ mit $k \neq l$

$$P[h_{a,b}(k) = h_{a,b}(l)] \le \frac{1}{m} \Rightarrow \mathcal{H}_{p,m}$$
 universell!

14.1. Perfektes Hashing

Wichtig Menge der Schlüssel ist im Vorhinein bekannt und ändert sich nicht mehr.

Beispiele reserved words bei Programmiersprachen, Dateinamen auf einer CD

14.1.1. Definition

Eine Hashmethode heißt perfektes Hashing, falls O(1) Speicherzugriffe benötigt werden, um die Suche nach einem Element durchzuführen.

Idee Zweistufiges Hashing mit universellen Hashfunktionen.

- 1. Schritt n Schlüssel, m Slots durch Verwendung der Hashfunktion h, welche aus einer Familie universeller Hashfunktionen stammt.
- 2. Schritt Statt einer Linkedlist im Slot anzulegen, benutzen wir eine kleine zweite Hashtabelle S_j mit Hashfunktion h_j

Bild Schlüssel $k = \{10, 22, 37, 49, 52, 60, 72, 75\}$ Äußere Hashfunktion $h(k) = ((a \cdot b) \mod p) \mod m$

$$a = 3, b = 42, p = 101, m = 9$$

$$h(10) = \underbrace{(3 \cdot 10 + 42 \mod 101)}_{=72} \mod 9 = 0$$

Um zu garantieren, dass keine Kollision auf der zweiten Ebene auftreten, lassen wir die Größe von S_i

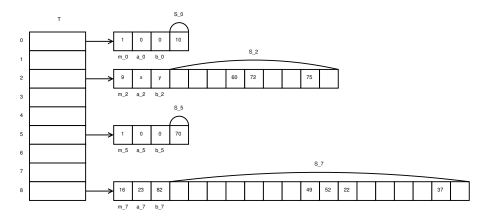


Abbildung 14.1.: Perfekte Hashtabelle

gerade n_j^2 sein $(n_j \neq \#Schlüssel \mapsto jSlot)$.

Wir verwenden für die Hashfunktion der ersten Ebene eine Funktion aus $\mathcal{H}_{p,m}$. Schlüssel die im j-ten Slot werden in der sekundären Hashtabelle S_j der Größe m_j mittels h_j gehasht. $h_j \in \mathcal{H}_{p,m}$

Wir zeigen: 2 Dinge:

- 1. Wie versichern wir, dass die zweite Hashfunktion keine Kollision hat.
- 2. Der erwartete Speicherbedarf ist O(n)

zu 1.

Satz Beim Speichern von n Schlüsseln in einer Hashtabelle der Größe $m=n^2$ ist die Wahrscheinlichkeit, dass eine Kollision auftritt $<\frac{1}{2}$

Beweis: Es gibt $\binom{n}{2}$ mögliche Paare, die kollidieren können. Jedes kollidiert mit der Wahrscheinlichkeit $\leq \frac{1}{m}$, falls $h \in \mathcal{H}$ zufällig gewählt wurde.

Sei X eine zufallsvariable(ZV), X zählt Kollisionen:

Für $m=n^2$ ist die erwartete Zahl der Kollisionen:

$$E[X] = \binom{n}{2} \cdot \frac{1}{m} = \binom{n}{2} \cdot \frac{1}{n^2} = \frac{n!}{2!(n-2)!n^2} = \frac{(n-1)}{2n} \le \frac{1}{2}$$

Anwenden der Markow-Ungleichung (a=1):

$$P[X \ge 1] \le \frac{E[X]}{1} = \frac{1}{2} \Rightarrow$$
 Wahrscheinlichkeit für irgendeine Kollision ist $< \frac{1}{2}$

q.e.d

14.1.2. Nachteil

Für große n ist $m = n^2$ nicht haltbar!

zu 2. Wenn die Größe der primären Hashtabelle m=n ist, dann ist der Platzverbrauch in $O(n) \curvearrowright$ Betrachte Platzverbrauch der sekundären Hashtabellen.

Satz Angenommen wir wollen n Schlüssel in einer Hashtabelle der Größe m=n mit Hashfunktion $h \in \mathcal{H}$. Dann gilt:

$$E\left[\sum_{j=0}^{m-1} n_j^2\right] < 2n$$

Beweis

Betrachte

$$a^{2} = a + 2 \cdot {a \choose n} = a + 2 \cdot \frac{a^{2} - a}{2} \quad (*3)$$

Betrachte

$$E\left[\sum_{j=0}^{m-1} n_j^2\right] \stackrel{(*3)}{=} E\left[\sum_{j=0}^{m-1} \left(n_j + 2\binom{n_j}{2}\right)\right]$$

$$\lim_{j \to \infty} E\left[\sum_{j=0}^{m-1} n_j\right] + 2E\left[\sum_{j=0}^{m-1} \binom{n_j}{2}\right] = n + 2E\left[\sum_{j=0}^{m-1} \binom{n_j}{2}\right] \# \text{ der Kollisionen}$$

Da unsere Hashfunktion universell ist, ist die erwartete Zahl dieser Paare:

$$\binom{n}{2} \frac{1}{m} = \frac{n(n-1)}{2m} = \frac{n-1}{2}$$
, da $m = n$

Somit

$$E\left[\sum_{j=0}^{m-1} n_j^2\right] \le n + 2\frac{n-1}{2} = 2n - 1 < 2n$$

Korollar Speichern wir n Schlüssel in einer Hashtabelle der Größe m=n mit einer zufälligen universellen Hashfunktion und setzen die Größe der Hashtabellen der zweiten Ebene auf $m_j=n_j^2$ für j=0, m=1, so ist der Platzverbrauch des perfekten Hashings weniger als 2n. Die Wahrscheinlichkeit, dass der Platzverbrauch der zweiten Hashtabellen $\geq 4n$ ist, ist $\leq \frac{1}{2}$ ohne Beweis.

Bei n Elementen sollte die Hashtabelle $m=n^2$ groß sein. Für die universellen Hashfunktionen

$$\mathcal{H}_{p,m} = \{h_{a,b}(k) = (a \cdot k + b) \mod p \mod m | 0 < a < p, \ 0 \le b < p\}$$

 $\binom{n}{1}$ Schlüsselpaare (k,l)mit $k\neq l$

$$E(\# \text{Kollisionen}) \leq \binom{n}{2} \cdot \frac{1}{m}^{\text{I}} = \frac{n(n-1)}{2} \cdot \frac{1}{n^2} \leq \frac{1}{2}$$

Idee Zweistufiges Verfahren:

 \bullet primäre Hashfunktion für Tabelle der Größe m=n

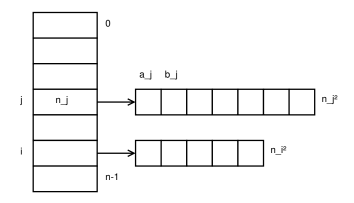


Abbildung 15.1.: Perfektes Hashing

 $^{^{\}rm I}$ Universalität von ${\mathcal H}$

Teil II. Graphen-Algorithmen

15.0.1. Einführung

 $G = (V, E) \quad V \text{ vertices, } E \text{ edges} \quad E \subseteq V \times V$

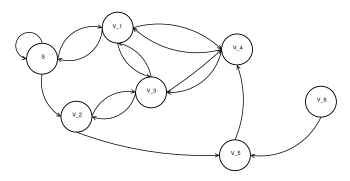


Abbildung 15.2.: Gerichteter Graph

Planare Graphen können ohne Überkreuzung der Kanten in die Ebene eingebettet werden.

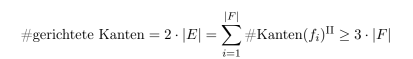
Eulerische Polyederformel

$$|V| + |F| = |E| + 2$$

$$8 + 6 = 12 + 2$$

Es gilt:

$$2 \cdot |E| \ge 3 \cdot |F|$$



$$|F| \leq \frac{2}{3}|E|, \ |V| + |F| = |E| + 2 \leq |V| + \frac{2}{3}|E| \Rightarrow \frac{1}{3}|E| + 2 \leq |V|$$

$$\Rightarrow |E| \le 3 \cdot |V| - 6$$

f_3

Abbildung 15.4.: Placeholder

Abbildung 15.3.: Würfel

II Jedes f_i hat mindestens 3 Kanten



Abbildung 15.5.: Beispiel

Adjazenzmatrix

	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	
0	1	0	1	0	0	1	0	0	1	1	0	0	0	0	
1	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	
2	1	1	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	
3	0	0	0	1	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	
4	0	1	0	0	1	0	0	1	0	0	0	0	0	0	
5	0	0	1	0	0	1	1	0	0	0	0	0	0	0	
6	0	0	0	0	0	0	1	0	0	1	1	0	0	0	= A
7	0	1	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	
8	0	0	1	0	1	0	0	1	1	0	0	0	0	0	
9	0	0	0	0	0	1	0	0	0	1	1	1	0	1	
10	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0	1	
11	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	1	0	
12	0	0	0	0	0	0	0	1	1	0	0	0	1	0	
13	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	1	1	

$$a \in B^{|V| \times |V|}$$

falls G ungerichtet $\Rightarrow A = A^T$

Adjazenzlisten Repräsentation

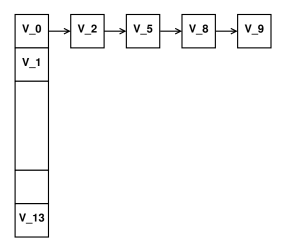


Abbildung 15.6.: Adjazenzliste

Platzbedarf

$$\mathcal{O}(|V| + |E|) = \mathcal{O}\left(|V| + \sum_{i=0}^{|V|-1} \text{outdeg}(v_i)\right)$$

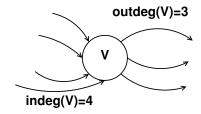


Abbildung 15.7.: indeg und outdeg

15.0.2. BFS (Breadth-First Search) Breitensuche

```
forall (v in V\setminus\{S\}) {
1
2
     col[v]=white;
                       // Farbe weiß = unbekannt, grau = bekannt, schwarz = vollkommen bekannt
3
     d[v] = infinity; // Distanz
     pi[v] = NULL;
4
                       // pi ist Vorgänger
5
6
  col[s] = grey;
                       // s ist Startknoten
  d[s] = 0;
  pi[s] = NULL;
         Queue
                      VS
                                Stack
        Schlange
                                Stapel
                                  "
        empty()
                                  ,,
         push()
         pop()
         FIFO
                                FILO
   First-In-First-Out
                           First-In-First-Out
```

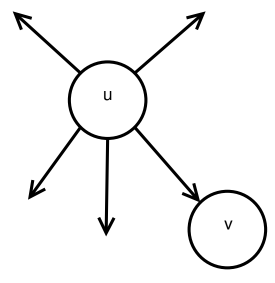
```
Queue Q;
   Q.push(s);
3
   while(!Q.empty()) {
4
     u = Q.pop();
5
     forall( (u,v) in E) {
6
        if (col[v] == white) {
7
          col[v] == grey;
8
          d[v] = d[u] + 1;
9
          pi[v] = u;
10
          Q.push(v);
11
12
     }
13
     col[u] = black;
14
```

Laufzeit

$$O(|V| + |E|)$$

Begründung: Jeder von s aus erreichbare Knoten wird nur einmal in die Queue aufgenommen und auch ihr entfernt. Für jeden Knoten muss nur einmal seine Adjazenzliste durchlaufen werden.

$$\Rightarrow \mathcal{O}\left(|V| + \sum_{v \in V} \text{outdeg}(v)\right)$$



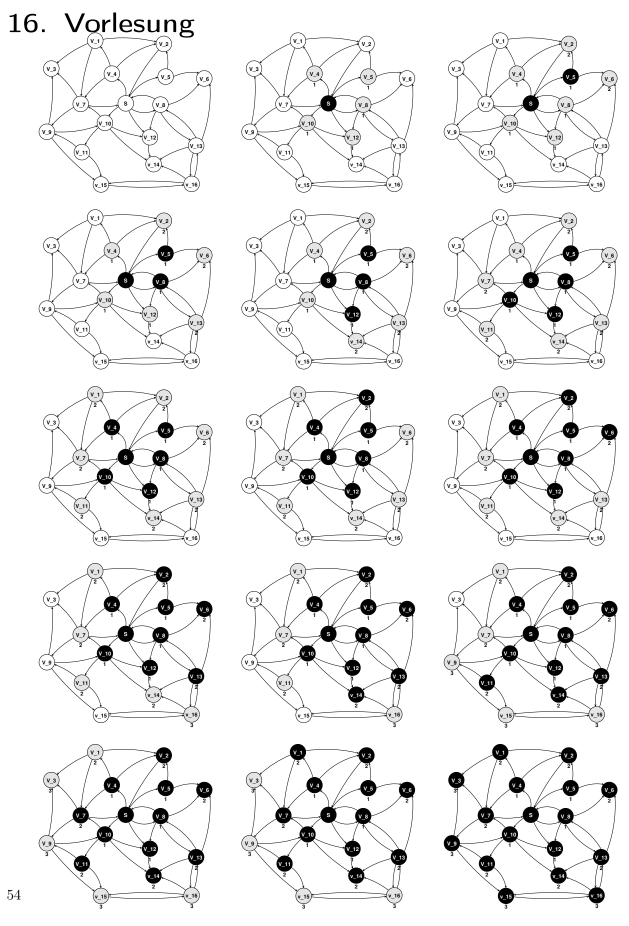


Abbildung 16.1.: Beispiel

Definition: Länge kürzesten Weges

 $\delta(s,v)=$ Länge eines kürzesten Weges vom Startknoten s zum Knoten v. Setze $\delta(s,v)=\infty$, falls v nicht erreichbar von s aus.

Satz: Richtigkeit des Algorithmus

Nach Ablauf von BFS^I gilt

$$\forall v \in V : d[v] = \delta(s, v)$$

Lemma 1: Dreiecksungleichung für kürzeste Wege

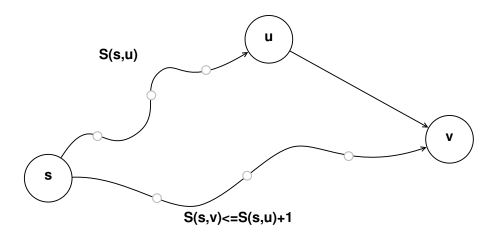


Abbildung 16.2.

Lemma 2

Zu jedem Zeitpunkt im Verlauf von BFS gilt:

$$\forall v \in V : d[v] \ge \delta(s, v)$$

Beweis (induktiv über Zahl der Operationen, die d-Wert verändern) Induktions-Anfang

$$d[s] = 0\sqrt{}$$

Induktions-Schritt Knoten v wird von u aus neu entdeckt

$$d[u] \ge \delta(s, u)$$

$$d[v] = d[u] + 1 \geq \delta(s,u) + 1 \stackrel{D.U.}{\geq} \delta(s,v)$$

Lemma 3

Sei $Q = (v_1, v_2, \dots, v_k)$ eine Queue, dann gilt stets:

$$d[v_1] \le d[v_2] \le \ldots \le d[v_k] \le d[v_1] + 1$$

 $^{^{\}rm I}{\rm Breiten such e}$

Beweis (induktiv über die Zahl der push- und pop-Operationen)

Induktions-Anfang

$$d[s] = 0\sqrt{}$$

Induktions-Schritt

pop

$$d[v_1] \le d[v_2] \le \ldots \le d[v_k] \le d[v_1] + 1 \le d[v_2] + 1$$

push

$$d[u] = d[v_1] \le d[v_2] \le \ldots \le d[v_k] \le d[u] + 1$$

Beachte Kante (u, v) v ist weiß

$$v = v_{k+1}$$
 wird gepusht

$$d[v_{k+1}] = d[v_1] + 1$$

Zustand von Q nach push

$$d[v_2 \le d[v_3] \le \dots \le d[v_k] \le d[v_1] + 1 = d[v_{k+1}] \ \sqrt{}$$

Satz: Richtigkeit des Algorithmus

Nach Ablauf von ${\rm BFS^{II}}$ gilt

$$\forall v \in V : d[v] = \delta(s, v)$$

Beweis durch Widerspruch

Sei $v \in V$, so dass $d[v] \neq \delta(s, v)$ am Ende des Algorithmus $\stackrel{Lemma2}{\Longrightarrow} d[v] > \delta(s, V)$

Sei v so gewählt, dass es der erste Knoten ist mit der Eigenschaft, dass sein d-Wert falsch gesetzt wird. d.h. Alle d-Werte bis zu diesem Zeitpunkt sind korrekt.

Sei $s \mapsto u' \to v$ ein kürzester Weg s ui v

Betrachte die Situation bei Bearbeitung von u':

1. Fall v ist in diesem Moment schwarz.

$$d[v] > \delta(s, v) = \delta(s; u') + 1 > {}^{\text{III}}d[v]$$

2. Fall v ist in diesem Moment weiß.

$$d[v] > \delta(s, u') + 1 = d[u'] + 1 = {}^{\text{IV}}d[v]$$

II Breitensuche

 $^{^{\}mathrm{III}}v$ voru'aus Qentfernt und Lemma 3.

 $^{^{\}mathrm{IV}}$ wegen Wahl von v;d-Wert von u'muss also korrekt sein

Abbildung 16.3.

3. Fall v ist grau.

$$d[v] > \delta(s,u') + 1 = d[u'] + 1 \ge d[u] + 1 = d[v]$$

$$d[u] \le d[u'], \text{ weil } u \text{ vor } u' \text{ aus } Q \text{ entfernt } \sharp$$

d



16.1. Kürzeste Wege Algorithmen

16.2. Dijkstra-Algorithmus

$$G = (V, E)$$
 $w : E \to \mathbb{R}_0^+$

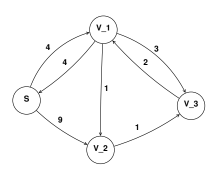


Abbildung 16.4.

Sei $p = (s = v_0, v_1, v_2, \dots, v_k)$



Abbildung 16.5.

$$w(p) = \sum_{i=0}^{k-1} w(v_i, v_{i+1}) = \delta(s, v_k)$$

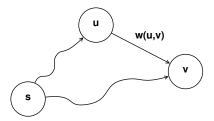


Abbildung 16.6.

$$\delta(s, v) \le \delta(s, U) + w(u, v)$$

```
1 relax(u,v,w) {
2    if(d[v] > d[u]+w(u,v) ) {
3       d[v] = d[u] + w(u,v);
4       Π[v] = u;
5    }
6 }
```

Betrachte Algorithmen zur kürzesten Wege Berechnung, die Distanzwerte nur mit Hilfe dieser relax-Funktion verändern, dann gilt:

$$d[v] \ge \delta(s, v) \ \forall v \in V$$

Beweis

$$d[v] = d[u] + w(u, v) \stackrel{I.A.}{\geq} \delta(s, u) + w(u, v) \geq \delta(s, v)$$

Induktion über Zahl der reflex-Aufrufe

Dijkstra Algorithmus (Fortsetzung)

$$G = (V, E) \ w : E \to \mathbb{R}^{\geq 0}$$

```
forall (v \in V) {
2
      d[v] = \infty;
3
     \Pi[v] = NULL;
4
   }
5 d[s] = 0;
6 S = \emptyset;
   PriorityQueue PQ;
   forall (v \in V)
9
      PQ.insert((d[v],v));
10
    while(!PQ.empty()) {
11
      u = PQ.deleteMin();
12
      forall( (u,v) \in E) {
        if (d[v] > d[u] + w(u,v)) {
13
          d[v] = d[u] + w(u,v);
14
          \Pi[v] = u;
15
16
          PQ.decreaseKey((d[v],v));
17
      }
18
19
      S = S \cup \{u\};
20
```

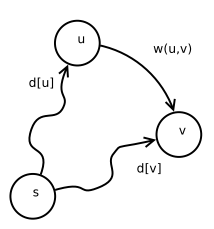


Abbildung 17.1.

Satz: Der Dijkstra Algorithmus berechnet alle d-Werte, so dass nach Ablauf des Algorithmus $\forall v \in V$ gilt: $d[v] = \delta(s, v)$.

Beweis:

Annahme:

$$\exists v \in V: \ d[v] \neq \delta(s, v)$$

$$\stackrel{LemmaRelax}{\Longrightarrow} \ d[v] > \delta(s, v)$$

Sei v so gewählt, dass v der erste Knoten mit der Eigenschaft ist, der mit deleteMin der PQ entnommen wird und nach Relaxation aller von ihm ausgehenden Kanten der Menge S hinzugefügt wird.

Betrachte einen kürzesten Weg $s \leadsto v$

$$d[v] > \delta(s, v) \ge {}^{\mathrm{I}}\delta(s, y) = d[y] = {}^{\mathrm{II}}d[x] + w(x, y) = d[y] \ge {}^{\mathrm{III}}d[v] \quad \sharp$$

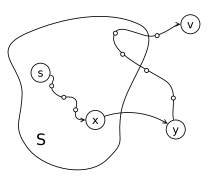


Abbildung 17.2.: Skizze

17.0.1. Vorläufige Laufzeitanalyse von Dijkstra

 $\begin{array}{cccc} \text{PQ.insert} & \text{x} & |V| \\ \text{PQ.empty} & \text{x} & |V| \\ \text{PQ.deleteMin} & \text{x} & |V| \\ \text{PQ.decreaseKey} & \text{x} & |E| \end{array}$

Mit balanciertem Suchbaum oder mit binärem Heap (siehe 1.2) können diese Operationen alle in Zeit $\mathcal{O}(\log |V|)$ realisiert werden. \Rightarrow Gesamtlaufzeit: $\mathcal{O}((|V| + |E|)\log |V|)$

Wir werden später zeigen, dass eine Laufzeit von $O(|V| \log |V| + |E|)$ möglich ist.

17.1. Bellman-Ford-Algorithmus

$$G = (V, E) \ w : E \to \mathbb{R}$$

Voraussetzung G enthält keine negativen Zyklen

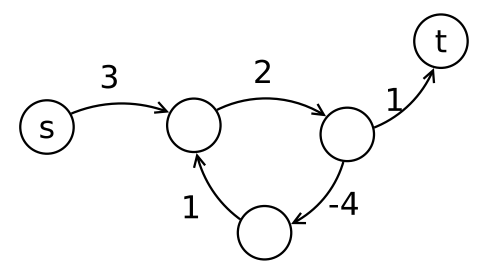


Abbildung 17.3.: Ein verbotener, negativer Zyklus

^Iweil Kantengewichte nicht negativ sein dürfen

 $^{^{\}mathrm{II}}\mathbf{x}$ wurde schon zu S hinzugefügt, hat also korrekten d-Wert $d[x] = \delta(s,x)$

 $^{^{\}rm III}$ weil v
 vor y aus der PQ entnommen wird.

17.1.1. Pseudocode

```
1
   forall(v \in V) {
2
      d[v] = \infty;
     \Pi[v] = NULL;
3
4
   d[s] = 0;
   for(i = 1; i < |V|; i++ )</pre>
      forall((u,v) \in E)
        if(d[v] > d[u] + w(u,v)) {
8
9
           d[v] = d[u] + w(u,v);
10
          \Pi[v] = u;
11
```

17.1.2. Laufzeit: Bellman-Ford

 $O(|V| \cdot |E|)$

17.1.3. Korrektheitsbeweis: Bellman-Ford

Invariante: Nach den i-ten Schleifendurchlauf sind alle Kürzesten Wege korrekt berechnet, die $\leq i$ Kanten benutzen.

Beweis: Induktion über i

Induktionsanfang

i = 0 $d[s] = 0 = \delta(s, s)$, da keine negativen Zyklen vorliegen.

17.1.4. Induktionsschritt: $i \rightarrow i+1$

Betrachte kürzesten Weg mit i+1 Kanten:

$$s = v_0 \rightarrow v_1 \rightarrow v_2 \rightarrow \ldots \rightarrow v_i \rightarrow v_{i+1}$$

Aufgrund der Induktionsannahme^{IV} gilt: $d[v_i] = \delta(s, v_i)$, weil $s = v_0 \to v_1 \to \ldots \to v_i$ ein kürzester Weg $s \leadsto v_i$ mit i Kanten ist. Da alle Kanten in der inneren Schleife einmal relaxiert werden, trifft dies insbesondere auf die Kante (v_i, v_{i+1}) zu:

$$d[v_{i+1}] = d[v_i] + w(v_i, v_{i+1}) = \delta(s, v_i) + w(v_i, v_{i+1}) = \delta(s, v_{i+1})$$

Frage: Warum folgt aus der Gültigkeit dieser Invariante die Korrektheit des Algorithmus?

Antwort Alle kürzesten Wege benutzen höchstens |V|-1 Kanten, ansonsten hätten sie einen Zyklus mit Gewicht ≥ 0 , den man auch weglassen kann.

```
//Erkennung der Existenz negativer Zyklen
forall((u,v) ∈ E)
if(d[v] > d[u] + w(u,v))
negativer Zyklus
```

 $^{^{\}rm IV}{\rm Die}$ Invariante

18.1. All-Pairs-Shortest Path Algorithmen

Distanzmatrix D für einen Graphen G=(V,E) $V=v_1,v_2,\ldots,v_n,\ w:E\mapsto\mathbb{R}$

$$d_{ij} = \begin{cases} 0 & \text{für } i = j \\ w(v_i, v_j) & \text{für } (v_i, v_j) \in E \\ \infty & \text{sonst} \end{cases}$$

$$D = (d_{ij})_{\substack{i=1,\dots,n\\j=1,\dots,n}} \in \mathbb{R}^{n \times n}$$

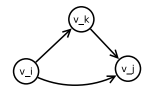


Abbildung 18.1.: Grafik

$$d_{ij}^{(2)} = \min(d_i^{(1)}j, \ \min(d_{ik}^{(1)} + d_k^{(1)}j)) \\ \underset{k=1,\dots,n}{\overset{(2)}{=}}$$

$$D^{(2)} = D^{(1)} \circ D^{(1)} = \min(d_{ik}^{(1)} + d_k^{(1)}j)$$

Vergleich zu Matrixmultiplikation

$$C = A \circ B$$
, mit $A, B \in \mathbb{R}^{n \times n}$

$$C_{ij} = \sum_{k=1}^{n} a_{ik} \cdot b_{kj}$$

im Ring $(\mathbb{R}, +, \cdot)$

$$C_{ij} = (A_{ik} + B_{kj})$$

Kommutativgesetz

$$\min(\min(a, b), c) = \min(a, b, c)$$

im "Ring" $(\mathbb{R}, \min, +)$

Distributivgesetz

$$a + \min(b, c) = \min(a + b, a + c)$$

^Ider keiner ist

Assoziativgesetz

$$A \circ (B \circ C) = (A \circ B) \circ C$$

Ziel:
$$D^{(n)II} = D^{(1)} \circ D^{(1)} \circ \ldots \circ D^{(1)}$$

Es gilt:
$$D^{(n)} = D^{(n+m)}$$
 für $m \ge 1$

18.1.1. Laufzeit zur Berechnung von $D^{(n)}$

Naiv:
$$O(n^4)$$

$$D^{(2)} = D^{(1)} \circ D^{(1)}$$

$$D^{(4)} = D^{(2)} \circ D^{(2)}$$

$$D^{(8)} = D^{(4)} \circ D^{(4)}$$

:

$$D^{(2^i)} = D^{(2^{i-1})} \circ D^{(2^{i-1})}$$

Schrittzahl i so wählen, dass $2^i \ge n$

sukzessives Quadrieren: $O(n^3 \log n)$

18.2. Floyd-Warshall-Algorithmus

```
for (k = 1; k ≤ n; k++)
for(i = 1; i ≤ n; i++)
for (j = 1; j ≤ n; j++)
d[i][j] = min(d[i][j], d[i][k]+d[k][j])
```

 $\textbf{Laufzeit} \quad \mathfrak{O}(n^3)$

18.2.1. Korrektheitsbeweis:

Invariante Nach dem k-ten Schleifendurchlauf entspricht d_{ij} der Weglänge eines kürzesten Weges p von v_i nach v_j , wobei nur Zwischenknoten erlaubt sind, mit Index $\leq k$

$$p: v_i \to v_{l_1} \to v_{l_2} \to \ldots \to v_{l_m} \to v_j$$

d.h.
$$1 \le l_1, l_2, \dots, l_m \le k$$

^{II}In der Potenz stehen die Anzahl der betrachteten Kanten. n entspricht allen Kanten

18.2.2. Beweis der Invariante durch Induktion nach k

k=0: Nach der Initialisierung von D, also vor dem 1. Schleifendurchlauf, gilt obige Invariante.

 $k-1 \rightarrow k$:

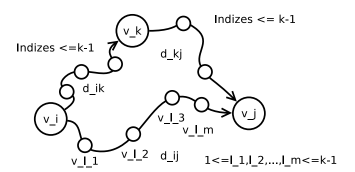


Abbildung 18.2.: Beweis der Invariante

Durch die Operation $d_{ij} = \min(d_{ij}, d_{ik} + d_{kj})$ wird die Invariante sichergestellt.

18.3. Naive Lösung des All-Pairs Problems durch |V|-malige Anwendung von Bellman-Ford oder Dijkstra-Algorithmus

Bellman-Ford $\mathcal{O}(|V|\cdot |V|\cdot |E|) = \mathcal{O}(|V|^2\cdot |E|)$

Dijkstra $\mathcal{O}(|V| \cdot (|V| \cdot \log |V| + |E|)) = \mathcal{O}(|V| \cdot |E| + |V|^2 \cdot \log |V|)$

18.4. Johnson-Algorithmus

Idee: Neugewichtung der Kanten, so dass keine negativen Kantengewichte mehr vorhanden sind. Anschließend |V|-mal Dijkstra-Algorithmus ausführen.

Naiver Ansatz

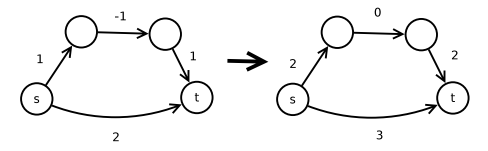


Abbildung 18.3.: Naiver Ansatz, kürzester Weg wird zerstört

Neuer Ansatz

$$w'(u, v) = \operatorname{pot}^{\operatorname{III}}(u) - \operatorname{pot}(v) + w(u, v) \ge 0$$

Mit dieser Neugewichtung gilt, dass kürzeste Wege bzgl. w den kürzesten Wegen bzgl. w' entsprechen.

$$p: s = v_0 \to v_1 \to v_2 \to \dots v_i \to v_{i+1} \to \dots v_k = t$$

$$w'(p) = \sum_{i=0}^{k-1} w'(v_i, v_{i+1}) = \sum_{i=0}^{k-1} \left[\text{pot}(v_i) - 1 \text{pot}(v_{i+1}) + w(v_i, v_{i+1}) \right]$$

$$\stackrel{Teleskopsumme}{=} \text{pot}(v_0) - \text{pot}(v_k) + \sum_{i=1}^{k-1} w(v_i, v_{i+1}) = \text{pot}(s) - \text{pot}(t) + w(p)$$

d.h. Alle kürzesten Wege $s \leadsto t$ unterscheiden sich bzgl. w' im Vergleich zu w nur um eine feste additive Konstante pot(s) - pot(t)

$$pot(u) - pot(v) + w(u, v) \ge 0$$
$$pot(v) \le pot(u) + w(u, v)^{IV}$$
$$pot(v) = \delta(z, v)$$
$$G' = (V', E') \quad V' = V \cup z, E' = E \cup (z, v) | v \in V \quad \text{mit } w'(z, v) = 0$$

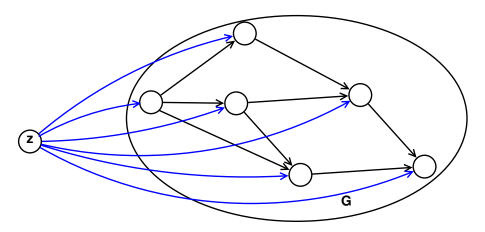


Abbildung 18.4.: Die blau markierten Kanten haben die Länge 0

- ullet Löse single-source-shortest-Path Problem in G' mit z als Startknoten
- setze $pot(v) = \delta_{G'}(z, v)^{V}$
- Neugewichtung
- |V|-mal Dijkstra

18.4.1. Laufzeit des Johnson-Algorithmus

$$O(|V| \cdot |E| + |V| \cdot (|V| \cdot \log |V| + |E|)) = O(|V| \cdot |E| + |V|^2 \cdot |V|)$$

 $[\]overline{^{\rm III}{\rm Potential funktion}}$

^{IV}Dreiecksungleichung

Vberechnet mit Bellman-Ford

19.1. Minimal aufspannende Bäume MST

Eingabe

$$G = (V, E)$$
 E ungerichtet $(u, v) \in E \Rightarrow (v, u) \in E$ mögliche Notation $\{u, v\}$

 $w: E \to \mathbb{R}$

Gesucht

Baum
$$T \subseteq E$$

 $G_T = (V, T)$ zusammenhängend (zykelfrei)

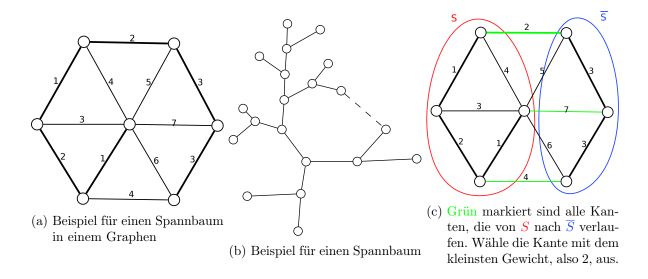
$$w(T) = \sum_{e \in T} w(e) \text{minimal}$$

Frage |T| = ?

Antwort |T| = |V| - 1

19.1.1. Greedy-Algorithmen zur Lösung des MST-Problems:

Starte mit $T=\emptyset$, nehme sukzessive Kanten zu T hinzu, so dass nach |V|-1 Schritten der gesuchte MST entstanden ist. Dabei benötigen wir ein Kriterium, das sicherstellt, dass gewählte Kanten zur Gesamtlösung dazugehören.



19.1.2. Schnitt-Lemma:

Betrachte eine Aufteilung (Schnitt) der Knotenmenge V in V und $\overline{S} = V \setminus S$ und Kanten $(u,v) \in E \cap S \times \overline{S}$ und Kanten $(u,v) \in E \cap S \times \overline{S}$ mit $w(e) \leq w(e') \ \forall \ e' \in E \cap S \times \overline{S}$ dann gibt es einen MST mit $e \in MST$

19.1.3. Beweis für das Schnitt-Lemma

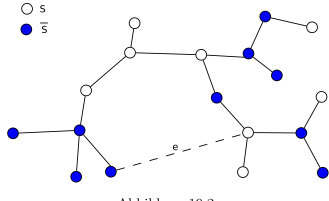


Abbildung 19.2.

Sei e eine "sichere" Kante aus dem Schnitt-Lemma. o.B.d.A. $u \in S$ und $v \in \overline{S}$. Es gibt eine Zykel in $T \cup \{e\}$ und darin eine Kante $e' \in S \times \overline{S}$ mit $w(e') \geq w(e)$. Ersetze $T' = T \cup \{e\} \setminus \{e'\}$ $w(T') \leq w(T) \Rightarrow w(T') = w(T)$ weil T ein MST.

q.e.d.

19.1.4. Algorithmus von Kruskal

sortiere Kanten nach ihrem Gewicht aufsteigend $T=\emptyset$

```
1 forall (u,v) ∈ E in sortierter Reihenfolge {
2    if (find(u) == find(v)) continue;
3    T = T∪{(u,v)};
4    union(u,v);
5 }
```

Effizienz von Kruskal

Sortieren: $\mathcal{O}(|E| \cdot \log |E|) = \mathcal{O}(|E| \log |V|)$ 2|E| viele find-Operationen $\mathcal{O}(1)$ |V| - 1 viele union-Operationen $\mathcal{O}(|V|)$ naiv $\overline{\mathcal{O}(|E| \log |V| + |E| \cdot 1 + (|V| - 1)|V|)} = \mathcal{O}(|E| \log |V| + |V|^2)$

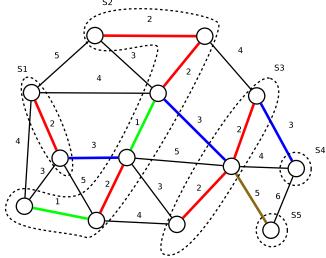


Abbildung 19.3.: Reihenfolge grün \rightarrow rot \rightarrow blau \rightarrow braun

Idee zum Aufbau einer Union-Find-Datnstruktur

Jeder Knoten trägt eine Komponentennummer, die in einem Feld vermerkt ist. Die find-Operation ist durch einen Feld-Zugriff realisierbar. Um die union-Operation zu realisieren, verwalten wir die Knoten einer Komponente in einer einfach verketteten Liste und merken uns die Listenlänge. Wenn zwei Komponenten fusionieren, benennen wir die Komponente mit der kleineren Knotenzahl um, indem wir die zugehörige Liste durchlaufen und die Umbenennung im Feld vornehmen. Und die beiden betroffenen Listen müssen konkateniert werden.

Beobachtung: Ein einzelner Knoten erfährt höchstens $\log |V|$ viele Umbenennungen seiner Komponentennummer, da sich bei jeder Umbenennung die Größe der Komponente zu der er gehört, verdoppelt.

20.0.1. Einfache Union-Find-Datenstruktur

		0	1	2	n-1	
	ref	0	1	2	 n-1	$\begin{vmatrix} & & & & & & & & & & & & & & & & & & &$
	size	1	1	1	 1	n = V
·	next	-1	-1	-1	 -1	

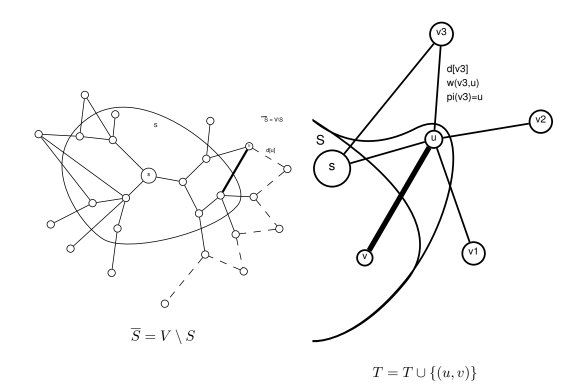
```
1
   class Partition
2
        int[] ref, size, next;
3
        Partiotion(int n) {
4
            ref = new int[n];
5
            size = new int[n];
6
            next = new int [n];
            for (int i = 0; i < n; i++) {</pre>
                 ref[i] = i;
                 size[i] = 1;
9
10
                 next[i] = -1;
11
12
        }
13
        int find(int v) {
14
            return ref[v];
15
        void union(int u, int v) {
16
17
            int x = ref[u];
18
            int y = ref[v];
19
20
            if (size[x] > size[y]) {
                                                                  x1
                                                                         у1
                                                                                      x2
                                                                                             y2
                                                            Х
                                                                                У
21
                 x = ref[v];
22
                 y = ref[u];
23
                                                    ref
24
            int h = next[y];
25
            next[y] = x;
            int z = y;
26
            while( next[z] \geq 0) {
27
28
                 z = next[z];
                                                   next
29
                 ref[z] = y;
30
31
            next[z] = h;
32
            size[y] = size[y] + size[x];
33
```

Laufzeit Kruskal

$$\mathbb{O}(|E| \cdot \log |V| + |E| + |V| \cdot \log |V|)$$

$$\mathbb{O}(|E| \cdot \log |V|)$$

20.0.2. Prim-Algorithmus zur Berechnung eines MST



 $T_{MST} = \{(v, \pi(v)) \mid v \in V \setminus \{s\}$

```
PriotityQueue PQ;
 1
 2
    forall(v \in V) {
 3
          \begin{array}{ll} \texttt{d[v]} &=& \infty; \\ \pi[\texttt{v}] &=& \texttt{NULL}; \end{array}
 4
 5
          inTree[v] = false;
          PQ.insert(v, d[v]);
 6
 7
    }
 8
    d[s] = 0;
 9
    PQ.decreaseKey(s,d[s]);
                                           //\overline{S} = PQ
                                //S = \{v \in V | \text{inTree[v]} = \text{true} \}
10
    T = Ø
11
    while(!PQ.empty()) {
12
          u = PQ.deleteMin();
13
          forall((u,v) \in E) {
                if(inTree[v] == true) continue;
14
                if(d[v] > w(u,v)) {
15
                     d[v] = w(u,v);
16
17
                     \pi[v] = u;
18
                     PQ.derceaseKey(v, d[v]);
19
20
21
          inTree[u] = true;
22
          T = T \cup (u,v); //T = T \cup \{(u,\pi[u])\} u \neq s
23
    }
```

Korrektheit des Prim-Algorithmus

Korrektheit von Prim folgt unmittelbar aus dem Schnitt-Lemma, denn der Algorithmus stellt sicher, dass stets eine Kante gewählt wird, die mit minimalem Gewicht über den Schnitt (S, \overline{S}) führt.

Laufzeit des Prim-Algoritmus

$ V imes exttt{PQ.insert}$	O(1)	
$ V { imes}$ PQ.empty	O(1)	In Summa $O(E + V \log V)$
$ V imes exttt{PQ.deleteMin}$	$\mathcal{O}(\log V)$	In Summe $O(E + V \cdot \log V)$
$ E \times {\tt PQ.decreaseKey}$	O(1)	

20.0.3. Beispiel des Prim-Algorithmus:

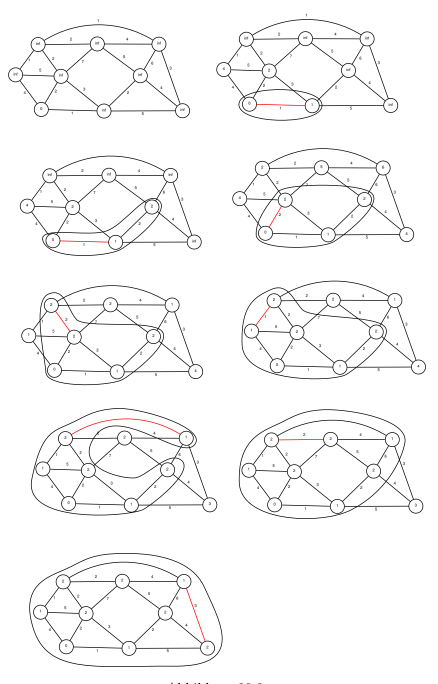


Abbildung 20.2.

21.1. Priority-Queue mittels Fibonacci-Heaps

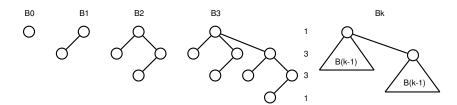


Abbildung 21.1.: Binomial-Bäume

Es gilt:

Zahl der Knoten auf Level i ist $\binom{k}{i}$

$$\binom{k}{i} = \binom{k-1}{i} + \binom{k-1}{i-1}$$

Gesamtzahl aller Knoten $= 2^k$

$$n = 0$$
: 1
 $n = 1$: 1 1
 $n = 2$: 1 2 1
 $n = 3$: 1 3 3 1
 $n = 4$: 1 4 6 4 1

21.1.1. Operationen eines Binomial-Heaps

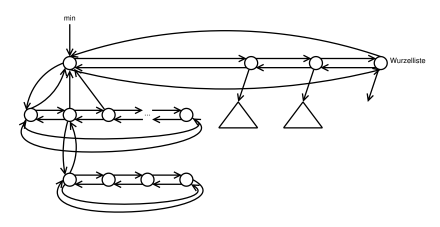


Abbildung 21.2.: Aufbau

- insert
- deleteMin
- decreaseKey

ldee Für jeden Knoten wird gelten, dass die Zahl aller Nachfahren $\geq \Phi^k \;\; k$ =Knotengrad

Insert

Einzelner Knoten wird einfach in die Wurzelliste gehängt und Minimum wird aktualisiert.

DeleteMin

Lösche den Minimumsknoten und übernehme alle seine Kindknoten in die Wurzelliste. Konsolidiere anschließend die Wurzelliste. Nach dem Konsolidieren hat die Wurzelliste nur noch eine "kleine" Länge und wir bestimmen das neue Minimum durch einen Durchlauf durch diese Liste.

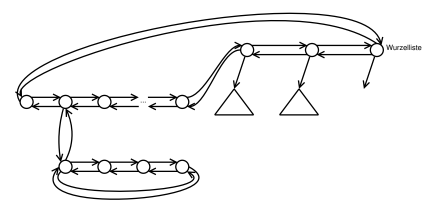


Abbildung 21.3.: DeleteMin-Operation

decreaseKey

Wir können davon ausgehen, dass wir den betroffenen Knoten kennen. Falls der erniedrigte Schlüssel des Knotens kleiner als der Schlüssel des Vaterknotens wird, lösen wir den Knoten aus der Kindliste des Vaters und setzen ihn in die Wurzelliste. Wir markieren den Vater, dass er einen Kindknoten verloren hat. Sollte der Vater schon eine Markierung tragen, so wird auch der Vater Knoten abgelöst und in die Wurzelliste gesetzt. Dieser Prozess kann sich kaskadenartig bis zur jeweiligen Wurzel fortsetzen. Bei Aufnahme eines abgelösten Knotens in die Wurzelliste, muss auch das Minimum aktualisiert werden.

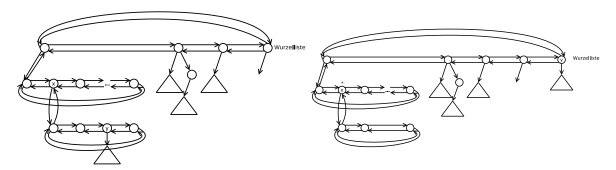


Abbildung 21.4.: decreaseKey-Operation

Konsolidierung der Wurzelliste

Nach dem "Lazy Evaluation"-Prinzip wird dieser Vorgang nur nach einem **deleteMin** angestoßen, um die Wurzelliste zu verkürzen. Wir nutzen ein einfaches Feld hinreichender Größe, um temporär Knoten, entsprechend ihren Grades, zu verwalten. Wir durchlaufen die Wurzelliste. Wenn wir einen Knoten vom Grad k antreffen, schreiben wir ihn in das Feld an Position k bzw. verschmelzen ihn mit dem Knoten von Grad k, den wir dort antreffen. Dadurch entsteht gegebenenfalls ein neuer Knoten vom Grad k+1 der an Position k+1 im Feld zu setzen ist. Es kann also zu weiteren Fusionsoperationen kommen. Analogie zu der Übertragungsfortpflanzung beim Binärzähler.

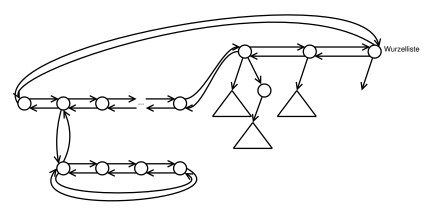


Abbildung 21.5.: Konsolidierungs-Operation

22.1. Priority-Queue mittels Fibonacci-Heaps (Fortsetzung)

22.1.1. Lemma

Für jeden Knoten x in einem Fibonacci-Heap gilt, dass die Zahl aller Knoten im Unterbaum von x mindestens Φ^k beträgt, wobei $k = \operatorname{grad}(x)$.

22.1.2. Beweis

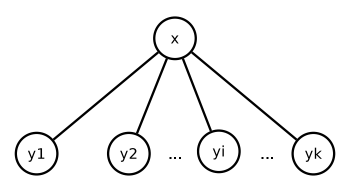


Abbildung 22.1.: Schaubild zum Beweis

Seien y_1, y_2, \ldots, y_k die aktuellen Kindknoten von x, nummeriert in der Reihenfolge, wie sie (letztmalig) Kindknoten von x geworden sind. Zum Zeitpunk, zu dem y_i Kindknoten von x geworden ist, existieren bereits die i-1 Kindknoten $y_1, y_2, \ldots, y_{i-1}. \Rightarrow \operatorname{grad}(x) \geq i-1$ y_i kann nur Kind von x werden, wenn x und y_i gleichen Grad haben. $\Rightarrow \operatorname{grad}(y_i) \geq i-1$ Da y_i im Folgenden höchstens einen Kindknoten

verlieren kann, gilt:

$$\operatorname{grad}(y_i) \geq i - 2$$

Sei S_k die Mindestanzahl von Knoten in einem Unterbaum eines Knoten x vom Grad k

$$S_k \ge 1 + 1 + \sum_{i=2}^k S_{i-2}$$

Wir zeigen

$$S_k \stackrel{(2)}{\geq} f_{k+2} \stackrel{(1)}{\geq} \Phi^k$$

(1)
$$f_{k+2} \ge \Phi^k \qquad \qquad f_0 \quad f_1 \quad f_2 \quad f_3 \quad f_4 \quad f_5 \quad \dots \\ k = 0 \ : \ f_2 = 1 \ge \Phi^0 = 1 \\ k = 1 \ : \ f_3 = 2 \ge \Phi^1 = 1,6181\dots$$

$$f_{k+2} = f_{k+1} + f_k \ge \Phi^{k-1} + \Phi^{k-2} = {}^{\text{II}}\Phi^{k-2}(\Phi+1) = \Phi^{k-2} \cdot \Phi^2 = \Phi^k$$

 $^{^{\}mathrm{I}}k-2$ -te Fibonacci Zahl

 $^{{}^{\}mathrm{II}}\Phi^2 = \Phi + 1$

(2)

$$S_k \ge f_{k+2}$$
?

$$S_k \ge 2 + \sum_{i=2}^k S_{i-2}$$

$$k = 0 : S_0 \ge f_2 = 1 \checkmark$$

$$k = 1 : S_1 \ge f_3 = 2 \checkmark$$

 $S_k \ge 2 + \sum_{i=2}^k f_i$, da wegen Induktions-Annahme $S_{i-2} \ge f_{(i-2+2)} = f_i$ für i < k

Zu zeigen:

$$2 + \sum_{i=2}^{k} f_i \ge f_{k+2}$$

Es gilt:

$$1 + \sum_{i=1}^{k} f_i = f_{k+2}$$

$$k = 0 : 1 = f_2 \checkmark$$

$$k=1: 1+f_1=f_3=2$$
 \checkmark

$$1 + \sum_{i=1}^{k+1} = (1 + \sum_{i=1}^{k} f_i) + f_{k+1} = f_{k+2} + f_{k+1} = f_{k+3}$$

q.e.d.

Aus dem Lemma folgt, dass in einem Fibonacci-Heap für $n^{\rm III}$ Elemente zu keinem Zeitpunkt ein Knoten vom Grad $\log_\phi n = k$ auftauchen kann. Insbesondere ist die Wurzelliste nach einer Konsolidierung auch nur $\log_\Phi n$ lang, weil dort nur Knoten unterschiedlichen Grades auftauchen.

 $[\]overline{\prod_{\Pi} \Phi^k < n}$

22.1.3. Satz

Mit einem Fibonacci-Heap lassen sich die Operationen insert, deleteMin und decreaseKey mit folgenden amortisierten Kosten realisieren:

 $\begin{array}{ll} \text{insert} & \mathcal{O}(1) \\ \text{deletemin} & \mathcal{O}(\log n) \\ \text{decreaseKey} & \mathcal{O}(1) \end{array}$

22.1.4. Beweis

Wir verwenden die Bankkonto-Methode zur amortisierten Analyse nach folgendem Schema: Jeder Knoten in der Wurzelliste wird mit einer RE^{IV} bespart und jeder markierte Knoten der einen Kindknoten verloren hat wird mit 2 RE bespart.

Bemerkung Wurzelknoten tragen keine Markierung, obwohl sie eventuell Kindknoten verloren haben.

Wir zeigen nun, dass die oben genannten Kosten für die einzelnen Operationen ausreichen, damit im gesamten Verlauf das Kontoführungsschema, ohne Schulden machen zu müssen, aufrecht erhalten werden kann.

insert Einfügen in Wurzelliste +1RE Investition $\in O(1)$

deleteMin Alle Kindknoten des gelöschten Knotens wandern in die Wurzelliste.

Dafür müssen wir $\log_{\Phi} n$ viele RE investieren. Die Konkatenation der doppelt verketteten Listen kostet nur konstante Zeit. Der ganze Konsolidierungsprozess kann bezahlt werden durch die RE auf den Wurzelknoten. Die anschließende Minimumsuche kostet nur $\mathcal{O}(\log n)$, weil die Wurzelliste höchstens $\log_{\Phi} n$ viele Elemente hat.

decreaseKey

Behauptung Es genügen 4 RE pro Operation Vorgehensweise:

- 1RE für die Aufnahme eines abgelösten Knotens in die Wurzelliste
- 2RE für die Markierung des Vaterknotens
- 1RE für "sonstige" konstante Kosten(Pointeraktualisierungen).

Ein Vaterknoten, der schon markiert ist, hat aufgrund der Gültigkeit der Bankkontoführung schon 2RE und bekommt vom abgelösten Kindknoten noch 2 RE. Damit hat er 4RE für seine eigene Ablösung zur Verfügung. Dieses Schema lässt sich also fortsetzen und die Kosten einer Ablösekaskade lassen sich damit decken.

	1	
a	e d	

IV Rechen Einheit

23.1. Das Heiratsproblem - Maximum cardinality matching in bipartiten Graphen

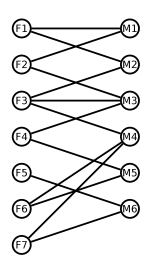


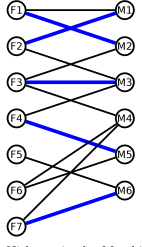
Abbildung 23.1.: Ausgangsproblem

$$G = (V_1 \dot{\cup} V_2, E)$$

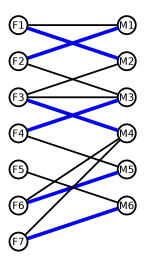
 $E\subseteq E$ heißt Matching, wenn jeder Knoten zu höchstens einer Kante aus M inzident ist. Freie Knoten sind an keiner Matching-Kante beteiligt.

Mheißt $\underline{\text{maximales}}$ Matching, wenn Mdurch Hinzunahme einer weiteren Kante nicht vergrößert werden kann.

Ge sucht ist ein <u>maximum-Matching</u> $M^* \text{ mit } |M^*| \geq |M| \ \forall \ M \text{ Matching}.$



(a) Nicht optimales Matching



(b) optimales Matching

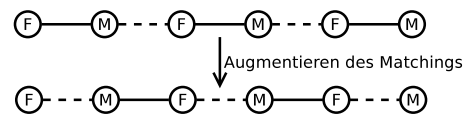


Abbildung 23.3.: Alternierender Pfad

Alternierender Graph, der mit einem Singleknoten startet und endet, nennt man einen augmentierten Pfad.

Zum finden eines augmentierten Pfades verwenden wir folgenden Graphen $G_M = (V_1 \cup V_2 \cup \{s\}, E')$

$$E' = \{(v_1, v_2) | v_1 \in V_1, v_2 \in V_2, (v_1, v_2) \in E \setminus M\}$$

$$\cup \{(v_2, v_1) | v_1 \in V_1, v_2 \in V_2, (v_1, v_2) \in M\} \cup \{(s, v_1) | v_1 \in V_1 \text{ frei}\}$$

Mit Hilfe von BFS oder DFS können wir in G_M augmentierende Pfade leicht finden. Also

Zei
$$\mathcal{O}(|V| + |E|)$$

23.1.1. Lemma: (Berge)

Ein Matching M ist ein maximum-Matching \Leftrightarrow Es gibt keinen M-augmentierenden Pfad.

23.1.2. Beweis:

 $"A \Rightarrow B"$

 $\neg B \Rightarrow \neg A$ Es gibt M-augmentierenden Pfad $\Rightarrow M$ ist kein maximum Matching

 $"A \Leftarrow B"$

 $\neg A \Rightarrow \neg B$ Sei M noch kein maximum Matching.

z.z. Es gibt ein M-augmentierenden Pfad

 M^* sei ein maximum Matching, d.h. $|M^*| > |M|$.

Betrachte den Graphen $\tilde{G} = (V_1 \cup V_2, M \oplus M^*)$

Alle Knoten in \ddot{G} haben höchstens Grad 2, ansonsten wäre ein Knoten inzident zu zwei Kanten aus dem Gleichen Matching M oder M^* .

G besteht aus einzelnen Knoten, Pfaden gerader oder ungerader Länge und Zyklen gerader Länge.

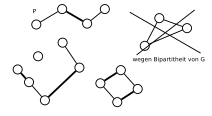


Abbildung 23.4.: Beispiel

z.z. Es gibt in \tilde{G} mindestens einen M-augmentierenden Pfad p, der mehr Kanten aus M^* als aus M besitzt. Dies gilt, weil ansonsten $|M^*| \leq |M|$

q.e.d.

23.1.3. Pseudo-Code

```
1 M = \emptyset;

2 do {

3 P = findAugmPath(G_M);

4 if (P == NULL) break;

5 M = M \oplus P;

6 } while(true);
```

Wiederholung: Symmetrische Differenz

$$A \oplus B = A \setminus B \cup B \setminus A$$

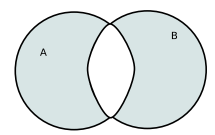


Abbildung 23.5.: Symmetrische Differenz

23.2. Laufzeit

$$\mathcal{O}\left(\min(|V_1|, |V_2|) \cdot (|V| + |E|)\right)$$
$$= \mathcal{O}(|V| \cdot |E|)$$

23.3. Hopcroft-Karp-Algorithmus

erzielt Laufzeit von $\mathcal{O}(\sqrt{|V|} \cdot |E|)$

```
\begin{array}{lll} 1 & \texttt{M} = \emptyset; \\ 2 & \texttt{do} \ \{ \\ 3 & G_L = \texttt{buildLevelGraph}(G_M); \\ 4 & \mathcal{P} = \texttt{findAugmPath}(G_L); \\ 5 & \texttt{M} = \texttt{M} \oplus \texttt{\mathcal}\{P\}; \\ 6 & \texttt{\}} & \texttt{while}(\mathcal{P} \neq \emptyset); \end{array}
```

 G_L kann mittels BFS in Zeit $\mathcal{O}(|V| + |E|)$ konstruiert werden. Zum Auffinden einer maximalen Menge von M-augmentierenden Pfaden in G_L verwenden wir DFS und entfernen jedes mal den gefunden Pfad P_i aus G_L . DFS sorgt dafür, dass P_i in Zeit $\mathcal{O}(|P_i|)$ gefunden und gelöscht werden kann.

```
\Rightarrow findAugmPaths(G_L) hat nur Laufzeit O(|E|)
```

Ohne Beweis (siehe später Edmonds-Krap-Algorithmus) gilt:

Die Zeit der Schichten im Levelnetzgraph des Hopcraft-Karp-Algorithmus steigt mindestens um eins von Durchlauf zu Durchlauf.

$$|M^*| - |M| \le \frac{|V|}{k}$$
 $\tilde{G} = (V_1 \cup V_2, M \oplus M^*)$

k Mindestlänge der M-augmentierenden Pfade

Ziel Laufzeit von Hopcraft-Karp = $\mathcal{O}(\sqrt{|V|} \cdot |E|)$

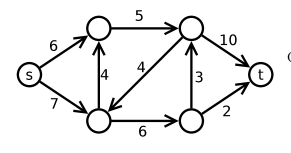
- 1. Phase k Schleifendurchläufe \Rightarrow Danach haben M-augment. Pfade mindestens die Länge k
- 2. Phase Weitere $\frac{|V|}{k}$ Schleifendurchläufe genügen, um zum Maximum-Matching M^* zu gelangen.

24.0.1. Gesamtzahl der Schleifendurchläufe

$$S(k) = k + \frac{|V|}{k}$$
 $S'(k) = 1 - \frac{|V|}{k^2} = 0 \Rightarrow k = \sqrt{|V|}$

 \Rightarrow Zahl der Schleifendurchläufe $\leq \sqrt{|V|}$

24.1. Algorithmen zur Berechnung maximaler Flüsse



Gesucht:

$$c^{\mathrm{II}}: E \to \mathbb{R}_0^+$$

 $f: E \to \mathbb{R}_0^+$

 $\forall (u,v) \in E : \text{Kapazitätsbedingung: } 0 \leq f(u,v) \leq c(u,v)$

Abbildung 24.1.: ...

^ILemma von Berge

 $^{^{\}rm II}$ Kapazität

24.1.1. Flusserhaltung

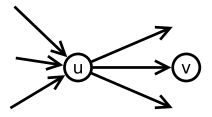


Abbildung 24.2.: Flusserhalt

$$\forall u \in V \setminus \{s,t\}$$

$$\underbrace{\sum_{v \in V} f(u,v)}_{\text{Fluss aus } u \text{ herraus}} = \underbrace{\sum_{v \in V} f(v,u)}_{\text{Fluss in } u \text{ herein}}$$

 $(u,v) \notin E \Rightarrow c(u,v) = 0 \Rightarrow f(u,v) = 0$

 $(u,v) \in E \Rightarrow (v,u) \notin E$ Konventionen

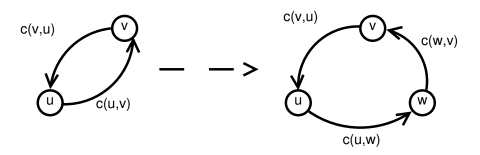


Abbildung 24.3.: Kapazität

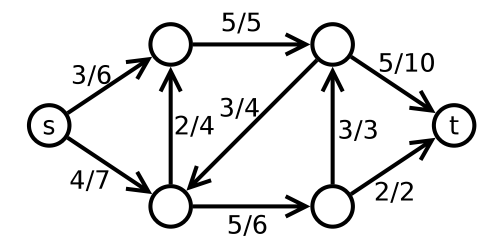


Abbildung 24.4.: Beispiel für einen Fluss

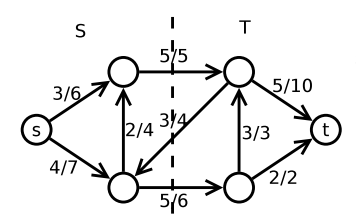
24.1.2. Definition

|f| $\hat{=}$ Fluss, der von s nach t transportiert wird.

$$|f| = \sum_{v \in V} f(s,v) - \sum_{v \in V} f(v,s) = \sum_{v \in V} f(v,t) - \sum_{v \in V} f(t,v)$$

Gesucht: maximaler Fluss |f|

24.1.3. Definition: Schnitt (S, T)



$$S \dot{\cup} T = V \quad s \in S, t \in T$$

Schnittkapazität

$$\sum_{u \in S} \sum_{v \in T} c(u, v) = c(S, T)$$

Fluss über Schnitt

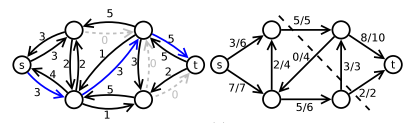
$$\sum_{u \in S} \sum_{v \in T} f(u, v) - \sum_{u \in S} \sum_{v \in T} f(v, u) \le c(S, T)$$

$$|f| = \sum_{v \in V} f(s, v) - \sum_{v \in V} f(v, s) + \sum_{u \in S \setminus \{s\}} \left(\sum_{v \in V} f(u, v) - \sum_{v \in V} f(v, u) \right) = \sum_{u \in S} \left(\sum_{v \in V} f(u, v) - \sum_{v \in V} f(v, u) \right)$$

$$= \sum_{u \in S} \left(\sum_{v \in S} f(u, v) + \sum_{v \in T} f(u, v) - \sum_{v \in S} f(v, u) - \sum_{v \in T} f(v, u) \right)$$

$$= \sum_{u \in S} \sum_{v \in T} f(u, v) - \sum_{u \in S} \sum_{v \in T} f(v, u) + \sum_{v \in T} f(v, v) - \sum_{u \in S} \sum_{v \in S} f(u, v) - \sum_{u \in S} \sum_{v \in S} f(v, u) - \sum_{u \in S} \sum_{v \in S}$$

24.1.4. Konstruktion des Restnetzwerk G_f



(a) Restnetzwerk zum Graphen (b) Mit Restnetzwerk optimierter 24.4

$$|f| = f(S,T) \le c(S,T)$$

24.2. Ford-Fulkerson-Algorithmus

```
1 f = 0;

2 do {

3 p = flussverbessernder Pfad im Restnetzwerk G_f;

4 c_{min} = kleinste Restkapazität der Kanten von p;

5 erhöhe den Fluss f entlang von p um c_{min}

6 } while (p \neq NULL);
```

Abbildungsverzeichnis

	Bubblesort																
	Heapsort (Ausgangssituation)																
_	Indices																
1.4.	пеар-Евеняснай	•	•		 	•	•	 	• •	•	 •	• •	•	 •	٠	• •	4
5.1.	Fibonacci-Zahlen				 			 									18
5.2.	Quicksort (Ablauf)				 			 									19
C 1																	0.1
6.1. 6.2.																	
6.3.																	
0.5.		•	•		 	• •	•	 		٠	 ٠		•	 •	٠		24
8.1.					 			 									26
9.1.					 			 									29
9.2.																	
9.3.	Knotenorientierte Speicherung																
10 1	Binärer Suchbaum																33
	AVL-Baum																
11 1																	36
	Rotationen																
11.0.		•	•	• •	 		•	 	• •	•	 •	• •	•	 •	•		01
13.1.	Universum und Hashtabelle der C	Зrö	sße	m	 			 							•		41
14.1.	Perfekte Hashtabelle				 			 									46
15.1.	Perfektes Hashing				 			 									48
	Gerichteter Graph																
	Würfel																
	Placeholder																
15.5.	Beispiel				 			 									51
15.6.	Adjazenzliste				 			 									52
15.7.	indeg und outdeg \dots				 			 									52
15.8.	Grafik zum Beispielcode				 			 									53
16.1.	Beispiel				 			 									54
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·																
16.3.					 			 									57
					 			 									57
16.6																	57

Abbildungs verzeichn is

	59 60
	60
	62
	64
, 0	64
18.4. Die blau markierten Kanten haben die Länge 0	65
	67
19.3. Reihenfolge grün→rot→blau→braun	67
20.2	72
	73
	73
1	74
J I	74
21.5. Konsolidierungs-Operation	75
22.1. Schaubild zum Beweis	76
23.1. Ausgangsproblem	79
23.3. Alternierender Pfad	80
23.4. Beispiel	80
23.5. Symmetrische Differenz	81
24.1	82
	83
	83
•	83
	84