Algoritmi e strutture dati

Giacomo Fantoni

Telegram: @GiacomoFantoni

 $Github: \ https://github.com/giacThePhantom/AlgoritmiStruttureDati$

 $18\ \mathrm{marzo}\ 2020$

Indice

1	Intr	oduzio	one	7
	1.1	Descri	zione di un algoritmo	7
		1.1.1	Pseudo-codice	7
	1.2	Valuta	azione degli algoritmi	8
		1.2.1	Efficienza	8
		1.2.2	Correttezza	8
2	Ana	alisi di	algoritmi	11
	2.1	Model	lli di calcolo	11
		2.1.1	Macchina di Turing	12
		2.1.2	Random Access Machine (RAM)	12
	2.2	Funzio	oni di costo, analisi asintotica	12
		2.2.1	Notazione \mathbf{O}	12
		2.2.2	Notazione Ω	13
		2.2.3	Notazione Θ	13
		2.2.4	Proprietà della notazione asintotica	13
		2.2.5	Notazioni \mathbf{o} , ω	16
		2.2.6	Classificazione delle funzioni	17
	2.3	renze	17	
		2.3.1	Analisi per livelli	17
		2.3.2	Metodo della sostituzione	17
		2.3.3	Metodo delle ricorrenze comuni	17
	2.4	Relazi	one tra complessità di un problema e di un algoritmo	18
		2.4.1	Complessità in tempo di un algoritmo	19
		2.4.2	Complessità in tempo di un problema computazionale	19
	2.5	Valuta	are algoritmi in base alla tipologia di input	19
		2.5.1	Tipologie di analisi	19
		2.5.2	Algoritmi di ordinamento	19
	2.6	Analis	si ammortizzata	22
		2.6.1	Metodi per l'analisi ammortizzata	22

3	Stri	itture dati	25	
	3.1	Sequenza	25	
	3.2	Insiemi	26	
	3.3	Dizionari	28	
	3.4	Alberi e grafi	28	
		3.4.1 Alberi ordinati	28	
		3.4.2 Grafi	28	
		3.4.3 Operazioni	28	
	3.5	Lista	29	
	3.6	Pila	30	
	3.7	Coda	30	
	5.1	Coda	30	
4	Alb	eri	33	
	4.1	Alberi radicati	33	
		4.1.1 Definizioni	33	
		4.1.2 Terminologia	33	
	4.2	Visite di alberi	34	
		4.2.1 Visita in profondità	34	
		4.2.2 Visita in ampiezza	34	
	4.3	Albero binario	34	
		4.3.1 Specifica	35	
		4.3.2 Memorizzazione e implementazione	35	
		4.3.3 Visita in profondità	36	
	4.4	Alberi generici	36	
		4.4.1 Specifica	36	
		4.4.2 Memorizzazione	37	
_	A 11_	! 1!!	39	
5 Alberi di ricerca				
	5.1	Specifica	39	
		5.1.1 Ricerca	40	
		5.1.2 Minimo e massimo	40	
		5.1.3 Successore e predecessore	41	
		5.1.4 Inserimento	41	
		5.1.5 Cancellazione	42	
	5.2	Costo computazionale	43	
	5.3	Alberi di ricerca bilanciati	44	
		5.3.1 Alberi red-black	45	
6	Has	hing	51	
_		6.0.1 Definizioni	51	
	6.1	Funzioni hash	52	
	J.1	6.1.1 Come realizzare una funzione hash	52	
	6.2	Le collisioni	53	
	0.2	6.2.1 Liste o vettori di trabocco (Concatenamento o chaining).	53	
		6.2.2 Indirizzamento aperto	54	
	6.3	Complessità	57	
	0.0	Complessina	91	

7			lizionari	59
	7.1	Insiemi		60
			Insiemi realizzati con vettori booleani	60
			Insiemi realizzati con liste	61
		7.1.3	Strutture dati complesse	62
	7.2	Bloom	filters	62
		7.2.1	Specifica	62
		7.2.2	Applicazioni	62
		7.2.3	Implementazione	63
		7.2.4	Caratterizzazione matematica	63
8	Grai	fi		65
_			Definizioni	65
			Specifica	66
	8.1		izzare grafi	67
	0.1		Matrice di adiacenza	67
			Liste di adiacenza	67
			Iterazioni su nodi e archi	68
	8.2		lei grafi	68
	0.2		Visita in ampiezza o breadth-first search	69
			Visita in profondità o depth-first search	70
		0.2.2	visita in proiondita o deptii-inst search	70
9	Stru	itture o	lati speciali	79
	9.1	Code co	on priorità	79
		9.1.1	Specifica	79
		9.1.2	Implementazioni	80
		9.1.3	Heap	80
		9.1.4	Implementazione di code con priorità	83
	9.2		disgiunti - Merge-find set	85
			Specifica	86
			Componenti connesse dinamiche	86
			Implementazione con insieme di liste	86
			Implementazione con insieme di alberi	86
			Tecniche euristiche	87
10	Scel	ta		89
10			lema dei cammini minimi	89
	10.1	-	Varianti del problema	89
			Sottostruttura ottima	
	10.9			90 91
	10.2		na di Bellman	
	10.0		Implementazioni	91
	10.3		mo di Dijkstra	92
			Funzionamento	92
	10.4		Correttezza per pesi positivi	93
	10.4		Bellman-Ford, Moore	95 05
		/	LACTOLLOWIN	un

	96
	97
, 0	97
V	98
	98
	98
10.9 Chiusura transitiva (algoritmo di Warshall)	99
11 Risoluzione problemi 10	01
11.1 Classificazione dei problemi	01
11.2 Definizione matematica del problema	
11.3 Tecniche di soluzione problemi	02
12 Divide-et-impera	വ
12.1 Le torri di Hanoi	
12.1 Le torri di Hanor	
12.2.1 Caratterizzazione	
12.2.1 Caratterizzazione	
12.3 Conclusioni	บอ
13 Programmazione dinamica 10	
13.1 Approccio generale	
13.1.1 Evitare di risolvere i problemi più di una volta 10	
13.1.2 Ricostruire la soluzione	
13.2 Memoization	
13.3 Problemi	
13.3.1 Domino lineare	
13.3.2 Hateville	
13.3.3 Knapsack	
13.3.4 Knapsack senza limiti	
13.3.5 Sottosequenza comune massimale	
13.3.6 String matching approximate	
13.3.7 Prodotto di catena di matrici	
13.3.8 Insieme indipendente di intervalli pesati	25
14 Algoritmi greedy 12	
14.1 Insieme indipendente massimale di intervalli	
14.1.1 Affrontare il problema	29
14.1.2 Sottostruttura ottima	
14.1.3 Definizione ricorsiva del costo della soluzione	30
14.1.4 Scelta ingorda	
14.2 Approccio a partire da programmazione dinamica	
14.3 Problema del resto	
14.3.1 Soluzione basata su programmazione dinamica 1	
14.3.2 Implementazione	
14 3 3 Scelta greedy	33

14.4	Approccio greedy senza programmazione dinamica					134
14.5	Scheduling					134
	14.5.1 Dimostrazione di correttezza					134
14.6	Problema dello zaino reale					135

Capitolo 1

Introduzione

Problema computazionale

Dati un dominio di input e uno di output, un problema computazionale è rappresentato dalla funzione matematica che associa un elemento del dominio di output ad ogni elemento del dominio di input.

Algoritmo

Dato un problema computazionale, un algoritmo è un procedimento effettivo espresso tramite una funzione di passi elementari ben specificati in un sistema formale di calcolo che risolve il problema in tempo finito.

1.1 Descrizione di un algoritmo

Per descrivere un algoritmo si rende necessario utilizzare un linguaggio formale ben definito detto pseudo-codice, indipendente dall'implementazione effettiva ma con dettaglio sufficiente a descrivere i passaggi necessari alla descrizione dell'algoritmo.

1.1.1 Pseudo-codice

- \bullet a=b
- $a \leftrightarrow b \equiv tmp = a; a = b; b = tmp$.
- $T[]A = \mathbf{new} \ T[1 \dots n].$
- $T[][]A = \mathbf{new} \ T[1 \dots n][1 \dots m].$
- Tipi in grassetto.
- and, or, not.

1.2. VALUTAZIONE DEGLI ALGORITMI

- $\bullet ==, \neq, \geq, \leq.$
- \bullet +, -, ·, /, |x|, [x], \log, x^2, \cdots .
- $iif(condizione, v_1, v_2)$.
- if condizione then istruzione.
- if conditione then $istruzione_1$ else then $istruzione_2$.
- while condizione do istruzione.
- foreach $elemento \in insieme$ do istruzione.
- return
- % commento.

1.2 Valutazione degli algoritmi

1.2.1 Efficienza

Si definisce complessità di un algoritmo l'analisi delle risorse necessarie per la sua risoluzione, in funzione di tipologia e dimensione di input. Le risorse si distinguono in tempo, memoria e banda (per gli algoritmi distribuiti).

Tempo

Il numero di secondi necessari alla risoluzione dell'algoritmo dipende da troppi fattori, si utilizzano pertanto tecniche di analisi che prendono in considerazione il numero di operazioni rilevanti, quelle che caratterizzano lo scopo dell'algoritmo.

1.2.2 Correttezza

Per valutare la correttezza di algoritmi si devono considerare le invarianti:

- Invariante: una condizione che deve rimanere vera sempre in un certo punto del programma.
- Invariante di ciclo: una condizione che deve rimanere vera all'inizio dell'iterazione di un ciclo.
- Invariante di classe: una condizione sempre vera al termine dell'esecuzione di un metodo di una classe.

Invariante di ciclo e algoritmi iterativi

L'invariante di ciclo permette di dimostrare la correttezza degli algoritmi iterativi attraverso il principio di induzione:

- $\bullet\,$ Inizializzazione (caso base): l'invariante è vera prima della prima iterazione.
- Conservazione (passo induttivo): se la condizione è vera prima di un'interazione allora rimane vera al suo termine.
- Conclusione: quando il ciclo termina l'invariante deve rappresentare la correttezza dell'algoritmo.

Capitolo 2

Analisi di algoritmi

Per definire la complessità di un algoritmo occorre definire una funzione che ha come dominio la dimensione dell'input e come insieme immagine il tempo.

Dimensione dell'input

La dimensione dell'input può essere definita secondo due criteri:

- Criterio di costo logaritmico: la taglia dell'input è il numero di bit necessari a rappresentarlo.
- Criterio di costo uniforme: la taglia dell'input è il numero di elementi di cui è costituito.

In molti casi si può assumere che gli elementi siano costituiti da un numero costante di bit, e in tal caso le due misure coincidono a meno di una costante moltiplicativa.

Definizione di tempo

Si definisce il tempo come il numero di istruzioni elementari necessarie al completamento dell'algoritmo. Si definisce elementare una funzione che può essere svolta in tempo costante dal processore.

2.1 Modelli di calcolo

Un modello di calcolo è una rappresentazione astratta del calcolatore. L'astrazione permette di nascondere dei dettagli, il suo realismo permette di riflettere con un certo grado di precisione una situazione reale e la potenza matematica di trarre conclusioni formali sul costo.

2.1.1 Macchina di Turing

Una macchina di Turing è una macchina ideale che manipola i dati contenuti su un nastro di lunghezza infinita secondo un insieme prefissato di regole. Ad ogni passo la macchina di Turing:

- Legge il simbolo sotto la testina.
- Modifica il proprio stato interno.
- Scrive un nuovo simbolo nella cella.
- Muove la testina a destra o a sinistra.

Questo modello è fondamentale per lo studio della calcolabilità ma è troppo dettagliato per l'analisi.

2.1.2 Random Access Machine (RAM)

Memoria

La memoria è costituita da un numero infinito di celle di dimensione finita a cui si accede, indipendentemente dalla posizione, in tempo costante.

Processore (singolo)

Un insieme di istruzioni simili a quelle reali: algebriche, logiche e di salto.

Costo delle istruzioni elementari

Uniforme e ininfluente ai fini dell'analisi.

2.2 Funzioni di costo, analisi asintotica

Per studiare la complessità di un algoritmo si analizza il suo comportamento asintotico, ovvero quando la dimensione del suo input tende a infinito.

2.2.1 Notazione O

Sia g(n) una funzione di costo, si indica con O(g(n)) l'insieme delle funzioni f(n) tali per cui:

$$\exists c > 0, \exists m \geq 0 : f(n) \leq cg(n), \forall n \geq m$$

g(n) si dice limite asintotico superiore di f(n), ovvero f(n) cresce al più come g(n).

2.2.2 Notazione Ω

Sia g(n) una funzione di costo, si indica con $\Omega(g(n))$ l'insieme delle funzioni f(n) tali per cui:

$$\exists c > 0, \exists m \geq 0 : f(n) \geq cg(n), \forall n \geq m$$

g(n) si dice limite asintotico inferiore di f(n), ovvero f(n) cresce almeno quanto g(n).

2.2.3 Notazione Θ

Sia g(n) una funzione di costo, si indica con $\Theta(g(n))$ l'insieme delle funzioni f(n) tali per cui:

$$\exists c_1 > 0, \exists c_2 > 0, \exists m \ge 0 : c_1 g(n) \le f(n) \le c_2 g(n), \forall n \ge m$$

f(n) cresce esattamente come g(n) e $f(n) = \Theta(g(n))$ se e solo se f(n) = O(g(n)) e $f(n) = \Omega(g(n))$.

2.2.4 Proprietà della notazione asintotica

Espressioni polinomiali

Enunciato

$$f(n) = a_k n^k + a_{k-1} n^{k-1} + \dots + a_1 n + a_0, a_k > 0 \Rightarrow f(n) = \Theta(n^k)$$

Limite superiore

$$\exists c > 0, \exists m > 0 : f(n) < cn^k, \forall n > m$$

Dimostrazione

$$f(n) = a_k n^k + a_{k-1} n^{k-1} + \dots + a_1 n + a_0$$

$$\leq a_k n^k + |a_{k-1}| n^{k-1} + \dots + |a_1| n + |a_0|$$

$$\leq a_k n^k + |a_{k-1}| n^k + \dots + |a_1| n^k + |a_0| n^k \qquad \forall n \geq 1$$

$$= (a_k + |a_{k-1}| + \dots + |a_1| + |a_0|) n^k$$

$$\stackrel{?}{\leq} c n^k$$

Vera per $c \ge (a_k + |a_{k-1}| + \dots + |a_1| + |a_0|)$ e per m = 1.

Limite inferiore

$$\exists d > 0, \exists m \geq 0 : f(n) \geq dn^k, \forall n \geq m$$

Dimostrazione

$$f(n) = a_k n^k + a_{k-1} n^{k-1} + \dots + a_1 n + a_0$$

$$\geq a_k n^k - |a_{k-1}| n^{k-1} - \dots - |a_1| n - |a_0|$$

$$\geq a_k n^k - |a_{k-1}| n^{k-1} - \dots - |a_1| n^{k-1} - |a_0| n^{k-1} \qquad \forall n \geq 1$$

$$= (a_k + |a_{k-1}| + \dots + |a_1| + |a_0|) n^k$$

$$\stackrel{?}{>} dn^k$$

Vera per $d \le a_k - \frac{|a_{k-1}|}{n} - \frac{|a_{k-2}|}{n} - \dots - \frac{|a_1|}{n} - \frac{|a_0|}{n} > 0 \Leftrightarrow n > \frac{|a_{k-1} + \dots + |a_0|}{a_k}$.

Dualità

Enunciato

$$f(n) = O(g(n)) \Leftrightarrow g(n) = \Omega(f(n))$$

Dimostrazione

$$\begin{split} f(n) &= O(g(n)) \Leftrightarrow f(n) \leq cg(n), \forall n \geq m \\ &\Leftrightarrow g(n) \geq \frac{1}{c}f(n), \forall n \geq m \\ &\Leftrightarrow g(n) \geq c' = f(n), \forall n \geq m, c' = \frac{1}{c} \\ &\Leftrightarrow g(n) = \Omega(f(n)) \end{split}$$

Eliminazione delle costanti

Enunciato

$$f(n) = O(g(n)) \Leftrightarrow af(n) = O(g(n)), \forall a > 0$$
(2.1)

$$f(n) = \Omega(g(n)) \Leftrightarrow af(n) = \Omega(g(n)), \forall a > 0$$
 (2.2)

Dimostrazione

$$f(n) = O(g(n)) \Leftrightarrow f(n) \leq cg(n), \forall n \geq m$$

$$\Leftrightarrow af(n) \leq acg(n), \forall n \geq m, \forall a \geq 0$$

$$\Leftrightarrow af(n) \leq c'g(n), \forall n \geq m, c' = ac > 0$$

$$\Leftrightarrow af(n) = O(g(n))$$

La dimostrazione è analoga per il limite inferiore.

Sommatoria

Enunciato

$$f_1(n) = O(g_1(n)), f_2(n) = O(g_2(n)) \Rightarrow f_1(n) + f_2(n) = O(\max(g_1(n), g_2(n)))$$

$$f_1(n) = \Omega(g_1(n)), f_2(n) = \Omega(g_2(n)) \Rightarrow f_1(n) + f_2(n) = \Omega(\min(g_1(n), g_2(n)))$$

Dimostrazione

$$f_{1}(n) = O(g_{1}(n)) \land f_{2}(n) = O(g_{2}(n)) \Rightarrow$$

$$f_{1}(n) \leq c_{1}g_{1}(n) \land f_{2}(n) \leq c_{2}g_{2}(n) \Rightarrow$$

$$f_{1}(n) + f_{2}(n) \leq c_{1}g_{1}(n) + c_{2}g_{2}(n) \Rightarrow$$

$$f_{1}(n) + f_{2}(n) \leq \max(c_{1}, c_{2})(2\max(g_{1}(n), g_{2}(n))) \Rightarrow$$

$$f_{1}(n) + f_{2}(n) = O(\max(g_{1}(n), g_{2}(n))$$

La dimostrazione è analoga per il limite inferiore.

Prodotto

$$f_1(n) = O(g_1(n)), f_2(n) = O(g_2(n)) \Rightarrow f_1(n) \cdot f_2(n) = O(g_1(n) \cdot g_2(n))$$
$$f_1(n) = \Omega(g_1(n)), f_2(n) = \Omega(g_2(n)) \Rightarrow f_1(n) \cdot f_2(n) = \Omega(g_1(n) \cdot g_2(n))$$

Dimostrazione

$$f_{1}(n) = O(g_{1}(n)) \land f_{2}(n) = O(g_{2}(n)) \Rightarrow$$

$$f_{1}(n) \leq c_{1}g_{1}(n) \land f_{2}(n) \leq c_{2}g_{2}(n) \Rightarrow$$

$$f_{1}(n) \cdot f_{2}(n) \leq c_{1}c_{2}g_{1}(n)g_{2}(n) \Rightarrow$$

$$f_{1}(n)f_{2}(n) = O(g_{1}(n)g_{2}(n))$$

Simmetria

Enunciato

$$f(n) = \Theta(g(n)) \Leftrightarrow g(n) = \Theta(f(n))$$

Dimostrazione Grazie alla proprietà di dualità:

$$\begin{array}{lll} f(n) = \Theta(g(n)) \Rightarrow & f(n) = O(g(n)) \Rightarrow & g(n) = \Omega(f(n)) \\ f(n) = \Theta(g(n)) \Rightarrow & f(n) = \Omega(g(n)) \Rightarrow & g(n) = O(f(n)) \end{array}$$

Transitività

Enunciato

$$f(n) = O(g(n)), g(n) = O(h(n)) \Rightarrow f(n) = O(h(n))$$

Dimostrazione

$$f(n) = O(g(n)) \land g(n) = O(h(n)) \Rightarrow$$

$$f(n) \le c_1 g(n) \land g(n) \le c_2 h(n) \Rightarrow$$

$$f(n) \le c_1 c_2 h(n) \Rightarrow$$

$$f(n) = O(h(n))$$

2.2. FUNZIONI DI COSTO, ANALISI ASINTOTICA

Logaritmi

Enunciato Si vuole provare che $\log n = O(n)$. Si dimostri pertanto per induzione che:

$$\exists c > 0, \exists m \ge 0 : \log n \le cn, \forall n \ge m$$

Dimostrazione

- Caso base, n = 1: $\log 1 = 0 \le cn = c\dot{1} \Leftrightarrow c \ge 0$.
- Ipotesi induttiva: sia $\log k \le ck, \forall k \le n$.
- Passo induttivo: si dimostri la proprietà per n+1.

$$\log(n+1) \le \log(n+n) = \log 2n \qquad \forall n \ge 1$$

$$= \log 2 + \log n \qquad \log ab = \log a + \log b$$

$$= 1 + \log n \qquad \log 2 = 1$$

$$\le 1 + cn \qquad \text{per induzione}$$

$$\stackrel{?}{\le} c(n+1) \qquad \text{obiettivo}$$

$$1 + cn \le c(n+1) \Leftrightarrow c \ge 1$$

2.2.5 Notazioni o, ω

Notazione o

Sia g(n) una funzione di costo, si indica con o(g(n)) l'insieme delle funzioni f(n) tali per cui:

$$\forall c, \exists m : f(n) < cg(n), \forall n \geq m$$

Notazione ω

Sia g(n) una funzione di costo, si indica con $\omega(g(n))$ l'insieme delle funzioni f(n) tali per cui:

$$\forall c, \exists m : f(n) > cg(n), \forall n \geq m$$

Significato

Utilizzando il concetto di limite si noti come:

•
$$\lim_{x \to \infty} \frac{f(n)}{g(n)} = 0 \Rightarrow f(n) = o(g(n)).$$

•
$$\lim_{x \to \infty} \frac{f(n)}{g(n)} \neq 0 \Rightarrow f(n) = \Theta(g(n)).$$

•
$$\lim_{x \to \infty} \frac{f(n)}{g(n)} = \infty \Rightarrow f(n) = \omega(g(n)).$$

•
$$f(n) = o(g(n)) \Rightarrow f(n) = O(g(n))$$
.

•
$$f(n) = \omega(q(n)) \Rightarrow f(n) = \Omega(q(n)).$$

2.2.6 Classificazione delle funzioni

Espandendo le relazioni dimostrate è possibile ottenere un ordinamento delle principali espressioni. Si consideri per ogni r < s, h < k, a < b:

$$O(1) \subset O(\log^r n) \subset O(\log^s n) \subset O(n^h) \subset O(n^h \log^r n)$$
$$\subset O(n^h \log^s n) \subset O(n^k) \subset O(a^n) \subset O(b^n)$$

2.3 Ricorrenze

Definizioni

- Equazione di ricorrenza: calcolare la complessità di un algoritmo ricorsivo richiede le creazione di un'equazione di ricorrenza, una formula matematica definita in maniera ricorsiva.
- Forma chiusa: l'obiettivo è partire dall'equazione di ricorrenza e trasformarla in una forma chiusa in modo da comprendere la classe di complessità dell'algoritmo.

2.3.1 Analisi per livelli

Questo metodo di risoluzione delle equazioni ricorsive detto anche metodo dell'albero di ricorsione consiste nell'espandere la ricorrenza in un albero i cui nodi rappresentano i costi ai vari livelli della ricorsione considerando poi il livello più basso in cui tutte le chiamate sono state ricondotte al caso base. Si otterrà pertanto una sommatoria da cui si potrà derivare la forma chiusa e la classe di complessità.

2.3.2 Metodo della sostituzione

Questo metodo di risoluzione delle equazioni ricorsive, detto anche metodo per tentativi, consiste nel cercare di indovinare una soluzione in base alla propria esperienza e di tentare di dimostrare tale soluzione per induzione.

2.3.3 Metodo delle ricorrenze comuni

Questo metodo di risoluzione delle equazioni ricorsive, detto anche metodo dell'esperto, mette a disposizione dei teoremi che permettono di risolvere facilmente ampie classi di equazioni di ricorrenza.

Ricorrenze lineari con partizione bilanciata

Teorema Siano a e b costanti intere tali che $a \ge 1$ e $b \ge 2$ e c e β costanti reali tali che c > 0 e $\beta \ge 0$. Sia T(n) l'equazione di ricorrenza nella forma:

$$T(n) = \begin{cases} aT(\frac{n}{b}) + cn^{\beta} & n > 1\\ d & n \le 1 \end{cases}$$

2.4. RELAZIONE TRA COMPLESSITÀ DI UN PROBLEMA E DI UN ALGORITMO

Posto $\alpha = \frac{\log a}{\log b} = \log_b a$ allora:

$$T(n) = \begin{cases} \Theta(n^{\alpha}) & \alpha > \beta \\ \Theta(n^{\alpha} \log n) & \alpha = \beta \\ \Theta(n^{\beta}) & \alpha < \beta \end{cases}$$

Estensione delle ricorrenze lineari con partizione bilanciata

Sia $a \ge 1, b > 1$ e f(n) asintoticamente positiva e sia

$$T(n) = \begin{cases} aT(\frac{n}{b}) + f(n) & n > 1\\ d & n \le 1 \end{cases}$$

Sono dati tre casi.

- $\exists \varepsilon > 0 : f(n) = O(n^{\log_b a \varepsilon}) \Rightarrow T(n) = \Theta(n^{\log_b a}).$
- $f(n) = \Theta(n^{\log_b a}) \Rightarrow T(n) = \Theta(f(n) \log n)$.
- $\exists \varepsilon > 0 : f(n) = \Omega(n^{\log_b a + \varepsilon}) \wedge \exists c : 0 < c < 1, \exists m > 0 : af(\frac{n}{b}) \le cf(n), \forall n \ge m \Rightarrow T(n) = \Theta(f(n)).$

Ricorrenze lineari di ordine costante

Siano a_1, \ldots, a_n costanti intere non negative, con h costante positiva, c > 0 e $\beta \ge 0$ costanti reali e T(n) una relazione di ricorrenza nella forma:

$$T(n) = \begin{cases} \sum_{1 \le i \le h} a_i T(n-i) + c n^{\beta} & n > m \\ \Theta(1) & n \le m \le h \end{cases}$$

Posto $a = \sum_{1 \le i \le h} a_i$ allora:

- $T(n) = \Theta(n^{\beta+1})$ se a = 1.
- $T(n) = \Theta(a^n n^\beta)$ se $a \ge 2$.

2.4 Relazione tra complessità di un problema e di un algoritmo

Un problema ha complessità O(f(n)) se esiste un algoritmo che lo risolve con complessità O(f(n)). Un problema ha complessità $\Omega(f(n))$ se tutti gli algoritmi che lo risolvono hanno complessità $\Omega(f(n))$.

2.4.1 Complessità in tempo di un algoritmo

La quantità di tempo richiesta per input di dimensione n:

- O(f(n)): per tutti gli input l'algoritmo costa al più f(n).
- $\Omega(f(n))$: per tutti gli input l'algoritmo costa almeno f(n).
- $\Theta(f(n))$: per tutti gli input l'algoritmo richiede f(n).

2.4.2 Complessità in tempo di un problema computazionale

La quantità di tempo richiesta per input di dimensione n:

- \bullet O(f(n)): complessità del miglior algoritmo che risolve il problema.
- $\Omega(f(n))$: dimostrare che nessun algoritmo può risolvere il problema in un tempo inferiore a $\Omega(f(n))$.
- $\Theta(f(n))$: algoritmo ottimo.

2.5 Valutare algoritmi in base alla tipologia di input

In alcuni casi gli algoritmi si comportano in maniera diversa in base a caratteristiche dell'input. Conoscerle in anticipo permette di scegliere il miglior algoritmo per la situazione.

2.5.1 Tipologie di analisi

- Analisi del caso pessimo: il tempo di esecuzione è il limite superiore al tempo di esecuzione per un qualisasi input.
- Analisi del caso medio: molto difficile in quanto si deve trovare una distribuzione uniforme degli input.
- Analisi del caso ottimo: ha senso se si conoscono caratteristiche dell'input.

2.5.2 Algoritmi di ordinamento

Il problema di ordinamento è rappresentato da una sequenza $A = a_1, \ldots, a_n$ di valori in input e dà in output una sequenza $B = b_1, \ldots, b_n$ permutazione di B tale per cui $\forall 0 < i < n-1, b_i \le b_{i+1}$.

Selection sort

Cerco il minimo e lo metto nella posizione corretta, riducendo il problema ai restanti n-1 valori.

: selectionSort(item [] A, int n) for i = 1 to n-1 do int min = min(A, i, n)

```
: min(item []/A, int i, int n)
```

 $A[i] \leftrightarrow A[min]$

```
%Posizione del minimo parziale int min = i for j=i+1 to n do if A[j] \leq A[min] then will will be will be
```

Complessità

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

InsertionSort

Algoritmo efficiente per ordinare piccoli insiemi. In cui si prende l'i-esimo elemento e lo si mette nella posizione corretta rispetto agli elementi precedenti, proseguendo fino alla fine.

: insertionSort(item // A, int n)

```
\begin{array}{l} \mathbf{for} \ i = 2 \ \mathbf{to} \ n \ \mathbf{do} \\ & \mathbf{item} \ \mathbf{temp} = \mathrm{A[i]} \\ & \mathbf{int} \ \mathbf{j} = \mathbf{i} \\ & \mathbf{while} \ j > 1 \ \mathbf{and} \ A[j-1] > temp \ \mathbf{do} \\ & \left[ \begin{array}{c} \mathrm{A[j]} = \mathrm{A[j-1]} \\ \mathrm{j-=1} \end{array} \right] \\ & \left[ \begin{array}{c} \mathrm{A[j]} = \mathrm{temp} \end{array} \right] \end{array}
```

Correttezza e complessità DA COMPLETARE

MergeSort

Il merge Sort si basa sulla tecnica di divide-et-impera in quanto divide il vettore di n elementi in due sotto vettori di $\frac{n}{2}$ elementi, chiama il merge Sort ricorsivamente su quei due elementi e unisce (merge) le due sequenze ordinate. Si sfrutta il fatto che i due sottovettori sono già ordinati per ordinare più velocemente.

```
: merge(item // A, int first, int last, int mid)
 int i, j, k , h
 i = first
 j = mid + 1
 k = first
 while i \leq mid and j \leq last do
     if A[i] \leq A[j] then
        B[k] = A[i]
       i += 1
     else
        B[k] = A[j]
      _ j += 1
    k += 1
 i = last
 for h = mid down to i do
    A[j] = A[h]
  j -= 1
 for j = first to k-1 do
  A[j] = B[j]
```

merge()

Costo computazionale O(n)

mergeSort()

```
: mergeSort(item [] A, int first, int last)

if first < last then

int mid = \lfloor \frac{first + last}{2} \rfloor

mergeSort(A, first, mid)

mergeSort(A, mid + 1, last)

merge(A, first, last, mid)
```

Costo computazionale Si assuma per semplificare che $n = 2^k$ in modo che $k = \log n$ e tutti i sottovettori hanno dimensioni di potenze esatte di due.

Si ottiene così l'equazione di ricorrenza:

$$T(n) = \begin{cases} c & n = 1\\ 2T(\frac{n}{2}) + dn & n > 1 \end{cases}$$

Si noti come ad ogni chiamata ricorsiva si svolga un'operazione di merge di costo O(1) e k vari tra 0 e $\log n$. Si ottiene pertanto $O(\sum\limits_{i=0}^k s^i \frac{n}{2^i}) = O(\sum\limits_{i=0}^k n) = O(kn) \Leftrightarrow O(n \log n)$.

2.6 Analisi ammortizzata

Si intende per analisi ammortizzata una tecnica di analisi di complessità che valuta il tempo per eseguire nel caso pessimo una sequenza di operazioni su una struttura dati. Esistono operazioni più o meno costose e se le operazioni costose sono meno frequenti allora il loro costo può essere ammortizzato da quelle meno costose. A differenza dell'analisi del caso medio è deterministica su operazioni multiple e verifica il caso pessimo.

2.6.1 Metodi per l'analisi ammortizzata

Metodo dell'aggregazione

In questo metodo si calcola la complessità T(n) per eseguire n operazioni in sequenza nel caso pessimo. Grazie alla sequenza si considera l'evoluzione della struttura dati data una sequenza di operazioni, considerando la sequenza pessima e sommando insieme tutte le complessità individuali. Successivamente questo T(n) viene diviso per il numero di operazioni in modo da verificare la complessità ammortizzata di un'operazione nella sequenza.

Metodo degli accantonamenti

Alle operazioni vengono assegnati costi ammortizzati che possono essere minori o maggiori del loro costo effettivo. Questa differenza è dovuta al fatto che le operazioni meno costose vengono caricate di un costo aggiuntivo detto credito: costo ammortizzato = costo effettivo + credito prodotto. Questo credito accumulato viene speso dalle operazioni più costose: costo ammortizzato = costo effettivo - credito consumato. Si deve dimostrare che la somma dei costi ammortizzato a_i è un limite superiore alla somma dei costi effettivi: $\sum_{i=1}^{n} c_i \leq$

 $\sum_{i=1}^{n} a_i \text{ e che il valore così ottenuto è "poco costoso". Considerando il caso pessimo, la dimostrazione deve valere per tutte le sequenze e il credito dopo la t-esima operazione deve essere sempre positivo: <math display="block">\sum_{i=1}^{t} a_i \leq \sum_{i=1}^{t} c_i \geq 0.$

Metodo del potenziale

Lo stato del sistema viene descritto attraverso una funzione di potenziale $\Phi(D)$. Le operazioni meno costose devono incrementare $\Phi(D)$ e quelle più costose decrementarlo. Il costo ammortizzato è pari al costo effettivo sommato alla differenza di potenziale: $a_i = c_i + \Phi(D_i) - \Phi(D_{i-1})$. Per una sequenza di operazioni di lunghezza n, se $\Phi(D_n) - \Phi(D_0) \geq 0$ il costo ammortizzato A è un limite superiore al costo reale.

Capitolo 3

Strutture dati

Si intende per dato in un linguaggio di programmazione un valore che una variabile può assumere. Un tipo di dato astratto è una collezione di valori e un insieme di operazioni ammesse su quei valori. Si dicono primitivi i tipi di dati forniti direttamente dal linguaggio di programmazione. La definizione di un tipo di dato astratto si divide nella specifica, una descrizione di alto livello di come può essere utilizzata e nell'implementazione, la realizzazione vera e propria di basso livello. Le strutture dati sono collezioni di dati, caratterizzate dall'organizzazione della collezione stessa più che dal tipo di dati contenuti. Le strutture dati sono caratterizzate da un insieme di operatori che permettono di manipolarne la struttura e un modo sistematico per organizzare l'insieme di dati. Le strutture dati si dividono in:

- Lineari o non lineari rispetto alla presenza o meno di una sequenza.
- Statiche o dinamiche se la dimensione della struttura può variare o meno.
- Omogenee o disomogenee se possono contenere uno o diversi tipi di dati.

3.1 Sequenza

Una sequenza è una struttura dati dinamica, lineare che rappresenta una sequenza ordinata di valori, dove un valore può comparire più di una volta. È importante l'ordine all'interno della sequenza.

Operazioni ammesse

- Data una posizione è possibile aggiungere o eliminare un elemento in quella posizione. Si considerano anche per comodità le posizioni pos_0 e pos_{n+1} .
- È possibile accedere direttamente alla testa e alla coda della sequenza.
- È possibile accedere sequenzialmente a tutti gli altri elementi.

Specifica

```
: Sequence
 \%Restituisce True se la sequenza è vuota
 boolean isEmpty()
 %Restituisce True se p è uguale a pos_0 o a pos_{n+1}
 boolean finished(Pos p)
 \%Restituisce la posizione del primo elemento
 Pos head()
 \%Restituisce la posizione dell'ultimo elemento
 Pos tail()
 \% {\tt Restituisce} la posizione dell'elemento che segue p
 Pos next(Pos p)
 \%Restituisce la posizione dell'elemento che precedep
 Pos prev(Pos p)
 \%Inserisce l'elemento v di tipo ttem nella posizione p
 \%Restituisce la posizione del nuovo elemento che diventa predecessore di
 Pos insert(Pos p, Item v)
 \%Rimuove l'elemento alla posizione p
 \%Restituisce la posizione del successore di p
 \%Che diventa il successore del predecessore di p
 Pos remove (Pos p)
 \%Legge l'elemento di tipo ltem contenuto nella posizione p
 Item read(Pos p)
 \%Scrive l'elemento v di tipo ltem nella posizione p
 write(Pos p, Item v)
```

3.2 Insiemi

Per insieme si intende una struttura dati dinamica, non lineare che memorizza una collezione non ordinata di elementi senza valori ripetuti. L'ordinamento tra i valori sarà dato dall'eventuale relazione d'ordine definita sul tipo di elementi stessi.

Operazioni ammesse

- Operazioni base:
 - Inserimento.
 - Cancellazione.
 - Verifica contenimento.
- Operazioni di ordinamento:
 - Massimo.
 - Minimo.
- Operazioni insiemistiche:
 - Unione.
 - Intersezione.
 - Differenza.
- Iteratori.
 - foreach $x \in S$ do.

Specifica

```
: Set
    %Restituisce la cardinalità dell'insieme
int size()
    %Restituisce True se x è contenuto nell'insieme
boolean contains(Item x)
    %Inserisce x nell'insieme se non è già presente
insert(Item x)
    %Rimuove x dall'insieme se è presente
remove(Item x)
    %Restituisce un nuovo insieme che è l'unione di A e B
Set union(Set A, Set B)
    %Restituisce un nuovo insieme che è l'intersezione di A e B
Set intersection(Set A, Set B)
    %Restituisce un nuovo insieme che è la differenza tra A e B
Set Difference(Set A, Set B)
```

3.3 Dizionari

Un dizionario è una struttura dati che rappresenta il concetto matematico di relazione univoca $R:D\to C$ o associazione chiave-valore. L'insieme D è il dominio ed è costituito dalle chiavi, l'insieme C è il codominio ed è costituito dai valori.

Operazioni ammesse

- Ottenere il valore associato ad una particolare chiave se presente altrimenti nil.
- Inserire una nuova associazione chiave-valore cancellando eventualmente associazioni precedenti per la stessa chiave.
- Rimuovere un'associazione chiave-valore esistente.

Specifica

```
: Dictionary

%Restituisce il valore associato alla chiave k se presente, nil
   altrimenti
Item lookup(Item k)

%Associa il valore v alla chiave k
  insert(Item k, Item v)

%Rimuove l'associazione della chiave k
  remove(Item k)
```

3.4 Alberi e grafi

3.4.1 Alberi ordinati

Un albero ordinato è dato da un insieme finito di elementi detti nodi, uno dei quali è designato come radice e i rimanenti, se esistono sono partizionati in insiemi ordinati e disgiunti, anch'essi alberi ordinati.

3.4.2 Grafi

La struttura di un grafo è composta da un insieme di elementi detti nodi o vertici e un insieme di coppie (ordinate o no) di nodi detti archi.

3.4.3 Operazioni

Tutte le operazioni su grafi e alberi ruotano intorno alla possibilità di effettuare visite su di essi.

3.5 Lista

Una lista o linked list è una struttura dati contenente una sequenza di nodi contenente dati arbitrari, 1-2 puntatori all'elemento successivo e/o a quello precedente. La contiguità nella lista è diversa dalla contiguità in memoria e tutte le operazioni su una lista hanno costo O(1).

Possibili implementazioni

Bidirezionale o monodirezionale: in base al numero di puntatori e se puntano a quello successivo e/o a quello precedente. Con sentinella o senza sentinella: in base alla presenza di una sentinella, una struttura che punta sempre al primo elemento della lista. Circolare o non circolare: si dice circolare se il puntatore dell'ultimo elemento punta al primo invece di essere nil.

Lista bidirezionale con sentinella

```
: List
                                         boolean finished(Pos p)
  List pred %Predecessore
 List succ %Successore
                                            return (p = this)
 Item value %Valore
                                         Item read(Pos p)
  List List()
                                            return p.value
     List t=new List
                                         Item write(Pos p, Item v)
     t.pred = t
                                           p.value = v
     t.succ = t
     return t
                                         Pos insert (Pos p, Item v)
                                            List t = List()
  boolean isEmpty()
                                             t.value = v
  return pred = succ = this
                                             t.pred = p.pred
  Pos head()
                                             p.pred.succ = t
  return succ
                                             t.succ = p
  Pos tail()
                                             p.pred = t
   return pred
                                            return t
  Pos next (Pos p)
                                         Pos remove (Pos p)
  return p.succ
                                             p.pred.succ = p.succ
                                             p.succ.pred = p.pred
  Pos prev(Pos p)
                                             List t = p.succ
  return p.pred
                                             delete p
                                             \mathbf{return} \ \mathbf{t}
```

3.6 Pila

Una pila o stack è una struttura dati lineare e dinamica in cui l'elemento rimosso dall'operazione di cancellazione è determinato, ovvero quello che per meno tempo è rimasto nell'insieme (LIFO: last-in, first-out). Possibili implementazioni sono una lista bidirezionale con un puntatore all'elemento top o tramite vettore, con dimensione limitata ma overhead più basso.

Specifica

```
: Stack

%Restituisce True se la pila è vuota
boolean isEmpty()
%Inserisce v in cima alla pila
push(Item v)
%Estrae l'elemento in cima alla pila e lo restituisce
Item pop()
%Legge l'elemento in cima alla pila
Item top()
```

Lista basata su vettore

```
: Stack
  Item [] A %Elementi
                                                boolean isEmpty()
 \mathbf{int}\ n\ \%\mathtt{Cursore}
                                                 return n=0
  int m %Dimensione massima
                                                ltem pop()
  Stack Stack(int dim)
                                                    precondition: n > 0
      \mathsf{Stack}\ \mathsf{t} = \mathbf{new}\ \mathsf{Stack}
                                                    Item t = A[n]
      t.A = new int [1...dim]
                                                    n = n - 1
      t.m = dim
                                                    \mathbf{return}\ \mathbf{t}
     t.n = 0
                                                push(Item v)
     return t
                                                    precondition: n < m
  ltem top()
                                                    n = n + 1
      precondition: n > 0
                                                    A[n] = v
      return A[n]
```

3.7 Coda

Una coda è una struttura dati lineare e dinamica in cui l'elemento rimosso dall'operazione di cancellazione è determinato, ovvero quello che per più tempo

è rimasto nell'insieme (FIFO: first-in, first-out, questo tipo di politica si dice fair). Si può implementare attraverso liste monodirezionali con il puntatore head per l'estrazione e il puntatore tail per l'inserimento o tramite array circolari, con dimensione limitata ma overhead più basso. Per i secondi la circolarità è ottenuta attraverso l'operazione modulo e si deve prestare attenzione ai problemi di overflow.

Specifica

```
: Queue

%Restituisce True se la coda è vuota
boolean isEmpty()
%Inserisce v in fondo alla coda
enqueue(ltem v)
%Estrae l'elemento in testa alla coda e lo restituisce
ltem dequeue()
%Legge l'elemento in testa alla coda
ltem top()
```

Coda basata su vettore circolare

```
: Queue
  Item [] A %Elementi
                                          boolean isEmpty()
 int n %Dimensione attuale
                                            return n=0
  int testa %Testa
                                          ltem dequeue()
 {\bf int}\ {\bf m}\ \%Dimensione massima
                                             precondition: n > 0
  Queue Queue (int dim)
                                             Item t = A[testa]
     Queue t = \mathbf{new} Queue
                                             testa = (testa + 1) \mod m
     t.A = new int [1...dim - 1]
                                             n = n - 1
     t.m = dim
                                             return t
     t.testa = 0
                                          enqueue (Item v)
     t.n = 0
                                             precondition: n < m
     return t
                                             A[(testa + n) \mod m] = v
  ltem top()
                                             n = n + 1
     precondition: n > 0
     return A[testa]
```

Capitolo 4

Alberi

4.1 Alberi radicati

Un albero radicato può essere definito in due modi.

4.1.1 Definizioni

Definizione chiusa

Un albero radicato consiste in una serie di nodi e un insieme di archi orientati che connettono coppie di nodi con le seguenti proprietà:

- Un nodo dell'albero è designato come radice.
- $\bullet\,$ Ogni nodo n,a parte la radice ha esattamente un arco entrante.
- Esiste un cammino unico dalla radice ad ogni nodo.
- L'albero è connesso.

Definizione ricorsiva

Un albero radicato è dato da:

- Un insieme vuoto.
- Un nodo radice e zero o più sottoalberi ognuno dei quali è un albero, la radice è connessa alla radice di ogni sottoalbero con un arco orientato.

4.1.2 Terminologia

- Il nodo senza archi entranti è detto radice (root).
- Per generare i sottoalberi (subtrees) da un albero si elimina la radice e tutti i suoi archi uscenti.

- Nodi con lo stesso genitore sono detti fratelli (siblings).
- Considerando un arco, il nodo da cui parte è detto genitore (parent) del nodo in cui arriva, detto figlio (child).
- I nodi senza archi uscenti sono detti foglie (leaves).
- I nodi nè foglie nè radice sono detti interni (internal nodes).
- La lunghezza del cammino semplice dalla radice ad un nodo, misurato nel numero di archi è detto profondità (depth) del nodo.
- I nodi alla stessa profondità formano un insieme chiamato livello (level).
- La profondità massima dell'albero si dice altezza (height).

4.2 Visite di alberi

La visita di un albero o ricerca è una strategia per visitare tutti i nodi di un albero. Il costo computazionale di una visita su un albero su n nodi è $\Theta(n)$ in quanto ogni nodo viene visitato un'unica volta.

4.2.1 Visita in profondità

La visita in profondità o depth-first-search (dfs) si compie visitando ricorsivamente tutti i sottoalberi dell'albero, richiede uno stack ed esiste in tre varianti: pre, in e post order.

4.2.2 Visita in ampiezza

La visita in ampiezza o breadth-fisrt-search (bfs) visita completamente ogni livello prima di passare al successivo partendo dalla radice. Richiede una queue.

4.3 Albero binario

Un albero binario è un albero radicato in cui ogni nodo ha al massimo due figli, indicati con figlio destro e sinistro. Due alberi binari differiscono anche se uno stesso nodo è designato come figlio sinistro invece che destro o viceversa.

4.3.1 Specifica

```
: Tree
  \%Costruisce un nuovo nodo contenente v senza figli o genitori
  Tree(Item v)
  \% {\rm Legge} il valore memorizzato nel nodo
  ltem read()
  \% {\tt Modifica} il valore memorizzato nel nodo
  write(Item v)
  \% Restituisce il padre o \operatorname{nil} se è il nodo radice
  Tree Parent()
  \% Restituisce il figlio sinistro (destro) di questo nodo o nil se assente
  Tree left()
  Tree right()
  \%Inserisce il sottoalbero radicato in t come figlio sinistro (destro) di
    questo nodo
  insertLeft(Tree t)
  insertRight(Tree t)
  \%Distrugge ricorsivamente il figlio sinistro (destro) di questo nodo
  deleteLeft()
  deleteRight()
```

4.3.2 Memorizzazione e implementazione

Ogni nodo deve memorizzare oltre al proprio valore la reference al nodo padre (parent), la reference ai figli sinistro (left) e destro (right).

Implementazione

```
: Binary tree
 Tree(ltem v)
                                            deleteLeft()
     \mathsf{Tree}\ t = \mathbf{new}\ \mathsf{Tree}
                                               if left \neq nil then
     t.parent = nil
                                                   left.deleteLeft()
     t.left = t.right = nil
                                                   left.deleteRight()
     t.value = v
                                                   left = nil
     return t
                                            deleteRight()
 insertLeft(Tree T)
                                               if right \neq nil then
     if left == nil then
                                                   right.deleteLeft()
         T.parent = this
                                                   right.deleteRight()
         left = T
                                                   right = nil
 insertRight(Tree T)
     if right == nil then
         T.parent = this
         right = T
```

4.3.3 Visita in profondità

4.4 Alberi generici

4.4.1 Specifica

```
: Tree
  \%Costruisce un nuovo nodo contenente v senza figli o genitori
 Tree(ltem v)
  \%Legge il valore memorizzato nel nodo
  ltem read()
  \% {\tt Modifica} il valore memorizzato nel nodo
  write(Item v)
  \% Restituisce il padre o \operatorname{nil} se è il nodo radice
  Tree Parent()
  \% Restituisce il primo figlio o nil se è un nodo foglia
  Tree leftmostchild()
  \%Restituisce il prossimo fratello o \operatorname{nil} se assente
  Tree rightSibling()
  \% {\tt Inserisce} il sottoalbero t come primo figlio di questo nodo
  insertChild(Tree t)
  \%Inserisce il sottoalbero t come prossimo fratello di questo nodo
  insertSibling(Tree t)
  \% {\tt Distrugge} l'albero radicato nel primo figlio
  deleteChild()
  \%Distrugge l'albero radicato nel prossimo fratello
  deleteSibling()
```

Depth-first search

Breadth-first search

```
: bfs (Tree t)

Queue Q = Queue()
Q.enqueue(t)
while not Q.isEmpty() do

Tree u = Q.dequeue()
%Visita per livelli nodo u
print u
u = u.leftMostChild()
while u ≠ nil do
Q.enqueue(u)
u = u.rightSibling()
```

4.4.2 Memorizzazione

Esistono vari modi per salvare un albero, scelti in base al numero massimo e medio dei figli presenti.

Vettore dei figli

Nel nodo viene memorizzato il genitore e un vettore contenente i figli, che a seconda del loro numero può portare a uno spreco dello spazio.

Primo figlio, prossimo fratello

```
: Tree
  Tree parent %Reference al padre
                                                 deleteChild()
                                                     Tree newChild =
  Tree child %Reference al primo figlio
                                                      child.rightSibling()
  Tree sibling %Reference al prossimo
                                                       delete(child)
    fratello
                                                     child = newChild
  Item\ value\ \% {\tt Valore\ memorizzato\ nel}
    nodo
                                                 deleteSibling()
  Tree(ltem v)
                                                     Tree newBrother =
      \mathsf{Tree}\ t = \mathbf{new}\ \mathsf{Tree}
                                                      sibling.rightSibling()
      t.value = v
                                                     delete(sibling)
      t.parent = t.child = t.sibling =
                                                     sibling = newBrother
       _{
m nil}
                                                 delete(Tree t)
      \mathbf{return} \ \mathbf{t}
                                                     Tree u = t.leftMostChild()
  insertChild(Tree t)
                                                     while u \neq \text{nil do}
      t.parent = self
                                                         \label{eq:total_transform} \mathsf{Tree}\ \mathrm{next} = \mathrm{u.rightSibling()}
      t.sibling = child
                                                         delete(u)
      child = t
                                                         u = next
  insertSibling(Tree t)
      t.parent = parent
      t.sibling = sibling
      sibling = t
```

Vettore dei padri

L'albero è rappresentato da un vettore i cui elementi contengono il valore associato al nodo e l'indice della posizione del padre nel vettore.

Capitolo 5

Alberi di ricerca

Si vuole portare la ricerca binaria negli alberi in modo da implementare un dizionario.

- Le associazioni chiave-valore vengono memorizzate in un albero binario.
- $\bullet\,$ Ogni nodo u contiene la coppia u.key e u.value.
- Le chiavi devono appartenere ad un insieme totalmente ordinato.

Le chiavi contenute nel sottoalbero sinistro di u sono minori di u.key e quelle contenute nel sottoalbero destro maggiori. In questo modo è possibile realizzare un algoritmo di ricerca dicotomica.

5.1 Specifica

: Search Binary Tree			
Tree parent	remove(Item k)		
Tree left	%Ordinamento		
Tree right	Tree successorNode(Tree t)		
Item value	Tree predecessorNode(Tree t)		
Item key	Tree min()		
%Getters	Tree max()		
Item key()	%Funzioni interne		
<pre>Item value()</pre>	private: Tree lookupNode (Tree t ,		
Tree parent()	Item k)		
Tree right()	private: Tree insertNode(Tree t,		
Tree left()	Item k , Item v)		
%Dizionario	$\mathbf{private}$: Tree $\mathbf{removeNode}$ (Tree t ,		
Item lookup(Item k)	Item k)		
$_$ insert($tem\ k$, $tem\ v$)			

5.1. SPECIFICA

```
: Dictionary

Tree tree
Dictionary()

_ tree = nil
```

5.1.1 Ricerca

La funzione $look UpNode(Tree\ t,\ Item\ k)$ restituisce il nodo dell'albero t che contiene la chiave k o **nil** se non presente.

Implementazione nel dizionario

Implementazione

Iterativa

```
: Tree lookupNode (Tree t, ltem k)

Tree u = t
while u \neq nil and u.key \neq k
do

if k < u.key then

u = u.left
else
u = u.right
```

Ricorsiva

5.1.2 Minimo e massimo

Implementazione

```
 \begin{array}{lll} \hbox{: Tree min (Tree \ t)} & \hbox{: Tree max (Tree \ t)} \\ \hline \text{Tree } u = t & \text{Tree \ u} = t \\ \textbf{while } u. \texttt{left()} \neq \textbf{nil do} & \text{while } u. \texttt{right} \neq \textbf{nil do} \\ & \lfloor u = u. \texttt{left} & \text{return } u \\ \hline \end{array}
```

5.1.3 Successore e predecessore

Si definisce successore di un nodo u il più piccolo nodo maggiore di u.

Implementazione

```
: successorNode(Tree t)
                                          : predecessorNode(Tree t)
 if t = nil then
                                            if t = nil then
  return t
                                               return t
 if t.left \neq nil then
                                            if t.right() \neq nil then
     return max(t.left)
                                               return min(t.right)
 else
                                            \mathbf{else}
     Tree p = t.parent()
                                               Tree p = t.Parent
     while p \neq \text{nil} and t =
                                               while p \neq \text{nil} and t =
      p.left do
                                                p.right do
         t = p
                                                   t = p
         p = p.parent
                                                   p=p.\mathtt{Parent}
     return p
                                               return p
```

5.1.4 Inserimento

L'operazione $insertNode(Tree\ t,\ Item\ k,\ Item\ v)$ inserisce un'associazione chiavevalore $(k,\ v)$ nell'albero t. Se la chiave è già presente sostiutuisce il valore associato, altrimenti viene inserita una nuova associazione. Se T=nil restituisce il primo nodo dell'albero, altrimenti restituisce t inalterato.

Implementazione dizionario

```
: insert(ltem k, ltem v)

tree = insertNode(tree, k, v)
```

Implementazione

```
: Tree insertNode(Tree t, Item k, Item v)
  Tree p = nil
  \mathsf{Tree}\ u=t
  while u \neq \text{nil} and u.\text{key} \neq k do
      p = u
      if k < u.key then
          \mathbf{u} = \mathbf{u}.\mathtt{left}
      else
        u = u.right
  if u \neq \text{nil} and u.\text{key} == k \text{ then}
      u.\mathtt{value} = v
  else
      Tree new = Tree(k, v)
      link(p, new, k)
      if p = nil then
         t = new
      \mathbf{return} \ \mathbf{t}
```

5.1.5 Cancellazione

L'operazione $Tree\ removeNode(Tree\ t,\ Item\ k)$ rimuove il nodo contenente la chiave k dall'albero t e restituisce la radice dell'albero possibilmente cambiata.

Implementazione dizionario

```
: remove(Item k)
tree = removeNode(tree, k)
```

Implementazione

```
: Tree removeNode (Tree T, Item k)
  Tree t
  Tree u = lookupNode(T, k)
 if u \neq \text{nil then}
     if u.left == nil  and u.right == nil  then
        link(u.parent, nil, k)
        \mathbf{delete} u
     else if u.left \neq nil and u.right \neq nil then
        Tree s = successorNode()
        link(s.parent, s.right, s.key)
        u.key() = s.key()
        u.value() = s.value()
        delete s
     else if u.left \neq nil and u.right == nil then
        link(u.parent, s.left, k)
        if u.parent = nil then
           T = u.left
     else
        link(u.parent, s.right, k)
        if u.parent = nil then
            T = u.right
 return T
```

Dimostrazione correttezza

- Caso 1: Eliminare foglie non cambia l'ordine dei nodi rimanenti.
- Caso 2: Se u è il figlio destro (sinistro) di p, tutti i valori nel sottoalbero di f sono maggiori (minori) di p, pertanto f può essere attaccato come figlio destro (sinistro) di p al posto di u.
- Caso 3: il successore s è sicuramente \geq dei nodi del sottoalbero sinistro di u e sicuramente \leq dei nodi del sottoalbero destro di u, pertanto può essere sostituito a u e a quel punto si ricade nel caso 2.

5.2 Costo computazionale

Tutte le operazioni sono confinate ai nodi posizionati lungo un cammino semplice dalla radice ad una foglia, pertanto detta h altezza di un albero, avranno complessità O(h). Il caso pessimo si ha nel caso in cui l'altezza h sia uguale a n (O(n)), il caso ottimo quando $h = \log n$ $(O(\log n))$.

5.3 Alberi di ricerca bilanciati

Per mantenere un grado di complessità il più vicino possibile a $O(\log n)$ si utilizzano tecniche di bilanciamento per tenere sotto controllo l'altezza di un albero. Si introduce un fattore di bilanciamento $\beta(v)$, ovvero la massima differenza di altezza fra i sottoalberi di v.

- Alberi AVL: $\beta(v) \leq 1$ per ogni nodo v, bilanciamento ottenuto tramite rotazioni.
- B-Alberi: $\beta(v) = 0$ per ogni nodo v, specializzati per strutture in memoria secondaria.
- Alberi 2-3: $\beta(v) = 0$ per ogni nodo v, bilanciamento ottenuto tramite merge/split, grado variabile.

Rotazioni

Rotazione sinistra Si prende un nodo di un albero, si fa diventare suo figlio destro il figlio sinistro del figlio destro, successivamente si pone il nodo iniziale come figlio sinistro del vecchio nodo destro e il vecchio genitore del nodo iniziale diventa il genitore del vecchio nodo destro.

Rotazione destra Si prende un nodo di un albero, si fa diventare suo figlio sinistro il figlio destro del suo figlio sinistro, successivamente si pone il nodo iniziale come figlio destro del vecchio nodo sinistro e il vecchio genitore del nodo iniziale diventa il genitore del vecchio nodo sinistro.

```
: Tree rotateLeft(Tree x)
                                                       : Tree rotateRight(Tree x)
  Tree y \leftarrow x.right
                                                         Tree y \leftarrow x.left
  \mathsf{Tree}\ p \leftarrow x.\mathtt{parent}
                                                         Tree p \leftarrow x.parent
  x.right \leftarrow y.left
                                                         x.right \leftarrow y.right
  if y.left \neq nil then
                                                         if y.right \neq nil then
      y.left.parent \leftarrow x
                                                           y.right.parent \leftarrow x
  y.left \leftarrow x
                                                         y.right \leftarrow x
  x.parent \leftarrow y
                                                         x.parent \leftarrow y
  y.parent \leftarrow p
                                                         y.\mathtt{parent} \leftarrow p
  if p \neq \text{nil then}
                                                         if p \neq \text{nil then}
      if p.left == x then
                                                             if p.left == x then
          p.left \leftarrow y
                                                                  p.left \leftarrow y
                                                             else
           p.right \leftarrow y
                                                                  p.right \leftarrow y
  return y
                                                         return y
```

5.3.1 Alberi red-black

Un albero red-black è un albero binario di ricerca in cui ogni nodo è colorato di rosso o nero, le chiavi vengono salvate solo nei nodi interni all'albero e le foglie sono costituiti da nodi speciali **Nil**. Un albero red-black è costruito in modo che rispetti questi vincoli:

- La radice è nera.
- Tutte le foglie sono nere.
- Entrambi i figli di un nodo rosso sono neri.
- Tutti i cammini semplici da un nodo u a una delle foglie contenute nel sottoalbero radicato in u hanno lo stesso numero di nodi neri.

Memorizzazione

: Tree	
Tree parent;	
Tree left;	
Tree right;	
int color;	
Item key;	
Item value;	

I nodi **Nil** sono nodi sentinella il cui scopo è evitare di trattare diversamente i puntatori ai nodi dai puntatori **nil**. Al posto di un puntatore **nil** si utilizza un puntatore ad un nodo speciale **Nil**. Ne esiste solo uno per risparmiare memoria e un nodo con figli **Nil** corrisponde ad una foglia nell'albero binario di ricerca.

Altezza nera

L'altezza nera b(v) di un nodo v è il numero di nodi neri lungo ogni percorso da v escluso ad ogni foglia inclusa del sottoalbero. L'altezza nera di un albero redblack è pari all'altezza nera della sua radice. Quando esistono più colorazioni che rispettano i limiti possono esistere diverse altezze nere per lo stesso albero.

Inserimento

Quando si vuole inserire un nodo in un albero red-black si ricerca la posizione usando la stessa procedura per gli alberi di ricerca e si colora il nuovo nodo di rosso. Si possono pertanto violare dei vincoli in questo modo e si rende necessario aggiungere nella funzione $insertNode(Tree\ T,\ Item\ k,\ Item\ v)$ un processo di bilanciamento (eseguito successivamente alla chiamata della funzione link). Il principio generale per il bilanciamento consiste nel spostarsi verso l'alto lungo il percorso di inserimento, ripristinare il vincolo dei figli neri di un nodo rosso spostando le violazioni verso l'alto mantenendo l'altezza nera dell'albero e colorando la radice di nero alla fine. Queste operazioni sono necessarie unicamente quando due nodi consecutivi sono rossi.

 $balanceInsert(Tree\ t)$ I nodi coinvolti sono il nodo inserito t, suo padre p, suo nonno n e suo zio z. E si possono verificare sette casi diversi in cui avviene una violazione.

- Caso 1: il nuovo nodo t non ha padre: è il primo nodo ad essere inserito o si è risaliti fino alla radice, si colora t di nero.
- Caso 2: il padre p di t è nero: non si viola nessun vincolo.
- Caso 3: t rosso, p rosso, z rosso: se z è rosso si possono colorare di nero p, z e di rosso n. Poichè tutti i cammini che passano per z e p passano per n l'altezza nera non è cambiata. Il problema ora potrebbe sussistere sul nonno, si pone pertanto t = n e il ciclo continua.
- Caso 4a (4b): t rosso, p rosso, z nero: si assuma che t sia figlio de-

- stro (sinistro) di p e p figlio sinistro (destro) di n. Una rotazione a sinistra (destra) a partire dal nodo p scambia i ruoli di t e p ottenendo il caso 5a (5b) essendo entrambi i nodi coinvolti nel cambiamento rossi, l'altezza nera non cambia.
- Caso 5a (5b): t rosso, p rosso, z nero: si assuma che t sia figlio sinistro (destro) di p e p figlio sinistro (destro) di n. Una rotazione a destra su n porta ad una situazione in cui t e n sono figli di p. Colorando n di rosso e p di nero ci si ritrova in una situazione in cui tutti i vincoli sono rispettati.

 $t \leftarrow \mathbf{nil}$

```
: balancedInsert(Tree t)
  t.\texttt{color()} \leftarrow \mathsf{RED}
  while t \neq \text{nil do}
       \textit{Tree } p \leftarrow t. \textit{parent } \% \textit{padre} \\
      Tree n %nonno
      Tree z %zio
      if p \neq \text{nil then}
        n \leftarrow p.\mathtt{parent}
      else
       n \leftarrow \mathbf{nil}
      if n == nil then
       z \leftarrow nil
      else
          if n.left == p then
            z \leftarrow p.right
          else
            z \leftarrow p.\texttt{left}
      if p == nil then
          \%Caso 1
          t.\mathtt{color} \leftarrow \mathsf{BLACK}
          t \leftarrow nil
      else if p.color == BLACK then
          %Caso 2
          t \leftarrow nil
      else if z.color == RED then
          \%Caso 3
          \texttt{p.color} \leftarrow \texttt{z.color} \leftarrow \mathsf{BLACK}
          n.color \leftarrow RED
          t \leftarrow n
      else
           if t == p.right and p == n.left then
               %Caso 4a
               rotateLeft(p)
              t \leftarrow p
           else if t == p.left and p == n.right then
               \%Caso 4b
               rotateRight(p)
               t \leftarrow p
           else
               if t == p.left and p == n.left then
                   %Caso 5a
                  rotateRight(n)
               else if t == p.right and p == n.right then
                   %Caso 5b
                  rotateLeft(n)
               p.\mathtt{color} \leftarrow \mathsf{BLACK}
               n.color \leftarrow RED
                                              49
```

Complessità La complessità totale per un inserimento è $O(\log n)$, con tre passaggi: $O(\log n)$ per scendere fino al punto di inserimento, O(1) per effettuare l'inserimento e $O(\log n)$ per risalire e sistemare le violazioni. È possibile implementare un inserimento top-down che aggiusta l'albero mano a mano che scende fino al punto di inserimento.

Altezza albero red-black

Teorema In un albero red-black un sottoalbero di radice u contiene almeno $n > 2^{bh(u)} - 1$ nodi interni.

Dimostrazione Si dimostra per induzione sull'altezza (non sull'altezza nera).

- Caso base h = 0: u è una foglia **nil** e il sottoalbero con radice in u contiene $n > 2^{bh(u)} 1 = 2^0 1 = 0$ nodi interni.
- Passo induttivo h > 1: allora u è un nodo interno con due figli tali che ogni figlio v ha un'altezza nera bh(v) pari a bh(u) se rosso o a bh(u) 1 se nero. Per ipotesi induttiva ogni figlio ha almeno $2^{bh(u)} 1$ nodi interni. Pertanto il sottoalbero con radice in u ha almeno $n \ge 2^{bh(u)-1} 1 + 2^{bh(u)-1} 1 + 1 = 2^{bh(u)-1} 1$ nodi.

Teorema In un albero red-black almeno la metà dei nodi dalla radice ad una foglia deve essere nera.

Dimostrazione Per il secondo vincolo se un nodo è rosso, entrambi i suoi figli devono essere neri, pertanto la situazione in cui sono presenti il maggior numero di nodi rossi è il caso in cui rossi e neri sono alternati, dimostrando il teorema.

Teorema In un albero red-black nessun percorso da un nodo v ad una foglia è lungo più del doppio del percorso da v ad un'altra foglia.

Dimostrazione Per definizione ogni percorso da un nodo ad una qualsiasi foglia contiene lo stesso numero di nodi neri. Dal lemma precedente almeno la metà di questi nodi sono neri, pertanto al limite uno dei due percorsi è costituito da soli nodi neri mentre l'altro è costituito da nodi neri e rossi alternati.

Teorema L'altezza massima di un albero red-black contenente n nodi interni è al più $2\log(n+1)$.

Dimostrazione

$$\begin{split} n & \geq 2^{bh(r)} - 1 \Leftrightarrow n \geq 2^{\frac{h}{2}} - 1 \\ & \Leftrightarrow n + 1 \geq 2^{\frac{h}{2}} \\ & \Leftrightarrow \log n + 1 \geq \frac{h}{2} \\ & \Leftrightarrow h \leq 2\log(n + 1) \end{split}$$

Cancellazione

L'algoritmo di cancellazione per gli alberi red-black è costruito su quello di cancellazione per gli alberi generici. Dopo la cancellazione è necessario decidere se ribalanciare o meno. Le operazioni di ripristino sono necessarie solo dopo la cancellazione di un nodo nero in quando se il nodo cancellato è rosso l'altezza nera rimane invariata, non sono creati nodi rossi consecutivi e la radice resta nera. Se il nodo cancellato è nero si possono rompere i vincoli uno, tre e quattro. L'algoritmo seguente ripristina i vincoli con rotazioni e cambiamenti di colore. Ci sono quattro casi possibili con i corrispettivi simmetrici.

Complessità La cancellazione è concettualmente complicata ma efficiente in quanto dal caso 1 si passa al 2, 3 o 4, dal caso 2 si passa agli altri risalendo l'albero, dal caso 3 si passa al caso 4 e al caso 4 termina. È possibile visitare un massimo di $O(\log n)$ di casi, ognuno dei quali risolti in O(1).

: balancedDelete(Tree T, Tree t) while $T \neq t$ and t.color == BLACK do $\mathsf{Tree}\ p = t.\mathtt{parent}\ \%\mathtt{Padre}$ else Tree f = p.left %Fratelloif t == p.left then Tree f = p.right %Fratello Tree ns = f.left %Nipote sinistroTree $\mathrm{ns} = \mathrm{f.left}$ %Nipote sinistro Tree nd = f.right %Nipote destro Tree $\mathrm{nd} = \mathrm{f.right} \ \% \mathtt{Nipote} \ \mathtt{destro}$ $\mathbf{if}\ \mathit{f}.\mathtt{color} == \mathsf{RED}\ \mathbf{then}$ %Caso 1b **if** f.color == RED**then** %Caso 1a p.color = RED $p.\mathtt{color} = \mathsf{RED}$ $f.\mathtt{color} = \mathsf{BLACK}$ $f.\mathtt{color} = \mathsf{BLACK}$ rotateRight(p) rotateLeft(p) %t viene lasciato inalterato, $\%\ensuremath{\text{t}}$ viene lasciato inalterato, pertanto si ricade nei casi 2, pertanto si ricade nei casi 2, 3 o 4 else 3 o 4 if ns.color == nd.color ==else if ns.color == nd.color ==BLACK then %Caso 2b BLACK then f.color = RED%Caso 2a f.color = REDt = pelse if nd.color == RED and t = pns.color == BLACK thenelse if ns.color == RED and %Caso 3b nd.color == BLACK thennd.color = BLACK%Caso 3a ns.color = BLACKf.color = REDf.color = REDrotateLeft(f) rotateRight(f) % t viene lasciato %t viene lasciato inalterato, pertanto si inalterato, pertanto si ricade nel caso 4 else if ns.color == REDricade nel caso 4 else if nd.color == REDthen %Caso 4a then f.color = p.color() %Caso 4a f.color = p.color() p.color = BLACKp.color = BLACK $\operatorname{ns.color} = \mathsf{BLACK}$ nd.color = BLACKrotateRight(p)

rotateLeft(p)

t = T

t = T

Capitolo 6

Hashing

Le tabelle hash sono l'implementazione ideale per dizionari, insiemi dinamici di coppie chiave-valore indicizzati sulla chiave. Si sceglie una funzione hash H che mappa ogni chiave $k \in \mathcal{U}$ in un intero H(k). La coppia chiave-valore viene memorizzata in un vettore nella posizione H(k) che viene detto tabella hash.

6.0.1 Definizioni

- L'insieme delle possibili chiavi è rapprentato dall'insieme universo $\mathcal U$ di dimensione u.
- Il vettore T[0...m-1] ha dimensione m.
- Una funzione hash è definita: $H: \mathcal{U} \to \{0, \dots, m-1\}$.
- Quando due o più chiavi nel dizionario hanno lo stesso valore di hash avviene una collisione, idealmente non dovrebbero avvenire.

Tabelle ad accesso diretto

Si utilizzano le tabelle ad accesso diretto nel caso particolare in cui $\mathcal{U} \subset \mathbb{Z}^+$. Si utilizza come funzione hash l'identità H(k) = k e $m = |\mathcal{U}|$. Presenta dei problemi quando u è molto grande e uno spreco di memoria quando u non è grande ma il numero di chiavi effettivamente registrate in memoria è molto minore di m.

Funzioni hash perfette

Una funzione hash si dice perfetta se è iniettiva, ovvero $\forall k_1, k_2 \in \mathcal{U}, k_1 \neq k_2 \Rightarrow H(k_1) \neq H(k_2)$. Ci sono dei problemi in quanto lo spazio delle chiavi è spesso grande, sparso e non conosciuto ed è pertanto spesso impraticabile ottenere una funzione di hash perfetta.

6.1 Funzioni hash

Se non è possibile eliminare le collisioni si cerca per lo meno di minimizzare il loro numero, cercando funzioni che distribuiscano le chiavi uniformemente negli indici $[0, \ldots, m-1]$ della tabella hash.

Uniformità semplice

Sia P(k) la probabilità che una chiave sia inserita nella tabella. Sia Q(i) la probabilità che una chiave finisca nella cella i: $Q(i) = \sum_{k \in \mathcal{U}: h(k) = i} P(k)$. Una funzione hash gode dell'uniformità semplice se: $\forall i \in [0, \dots, m-1]: Q(i) = \frac{1}{m}$.

6.1.1 Come realizzare una funzione hash

Per realizzare una funzione hash con uniformità semplice è necessario che la distribuzione P sia nota, cosa non completamente possibile nella realtà. Si utilizzano pertanto tecniche euristiche. Pertanto si assuma che ogni chiave può essere tradotta in numeri interi non negativi anche interpretando la loro rappresentazione in memoria come un numero. Si intenda pertanto con bin(k) la rappresentazione binaria della chiave.

Estrazione

Si consideri $m = 2^p$ e H(k) = int(b), dove b è un sottoinsieme di p bit presi da bin(k). Presenta dei problemi in quanto selezionare bit presi dal suffisso della chiave può generare collisioni con alta probabilità (o anche in generale).

XOR

Si consideri $m = 2^p$ e H(k) = int(b) dove b è dato dalla somma modulo 2 effettuata bit a bit di sottoinsiemi di p bit di bin(k). Presenta dei problemi in quanto le permutazioni possono generare lo stesso valore di hash.

Metodo della divizione

Si consideri m numero dispari, meglio se primo. $H(k)=int(k)\mod m$. Non vanno bene $m=2^p$ in quanto considera unicamente i p bit meno significativi e $m=2^p-1$ in quanto permutazioni con set di elementi con dimensione 2^p hanno lo stesso valore di hash. Si devono pertanto scegliere numeri primi distanti da potenza di 2 e 10.

Metodo della moltiplicazione

Si consideri un m qualsiasi, meglio se potenza di 2, $C \in]0;1[$ una costante reale e i=int(k). $H(k)=\lfloor m(C\cdot i-\lfloor C\cdot i\rfloor)\rfloor$.

Implementazione Si scelga un valore $m=2^p$, sia w la dimensione della parola in memoria: $i, m \leq 2^w$. Sia $s = \lfloor C \cdot 2^w \rfloor$. $i \cdot s$ può essere riscritto come $r_1 \cdot 2^w + r_0$, dove r_1 contiene la parte intera di iC e r_0 la parte frazionaria. Si restituiscando i p bit più significativi di r_0 .

Reality check

Il metodo della moltiplicazione non fornisce hashing uniforme. Esistono test per valutare la bontà di una funzione hash: Avalanche effect che se si cambia un bit nella chiave, deve cambiare almeno la metà dei bit del valore hash e test statistici con il chi-quadro. Si devono implementare inoltre funzioni hash crittografiche.

6.2 Le collisioni

Per gestire le collisioni si rende necessario trovare posizioni alternative per le chiavi e se la chiave non si trova nella posizione attesa la si deve cercare nelle posizioni alternative. Questa ricerca deve essere O(1) nel caso medio e O(n) nel caso pessimo. Presentano problemi in quanto sono strutture dati complesse vista la presenza di liste e puntatori.

6.2.1 Liste o vettori di trabocco (Concatenamento o chaining)

Le chiavi con lo stesso valore di hash vengono memorizzate in una lista monodirezionale o vettore dinamico. Si memorizza un puntatore alla testa della lista nello slot H(k)-esimo della tabella hash. Le operazioni sono di inserimento in testa insert, di ricerca lookup o rimozione remove che implicano una scansione della tabella per cercare la chiave.

Analisi complessità

Si considerino i seguenti valori:

n	Numero di chiavi memorizzate nella tabella hash	
m	Capacità della tabella hash	
$\alpha = \frac{n}{m}$	fattore di carico	
	Ricerca con insuccesso o numero medio	
	di accessi alla tabella per una chiave non presente	
$S(\alpha)$	Ricerca con successo o numero medio	
$S(\alpha)$	di accessi alla tabella per una chiave presente	

Caso pessimo Tutte le chiavi sono collocate in un'unica lista: insert $\Theta(1)$, lookup(), remove() $\Theta(n)$.

Analisi del caso medio Il caso medio dipende dalla distribuzione delle chiavi, si assuma pertanto hashing uniforme semplice e costo di calcolo della funzione di hashing $\Theta(1)$. Il valore atteso della lunghezza della lista è di $\alpha = \frac{n}{m}$. Una ricerca senza successo visita tutte le chiavi nella lista corrispondente, pertanto ha costo atteso $\Theta(1) + \alpha$, mentre una ricerca con successo visita in media la metà delle chiavi nella lista corrispondente, pertanto $\Theta(1) + \frac{\alpha}{2}$. Il fattore di carico influenza il costo computazionale delle operazioni sulla tabella hash e se n = O(m), $\alpha = O(1)$, pertanto tutte le operazioni sono O(1).

6.2.2 Indirizzamento aperto

Nell'indirizzamento aperto tutte le chiavi vengono memorizzate nella tabella stessa e ogni slot contiene una chiave oppure un valore nil. Nell'inserimento se uno slot è utilizzato se ne cerca uno alternativo. Nella ricerca si cerca nello slot prescelto e poi negli slot alternativi fino a che si trova la chiave oppure un nodo nil.

Definizioni

- Un'ispezione è l'esame di uno slot durante la ricerca.
- La funzione di hash viene estesa: $H: \mathcal{U} \times [0, \dots, m-1] \to [0, \dots, m-1]$, dove il secondo insieme del dominio rappresenta il numero di ispezione metre il codominio l'indice del vettore.
- Sequenza di ispezione: una sequenza di ispezione $[H(k,0),H(k,1),\ldots,H(k,m-1)]$ è una permutazione degli indici corrisondente all'ordine in cui vengono visitati gli slot. Non si vogliono visitare gli slot più di una volta e potrebbe rendersi necessario visitare tutti gli slot della tabella.

Fattore di carico Il fattore di carico è compreso tra 0 e 1 e la tabella può andare in overflow.

Tecniche di ispezione

Hashing uniforme La situazione ideale prende il nome di hashing uniforme, in cui ogni chiave ha la stessa probabilità di avere come sequenza di ispezione una delle qualisasi m! permutazioni degli indici.

Ispezione lineare La funzione di $H(k,i) = (H_1(k) + h \cdot i) \mod n$. La sequenza di ispezione è determinata dal primo elemento. Al massimo m sequenze di ispezione diverse sono possibili.

Agglomerazione primaria Causa lunghe sotto-sequenze occupate che tendono a diventare più lunghe: uno slot vuoto preceduto da i slot pieni viene riempito con probabilità $\frac{i+1}{m}$. I tempi medi di inserimento e cancellazione crescono.

Ispezione quadratica La funzione di $H(k,i) = (H_1(k)+h\cdot i^2) \mod n$. Dopo il primo elemento $H_1(k,0)$, le ispezioni successive hanno un offset che dipende da una funzione quadratica nel numero di ispezione i. La sequenza risultante non è una permutazione, al massimo m sequenze di ispezioni distinte sono possibili.

Agglomerazione secondaria Se due chiavi hanno la stessa ispezione iniziale le loro sequenze sono identiche.

Doppio hashing Funzione: $H(k,i) = (H_1(k) + iH_2(k)) \mod n$. Esistono pertanto due funzioni ausiliare, H_1 fornisce la prima ispezione, H_2 fornisce l'offset rispetto alla prima ispezione. Sono possibili al massimo m^2 sequenze di ispezione. Per garantire una permutazione completa $H_2(k)$ e m devono essere primi tra loro. Pertanto se si sceglie $m = 2^p H_2(k)$ deve restituire numeri dispari. Se si sceglie m primo, $H_2(k)$ deve restituire numeri minori di m.

Cancellazione

Non si possono sostituire le chiavi da eliminare con **nil** in quanto potrebbe introdurre errori nella ricerca che terminerebbe troppo presto. Si utilizza pertanto un valore speciale **deleted** che vengono trattati come slot vuoti dal'inserimento e come slot pieni dalla ricerca. Il tempo di ricerca non dipende più da α ma il concatenamento diventa più comune.

Implementazione dell'hashing doppio

```
: Hash
 Item [] V %Tabella dei valori
 int m %Dimensione della tabella
 Hash(int dim)
     \mathsf{Hash}\ \mathsf{t} = \mathbf{new}\ \mathsf{Hash}
     t.m = dim
     t.K = new \text{ Item } [0, \dots, dim - 1] t.V = new \text{ Item } [0, \dots, dim - 1]
      for i = 0 to dim-1 do
      t.K[i] = nil
    return t
 int scan(Item k, boolean insert)
     int c = m
     int i = 0
     int j = H(k)
     while K[j] \neq k and K[j] \neq \text{nil and } i < m \text{ do}
        if K[j] == deleted and c == m then
         c = j
        j = (j + H'(k)) \mod n
       i += 1
     if insert and K[j] \neq k and c < m then
      j = c
    return j
 Item lookup(Item k)
     int i = scan(k, false)
     if K/i/==k then
        return V[i]
     else
       return nil
  insert(Item k, Item v)
     int i = scan(k, true)
     if K[i] == nil or K[i] == deleted or K[i] == k then
        K[i] = k
        V[i] = v
     else
      igspace %Errore, tabella hash piena
 remove(Item k)
     int i = scan(k, false)
     if k/i/=k then
      K[i] = deleted
```

6.3 Complessità

Metodo	α	$I(\alpha)$	$S(\alpha)$
Lineare	$0 \le \alpha < 1$	$\frac{(1-\alpha)^2+1}{2(1-\alpha)^2}$	$\frac{1-\frac{\alpha}{2}}{1-\alpha}$
Hashing doppio	$0 \le \alpha < 1$	$\frac{1}{1-\alpha}$	$-\frac{1}{\alpha}\ln(1-\alpha)$
Liste di trabocco	$\alpha \ge 0$	$1 + \alpha$	$1+\frac{\alpha}{2}$

Si noti come la complessità aumenti con l'aumentare di α . Pertanto sopra una soglia prefissata t_{α} , solitamente tra 0.5 e 0.75 si alloca una nuova dimensione 2m e si reinseriscono tutte le chiavi presenti nella tabella. Si dimezza pertanto il fattore di carico e si eliminano tutti gli elementi **deleted**. Nel caso pessimo c'è un costo di O(m) per la ristrutturazione nel caso pessimo con costo ammortizzato costante.

Capitolo 7

Insiemi e dizionari

7.1 Insiemi

7.1.1 Insiemi realizzati con vettori booleani

Implementazione

```
: Set (vettore booleano)
 boolean [] V
                                         Set union(Set A, Set B)
 int size
                                            Set C = Set(max(A.dim, B.dim))
 int dim
                                            for i = 1 to A.dim do
 Set Set(int m)
                                               if A.contains(i) then
     Set t = \mathbf{new} \mathsf{Set}
                                                 C.insert(i)
     t.size = 0
                                            for i = 1 to B.dim do
     t.dim = = m
                                               if B.contains(i) then
    t.V = [false] * m
                                                 C.insert(i)
    return t
 boolean contains(int x)
                                            return C
     if 1 \le x \le dim then
                                         Set intersection (Set A, Set B)
        return V[x]
                                            Set C = Set(min(A.dim, B.dim))
     else
                                            for i = 1 to min(A.dim, B.dim)
        return false
                                             do
                                               if A.contains(i) and
 int size()
                                                 B.contains(i) then
   \mathbf{return} \ \mathrm{size}
                                                   C.insert(i)
 insert(int x)
                                            return C
     if 1 \le x \le dim then
        if not V/x then
                                         Set difference (Set A, Set B)
           size += 1
                                            Set C = Set(A.dim)
           V[x] = true
                                            for i = 1 to A.dim do
                                               if A.contains(i) and not
 remove(int x)
                                                 B.contains(i) then
     if 1 \le x \le dim then
                                                  C.insert(i)
                                   62
        if V/x then
                                            return C
           size == 1
           V[x] = \mathbf{false}
```

Caratteristiche

Gli insiemi possono essere memorizzati come un vettore di m elementi, se si vogliono salvare gli interi da 1 a m. Questo tipo di implementazione è molto semplice ed è efficiente verificare se un elemento appartiene ad un insieme. Come svantaggi presenta lo spreco di memoria, in quanto la memoria occupata è sempre O(m) indipendentemente dagli elementi salvati. E alcune operazioni sono inefficienti in O(m).

7.1.2 Insiemi realizzati con liste

Liste non ordinate

Operazioni di ricerca, inserimento e cancellazione O(n), operazioni di inserimento assumendo assenza O(1). Operazioni di unione intersezione, differenza O(nm).

Liste ordinate

Ricerca O(n) per liste e $O(\log n)$ per i vettori, inserimento e cancellazione O(n), unione, intersezione e differenza O(n).

7.1.3 Strutture dati complesse

Alberi bilanciati

Si ottengono insiemi con ordinamento, con ricerca, inserimento, cancellazione $O(\log n)$, iterazione O(n).

Tabelle hash

Si ottengono insiemi senza ordinamento, con ricerca, inserimento, cancellazione O(1), iterazione O(m).

7.2 Bloom filters

I bloom filters sono una via di mezzo tra gli insiemi realizzati con i vettori booleani e le tabelle hash, sono una struttura dati dinamica con bassa occupazione di memoria che non offre la possibilità di cancellazioni, nessuna memorizzazione e dà risposte probabilistiche.

7.2.1 Specifica

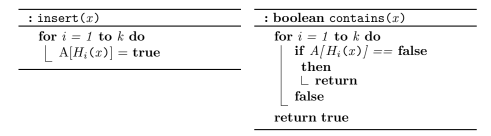
L'operazione di insert(x) inserisce l'elemento x nel bloom filter. **booleans** contains(x) se restituisce **false** l'elemento non sicuramente è presente, ma è possibile che ci siano dei falsi positivi. Si deve fare un trade-off tra occupazione di memoria e probabilità di un falso positivo. Indicata con ε la probabilità di un falso positivo, i bloom filters richiedono $1.44 \log_2(\frac{1}{\varepsilon})$ bit per elemento inserito.

7.2.2 Applicazioni

In chrome vengono utilizzati per indicare i siti con possibile malware, o in generale vengono utilizzati quando una verifica locale permette di evitare operazioni di I/O più costose. I falsi positivi inoltre possono essere utilizzati per mascherare un messaggio e garantire così un certo livello di privacy.

7.2.3 Implementazione

Vengono implementati attraverso un vettore booleando A di m bit inizializzato a **false** e k funzioni di hash $H_1, \ldots, H_k : U \to [0, \ldots, m-1]$.



7.2.4 Caratterizzazione matematica

Dati n oggetti, m bit e k funzioni hash, la probabilità di un falso positivo è:

$$\varepsilon = (1 - e^{-k\frac{n}{m}})^k$$

Dati n oggetti e m bit il valore ottimale per k è:

$$k = \frac{m}{n} \ln 2$$

Dati noggetti e una probabilità di falsi positivi ε il numero di bitmrichiesti è pari a:

$$m = \frac{n \ln \varepsilon}{(\ln 2)^2}$$

Capitolo 8

Grafi

8.0.1 Definizioni

Grafo orientato Si dice grafo orientato la coppia G = (V, E), dove V è l'insieme di nodi o vertici ed E è l'insieme di coppie ordinate (u, v) di nodi dette anche archi.

Grafo non orientato Si dice grafo non orientato la coppia G = (V, E), dove V è l'insieme di nodi o vertici ed E è l'insieme di coppie non ordinate (u, v) di nodi dette anche archi.

- Un vertice v è detto adiacente a u se esiste un arco (v, u).
- Un arco (v, u) è detto incidente a $v \in u$.
- In un grafo non orientato la relazione di adiacenza è simmetrica.
- n = |V| numero di nodi.
- m = |E| numero di archi.
- In un grafo non orientato $m \leq \frac{n(n-1)}{2} = O(n^2)$.
- In un grafo orientato $m \le n^2 n = O(n^2)$.
- La complessità di algoritmi sui grafi deve essere espressa sia un termini di n che di m.
- Un grafo con un arco tra tutte le coppie di nodi è detto completo.
- Un grafo si dice sparso se ha "pochi archi", ovvero con m = O(n) o $m = O(n \log n)$.
- Un grafo si dice dento se ha "molti archi", ovvero con $m = \Omega(n^2)$.
- Un albero libero è un grafo connesso con m = n 1.

- Un albero radicato è un albero libero sul quale è stata scelta una radice.
- Un insieme di alberi è un grafo detto foresta.
- Il grado di un nodo è il numero di archi incidenti su di esso.
- Nei grafi orientati si divide il grado in grado entrante per gli archi che incidono su di esso e in grado uscente per gli archi che incidono da esso.
- Si dice cammino C di lunghezza k in un grafo G = (V, E) una sequenza di nodi u_0, \ldots, u_k tali che $(u_i, u_{i+1}) \in E$ per $0 \le i \le k-1$.
- Si dice semplice un cammino i cui nodi sono tutti distinti.
- Si dice peso di un arco un valore associato all'arco dato da una funzione di peso $w: V \times V \to \mathbb{R}$.
- Un nodo v si dice raggiungibile da un nodo u se esiste almeno un cammino da u a v.
- Un grafo non orientato G = (V, E) è connesso se e solo se ogni suo nodo è raggiungibile da ogni altro nodo.
- G' è detto sottografo di G $G' \subseteq G$ se e solo se $V' \subseteq V$ e $E' \subseteq E$.
- G' è sottografo massimale di G se e solo se non esiste un altro sottografo G'' tale che G'' è connesso e più grande di G'.
- Un grafo G' = (V', E') è una componente connessa di G se e solo se è un sottografo connesso e massimale di G.
- In un grafo non orientato G = (V, E) un ciclo C di lunghezza k > 2 è una sequenza di nodi u_0, \ldots, u_k tale che $(u_i, i_{i+1}) \in E$ per ogni $0 \le i \le k-1$ e $u_0 = u_k$. Un ciclo è detto semplice se tutti i suoi nodi sono distinti.
- Un grafo è detto aciclico se non contiene cicli. Se orientato è detto DAG (directed acyclic graph).
- Dato un DAG, un suo ordinamento topologico è un ordinamento lineare dei suoi nodi tale che se $(u, v) \in E$, allora u appare prima di v nell'odinamento.
- Un grafo orientato G = (V, E) si dice fortemente connesso se e solo se ogni suo nodo è raggiungibile da ogni altro suo nodo.
- Un grafo G' = (V', E') è una componente fortemente connessa di G se e solo se è un sottografo connesso e massimale di G.

8.0.2 Specifica

In alcuni casi il grafo è dinamico ma sono possibili solo inserimenti e non è necessaria la parte di eliminazione (grafo caricato all'inizio).

: Graph

```
Graph() %Crea un nuovo grafo

Set V() %Restituisce l'insieme di tutti i nodi

int size() %Restituisce il numero di nodi

Set adj(Node u) %Restituisce i nodi adiacenti al nodo u

insertNode(Node u) %Inserisce il nodo u nel grafo

insertEdge(Node u, Node v) %Inserisce l'arco tra u e v nel grafo

deleteNode(Node u) %Elimina il nodo u dal grafo

deleteEdge(Node u, Node v) %Elimina l'arco tra i nodi u e v dal

grafo
```

8.1 Memorizzare grafi

8.1.1 Matrice di adiacenza

Le matrici di adiacenza sono ideali per i grafi densi. Un grafo orientato viene salvato in una matrice di dimensione $n \times n$ bit tale che:

$$m_{uv} = \begin{cases} 1 & (u, v) \in E \\ 0 & (u, v) \notin E \end{cases}$$

Per il grafo non orientato basta salvare la matrice sopra la diagonale principale esclusa in modo da occupare solamente $\frac{n(n-1)}{2}$ bit.

Grafi pesati Per i grafi pesati la matrice di booleani diventa una matrice di reali tale che:

$$m_{uv} = \begin{cases} peso & (u, v) \in E \\ +\infty & (u, v) \notin E \end{cases}$$

Analisi complessità

- Spazio richiesto $O(n^2)$.
- Verificare se u è adiacente a v richiede O(1).
- Iterare su tutti gli archi richiede $O(n^2)$

8.1.2 Liste di adiacenza

Le liste di adiacenza sono ideali per i grafi sparsi. Viene creato un vettore di dimensione n tale che in posizione u si trovi un insieme tale che contenga gli adiacenti. Occupa an + bm bit. Dove a è la dimensione del puntatore al nodo adiacente e b è la dimensione dell'adiacente. Per il grafo non orientato viene salvato anche l'arco inverso e occupa an + 2bm.

Grafi pesati Gli elementi della lista puntata sono coppie nodo di arrivopeso.

Analisi complessità

- Spazio richiesto O(n+m).
- Verificare se u è adiacente a v richiede O(n).
- Iterare su tutti gli archi richiede O(n+m)

8.1.3 Iterazioni su nodi e archi

```
: Iterazione su tutti i nodi del grafo

foreach u \in G.V() do

Esegui operazioni sul nodo

u

Esegui operazioni sul nodo

u;

foreach v \in G.adj(u) do

Esegui operazioni

sull'arco (u, v)
```

8.2 Visite dei grafi

Dato un grafo G=(V,E) e $r\in V$ radice o sorgente si intende per visita visitare una e una sola volta tutti i nodi che possono essere raggiunti da r.

```
: graphTraversal(Graph G, Node r)

Set S = Set() %Insieme generico

S.insert(r) %Da specificare

{Marca il nodo r}

while S.size() > \theta do

Node u = S.remove() %Da specificare

{Visita il nodo u}

foreach v \in G.adj(u) do

{Visita l'arco (u,v)}

if v non \dot{e} stato marcato then

| Marca il nodo v

| S.insert(v) %Da specificare
```

8.2.1 Visita in ampiezza o breadth-first search

In questo tipo di visita si visitano i nodi per livelli crescenti a partire dalla sorgente. Gli obiettivi di questa visita sono di visitare i nodi a distanza k prima dei nodi a distanza k+1, calcolare il cammino più breve da r a tutti gli altri nodi (distanze misurate come numero di archi attraversati). Generare un albero breadth-first contenente tutti i nodi raggiungibili da r tale per cui il cammino dalla radice r al nodo u nell'albero corrisponde al cammino più breve nel grafo.

```
: bfs(Graph G, Node r)

Queue Q = Queue()
Q.enqueue(r)
boolean [] visited = new boolean [G.size()]
foreach u \in G.V() - \{r\} do

_____ visited[u] = false
visited[r] = true
while not Q.empty() do

Node u = Q.dequeue()
\{Visita\ il\ nodo\ u\}
foreach v \in G.adj(u) do

_____ \{Visita\ l'arco\ (u,v)\}
if not visited[v] then

______ visited[v] = true
______ Q.enqueue(v)
```

Calcolo dei cammini più brevi o del numero di Erdös

L'algoritmo di erdos oltre a determinare la lunghezza del cammino più breve genera l'arco di copertura bfs che contiene tali cammini.

```
 \begin{array}{l} : \operatorname{erdos}(\operatorname{Graph}\ G, \operatorname{Node}\ r, \ \operatorname{int}\ []\ \operatorname{erdos}, \operatorname{Node}\ []\ \operatorname{parents}) \\ \\ \operatorname{Queue}\ Q = \operatorname{Queue}() \\ \operatorname{Q.enqueue}(r) \\ \operatorname{foreach}\ u \in G. \forall () - \{r\} \ \operatorname{do} \\ \\ \lfloor \operatorname{erdos}[\mathrm{u}] = \infty \\ \\ \operatorname{erdos}[\mathrm{r}] = 0 \\ \operatorname{parents}[\mathrm{r}] = \operatorname{nil} \\ \operatorname{while}\ \operatorname{not}\ Q.\operatorname{empty}() \ \operatorname{do} \\ \\ |\ \operatorname{Node}\ \mathrm{u} = \operatorname{Q.dequeue}() \\ \{\operatorname{Visita}\ \mathrm{il}\ \operatorname{nodo}\ \mathrm{u}\} \\ \operatorname{foreach}\ v \in G.\operatorname{adj}(u) \ \operatorname{do} \\ \\ |\ \operatorname{if}\ \operatorname{erdos}[v] = \infty \ \operatorname{then} \\ \\ |\ \operatorname{erdos}[v] = \operatorname{erdos}[\mathrm{u}] + 1 \\ \\ |\ \operatorname{parents}[v] = \mathrm{u} \\ \\ |\ \operatorname{Q.enqueue}(v) \end{aligned}
```

Complessità

La complessità di una bfs è O(m+n) in quanto ognuno degli n nodi viene salvato nella coda al più una volta. Ogni volta che un nodo viene estratto tutti i suoi archi vengono analizzati una sola volta. Il numero di archi analizzati è pertanto $m=\sum_{u\in V} out_d(u)$, dove $out_d(u)$ è l'out-degree del nodo u.

8.2.2 Visita in profondità o depth-first search

La visita in profondità è una visita ricorsiva: per ogni nodo adiacente si visita ricorsivamente tale nodo, visitando ricorsivamente i suoi adiacenti e così via. Questo tipo di ricerca è spesso una subroutine in altri problemi, visita tutto il grafo, nono solo i nodi raggiungibili dalla radice e genera pertanto una foresta formata da una collezione di alberi depth-first. Si realizza attraverso uno stack che viene reso implicito attraverso la ricorsione.

Implementazione ricorsiva

```
: dfs(Graph G, Node u, boolean [] visited)

visited[u] = true
{visita il nodo u in pre-order}

foreach v \in G.adj(u) do

if not visited[v] then

{Visita l'arco (u,v)}

dfs(G, v, visited)

{visita il nodo u in post-order}
```

Implementazione iterativa

Una dfs ricorsiva in casi di grafi molto profondi può superare la dimensione dello stack del linguaggio, si rende pertanto esplicito lo stack utilizzando una versione iterativa. Un nodo può essere inserito nella pila più volte in quanto il controllo viene fatto all'estrazione. Ha complessità O(m+n) con O(m) visite degli archi, O(m) estrazioni e inserimenti e O(n) visite dei nodi. Per la visita in post order quando un nodo viene scoperto viene inserito nello stack con il tag discovery, quando viene estratto un nodo con il tag discovery viene re-inserito con il tag finish e vengono inseriti tutti i suoi vicini. Quando viene estratto un nodo con il tag finish viene fatta la post-visita.

Componenti connesse

Ci si pone il problema di verificare se il grafo è connesso e se non lo è di identificare le sue componenti connesse. Un grafo risulta connesso se al termine della dfs tutti i suoi nodi sono marcati, altrimenti la visita deve ricominciare da capo da un nodo non marcato identificando una nuova componente del grafo. L'appartenenza ad una componente connessa viene identificata attraverso un vettore id[] tale per cui id[u] è l'identificatore della componente connessa di appartenenza.

```
\begin{array}{c} : \textbf{int} \ [] \ \texttt{cc}(\mathsf{Graph} \ G) \\ & \textbf{int} \ [] \ \texttt{id} = \textbf{new} \ \textbf{int} \ [\mathsf{G.size}()] \\ & \textbf{foreach} \ u \in G.\texttt{V}() \ \textbf{do} \\ & \lfloor \ \texttt{id}[\texttt{u}] = 0 \\ & \textbf{int} \ \texttt{counter} = 0 \\ & \textbf{foreach} \ u \in G.\texttt{V}() \ \textbf{do} \\ & \lfloor \ \texttt{if} \ \textit{id}/\textit{u} \rfloor = \theta \ \textbf{then} \\ & \lfloor \ \texttt{counter} + = 1 \\ & \texttt{ccdfs}(G, \ counter, \ u, \\ & \ \textit{id}) \\ & \textbf{return} \ \textbf{id} \end{array}
```

```
: int [] ccdfs(Graph G, int counter, Node u, int [] id)

id[u] = counter foreach v \in G.adj(u) do

if id[v] == 0 then | ccdfs(G, counter, v, id)
```

Grafo non orientato aciclico

Grafo orientato aciclico

Classificazione degli archi Ogni qual volta si esamina un arco da un nodo marcato ad un nodo non marcato tale arco diventa un arco dell'albero di copertura dfs T. Gli archi non inclusi nell'albero possono essere divisi in tre categorie:

- Se u è un antenato di v in T (u, v) è detto arco in avanti.
- Se u è un discendente di v in T (u, v) è detto arco all'indietro.
- Se i primi due non sussistono viene detto arco di attraversamento.

Indicato con time un contatore, il vettore dt il discovery time, o tempo di scoperta di un nodo e ft il finish time o tempo di fine di un nodo.

```
: dfs-schema(Graph G, Node u, int & time, int [] dt, int [] ft)
 {Visita il nodo u in pre-order}
 time += 1
 dt[u] = time
 foreach v \in G.adj(u) do
     {Visita l'arco (u, v) qualsiasi}
     if dt/v/=0 then
         {Visita l'arco (u, v) albero}
        dfs-schema(G, v, time, dt, ft)
     else if dt/u/ > dt/v/ and ft/v/ = 0 then
        Visita l'arco (u, v) indietro
     else if dt/u/ < dt/v/ and ft/v/ \neq 0 then
        Visita l'arco (u, v) avanti
     else
        Visita l'arco (u, v) attraversamento
  {Visita il nodo u in post-order}
 time +=1
 ft[u] = time
```

Classificare gli archi permette di dimostrare proprietà rispetto a questa classificazione e pertanto costruire degli algoritmi migliori. In particolare data una visita dfs di un grafo G per ogni coppia di nodi $u,v\in V$ solo una delle seguenti condizioni è vera:

- Gli intervalli [dt[u], ft[u]] e [dt[v], ft[v]] sono non-sovrapposti: allora u e v non sono discendenti l'uno dell'altro nella foresta DF.
- L'intervallo [dt[u], ft[u]] è contenuto in [dt[v], ft[v]], allora u è un discendente di v nella foresta DF.
- L'intervallo [dt[v], ft[v]] è contenuto in [dt[u], ft[u]], allora v è un discendente di u nella foresta DF.

Teorema un grafo è aciclico se e solo se non esistono archi all'indietro nel grafo.

Dimostrazione Se esiste un ciclo, sia u il primo nodo del ciclo che viene visitato e (v, u un arco del ciclo. Il cammino che connette v a u verrà prima o poi visitato e da v verrà scoperto l'arco all'indietro (v, u). Se esiste un arco all'indietro (u, v), dove v è un antenato di u allora esiste un cammino da v a u e un arco da u a v, ovvero un ciclo.

```
: hasCycle(Graph G, Node u, int & time, int [] dt, int [] ft)

time +=1

dt[u] = time

foreach v \in G.adj (u) do

if dt[v] == 0 then

if hasCycle(G, v, time, dt, ft) then

class if dt[u] > dt[v] and ft[v] == 0 then

time +=1

ft[u] = time

return false
```

Ordinamento topologico

L'algoritmo per un ordinamento topologico consiste in una dfs in cui l'operazione di visita consiste nell'aggiungere il nodo in testa ad una lista a tempo di fine (ovvero post-ordine). L'output sarà pertanto una sequenza di nodi ordinata per tempo decrescente di fine. In questo modo quando un nodo è finito tutti i suoi discendenti sono stati aggiunti alla lista e aggiungendolo in testa è nell'ordine corretto.

Algoritmo di Kosaraju

Utilizzato per trovare le componenti fortemente connesse di un grafo orientato. Per farlo effettua una visita dfs al grafo, calcola il grafo trasposto G_t ed esegue una visita dfs sul grafo G_t utilizzando cc esaminando i nodi in ordine inverso di tempo di fine della prima visita. Le componenti connesse e i relativi alberi DF rappresentano le componenti fortemente connesse di G. (Sostituito dall'algoritmo di Tarjan che richiede una sola visita). Applicando l'algoritmo topologico si

```
: int [] scc(Graph \ G)

Stack S = topSort(G) %First visit

Graph \ G^T = transpose(G) %Graph transposal

return \ ccG^T, S %Second visit
```

è sicuri che se un arco (u, v) non appartiene ad un ciclo, u viene listato prima di v nella sequenza ordinata e gli archi di un ciclo vengono listati in un qualche ordine che è ininfluente. Si utilizza topSort() per ottenere i nodi in ordine decrescente di tempo di fine. Essendo che ogni passo di questo algoritmo richiede O(n+m), la complessità totale è O(m+n).

Calcolo del grafo trasposto Dato un grafo orientato G = (V, E) il corrispettivo grafo trasposto $G_t = (V, E_t)$ è un grafo con gli stessi nodi ma con gli archi orientati nel senso opposto: $E_t = \{(u, v) | (v, u) \in E\}$. L'algoritmo per il suo calcolo ha costo O(m + n).

```
\begin{array}{l} \textbf{:} \ \textbf{int} \ \big[ \ \textbf{transpose}(\mathsf{Graph} \ G) \\ \\ \textbf{Graph} \ G^T = \mathtt{Graph}(G) \\ \textbf{foreach} \ u \in G.\mathtt{V()} \ \textbf{do} \\ \\ \big\lfloor \ G^T.\mathtt{insertNode}(u) \\ \textbf{foreach} \ u \in G.\mathtt{V()} \ \textbf{do} \\ \\ \big\lfloor \ G^T.\mathtt{insertEdge}(v, u) \\ \\ \textbf{return} \ G^T \end{array}
```

Calcolo delle componenti connesse Invece di esaminare i nodi in ordine arbitrario questa versione li esamina nell'ordine LIFO memorizzato nello stack.

```
: ccdfs(Graph G, int counter,
: int [] cc(Graph G, Stack S)
                                        Node u, int //id)
 int [] id = new int [G.size()]
                                          id[u] = counter
 foreach u \in G.V() do
  |\operatorname{id}[u]| = 0
                                          foreach v \in G.adj(u) do
                                             if id/u/==0 then
 int counter = 0
                                                 ccdfs(G, counter, v,
 while not S.empty() do
     u = S.pop()
     if id/u/==0 then
        counter +=1
        ccdfs(G, counter, u,
          id)
 return id
```

Dimostrazione di correttezza Si costruisca il grafo delle componenti $C(G) = (V_C, E_C)$, dove $V_C = \{C_1, \dots, C_k\}$, dove C_i è la i-esima SCC di G e $E_C = \{(C_i, C_j) | \exists (u_i, u_j) \in E : u_i \in C_i \land u) j \in C_j\}$. Il grafo delle componenti è aciclico e inoltre $C(G^T) = [C(G)]^T$. I discovery e finish time del grafo delle componenti corrispondono ai corrispettivi del primo nodo visitato in C: $dt(C) = \min\{dt(u) | u \in C\}$ e $ft(C) = \max\{ft(u) | u \in C\}$.

Teorema Siano C e C' due distinte SCCs nel grafo orientato G=(V,E). Se c'è un arco $(C,C')\in E_C$, allora ft(C)>ft(C').

Corollario Siano C_u e C_v due SCCs distinte nel grafo orientato G = (V, E), se cè un arco $(u, v) \in E_T$ tale che $u \in C_u$ e $v \in C_v$, allora $ft(C_u) < C_v$

 $ft(C_v)$.

$$(u,v) \in E_T \Rightarrow$$

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

$$(C_v, C_u) \in E_C \Rightarrow$$

$$ft(C_v) > ft(C_u) \Rightarrow$$

$$ft(C_u) < ft(C_v)$$

Conclusione Se le componenti C_u e C_v sono connesse da un arco $(u,v) \in E_T$ allora dal corollario $ft(C_u) < ft(C_v)$ e dall'algoritmo la visita di C_v inizierà prima della visita di C_u . Non esistono cammini tra C_u e C_v in E_T altrimenti il grafo sarebbe ciclico, pertando dall'algoritmo la visita di C_v non raggiungerà mai C_u , pertanto cc() assegnerà correttamente gli identificatori delle componenti ai nodi.

Capitolo 9

Strutture dati speciali

9.1 Code con priorità

Una coda con priorità è una struttura dati astratta simile ad una coda in cui ogni elemnto inserito possiede una priorità. Si dividono in min-priority queue in cui l'estrazione avviene per valore crescente di priorità e max-priority queue, in cui l'estrazione avviene per valore decrescente di priorità. Le operazioni permesse sono di inserimento in coda, estrazione dell'elemento con priorità di valore min/max e di modifica di priorità di un elemento inserito.

9.1.1 Specifica

: MinPriorityQueue

%Crea una coda con priorità vuota

MinPriorityQueue()

%Restituisce true se la coda con priorità è vuota

boolean isEmpty()

 $\% {\tt Restituisce}$ l'elemento minimo di una coda con priorità non vuota

Item min()

%Rimuove e restituisce l'elemento minimo di una coda con priorità non vuota

Item DeleteMin()

%Inerisce l'elemento x con priorità p all'interno della coda con priorità, restituendo un oggetto PriorityItem che identifica x all'interno della coda

PriorityItem insert(Item x, int p)

%Diminuisce la priorità dell'oggetto identificato da y portandola a p decrease(PriorityItem x, int p)

9.1.2 Implementazioni

Metodo	Lista o vettore	Lista	Vettore	Albero
	non ordinato	ordinata	ordinato	RB
min()	O(n)	O(1)	O(1)	$O(\log n)$
deleteMin()	O(n)	O(1)	O(n)	$O(\log n)$
insert()	O(n)	O(n)	O(n)	$O(\log n)$
decrease()	O(n)	O(n)	$O(\log n)$	$O(\log n)$

L'implementazione più comune è attraverso gli heap, strutture speciali che associano i vantaggi di un albero (esecuzioni in tempo $O(\log n)$) e vantaggi di un vettore (memorizzazione efficiente).

9.1.3 Heap

Definizioni di alberi

Albero binario perfetto In un albero binario perfetto tutte le foglie hanno la stessa altezza h, tutti i nodi interni hanno grado 2 e dato n il numero di nodi ha altezza $h = |\log n|$. Data l'altezza h ha numero di nodi $n = 2^{h+1} - 1$.

Albero binario completo In un albero binario completo tutte le foglie hanno altezza h o h-1, tutti i nodi a livello h sono accatastati a sinistra e tutti i nodi hanno grado 2 tranne al più uno. Dato il numero di nodi n ha altezza $h = |\log n|$.

Alberi binari heap

Un albero binario max-heap (min-heap) è un albero completo tale che il valore memorizzato nel nodo è maggiore (minore) dei valori memorizzati nei suoi figli. Un albero heap non impone una relazione di ordinamento totale tra i figli di un nodo, pertanto è un ordinamento parziale.

Memorizzazione

Gli alberi binari heap sono memorizzati tramite un vettore heap $A=[0,\ldots,n-1]$ tale per cui:

- La radice si trova all'indice i = 0, ovvero root()=0.
- Il padre del nodo salvato all'indice i si trova in $p(i) = \lfloor \frac{(i-1)}{2} \rfloor$.
- Il figlio sinistro del nodo salvato all'indice i si trova in l(i) = 2i + 1.
- Il figlio destro del nodo salvato all'indice i si trova in r(i) = 2i + 2.

Proprietà max-heap sul vettore: $A[i] \ge A[l(i)], [i] \ge A[r(i)]$. Proprietà min-heap sul vettore: $A[i] \le A[l(i)], [i] \le A[r(i)]$.

heapsort()

L'heapsort() ordina un max-heap "in-place" prima costruendo un max-heap nel vettore e poi spostando l'elemento max in ultima posizione, ripristinando la proprietà max-heap. Utilizza pertanto le funzioni heapBuild() che costruisce un max-heap a partire dal vettore non ordinato e maxHeapRestore() che ripristina le proprietà max-heap.

maxHeapRestore() Riceve come input un vettore A e un indice i, tale per cui gli alberi binari con radici l(i) e r(i) sono max-heap e il suo obiettivo è modificare "in-place" il vettore A in modo tale che l'albero binario con radice i sia un max-heap. Essendo che ad ogni chiamata vengono eseguiti O(1) confronti, e se il nodo i non è massimo si chiama ricorsivamente sui figli e che l'esecuzione termina quando si raggiunge una foglia e l'altezza dell'albero è pari a $\lfloor \log n \rfloor$ $T(n) = O(\log n)$.

```
\begin{array}{l} \textbf{int max} = \textbf{i} \\ \textbf{if } 1(i) \leq \dim \text{ and } A[1(i)] > A[\max] \text{ then} \\ \bigsqcup \max = 1(i) \\ \textbf{if } \mathbf{r}(i) \leq \dim \text{ and } A[\mathbf{r}(i)] > A[\max] \text{ then} \\ \bigsqcup \max = \mathbf{r}(i) \\ \textbf{if } i \neq \max \text{ then} \\ \bigsqcup A[\textbf{i}] \leftrightarrow A[\max] \text{ maxHeapRestore}(A, \max, \dim) \end{array}
```

Dimostrazione della correttezza per induzione sull'altezza Al termine dell'esecuzione l'albero radicato in A[i] rispetta la proprietà max-heap.

- \bullet Caso base h=0: se l'altezza è zero esiste un unico nodo che rispetta la proprietà.
- Ipotesi induttiva: l'algoritmo funziona correttamente su tutti gli alberi di altezza inferiore ad h.
- Passo induttivo:
 - Caso 1: $A[i] \ge A[l(i)], A[i] \ge A[r(i)]$, allora l'albero radicato in A[i] rispetta la proprietà di max-heap e l'esecuzione termina.
 - Caso 2: A[l(i)] > A[i], A[r(i)] > A[i], viene fatto uno scambio $A[i] \leftrightarrow A[l(i)]$, dopo lo scambio $A[i] \ge A[l(i)], A[i] \ge A[r(i)]$, il sottoalbero radicato in r(i) rimasto inalterato, mentre il sottoalbero radicato in l(i) può aver perso la proprietà, pertanto si svolge la chiamata ricorsiva su di esso che ha altezza minore di h, pertanto è corretto.
 - Caso 3: simmetrico rispetto al caso 2.

heapBuild() Sia A[1,...,n] un vettore da ordinare, tutti i nodi $A[\lfloor \frac{n}{2} \rfloor + 1,...,n]$ sono foglie dell'albero e pertanto heap contenenti un elemento. La procedura heapBuild() attraversa i restanti nodi dell'albero a partire da $\lfloor \frac{n}{2} \rfloor$ fino ad 1 ed esegue maxHeapRestore() su ognuno di essi. L'algoritmo ha complessità $\Theta(\log n)$. Aggiungere dimostrazione, non la capisco.

```
: heapBuild(ltem []/A, int n)

for i = \lfloor \frac{n}{2} \rfloor down to 1 do

\lfloor \maxHeapRestore(A, i, n)
```

Correttezza Si dimostra attraverso l'invariante di ciclo: all'inizio di ogni iterazione del ciclo **for** i nodi $[i+1,\ldots,n]$ sono radice di uno heap.

- Inizializzazione: all'inizio $i = \lfloor \frac{n}{2} \rfloor$. Si supponga che $\lfloor \frac{n}{2} \rfloor + 1$ non sia una foglia, pertanto esiste almeno il figlio sinistro $2\lfloor \frac{n}{2} \rfloor + 2$, con indice superiore ad n, pertanto assurdo. La dimostrazione vale per tutti gli indici successivi.
- Conservazione: È possibile applicare maxHeapRestore() al nodo i in quanto $2i \le 2i+1 \le n$ sono entrambi radici di heap. Al termine dell'iterazione tutti i nodi $[1, \ldots, n]$ sono radici di heap.
- Conclusione: al termine i = 0, pertanto il nodo 1 è radice di uno heap.

Implementazione heapsort Il primo elemento contiene il massimo, viene collocato in fondo, l'elemento in fondo viene collocato in testa, si chiama max-HeapRestore() per ripristinare la situazione e la dimensione dello heap viene progressivamente ridotta. L'algoritmo ha complessità $\Theta(n\log n)$ in quanto hea-pBuild() ha costo $\Theta(n)$ e la chiamata di maxHeapRestore() costa $\Theta(\log i)$ in un heap con i elementi. Pertanto $T(n) = \sum_{i=2}^n \log i + \Theta(n) = \Theta(n\log n)$.

```
: heapsort(ltem [] A, int n)

heapBuild(A, n)

for i = n down to 2 do

A[1] \leftrightarrow A[i]

maxHeapRestore(A, 1, i-1)
```

Correttezza Si dimostra la correttezza per invariante di ciclo. Al passo i il sottovettore $A[i+1,\ldots,n]$ è ordinato, $A[1,\ldots,i] \leq A[i+1,\ldots,n]$ e A[1] è la radice di un vettore heap di dimensione i. COMPLETARE DIMOSTRAZIONE

9.1.4 Implementazione di code con priorità

Si vedrà l'implementazione di una min-priority queue, visto che la max-priority è speculare.

Memorizzazione

```
: PriorityItem

int priority
Item value
int pos;
```

```
: swap(PriorityItem [] H, int i, int j)

H[i] \leftrightarrow H[j]
H[i].pos = i
H[j].pos = j
```

Inizializzazione

Inserimento

minHeapRestore()

Cancellazione e lettura minimo

```
: Item DeleteMin()

precondition: dim > 0
swap(H, 1, dim)
dim -= 1
minHeapRestore(H, 1, dim)
return H[dim+1].value

: Item min()
precondition: dim > 0
return H[1].value
```

Decremento priorità

Complessità

Tutte le operazioni che modificano gli heap devono sistemare la proprietà heap lungo un cammino radice-foglia (deleteMin()) oppure lungo un cammino nodoradice (insert(), decrease()). Essendo l'altezza $\lfloor \log n \rfloor$ il costo di tali operazioni è $O(\log n)$.

Operazione	Costo
insert()	$O(\log n)$
deleteMin()	$O(\log n)$
min()	$\Theta(1)$
decrase()	$O(\log n)$

9.2 Insiemi disgiunti - Merge-find set

In alcune applicazioni si è interessati a gestire una collezione $S = \{S_1, \dots, S_k\}$ di insiemi dinamici disgiunti tali che:

- $\forall i, j : i \neq j \Rightarrow S_i \cap S_j = \emptyset$.
- $\bullet \bigcup_{i=1}^k S_i = S.$

Un esempio di questi insiemi sono le componenti di un grafo. Le operazioni fondamentali sono:

- \bullet Creare n insiemi disgiunti, ognuno composto da un unico elemento.
- merge(): unire più insiemi.
- find(): identificare l'insieme a cui appartiene un elemento.

Rappresentante

Ogni insieme è identificato da un rappresentante univoco, un qualunque membro dell'insieme. Le operazioni di ricerca del rappresentante su uno stesso insieme devono restituire sempre lo stesso oggetto. Il rappresentante può cambiare solo in caso di unione.

9.2.1 Specifica

```
: Mfset
  %Crea n componenti {1},...,{n}
  Mfset Mfset(int n)
  %Restituisce il rappresentante della componente x
  int find(int x)
  %Unisce le componenti che contengono x e y
  merge(int x, int y)
```

9.2.2 Componenti connesse dinamiche

Per trovare le componenti connesse di un grafo non orientato dinamico si inizia con componenti connesse costituite da un unico vertice, per ogni $(u,v) \in E$ si esegue merge(u,v) e alla fine ogni insieme disgiunto rappresenta una componente connessa.

```
: Mfset \operatorname{cc}(\operatorname{Graph}\ G)

Mfset \operatorname{M} = \operatorname{Mfset}(G.\mathsf{n})

foreach u \in G.\mathtt{V}() do

foreach v \in G.\operatorname{adj}(u) do

M.merge(u, v)

return \operatorname{M}
```

Questo algoritmo ha complessità O(n) + m operazioni merge(), interessante per la capacità di gestire grafi dinamici.

9.2.3 Implementazione con insieme di liste

Ogni insieme viene rappresentato da una lista concatenata: il primo oggetto di una lista è il rappresentante dell'insieme e ogni elemento della lista contiene un oggetto, un puntatore all'elemento successivo e un puntatore al rappresentante.

Operazione find(x)

Si restituisce il rappresentante di x, l'operazione find(x) richiede tempo O(1).

Operazione merge(x, y)

Si appende la lista che contiene y alla lista che contiene x modificando i puntatori ai rappresentanti nella lista appesa. Nel caso pessimo per n operazioni il costo è $O(n^2)$, il costo ammortizzato è O(n).

9.2.4 Implementazione con insieme di alberi

Ogni insieme viene rappresentato da un albero, ogni nodo dell'albero contiene un oggetto e un puntatore al padre, la radice è il rappresentante dell'insieme e ha un puntatore a sè stessa.

Operazione find(x)

Risale la lista dei padri di x fino a trovare la radice e restituisce la radice come rappresentante. Ha costo O(n) nel caso pessimo

Operazione merge(x, y)

Si aggancia l'albero radicato in y a y modificando il puntatore al padre di y, con costo O(1).

9.2.5 Tecniche euristiche

Si dice algoritmo euristico un particolare tipo di algoritmo progettato per risolvere un problema più velocemente se i metodi classici siano troppo lenti, trovare una soluzione approssimata qualora i metodi classici falliscano nel trovare una soluzione esatta.

Liste: euristica sul peso

Si utilizza per diminuire il costo dell'operazione merge() si memorizza nella lista l'informazione sulla loro lunghezza e si aggancia la lista più corta a quella più lunga. La lunghezza della lista può essere mantenuta in tempo O(1). Tramite analisi ammortizzata si nota come il costo di n-1 operazioni merge è $O(n \log n)$, pertanto il costo ammortizzato delle singole operazioni è $O(\log n)$.

Alberi: euristica sul rango

Si utilizza per diminuire il costo dell'operazione find(x): ogni nodo mantiene informazioni sul proprio rango, rank[x] di un nodo x è il numero di archi del cammino più lungo fra x e una foglia sia discendente, ovvero l'altezza del sottoalbero associato al nodo. L'obiettivo è mantenere bassa l'altezza degli alberi. Un albero Mfset con radice r ottenuto tramite euristica sul rango ha almeno $2^{ranl[r]}$ nodi. Inoltre lo stesso albero con radice r e n nodi ha altezza inferiore a $\log n$.

```
: Mfset
                                                : merge(int x, int y)
  int [] parent
                                                  \mathsf{Item}\ r_x = \mathtt{find}(x)
  int [] rank[]
                                                  \mathsf{Item}\ r_v = \mathtt{find}(y)
  Mfset Mfset(int n)
                                                  if r_x \neq r_y then
       Mfset t = new Mfset()
                                                      if rank[r_x] > rank[r_y] then
       t.parent = int [1...n]
                                                         parent[r_y] = r_x
       t.rank = int [1...n]
                                                      if rank/r_y/> rank/r_x/ then
       for int i = 1 to n do
                                                         parent[r_x] = r_y
           t.\mathsf{parent}\ [i] = i
          t.rank [i] = 0
                                                          parent[r_x] = r_y
                                                         rank[r_y] += 1
      return t
```

Alberi: euristica di compressione dei cammini

Nell'operazione find(x) l'albero viene appiattito in modo che ricerche successive di x siano svolte in O(1).

```
: int find(int x)

if parent[x] \neq x then

parent[x] = find(parent[x])
return parent[x]
```

Alberi: euristica sul rango e compressione dei cammini

Applicando entrambe le euristiche il rango non è più l'altezza del nodo ma il limite superiore alla sua altezza. Non viene calcolato il rango corretto. Il costo ammortizzato di m operazioni merge-find in un insieme di n elementi è $O(m\alpha(n))$, dove $\alpha(n)$ o funzione inversa di Ackermann cresce lentamente.

Capitolo 10

Scelta

10.1 Il problema dei cammini minimi

Definizione Dato un cammino $p = \langle v_1, v_2, \dots, v_k \text{ con } k > 1$ il costo del cammino è dato da

$$w(p) = \sum_{i=2}^{k} w(v_{i-1}, v_i)$$

Input Un grafo orientato G=(V,E), un nodo sorgente s e una funzione di peso $w:E\to\mathbb{R}.$

Output Trovare un cammino da s a u per ogni nodo $u \in V$, il cui costo sia minimo.

10.1.1 Varianti del problema

Cammini minimi da sorgente unica

Input: un grafo pesato con nodo radice s.

Output: i cammini minimi che vanno da s a tutti gli altri nodi.

Cammino minimo tra una coppia di vertici

Input: un grafo pesato e una coppia di vertici s, d.

Output: un cammino minimo fra s e d, per risolverlo si risolve il probelma dei cammini minimi da sorgente unica e si estrae il cammino richiesto in quanto non si conoscono algoritmi con tempo di esecuzione migliore.

Cammini minimi tra tutte le coppie di vertici

Input: un grafo pesato.

Output: i cammini minimi fra tutte le coppie di vertici, la soluzione si basa su programmazione dinamica.

Pesi

Alcuni algoritmi possonofunzionare unicamente con alcune categorie speciali di pesi: positivi o sia positivi che negativi e reali o interi.

10.1.2 Sottostruttura ottima

Si noti come due cammini possono avere un tratto in comune $A \rightsquigarrow B$ ma non possono convergere in un nodo comune B dopo aver percorso un tratto iniziale distinto.

Albero dei cammini minimi

L'albero dei cammini minimi è un albero di copertura radicato in s avente un cammino da s a tutti i nodi raggiungibili da s. Viene detto anche spanning tree. Dato un grafo G = (V, E) non orientato e connesso, un albero di copertura di G è un sottografo $T = (V, E_T)$ tale che T è un albero, $E_T \subseteq E$ e T contiene tutti i vertici di G.

Rappresentazione albero Per rappresentare l'albero si utilizza la rappresentazione basata sul vettore dei padri.

Soluzione ammissibile

Una soluzione ammissibile può essere descritta da un albero di copertura T radicato in s e da un vettore di distanza d, i cui valori d[u] rappresentano il costo del cammino da s a u in T.

10.2 Teorema di Bellman

Enunciato Una soluzione ammissibile T è ottima se e solo se:

$$d[v] = d[u] + w(u, v)$$
 per ogni arco $(u, v) \in T$

$$d[v] \le d[u] + w(u, v)$$
 per ogni arco $(u, v) \in E$

Dimostrazione

Se T è una soluzione ottima, allora valgono le condizioni di Bellman Sia T una soluzione ottima e $(u,v) \in E$. Se $(u,v) \in T$ allora d[v] = d[u] + w(u,v). Se $(u,v) \notin T$ allora $d[v] \leq d[u] + w(u,v)$ perchè altrimenti esisterebbe nel grafo G un cammino da s a v più corto di quello in T, che è un assurdo.

Se valogono le condizioni di Bellman allora T è una soluzione ottima. Si supponga per assurdo che il cammino da s a u non sia ottimo, allora esiste un albero T' in cui il cammino da s a u ha distanza d'[u] < d[u] con d' il vettore delle distanze associato a T'. Essendo d'[s] = d[s] = 0; ma d'[u] < d[u] esiste un arco (h, k) per cui $d'[h] \ge d[h]$ e d'[k] < d[k]. Si noti ora come per costruzione $d'[h] \ge d[h]$ e d'[k] = d'[h] + w(h, k), e per ipotesi $d[k] \le d[h] + w(h, k)$. Combinando queste due relazioni si ottiene

$$d'[k] = d'[h] + w(h, k) \ge d[h] + w(h, k) \ge d[k]$$

Pertanto $d'[k] \ge d[k]$, che contraddice d'[k] < d[k].

10.2.1 Implementazioni

Algoritmo prototipo

```
: (int [], int []) prototipoCamminiMinimi (Graph G, Node s)

%Inizializza T ad una foresta di copertura composta da nodi isolati
%Inizializza d con sovrastima della distanza: d[s] = 0, d[x] = +\infty

while \exists (u, v) : d[u] + G.w(u, v) < d[v] do

d[v] = d[u] + w(u, v)

%Sostituisci il padre di v in T con u

return (T, d)
```

Se al termine dell'esecuzione qualche nodo mantiene una distanza infinita non è raggiungibile.

Algoritmo generico

: (int [], int [])shortestPath(Graph G, Node s)

```
DataStructure S = Datastructure()
S.add(s)
while not S.isEmpty() do

int u = S.extract()
b[u] = false
foreach v \in G.adj(u) do

if d[u] + G.w(u, v) < d[v] then

if not b[v] then

| S.add(v) |
| b[v] = true
else
| Mazione da svolgere nel caso <math>v sia già presente in S
T[v] = u
| d[v] = d[u] + G.w(u, v)

return (T, d)
```

10.3 Algoritmo di Dijkstra

Nella versione originale viene utilizzatro per trovare la distanza minima fra due nodi utilizzando il concetto di code di priorità. Funziona unicamente con pesi positivi e viene utilizzato in protocolli di rete.

10.3.1 Funzionamento

Inizializzazione

Viene creato un vettore di dimensione n in cui l'indice u rappresenta il nodo u-esimo. Le priorità vengono inizializzate a $+\infty$ e quella di s uguale a 0. Questa

operazione ha costo computazionale O(n).

Estrazione minimo

Si ricerca il minimo all'interno del vettore, una volta trovato si cancella la sua priorità, con costo computazionale O(n).

Inserimento in coda

Si registra la priorità nella posizione v-esima con costo O(1).

Aggiornamento priorità

Si aggiorna la priorità nbella posizione v-esima con costo computazionale O(1).

10.3.2 Correttezza per pesi positivi

Ogni nodo viene estratto una e una sola volta e al momento dell'estrazione la sua distanza è minima. La dimostrazione si fa per induzione sul numero k di nodi estratti.

Caso base È vero in quanto d[s] = 0 e non ci sono lunghezze negativa.

Passo induttivo Si consideri per ipotesi induttiva che sia vero per i primi k-1 nodi. Quando viene estratto il k-esimo nodo u la sua distanza d[u] dipende dai k-1 nodi già estratti e non può dipendere dai nodi ancora da estrarre in quanto hanno distanza $\geq d[u]$, pertanto d[u] è minimo e u non verrà più re-inserito in quanto non ci sono distanze negative.

Implementazione

```
: (int [], int []) shortestPath(Graph G, Node s)
  PriorityQueue Q = PriorityQueue()
  Q.insert(s, \theta)
 while not Q.isEmpty() do
     {f int}\ {f u}={f Q}.{f deleteMin}
     b[u] = false
     foreach v \in G.adj(u) do
        if d/u/+G.w(u, v) < d/v/ then
            if not b/v then
                Q.insert(v, d[u]+G.w(u, v))
               b[v] = \mathbf{true}
            else
             Q.decrease(v, D[u]+G.w(u, v))
            T[v] = u
            d[v] = d[u] + G.w(u, v)
 return (T, d)
```

Costo computazionale con coda con priorità basata su vettore

- Inizializzazione: costo O(n) con una ripetizione.
- Estrazione minimo: costo O(n) con O(n) ripetizioni.
- Inserimento in coda: costo O(1) con O(n) ripetizioni.
- Aggiornamento priorità: costo O(1) con O(m) ripetizioni.

Per un costo totale di $O(n^2)$.

Costo computazionale con coda con priorità basata su heat binario

- Inizializzazione: costo O(n) con una ripetizione.
- Estrazione minimo: costo $O(\log n)$ con O(n) ripetizioni.
- Inserimento in coda: costo $O(\log n)$ con O(n) ripetizioni.
- Aggiornamento priorità: costo $O(\log n)$ con O(m) ripetizioni.

Per un costo totale di $O(m \log n)$.

Costo computazionale con coda con priorità basata su heap binario

- Inizializzazione: costo O(n) con una ripetizione.
- Estrazione minimo: costo $O(\log n)$ con O(n) ripetizioni.
- Inserimento in coda: costo $O(\log n)$ con O(n) ripetizioni.
- Aggiornamento priorità: costo ammortizzato O(1) con O(m) ripetizioni.

Per un costo totale di $O(m + n \log n)$.

10.4 Coda Bellman-Ford, Moore

Questo algoritmo è computazionalmente più pesante di Dijkstra, ma funziona anche con archi di peso negativo.

Inizializzazione

Viene creata una coda di dimensione n con costo computazionale O(n).

Estrazione

Viene estratto il prossimo elemento della coda con costo computazionale O(1).

Inserimento in coda

Si inserice l'indice v in coda con costo computazionale O(1). Non si deve considerare il caso in cui v sia già presente in S.

10.4.1 Correttezza

Si definisce una passata:

- Per k=0 la zeresima passata consiste nell'estrazione del nodo s dalla coda S.
- Per k > 0 la k-esima passata consiste nell'estrazione di tutti i nodi presenti in S al termine della passata k-1-esima.

Al termine della passata k i vettori T e d descrivono i cammini minimi di lunghezza al più k, al termine della passata n-1 descrivono i cammini minimi di lunghezza al più n-1.

Implementazione

Complessità

- Inizializzazione: costo O(1) ripetuto una volta.
- Estrazione: costo O(1) ripetuto $O(n^2)$ volte.
- Inserimento in coda: costo O(1) ripetuto O(nm) volte.

Il costo totale è pertanto O(mn). Ogni nodo può essere inserito ed estratto al massimo n-1 volte.

10.5 Cammini minimi su DAG

I cammini minimi in un DAG sono sempre ben definiti, anche in presenza di pesi negativi in quanto non esistono cicli negativi. È possibile rilassare gli archi in ordine topologico una volta sola e non essendoci cicli non è possibile tornare su un nodo già visitato e abbassare il valore del suo campo d. L'algoritmo utlizza

pertanto l'ordinamento topologico.

```
: (int [], int []) shortestPath(Graph G, Node s)
  \mathbf{int} \ [] \ \mathbf{d} = \mathbf{new} \ \mathbf{int} \ [1 \dots G.n] \ \% d[u] è la distanza da s a u
  \operatorname{int} [] T = \operatorname{new} \operatorname{int} [1 \dots G.n] \% T[u] è il padre di u nell'albero T
  foreach u \in G.V() - \{s\} do
      T[u] = \mathbf{nil}
   d[u] = +\infty
  T[s] = \mathbf{nil}
  d[s] = 0
  \mathsf{Stack}\ S = \mathsf{topSort}(G)
  while not S.isEmpty() do
      u = S.pop()
      foreach v \in G.adj(u) do
          if d/u/ + G.w(u, v) < d/v/ then
               T[v] = u
               d[v] = d[u] + G.w(u, v)
  return (T, d)
```

10.6 Conclusioni

Dijkstra	$O(n^2)$	Pesi positivi, grafi densi	
Johnson	$O(m \log n)$	Pesi positivi, grafi sparsi	
Fredman-Tarjan	$O(m + n \log n)$	Pesi positivi, grafi densi	
riedinan-rarjan		dimensioni molto grandi	
Bellman-Ford	O(mn)	Pesi negativi	
	O(m+n)	DAG	
DFS	O(m+n)	Senza pes	

10.7 Cammini minimi, sorgente multipla

Input	Complessità	Approccio
Pesi positivi,	$O(n \cdot n^2)$	Applicazione ripetuta dell'algoritmo
grafo denso	$O(n \cdot n)$	di Dijkstra
Pesi positivi,	$O(n \cdot (m \log n))$	Applicazione ripetuta dell'algoritmo
grafo sparso	$O(n \cdot (m \log n))$	di Johnson
Pesi negativi	$O(n \cdot mn)$	Applicazione ripetuta di
		Bellman-Ford, sconsigliata
Pesi negativi,	$O(n^3)$	Algoritmo di Floyd e Warshall
grafo denso	O(n)	Algorithio di Floyd e Warshan
Pesi negativi,	$O(nm\log n)$	Algoritmo di Johnson per sorgente
grafo sparso		multipla

10.8 Floyd-Warshall

10.8.1 Cammini minimi k-vincolati

Sia k un valore in $\{0,\ldots,n\}$. Si dice che un cammino p_{xy}^k è un cammino k-vincolato fra x e y se esso ha il costo minimo fra tutti i cammini fra x e y che non passano per nessun vertice in v_{k+1},\ldots,v_n (x e y sono esclusi dal vincolo). Si assuma che esista un ordinamento tra i nodi del grafo.

10.8.2 Distanza k-vincolata

Si denota con $d^k[x][y]$ il costo totale del cammino minimo k-vincolato fra x e y se esiste.

$$d^{k}[x][y] = \begin{cases} w(p_{xy}^{k} & se \ esiste \ p_{xy}^{k} \\ +\infty & altrimenti \end{cases}$$

Si può definire ricorsivamente come:

$$d^{k}[x][y] = \begin{cases} w(x,y) & k = 0\\ \min(d^{k-1}[x][y], d^{k-1}[x][k] + d^{k-1}[k][y]) & k > 0 \end{cases}$$

Matrice dei padri

Oltre a definire d si definisce la matrice T, dove T[x][y] rappresenta il predecessore di y nel cammino più breve da x a y.

```
: (int [], int []) floydWarshall(Graph G)
 int [] d = \text{new int } [1 \dots G.n]
 int [] T = new int [1 \dots G.n]
 foreach u, v \in G.V() - \{s\} do
     T[u][v] = nil
     d[u][v] = +\infty
 T[s] = nil
 d[s] = 0
 foreach u \in G.V() do
     foreach v \in G.adj(u) do
         d[u][v] = G.w(u, v)
         T[u][v] = u
 for int k = 1 to G.n do
     foreach u \in G.V() do
         foreach v \in G.V() do
            if d[u][k] + d[k][v] < d[u][v] then
                d[u][v] = d[u][k] + d[k][u]
                T[u][v] = T[k][v]
 return (T, d)
```

10.9 Chiusura transitiva (algoritmo di Warshall)

La chiusura transitiva G*=(V,E*) di un grafo G=(V,E) è il grafo orientato tale che $(u,v)\in E*$ se e solo se esiste un cammino da u a v in G. Supponendo di avere il grafo G rappresentato da una matrice di adiacenza M, la matrice M^n rappresenta la matrice di adiacenza di G*.

Formulazione ricorsiva

$$M^{k}[x][y] = \begin{cases} M[x][y] & k = 0\\ M^{k-1}[x][y] \lor (M^{k-1}[x][k] \land M^{k-1}[k][y] & k > 0 \end{cases}$$

Capitolo 11

Risoluzione problemi

Dato un problema è possibile evidenziare quattro fasi, non necessariamente sequenziali in modo trovare una soluzione efficiente:

- Classificazione del problema.
- Caratterizzazione della soluzione.
- Tecnica di progetto.
- Utilizzo di strutture dati.

11.1 Classificazione dei problemi

Problemi decisionali

Determinare se un dato di ingresso soddisfa una certa proprietà.

Problemi di ricerca

È presente uno spazio di ricerca, un insieme di soluzioni possibili, una soluzione ammissibile, che rispetta certi vincoli.

Problemi di ottimizzazione

Ogni soluzione viene associata ad una funzione di costo, si vuole trovare la soluzione di costo minimo.

Problemi di approssimazione

Questo tipo di problemi nasce quando trovare la soluzione ottima è computazionalmente impossibile e pertanto ci si accontenta di una soluzione approssimata con costo basso, ma l'ottimalità è sconosciuta.

11.2 Definizione matematica del problema

È fondamentale definire il problema dal punto id vista matematico, spesso la formulazione è banale ma può suggerire una prima soluzione.

11.3 Tecniche di soluzione problemi

Divide-et-impera

Un problema viene suddiviso in sotto-problemi indipendenti che vengono risolti ricorsivamente (top-down) nell'ambito di problemi di decisione e ricerca.

Programmazione dinamica

La soluzione viene costruita bottom-up a partire da un insieme di sotto-problemi potenzialmente ripetuti nell'ambito dei problemi di ottimizzazione.

Memoization

Una versione top-down della programmazione dinamica.

Tecnica greedy

Approccio ingordo: si fa sempre la scelta localmente ottima.

Backtrack

Si procede per tentativi tornando quando necessario all'indietro.

Ricerca locale

La soluzione ottima viene trovata migliorando via via soluzioni esistenti.

Algoritmi probabilistici

Algoritmi in cui certe scelte avvengono in maniera casuale.

Capitolo 12

Divide-et-impera

In questo metodo di risoluzione problemi ci sono tre fasi:

- Divide: si divide il problema in sotto-problemi più piccoli e indipendenti.
- Impera: si risolvono i sotto-problemi ricorsivamente.
- Combina: si uniscono le soluzioni dei sottoproblemi.

12.1 Le torri di Hanoi

Le torri di Hanoi è un gioco matematico costituito da tre pioli con n dischi di dimensioni diverse. Inizialmente i dischi sono impilati in ordine decrescente nel piolo di sinistra. Lo scopo del gioco è impilare in ordine decrescente i dischi sul piolo di destra; senza mai impilare un disco più grande su uno più piccolo, muovendo al massimo un disco alla volta e utilizzando il piolo centrale come appoggio.

```
: hanoi(int n, int src, int middle)

if n = 1 then

| print srt \rightarrow dest

else
| hanoi(n - 1, src, middle, dest)
| print src \rightarrow dest

hanoi(n - 1, middle, dest, src)
```

Questo algoritmo trova la soluzione ottima, la ricorrenza è

$$T(n) = 2T(n-1) + 1$$

con costo computazionale $O(2^n)$.

12.2 Quicksort

Quicksort è un algoritmo di ordinamento basato su divide-et-impera, nel caso medio è $O(n \log n)$, nel caso pessimo $O(n^2)$. Il fattore costante è migliore di quello di Mergesort, non utilizza memoria addizionale e presenta tecniche euristiche per evitare il caso pessimo.

12.2.1 Caratterizzazione

Input

Un vettore A[1...n], indici start, end tali che $1 \le start \le end \le n$.

Divide

Si sceglie un valore $p \in A[start...end]$ detto perno o pivot. Si spostano gli elementi del vettore A[start...end] in modo tale che:

- $\forall i \in [start \dots j-1] : A[i] \leq p$.
- $\forall i \in [j+1 \dots end] : A[i] \geq p$.

L'indice j viene calcolato in modo tale da rispettare tale condizione, il perno viene messo in posizione A[j].

Impera

Ordina i due sottovettori $A[start \dots j-1]$ e $A[j+1 \dots end]$ richiamando ricorsivamente Quicksort.

Combina

Non fa nulla: il primo vettore, A[j] e il secondo vettore formano già un vettore ordinato.

```
: int pivot(ltem // A, int
                                              : Quicksort(Item // A, int
start, int end)
                                              start, int end)
                                               \mathbf{if} \ \mathit{start} < \mathit{end} \ \mathbf{then}
 Item p = A[start]
                                                   int j = pivot(A, start,
 int j = start for int i = start
   +1 to end do
                                                   Quicksort(A, start, j-1)
     if A/i/ < p then
                                                   Quicksort(A, j+1, end)
         j += 1
        A[i] \leftrightarrow A[j]
  A[start] = A[j]
  A[j] = p
 return j
```

12.2.2 Complessità computazionale

Il costo di pivot() è $\Theta(n)$, mentre il costo di Quicksort() dipende dal partizionamento:

• Partizionamento peggiore: dato un vettore di dimensione n viene diviso i due sotto-problemi di dimensione 0 e n-1.

$$T(n) = T(n-1) + T(0) + \Theta(n) = \Theta(n^2)$$

• Partizionamento migliore: dato un vettore di dimensione n viene sempre diviso in due sotto-problemi di dimensione $\frac{n}{2}$.

$$T(n) = 2T(\frac{n}{2}) + \Theta(n) = \Theta(n \log n)$$

Nel caso medio si alternano partizionamenti peggiori e migliori con il caso medio nel numero maggiore, pertanto nel caso medio ha complessità $O(n \log n)$.

12.3 Conclusioni

Si deve applicare divide-et-impera quando i passi "divide" e "combina" sono semplici e i costi sono migliori del corrispondente algoritmo iterativo. Presenta inoltre una più facile parallelizzazione e un utilizzo ottimale della cache ("cache oblivious").

Capitolo 13

Programmazione dinamica

Si dice programmazione dinamica un metodo per dividere un problema ricorsivamente in sottoproblemi in modo che ogni sottoproblema venga rivolto una volta sola e la sua soluzione venga memorizzata in una tabella. Se un sottoproblema deve essere risolto nuovamente si ottiene la sua soluzione dalla tabella (lookup in O(1)).

13.1 Approccio generale

Se si parte da un problema di ottimizzazione si definisce la soluzione in maniera ricorsiva, successivamente si definisce il valore della soluzione in maniera ricorsiva (primo passo per problemi di conteggio). Se da qui non sono presenti sottoproblemi ripetuti si utilizza divide et impera; se sono presenti sottoproblemi ripetuti e bisogna risolverli tutti si utilizza la programmazione dinamica, se non devono essere risolti tutti si usa memoization. Dalla tabella delle soluzioni si ottiene l'output numerico o la ricostruzione della soluzione che permette di arrivare alla soluzione ottima.

13.1.1 Evitare di risolvere i problemi più di una volta

Quando si risolve un problema si memorizza il risultato ottenuto in una tabella DP, che può essere un vettore, una matrice o un dizionario. La tabella deve contenere un elemento per ogni sottoproblema che deve essere risolto.

- Casi base: si memorizzano i casi base direttamente nella tabella.
- Iterazione bottom-up: si parte dai sottoproblemi che possono essere risolti direttamente a partire dai casi base, si sale verso problemi sempre più grandi fino a raggiungere il problema originale.

13.1.2 Ricostruire la soluzione

Per ricostruire la soluzione si parte dalla definizione ricorsiva del problema, la dimensione di n indica l'indice sulla tabella che si deve controllare e si definisce un controllo su quale delle chiamate ricorsive viene realmente effettuata.

13.2 Memoization

Questa tecnica fonde l'approccio di memorizzazione della programmazione dinamica con quello top-down di divide-et-impera: si crea una tabella DP inizializzata con un valore speciale ad indicare che un certo sottoproblema non è ancora stato risolto. Ogni volta che si deve risolvere un sottoproblema si controlla nella tabella se è già stato risolto precedentemente:

- già risolto: si utilizza il risultato della tabella.
- non risolto: si calcola il risultato e lo si memorizza

In questo modo ogni sottoproblema viene calcolato una sola volta e memorizzato come nella versione bottom-up. Questa tecnica presenta vantaggi quando invece di utilizzare una tabella si utilizza un dizionario in quanto non è più necessario fare inizializzazione e il costo di esecuzione passa da O(nC) a $O(\min(2^n, nC)$.

Implementazione 13.1: Memoization automatica in Python

```
from functools import wraps
1
2
3
   def memo(func):
4
        cache = \{\}
        @wraps (func)
5
6
        def wrap(*args):
            if args not in cache:
8
                 cache [args] = func(*args)
9
            return cache [args]
10
        return wrap
```

13.3 Problemi

13.3.1 Domino lineare

Il gioco del domino è basato su tessere di dimensione 2×1 . Si scriva un algoritmo efficiente che prenda in input un intero n e restituisca il numero di possibili disposizioni n di tessere in un rettangolo $2\times n$.

Definizione ricorrenza

Si definisca una formula ricorsiva DP[n] che permetta di calcolare il numero di disposizioni possibili quando si hanno n tessere. Con n=0 esiste una sola disposizione possibile, con n=1 esiste ancora una sola disposizione possibile. Mettendo una tessera in verticale si risolve il problema di dimensione n-1, con una in orizzontale ne devo mettere due e risolvo il problema di dimensione n-2. Essendo un problema di conteggio queste due possibilità si sommano insieme:

$$DP[n] = \begin{cases} 1 & n \le 1 \\ DP[n-2] + DP[n-1] & n > 1 \end{cases}$$

Si noti come DP[n] è pari al n + 1-esimo numero della serie di Fibonacci.

Algoritmo ricorsivo

Complessità L'equazione di ricorrenza associata è:

$$T(n) = \begin{cases} 1 & n \le 1 \\ T(n-2) + T(n-1) + 1 & n > 1 \end{cases}$$

Che utilizzando il master theorem per la ricorrenza lineare di ordine costante si ottiene una complessità pari a $T(n) = \Theta(2^n)$.

Algoritmo iterativo

```
: int domino2(int n)

int [] DP = new int [0...n]

DP[0] = DP[1] = 1

for int i = 2 to n do

[] DP[i] = DP[i - 1] + DP[i - 2]

return DP[n]
```

Complessità Ha complessità temporale $T(n) = \Theta(n)$ e spaziale $S(n) = \Theta(n)$.

Miglioramento Si può rendere con complessità spaziale costante $S(n) = \Theta(n)$.

```
: int domino3(int n)

int DP_0 = 1

int DP_1 = 1

int DP_2 = 1

for int i = 2 to n do

DP_0 = DP_1
DP_1 = DP_2
DP_2 = DP_0 + DP_1

return DP[n]
```

13.3.2 Hateville

Hateville è un villaggio composto da n case numerate da 1 a n lungo una singola strada. Ad Hateville ognuno odia i propri vicini da entrambi i lati. Si vuole organizzare una sagra e si rende necessario raccogliere i fondi. Ogni abitante ha intenzione di donare una quantità D[i], ma non intende partecipare ad una raccolta fondi a cui partecipano uno o entrambi i propri vicini. Si scriva un algoritmo che restituisca la quantità massima di fondi che può essere raccolta e un algoritmo che restituisca il sottoinsieme di indici $S \subseteq \{1, \ldots, n\}$ tale per cui la donazione totale $T = \sum_{i \in S} D[i]$ è massimale.

Definizione ricorsiva

Sia HV(i) uno di possibili insiemi di indici da selezionare per ottenere una donazione ottimale delle prime i case di Hateville numerate 1...n. HV(n) è la soluzione del problema originale. Considerando vicino i-esimo si deve considerare se non accettare la sua donazione (HV(i) = HV(i-1)) o accettarla: $HV(i) = \{i\} \cup HV(i-2)$ e prendere il risultato massimo.

Sottostruttura ottima

Sia $HV_p(i)$ il problema dato dalle prime i case e $HV_s(i)$ una soluzione ottima per il problema $HV_p(i)$ e $|HV_s(i)|$ il totale di donazioni di $HV_s(i)$ ne consegue:

- Se $i \notin HV_s(i)$ allora $HV_s(i) = HV_s(i-1)$.
- Se $i \in HV_s(i)$ allora $HV_s(i) = HV_s(i-2) \cup \{i\}$.

Dimostrazione

 $\mathbf{i} \notin \mathbf{HV_s}(\mathbf{i})$ $HV_s(i)$ è una soluzione ottima anche per $HV_p(i-1)$, se così non fosse esisterebbe una soluzione $HV_s'(i-1)$ per il problema $HV_p(i)$ tale che $|HV_s'(i-1)| > |HV_s(i)|$, ma allora $HV_S'(i-1)$ sarebbe una soluzione per $HV_p(i)$ tale che $HV_s'(i-1)| > |HV_s(i)|$, assurdo.

 $\mathbf{i} \in \mathbf{HV_s}(\mathbf{i})$ $i-1 \notin HV_s(i)$, altrimenti non sarebbe una soluzione ammissibile, pertanto $HV_s(i)-\{i\}$ è una soluzione ottima per $HV_p(i-2)$ per il problema $HV_p(i-2)$ tale che $|HV_s'(i-2)| > |HV_s(i)-\{i\}|$, allora $HV_s'(i-2)\cap \{i\}$ sarebbe una soluzione per $HV_p(i)$ tale che $|HV_s'(i-2)\cup \{i\}| > |HV_s(i)|$, assurdo.

Determinare la ricorsione

$$HV(i) = \begin{cases} \emptyset & i = 0 \\ \{1\} & i = 1 \\ highest(HV(i-1), HV(i-2) \cup \{i\}) & i \geq 2 \end{cases}$$

Tabella DP Sia DP[i] il valore della massima quantià di donazioni che si possono ottenere dalle prime i case di Hateville. DP[n] è il valore della soluzione ottima.

$$DP[i] = \begin{cases} 0 & i = 0\\ D[1] & i = 1\\ \max(DP[i-1], DP[i-2] + D[i]) & i \ge 2 \end{cases}$$

Algoritmo iterativo

Ricostruire la soluzione originale

Considerando l'elemento DP[i] il suo valore può essere derivato considerando:

- Se DP[i] = DP[i-1] la casa i non è stata selezionata.
- Se DP[i] = DP[i-2] + D[i] la casa i è stata selezionata.

Si utilizza questa informazione per ricostruire la soluzione in modo ricorsivo: per costruire la soluzione fino a i si ricostruisce la soluzione fino a i-2 e si

aggiunge i o si ricostruisce la soluzione fino a i-1 senza aggiungere nulla.

```
: Set solution(int [] DP, int [] D, int i)

if     i == 0 then
        | return ∅
     else if i == 1 then
        | return {1}
     else if DP[i] == DP[i-1] then
        | return solution(DP, D, i - 1)
     else
        | Set sol = solution (DP, D, i-2)
              sol.insert(i)
              return sol
```

Complessità computazionale

La complessità computazionale di solution() è $T(n) = \Theta(n)$, quella computazionale e spaziale di hateville() è $T(n) = \Theta(n)$ e $S(n) = \Theta(n)$. Questa soluzione non si può migliorare se si vuole ricostruire la soluzione.

13.3.3 Knapsack

Dato un insieme di oggetti, ognuno caratterizzato da un peso e da un profitto e uno zaino con un limite di capacità trovare un sottoinsieme di oggetti il cui peso sia inferiore alla capacità dello zaino e il profitto sia massimale, ovvero maggiore o uguale di qualunque altro sottoinsieme di oggetti.

Caratterizzazione

Input

- Un vettore w, dove w[i] è il peso dell'oggetto i-esimo.
- Un vettore p, dove p[i] è il profitto dell'oggetto i-esimo.
- La capacità C dello zaino.

Output Un insieme $S \subseteq \{1, \ldots, n\}$ tale che il volume totale deve essere minore uguale alla capacità: $w(S) \sum_{i \in S} w[i] < C$ e il profitto totale sia massimizzato: $p(S) = \sum_{i \in S} p[i]$.

Definizione matematica del valore della soluzione

Dato uno zaino di capacità C e n oggetti caratterizzati da peso w e profitto p si definisce DP[i][c] il massimo profitto che può essere ottenuta dai primi $i \leq n$ oggetti contenuti in uno zaino di capacità $c \leq C$. Il massimo profitto ottenibile dal problema originale è rappresentato da DP[n][C].

Parte ricorsiva Considerando l'ultimo oggetto lo si può non prendere: DP[i][c] = DP[i-1][c], ovvero la capacità non cambia e non c'è profitto; se invece lo prendo DP[i][c] = DP[i-1][c-w[i]] + p[i], ovvero si sottrae il peso alla capacità e si aggiunge il profitto relativo. La scelta della soluzione migliore è:

$$DP[i][c] = \max(DP[i-1][c], DP[i-1][c-w[i]] + p[i])$$

Casi base Il profitto massimo in caso di assenza di oggetti o di capacità è 0, se invece si ha capacità negativa vale $-\infty$.

Formula completa

$$DP[i][c] = \begin{cases} 0 & i = 0 \lor c = 0 \\ -\infty & c < 0 \\ \max(DP[i-1][c], DP[i-1][c-w[i]] + p[i]) & altrimenti \end{cases}$$

Pseudocodice

Complessità computazionale

La complessità della funzione knapsack() è T(n) = O(nC), una complessità pseudo-polinomiale in quanto sono necessari $k = \log C$ bit per rappresentare C e pertanto la complessità è $T(n) = O(n2^k)$.

Implementazione con memoization

Si nota come non tutti gli elementi della matrice sono necessari alla soluzione del problema. Risulta vantaggioso pertanto utilizzare la tecnica di memoization, in cui la tabella viene inizializzata esternamente in una funzione wrapper e il

valore -1 viene utilizzato per identificare il valore di una cella non calcolata.

: Knapsack con memoization

```
int knapsack(int [] w, int [] p, int n, int C)
   int [][] DP = new int [1 \dots n][1 \dots C]
   for int i = 1 to n do
      for int c = 1 to C do
       \lfloor DP[i][c] = -1
   return knapsackRec(w, p, n, C, DP)
int knapsackRec(int // w, int // p, int i, int c, int /// DP)
   if c < \theta then
       return -\infty
   else if i == 0 or c == 0 then
     return 0
   else
       if DP/i/c/ < \theta then
          int nottaken = knapsackRec(w, p, i - 1, c, DP)
          int taken = knapsackRec(w, p, i - 1, c - w[i], DP) + p[i]
          DP[i][c] = max(nottaken, taken)
       return DP[i][c]
```

13.3.4 Knapsack senza limiti

Dato uno zaino di capacità C e n oggetti caratterizzati da peso w e profitto p si definisce DP[i][c] come il massimo profitto che può essere ottenuto dai primi $i \leq n$ oggetti contenuti in uno zaino di capacità $c \leq C$ senza porre limiti al numero di volte che un oggetto può essere selezionato. Si modifica pertanto la funzione ricorsiva come:

$$DP[i][c] = \begin{cases} 0 & i = 0 \lor c = 0 \\ -\infty & c < 0 \\ \max(DP[i][c], DP[i-1][c-w[i]] + p[i]) & altrimenti \end{cases}$$

In questo possibile è possibile semplificare la soluzione riducendo lo spazio occupato: si definisce DP[c] il massimo profitto che può essere ottenuto da tali oggetti in uno zaino di capacità $c \leq C$.

$$DP[c] = \begin{cases} 0 & c = 0 \\ \max_{w[i] < c} \{DP[c - w[i]] + p[i]\} & c > 0 \end{cases}$$

${\bf Implementazione\ tramite\ memoization}$

: Knapsack senza limiti con memoization

```
int knapsack(int [] w, int [] p, int n, int C)
   int [] DP = new int [0...C]
   for int c = 0 to C do
    DP[i] = -1
   knapsackRec(w, p, n, C, DP)
   return DP[C]
int knapsackRec(int []w, int []p, int n, int c, int [][]DP)
   if c == \theta then
      return 0
   else if DP[c] < \theta then
      DP[c] = 0
      for int i = 1 to n do
          if w/i \le c then
             int val = knapsackRec(w, p, n, c - w/i, DP) + p[i]
             DP[c] = max(DP[c], val)
   return DP[c]
```

Attraverso questo algoritmo non è detto che tutti gli elementi debbano essere riempiti e la complessità in spazio è $\Theta(C)$.

Ricostruire la soluzione

Questo approccio rende più difficile ricostruire la soluzione: si possono ispezionare tutti gli elementi per capire da dove deriva il massimo, ma risulta più semplice memorizzare l'indice da cui deriva il massimo.

Implementazione tramite memoization

```
: Knapsack senza limiti con memoization
```

```
int knapsack(int []w, int []p, int n, int C)
   int [] DP = new int [0 \dots C]
   int [] pos = new int [0 \dots C]
   for int c = \theta to C do
      DP[i] = -1
      pos[i] = -1
   knapsackRec(w, p, n, C, DP, pos)
   return solution(w, C, pos)
int knapsackRec(int []w, int []p, int n, int c, int [][]DP)
   if c == \theta then
      return 0
   else if DP/c < \theta then
      DP[c] = 0
      for int i = 1 to n do
          if w/i \le c then
             int val = knapsackRec(w, p, n, c - w[i], DP) + p[i]
             if val \geq DP/c then
                 DP[c] = val
                 pos[c] = i
   return DP[c]
List solution(int // w, int c, int // pos)
   if c == 0 or pos(c) > 0 then
      return List()
   else
       List L = solution(w, c - w[pos/c], pos)
      L.insert(L.head(), pos(c))
       return L
```

Restituisce una lista di indici selezionati, se c=0 lo zaino è stato riempito perfettamente, se pos[c] < 0 lo zaino non può essere riempito interamente.

13.3.5 Sottosequenza comune massimale

Sottosequenza Si definisce una sequenza P come sottosequenza di T se P è ottenuto da T rimuovendo uno o più dei suoi elementi o come il sottoinsieme di indici $\{1,\ldots,n\}$ degli elementi di T che compaiono anche in P. I rimanenti elementi sono indicati in ordine senza essere necessariamente contigui. La sottosequenza vuota \emptyset è sottosequenza di qualsiasi altra sottosequenza.

Sottosequenza comune Una sottosequenza X è detta sottosequenza comune di due sequenze T e U se è sottosequenza sia di T che di U: $X \in \mathcal{CS}(T,U)$.

Sottosequenza comune massimale Una sequenza $X \in \mathcal{CS}(T,U)$ è una sottosequenza comune massimale di due sequenze T e U se non esiste altra sottosequenza comune $Y \in \mathcal{CS}(T,U)$ tale che Y sia più lunga di X, si scrive: $X \in \mathcal{LCS}(T,U)$.

Definizione del problema

Date due sequenze T e U si trovi la più lunga sottosequenza comune di T e U.

Soluzione di forza bruta

```
: int LCS(ltem [] T, ltem [] U)

Item [] maxsofar = nil

foreach subsequence X of T do

if X is subsequence of U then

if len(X) > len(maxsofar) then

maxsofar = X

return maxsofar
```

Si noti come data una sottosequenza lunga n, le sue sottosequenze sono 2^n e verificare che una sequenza è sottosequenza di un'altra sottosequenza è O(m+n), la complessità computazionale dell'algoritmo sopra è pertanto $\Theta(2^n(m+n))$.

Descrizione matematica della soluzione ottima

Data una sequenza T composta da caratteri $t_1 ldots t_n$, T(i) denota il prefisso di T dato dai primi caratteri. L'obiettivo è, date due sequenze T e U di lunghezza n e m, di scrivere una formula ricorsiva LCS(T(i), U(i)) che restituisa la LCS dei prefissi T(i) e U(i).

Casi ricorsivi

Primo caso Si considerino due prefissi T(i) e U(j) tali per cui l'ultimo carattere coincide, $t_i = u_j$ allora:

$$LCS(T(i), U(j)) = LCS(T(i-1), U(j-1)) \oplus t_i$$

Secondo caso Si considerino due prefissi T(i) e U(j) tali per cui l'ultimo carattere non coincide, $t_i \neq u_j$ allora:

$$LCS(T(i), U(j)) = longest(LCS(T(i-1), U(j)), LCS(T(i), U(j-1)))$$

Casi base La sottosequenza più lunga quando una delle due sequenze è vuota, ovvero i=0 o j=0 è la sequenza vuota.

Soluzione completa

$$LCS(T(i),U(j)) = \begin{cases} \emptyset & i = 0 \lor j = 0 \\ LCS(T(i-1),U(j-1)) \oplus t_i & i > 0 \land j > 0 \land t_i = u_j \\ longest(LCS(T(i-1),U(j)),LCS(T(i),U(j-1))) & i > 0 \land j > 0 \land t_i \neq u_j \end{cases}$$

Sottostruttura ottima

Date le due sequenze $T=(t_1,\ldots t_n)$ e $U=(u_1,\ldots ,u_m)$ e $X=(x_1,\ldots x_k)$ una LCS di T e U. Sono dati tre casi:

- $\begin{array}{lll} 1. & t_n = u_m & \Rightarrow & x_k = t_n = u_m \wedge X(k-1) \in \mathcal{LCS}(T(n-1), U(m-1)) \\ 2. & t_n \neq u_m \wedge x_k \neq t_n & \Rightarrow & X \in \mathcal{LCS}(T(n-1), U(m)) \\ 3. & t_n \neq u_m \wedge x_k \neq u_m & \Rightarrow & X \in \mathcal{LCS}(T(n), U(m-1)) \end{array}$

Dimostrazione primo caso

Prima parte

$$t_n = u_m \Rightarrow x_k = t_n = u_m$$

Si consideri per assurdo $x_k \neq t_n = u_m$. Si consideri ora $Y = X \oplus t_n$, allora $Y \in \mathcal{CS}(T,U)$ e |Y| > |X|, che è una contraddizione.

Seconda parte

$$t_n = u_m \Rightarrow X(k-1) \in \mathcal{LCS}(T(n-1), U(m-1))$$

Si consideri per assurdo $X(k-1) \notin \mathcal{LCS}(T(n-1), U(m-1))$, allora $\exists Y \in$ $\mathcal{LCS}(T(n-1), U(m-1))$ tale che |Y| > |X(k-1)|, pertanto $Y \oplus t_n \in \mathcal{CS}(T, U)$ e $|Y \oplus t_n| > |X(k-1) \oplus t_n| = X$, che è una contraddizione.

Seconda parte (terza simmetrica)

$$t_n \neq u_m \land x_k \neq t_n \Rightarrow X \in \mathcal{LCS}(T(n-1), U(m))$$

Si consideri per assurdo $X \notin \mathcal{LCS}(T(n-1),U(m))$, allora $\exists Y \in \mathcal{LCS}(T(n-1),U(m))$ 1), U(m)) tale che |Y| > |X|, pertanto è anche vero che $Y \in \mathcal{LCS}(T, U)$, pertanto X non è $\mathcal{LCS}(T,U)$, che è un assurdo.

Ricorrenza per il valore della soluzione ottimale

Date due sequenze T e U di lunghezza n e m si scriva una formula ricorsiva DP[i][j] che restituisca la lunghezza della \mathcal{LCS} dei prefissi T(i) e U(j).

$$DP[i][j] = \begin{cases} 0 & i = 0 \lor j = 0 \\ DP[i-1][j-1] + 1 & i > 0 \land j > 0 landt_i = u_j \\ \max(DP[i-1][j], DP[i][j-1]) & i > 0 \land j > 0 landt_i \neq u_j \end{cases}$$

DP[n][m] contiene la lunghezza della \mathcal{LCS} del probema originale.

Ricostrurie la sottosequenza comune

La complessità computazionale di subsequence() è O(m+n), mentre quella di LCS è O(mn).

13.3.6 String matching approssimato

Definizione

Si dice un'occorrenza k-approssimata di P in T, dove $P = p_1 \dots p_m$ è una stringa detta pattern, $T = t_1 \dots t_n$ è una stringa detta testo con $m \le n$, una copia di P in T in cui sono ammessi k differenze tra caratteri di P e caratteri di T del tipo:

- I corrispondenti caratteri in P, T sono diversi (sostituzione).
- Un carattere in P non è incluso in T (inserimento).
- Un carattere in T non è incluso in P (cancellazione).

Problema

Il problema è trovare un'occorrenza k-approssimata di P in T con k minimo $(0 \le k \le m)$.

Sottostruttura ottima

Sia $DP[0 \dots m][0 \dots n]$ una tabella di programmazione dinamica tale che DP[i][j] sia il minimo valore k per cui esiste un'occorrenza k-approssimata di P(i) in T(j) che termina nella posizione j. Si hanno quattro possibilità:

- DP[i-1][j-1] se P[i] = T[j].
- DP[i-1][j-1]+1 se $P[i]\neq T[j]$ per la sostituzione.
- DP[i-1][j] + 1 per l'inserimento.
- DP[i][j-1]+1 per la cancellazione.

$$DP[i][j] = \begin{cases} 0 & i = 0 \\ i & j = 0 \\ \min\{ \ DP[i-1][j-1] + \delta, & \delta = iif(P[i] = T[j], 0, 1) \\ DP[i-1][j] + 1, & altrimenti \\ DP[i][j-1] + 1 \} \end{cases}$$

Ricostruzione della soluzione finale

DP[m][j] = k se e solo se esiste un'occorrenza k-approssimata di P in T(j) che termina nella posizione j. La soluzione del problema è data dal più piccolo falore DP[m][j] per $0 \le j \le n$. Si noti pertanto come la soluzione del problema non si trova nella casella "in basso a destra" ma vada essa stessa ricercata nella tabella DP.

Algoritmo

13.3.7 Prodotto di catena di matrici

Problema

Data una sequenza n di matrici A_1, \ldots, A_n compatibili due a due al prodotto, si vuole calcolare il loro prodotto. SI noti come il prodotto di matrici non sia commutativo ma associativo. Notando come il prodotto di matrici si basa sulla moltiplicazione scalare come operazione elementare si vuole calcolare il prodotto delle n matrici impegando il minor numero possibile di moltiplicazioni scalari.

Parentesizzazione

La parentesizzazione $P_{i,j}$ del prodotto $A_i \dot{A}_{i+1} \cdots A_j$ è la matrice A_i se i = j, nel prodotto di due parentesizzazioni $(P_{i,k} \cdot P_{k+1,j})$ altrimenti.

Parentesizzazione ottima La parentesizzazione che richiede il minor numero di moltiplicazioni scalari per essere completata fra tutte le parentesizzazioni possibili si dice ottima. Vale la pena preprocessare i dati per cercare la parentesizzazione migliore per risparmiare tempo nel calcolo vero e proprio. Detto P(n) il numero di parentesizzazioni per n matrici $A_1 \cdots A_n$ l'ultimo prodotto può occorrere in n-1 posizioni diverse. Pertanto fissato l'indice k dell'ultimo prodotto si hanno: P(k) parentesizzazioni per $A_1 \cdots A_k$ e P(n-k) parentesizzazioni per $A_{k+1} \cdots A_n$. Pertanto.

$$P(n) = \begin{cases} 1 & n = 1\\ \sum_{i=1}^{n-1} P(k)P(n-k) & n > 1 \end{cases}$$

Numero di Catalan

$$P(n+1) = C(n) = \frac{1}{n+1} \binom{2n}{n} = \frac{(2n)!}{(n+1)!n!} = \Omega\left(\frac{4^n}{n^{\frac{3}{2}}}\right)$$

In matematica C(n) indica il numero di modi in cui un poligono convesso con n+2 lati può essre suddiviso in triangoli. Si può mostrare facilmente come $P(n) = \Omega(2^n)$.

Lista di definizioni matematiche

- $A_1 \cdot \cdots \cdot A_n$ è il prodotto di n matrici da ottimizzare.
- c_{i-1} è il numero di righe della matrice A_i .
- c_i è il numero di colonne della matrice A_i .
- $A[i \dots j]$ è il sottoprodotto $A_i \cdot A_{i+1} \cdot \dots \cdot A_j$.
- $P[i \dots j]$ è una parentesizzazione per $A[i \dots j]$, non necessariamente ottima.

Struttura di una parentesizzazione ottima

Sia A[i ... j] una sottosequenza del prodotto di matrici e si consideri una parentesizzazione ottima P[i ... j] di A[i ... j]. Esiste un ultimo prodotto: un indice k tale che $P[i ... j] = P[i ... k] \cdot P[k+1 ... j]$.

Teorema della sottostruttura ottima

Enunciato Se $P[i \dots j] = P[i \dots k] \cdot P[k+1 \dots j]$ è una par
ntesizzazione ottima del prodotto $A[i \dots j]$ allora $P[i \dots k]$ è una par
entesizzazione ottima del prodotto $A[i \dots k]$ e $P[k+1 \dots j]$ è una par
entesizzazione ottima del prodotto $A[k+1 \dots j]$.

Dimostrazione Si supponga che esista una parentesizzazione ottima $P'[i \dots k]$ di $A[i \dots k]$ con costo inferiore a $P[i \dots k]$. Allora $P'[i \dots k] \cdot P[k+1 \dots j]$ sarebbe una parentesizzazione di $A[i \dots j]$ con costo inferiore a $P[i \dots j]$, che è un assurdo.

Valore della soluzione ottima

Sia DP[i][j] il minimo numero di moltiplicazioni scalari necessarie per calcolare il prodotto $A[i \dots j]$.

• Caso base i = j. Allora DP[i][j] = 0.

 $\bullet\,$ Passo ricorsivo: i < jesiste una parentesizzazione ottima

$$P[i \dots j] = P[i \dots k] \cdot P[k+1 \dots j]$$

Sfruttando la ricorsione

$$DP[i][j] = DP[i][k] + DP[k+1][j] + c_{i-1} \cdot c_k \cdot c_j$$

Considerando $c_{i-1} \cdot c_k \cdot c_j$ il costo per moltiplicare la matrice $A_i \cdot \cdots \cdot A_k$: c_{i-1} righe, c_k colonne e la matrice $A_{k+1} \cdot \cdot \cdot \cdot A_j$: c_k righe, c_j colonne. Non si conosce il valore di k si devono provare tutti i valori che può assumere, tra $i \in j-1$:

$$DP[i][j] = \begin{cases} 0 & i = j \\ \min_{i \le k < j} \{DP[i][k] + DP[k+1][j] + c_{i-1} \cdot c_k \cdot c_j\} & i < j \end{cases}$$

Implementazione

Input L'algoritmo riceve in input un vettore c[0...n] contenente le dimensioni delle matrici, dove c[0] è il numero di righe della prima matrice. c[i-1] è il numero di righe della matrice A_i e c[i] è il numero di colonne della matrice A_i e due indici i e j che rappresentano l'intervallo di matrici da moltiplicare.

Output Il numero di moltiplicazioni scalari per calcolare il prodotto delle matrici comprese tra gli indici $i \in j$.

```
: int recPar(ltem / c, int i, int j)
                                              if i == j then
                                                    return 0
                                               else
                                                     int \min = +\infty
Approccio ricorsivo
                                                     for int k = i to i - 1 do
                                                          \mathbf{int} \ \mathbf{q} = \mathbf{recPar} \ (\mathbf{c}, \mathbf{i}, \mathbf{k}) + \mathbf{recPar} \ (\mathbf{c}, \mathbf{k} + 1, \mathbf{j}) + \mathbf{c}[\mathbf{i-1}] \cdot \mathbf{c}[\mathbf{k}] \cdot \mathbf{c}[\mathbf{j}]
                                                          if q < min then
                                                              \min = q
                                                     return min
```

Valutazione La soluzione ricorsiva top-down è $\Omega(2^n)$. Il problema è che i sottoproblemi che sono $\frac{n(n+1)}{2}$ vengono risolti più volte.

Versione bottom-up Si creino due tabelle di programmazione dinamica, due matrici DP e last di dimensione $n \times n$ tali che DP[i][j] contiene il numero di moltiplicazioni scalari necessarie per moltiplicare le matrici $A[i\dots j]$ e last[i][j] contiene il valore k dell'ultimo prodotto che minimizza il costo del sottoproblema.

```
: int computePar(Item [] c, int n)

int [][] DP = new int [1 \dots n][1 \dots n]

int [][] last = new int [1 \dots n][1 \dots n]

for int i = 1 to n do

\begin{bmatrix}
DP[i][i] = 0 \\

\text{for int } h = 2 \text{ to } n \text{ do}
\end{bmatrix}

for int i = 1 to n - h + 1 do

\begin{bmatrix}
\text{int } j = i + h - 1 \\
DP[i][j] = +\infty \\

\text{for int } j = i \text{ to } j - 1 \text{ do}
\end{bmatrix}

int temp = DP[i][k] + DP[k+1][j] + c[i - 1] \cdot c[k] \cdot c[j]

if temp < DP[i][j] then

\begin{bmatrix}
DP[i][j] = temp \\
      \end{bmatrix} \text{ last}[i][j] = k

return DP[1][n]
```

Valutazioni Il costo computazionale è $O(n^3)$, in quanto ogni cella richiede tempo O(n) per essere riempita. Il costo della funzione si trova nella posizione DP[1][n]. È anche necessario motrare la soluzione trovata, motivo per cui si sal-

: Ricostruzione della soluzione - Stampa

vano le informazioni nella matrice last.

```
: Ricostruzione della soluzione - Calcolo Effettivo
```

```
 \begin{aligned} & \text{int } [][] \text{Multiply}(\text{matrix } [] \ A, \ \text{int } [][] \ S, \ \text{int } i, \ \text{int } j) \\ & \text{if } i == j \ \text{then} \\ & | \ \text{return } A[i] \\ & \text{else} \\ & | \ \text{int } [][] \ X = \text{Multiply}(S, \ i, \ S[i][j]) \\ & | \ \text{int } [][] \ Y = \text{Multiply}(S, \ S[i][j]+1, \ j) \\ & | \ \text{return matrix-multiplication}(X, \ Y) \end{aligned}
```

13.3.8 Insieme indipendente di intervalli pesati

Problema

So deve trovare un insieme indipendente di peso massimo, un sottoinsieme di intervalli disgiunti tra loro $(b_j \leq a_i \text{ o } b_i \leq a_j \ \forall i \neq j)$ tale che la somma dei loro profitti sia la più grande possibile.

Input Siano dati n intervalli distinti $[a_1, b_i[, \dots, [a_n, b_n[$ della retta reale aperti a destra, dove all'intervallo i è associato un profitto w_i con $1 \le i \le n$.

Pre-elaborazione

Per usare la programmazione dinamica è necessario ordinare gli intervalli per estremi finali crescenti. In una prima versione DP[i] contiene il profitto massimo ottenivile con i primi i intervalli:

$$DP[i] = \begin{cases} 0 & i = 0\\ \max(DP[i-1], \max\{DP[j] + w_i : j < i \land b_j \le a_i\}) & i > 0 \end{cases}$$

Il costo computazione dell'algoritmo associato è $O(n^2)$.

Una possibile seconda pre-elaborazione consiste nel pre-calcolare il predecessore $pred_i = j$ di i, dove j < i è il massimo indice tale che $b_j \le a_i$ e se non esite tale indice $pred_i = 0$.

$$DP[i] = \begin{cases} 0 & i = 0\\ \max(DP[i-1], DP[pred_i] + w_i) & i > 0 \end{cases}$$

```
: int [] computePredecessor(int [] a, int [] b, int n)

int [] pred = new int [0 \dots n]

pred[0] = 0

for int i = 1 to n do

int j = i - 1

while j > 0 and b[j] > a[i] do

b[j] = j

return pred
```

Si noti come calcolare i predecessori costi $O(n^2$, ma può essere migliorato in $O(n \log n)$.

Implementazione

Costo computazionale

• Ordinamento intervalli: $O(n \log n)$.

CAPITOLO 13. PROGRAMMAZIONE DINAMICA

- Calcolo predecessori: $O(n \log n)$.
- Riempimento tabella DP: O(n).
- Ricostruzione soluzione: O(n).
- Algoritmo completo: $O(n \log n)$.

Capitolo 14

Algoritmi greedy

Gli algoritmi gridi vengono utilizzati per la risoluzione di problemi di ottimizzazione che eseguono una sequenza di decisioni. Se la programmazione dinamica valuta in maniera bottom-up valutando tutte le decisioni possibili evitando di ripetere sotto-problemi o decisioni già percorse gli algoritmi greedy selezionano una sola delle possibili decisioni che sembra ottima, ovvero è localmente ottima. In questo caso si rende necessario dimostrare che si ottiene un ottimo globale. La tecnica greedy va applicata se è possibile dimostrare che esiste una scelta ingorda, ovvero fra le molte scelte possibili ne può essere facilmente individuata una che porta sicuramente alla soluzione ottima e se il problema ha sottostruttura ottima, ovvero se fatta tale scelta resta un sottoproblema con la stessa struttura del problema principale. Non tutti i problemi hanno una scelta greedy e in alcuni casi soluzioni ottime possono comunque essere interessanti.

14.1 Insieme indipendente massimale di intervalli

Input Sia $S = \{1, ..., n\}$ un insieme di intervalli della retta reale. Ogni intervallo $[a_i, b_i]$, con $i \in S$ è chiuso a sinistra e aperto a destra. Si indica con a_i il tempo di inizio e con b_i iltempo di fine.

Output Si vuole trovare un insieem dipendente massimale, ovvero un sottoinsieme di massima cardinalità formato da intervalli tutti disgiunti tra di loro (naturale confronto con l'insieme indipendente di intervalli pesati).

14.1.1 Affrontare il problema

Programmazione dinamica

Si individui una sottostruttura ottima e si scriva una definizione ricorsiva per la dimensione della soluzione ottima con la corrispettiva versione iterativa bottomup.

Tecnica greedy

Si cerchi una possibile scelta ingorda, si dimostri che porta alla soluzione ottima e si scriva un algoritmo ricorsivo o iterativo che effettua sempre la scelta ingorda.

14.1.2 Sottostruttura ottima

Si assuma che gli intervalli siano ordinati per tempo di fine: $b_1 \leq \cdots \leq b_n$ e si definisca il sottoproblema $S[i \dots j]$ come l'insieme di intervalli che iniziano dopo la fine di i e finiscono prima dell'inizio di j: $S[i \dots j] = \{k | b_j \leq a_k < b_k \leq a_j\}$. Si aggiungano due intervalli fittizi: lo zeresimo $b_0 = -\infty$ e l'n+1-esimo $a_{n+1} = +\infty$, Il problema iniziale corrisponde a S[0, n+1].

Teorema

Enunciato Si supponga che A[i ... j] sia una soluzione ottimale di S[i ... j] e sia k un intervallo che appartiene a A[i ... j], allora:

- Il problema $S[i \dots j]$ viene diviso in due sottoproblemi:
 - $-S[i \dots k]$, gli intervalli che finiscono prima di k.
 - $-S[k \dots j, \text{ gli intervalli che iniziano dopo } k.$
- $A[i \dots j]$ contiene le soluzioni ottimali di $S[i \dots k]$ e $S[k \dots j]$.
 - $-A[i \dots j] \cap S[i \dots k]$ è la soluzione ottimale di $S[i \dots k]$.
 - $-A[i \dots j] \cap S[k \dots j]$ è la soluzione ottimale di $S[k \dots j]$.

Dimostrazione Si dimostra utilizzando il metodo cut-and-paste.

14.1.3 Definizione ricorsiva del costo della soluzione

Definizione ricorsiva della soluzione

$$A[i \dots j] = A[i \dots k] \cup \{k\} \cup A[k \dots j]$$

Definizione ricorsiva del costo

k viene determinato analizzando tutte le possibilità. Sia pertanto DP[i][j] la dimensione del più grande sottoinsieme $A[i \dots j] \subseteq S[i \dots j]$ di intervalli regolari:

$$DP[i][j] = \begin{cases} 0 & S[i \dots j] = \emptyset \\ \max_{k \in S[i \dots j]} \{DP[i][k] + DP[k][j] + 1\} & altrimenti \end{cases}$$

Questa soluzione permette di scrivere un algoritmo basato su programmazione dinamica con complessità $O(n^3)$: bisogna risolvere tutti i problemi con i < j, con costo O(n) per sottoproblema nel caso peggiore.

14.1.4 Scelta ingorda

L'algoritmo risulta migliorabile in quanto non è necessario analizzare tutti valori possibili di k.

Teorema

Enunciato Sia S[i ... j] un sottoproblema non vuoto e m l'intervallo di S[i ... j] con il minor tempo di fine, allora il sottoproblema S[i ... m] è vuoto e m è compreso in qualche soluzione ottima di S[i ... j].

Dimostrazione Si sa per definizione di intervallo che $a_m < b_m$ e che essendo che m ha minor tempo di fine $\forall k \in S[i \dots j] : b_m \leq b_k$. Ne consegue che $\forall k \in S[i \dots k] : a_m < b_k$ per la proprietà transitiva. Se nessun intervallo in $S[i \dots j]$ termina prima di a_m allora $S[i \dots m] = \emptyset$. Sia ora $A'[i \dots j]$ una soluzione ottima di $S[i \dots j] = m'$ l'intervallo con minor tempo di fine in $A'[i \dots j]$. Sia ora $A[i \dots j] = A - [j \dots j] - \{m'\} \cup \{m\}$ una nuova soluzione ottenuta togliendo m' e aggiungendo m a $A'[i \dots j]$. $A[i \dots j]$ è una soluzione ottima che contiene m in quanto ha la stessa dimensione di $A'[i \dots j]$ e gli intervalli sono indipendenti.

Conseguenze

Con questo teorema non è più necessario analizzare tutti i valori possibili di k: faccio una scelta ingormda ma sicura selezionando l'attività m con il minor tempo di fine. In questo modo non è più necessario analizzare due sottoproblemi eliminando tutte le attività non compatibili con la scelta ingorda, rimane da risolvere solo $S[m \dots j]$.

Implementazione

```
: Set indipendentSet(int [] a, int [] b)

{ordina a e b in modo che b[1] \le b[2] \le \cdots \le b[n] }

Set S = Set()
S.insert(1)

int last = 1

for int i = 2 to n do

if a[i] \ge b[last] then

S.insert(i)

last = i
```

La complessità è $O(n \log n)$ se l'input non è ordinato, O(n) se ordinato.

14.2 Approccio a partire da programmazione dinamica

Si cerca di risolvere il problema della selezione delle attività tramite programmazione dinamica individuando una sottostruttura ottima e scrivendo una definizione ricorsiva per la dimensione della soluzione ottima. Si dimostra la proprietà della scelta greedy: per ogni sottoproblema esiste una soluzione ottima che contiene la scelta greedy e si scrive un algoritmo iterativo che effettua sempre la scelta ingorda.

14.3 Problema del resto

Input Un insieme di tagli di monete memorizzati in un vettore di interi positivi t[1...n[e un intero R rappresentante il resto che si deve restituire.

Definizione del problema Si deve trovare il più piccolo numero intero di pezzi necessari per dare un resto di R centesimi utilizzando i tagli dati assumendo di avere un numero illimitato di monete per ogni taglio, ovvero trovare un vettore x di interi non negativi tale che $R = \sum_{i=1}^{n} x[i] \cdot t[i]$ e $m = \sum_{i=1}^{n} x[i]$ ha un valore minimo.

14.3.1 Soluzione basata su programmazione dinamica

Sottostruttura ottima

Sia S(i) il problema per dare un resto pari a i e A(i) la soluzione ottima del problema S(i) rappresentata da un multi insieme e $j \in A(1)$, allora S(i-t[j]) è un sottoproblema di S(i) la cui solulzione ottima è data da $A(i) - \{j\}$.

Definizione ricorsiva Sia la tabella di programmazione dinamica DP[0...R] e DP[i] il minimo numero di monete per risolvere il problema S(i).

$$DP[i] = \begin{cases} 0 & i=0\\ \min_{1 \leq j \leq n} \{DP[i-t[j]|t[j] \leq i\} + 1 & i > 0 \end{cases}$$

14.3.2 Implementazione

```
: int [] resto(int [] t, int n, int R)
 int [] DP = new int [0 \dots R]
 int [] S = new int [0...R]
 DP[0] = 0
 for int i = 1 to R do
     DP[i] = +\infty
     for int j = 1 to n do
        if i > t[j] and DP[i - t[j]] + 1 < DP[i] then
            DP[i] = DP[i - t[j]] + 1
            S[i] = j
 int [] x = new int [1 \dots n]
 for int i = 1 to n do
  |\mathbf{x}[\mathbf{i}] = 0
 while R > \theta do
     x[S[r]] = x[S[r]] + 1
   R = t[S[R]]
 return x
```

Questo algoritmo ha complessità O(nR).

14.3.3 Scelta greedy

È possibile pensare ad una soluzione greedy selezionando la moneta j più grande tale per cui $t[j] \leq R$ e risolvere il problema S(R - t[j]).

Implementazione

Questo algoritmo cha complessità $O(n \log n)$ se l'input non è ordinato e O(n) se è ordinato.

14.4 Approccio greedy senza programmazione dinamica

Si evidenzino i passi di decisione trasformando il problema di ottimizzazione in un problema di scelte successive, scegliendo una possibile scelta ingorda dimostrando che ripetta il "principio della scelta ingorda". Si evidenzia la sottostruttura ottima dimostrando che la soluzione ottima del problema rimanente dopo la scelta ingorda può essere unita a tale scelta. La struttura del codice è top-down, anche iterativamente. Può essere necessario pre-processare l'input.

14.5 Scheduling

Input Si supponga di avere un processore e n job da eseguire su di esso, ognuno caratterizzato da un tempo di esecuzione t[i] eseguito a priori.

Problema Si dee trovare una sequenza di esecuzione che minimizzi il tempo di completamento medio. Dato un vettore A[1...n] contenente una permutazione di $\{1...n\}$ il tempo di completamento dell'h-esimo job nella permutazione è $T_A(h) = \sum_{i=1}^h t[A[i]]$.

14.5.1 Dimostrazione di correttezza

Teorema di scelta greedy

Enunciato Esiste una soluzioen ottima A in cui il job con minore tempo di fine m si trova in proma posizione: A[1] = m.

Dimostrazione Si consideri la permutazione ottima $B = [B[1], \ldots, B[m-1], B[m], B[m+1], \ldots, B[n]]$ e sia m la posizione in cui si trova in B il job con il minor tempo di fine. Si consideri una permutazione in cui i job in posizione 1 vengono scambiatiL $A = [B[m], B[2], \ldots, B[m-1], B[1], B[m+1], \ldots, B[n]]$. Il tempo di completamento medio di A è minore o uguale al tempo di completamento medio di B. In quanto i job in posizione $1, \ldots, m-1$ in A hanno tempo di completamento A dei job in posizione A in A hanno tempo di completamento uguale ai job in posizione A in A hanno tempo di completamento uguale ai job in posizione A in A hanno tempo di completamento uguale ai job in posizione A in A non può avere tempo di completamento medio minore e pertanto anche A è ottima.

Teorema della sottostruttura ottima

Enunciato Sia A una soluzione ottima di un problema con n job in cui il job con minor tempo di fine m si trova in prima posizione. La permutazione dei seguenti n-1 job in A è una soluzione ottima al sottoproblema in cui il job m non viene considerato.

14.6 Problema dello zaino reale