

# Trabajo Práctico II

## Algoritmos y Estructuras de Datos III Primer Cuatrimestre de 2015

Integrante	LU	Correo electrónico
Aldasoro Agustina	86/13	agusaldasoro@gmail.com
Noriega Francisco	660/12	frannoriega.92@gmail.com
Zimenspitz Ezequiel	155/13	ezeqzim@gmail.com
Zuker Brian	441/13	brianzuker@gmail.com



Facultad de Ciencias Exactas y Naturales Universidad de Buenos Aires

Ciudad Universitaria - (Pabellón I/Planta Baja) Intendente Güiraldes 2160 - C1428EGA

Ciudad Autónoma de Buenos Aires - Rep. Argentina

Tel/Fax: (54 11) 4576-3359 http://www.fcen.uba.ar

#### Resumen

Poner resumen.

## Índice

1.	Dakkar	3
	1.1. Descripción de la problemática	3
	1.2. Resolución propuesta y justificación	4
	1.3. Análisis de la complejidad	5
	1.3.1. Complejidad Temporal	5
	1.3.2. Complejidad Espacial	5
	1.4. Código fuente	5
	1.5. Experimentación	5
	1.5.1. Constrastación Empírica de la complejidad	5
2.	Zombieland II	6
	2.1. Descripción de la problemática	6
	2.2. Resolución propuesta y justificación	6
	2.3. Análisis de la complejidad	6
	2.4. Código fuente	6
	2.5. Experimentación	6
	2.5.1. Constrastación Empírica de la complejidad	6
3.	Refinando petróleo	7
	3.1. Descripción de la problemática	7
	3.2. Resolución propuesta y justificación	7
	3.3. Análisis de la complejidad	7
	3.4. Código fuente	8
		11
		11

### 1. Dakkar

### 1.1. Descripción de la problemática

La problemática trata de una travesía, la cual cuenta con n cantidad de etapas. Para cada una de las etapas, se puede elegir recorrerla en alguno de los tres vehículos disponibles: una BMX, una motocross o un buggy arenero. Cada uno de ellos permite concretar cada etapa en cantidades de tiempo diferentes. Además, la cantidad de veces que se pueden usar la motocross y el buggy arenero está acotada por  $k_m$  y  $k_b$  respectivamente.

Los *tiempos* que le llevan a los vehículos recorrer el trayecto varían por cada etapa y son datos conocidos pasados por parámetro.

Se pide recorrer la travesía, dentro de las restricciones, de modo que se utilice la menor cantidad de tiempo posible. Si existen dos (o más) maneras de atravesarla dentro del tiempo óptimo, se pide devolver sólo una.

Se exige resolver la problemática con una complejidad temporal de  $O(n.k_m.k_b)$ .

Dibujitos con ejemplos:)

#### 1.2. Resolución propuesta y justificación

Para resolver esta problemática, optamos por implementar un algoritmo de Programación Dinámica.

Con el fin de encontrar el recorrido factible que emplee menos tiempo; debemos comparar, para cada etapa, cuál es el menor tiempo con el que puede recorrer el camino faltante eligiendo en la instancia actual uno de los tres vehículos disponibles. Dado que la formulación de este problema es muy extensa, se realizó una formulación recursiva de modo que para cada problema se le asigna un valor dependiendo de un subproblema menor.

#### Formulación Recursiva

Optamos por comenzar recorriendo desde la etapa n hasta la etapa 0; n va a indicar la etapa actual,  $k_m$  la cantidad de motos y  $k_b$  la cantidad de boogys restantes que se pueden utilizar.

- Cuando llegamos a la etapa n=0 es porque terminamos todo el recorrido, de modo que el tiempo devuelto va a ser 0.
- Cuando  $k_m = 0$  y  $k_b = 0$  es porque la etapa actual (n) y el recorrido restante (las n-1 etapas) lo vamos a tener que hacer sólo en bicicleta, sin importar el tiempo que conlleve ya que nos quedamos sin motos y boogys para usar.
- Cuando  $k_m = 0$  y  $k_b \neq 0$  es porque utilizamos la mayor cantidad de motos posibles y las n-1 etapas restantes -conjunto a la actual(n)- las vamos a tener que recorrer con Bicicleta o Boogy. Por este motivo se elige la opción con tiempo menor usando Bicicleta o Boogy en la etapa n y llamando recursivamente a la función para n-1 considerando esta elección.
- De modo análogo, cuando  $k_m \neq 0$  y  $k_b = 0$  sólo vamos a contar con Motos y Bicicletas para la etapa actual y las n-1 etapas faltantes.
- En cambio, en caso contrario, todavía tenemos disponible cantidad de los tres vehículos. Por este motivo, se comparan los tres casos: empleando la Bicicleta en la etapa n, la Moto o el Boogy llamando recursivamente a la función para *n-1* de modo que va a devolver el menor tiempo posible considerando la elección llevada a cabo.

$$func(n, k_m, k_b) = \begin{cases} 0 & \text{si } n = 0 \\ tiempoBici(n) + f(n - 1, 0, 0) & \text{si } k_m = 0 \land k_b = 0 \end{cases}$$
 
$$func(n, k_m, k_b) = \begin{cases} min \left( \begin{array}{c} tiempoBici(n) + func(n - 1, 0, k_b), \\ tiempoBoogy(n) + func(n - 1, 0, k_b - 1) \end{array} \right) & \text{si } k_m = 0 \land k_b \neq 0 \end{cases}$$
 
$$func(n, k_m, k_b) = \begin{cases} min \left( \begin{array}{c} tiempoBici(n) + func(n - 1, k_m, 0), \\ tiempoMoto(n) + func(n - 1, k_m, k_b), \\ tiempoBoogy(n) + func(n - 1, k_m, k_b - 1) \end{cases} & \text{si } k_m \neq 0 \land k_b = 0 \end{cases}$$

Dado que los n,  $k_m$  y  $k_b$  iniciales van a ser los dados por parámetro y en el planteo de nuestra ecuación en la llamada recursiva n siempre decrementa en 1 y los demás o bien quedan iguales o uno de ellos decrementa en uno, estos parámetros van a estar acotados por:

$$\begin{array}{lcl} 0 & \leq & n & \leq & n_{parametro} \\ 0 & \leq & k_m & \leq & k_{m_{parametro}} \\ 0 & \leq & k_b & \leq & k_{b_{narametro}} \end{array}$$

## 1.3. Análisis de la complejidad

- 1.3.1. Complejidad Temporal
- 1.3.2. Complejidad Espacial

Si bien, ya no piden ningun requisito, pongamos cuanta memoria usa :)

- 1.4. Código fuente
- 1.5. Experimentación
- 1.5.1. Constrastación Empírica de la complejidad

## 2. Zombieland II

- 2.1. Descripción de la problemática
- 2.2. Resolución propuesta y justificación
- 2.3. Análisis de la complejidad
- 2.4. Código fuente
- 2.5. Experimentación
- 2.5.1. Constrastación Empírica de la complejidad

## 3. Refinando petróleo

### 3.1. Descripción de la problemática

Se quiere construir una red de refinamiento en una ciudad con pozos petrolíferos. Para esto se deberán construir refinerías, colocadas en cada pozo, o bien tuberías que conectan los distintos pozos entre sí para llegar a alguna planta procesadora.

Las refinerías tienen un costo fijo. Las tuberías dependen de los pozos que conecten. Dadas la geografía del lugar, no todos los pozos se pueden conectar entre sí.

Se desea escribir un algoritmo que minimice el costo de la inversión, indique cuántas refierías y en que pozos así como también cuántos tuberías y entre que pozos se deben contruir las instalaciones.

El algoritmo debe tener complejidad mejor que  $O(n^3)$  siendo n la cantidad de pozos de la zona.

## 3.2. Resolución propuesta y justificación

El algoritmo es un algoritmo sobre grafos, en particular, sobre árboles generadores mínimos.

En primera instancia guarda los ejes que se pasan por la entrada standar como una lista de adyacencia. Luego aplica el *algoritmo de Kruskal* sobre esos ejes, pero con la particularidad de que la solución tendrá una tuber'ia entre dos pozos, si el costo es menos que poner un refinería (en alguno de los dos pozos debe haber una refinería, o acceso a alguna, si cuesta más construir la tubería, mejor construyo una refinería en la que aún no esta conectada a ninguna). AGUS! AYUDA! jajaja.

Una vez que obtuvimos estos ejes, nos queda simplemente contar cuantas refinerías hay que colocar (una, por cada componente conexa que formen los ejes seleccionados) y colocar las tuberías correspondientes. Llevar la cuenta de cuánto se lleva gastado es sumar los costos de cada tubería colocada más la cantidad de refinerías por su costo.

## 3.3. Análisis de la complejidad

El algoritmo recibe por parámetro un grafo no dirigido en forma de cantidad de nodos (numerados arbitrariamente de 0 a n-1) y los ejes que existen entre cada par de nodos, y el costo de construir una refinería. Es importante destacar que la cantidad de ejes está acotada por  $O(n^2)$ , porque cada nodo, en el peor caso, puede conectarse con todos los nodos del grafo, excepto consigo mismo, es decir que para cada nodo, existen a lo sumo n-1 ejes que entran y salen del mismo. Tomamos como notación n=cantNodos y m=cantEjes.

Lo primero que hace es identificar los ejes donde es conveniente colocar una tubería para conectar dos pozos en vez de construir una refinería sobre ambos, aplicando el algoritmo de Kruskal, apoyados sobre la estructura Union-Find.

$$A(m,n) = (2 \uparrow^{m-2} (n+3)) - 3$$
  
$$\alpha(n) = \min\{k \in N_0 : A(k,1) \ge n\}$$

Algunos valores de la función de Ackerman:

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Leopoldo dio la clase sobre esta estructura y dijo que no hace falta justificar la complejidad esto es asi??

$$A(0,1) = 2$$
 $A(1,1) = 3$ 
 $A(2,1) = 7$ 

$$A(3,1) = 2047$$

$$A(4,1) = 10^{80}$$

Como A crece terriblemente rápido,  $\alpha$  crece terriblemente lento:

$$\alpha(n) = \begin{cases} 0 & \text{si } 0 \le n \le 2 \\ 1 & \text{si } n = 3 \end{cases}$$
 
$$2 & \text{si } 4 \le n \le 7 \\ 3 & \text{si } 8 \le n \le 2047 \\ 4 & \text{si } 2048 \le n \le A(4, 1) \end{cases}$$

Esto es, para casi cualquier caso práctico (hasta  $10^{80}$  nodos) a lo sumo 4. Por lo tanto la complejidad de estas operaciones es O(m) o lo que es lo mismo  $O(n^2)$ .

Finalmente devuelve el vector resultante por copia, lo que suma, en el peor caso, O(n) dado que un árbol generador tiene a lo sumo n-1 ejes.

Hasta este punto la complejidad es la suma de las mencionadas,  $O(n^2.log(n)) + O(n^2) = O(n^2.log(n))$ . Falta hacer un recorrido lineal en los ejes del árbol generador mínimo que nos devolvió el algoritmo de Kruskal, armando un nuevo Union-Find para distinguir qué componentes necesitan una refinería (el elemento representante de cada conjunto). Esto tarda O(n) ya que, como se indicó anteriormente, a lo sumo son n-1 ejes.

La cuenta final es entonces  $O(n)+O(n^2.log(n))=O(n^2.log(n))$  que es mejor que  $O(n^3)$  como se pedía en el enunciado.

## 3.4. Código fuente

```
class UnionFind {
public:
     UnionFind(int tamano);
     ~UnionFind();
    int find_set(int x);
    void union_set(int x, int y);
    bool is_in(int x, int y);

private:
    vector<int> parent;
    vector<int> rank;
};
```

```
UnionFind::UnionFind(int tamano){
    parent = vector<int>(tamano);
    rank = vector<int>(tamano);

//cada indice es su propio representante, su ranking es 0
    for (int i = 0; i < tamano; ++i) {
        parent[i] = i;
        rank[i] = 0;
    }
}</pre>
```

```
int UnionFind::find_set(int x) {
  //si es representante lo devuelvo, si no lo hago apuntar directamente al representante
  //para que llamadas consecutivas cuesten tiempo constante
    if(parent[x] != x)
        parent[x] = find_set(parent[x]);
    return parent[x];
}
```

```
void UnionFind::union_set(int x, int y) {
//buscamos representantes de ambos elementos
//requiere que no esten en el mismo conjunto
    int rx = find_set(x);
    int ry = find_set(y);
//incluyo el de menor ranking en el de mayor para mantener balanceada la estructura
    if(rank[rx] < rank[ry]){
        parent[rx] = ry;
    }
    else{
        parent[ry] = rx;
        if(rank[ry] == rank[rx])
            rank[rx]++;
    }
}</pre>
```

```
bool UnionFind::is_in(int x, int y) {
    return find_set(x) == find_set(y);
}
```

```
struct eje {
   unsigned int pozoA;
   unsigned int pozoB;
   unsigned int costoTuberia;
   bool operator< (const eje& otro) const{
      return costoTuberia < otro.costoTuberia;
   }
};</pre>
```

```
int main(int argc, char const *argv[]){
    unsigned int pozos, cantConexiones, costoRefineria;
    unsigned int pozoA, pozoB, costoTuberia;
    cin >> pozos >> cantConexiones >> costoRefineria;
    vector<eje> ejes;
//leemos la entrada, la almacenamos en ejes
    for (int i = 0; i < cantConexiones; ++i){</pre>
        cin >> pozoA >> pozoB >> costoTuberia;
        pozoA--;
        pozoB--;
        eje conex;
        conex.pozoA = pozoA;
        conex.pozoB = pozoB;
        conex.costoTuberia = costoTuberia;
        ejes.push_back(conex);
//aplicamos el algoritmo
    refinandoPetroleo(ejes, pozos, costoRefineria);
    return 0;
}
```

```
int refinandoPetroleo(vector<eje>& ejes, int cantPozos, int costoRefineria){
//generamos los arboles minimos para cada componente conexa, en realidad solo los ejes que cuesten menos que
    vector<eje> conexionesMinimas = generarArbolesMinimos(ejes, costoRefineria, cantPozos);
    UnionFind conexos(cantPozos);
    int costoTotal = 0, cantRef = 0;
//armamos un union-find para identificar componentes triviales, en las demas solo hara falta poner una refin
//en el representante de la componente pues los tubos son mas baratos para unir los distintos pozos
    for (int i = 0; i < conexionesMinimas.size(); ++i) {</pre>
        conexos.union_set(conexionesMinimas[i].pozoA, conexionesMinimas[i].pozoB);
        costoTotal += conexionesMinimas[i].costoTuberia;
//en las componentes triviales van refinerias
    vector<bool> refinerias(cantPozos);
    for (int i = 0; i < cantPozos; ++i) {</pre>
        if(conexos.find_set(i) == i){
            refinerias[i] = true;
            costoTotal += costoRefineria;
            cantRef += 1;
        }
    }
//cout pedido
    cout << costoTotal << " " << cantRef << " " << conexionesMinimas.size() << endl;</pre>
    for (int i = 0; i < refinerias.size(); ++i) {</pre>
        if(refinerias[i])
            cout << i+1 << " ";
        }
    cout << endl;</pre>
    for (int i = 0; i < conexionesMinimas.size(); ++i) {</pre>
        cout << conexionesMinimas[i].pozoA+1 << " " << conexionesMinimas[i].pozoB+1 << endl;</pre>
    return costoTotal;
```

```
vector<eje> generarArbolesMinimos(vector<eje>& ejes, int costoRefineria, int cantPozos){
    UnionFind bosqueMinimo(cantPozos);
    vector<eje> res;
//ordenamos los ejes segun su costo para obtener en tiempo constante, los menores
    sort(ejes.begin(), ejes.end());
    for (int i = 0; i < ejes.size(); ++i) {</pre>
//si agregar el eje no forma ciclo
    if(!bosqueMinimo.is_in(ejes[i].pozoA,ejes[i].pozoB)){
//lo uno y si cuesta menos que poner una refineria, lo agrego a res
        bosqueMinimo.union_set(ejes[i].pozoA, ejes[i].pozoB);
            if(ejes[i].costoTuberia < costoRefineria){</pre>
                eje conex;
                conex.pozoA = ejes[i].pozoA;
                conex.pozoB = ejes[i].pozoB;
                conex.costoTuberia = ejes[i].costoTuberia;
                res.push_back(conex);
            }
        }
    return res;
```

### 3.5. Experimentación

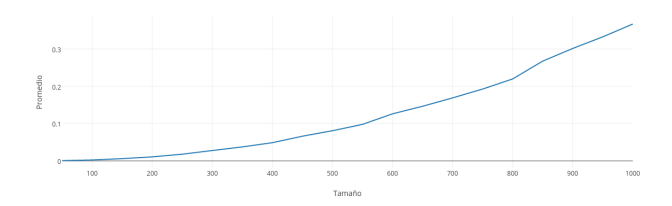
#### 3.5.1. Constrastación Empírica de la complejidad

Para llevar a cabo esta experimentación, consideramos el peor caso posible de cantidad de ejes del grafo, es decir que habrá exactamente n.(n-1) ejes (cada nodo puede conectarse con cualquier nodo del grafo, excepto consigo mismo), variando la cantidad de nodos.

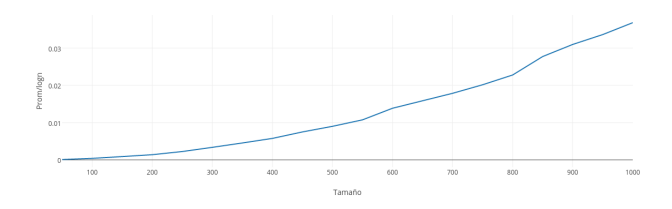
Los tiempos de ejecución para cada n (cantidad de nodos) fueron los siguientes:

n	Tiempo en segundos	
50	0.0005254864	
100	0.002332719	
150	0.0059328642	
200	0.01065945	
250	0.0178728144	
300	0.0277215188	
350	0.0373807766	
400	0.0487278266	
450	0.0661190683	
500	0.0807527896	
550	0.0978193478	
600	0.126140013	
650	0.146378511	
700	0.168847877	
750	0.192539493	
800	0.219705288	
850	0.267457097	
900	0.301437881	
950	0.332602623	
1000	0.366929358	

Dado que la Cota de Complejidad planteada teóricamente es de  $O(n^2.log(n))$ , era esperable que la curva sea una parábola creciente.



A simple vista, no se puede apreciar si la relación que tienen respecto de tamaño/tiempo es efectivamente la que buscamos (pues casi todas las curvas polinomiales tienen gráficos similares). Por este motivo, como siguiente paso decidimos comenzar a linealizar los tiempos, dividiendo a cada uno por log(n).



La morfología de este gráfico es similar a la anterior, sigue siendo una parábola creciente, por lo tanto terminaremos de linealizar, dividiendo a cada uno por n, para ver si se trata de la parábola cuadrática.

Efectivamente puede observarse que el comportamiento es lineal. Por lo tanto, podemos afirmar que nuestra experimentación condice a la Cota Teórica planteada de  $O(n^2.log(n))$ .

