

Оглавление

1. Математика	2
1.1. Математический анализ	2
1.2. Дискретная математика и математическая логика	7
1.3. Алгебра и теория чисел	12
1.4. Теория вероятностей	19
2. Алгоритмы и структуры данных	22
2.1. Оценка алгоритмов	22
2.2. Простейшие алгоритмы	22
2.3. Простейшие структуры данных	32
3. Программирование	34

1. Математика

1.1. Математический анализ

Предел

Предел последовательности

Число A будем называть **пределом последовательности** $\{x_n\}_{n=1}^{n=\infty}$, если для любого $\varepsilon > 0$ можно найти номер $n_0 = n_0(\varepsilon)$ (зависящий от ε), начиная с которого все члены последовательности будут удовлетворять неравенству $|x_n - A| < \varepsilon$.

Обозначается: $\lim_{n \rightarrow \infty} x_n = A$

$\forall \varepsilon > 0, \exists n_0 = n_0(\varepsilon), \forall n > n_0 : |x_n - A| < \varepsilon$

Предел функции

Определение предела функции по Коши

Число A называется **пределом функции** $f(x)$ при x , стремящемся к x_0 (или в точке x_0), если для любого $\varepsilon > 0$ можно найти число $\delta = \delta(\varepsilon) > 0$ так, что для всех значений $x \in D(f)$, для которых выполнено неравенство $0 < |x - x_0| < \delta$, справедливо неравенство $|f(x) - A| < \varepsilon$.

Обозначается: $\lim_{x \rightarrow x_0} f(x) = A$

$\forall \varepsilon > 0, \exists \delta = \delta(\varepsilon) > 0 : \forall x \ 0 < |x - x_0| < \delta \Rightarrow |f(x) - A| < \varepsilon$

Определение предела функции по Гейне

Число A называется **пределом функции** $f(x)$ при x , стремящемся к x_0 (или в точке x_0), если для любой последовательности $\{x_n\}$ точек, взятых из области определения функции, сходящейся к x_0 , но не содержащей x_0 в качестве одного из своих элементов, последовательность значений функции $f(x_n)$ будет стремиться к числу A .

Обозначения $O()$ и $o()$

Пусть $f(x)$ и $g(x)$ — две функции, определенные в некоторой проколотой окрестности точки x_0 , причем в этой окрестности g не обращается в ноль. Говорят, что:

- f является « O » большим от g при $x \rightarrow x_0$, если существует такая константа $C > 0$, что для всех x из некоторой окрестности точки x_0 имеет

место неравенство: $|f(x)| \leq C|g(x)|$;

- f является «о» малым от g при $x \rightarrow x_0$, если для любого $\varepsilon > 0$ найдется такая проколота окрестность U'_{x_0} точки x_0 , что для всех $x \in U'_{x_0}$ имеет место неравенство: $|f(x)| < \varepsilon|g(x)|$.

Иначе говоря, в первом случае отношение $\frac{|f|}{|g|} \leq C$ в окрестности точки x_0 (то есть ограничено сверху), а во втором оно стремится к нулю при $x \rightarrow x_0$.

Запись $x^2 = o(x)$ означает, что x^2 при $x \rightarrow 0$ является бесконечно малой функцией более высокого порядка, по сравнению с функцией x .

Доказательство и применение асимптотических оценок, при необходимости переформулировка в «терминах эпсилон и дельта»

Если $\lim_{x \rightarrow a} \frac{f(x)}{g(x)} = 0$, то говорят, что $f(x) = o(g(x))$ при $x \rightarrow a$.

Например, $x^2 = o(x)$ при $x \rightarrow 0$, поскольку $\lim_{x \rightarrow 0} \frac{x^2}{x} = \lim_{x \rightarrow 0} x = 0$.

Если предел отношения $\frac{|f(x)|}{|g(x)|}$ при $x \rightarrow a$ конечен, то $f(x) = O(g(x))$ при $x \rightarrow a$.

Например, $x + x^2 = O(x)$ при $x \rightarrow 0$, поскольку $\lim_{x \rightarrow 0} \frac{x + x^2}{x} = \lim_{x \rightarrow 0} 1 + x = 1$.

Непрерывность

Непрерывность в точке:

Определение 1: Пусть $x_0 \in D(f)$ - предельная точка области определения функции $f(x)$. (Предельная точка множества — это такая точка, любая проколота окрестность которой пересекается с этим множеством.) Будем говорить, что функция $f(x)$ **непрерывна** в точке x_0 , если $\lim_{x \rightarrow x_0} f(x) = f(x_0)$.

Если точка x_0 является предельной точкой области $D(f)$, но функция не является непрерывной в этой точке, то точка x_0 называется **точкой разрыва** функции $f(x)$.

Определение 2: Функция $f(x)$ **непрерывна** в точке x_0 , если $\lim_{x \rightarrow x_0^-} f(x) = \lim_{x \rightarrow x_0^+} f(x) = f(x_0)$.

Если односторонние пределы в точке x_0 существуют и равны между собой, но функция в этой точке не определена или $f(x_0) \neq \lim_{x \rightarrow x_0^-} f(x) =$

$\lim_{x \rightarrow x_0^+} f(x)$, то точка x_0 называется **точкой устранимого разрыва**.

Если существуют конечные односторонние пределы, но они не равны между собой, то точка x_0 , называется **точкой разрыва первого рода**.

Если в точке x_0 хотя бы один конечный односторонний предел не существует или существует и бесконечен, то эта точка называется **точкой разрыва второго рода**.

Критерий непрерывности функции в точке:

Функция $f(x)$ будет непрерывной в точке x_0 тогда и только тогда, когда ее приращение в этой точке будет стремиться к нулю, если приращение аргумента стремится к нулю.

Если $\Delta x \rightarrow 0$, то $\Delta f(x_0) \rightarrow 0$.

Непрерывность на множестве:

Определение: Будем говорить, что функция $f(x)$ непрерывна на множестве, если она непрерывна в каждой точке этого множества.

Первая теорема Вейерштрасса: Функция, непрерывная на отрезке, ограничена.

Вторая теорема Вейерштрасса: Если функция непрерывна на отрезке, то на этом отрезке она достигает своих наибольшего и наименьшего значений.

Первая теорема Коши о промежуточном значении непрерывной на отрезке функции: Пусть функция $f(x)$ непрерывна на отрезке $[a, b]$ и на концах этого отрезка принимает значения разных знаков. Тогда внутри отрезка найдется, по крайней мере, одна точка, в которой $f(x) = 0$.

Равномерная непрерывность:

Числовая функция вещественного переменного $f: M \subset \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}$ равномерно непрерывна, если: $\forall \varepsilon > 0, \exists \delta = \delta(\varepsilon) > 0 : \forall x_1, x_2 \in M (|x_1 - x_2| < \delta) \Rightarrow (|f(x_1) - f(x_2)| < \varepsilon)$.

Производная

Пусть функция $y = f(x)$ определена в некоторой окрестности точки x_0 . Допустим, что существует предел отношения приращения функции в этой точке к вызвавшему его приращению аргумента, когда последнее стремится

к нулю: $\lim_{\Delta x \rightarrow 0} \frac{f(x_0 + \Delta x) - f(x_0)}{\Delta x}$. Тогда этот предел называется **производной** функции в точке x_0 .

$$\text{Т.о. } f'(x_0) = \lim_{\Delta x \rightarrow 0} \frac{f(x_0 + \Delta x) - f(x_0)}{\Delta x} = \lim_{\Delta x \rightarrow 0} \frac{\Delta f(x_0)}{\Delta x}.$$

Первообразная

Первообразной для данной функции $f(x)$ называют такую функцию $F(x)$, производная которой равна f (на всей области определения f), то есть $F'(x) = f(x)$.

Дифференциал

Дифференциал функции одной переменной:

Функция $f(x)$ называется **дифференцируемой** в точке x_0 , если существует число A такое, что $\Delta f(x_0) = A \Delta x + o(\Delta x)$ при $\Delta x \rightarrow 0$.

Допустим, что функция $f(x)$ дифференцируема в точке x_0 . Тогда выражение $f'(x_0) \Delta x$ будем называть **дифференциалом** этой функции в точке x_0 и обозначать $df(x_0)$ или df .

Дифференциал функции многих переменных:

Пусть есть функция $f(x_1 \dots x_n)$, дифференцируемая в точке $a(x_1 \dots x_n)$, тогда её дифференциалом будет: $df = \frac{\partial f}{\partial x_1} dx_1 + \frac{\partial f}{\partial x_2} dx_2 + \dots + \frac{\partial f}{\partial x_n} dx_n$, где $dx_i = \Delta x_i$.

Нахождение экстремума функции от одной и от многих переменных

Нахождение экстремума функции от одной переменной:

Точка x_0 называется **точкой локального максимума (минимума)** функции $f(x)$, если существует такая окрестность этой точки, что для всех x из этой окрестности выполняется неравенство: $f(x) \leq f(x_0)$ ($f(x) \geq f(x_0)$).

Необходимое условие экстремума: Если функция $y = f(x)$ имеет экстремум в точке x_0 , то ее производная $f'(x_0)$ либо равна нулю, либо не существует.

Первое достаточное условие экстремума: Пусть для функции $y = f(x)$ выполнены следующие условия:

- функция непрерывна в окрестности точки x_0 ;

- $f'(x_0) = 0$ или $f'(x_0)$ не существует;
- производная $f'(x)$ при переходе через точку x_0 меняет свой знак.

Тогда в точке $x = x_0$ функция $y = f(x)$ имеет экстремум, причем это **минимум**, если при переходе через точку x_0 производная меняет свой знак с минуса на плюс; **максимум**, если при переходе через точку x_0 производная меняет свой знак с плюса на минус.

Второе достаточное условие экстремума: Пусть для функции $y = f(x)$ выполнены следующие условия:

- она непрерывна в окрестности точки x_0 ;
- $f'(x_0) = 0$;
- $f''(x_0) \neq 0$.

Тогда в точке x_0 достигается экстремум, причем, если $f''(x_0) > 0$, то в точке $x = x_0$ функция $y = f(x)$ имеет **минимум**; если $f''(x_0) < 0$, то в точке $x = x_0$ функция $y = f(x)$ достигает **максимум**.

Нахождение экстремума функции от многих переменных:

Пусть функция $f(x_1 \dots x_n)$ определена на множестве $E \in R^n$ и точка $x^0 \in E$. Точка x^0 называется **точкой локального минимума (максимума)** функции $f(x_1 \dots x_n)$ если $\exists U(x^0) : \forall x \in U(x^0) \cap E : f(x) \geq f(x^0) (f(x) \leq f(x^0))$.

Необходимое условие экстремума: Пусть функция $f(x_1 \dots x_n)$ определена в $U(x^0)$ и имеет локальный экстремум в точке x_0 . Если $\exists \frac{\partial f}{\partial x_k}(x^0)$, $1 \leq k \leq n$, то $\frac{\partial f}{\partial x_k}(x^0) = 0 \forall k = 1 \dots n$.

Достаточное условие экстремума: Пусть функция $f(x_1 \dots x_n)$ определена в $U(x^0)$ и имеет в этой окрестности непрерывные частные производные второго порядка. Пусть $df(x^0) = 0$. Если $d^2f(x^0)$ является знакоопределенной квадратичной формой, тогда x^0 - **точка локального экстремума**, причем если $d^2f(x^0) > 0$, то x^0 - **локальный минимум**, а если $d^2f(x^0) < 0$, то x^0 - **локальный максимум**.

Формула Тейлора

Если функция $f(x)$ имеет $n+1$ производную на отрезке с концами a и x , то для произвольного положительного числа p найдётся точка ξ , лежащая между a и x , такая, что (или пусть действительная функция f определена в неко-

торой окрестности точки a): $f(x) = \sum_{k=0}^n \frac{f^{(k)}(a)}{k!} (x-a)^k + \left(\frac{x-a}{x-\xi}\right)^p \frac{(x-\xi)^{n+1}}{n!p} f^{(n+1)}(\xi)$.

1.2. Дискретная математика и математическая логика

Отображения и отношения и их свойства

Бинарное отношение на множестве A — любое подмножество $R \subseteq A^2 = A \times A$. Примерами служат равенство, неравенство, эквивалентность

Транзитивное замыкание отношения

Транзитивное замыкание в теории множеств — это операция на бинарных отношениях. Транзитивное замыкание бинарного отношения R на множестве X есть наименьшее транзитивное отношение на множестве X , включающее R .

Пусть множество A представляет собой следующее множество деталей и конструкций: $A = \{\text{Болт, Гайка, Двигатель, Автомобиль, Колесо, Ось}\}$, причем некоторые из деталей и конструкций могут использоваться при сборке других конструкций. Взаимосвязь деталей описывается отношением R («непосредственно используется в») и состоит из следующих кортежей:

Конструкция	Где используется
Болт	Двигатель
Болт	Колесо
Гайка	Двигатель
Гайка	Колесо
Двигатель	Автомобиль
Колесо	Автомобиль
Ось	Колесо

Таблица 1: Отношение R .

Очевидный смысл замыкания R состоит в описании включения деталей друг в друга не только непосредственно, а через использование их в промежуточных деталях, например, болт используется в автомобиле, так как он используется в двигателе, а двигатель используется в автомобиле.

Транзитивное замыкание состоит из кортежей (добавленные кортежи помечены жирным):

Конструкция	Где используется
Болт	Двигатель
Болт	Колесо
Гайка	Двигатель
Гайка	Колесо
Двигатель	Автомобиль
Колесо	Автомобиль
Ось	Колесо
Болт	Автомобиль
Гайка	Автомобиль
Ось	Автомобиль

Таблица 2: Транзитивное замыкание отношения R .

Эквивалентность

Отношение эквивалентности (\sim) на множестве X — это бинарное отношение, для которого выполнены следующие условия:

- рефлексивность: $a \sim a$ для любого a в X ;
- симметричность: если $a \sim b$, то $b \sim a$;
- транзитивность: если $a \sim b$ и $b \sim c$, то $a \sim c$.

Запись вида « $a \sim b$ » читается как « a эквивалентно b ».

Пример: Сравнение по модулю, $a \equiv b \pmod{n}$.

Отношения порядка

Бинарное отношение R на множестве X называется отношением нестро-гого частичного порядка (отношением порядка, отношением рефлексивного порядка), если имеют место:

- Рефлексивность: $\forall x : xRx$;
- Антисимметричность: $\forall x, y : xRy \wedge yRx \Rightarrow x = y$;
- Транзитивность: $\forall x, y, z : xRy \wedge yRz \Rightarrow xRz$.

Множество X , на котором введено отношение частичного порядка, называется частично упорядоченным.

Пример: На множестве вещественных чисел отношения «больше» и «меньше» являются отношениями строгого порядка, а «больше или равно» и «меньше или равно» — нестрогого.

Логика высказываний

1

Кванторы

Квантор — общее название для логических операций, ограничивающих область истинности какого-либо предиката и создающих высказывание. Чаще всего упоминают:

- Квантор всеобщности (обозначение: \forall , читается: «для любого...», «для каждого...», «для всех...» или «каждый...», «любой...», «все...»).
- Квантор существования (обозначение: \exists , читается: «существует...» или «найдётся...»).

Метод математической индукции

1

Основные понятия теории графов

Ориентированные графы

Ориентированным графом G называется пара $G = (V, E)$, где V — множество вершин, а $E \subset V \times V$ — множество рёбер.

Ребром ориентированного графа называют упорядоченную пару вершин $(v, u) \in E$.

В графе ребро, концы которого совпадают, то есть $e = (v, v)$, называется **петлей**.

Два ребра, имеющие общую концевую вершину, то есть $e_1 = (v, u_1)$ и $e_2 = (v, u_2)$, называются **смежными**.

Если имеется ребро $(v, u) \in E$, то говорят:

- v - **предок** u ;

- u и v — **смежные**;
- Вершина u **инцидентна** ребру (v, u) ;
- Вершина v **инцидентна** ребру (v, u) .

Кратные рёбра - это два и более рёбер, инцидентных одним и тем же двум вершинам.

Неориентированные графы

Неориентированным графом G называется пара $G = (V, E)$, где V — множество вершин, а $E \subset \{\{v, u\} : v, u \in V\}$ — множество рёбер.

Ребром в неориентированном графе называют неупорядоченную пару вершин $\{v, u\} \in E$.

Простым графом G называется граф, в котором нет петель и кратных рёбер.

Степенью вершины $deg v_i$ в неориентированном графе называют число рёбер, инцидентных v_i .

Изолированной вершиной в неориентированном графе называют вершину степени 0.

Часто используемые графы

Полный граф — граф, в котором каждая пара различных вершин смежна.

Регулярный граф — граф, степени всех вершин которого равны, то есть каждая вершина имеет одинаковое количество соседей.

Планарный граф — граф, который может быть изображён на плоскости без пересечения рёбер. Иначе говоря, граф планарен, если он изоморфен некоторому плоскому графу, то есть графу, изображённому на плоскости так, что его вершины — это точки плоскости, а рёбра — непересекающиеся кривые на ней.

Ещё полезные определения:

Маршрут — чередующаяся последовательность вершин и рёбер $v_0, e_1, v_1, e_2, v_2, \dots, e_k, v_k$, в которой любые два соседних элемента инцидентны. Если $v_0 = v_k$, то маршрут замкнут, иначе открыт.

Путь — последовательность рёбер (в неориентированном графе) и/или дуг (в ориентированном графе), такая, что конец одной дуги (ребра) является началом другой дуги (ребра).

Простой (вершинно-простой) путь — путь, в котором каждая из вершин графа встречается не более одного раза.

Рёберно-простой путь — путь, в котором каждое из рёбер графа встречается не более одного раза.

Цикл - замкнутый маршрут, все рёбра которого различны.

Эйлеровым путем в графе называется путь, который проходит по каждому ребру, причем ровно один раз.

Эйлеров цикл — замкнутый эйлеров путь.

Граф называется **эйлеровым**, если он содержит эйлеров цикл.

Гамильтоновым путём называется простой путь, проходящий через каждую вершину графа ровно один раз. (и дальше по аналогии со всем эйлеровым)

Лемма о рукопожатиях

Неориентированный граф

Лемма: Сумма степеней всех вершин графа — чётное число, равное удвоенному числу рёбер: $\sum_{v \in V(G)} \deg v = 2 * |E(G)|$

Следствие: Число рёбер в полном графе $\frac{n*(n-1)}{2}$.

Ориентированный граф

Лемма: Сумма входящих и исходящих степеней всех вершин ориентированного графа — чётное число, равное удвоенному числу рёбер: $\sum_{v \in V(G)} \deg^- v + \sum_{v \in V(G)} \deg^+ v = 2 * |E(G)|$

Критерий двудольности

Двудольный граф — граф, множество вершин которого можно разбить на две части таким образом, что каждое ребро графа соединяет какую-то вершину из одной части с какой-то вершиной другой части, то есть не существует ребра, соединяющего две вершины из одной и той же части.

Двудольный граф с n вершинами в одной доле и m во второй обозначается $K_{n,m}$.

Критерий двудольности Граф является **двудольным** тогда и только тогда, когда он содержит более одной вершины и все его циклы имеют

четную длину.

Оценки числа ребер

- Число рёбер в **полном графе** $\frac{n*(n-1)}{2}$.
- Максимальное число ребер на n вершинах можно построить именно в случае, когда граф связный.
- Любое дерево с n вершинами содержит $n - 1$ ребро.
- Не забываем про лемму о рукопожатиях.
- Если речь идет о двудольных графах, полезно помнить, что число ребер в полном двудольном графе с n_1 и n_2 вершинами в соответствующих долях равно $n_1 * n_2$.

Характеризация деревьев

Дерево — связный ациклический граф. Связность означает наличие путей между любой парой вершин, ацикличность — отсутствие циклов и то, что между парами вершин имеется только по одному пути.

Лес — граф, являющийся набором непересекающихся деревьев.

Остовное дерево — ациклический связный подграф данного связного неориентированного графа, в который входят все его вершины.

N-арные деревья:

- N-арное дерево (неориентированное) — это дерево (обычное, неориентированное), в котором степени вершин не превосходят $N + 1$.
- N-арное дерево ориентированное — это ориентированное дерево, в котором исходящие степени вершин (число исходящих рёбер) не превосходят N .

1.3. Алгебра и теория чисел

Группы

Непустое множество G с заданной на нём бинарной операцией $*$: $G \times G \rightarrow G$ называется группой $(G, *)$, если выполнены следующие аксиомы:

1. ассоциативность:

$$\forall(a, b, c \in G): (a * b) * c = a * (b * c);$$

2. наличие нейтрального элемента:

$$\exists e \in G \quad \forall a \in G: (e * a = a * e = a);$$

3. наличие обратного элемента:

$$\forall a \in G \quad \exists a^{-1} \in G: (a * a^{-1} = a^{-1} * a = e).$$

Поля

Множество F с введёнными на нём алгебраическими операциями сложения $+$ и умножения $*$ ($+: F \times F \rightarrow F$, $*: F \times F \rightarrow F$, т. е. $\forall a, b \in F \quad (a + b) \in F$, $a * b \in F$) называется полем $\langle F, +, * \rangle$, если выполнены следующие аксиомы:

1. Коммутативность сложения:

$$\forall a, b \in F \quad a + b = b + a.$$

2. Ассоциативность сложения:

$$\forall a, b, c \in F \quad (a + b) + c = a + (b + c).$$

3. Существование нулевого элемента:

$$\exists 0 \in F: \forall a \in F \quad a + 0 = 0 + a = a.$$

4. Существование противоположного элемента:

$$\forall a \in F \quad \exists (-a) \in F: a + (-a) = 0.$$

5. Коммутативность умножения:

$$\forall a, b \in F \quad a * b = b * a.$$

6. Ассоциативность умножения:

$$\forall a, b, c \in F \quad (a * b) * c = a * (b * c).$$

7. Существование единичного элемента:

$$\exists e \in F \setminus \{0\}: \forall a \in F \quad a * e = a.$$

8. Существование обратного элемента для ненулевых элементов:

$$\forall a \in F: a \neq 0) \quad \exists a^{-1} \in F: a * a^{-1} = e.$$

9. Дистрибутивность умножения относительно сложения:

$$\forall a, b, c \in F \quad (a + b) * c = (a * c) + (b * c).$$

Кольца

Множество R , на котором заданы две бинарные операции: $+$ и $*$ (называемые сложением и умножением), со следующими свойствами, выполняющимися для любых $a, b, c \in R$:

1. Коммутативность сложения:

$$a + b = b + a.$$

2. Ассоциативность сложения:

$$(a + b) + c = a + (b + c).$$

3. Существование нулевого элемента:

$$\exists 0 \in R: a + 0 = 0 + a = a.$$

4. Существование противоположного элемента:

$$\forall a \in R \exists (-a) \in R: a + (-a) = 0.$$

5. Ассоциативность умножения:

$$(a * b) * c = a * (b * c).$$

6. Дистрибутивность:

$$a * (b + c) = (a * b) + (a * c)$$

$$(b + c) * a = (b * a) + (c * a).$$

Факторизация

Факторизацией натурального числа называется его разложение в произведение простых множителей. Может быть выполнена, например, **перебором возможных делителей**. Способ заключается в том, чтобы последовательно делить факторизуемое число n на натуральные числа от 1 до $\lfloor \sqrt{n} \rfloor$. Формально достаточно делить только на простые числа в этом интервале, однако, для этого необходимо знать их множество. На практике составляется таблица простых чисел и производится проверка небольших чисел (например, до 2^{16}). Для очень больших чисел алгоритм не используется в силу низкой скорости работы.

Идеал

Для кольца R идеалом называется подкольцо, замкнутое относительно умножения на элементы из R .

Идеалом кольца R называется такое подкольцо (подкольцо кольца $(K, +, *)$) рассматривается как подмножество $R \subset K$, замкнутое относительно операций $+$ и $*$ из основного кольца) I кольца R , что

1. $\forall i \in I \forall r \in R$ произведение $ir \in I$ (условие на правые идеалы);
2. $\forall i \in I \forall r \in R$ произведение $ri \in I$ (условие на левые идеалы);

Сравнения

Если два целых числа a и b при делении на m дают одинаковые остатки, то они называются сравнимыми (или равноостаточными) по модулю числа m .

Сравнимость чисел a и b записывается в виде формулы (сравнения):

$$a \equiv b \pmod{m}$$

. Число m называется модулем сравнения.

Алгоритм Евклида

Алгоритм Евклида – эффективный алгоритм для нахождения наибольшего общего делителя двух целых чисел.

Пусть a и b — целые числа, не равные одновременно нулю, и последовательность чисел $a > b > r_1 > r_2 > r_3 > r_4 > \dots > r_n$ определена тем, что каждое r_k — это остаток от деления предпредыдущего числа на предыдущее, а предпоследнее делится на последнее нацело, то есть:

$$a = bq_0 + r_1,$$

$$b = r_1q_1 + r_2,$$

$$r_1 = r_2q_2 + r_3,$$

...

$$r_{k-2} = r_{k-1}q_{k-1} + r_k,$$

...

$$r_{n-2} = r_{n-1}q_{n-1} + r_n,$$

$$r_{n-1} = r_nq_n.$$

Тогда НОД(a, b), наибольший общий делитель a и b , равен r_n , последнему ненулевому члену этой последовательности.

Теоремы Эйлера и Ферма

Теорема Эйлера: если a и m взаимно просты, то $a^{\varphi(m)} \equiv 1 \pmod{m}$, где $\varphi(m)$ — функция Эйлера (количество натуральных чисел, меньших m и взаимно простых с ним).

Малая теорема Ферма: если a не делится на простое число p , то $a^{p-1} \equiv 1 \pmod{p}$.

Кольцо многочленов

Многочлен от x с коэффициентами в поле k — это выражение вида $p = p_m x^m + p_{m-1} x^{m-1} + \dots + p_1 x + p_0$, где p_0, \dots, p_m — элементы k , коэффициенты p, a, x, x^2, \dots — формальные символы («степени x »). Такие выражения можно складывать и перемножать по обычным правилам действий с алгебраическими выражениями (коммутативность сложения, дистрибутивность, приведение подобных членов и т. д.). Члены $p_k x^k$ с нулевым коэффициентом p_k при записи обычно опускаются. Используя символ суммы, многочлены записывают в более компактном виде:

$$p = p_m x^m + p_{m-1} x^{m-1} + \dots + p_1 x + p_0 = \sum_{k=0}^m p_k x^k.$$

Множество всех многочленов с коэффициентами в k образует коммутативное кольцо, обозначаемое $k[x]$ и называемое **кольцом многочленов** над k .

Число корней многочлена

Корень многочлена (не равного тождественно нулю) $a_0 + a_1 x + \dots + a_n x^n$ над полем K — это элемент $c \in K$ (либо элемент расширения поля K), такой, что выполняются два следующих равносильных условия:

- данный многочлен делится на многочлен $x - c$;
- подстановка элемента c вместо x обращает уравнение

$$a_0 + a_1 x + \dots + a_n x^n = 0 \text{ в тождество.}$$

Число корней многочлена степени n не превышает n даже в том случае, если кратные корни учитывать кратное количество раз.

Линейные пространства и операторы

Линейное пространство $V(F)$ над полем F — это упорядоченная четвёрка $(V, F, +, \cdot)$, где

- V — непустое множество элементов произвольной природы, которые называются векторами;
- F — поле, элементы которого называются скалярами;
- Определена операция сложения векторов $V \times V \rightarrow V$, сопоставляющая каждой паре элементов \mathbf{x}, \mathbf{y} множества V единственный элемент множества V , называемый их суммой и обозначаемый $\mathbf{x} + \mathbf{y}$;
- Определена операция умножения векторов на скаляры $F \times V \rightarrow V$, сопоставляющая каждому элементу λ поля F и каждому элементу \mathbf{x} множества V единственный элемент множества V , обозначаемый $\lambda \cdot \mathbf{x}$ или $\lambda \mathbf{x}$;

причём заданные операции удовлетворяют следующим аксиомам — аксиомам линейного (векторного) пространства:

- $\mathbf{x} + \mathbf{y} = \mathbf{y} + \mathbf{x}$, для любых $\mathbf{x}, \mathbf{y} \in V$ (коммутативность сложения);
- $\mathbf{x} + (\mathbf{y} + \mathbf{z}) = (\mathbf{x} + \mathbf{y}) + \mathbf{z}$, для любых $\mathbf{x}, \mathbf{y}, \mathbf{z} \in V$ (ассоциативность сложения);
- существует такой элемент $\mathbf{0} \in V$, что $\mathbf{x} + \mathbf{0} = \mathbf{0} + \mathbf{x} = \mathbf{x}$ для любого $\mathbf{x} \in V$ (существование нейтрального элемента относительно сложения), называемый нулевым вектором или просто нулём пространства V ;
- для любого $\mathbf{x} \in V$ существует такой элемент $-\mathbf{x} \in V$, что $\mathbf{x} + (-\mathbf{x}) = \mathbf{0}$, называемый вектором, противоположным вектору \mathbf{x} ;
- $\alpha(\beta \mathbf{x}) = (\alpha\beta)\mathbf{x}$ (ассоциативность умножения на скаляр);
- $1 \cdot \mathbf{x} = \mathbf{x}$ (унитарность: умножение на нейтральный (по умножению) элемент поля F сохраняет вектор).
- $(\alpha + \beta)\mathbf{x} = \alpha\mathbf{x} + \beta\mathbf{x}$ (дистрибутивность умножения вектора на скаляр относительно сложения скаляров);
- $\alpha(\mathbf{x} + \mathbf{y}) = \alpha\mathbf{x} + \alpha\mathbf{y}$ (дистрибутивность умножения вектора на скаляр относительно сложения векторов).

Линейным отображением (оператором) векторного пространства L_K над полем K в векторное пространство M_K над тем же полем K (ли-

нейным оператором из L_K в M_K) называется отображение $f: L_K \rightarrow M_K$, удовлетворяющее условию линейности:

- $f(x + y) = f(x) + f(y)$,
- $f(\alpha x) = \alpha f(x)$.

для всех $x, y \in L_K$ и $\alpha \in K$.

Базис, размерность, ранг

Рангом системы строк (столбцов) матрицы A с m строк и n столбцов называется максимальное число линейно независимых строк.

Число столбцов и строк задают **размерность** матрицы.

Векторы $\mathbf{x}_1, \mathbf{x}_2, \dots, \mathbf{x}_n$ называются линейно зависимыми, если существует их нетривиальная линейная комбинация, значение которой равно нулю; то есть $\alpha_1 \mathbf{x}_1 + \alpha_2 \mathbf{x}_2 + \dots + \alpha_n \mathbf{x}_n = \mathbf{0}$ при некоторых коэффициентах $\alpha_1, \alpha_2, \dots, \alpha_n \in F$, причём хотя бы один из коэффициентов α_i отличен от нуля.

В противном случае эти векторы называются линейно независимыми.

Число элементов (мощность) максимального линейно независимого множества элементов векторного пространства не зависит от выбора этого множества. Данное число называется **рангом**, или **размерностью**, пространства, а само это множество — **базисом**. Элементы базиса именуют **базисными векторами**. Размерность пространства чаще всего обозначается символом \dim .

Собственные числа и собственные векторы

Пусть L — линейное пространство над полем K , $A: L \rightarrow L$ — линейное преобразование.

Собственным вектором линейного преобразования A называется такой ненулевой вектор $x \in L$, что для некоторого $\lambda \in K$ $Ax = \lambda x$.

Собственным значением (собственным числом) линейного преобразования A называется такое число $\lambda \in K$, для которого существует собственный вектор, то есть уравнение $Ax = \lambda x$ имеет ненулевое решение $x \in L$.

Упрощённо говоря, собственный вектор — любой ненулевой вектор x , который отображается в коллинеарный ему вектор λx оператором A , а соответствующий скаляр λ называется собственным значением оператора.

Характеристический многочлен

Для данной матрицы A , $\chi(\lambda) = \det(A - \lambda E)$, где E — единичная матрица, является многочленом от λ , который называется характеристическим многочленом матрицы A .

1.4. Теория вероятностей

Зависимые и независимые события

Два события называются **независимыми**, если появление одного из них не изменяет вероятность появления другого. Например, если в цехе работают две автоматические линии, по условиям производства не взаимосвязанные, то остановки этих линий являются независимыми событиями.

События называются **зависимыми**, если одно из них влияет на вероятность появления другого. Например, две производственные установки связаны единым технологическим циклом. Тогда вероятность выхода из строя одной из них зависит от того, в каком состоянии находится другая.

Условные вероятности

Вероятность одного события B , вычисленная в предположении осуществления другого события A , называется условной вероятностью события B и обозначается $P\{B|A\}$.

Формула полной вероятности

Если событие A наступает только при условии появления одного из событий B_1, B_2, \dots, B_n , образующих полную группу несовместных событий, то вероятность события A равна сумме произведений вероятностей каждого из

событий B_1, B_2, \dots, B_n на соответствующую условную вероятность события B_1, B_2, \dots, B_n : $P\{A\} = \sum_{i=1}^n P\{B_i\}P\{A|B_i\}$.

При этом события B_i , $i = 1, \dots, n$ называются гипотезами, а вероятности $P\{B_i\}$ — априорными.

Математическое ожидание

Математическое ожидание дискретной случайной величины X вычисляется как сумма произведений значений x_i , которые принимает случайная величина X , на соответствующие вероятности p_i : $M[X] = \sum_{i=1}^{\infty} x_i p_i$.

Задание. Вероятность попадания в цель при одном выстреле равна 0,8 и уменьшается с каждым выстрелом на 0,1. Составить закон распределения числа попаданий в цель, если сделано три выстрела. Найти математическое ожидание, этой случайной величины.

Решение. Введем дискретную случайную величину X = (Число попаданий в цель). X может принимать значения 0, 1, 2 и 3. Найдем соответствующие вероятности. Вероятность не попасть 3 раза: $0,2 * 0,3 * 0,4$. Вероятность не попасть 2 раза: $0,2 * 0,3 * 0,6 + 0,2 * 0,7 * 0,4 + 0,8 * 0,3 * 0,4$. И т.д. Мат. ожидание будет $0 * 0,2 * 0,3 * 0,4 + 1 * 0,2 * 0,3 * 0,6 + 0,2 * 0,7 * 0,4 + 0,8 * 0,3 * 0,4$ и т.д.

Второй момент

Начальным моментом s -го порядка прерывной случайной величины называется сумма вида: $\alpha_s[X] = \sum_{i=1}^{\infty} x_i^s p_i$.

Математическое ожидание — первый начальный момент случайной величины.

Неравенства Маркова и Чебышёва

Неравенство Маркова дает вероятностную оценку того, что значение неотрицательной случайной величины превзойдет некоторую константу через известное математическое ожидание. Когда никаких других данных о

распределении нет, неравенство дает некоторую информацию, хотя зачастую оценка груба или тривиальна.

Пусть X - случайная величина, принимающая неотрицательные значения, $M(X)$ - ее конечное математическое ожидание, то для любых $a > 0$ выполняется: $P(X \geq a) \leq \frac{M(X)}{a}$.

Задача: Среднее количество вызовов, поступающих на коммутатор завода в течение часа, равно 300. Оценить вероятность того, что в течение следующего часа число вызовов на коммутатор превысит 400. **Решение:** По условию $M(X) = 300$. Воспользуемся формулой (неравенством Маркова): $P(X \geq 400) \leq \frac{300}{400} = 0,75$, т.е. вероятность того, что число вызовов превысит 400, будет не более 0,75.

Неравенство Чёбышева показывает, что случайная величина принимает значения близкие к среднему (математическому ожиданию) и дает оценку вероятности больших отклонений.

$$P(|X - M(X)| \geq a) \leq \frac{D(X)}{a^2}, a > 0$$

2. Алгоритмы и структуры данных

Нужно уметь написать код для перечисленных ниже элементарных алгоритмов.

2.1. Оценка алгоритмов

Мы рассчитываем, что вы понимаете, какое количество операций и объём дополнительной памяти необходимы для обсуждаемых алгоритмов и из каких соображений это получается.

2.2. Простейшие алгоритмы

Поиск заданного элемента

В отсортированном массиве:

Бинарный поиск:

1. Определение значения элемента в середине структуры данных. Полученное значение сравнивается с ключом.
2. Если ключ меньше значения середины, то поиск осуществляется в первой половине элементов, иначе — во второй.
3. Поиск сводится к тому, что вновь определяется значение срединного элемента в выбранной половине и сравнивается с ключом.
4. Процесс продолжается до тех пор, пока не будет найден элемент со значением ключа или не станет пустым интервал для поиска.

```
public static int binarySearch(int arr[], int elementToSearch) {  
    int firstIndex = 0;  
    int lastIndex = arr.length - 1;  
  
    while(firstIndex <= lastIndex) {  
        int middleIndex = (firstIndex + lastIndex) / 2;  
  
        if (arr[middleIndex] == elementToSearch) {  
            return middleIndex;  
        }  
    }  
}
```

```

    }

    else if (arr[middleIndex] < elementToSearch)
        firstIndex = middleIndex + 1;

    else if (arr[middleIndex] > elementToSearch)
        lastIndex = middleIndex - 1;

    }
    return -1;
}

```

Сложность: $O(\log n)$.

В неупорядоченном массиве:

Линейный поиск:

```

public static int linearSearch(int arr[], int elementToSearch) {

    for (int index = 0; index < arr.length; index++) {
        if (arr[index] == elementToSearch)
            return index;
    }
    return -1;
}

```

Сложность: $O(n)$.

Поиск наибольшего элемента

Линейный поиск:

```

public static int linearSearch(int arr[]) {

    int maxElement = arr[0];
    for (int index = 1; index < arr.length; index++) {

```

```

        if (arr[index] > maxElement){
            maxElement = arr[index]
        }
    }

    return maxElement;
}

```

Сложность: $O(n)$.

Сортировка вставкой

Общая суть сортировок вставками такова:

- Перебираются элементы в неотсортированной части массива.
- Каждый элемент вставляется в отсортированную часть массива на то место, где он должен находиться.

То есть, сортировки вставками всегда делят массив на 2 части — отсортированную и неотсортированную. Из неотсортированной части извлекается любой элемент. Поскольку другая часть массива отсортирована, то в ней достаточно быстро можно найти своё место для этого извлечённого элемента. Элемент вставляется куда нужно, в результате чего отсортированная часть массива увеличивается, а неотсортированная уменьшается.

Пример:

6 5 3 1 8 7

6 5 3 1 8 7

5 6 3 1 8 7

3 5 6 1 8 7

1 3 5 6 8 7

1 3 5 6 8

1 3 5 6 7 8

```

public static void insertIntoSort(int[] arr) {
    int temp, j;
    for(int i = 0; i < arr.length - 1; i++){

```



```

    if (arr[i] > arr[i + 1]) {
        temp = arr[i + 1];
        arr[i + 1] = arr[i];
        j = i;
        while (j > 0 && temp < arr[j - 1]) {
            arr[j] = arr[j - 1];
            j--;
        }
        arr[j] = temp;
    }
}

```

Вычислительная сложность: $O(n^2)$.

Сортировка пузырьком

Расположим массив сверху вниз, от нулевого элемента - к последнему. **Идея метода:** шаг сортировки состоит в проходе снизу вверх по массиву. По пути просматриваются пары соседних элементов. Если элементы некоторой пары находятся в неправильном порядке, то меняем их местами. После нулевого прохода по массиву "вверх" оказывается самый "легкий" элемент - отсюда аналогия с пузырьком. Следующий проход делается до второго сверху элемента, таким образом второй по величине элемент поднимается на правильную позицию... Делаем проходы по все уменьшающейся нижней части массива до тех пор, пока в ней не останется только один элемент. На этом сортировка заканчивается, так как последовательность упорядочена по возрастанию.

Пример:

```

4 4 4 4 2 | 2 2 2 2
9 9 9 2 4 | 3 3 3 3
7 7 2 9 9 | 4 4 4 4
6 2 7 7 7 | 9 9 6 6
2 6 6 6 6 | 7 7 9 7

```

3 3 3 3 3 | 6 6 7 9

```
public int[] Sort(int[] array) {
    int i = 0;
    int goodPairsCounter = 0;
    while (true) {
        if (array[i] > array[i + 1]) {
            int q = array[i];
            array[i] = array[i + 1];
            array[i + 1] = q;
            goodPairsCounter = 0;
        } else {
            goodPairsCounter++;
        }
        i++;
        if (i == array.length - 1) {
            i = 0;
        }
        if (goodPairsCounter == array.length - 1) break;
    }
    return array;
}
```

Вычислительная сложность: $O(n^2)$.

Быстрая сортировка

Пошаговое описание работы алгоритма быстрой сортировки:

1. Выбрать опорный элемент из массива. Обычно опорным элементом является средний элемент.
2. Разделить массив на два подмассива: элементы, меньше опорного и элементы, больше опорного.
3. Рекурсивно применить сортировку к двум подмассивам.

Пример:

4 9 7 6 2 3 8
4 9* 7 6 2 3* 8
4 3 7* 6 2* 9 8
4 3 2 6 7 9 8

Дальше вызываем от двух половинок.

```
public static void quickSort(int[] source, int leftBorder, int rightBorder) {
    int leftMarker = leftBorder;
    int rightMarker = rightBorder;
    int pivot = source[(leftMarker + rightMarker) / 2];
    do {
        // Двигаем левый маркер слева направо пока элемент меньше, чем pivot
        while (source[leftMarker] < pivot) {
            leftMarker++;
        }
        // Двигаем правый маркер, пока элемент больше, чем pivot
        while (source[rightMarker] > pivot) {
            rightMarker--;
        }
        // Проверим, не нужно обменять местами элементы,
        // на которые указывают маркеры
        if (leftMarker <= rightMarker) {
            // Левый маркер будет меньше правого
            // только если мы должны выполнить swap
            if (leftMarker < rightMarker) {
                int tmp = source[leftMarker];
                source[leftMarker] = source[rightMarker];
                source[rightMarker] = tmp;
            }
            // Сдвигаем маркеры, чтобы получить новые границы
            leftMarker++;
            rightMarker--;
        }
    }
```

```

} while (leftMarker <= rightMarker);

// Выполняем рекурсивно для частей
if (leftMarker < rightBorder) {
    quickSort(source, leftMarker, rightBorder);
}

if (leftBorder < rightMarker) {
    quickSort(source, leftBorder, rightMarker);
}
}

```

Вычислительная сложность: $O(n \log n)$.

Иерархические сортировки

Пирамидальная сортировка или сортировка кучей:

Сортировка пирамидой использует бинарное сортирующее дерево. Сортирующее дерево — это такое дерево, у которого выполнены условия:

1. Каждый лист имеет глубину либо d , либо $d - 1$, d — максимальная глубина дерева.
2. Значение в любой вершине не меньше (другой вариант — не больше) значения её потомков.

Удобная структура данных для сортирующего дерева — такой массив arr , что $arr[0]$ — элемент в корне, а потомки элемента $arr[i]$ являются $arr[2i+1]$ и $arr[2i+2]$.

Алгоритм сортировки будет состоять из двух основных шагов:

1. Выстраиваем элементы массива в виде сортирующего дерева: $arr[i] \geq arr[2i+1]$, $arr[i] \geq arr[2i+2]$ при $0 \leq i \leq \frac{n}{2}$.
2. Будем удалять элементы из корня по одному за раз и перестраивать дерево. То есть на первом шаге обмениваем $arr[0]$ и $arr[n-1]$, преобразовываем $arr[0]$, $arr[1]$, .., $arr[n-2]$ в сортирующее дерево. Затем переставляем $arr[0]$ и $arr[n-2]$, преобразовываем $arr[0]$, $arr[1]$, .., $arr[n-3]$ в

сортирующее дерево. Процесс продолжается до тех пор, пока в сортирующем дереве не останется один элемент. Тогда `arr` - — упорядоченная последовательность.

Пример:

5 3 4 1 2 - Строим кучу из исходного массива
2 3 4 1 5 - Меняем местами первый и последний элементы
4 3 2 1 5 - Строим кучу из первых четырёх элементов
1 3 2 4 5 - Меняем местами первый и четвёртый элементы
3 1 2 4 5 - Строим кучу из первых трёх элементов
2 1 3 4 5 - Меняем местами первый и третий элементы
2 1 3 4 5 - Строим кучу из двух элементов
1 2 3 4 5 - Меняем местами первый и второй элементы

```
/*
 * Класс для сортировки массива целых чисел с помощью кучи.
 * Методы в классе написаны в порядке их использования. Для сортировки
 * вызывается статический метод sort(int[] a)
 */
class HeapSort {
    /*
     * Размер кучи. Изначально равен размеру сортируемого массива
     */
    private static int heapSize;

    /*
     * Сортировка с помощью кучи.
     * Сначала формируется куча:
     * Теперь максимальный элемент массива находится в корне кучи. Его нужно
     * поменять местами с последним элементом и убрать из кучи (уменьшить
     * размер кучи на 1). Теперь в корне кучи находится элемент, который раньше
     * был последним в массиве. Нужно переупорядочить кучу так, чтобы
     * выполнялось основное условие кучи - a[parent] >= a[child].
     * После этого в корне окажется максимальный из оставшихся элементов.
     */
}
```

```

    * Повторить до тех пор, пока в куче не останется 1 элемент
    */
public static void sort(int[] a) {
    buildHeap(a);
    while (heapSize > 1) {
        swap(a, 0, heapSize - 1);
        heapSize--;
        heapify(a, 0);
    }
}

/*
    * Построение кучи. Поскольку элементы с номерами начиная с a.length / 2 + 1
    * это листья, то нужно переупорядочить поддеревья с корнями в индексах
    * от 0 до a.length / 2 (метод heapify вызывать в порядке убывания индексов)
    */
private static void buildHeap(int[] a) {
    heapSize = a.length;
    for (int i = a.length / 2; i >= 0; i--) {
        heapify(a, i);
    }
}

/*
    * Переупорядочивает поддерево кучи начиная с узла i так, чтобы выполнялось
    * основное свойство кучи - a[parent] >= a[child].
    */
private static void heapify(int[] a, int i) {
    int l = left(i);
    int r = right(i);
    int largest = i;
    if (l < heapSize && a[i] < a[l]) {
        largest = l;

```

```

    }
    if (r < heapSize && a[largest] < a[r]) {
        largest = r;
    }
    if (i != largest) {
        swap(a, i, largest);
        heapify(a, largest);
    }
}

/*
 * Возвращает индекс правого потомка текущего узла
 */
private static int right(int i) {
    return 2 * i + 2;
}

/*
 * Возвращает индекс левого потомка текущего узла
 */
private static int left(int i) {
    return 2 * i + 1;
}

/*
 * Меняет местами два элемента в массиве
 */
private static void swap(int[] a, int i, int j) {
    int temp = a[i];
    a[i] = a[j];
    a[j] = temp;
}

```

}

Сложность: $O(n \log n)$.

КТО ТУТ У НАС НЕ РАБОТАЕТ
В ТЕЛЕФОНЧИКЕ СИДИТ

2.3. Простейшие структуры данных

Массив

Массив — структура данных, хранящая набор значений (элементов массива), идентифицируемых по индексу или набору индексов, принимающих целые (или приводимые к целым) значения из некоторого заданного непрерывного диапазона.

Особенностью массива как структуры данных (в отличие, например, от связного списка) является константная вычислительная сложность доступа к элементу массива по индексу. Имеет константную длину.

Список

Связный список — базовая динамическая структура данных, состоящая из узлов, каждый из которых содержит как собственно данные, так и одну или две ссылки («связки») на следующий и/или предыдущий узел списка. Принципиальным преимуществом перед массивом является структурная гибкость: порядок элементов связного списка может не совпадать с порядком расположения элементов данных в памяти компьютера, а порядок обхода списка всегда явно задаётся его внутренними связями.

Стек

Стек — абстрактный тип данных, представляющий собой список элементов, организованных по принципу LIFO (англ. last in — first out, «последним пришёл — первым вышел»).

Чаще всего принцип работы стека сравнивают со стопкой тарелок: чтобы взять вторую сверху, нужно снять верхнюю.

Зачастую стек реализуется в виде однонаправленного списка (каждый элемент в списке содержит помимо хранимой информации в стеке указатель на следующий элемент стека).

Очередь

Очередь — абстрактный тип данных с дисциплиной доступа к элементам «первый пришёл — первый вышел» (FIFO, англ. first in, first out). Добавление элемента (принято обозначать словом enqueue — поставить в очередь) возможно лишь в конец очереди, выборка — только из начала очереди (что принято называть словом dequeue — убрать из очереди), при этом выбранный элемент из очереди удаляется.

3. Программирование

Нужно знать базовые принципы одного из «традиционных» (C, C++, Java, Python и др.) языков программирования.

Основы синтаксиса

- Язык Java различает прописные и строчные буквы.
- Каждая команда (оператор) в языке Java должна заканчиваться точкой с запятой.
- Программа на Java состоит из одного или нескольких классов. Абсолютно вся функциональная часть программы (т.е. то, что она делает) должна быть помещена в методы тех или иных классов.
- Хотя бы в одном из классов должен существовать метод `main()`. Именно этот метод и будет выполняться первым.
- В простейшем случае программа может состоять из одного (или даже ни одного) пакета, одного класса внутри пакета и единственного метода `main()` внутри класса. Команды программы будут записываться между строчкой

```
public static void main(String[] args) { }
```

и закрывающей фигурной скобкой, обозначающей окончание тела метода.

Переменные

- Целочисленные (к ним относятся `byte`, `short`, `int`, `long`).
- С плавающей точкой (к ним относятся `float`, `double`).
- Символы (`char`).
- Логические (`boolean`).

Условные выражения

- Условный оператор `if`. Если логическое выражение в скобках истинно, то выполняется блок кода в фигурных скобках после `if`. Если логическое выражение принимает значение `false`, то ничего не происходит.

- Условный оператор if-else. Конструкция if-else отличается от предыдущей тем, что если логическое выражение в круглых скобках принимает значение false, то выполняется блок кода, находящийся в фигурных скобках после ключевого слова else.
- Условный оператор switch — case. Условный оператор switch — case удобен в тех случаях, когда количество вариантов очень много и писать для каждого if-else очень долго. Конструкция имеет следующий вид:

```
switch (expression) {
    case value1:
        //блок кода 1;
        break;
    case value2:
        //блок кода 2;
        break;
    ...
    case valueN:
        //блок кода N;
        break;
    default:
        //блок N+1;
}
```

Циклы

- Цикл for.

```
for (int i = 1; i < 9; i++)
{
    // действия
}
```

- Цикл do сначала выполняет код цикла, а потом проверяет условие в инструкции while. И пока это условие истинно, цикл повторяется. Например:

```

int j = 7;
do{
    System.out.println(j);
    j--;
}
while (j > 0);

```

- Цикл **while** сразу проверяет истинность некоторого условия, и если условие истинно, то код цикла выполняется. Например:

```

int j = 6;
while (j > 0){

    System.out.println(j);
    j--;
}

```

- Оператор **break** позволяет выйти из цикла в любой его момент, даже если цикл не закончил свою работу.
- Чтобы цикл не завершился, а просто переходил к следующей итерации, используем оператор **continue**.

Массивы

```

// Объявление массива.
int[] myArray;

// Создание, то есть, выделение памяти
// для массива на 10 элементов типа int.
myArray = new int[10];

```

Функции

Метод — это именованный блок кода, который объявляется внутри класса и может быть использован многократно.

Хорошо написанный метод решает одну практическую задачу: находит

квадратный корень из числа (как штатный метод `sqrt()` в Java), преобразует число в строку (метод `toString()`), присваивает значения полям объекта и так далее.

Новый метод сначала объявляют и определяют, затем вызывают для нужного объекта или класса.

Методы могут возвращать или не возвращать значения, могут вызываться с указанием параметров или без. Тип возвращаемых данных указывают при объявлении метода — перед его именем.

В примере ниже метод должен найти большее из двух целых чисел, поэтому тип возвращаемого значения — `int`:

```
// Заголовок метода.  
public static int maxFinder(int a, int b) {  
    // Ниже - тело метода.  
    int max;  
    if (a < b)  
        max = b;  
    else  
        max = a;  
    return max;  
}
```

Рекурсия

```
private int factorial(int n) {  
    int result = 1;  
    if (n == 1 || n == 0) {  
        return result;  
    }  
    result = n * factorial(n-1);  
    return result;  
}
```

Динамическая память

Динамическое распределение памяти — способ выделения оперативной памяти компьютера для объектов в программе, при котором выделение памяти под объект осуществляется во время выполнения программы.

Куча — это хранилище памяти, также расположенное в ОЗУ, которое допускает динамическое выделение памяти и не работает по принципу стека: это просто склад для ваших переменных. Когда вы выделяете в куче участок памяти для хранения переменной, к ней можно обратиться не только в потоке, но и во всем приложении. Именно так определяются глобальные переменные. По завершении приложения все выделенные участки памяти освобождаются. Размер кучи задаётся при запуске приложения, но, в отличие от стека, он ограничен лишь физически, и это позволяет создавать динамические переменные.

Вы взаимодействуете с кучей посредством ссылок, обычно называемых указателями — это переменные, чьи значения являются адресами других переменных. Создавая указатель, вы указываете на местоположение памяти в куче, что задаёт начальное значение переменной и говорит программе, где получить доступ к этому значению. Из-за динамической природы кучи ЦП не принимает участия в контроле над ней; в языках без сборщика мусора (C, C++) разработчику нужно вручную освобождать участки памяти, которые больше не нужны. Если этого не делать, могут возникнуть утечки и фрагментация памяти, что существенно замедлит работу кучи.

В сравнении со стеком, куча работает медленнее, поскольку переменные разбросаны по памяти, а не сидят на верхушке стека. Некорректное управление памятью в куче приводит к замедлению её работы; тем не менее, это не уменьшает её важности — если вам нужно работать с динамическими или глобальными переменными, пользуйтесь кучей.

Стек

Стек — это область оперативной памяти, которая создаётся для каждого потока. Он работает в порядке LIFO (Last In, First Out), то есть последний добавленный в стек кусок памяти будет первым в очереди на вывод из стека.

Каждый раз, когда функция объявляет новую переменную, она добавляется в стек, а когда эта переменная пропадает из области видимости (например, когда функция заканчивается), она автоматически удаляется из стека. Когда стековая переменная освобождается, эта область памяти становится доступной для других стековых переменных.

Из-за такой природы стека управление памятью оказывается весьма логичным и простым для выполнения на ЦП; это приводит к высокой скорости, в особенности потому, что время цикла обновления байта стека очень мало, т.е. этот байт скорее всего привязан к кэшу процессора. Тем не менее, у такой строгой формы управления есть и недостатки. Размер стека — это фиксированная величина, и превышение лимита выделенной на стеке памяти приведёт к переполнению стека. Размер задаётся при создании потока, и у каждой переменной есть максимальный размер, зависящий от типа данных. Это позволяет ограничивать размер некоторых переменных (например, целочисленных), и вынуждает заранее объявлять размер более сложных типов данных (например, массивов), поскольку стек не позволит им изменить его. Кроме того, переменные, расположенные на стеке, всегда являются локальными.

В итоге стек позволяет управлять памятью наиболее эффективным образом — но если вам нужно использовать динамические структуры данных или глобальные переменные, то стоит обратить внимание на кучу.