# Datenstrukturen und effiziente Algorithmen

Markus Vieth David Klopp Christian Stricker

22. Dezember 2015

# Inhaltsverzeichnis

I.	Sortie	eren
1.	Vorlesu	ing 1
	1.1. Bu	ubblesort
	1.	1.1. Pseudocode
	1.	1.2. Laufzeitanalyse
	1.2. He	eapsort
	1.5	2.1. Heap-Eigenschaft
2.	Vorlesu	ing 2
		0.1. Pseudocode
		0.2. Korrektheitsbetrachtung
		0.3. Laufzeitanalyse
		Jon Bualleteanalyte
3.	Vorlesu	ing 3
		andau-Notation
	3.	1.1. O
		1.2. Ω
		1.3. Θ
		1.4. <i>o</i>
		1.5. Notation
		ergesort (Divide and Conquer)
		2.1. Pseudo-Code
		2.2. Laufzeitanalyse
1	Vorlesu	ing 4
귝.		aster-Theorem
		1.1. Fall 1
		1.2. Fall 2
		1.3. Fall 3
		1.4. Beispiel: Mergesort
		2.1. Karazuba Ofman
	4	2.2. Akra-Brazzi Theorem
5.	Vorlesu	ing 5
	5.1. Al	kra-Brazzi
	5.2. Li	neare Rekursionsgleichungen
		2.1. Methode der erzeugenden Funktionen
	5.5	2.2. Einschub: Reihenentwicklung
	5.5	2.3. Nullstellen des Nennerpolynoms
		2.4. Partialbruchzerlegung
		uicksort (Divide and Conquer)

6.	Vorle	esung 6
	6.1.	Quicksort
		6.1.1. Pseudo-Code
		6.1.2. Zufallspermutation
		6.1.3. Einschub: Stochastik
		6.1.4. Laufzeitanalyse
	6.2.	Median in Linearzeit
	0	
7.		esung 7
	7.1.	Quicksort
	7.2.	Quickselect
_		
8.		esung 8
	8.1.	Median der Mediane
		8.1.1. Verallgemeinerung von Akra-Brazzi
		8.1.2. Deterministische Variante für K-Select
		8.1.3. Laufzeitanalyse für den worst-case
	8.2.	Untere Schranke für vergleichsbasierte Sortierverfahren
^	\	
9.		Sung 9
	9.1.	Vergleichsbasierte Sortieralgorithmen
		9.1.1. Worst-case Laufzeit
	0.0	9.1.2. Mittlere Tiefe
	9.2.	Radix-Sort
		9.2.1. Beispiel:
		9.2.2. Pseudo-Code
	9.3.	Binäre Suchbäume
10	Vorl	esung 10
10		Binärer Suchbaum
		Pseudo-Code
		AVL-Bäume
	10.4.	Laufzeitanalyse
11	. Vorle	esung 11 2
		AVL-Bäume von Adelson-Velskii and Landis
		11.1.1. AVL-Eigenschaft:
	11 2	Rotationen
		Pseudo-Code
12		esung 12 2
	12.1.	(a,b)-Suchbäume
		12.1.1. Aufspaltung bei Einfügen
		12.1.2. Verschmelzen von Knoten beim Löschen $\hdots$
	12.2.	Amortisierte Analyse
		12.2.1. Bankkonto-Methode
10	\	10
13		esung 13
	13.1.	Hashing
		13.1.1. Universelles Hashing

4. Vorlesung 14	29
14.0.1. Definition	29
14.0.2. Beispiel	29
14.0.3. Abschätzung nach oben	30
14.1. Perfektes Hashing	30
14.1.1. Definition	30
14.1.2. Nachteil	32
5. Vorlesung 15	33
I. Graphen-Algorithmen	34
15.0.1. Einführung	35
15.0.2. BFS (Breadth-First Search) Breitensuche	37
6. Vorlesung 16	39
16.1. Kürzeste Wege Algorithmen	44
16.1.1. Dijkstra-Algorithmus	44
7. Vorlesung 17	46
17.0.1. Vorläufige Laufzeitanalyse von Dijkstra	47
17.1. Bellman-Ford-Algorithmus	47
17.1.1. Pseudocode	48
17.1.2. Laufzeit: Bellman-Ford	48
17.1.3. Korrektheitsbeweis: Bellman-Ford	48
17.1.4. Induktionsschritt: $i \to i+1$	48
.8. Vorlesung 18	49
18.1. All-Pairs-Shortest Path Algorithmen	49
18.1.1. Laufzeit zur Berechnung von $D^{(n)}$	50
18.2. Floyd-Warshall-Algorithmus	50
18.2.1. Korrektheitsbeweis:	
18.2.2. Beweis der Invariante durch Induktion nach $k$	51
18.3. Naive lösung	51
18.4. Johnson-Algorithmus	51
18.4.1. Laufzeit des Johnson-Algorithmus	

# Teil I. Sortieren

## 1.1. Bubblesort

#### 1.1.1. Pseudocode

```
void bubblesort (int[] a) {
  int n = a.length;
  for (int i = 1; i < n; i++) {
    for (int j = 0; j < n-i; j++) {
       if (a[j] < a[j+1])
            swap (a, j, j+1);
       }
  }
}</pre>
```

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

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

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

## 1.1.2. Laufzeitanalyse

```
1. Phase n-1
2. Phase n-1
3. Phase n-1
\vdots
i. Phase n-1
\vdots
(n-1). Phase n-1
1+2+3+\ldots+(n+1)
```

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

n	$T_{real}$
$2^{10}$	8ms
$2^{11}$	$11 \mathrm{ms}$
$2^{12}$	$26 \mathrm{ms}$
÷	
$2^{16}$	5,819s
$2^{17}$	23,381s
÷	
$2^{20}$	16min
÷	
$2^{26}$	52d

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

# 1.2. Heapsort

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

## Skizze

# 1.2.1. Heap-Eigenschaft

# Heapsort (Fortsetzung)

#### 2.0.1. Pseudocode

```
heapify ( int[] a, int i, int n) {
                                //linkes Kind von i existiert
  while (2i + 1 < n) {
    int j = 2i + 1;
    if (2i +2 < n)
                                //rechtes Kind von i existiert
      if (a[j] < a[j+1])
        j = j + 1;
                                //j steht für Indes des größten Kindes
    if (a[i] > a[j])
                                //Vater größer als Kind
                                //Abbruch, weil heap bereits erfüllt
      break;
    swap(a,i,j);
                                //Tausch zwischen Vater und Kind
    i = j;
}
```

#### 1. Phase: Bottom-up Strategie zum Heapaufbau

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

#### 2. Phase: Sortierphase

```
for ( int i = n-1; i \ge 0; i--) { swap(a,0,i); heapify(a,0,i); }
```

#### 2.0.2. 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".

#### 2.0.3. Laufzeitanalyse

T(n) = Zahl der Elementvergleiche.

#### Analyse Heapaufbau:

# 3.1. Landau-Notation

- **3.1.1.** *O*
- **3.1.2.**  $\Omega$
- **3.1.3.** ⊖
- **3.1.4**. *o*
- 3.1.5. Notation

# 3.2. Mergesort (Divide and Conquer)

- 3.2.1. Pseudo-Code
- 3.2.2. Laufzeitanalyse

- 4.1. Master-Theorem
- 4.1.1. Fall 1
- 4.1.2. Fall 2
- 4.1.3. Fall 3
- 4.1.4. Beispiel: Mergesort
- 4.2. Schnelle Multiplikation langer Zahlen
- 4.2.1. Karazuba Ofman
- 4.2.2. Akra-Brazzi Theorem

- 5.1. Akra-Brazzi
- 5.2. Lineare Rekursionsgleichungen
- 5.2.1. Methode der erzeugenden Funktionen
- 5.2.2. Einschub: Reihenentwicklung
- 5.2.3. Nullstellen des Nennerpolynoms
- 5.2.4. Partialbruchzerlegung
- 5.3. Quicksort (Divide and Conquer)

# 6.1. Quicksort

- 6.1.1. Pseudo-Code
- 6.1.2. Zufallspermutation
- 6.1.3. Einschub: Stochastik
- 6.1.4. Laufzeitanalyse
- 6.2. Median in Linearzeit

- 7.1. Quicksort
- 7.2. Quickselect

# 8.1. Median der Mediane

# 8.1.1. Verallgemeinerung von Akra-Brazzi

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

- 8.1.2. Deterministische Variante für K-Select
- 8.1.3. Laufzeitanalyse für den worst-case
- 8.2. Untere Schranke für vergleichsbasierte Sortierverfahren

9.1. Vergleichsbasierte Sortieralgorithmen

9.1.1. Worst-case Laufzeit

9.1.2. Mittlere Tiefe

# 9.2. Radix-Sort

# 9.2.1. Beispiel:

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

```
{f void} radixsort ({f int}[] a) { // positives Element
     int n = a.length;
     int[] b0 = new int[n];
     int[] b1 = new int[n];
     int n0, n1;
      for (int i=0; i<32; i++) {
           n0 = n1 = 0;
           \mathbf{for} \ (\mathbf{int} \ j\!=\!0; \ j\!<\!\!n\,; \ j\!+\!+) \ \{
                 if (a[j] & (1 << i)) \{ // i-tes Bit von a[j] \}
                      b1[n1] = a[j];
                      n1 = n1+1;
                 } else {
                      b0[n0] = a[j];
                      n0 = n0+1;
           }
      for (int j=0; j< n0; j++)
           a[j] = b0[j];
     \quad \  \  \mathbf{for}\  \  (\mathbf{\,int}\  \  j\!=\!0;\  \  j\!<\!\!\mathrm{n1}\,;\  \  j\!+\!+\!)
           a[n0+j] = b1[j];
}
```

# 9.3. Binäre Suchbäume

**Zahlen** 12, 8, 3, 16, 24, 17, 10, 21, 14, 9



Abbildung 9.1.: Knotenorientierte Speicherung

# 10.1. Binärer Suchbaum

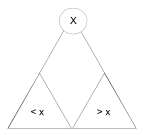


Abbildung 10.1.: Binärer Suchbaum

# 10.2. Pseudo-Code

```
class Node {
   }
int height(Node node) {
       if (node = NULL) return 0;
       return height;
}
Node insert (Node node, int x) {
   if (node == NULL)
       return new Node(x, NULL, NULL);
    if (node.key > x)
       node.left = insert(node.left, x);
    else
       node.right = insert(node.right, x);
   return node;
}
void inorder(Node node) {
    if (node == NULL) return;
    inorder (node. left) // linke Hälfte
    print (node)
    inorder (node. right) // rechte Hälfte
}
```

# 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.

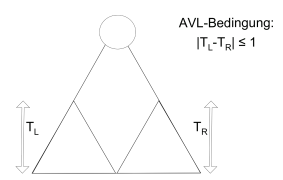


Abbildung 10.2.: AVL-Baum

# 10.4. Laufzeitanalyse

Ziel Analyse der erwarteten maximalen Tiefe randomisierter binärer Suchbäume

Sei der Schlüssel der Wurzel das i-kleinste Element

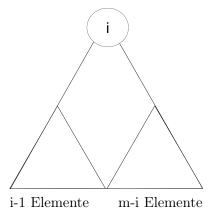


Abbildung 10.3.

20

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

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:  $max\{2^{T_1}, 2^{T_2}\} \le 2^{T_1} + 2^{T_2}$  folgt:

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

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

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

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

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

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

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

Mit der "Jensenschen Ungleichung" folgt:

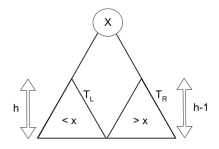
$$\sum_{i} Pr(T = t_i) \cdot f(t_i) \ge f\left(\sum_{i} Pr(T = t_i) \cdot t_i\right) = \frac{(n+3)(n+2)(n+1)}{3!} \cdot c \Rightarrow E(X_n) \in O(n^3)$$

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

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

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

# 11.1. AVL-Bäume von Adelson-Velskii 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

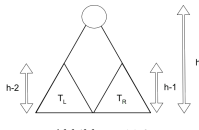


Abbildung 11.2.

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

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

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

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

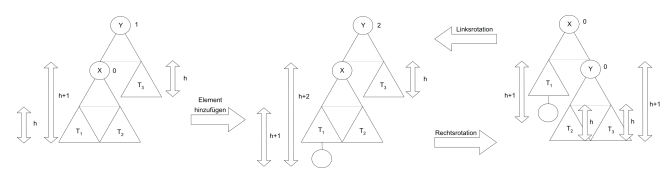
$$\Leftrightarrow h \le \log\left(\frac{n}{c}\right)$$

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

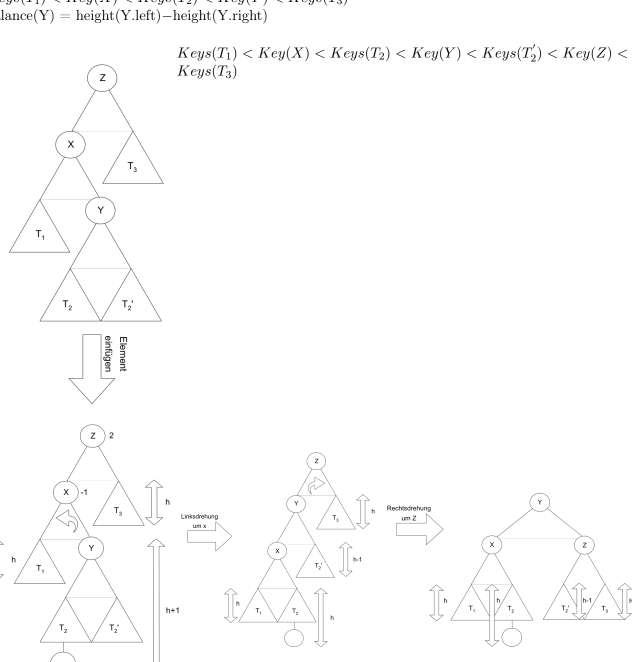
q.e.d.

 $<sup>^{\</sup>mathrm{I}}f(h)$  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)



# 11.3. Pseudo-Code

```
class Node {
        int key;
        Node left, right;
        int height;
}
int height(Node node) {
        if (node = null) return 0;
        return height;
}
Node rotateRight(Node y) {
        Node x = y.left;
        Node T2 = x.right;
        y.left = T2;
        T2.right = y;
        y.height = 1+max(height(y.left), height(y.right));
        x.height = 1+max(height(x.left), height(x.right));
        return x;
}
Node rotateLeft (Node y) { //analog }
Node insert (Node node, int key) {
        if (node == null) return new Node(key);
        if (key < node.key)
                node.left = insert(node.left, key);
        else
                node.right = insert(node.right, key);
        if (balance(node)>1 && key < node.left.key)
                return rotateRight(node);
        if (balance(node)<-1 && key > node.right.key)
                return rotateLeft(node);
        if (balance(node)>1 && key > node.left.key) {
                node.left = rotateLeft(node.left);
                return rotateRight(node);
        if (balance(node)<-1 && key < node.right.key) {
                node.right = rotateRight(node.right);
                return rotateLeft(node);
        return node;
}
```

**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<br/> 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
$01 \in 1 \in$	=1
1€00	=3
$1 \in 01 \in$	=1
$1 \in 1 \in 0$	=2
$1 \in 1 \in 1 \in$	=1
	$\overline{11}$

## Kontoführungsschema: für Binärzähler

1 €pro1in der Binärdarstellung

Jeder Übergang  $1 \in \to 0$  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  $1_{\mbox{\ensuremath{\in}}}$ mit einem Euro zu besparen.

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

 $<sup>^{\</sup>rm I}{\rm Z\ddot{a}hlerstand}(000)$ 

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

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 Fusionsopeartionen sind konstant.

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

#### Beweisidee:

Kontoführung:	1	2	3	4	5	6
Nontolullfullg.	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  $1. \Rightarrow 1 \in \text{Einzahlung reicht zur Aufrechterhaltung dieses Sparplanes}.$ 

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

Abbildung 13.1.: Universum und Hashtabelle der Größe m 0 1 2 h(k\_1) h(k\_2) m-1

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

n = Zahl dr 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

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

## 13.1.1. Universelles Hashing

**Idee** Arbeite nicht mit einer festen Hashfunktionm 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  $0 < a < p, 0 \le b < p$ 

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

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

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

<sup>&</sup>lt;sup>I</sup>Belegungsfaktor

# Suchzeit

Chzeit 
$$\mathfrak{X}_{k,l} = \begin{cases} 1 & \text{für } h(k) = h(l) \\ 0 & \text{sonst} \end{cases}$$
 
$$E(n_{h(k)}) = E\left(\sum_{l \in T, l \neq k}\right) = \sum_{l \in T, l \neq k} E(X_{k,l}) = \sum_{l \in T, l \neq k} Pr(h(k) = h(l)) = \sum_{l \in T, l \neq k} \frac{1}{m} = \frac{n-1}{m} = \alpha$$

# Universelles Hashing (Fortsetzung)

Könnte ein boshafter Mitspieler <br/>n Schlüssel bei gegebener fester Hashfunktion wählen, so würde er solche wählen, die auf den gleichen Slot unter gegebener Hashfunktion abgebildet werden.  $\leadsto$  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  $\frac{1}{m}$  ist.

#### 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

$$\lceil \frac{p}{m} \rceil - 1 \le \frac{(p+m-1)}{m} - 1 = \frac{p-1}{m}$$
 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 Schlüssel<br/>n $k,l\in\mathbb{Z}/p\mathbb{Z}$ mit  $k\neq l$ 

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

# 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  $S_i$ 

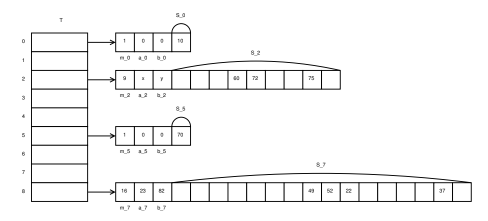


Abbildung 14.1.: Perfekte Hashtabelle

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.

 ${\sf Satz}~$ 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

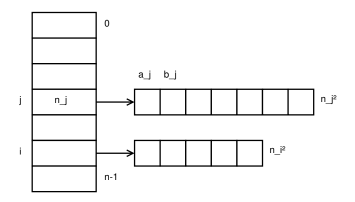


Abbildung 15.1.: Perfektes Hashing

 $<sup>^{\</sup>rm I}$ Universalität von  ${\mathcal H}$ 

# Teil II. Graphen-Algorithmen

# 15.0.1. Einführung

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

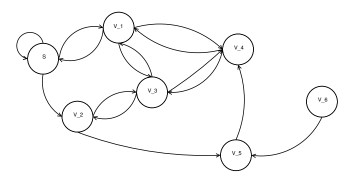


Abbildung 15.2.: Gerichteter Graph

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

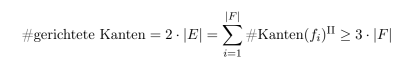
### **Eulerische Polyederformel**

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

$$8+6=12+2$$

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

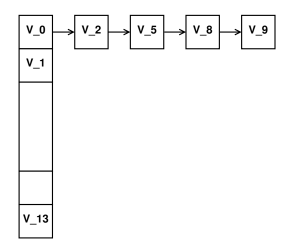


Abbildung 15.6.: Adjazenzliste

#### **Platzbedarf**

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

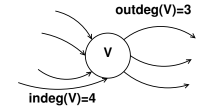


Abbildung 15.7.: indeg und outdeg

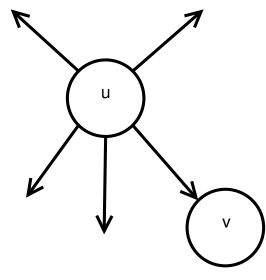
## 15.0.2. BFS (Breadth-First Search) Breitensuche

First-In-First-Out

```
for all ( v in V \setminus \{S\}) {
                   // Farbe weiß = unbekannt, grau = bekannt, schwarz = vollkommen b
  col[v] = white;
  d[v] = infinity; // Distanz
                   // pi ist Vorgänger
  pi[v] = NULL;
}
                     // s ist Startknoten
col[s] = grey;
d[s] = 0;
pi[s] = null;
     Queue
                          Stack
                 vs
    Schlange
                          Stapel
     empty()
     push()
      pop()
      FIFO
                          FILO
```

First-In-First-Out

```
Queue Q;
Q.push(s);
while (!Q.empty()) {
    u = Q.pop();
    forall((u,v) in E) {
        if (col[v] == white) {
            col[v] == grey;
            d[v] = d[u]+1;
            pi[v] = u;
            Q.push(v);
        }
    }
    col[u] = black;
}
```



## Laufzeit

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

**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.

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

# 16. Vorlesung 16

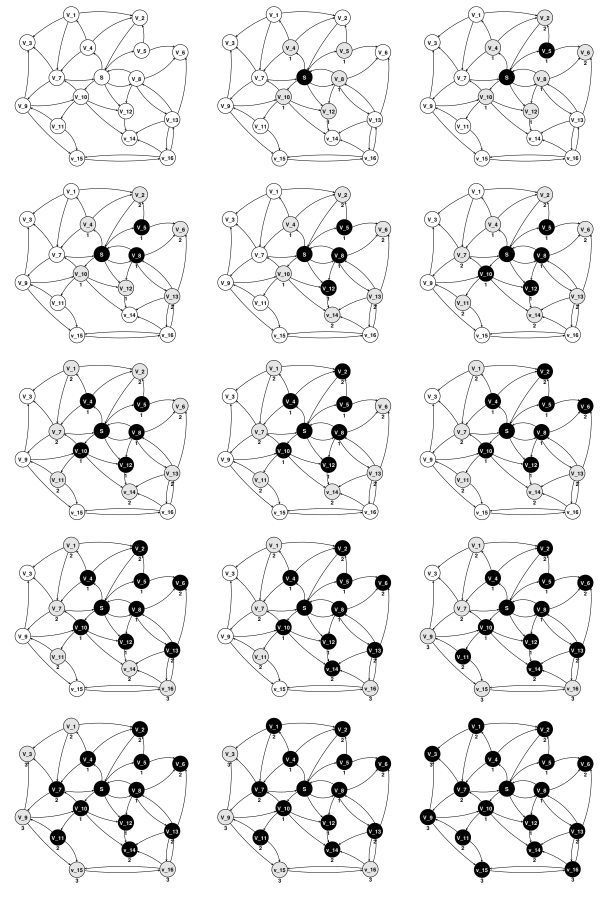


Abbildung 16.1.: Beispiel

## 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<sup>I</sup> gilt

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

## Lemma 1: Dreiecksungleichung für kürzeste Wege

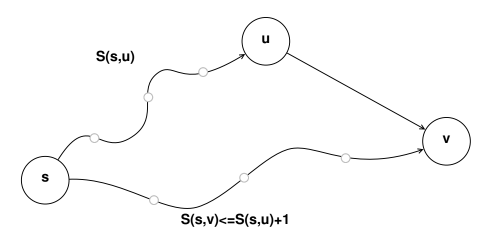


Abbildung 16.2.

#### 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

$$d[s]=0\surd$$

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:

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

 $<sup>^{\</sup>rm I}{\rm Breiten such e}$ 

## 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

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

Beachte Kante (u, v) v ist weiß

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

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

Zustand von Q nach push

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

## 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 flasch 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.

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

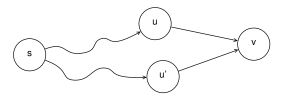
II Breitensuche

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

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

## 3. Fall v ist grau.

$$d[v] > \delta(s,u') + 1 = d[u'] + 1 \ge d[u] + 1 = d[v]$$
 
$$d[u] \le d[u'], \text{ weil } u \text{ vor } u' \text{ aus } Q \text{ entfernt } \not z$$



q.e.d.

Abbildung 16.3.

## 16.1. Kürzeste Wege Algorithmen

## 16.1.1. Dijkstra-Algorithmus

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

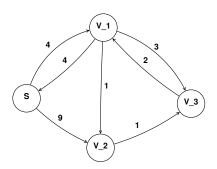


Abbildung 16.4.

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



Abbildung 16.5.

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

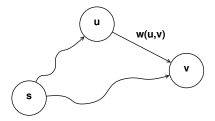


Abbildung 16.6.

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

```
 \begin{array}{l} {\rm relax} \, (u\,,v\,,w) \;\; \{ \\ {\rm if} \, (d\,[\,v\,] \, > \, d\,[\,u\,] + w(u\,,v\,) \,\,) \;\; \{ \\ {\rm d}\,[\,v\,] \;\; = \; d\,[\,u\,] \;\; + \; w(u\,,v\,) \,; \\ \Pi\,[\,v\,] \;\; = \; u\,; \\ \, \} \\ \, \} \end{array}
```

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

# 17. Vorlesung 17

## Dijkstra Algorithmus (Fortsetzung)

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

```
for all (v \in V) {
  d[v] = \infty;
  \Pi[v] = NULL;
d\,[\,s\,] \ = \ 0\,;
S = \emptyset;
PriorityQueue PQ;
for all (v \in V)
  PQ.insert((d[v],v));
while (!PQ.empty()) {
  u = PQ. deleteMin();
  for all (u, v) \in E {
     if \ (\ d[v] > d[u] + w(u,v)) \ \{
       d[v] = d[u] + w(u,v);
       \Pi[v] = u;
       PQ. decreaseKey((d[v],v));
  S = S \cup \{u\};
```

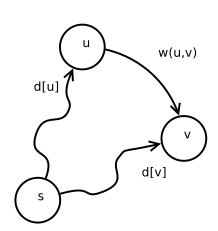


Abbildung 17.1.

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

#### **Beweis:**

Annahme:

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

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

Sei v so gewählt, das 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 $s \leadsto v$ 

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

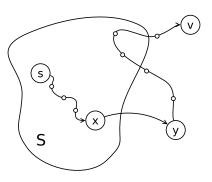


Abbildung 17.2.: Skizze

## 17.0.1. Vorläufige Laufzeitanalyse von Dijkstra

PQ.<br/>insert x |V|<br/>PQ.<br/>empty x |V|<br/>PQ.<br/>deleteMin x |V|<br/>PQ.<br/>decreaseKey x |E|<br/>Mit balanciertem Suchbaum oder mit binärem Heap (siehe Heapsort)

können diese Opeartionen alle in Zeit  $O(\log |V|)$  realisiert werden.

 $\Rightarrow$  Gesamtlaufzeit:  $O((|V| + |E|) \log |V|)$ 

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

## 17.1. Bellman-Ford-Algorithmus

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

Voraussetzung G enthält keine negativen Zyklen

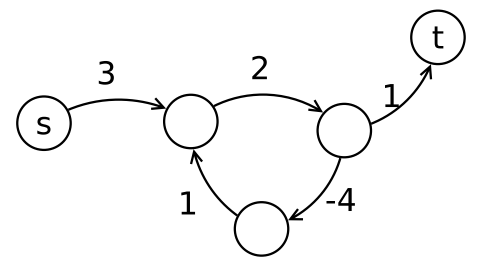


Abbildung 17.3.: Ein verbotener, negativer Zyklus

<sup>&</sup>lt;sup>I</sup>weil Kantengewichte nicht negativ sein dürfen

 $<sup>^{\</sup>mathrm{II}}$ x wurde schon zu S hinzugefügt, hat also Korrekten d-Wert  $d[x] = \delta(s,x)$ 

 $<sup>^{\</sup>rm III}$ weil v<br/> vor y aus der PQ entnommen wird.

### 17.1.1. Pseudocode

```
\begin{array}{l} \mbox{forall} (v \in V) \  \, \{ \\ \mbox{d}[v] = \infty; \\ \mbox{\Pi}[v] = \mbox{NULL}; \\ \} \\ \mbox{d}[s] = 0; \\ \mbox{for} (i = 1; \ i < |V|; \ i++ ) \\ \mbox{forall} ((u,v) \in E) \\ \mbox{if} (\ d[v] > d[u] + w(u,v)) \  \, \{ \\ \mbox{d}[v] = d[u] + w(u,v); \\ \mbox{\Pi}[v] = u; \\ \mbox{} \} \end{array}
```

## 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<sup>IV</sup> 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 Algo?

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

```
//Erkennung der Existenz negativer Zyklen for all ((u,v) \in E) if (d[v] > d[u] + w(u,v)) negativer Zyklus
```

IVDie Invariante

## 18. Vorlesung 18

## 18.1. All-Pairs-Shortest Path Algorithmen

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

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

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

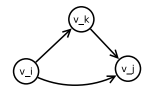


Abbildung 18.1.: Grafik

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

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

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

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

<sup>&</sup>lt;sup>I</sup>der 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

$$\begin{array}{lll} for \ ( \ k = 1; \ k \leq n; \ k++) \\ for ( \ i = 1; \ i \leq n; \ i++) \\ for \ ( \ j = 1; \ j \leq n; \ j++) \\ d[\,i\,][\,j\,] = min(d[\,i\,][\,j\,], \ d[\,i\,][\,k]+d[\,k\,][\,j\,]) \end{array}$$

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

## 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. 
$$1 \le l_1, l_2, \dots, l_m \le k$$

<sup>&</sup>lt;sup>II</sup>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.

 $k-1 \rightarrow k$ :

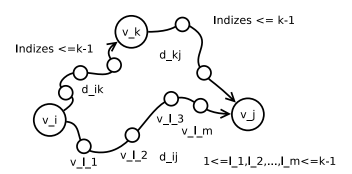


Abbildung 18.2.: Beweis der invariante

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 Dijksta-Algorithmus

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

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

## 18.4. Johnson-Algorithmus

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

## Naiver Ansatz

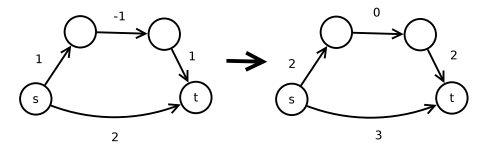


Abbildung 18.3.: Naiver Ansatz, kürzester Weg wird zerstört

### **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)

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

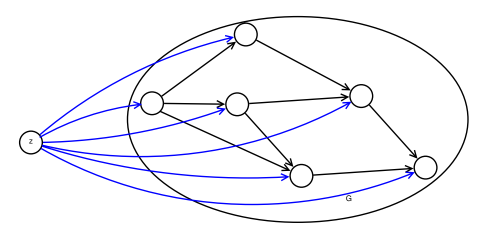


Abbildung 18.4.: Die blau makierten Kanten haben die Länge 0

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

## 18.4.1. Laufzeit des Johnson-Algorithmus

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

 $<sup>\</sup>overline{^{\rm III}{\rm Potential funktion}}$ 

<sup>&</sup>lt;sup>IV</sup>Dreiecksungleichung

Vberechnet mit Bellman-Ford