Elementarz chakiera

Bartosz Szreder

Ostatnia aktualizacja 5 maja 2017

Spis treści

\mathbf{Sp}	is treści	1
	0.1 Słowo na niedzielę	3
Ι	Trochę matematyki	4
1	Wszędobylski logarytm 1.1 Wyszukiwanie binarne 1.2 Szybkie potęgowanie 1.3 Wyszukiwanie binarne po wyniku	5 5
2	Asymptotyka 2.1 Notacja wielkiego 'O'	7 8
3	Teoria liczb 3.1 Pierwszość i względna pierwszość 3.2 Arytmetyka modularna	8 8 11
4	4.1 Macierze specjalnego typu	13 13 13 14
Π	Struktury danych	16
5	5.1 Kolejka prosta (FIFO) 5.2 Cykliczna FIFO . 5.3 FIFO wskaźnikowa (lista jednokierunkowa) 5.4 LIFO (stos) 5.5 Lista dwukierunkowa 5.6 Kolejki priorytetowe	17 18 18 20 20 25 28
6	6.1 Binarne drzewo wyszukiwań (BST)	31 31 40 46

SPIS TREŚCI 2

II	IIITeoria grafów				
7	Wprowadzenie i implementacja 7.1 Macierz sąsiedztwa	. 57			
8	Przeszukiwanie grafu 8.1 Przeszukiwanie w głąb (DFS) 8.2 Przeszukiwanie wszerz (BFS) 8.3 Spójność i silna spójność 8.4 Punkty artykulacji, mosty, dwuspójne składowe 8.5 Sortowanie topologiczne 8.6 Ścieżki i cykle Eulera	. 64 . 65 . 68 . 71			
9	Najkrótsze ścieżki 9.1 Algorytm Forda-Bellmana	. 80 . 82 . 83			
IX	Kombinatoryczna teoria gier	86			
10	Gry bezstronne 10.1 Przykład — gra Fibonacciego 10.2 Wiele gier jednocześnie 10.3 Rozbijanie gier na mniejsze 10.4 Schodkowy Nim 10.5 Więcej niż jeden ruch 10.6 Gry z remisami	. 88 . 92 . 92 . 93			

SPIS TREŚCI

3

0.1 Słowo na niedzielę

README

Niniejszy skrypt został napisany celem wyjaśnienia początkującym uczestnikom obozów informatycznych podstawowych algorytmów i sposobów ich implementacji. Założeniem autora tekstu jest pomoc w zrozumieniu i implementacji oraz udzielenie wskazówek dot. przydatności różnych metod w rozwiązywaniu przykładowych problemów algorytmicznych. Nie należy spodziewać się przesadnego nagromadzenia formalizmów, oczekiwać pełnych dowodów poprawności i złożoności. Działanie algorytmów i struktur będę próbował tłumaczyć intuicyjnie, nierzadko z wykorzystaniem konkretnych przykładów lub całych zadań.

Mimo częstego pojawiania się kodów źródłowych, skrypt **nie jest** przeznaczony do nauki języka jako takiego. Jedynym wyjątkiem od tej zasady może być tłumaczenie funkcjonowania elementów STL.

Zawarte kody nie są jedynie słuszną wersją implementacji algorytmu w żadnym z aspektów kodowania, od stylu indentacji i nazewnictwa począwszy, na modularyzacji skończywszy.

Wszelkie requesty, zauważone błędy (w tym literówki i niespójny styl programowania), propozycje, ciekawe pomysły i tym podobne proszę słać na adres szreder [at] mimuw.edu.pl. Mile widziani ochotnicy do tworzenia rysunków¹ i zgłaszania przykładowych zadań (mogą być wraz z rozwiązaniami jeśli nie są trywialne).

Rozpowszechnianie

... jest nieograniczone z zastrzeżeniem o niemodyfikowalności treści. Jeśli uważasz, że coś jest schrzanione i należy poprawić – napisz do mnie. Wszelkie inne czynności związane z kopiowaniem, drukowaniem, kserowaniem i tapetowaniem ścian są dozwolone, a nawet zachęcane. Tym niemniej sugerowany sposób rozpowszechniania elektronicznego to linkowanie adresu:

http://students.mimuw.edu.pl/~szreder/skrypt.pdf

Motywacja: dostęp do najświeższej wersji z wszystkimi aktualizacjami i poprawkami.

¹Wymagania: kod kompatybilny z pakietem TikZ.

Część I

Trochę matematyki

$$\begin{split} \log_a xy &= \log_a x + \log_a y \\ \log_a \frac{x}{y} &= \log_a x - \log_a y \\ \log_a x^k &= k \cdot \log_a x \\ \log_b x &= \frac{\log_a x}{\log_a b} \end{split}$$

$$T(n)$$

$$x^k &= \begin{cases} x & k = 1 \\ (x^{\frac{k}{2}})^2 & 2 \mid k \\ (x^{\frac{k-1}{2}})^2 \cdot x & 2 \nmid k \end{cases}$$

$$\mathcal{O}(f(n)) + \mathcal{O}(g(n)) = \mathcal{O}(\max(f(n), g(n)))$$

$$\mathcal{O}(f(n)) \cdot \mathcal{O}(g(n)) = \mathcal{O}(f(n) \cdot g(n))$$

$$\mathcal{O}(\log n!) = \mathcal{O}(n \log n)$$

$$\begin{pmatrix} F_k \\ F_{k-1} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & 1 \\ 1 & 0 \end{pmatrix}^{k-1} \begin{pmatrix} F_1 \\ F_0 \end{pmatrix}$$

$$\varphi\left(p^k\right) = p^k - p^{k-1}$$

$$a \perp b \Rightarrow \varphi(ab) = \varphi(a) \cdot \varphi(b)$$

1 Wszędobylski logarytm

Logarytm jest operacją odwrotną do potęgowania, tak jak dzielenie jest odwrotnością mnożenia, a odejmowanie odwrotnością dodawania. Zapis $\log_a b$ oznacza logarytm o podstawie a z liczby b. Jeśli wynikiem takiego logarytmu jest pewna liczba c, to znaczy, że podstawa logarytmu podniesiona do potęgi c daje liczbę b, czyli:

$$\log_a b = c \iff a^c = b$$

Na przykład $\log_2 1024 = 10$, bo $2^{10} = 1024$. Czasami używa się skróconych oznaczeń na logarytmy o specjalnych podstawach, np. logarytm o podstawie 2 zapisuje się przez "lg", natomiast logarytm o podstawie e (jedna z najpopularniejszych stałych w przyrodzie, zaraz obok π) zapisuje się "ln" (tzw. logarytm naturalny). Obliczenie przybliżonego logarytmu można wykonać w drodze wielokrotnego dzielenia przez podstawę, np. $\log_{15} 750 = 1 + \log_{15} 50 = 2 + \log_{15} 3\frac{1}{3}$. Zatem $2 < \log_{15} 750 < 3$.

Pojęcie logarytmu będzie się często pojawiało w opisach algorytmów, zazwyczaj w kontekście czasu ich działania. Poniższy algorytm prezentuje pewną ideę obrazującą dlaczego tak się dzieje.

1.1 Wyszukiwanie binarne

Załóżmy, że mamy tablicę zawierającą n różnych wartości liczbowych, posortowanych rosnąco. Chcemy stwierdzić, czy w tablicy znajduje się pewna wartość x. Rozwiązanie brutalne polegałoby na sprawdzaniu liczb po kolei i przerwaniu w momencie, gdy albo znajdziemy x, albo dojdziemy bez sukcesu do końca tablicy. Nie wykorzystaliśmy w żaden sposób faktu, że zawartość tablicy jest posortowana. Możemy odrobinę poprawić algorytm przerywając jego działanie w chwili gdy stwierdzimy, że na pewno nie znajdziemy x, bo przekroczyliśmy już jego wartość i aż do końca tablicy będziemy mieli tylko elementy wieksze.

Nadal jednak mamy dużo miejsca na poprawę. Zróbmy tak, że weźmiemy **środkowy** element tablicy (lub ± 1 jeśli liczba elementów jest parzysta) i oznaczmy go y. Mamy teraz trzy możliwości:

- 1. x = y, więc wygraliśmy i koniec pracy.
- 2. x < y, wtedy wszystkie elementy na prawo od y także są większe od x, a zatem nas nie interesują możemy o nich zapomnieć i skupić się na szukaniu x w lewej połowie tablicy.
- 3. x>y to sytuacja analogiczna do powyższej, tylko teraz odrzucamy lewą połowę, bo tam na pewno nie ma x i kontynuujemy w prawej połowie.

W ten sposób odrzuciliśmy z rozważań połowę elementów tablicy. Jeśli teraz wykonamy identyczne działanie dla pozostałej części tablicy, to znowu odrzucimy połowę z pozostałych elementów itd. Każdy krok algorytmu dzieli dwukrotnie pozostały do sprawdzenia przedział w tablicy, a zatem liczba kroków algorytmu jest ograniczona przez logarytm o podstawie 2 z liczby elementów tablicy. Żeby docenić przyspieszenie wynikające z takiego działania należy dostrzec jak powoli rosną funkcje logarytmiczne:

- \bullet log₂ 32 = 5, mamy więc 5 kroków algorytmu zamiast sprawdzenia 32 elementów tablicy.
- log₂ 1024 = 10, czyli 10 kroków zamiast 1024 sprawdzeń.
- $\log_2 1048576 = 20$, czyli 20 kroków zamiast ponad miliona sprawdzeń!

To są jedynie logarytmy dwójkowe. Logarytmy o większych podstawach rosną dużo wolniej! Pokazuje to jak potężne są metody działające w oparciu o powyższą zasadę wyszukiwania binarnego.

1.2 Szybkie potęgowanie

Analogiczny pomysł do wyszukiwania binarnego możemy zastosować przy podnoszeniu liczb do wysokich potęg. Przyjmijmy, że chcemy obliczyć wartość x^n . Standardowa metoda polega na wykonaniu wielokrotnego mnożenia przez wartość

x, zgodne ze schematem $x^n = x^{n-1} \cdot x$. Wykorzystajmy jednak sympatyczną właściwość mnożenia dwóch liczb o tych samych podstawach potęgi: $x^n \cdot x^m = x^{n+m}$, a w szczególności $x^n \cdot x^n = x^{2n}$. Możemy teraz zapisać algorytm potęgowania w formie rekurencyjnej:

$$x^{n} = \begin{cases} x & \text{dla } n = 1\\ x^{k} \cdot x^{k} & \text{dla } n = 2k\\ x^{k} \cdot x^{k} \cdot x & \text{dla } n = 2k + 1 \end{cases}$$

W oczywisty sposób rekurencja zbiegnie do wartości brzegowej n=1 w logarytmicznej liczbie kroków.

1.3 Wyszukiwanie binarne po wyniku

Weźmy n-elementowy ciąg liczb naturalnych, który mamy podzielić na k spójnych przedziałów w taki sposób, aby każda liczba z ciągu znalazła się w dokładnie jednym przedziałe. Oprócz tego chcemy, aby przedział o największej sumie elementów miał tę sumę możliwie najniższą.

Powyższe zadanie należy do problemów, które da się rozwiązać techniką wyszukiwania binarnego po wyniku. Idea jest następująca. Chcemy rozwiązać problem optymalizacyjny (znalezienie najmniejszej albo największej wartości spełniającej warunki zadania), jednak umiemy rozwiązać jedynie problem decyzyjny (czy określona liczba x spełnia warunki zadania). W postawionym zadaniu możemy "strzelić" w jakąś liczbę, stanowiącą górne ograniczenie na sumę elementów w pojedynczym przedziałe. Następnie przechodzimy przez kolejne elementy ciągu i zachłannie przydzielamy je do bieżącego przedziału tak długo, jak to jest możliwe, tzn. dopóki biorąc kolejny element nie przekroczymy wybranego ograniczenia x. Jeśli przekroczymy ograniczenie, to w tym miejscu kończymy przedział i rozpoczynamy nowy. Na końcu sprawdzamy, czy w ten sposób "zużyliśmy" co najwyżej k przedziałów (wtedy wybrane ograniczenie x jest poprawne), czy może więcej (wtedy jest niepoprawne).

Jeśli strzeliliśmy w poprawną wartość x, to teraz strzelamy w jakąś mniejszą (bo może uda się poprawić wynik), w przeciwnym wypadku strzelamy w większą. Możemy w ten sposób znaleźć rozwiązanie problemu optymalizacyjnego poprzez sukcesywne rozwiązywanie problemu decyzyjnego, aż do zbiegnięcia wybieranych ograniczeń do pewnego punktu granicznego, tzn. takiej liczby x, że stanowi ona poprawne ograniczenie, ale x-1 jest już niepoprawne.

Wyszukiwanie binarne po wyniku można stosować w miejscach, w których funkcja wyniku od przyjętej wartości rozwiązania jest monotoniczna. Jeśli nie mamy takiej gwarancji, to wyszukiwanie binarne może zgłupieć, odcinając przedziały zawierające optymalny wynik. Opisane wyżej przykładowe zadanie spełnia ten warunek – jeśli zwiększymy dopuszczalne ograniczenie na sumę elementów w pojedynczym przedziałe, to liczba przedziałów potrzebnych do podzielenia wejściowego ciągu nigdy nie wzrośnie.

2 Asymptotyka

Analiza czasu działania programu komputerowego oraz ilości zużywanej pamięci pozwala na dobór odpowiedniego rozwiązania do postawionego problemu. Czasami mamy do dyspozycji więcej czasu, jednak musimy się zmieścić w ograniczonej pamięci lub odwrotnie. Chcielibyśmy określić pewną miarę dla zasobów wymaganych do działania algorytmu, żeby móc porównywać ze sobą różne rozwiązania i dowiedzieć się, które wybrać najlepiej.

Niestety dokładne wyliczenie liczby operacji jest zazwyczaj niemożliwe, ponieważ dla większości zadań jest ona zależna od danych wejściowych. Ponadto różne implementacje tego samego algorytmu mogą się znacząco różnić, wymuszając wielokrotne analizowanie kodów źródłowych. W większości wypadków wystarczy jednak pewne oszacowanie na rząd wielkości liczby najważniejszych operacji w algorytmie.

- Operacja dominująca jest pojedynczą operacją lub niezmiennym zestawem operacji, stanowiących trzon algorytmu. Dla przykładu operacją dominującą w większości algorytmów sortujących jest porównanie dwóch elementów.
- Złożoność obliczeniowa, zamiennie nazywana czasową, to liczba operacji dominujących wykonywanych przez wybrany algorytm do rozwiązania pewnego problemu dla danych wejściowych rozmiaru n. Ponieważ ten sam algorytm może wykonywać się diametralnie różnie dla różnych danych wejściowych tego rozmiaru, na ogół będziemy rozpatrywać złożoność czasową w dwóch wariantach: pesymistycznym (najbardziej złośliwe dane wejściowe) i oczekiwanym (przypadek średni).

• Analogicznie *złożonością pamięciową* nazywamy ilość pamięci wymaganej przez zastosowany algorytm do rozwiązania problemu dla danych wejściowych rozmiaru n. Przez większość tekstu omawiany będzie jedynie problem określania złożoności czasowej.

2.1 Notacja wielkiego 'O'

Rząd wielkości można pojmować intuicyjnie jako tempo wzrostu wykonywanych operacji dominujących wraz ze wzrostem rozmiaru danych wejściowych. Dla przykładu rozpatrzmy sortowanie babelkowe zaimplementowane następująco:

Operacją dominującą jest porównanie dwóch elementów w tablicy tab. Zewnętrzna pętla wykonuje n obiegów, wewnętrzna n-1, co łącznie daje n^2-n porównań. Interesuje nas jedynie oszacowanie liczby wykonywanych operacji dominujących, a ponieważ wyraz n^2 zdecydowanie przeważa n już dla małych wartości naturalnych, odrzucamy ten drugi czynnik jako nieznaczący. Możemy teraz powiedzieć, że złożoność algorytmu sortowania bąbelkowego jest kwadratowa.

Do oznaczania rzędu wielkości złożoności obliczeniowej algorytmu posłużymy się symbolem wielkiej litery 'O'. $\mathcal{O}(f(n))$ oznacza, że algorytm ma złożoność **nie większą niż** f(n). Bardziej formalnie: g(n) jest rzędu nie większego, niż f(n), jeśli istnieje taka stała c, że zachodzi $g(n) \leq c \cdot f(n)$ przy wystarczająco dużych wartościach n.

Dla uproszczenia stosuje się zapis $g(n) = \mathcal{O}(f(n))$ jeśli g(n) jest rzędu nie większego, niż f(n). Zastosowanie znaku równości jest pewnym nadużyciem — możemy zapisać $f(n) = \mathcal{O}(h(n))$ i $g(n) = \mathcal{O}(h(n))$, co jednak nie oznacza, że f(n) i g(n) są tego samego rzędu.

Przyjmijmy, że $f(n) = \mathcal{O}(h(n))$ i $g(n) = \mathcal{O}(h(n))$. Można wtedy określić kilka przydatnych własności wielkiego 'O':

- $f(x) + g(x) = \mathcal{O}(h(n))$
- $f(x) g(x) = \mathcal{O}(h(n))$
- $f(x) \cdot g(x) = \mathcal{O}(h^2(n))$

Następujące formuły są zatem prawdziwe:

- $n^2 = \mathcal{O}(n^2)$ (oczywiste)
- $n = \mathcal{O}(n^2)$ (ale nieprawdziwe jest $n^2 = \mathcal{O}(n)$)
- $n^2 n = \mathcal{O}(n^2)$ (bo $n = \mathcal{O}(n^2)$)
- $\bullet \ n^2 (n^2 n) = n = \mathcal{O}(n)$

Proste przykłady

Poniższe złożoności obliczeniowe uszeregowane są w kolejności rosnącej.

- $\mathcal{O}(1)$ oznacza algorytm wykonujący się w czasie stałym, czyli niezależnym od rozmiaru danych wejściowych. Rozwiązanie działające w czasie stałym istnieje dla bardzo małego zbioru problemów obliczeniowych, na przykład określenie parzystości liczby całkowitej lub znalezienie cyfry jedności operacji n!.
- $\mathcal{O}(\log n)$ oznacza algorytm wykonujący się w czasie logarytmicznym. W poprzednim rozdziałe zostały przedstawione przykładowe algorytmy działające w takim czasie. Należy zwrócić uwagę na brak podstawy obok symbolu logarytmu wiążę się to z tzw. pominięciem stałego czynnika w zapisie złożoności i zostanie opisane w dalszej części rozdziału.
- $\mathcal{O}(n)$ oznacza algorytm wykonujący się w czasie liniowym względem rozmiaru danych wejściowych, na przykład poszukiwanie konkretnej wartości w nieuporządkowanym n-elementowym ciągu liczb.
- $\mathcal{O}(n \log n)$ oznacza algorytm wykonujący się w czasie liniowo-logarytmicznym, czasami zwanym także pseudoliniowym. Większość algorytmów sortowania działa w takim czasie pesymistycznym albo oczekiwanym.

• $\mathcal{O}(n^2)$ oznacza algorytm wykonujący się w czasie kwadratowym. Proste algorytmy sortujące przez porównania działają w takim czasie: sortowanie bąbelkowe, sortowanie przez wybór, sortowanie przez wstawianie. Co ciekawe, jeden z najpopularniejszych algorytmów sortowania, czyli sortowanie szybkie (QuickSort) działa w pesymistycznym czasie kwadratowym, chociaż w przypadku średnim jest dużo szybszy od wielu algorytmów sortowania o pesymistycznej złożoności liniowo-logarytmicznej.

2.2 Pominięcie stałej

Załóżmy, że w pewnym algorytmie wykonujemy $g(n) = 3n^2 + n$ operacji dominujących. Zgodnie z opisem notacji wielkiego 'O', jeśli dla pewnej funkcji f(n) istnieje stała c, taka że $g(n) \leq c \cdot f(n)$, to mamy $g(n) = \mathcal{O}(f(n))$. Wobec tego ustalmy $f(n) = n^2$ i zauważmy, że $3n^2 + n \leq 4 \cdot n^2$. Możemy wobec tego zapisać, że $g(n) = \mathcal{O}(n^2)$. Intuicyjne uzasadnienie jest takie, że przy zwiększaniu rozmiaru danych wejściowych liczba koniecznych operacji wciąż wzrasta kwadratowo, niezależnie od stałej stojącej przy wyrazie n^2 .

Następujące formuły są zatem prawdziwe:

- $n^3 100n^2 = \mathcal{O}(n^3)$
- $\frac{3}{2}n + 25000 = \mathcal{O}(n)$
- $2147483647 = \mathcal{O}(1)$
- $0.00003n^2 = \mathcal{O}(n^2)$

Na tych przykładach można dostrzec pewne pułapki kryjące się w ocenianiu algorytmu jedynie według jego złożoności. Teoretycznie przykład czwarty jest dużo gorszy od trzeciego. W praktyce, dla dostatecznie małych wartości n, bardziej opłacalny jest algorytm opisany przykładem czwartym. Należy więc mieć na uwadze istnienie stałego mnożnika przy rozpatrywaniu kilku algorytmów dla pewnego problemu, ponieważ nie zawsze warto wybrać ten najszybszy "na papierze".

Należy tutaj wyjaśnić dwie kwestie związane ze złożonościami, w których pojawia się logarytm. Po pierwsze, standardowo pomija się w notacji podstawę logarytmu. Wynika to z tego, że przejście z jednej podstawy logarytmu do drugiej jest relatywnie prostą operacją. Jeśli chcemy sprowadzić logarytm o podstawie a z liczby x do logarytmu o podstawie b:

$$\log_b x = \frac{\log_a x}{\log_a b} = \log_a x \cdot \frac{1}{\log_a b}$$

Wartość $\frac{1}{\log_a b}$ jest po prostu stałą, którą pomijamy w zapisie złożoności, z czego wynika, że wszystkie logarytmy należą do tej samej klasy asymptotycznej. Trik związany z zamianą podstaw przydaje się czasami w życiu codziennym – większość podręcznych kalkulatorów potrafi obliczać jedynie logarytmy naturalne, zatem stosując zmianę podstawy potrafimy pośrednio obliczać logarytmy o dowolnych podstawach.

Druga kwestia związana jest z obliczaniem logarytmów z wartości będących potęgami. Łatwo sprawdzić, że zachodzi $\log_a n^c = c \cdot \log_a n$. Ale wtedy w zapisie złożoności mamy $\mathcal{O}(\log n^c) = \mathcal{O}(c \cdot \log n)$, co pozwala pominąć czynnik c o ile jest on stały (czyli nie jest parametrem algorytmu), sprowadzając w ten sposób złożoność do $\mathcal{O}(\log n)$. Nie należy jednak mylić takiego zapisu ze złożonością $\mathcal{O}((\log n)^2) = \mathcal{O}(\log^2 n)$.

3 Teoria liczb

3.1 Pierwszość i względna pierwszość

Liczba naturalna x jest pierwsza wtedy i tylko wtedy, gdy ma dokładnie dwa różne dzielniki (jedynkę oraz x). Liczby, które mają więcej niż dwa dzielniki nazywamy złożonymi. Sprawdzenie pierwszości najprościej wykonać brutalnie, tzn. testując czy $\forall_{1 < i < x} \ x - i \cdot \left\lfloor \frac{x}{i} \right\rfloor \neq 0$. Ten bizantyjski¹ zapis sprawdza, czy reszta z dzielenia x/i jest różna dla wszystkich wartości i z zakresu [2, x - 1] (o resztach z dzielenia więcej w rozdziale 3.2). Zapis ten jednak da się od razu przełożyć na prostą pętlę sprawdzającą pierwszość:

¹W sensie: przekomplikowany

```
001 bool is_prime(int x)
002 {
003
        if (x == 1)
004
            return false;
005
        if (x == 2)
006
            return true;
007
        for (int i = 2; i < x; ++i)
800
009
            if (x - i * (x / i) == 0)
010
                 return false;
011
        return true;
012 }
```

Takie podejście jest mocno głupawe i kosztowne. Możemy w zasadzie za darmo zaoszczędzić połowę pracy sprawdzając tylko liczby nie większe niż $^x/2$, bo dalej i tak nie będzie żadnych dzielników. Kolejną połowę kandydatów do bycia dzielnikiem możemy odrzucić zauważając, że jedyną parzystą liczbą pierwszą jest dwójka. Zatem wszystkie liczby parzyste różne od 2 od razu odrzucamy, a pętlę zapuszczamy jedynie po liczbach nieparzystych. Oczywiście nie będziemy się wygłupiać i zamiast kombinować z zapisem z poprzedniego fragmentu kodu użyjemy operacji modulo (%), czyli reszty z dzielenia.

```
001 bool is_prime(int x)
002 {
003
        if (x == 1)
004
            return false;
005
        if (x == 2)
006
            return true;
007
        if (x \% 2 == 0)
            return false;
800
009
010
        for (int i = 3; i < x / 2; i += 2)
011
             if (x % i == 0)
012
                 return false;
013
        return true;
```

Dużo lepiej, ale nadal mamy czas $\mathcal{O}(n)$. Pora na kolejną, tym razem dużo silniejszą obserwację. Dzielniki pewnej liczby x można pogrupować w pary (a, b) w taki sposób, że $\frac{x}{a} = b$, a zatem jednocześnie $\frac{x}{b} = a$. Na przykład dla x = 36 mamy następujące pary: (1, 36), (2, 18), (3, 12), (4, 9), (6, 6), (9, 4), (12, 3), (18, 2), (36, 1). Uporządkowanie po rosnącej wartości a jest celowe, pozwala bowiem dostrzec bardzo przydatną prawidłowość: w momencie gdy $a > \sqrt{x}$, pary dzielników zaczną się powtarzać. Możemy zatem wszystkie dzielniki dowolnej liczby x odnaleźć (lub stwierdzić ich brak) sprawdzając jedynie liczby nie większe niż \sqrt{x} , a zatem mamy algorytm działający w czasie $\mathcal{O}(\sqrt{n})$.

Znajdowanie liczb pierwszych

Jeśli chcemy wyznaczyć liczby pierwsze z jakiegoś zakresu, to najprościej użyć powyższej funkcji is_prime dla kolejnych wartości x i zapisywać gdzieś na boku te liczby, dla których funkcja zwróciła true. Dla przyspieszenia działania możemy przerobić pętlę wewnątrz tej funkcji w taki sposób, żeby nie przebiegała przez wszystkie liczby nieparzyste od 3 do \sqrt{x} , a jedynie przez wcześniej znalezione liczby pierwsze.

Jeśli jednak zakres, w którym potrzebujemy liczb pierwszych jest na tyle niewielki, że zmieścimy w pamięci tablicę wartości logicznych odpowiadających na pytanie "czy x jest pierwsze", to możemy zastosować sito Eratostenesa:

- 1. Ustalamy górne ograniczenie na szukane liczby pierwsze, oznaczmy je n.
- 2. Oznaczamy wszystkie liczby od 2 do n jako pierwsze. Później niektóre z nich będziemy wykreślać jako złożone.
- 3. Przebiegamy po tablicy w kolejności od 2 do n. Jeśli trafimy na liczbę x widniejącą jako pierwsza, to wykreślamy z tablicy wszystkie jej dalsze wielokrotności, czyli liczby postaci 2x, 3x...

```
001 int primes[MAX], prime_cnt;
002 bool sieve[N]; //jeśli sieve[i] == true, to liczba i jest wykreślona
003
004 void calc_primes()
```

```
005 {
006
        for (int i = 2; i < N; ++i)
007
            if (!sieve[i]) {
                 //znaleźliśmy liczbę pierwszą
800
009
                primes[prime_cnt++] = i;
010
                 //wykreślamy wszystkie jej wielokrotności
011
                for (int j = i + i; j < N; j += i)
012
                     sieve[j] = true;
013
            }
014
015 }
```

Rozkład na czynniki pierwsze

Każdą liczbę naturalną można zapisać w postaci iloczynu liczb pierwszych, np. $300 = 2 \cdot 2 \cdot 3 \cdot 5 \cdot 5 = 2^2 \, 3^1 \, 5^2$. Ogólniej, jeśli przez p_i oznaczymy jakąś liczbę pierwszą, to możemy przedstawić każdą liczbę jako $x = p_1^{\alpha_1} \, p_2^{\alpha_2} \, \dots \, p_k^{\alpha_k}$. Korzystając z tego zapisu można obliczyć kilka rzeczy.

• Każdy dzielnik liczby x to liczba postaci $p_1^{\gamma_1}$ $p_2^{\gamma_2}$... $p_k^{\gamma_k}$, gdzie $\forall_{1 \leqslant i \leqslant k}$ $\gamma_i \leqslant \alpha_i$. Zatem możemy na $\alpha_1 + 1$ sposobów wybrać wykładnik przy liczbie p_1 , niezależnie na $\alpha_2 + 1$ sposobów wybrać wykładnik przy liczbie p_2 itd., zawsze otrzymując w ten sposób liczbę będącą dzielnikiem x. Zatem liczba różnych dzielników x wynosi

$$\prod_{i=1}^{k} (\alpha_i + 1)$$

• Największy wspólny dzielnik liczb $a=p_1^{\alpha_1}\,p_2^{\alpha_2}\,\ldots\,p_k^{\alpha_k}$ i $b=p_1^{\beta_1}\,p_2^{\beta_2}\,\ldots\,p_k^{\beta_k}$ to

$$c = p_1^{\min(\alpha_1,\,\beta_1)} \, p_2^{\min(\alpha_2,\,\beta_2)} \, \dots \, p_k^{\min(\alpha_k,\,\beta_k)}$$

Analogicznie najmniejsza wspólna wielokrotność

$$c = p_1^{\max(\alpha_1,\,\beta_1)}\,p_2^{\max(\alpha_2,\,\beta_2)}\,\ldots\,p_k^{\max(\alpha_k,\,\beta_k)}$$

Algorytm Euklidesa

Największy wspólny dzielnik dwóch liczb można szybko znaleźć nie korzystając z rozkładu na czynniki pierwsze. Korzystamy z następujących własności podzielności liczb:

- 0 jest podzielne przez każdą liczbę niezerową, zatem NWD(a, 0) = a dla a > 0.
- jeśli $d \mid a$ i $d \mid b$, to $d \mid (a b)$
- NWD(a, b) = NWD(a b, b)

W najprostszym ujęciu powyższych własności, możemy zapisać algorytm znajdowania największego wspólnego dzielnika (algorytm Euklidesa) następująco:

```
001 //założenie: a >= b >= 0
002 int gcd(int a, int b)
003 {
        while (b != 0) {
004
             while (a >= b)
005
006
                 a -= b;
007
800
            int c = a;
009
            a = b;
            b = c;
010
        }
011
012
        return a;
013 }
```

Nazwa funkcji gcd pochodzi od angielskiego określenia największego wspólnego dzielnika – greatest common divisor. Powyższa implementacja jest dość wolna, możemy ją jednak znacząco przyspieszyć zamieniając wielokrotne odejmowanie na pojedynczą operację modulo.

```
001 int gcd(int a, int b)
002 {
003     while (b != 0) {
004         int c = a % b;
005         a = b;
006         b = c;
007     }
008     return a;
009 }
```

Względna pierwszość

Dwie liczby a i b nazywamy względnie pierwszymi wtedy i tylko wtedy, gdy NWD(a, b) = 1. Często jest to skrótowo oznaczane $a \perp b$. Dla liczb całkowitych dodatnich określamy funkcję φ (tzw. funkcja Eulera), zdefiniowaną następująco:

$$\varphi(x) = |\{0 < n \leqslant x \colon n \perp x\}|$$

Innymi słowy $\varphi(x)$ oznacza liczbę wartości nie większych od x i względnie pierwszych z x. Warunek $n \le x$ (zamiast ostrzejszego n < x) może się wydawać dziwny, ponieważ wydaje się, że zawsze jeśli n = x, to $n \not\perp x$. Jest jednak istotny wyjątek w postaci liczby 1, bowiem zgodnie z definicją względnej pierwszości mamy NWD(1, 1) = 1. Zatem 1 jest względnie pierwsze z 1.

Obliczanie funkcji Eulera jest związane z rozkładem na czynniki pierwsze liczb. Wiąże się to z kilkoma obserwacjami dotyczącymi wartości funkcji Eulera:

- Jeśli x jest liczbą pierwszą, to wszystkie liczby mniejsze od x są względnie pierwsze, zatem $\varphi(x) = x 1$.
- Wzmocnienie powyższej reguły, jeśli x jest liczbą pierwszą, to $\varphi(x^k) = x^k x^{k-1}$. Wynika to z faktu, że wszystkie liczby nie większe od x^k , dla których NWD z tą wartością jest różne od jedynki, to wielokrotności liczby x: x, 2x, 3x, ..., $x^{k-1}x = x$. Jak widać jest ich dokładnie x^{k-1} .
- Funcja Eulera jest tzw. funkcją multiplikatywną, tzn. jeśli $a \perp b$, to $\varphi(ab) = \varphi(a) \cdot \varphi(b)$. Możemy skorzystać z tej własności aby obliczyć φ dla dowolnej liczby. Wystarczy dokonać rozkładu na czynniki pierwsze, a potem idzie już łatwo:

$$x = p_1^{\alpha_1} p_2^{\alpha_2} \dots p_k^{\alpha_k}, \quad \varphi(x) = \prod_{i=1}^k (p_i^{\alpha_i} - p_i^{\alpha_i - 1})$$

3.2 Arytmetyka modularna

Operacja modulo oznacza resztę z dzielenia dwóch liczb całkowitych. Mówimy, że dwie liczby a i b są przystające modulo n wtedy i tylko wtedy, gdy reszta z dzielenia a/n (czyli $a \mod n$) równa jest reszcie z dzielenia b/n (czyli $b \mod n$). Przystawanie oznaczamy znakiem równości z trzema kreskami i podając na boku wartość n względem której obliczamy resztę:

$$a \equiv b \pmod{n} \iff a \mod n = b \mod n$$

Mówimy, że działamy w arytmetyce modulo n gdy wynik wszystkich obliczeń jakie wykonujemy traktujemy na końcu operacją wzięcia reszty z dzielenia przez n. Tak naprawdę sprowadzamy wtedy każdą liczbę całkowitą do równoważnej jej (przystającej) liczby ze zbioru $\{0, 1, \ldots, n-1\}$. Liczby ujemne sprowadzamy do nieujemnych wiedząc, że $a \equiv a+n \pmod{n}$, czyli na przykład $-2 \equiv 11 \pmod{13}$. Łatwo sprawdzić, że zachodzą następujące tożsamości:

- $(a \pm b) \mod n = ((a \mod n) \pm (b \mod n)) \mod n$
- $(a \cdot b) \mod n = ((a \mod n) \cdot (b \mod n)) \mod n$

Problem pojawia się dopiero, gdy chcemy dokonać dzielenia. Dzielenie jest odwrotnością mnożenia – każde dzielenie możemy zapisać jako mnożenie przez liczbę odwrotną:

$$a \div b = a \cdot \frac{1}{b} = ab^{-1}$$

Oczywiście przez liczbę odwrotną do b rozumiemy taką liczbę b^{-1} , że $b \cdot b^{-1} = 1$. Będziemy trzymać się tej definicji także w arytmetyce modulo n: $b \cdot b^{-1} \equiv 1 \pmod{n}$. Działając w arytmetyce modulo n wykonanie dzielenia przez dowolną liczbę x będzie zatem równoważne wykonaniu mnożenia przez x^{-1} . Znalezienie odwrotności jest czasami niemożliwe, na przykład w modulo 9:

```
1. 1 \cdot 1 \equiv 1 \pmod{9}
```

- 2. $2 \cdot 5 \equiv 1 \pmod{9}$
- 3. nie ma odwrotności
- 4. $4 \cdot 7 \equiv 1 \pmod{9}$
- 5. $5 \cdot 2 \equiv 1 \pmod{9}$
- 6. nie ma odwrotności
- 7. $7 \cdot 4 \equiv 1 \pmod{9}$
- 8. $8 \cdot 8 \equiv 1 \pmod{9}$

Nietrudno zauważyć, że istnienie odwrotności liczby x w arytmetyce modulo n jest równoważne $x \perp n$.

Równania liniowe

Znajdowanie odwrotności jest specjalnym przypadkiem rozwiązywania równań liniowych w arytmetyce modularnej. Równania takie mają następującą postać:

$$ax \equiv b \pmod{n}$$

Jeśli szukamy odwrotności liczby a, to rozwiązujemy takie równanie dla b=1. Modularne równania liniowe mają rozwiązanie tylko, gdy NWD $(a, n) \mid b$. Istnieje wtedy dokładnie NWD(a, n) różnych rozwiązań w zbiorze liczb $\{0, 1, \ldots, n-1\}$. Gdy znajdziemy przynajmniej jedno rozwiązanie s_0 , to pozostałe rozwiązania możemy wyliczyć korzystając z wzoru

$$s_i = \left(s_0 + i \cdot \frac{n}{\text{NWD}(a, n)}\right) \mod n$$

Użyjemy rozszerzonego algorytmu Euklidesa do znalezienia interesujących nas liczb. Rozszerzony algorytm Euklidesa oprócz znalezienia największego wspólnego dzielnika liczb a i n potrafi również znaleźć parę liczb p, q spełniających równanie:

$$ap + nq = \text{NWD}(a, n)$$

Mając taką parę możemy wyznaczyć rozwiązanie korzystając z wzoru

$$s_0 = \frac{b \cdot p}{\text{NWD}(a, n)} \bmod n$$

Z warunku NWD $(a, n) \mid b$ wynika, że powyższa liczba będzie zawsze całkowita.

Rozszerzony algorytm Euklidesa

Działanie algorytmu polega na obliczaniu x_i i y_i w równaniu $r_i = ax_i + by_i$ dla kolejnych wartości i, gdzie r_i oznacza resztę po i-tym kroku algorytmu Euklidesa. Kończymy, gdy reszta spadnie do zera (por. "zwykła" wersja algorytmu w p. 3.1). Zaczynamy od ustalenia $r_1 = a \cdot 1 + b \cdot 0$ i $r_2 = a \cdot 0 + b \cdot 1$ (zmienne x, y, px i py w poniższym programie przechowują odpowiednio bieżące wartości x_i , y_i oraz poprzednie x_{i-1} , y_{i-1}).

Uwaga. Poniższa implementacja rozszerzonego algorytmu Euklidesa nie zwraca żadnej wartości w wyniku wywołania funkcji. Wynika to z faktu, iż w zależności od okoliczności możemy jako "wynik" uznać zupełnie różne końcowe liczby. Największy wspólny dzielnik znajduje się na końcu w zmiennej a, natomiast zmienne px i py przechowują takie wartości x, y, że zachodzi NWD(a, b) = ax + by. Wynikiem odpalenia rozszerzonego algorytmu Euklidesa będzie pewien podzbiór tych wartości – należy zdecydować które z nich są dla nas istotne i zawrzeć je w wyniku wywołania funkcji.

```
001 void extended_gcd(int a, int b)
002 {
003         int x = 0, y = 1, px = 1, py = 0;
004
005         while (b != 0) {
         int c = a % b, d = a / b, temp;
007
```

```
800
             a = b;
009
010
011
             temp = x;
012
             x = px - d * x;
013
             px = temp;
014
015
             temp = y;
016
             y = py - d * y;
             py = temp;
017
018
        }
019 }
```

4 Macierze

Macierz jest prostokątną tablicą o określonych wymiarach przechowującą wartości liczbowe¹. Wymiary nazywamy wierszami i kolumnami, a same macierze zwykle oznaczamy wielkimi literami alfabetu. Pojedynczą komórkę macierzy oznaczamy taką samą literą, jak tę macierz, tylko małą. Macierz składającą się z jednej kolumny często nazywamy wektorem. Transpozycją macierzy \mathbf{A} nazwiemy taką macierz $\mathbf{A}^{\mathbf{T}}$, która odpowiada pierwotnej macierzy z zamienionymi wierszami i kolumnami, tzn. $\mathbf{a}_{i,j} = \mathbf{a}^{\mathbf{T}}_{j,i}$ (tab. 4.1).

4.1 Macierze specjalnego typu

- Jeśli macierz ma tyle samo wierszy co kolumn, to wtedy jest kwadratowa.
- Macierz kwadratowa jest symetryczna wtedy, gdy zachodzi $\forall_i \forall_j \ \mathbf{a}_{i,j} = \mathbf{a}_{j,i}$.
- Macierz kwadratowa jest diagonalna wtedy, gdy wszystkie jej komórki poza tymi na przekątnej (diagonali) są równe zero: $\forall_i \forall_j \ i \neq j \Rightarrow \mathbf{a}_{i,j} = 0$. Analogicznie można zdefiniować macierz antydiagonalną, jeśli jedyne niezerowe komórki znajdują się na drugiej przekątnej, tzn. dla macierzy $n \times n$ zachodzi $\forall_i \forall_j \ i+j-1 \neq n \Rightarrow \mathbf{a}_{i,j} = 0$.
- Macierz diagonalna o wszystkich wartościach na przekatnej równych 1 to macierz jednostkowa.
- Jeśli wszystkie wartości powyżej diagonali są zerowe, to mamy wtedy macierz trójkątną górną. Analogicznie definiujemy macierz trójkątną dolną jeżeli wszystkie wartości poniżej diagonali są zerowe.

4.2 Działania na macierzach

Działania na macierzach podlegają pewnym restrykcjom. Dwie macierze można dodać lub odjąć tylko jeśli są takiego samego wymiaru. Wtedy dokonujemy prostego dodawania (albo odejmowania) poszczególnych komórek:

$$\mathbf{C} = \mathbf{A} \pm \mathbf{B} \Leftrightarrow \forall_i \forall_j \ \mathbf{c}_{i,j} = \mathbf{a}_{i,j} \pm \mathbf{b}_{i,j}$$

Dużo ciekawsze jest mnożenie macierzy. Macierz \mathbf{A} można pomnożyć przez macierz \mathbf{B} tylko wtedy, gdy liczba kolumn \mathbf{A} równa jest liczbie wierszy \mathbf{B} . Wynikiem mnożenia jest macierz, która ma tyle wierszy co \mathbf{A} i tyle kolumn co \mathbf{B} . Przyjmijmy, że \mathbf{A} wymiaru $p \times q$, a \mathbf{B} jest wymiaru $q \times r$. Samo mnożenie zdefiowane jest następująco:

$$\mathbf{C} = \mathbf{A} \cdot \mathbf{B} \Leftrightarrow \forall_{1 \leqslant i \leqslant p} \forall_{1 \leqslant j \leqslant r} \ \mathbf{c}_{i,j} = \sum_{k=1}^{q} \mathbf{a}_{i,k} \cdot \mathbf{b}_{k,j}$$

Ten dość skomplikowany zapis oznacza tyle, że obliczając wartość komórki w i-tym wierszu, j-tej kolumnie macierzy wynikowej dodajemy do siebie kolejno elementy z i-tego wiersza macierzy $\bf A$ przemnożone przez elementy j-tej kolumny macierzy $\bf B$. Łatwo zapamiętać ten sposób obliczeń, jeśli mnożąc dwie macierze jedną zapiszemy po lewej stronie,

 $^{^1}$ Tak naprawdę macierz może zawierać dużo różnych bytów matematycznych, ale skupiamy się tutaj tylko na liczbach rzeczywistych.

$$\mathbf{A} = \begin{pmatrix} 5 & 2 & -3 & 0 & 9 \\ 3 & 1 & 3 & -6 & 4 \\ 0 & -8 & 6 & 7 & 0 \end{pmatrix} \qquad \mathbf{A^T} = \begin{pmatrix} 5 & 3 & 0 \\ 2 & 1 & -8 \\ -3 & 3 & 6 \\ 0 & -6 & 7 \\ 9 & 4 & 0 \end{pmatrix}$$
$$\mathbf{a}_{1,1} = 5 \quad \mathbf{a}_{3,2} = -8 \quad \mathbf{a}_{2,5} = 4 \quad \mathbf{a^T}_{1,1} = 5 \quad \mathbf{a^T}_{3,2} = 3 \quad \mathbf{a^T}_{2,5} = \text{nie istnieje}$$

Tablica 4.1: Przykładowa macierz wymiaru 3×5 oraz transpozycja tej macierzy.

$$\mathbf{A} = \begin{pmatrix} 5 & 2 & -3 & 0 & 9 \\ 3 & 1 & 3 & -6 & 4 \\ 0 & -8 & 6 & 7 & 0 \end{pmatrix} \quad \mathbf{B} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 4 & 2 \\ 2 & 7 & 3 & 5 \\ 0 & 1 & 6 & 0 \\ -1 & -3 & 0 & 1 \\ 5 & -2 & 0 & 3 \end{pmatrix} \quad \mathbf{C} = \mathbf{A} \cdot \mathbf{B} = \begin{pmatrix} 54 & -7 & 8 & 47 \\ 31 & 20 & 33 & 17 \\ -23 & -71 & 12 & -33 \end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix} 1 & 0 & 4 & 2 \\ 2 & 7 & 3 & 5 \\ 0 & 1 & 6 & 0 \\ -1 & -3 & 0 & 1 \\ 5 & -2 & 0 & 3 \end{pmatrix} = \mathbf{B}$$

$$\mathbf{A} = \begin{pmatrix} \frac{5}{3} & \frac{2}{3} & -3 & \frac{0}{3} & \frac{9}{3} \\ \frac{3}{0} & -8 & 6 & 7 & 0 \end{pmatrix} \quad \begin{pmatrix} \dots & \dots & \dots & \dots \\ \dots & \boxed{20} & \dots & \dots \\ \dots & \dots & \dots & \dots \end{pmatrix}$$

$$\mathbf{c}_{2,2} = \mathbf{a}_{2,1} \cdot \mathbf{b}_{1,2} + \mathbf{a}_{2,2} \cdot \mathbf{b}_{2,2} + \mathbf{a}_{2,3} \cdot \mathbf{b}_{3,2} + \mathbf{a}_{2,4} \cdot \mathbf{b}_{4,2} + \mathbf{a}_{2,5} \cdot \mathbf{b}_{5,2}$$

$$= 3 \cdot 0 + 1 \cdot 7 + 3 \cdot 1 + (-6) \cdot (-3) + 4 \cdot (-2)$$

$$= 0 + 7 + 3 + 18 - 8 = 20$$

Tablica 4.2: Mnożenie macierzy.

a drugą po prawej i trochę powyżej (tab. 4.2). Całą operację można zapisać za pomocą prostego kodu, który w istocie implementuje mnożenie macierzy wprost z definicji:

```
001 for (int i = 1; i <= p; ++i)

002 for (int j = 1; j <= r; ++j)

003 for (int k = 1; k <= q; ++k)

004 C[i][j] += A[i][k] * B[k][j];
```

Oczywiście złożoność takiej operacji wynosi $\mathcal{O}(pqr)$, lub $\mathcal{O}(n^3)$ jeśli mamy do czynienia z mnożeniem kwadratowych macierzy $n \times n$. Co ciekawe, taki sposób implementacji algorytmu jest wysoce nieefektywny ze względu na dość specyficzny sposób przechodzenia po pamięci. Wystarczy jednak zamienić miejscami dwie wewnętrzne pętle, aby otrzymać algorytm o równoważnym działaniu i zachowujący się dużo lepiej w praktyce.

4.3 Równania rekurencyjne

W dość zaskakujący sposób można wykorzystać technikę mnożenia macierzy do szybkiego obliczania równań rekurencyjnych. Zacznijmy od prostego przykładu – liczb Fibonacciego zdefiniowanych następująco:

$$F_0 = 0, \ F_1 = 1, \ F_n = F_{n-1} + F_{n-2} \ dla \ n > 1$$

Obliczenie k-tego wyrazu ciągu można w oczywisty sposób przeprowadzić w czasie $\mathcal{O}(k)$. Co prawda istnieje wzór pozwalający na obliczanie dowolnej liczby Fibonacciego, jednak ma on dwie istotne wady: wymaga podnoszenia do potęgi (co wymaga czasu logarytmicznego) wartości niewymiernych (co ogólnie jest przykre).

Zapiszmy jednak pierwsze dwie wartości $(F_0 \text{ i } F_1)$ ciągu w postaci wektora, którego przemnożymy przez macierz kwadratową $\begin{pmatrix} 1 & 1 \\ 1 & 0 \end{pmatrix}$ (oznaczmy ją **A**). Współczynniki macierzy **A** są tak dobrane, aby w wyniku mnożenia otrzymać wektor wartości F_1 i F_2 :

$$\left(\begin{array}{cc} 1 & 1 \\ 1 & 0 \end{array}\right) \cdot \left(\begin{array}{c} F_1 \\ F_0 \end{array}\right) = \left(\begin{array}{c} F_1 + F_0 \\ F_1 \end{array}\right) = \left(\begin{array}{c} F_2 \\ F_1 \end{array}\right)$$

ROZDZIAŁ 4. MACIERZE

Jeśli będziemy kontynuować mnożenie tak otrzymanego wektora przez macierz \mathbf{A} , to wynikiem będą kolejne wartości ciągu Fibonacciego:

 $\underbrace{\mathbf{A} \cdot \mathbf{A} \cdots \mathbf{A}}_{k-1} \cdot \left(\begin{array}{c} F_1 \\ F_0 \end{array} \right) = \mathbf{A}^{k-1} \left(\begin{array}{c} F_1 \\ F_0 \end{array} \right) = \left(\begin{array}{c} F_k \\ F_{k-1} \end{array} \right)$

Przy takim zapisie już widać, że możemy macierz **A** podnieść do żądanej potęgi w czasie logarytmicznym, a następnie przemnożyć ją przez wektor inicjalnych wartości ciągu liczb Fibonacciego, osiągając w ten sposób dużo lepszy czas, niż standardowa, liniowa symulacja rekurencji.

Korzystając z tej techniki potrafimy radzić sobie z równaniami rekurencyjnymi takiej postaci:

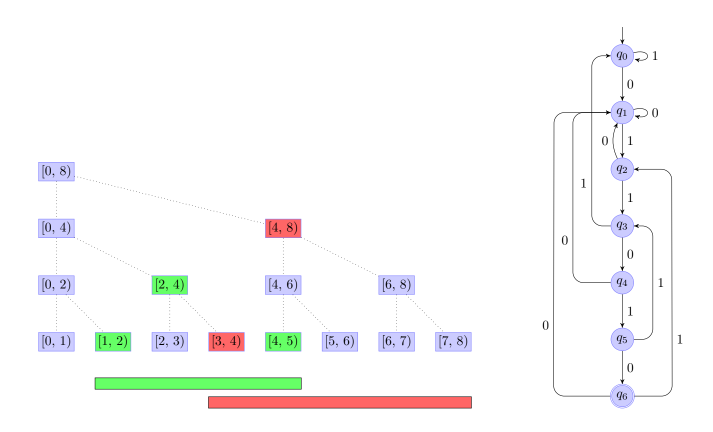
$$T_n = c_1 T_{n-1} + c_2 T_{n-2} + \ldots + c_k T_{n-k}$$
 dla $n \ge k$

oczywiście przy założeniu, że dane są wartości graniczne $T_0, T_1, \ldots, T_{k-1}$. Zaczynamy od zbudowania wektora $\mathbf{v_0}$ zawierającego te wartości początkowe i konstruujemy macierz \mathbf{A} w taki sposób, aby w wyniku działania $\mathbf{A} \cdot \mathbf{v_{k-1}}$ otrzymać wektor $\mathbf{v_k}$ zawierający wartości T_1, T_2, \ldots, T_k . Nietrudno sprawdzić, że macierz taka wygląda w ten sposób:

$$\mathbf{A} = \begin{pmatrix} c_1 & c_2 & \cdots & c_{k-1} & c_k \\ 1 & 0 & \cdots & 0 & 0 \\ 0 & 1 & \cdots & 0 & 0 \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots & \vdots \\ 0 & 0 & \cdots & 1 & 0 \\ 0 & 0 & \cdots & 0 & 1 \end{pmatrix}$$

Teraz aby znaleźć szybko T_n musimy obliczyć $\mathbf{v_n} = \mathbf{A}^{n-k+1}\mathbf{v_{k-1}}$. Czyli potęgujemy macierz \mathbf{A} w logarytmicznej liczbie kroków, przemnażamy przez wektor wartości początkowych i mamy wynik.

Część II Struktury danych



5 Kolejki

Kolejki służą do kolejkowania (łał!) zadań, czynności itp. Kolejki dobiera się w zależności od potrzeb — zwykłe kolejki FIFO (First In, First Out) dobre są do przeszukiwania wszerz, ponieważ działają analogicznie do sklepów mięsnych: kto pierwszy, ten lepszy. Kolejki LIFO (Last In, First Out), zwane także stosem, są jak sterta talerzy do zmycia: najpierw bierzemy te z samej góry, nawet jeśli ktoś doniesie nowe, dlatego dobre są do nierekurencyjnej implementacji przeszukiwania w głąb — elementy na stosie reprezentują kolejne wywołania DFS na różnych głębokościach (czyli zdejmujemy ze stosu, kiedy rekurencyjny DFS musiałby wykonać krok w tył). Istotne są jeszcze kolejki priorytetowe tzn. takie, gdzie w pierwszej kolejności nie muszą być przetwarzane elementy pierwsze ani ostatnie, ale o maksymalnym priorytecie, który w dodatku może się zmieniać w czasie działania programu.

5.1 Kolejka prosta (FIFO)

Kolejkę First In, First Out (pierwszy na wejściu jest pierwszy na wyjściu) wygodnie implementuje się na bazie jednowymiarowej statycznej tablicy. W takim wypadku oprócz kolejkowanych elementów trzeba pamiętać tylko o położeniu początku i końca kolejki. Dodanie nowego elementu powoduje przesunięcie końca kolejki w przód, pobranie elementu przesuwa początka kolejki. W momencie spotkania początka kolejki z jej końcem nie ma już żadnych obiektów do przetworzenia

Bardzo ostrożnie należy ustalić rozmiar tablicy na kolejkę obliczając wcześniej liczbę wszystkich możliwych obiektów w najbardziej pesymistycznym wypadku. Niewielkie przeoczenie może skutkować niedoborem pamięci na nowe elementy. Dobrą praktyką jest obliczenie takiej granicznej wartości i dodanie do niej jeszcze kilku elementów na "nieprzewidziane wypadki". Z drugiej strony zadeklarowanie zbyt dużej tablicy skończy się przekroczeniem dozwolonego limitu pamięci. Jeśli przy planowaniu algorytmu wygląda na to, że pamięci na potrzebną kolejkę z wszystkimi elementami będzie brakować, to prawdopodobnie należy szukać innego algorytmu. Sztuczki oszczędzające pamięć na kolejkach są rzadko wykorzystywane, chociaż całkiem przydatne.

Przykładowa implementacja

Jednowymiarowa tablica Q jest kolejką o początku w indeksie **head** i końcu **tail**. Stała MAX wyznacza górny limit liczby wszystkich elementów w kolejce (także tych już przetworzonych, ponieważ ta implementacja nie pozbywa się niepotrzebnych obiektów).

Funkcja queue_front() zwraca pierwszy element w kolejce i od razu przemieszcza początek kolejki do przodu (czyli jednocześnie usuwa z kolejki pobrany element); queue_push(x) wstawia na końcu kolejki nowy element x i przesuwa do przodu koniec kolejki; queue_empty() odpowiada, czy istnieje jakiś nieprzetworzony element. Czyszczenie kolejki to zwykłe wyzerowanie jej rozmiaru, realizowane w funkcji queue_clear().

```
001 int Q[MAX];
002 int head = 0, tail = 0;
003
004 int queue_front()
005 {
006
        return Q[head++];
007 }
800
009 void queue_push(int x)
010 {
        Q[tail++] = x;
011
012 }
013
014 bool queue_empty()
015 {
016
        return head == tail;
```

```
017 }
018
019 void queue_clear()
020 {
021    head = tail = 0;
022 }
```

5.2 Cykliczna FIFO

Jeśli przewidywana liczba wszystkich obiektów w kolejce jest zbyt duża na pomieszczenie w dozwolonej pamięci, ale wiemy, że nowe elementy do przetworzenia nie napływają przesadnie szybko, możemy nadpisywać już przetworzene obiekty nowymi w jednej i tej samej tablicy. W momencie kiedy kończy się miejsce w tablicy zaczynamy zapisywać nowe elementy na jej początku, wykorzystując miejsce po już niepotrzebnych, przetworzenych elementach.

Oczywiście procedurę zapisywania tablicy od początku można powtórzyć wielokrotnie w czasie działania algorytmu. Trzeba tylko pamiętać o zabezpieczeniu się przed nadpisywaniem jeszcze nieprzetworzonych elementów nowymi, bo wtedy bezpowrotnie traconych jest część obiektów w kolejce. W tym celu należy obliczyć sensowne (tzn. pozwalające na stworzenie mieszczącej się w pamięci tablicy) górne ograniczenie na największą możliwą liczbę skolejkowanych elementów.

Przykładowa implementacja

Jednowymiarowa tablica Q jest kolejką o początku w indeksie head i końcu tail. Stała MAX wyznacza górny limit liczby nieprzetworzonych elementów w kolejce.

Funkcja queue_front() zwraca pierwszy element w kolejce i od razu przemieszcza początek kolejki do przodu; queue_push(x) wstawia na końcu kolejki nowy element x i przesuwa do przodu koniec kolejki. Obie funkcje pomagają sobie dzieleniem modulo do łatwego obliczenia miejsca docelowego w tablicy reprezentującej kolejkę. Funkcja queue_empty() odpowiada, czy istnieje jakiś nieprzetworzony element, a queue_clear() czyści kolejkę — tak jak wcześniej, wystarczy wyzerowanie jej rozmiaru.

```
001 int Q[MAX];
002 int head = 0, tail = 0;
003
004 int queue_front()
005 {
006
        int temp = Q[head % MAX];
007
        ++head;
800
        return temp;
009 }
010
011 void queue_push(int x)
012 {
013
        Q[tail \% MAX] = x;
014
        tail++;
015 }
016
017 bool queue_empty()
018 {
019
        return head == tail;
020 }
021
022 void queue_clear()
023 {
024
        head = tail = 0;
025 }
```

5.3 FIFO wskaźnikowa (lista jednokierunkowa)

Jeśli górne ograniczenie na liczbę elementów jest trudne do wyznaczenia lub jest zbyt wysokie do zaalokowania statycznej tablicy, możemy zaimplementować kolejkę za pomocą wskaźników zamiast tablicy. Każdy pobrany element od razu usuwamy, zwalniając niepotrzebną pamięć.

Konstrukcja takiej struktury wymaga pamiętania wskaźników na pierwszy element w kolejce i ostatni element w kolejce, a ponadto każdy z elementów "środkowych" musi wiedzieć jaki jest kolejny element, na co potrzebujemy kolejnego wskaźnika. Nie ma oczywiście niczego za darmo — przydzielanie i zwalnianie pamięci jest dość czasochłonne, a konieczność posiadania wskaźników zwiększa zużycie pamięci.

Przykładowa implementacja

Struktura queue_el reprezentuje pojedynczy element w kolejce i składa się z dwóch pól: samego elementu (w tym przykładzie są to zmienne typu int) oraz wskaźnik na następny element. Początek i koniec kolejki wskazują odpowiednio head i tail.

Początkowo kolejka jest pusta (head wskazuje na NULL). Standardowo funkcja queue_front() zwraca pierwszy element w kolejce, uprzednio zwalniając zajmowane przezeń miejsce oraz przemieszcza głowę kolejki o jeden element naprzód; queue_empty() sprawdza, czy mamy w kolejce jakiś element. Funkcja queue_push(x) wstawia na końcu kolejki nowy element x i przesuwa do przodu koniec kolejki. Jeśli kolejka w momencie wywołania tej funkcji była pusta, to jest wpierw inicjowana pierwszym elementem. Czyszczenie (queue_clear()) wykonuje się niestety w czasie proporcjonalnym do liczby elementów w kolejce (wcześniej mieliśmy czas stały).

Można trochę oszukać odcinając głowę kolejki (queue_dirty_clear()), jednak powoduje to wycieki pamięci (nie usuwamy elementów, ale zapominamy o nich bezpowrotnie). Należy tego używać możliwie rzadko, w sytuacjach, gdy bardziej interesuje nas obniżenie czasu działania i mając pewność, że programowi wystarczy pamięci na dalsze alokacje.

```
001 struct queue_el {
002
        int el;
003
        queue_el *next;
004 };
005
006 queue_el *head = NULL, *tail = NULL;
007
008 int queue_front()
009 {
010
        queue_el *temp = head;
011
        int result = temp->el;
012
013
        head = head->next;
014
        delete temp;
015
016
        return result;
017 }
018
019 bool queue_empty()
020 {
021
        return head == NULL;
022 }
023
024 void queue_push(int x)
025 {
026
        if (queue_empty()) {
027
            //kolejka jest pusta, tworzymy jeden element,
028
            //który staje się jednocześnie początkiem i końcem kolejki
            head = new queue_el;
029
030
            head->next = NULL;
031
            head->el = x;
032
            tail = head;
        } else {
033
034
            //tworzymy nowy element na końcu kolejki
035
            tail->next = new queue_el;
036
            tail = tail->next;
037
            tail->next = NULL;
            tail->el = x;
038
039
040 }
041
```

```
042 void queue_clear()
043 {
044     while (!queue_empty())
045          queue_front();
046 }
047
048 void queue_dirty_clear()
049 {
050     head = NULL;
051 }
```

5.4 LIFO (stos)

Kolejka Last In, First Out (ostatni na wejściu jest pierwszy na wyjściu), zwana często stosem, jest równie prosta w działaniu, co zwykła kolejka FIFO. Jedyna istotna różnica zawiera się w kolejności zdejmowania elementów ze stosu — nie zachodzi na początku, lecz na końcu. W ten sposób w pierwszej kolejności pobrane zostaną elementy najmłodsze. Z tej własności wynika najczęstsze zastosowanie stosu — nierekurencyjne implementowanie wielu operacji intuicyjnie rekurencyjnych, np. przeszukiwania w głąb.

Przykładowa implementacja

Jednowymiarowa tablica S jest stosem o początku w indeksie O i końcu (wysokości) height. Stała MAX wyznacza górny limit ilości nieprzetworzonych elementów na stosie.

Funkcja stack_pop() zwraca pierwszy element na stosie i od razu usuwa go oraz zmniejsza wysokość stosu. Funkcja stack_push(x) wstawia na stos nowy element x i zwiększa wysokość stosu; stack_empty() odpowiada, czy istnieje jakiś element na stosie. Czyszczenie analogicznie jak dla kolejek prostych na tablicach za pomocą wyzerowania rozmiaru w funkcji stack_clear().

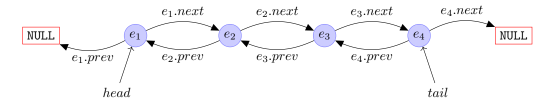
```
001 int S[MAX];
002 int height = 0;
003
004 int stack_pop()
005 {
        return S[--height];
006
007 }
800
009 void stack_push(int x)
010 {
        S[height++] = x;
011
012 }
013
014 bool stack_empty()
015 {
016
        return height == 0;
017
    }
018
019 void stack_clear()
020 {
        height = 0;
021
022 }
```

5.5 Lista dwukierunkowa

Dotychczasowe kolejki służyły do reprezentowania ciągów, w których na określonym końcu wstawiamy kolejne elementy i z określonego (być może tego samego) końca możemy je zdejmować. Dość naturalnym rozwinięciem tej idei są kolejki dwustronne czyli takie, w których po obu stronach możemy wstawiać i usuwać elementy. Zamiast rozmieniać się na drobne pójdziemy od razu o krok dalej i zajmiemy się listami dwukierunkowymi, czyli strukturami, które umożliwiają szybkie wstawienie i usunięcie elementu w dowolnym miejscu ciągu, a nie tylko na końcu i początku. Przedstawiona dalej implementacja listy dwukierunkowej oparta będzie o wskaźniki i alokację potrzebnej pamięci w locie. Można zamiast

tego wykorzystać technikę analogiczną do pokazanej w 6.1 i uniknąć potencjalnie kosztownych dynamicznych alokacji pamięci.

Każdy element listy będzie zawierał dwa wskaźniki, odnoszące się do poprzedniego (prev) i następnego (next) elementu w liście. Podobnie jak w przypadku kolejki wskaźnikowej, gdzieś na boku zapamiętamy także wskaźniki na pierwszy (głowa -head) i ostatni (ogon -tail) element w liście. Dzięki temu będziemy potrafili dodawać i usuwać elementy na początku i końcu. Wstępnie ustalmy, że wskaźnik na poprzedni element w głowie listy oraz wskaźnik na następny element w ogonie mają wartość NULL (rys. 5.1). Ustalmy także, że lista pusta reprezentowana jest przez wskaźnik head wskazujący NULL, czyli tak samo jak w kolejce wskaźnikowej z rozdziału 5.3.



Rysunek 5.1: Schemat działania dwukierunkowej listy wskaźnikowej.

Skupimy się na operacjach działających na głowie listy. Odpowiadające im operacje działające na ogonie są symetryczne. Wstawienie nowego elementu e_0 przed element e_1 (wskazywany przez head) wymaga następujących aktualizacji:

- $e_0.prev$ ustawiamy na NULL (nie ma niczego przed e_0),
- $e_0.next$ ustawiamy na head (czyli $e_0.next$ wskazuje na e_1),
- head.prev (czyli $e_1.prev$) ustawiamy na e_0 ,
- zapamiętujemy, że nową głową kolejki jest e_0 .

Jeśli natomiast lista była początkowo pusta, to ustawiamy wskaźniki $e_0.prev$ i $e_0.next$ na NULL oraz head i tail na e_0 .

Usunięcie głowy listy (czyli tak naprawdę elementu e_1), po której występuje element e_2 wygląda następująco:

- ustawiamy głowę na head.next (czyli na e_2),
- zwalniamy pamięć pod adresem head.prev (czyli usuwamy $e_2.prev$, czyli e_1),
- head.prev ustawiamy na NULL.

Należy uważać na sytuację, w której usuwamy jedyny element listy, bo wtedy head.next przed wykonaniem pierwszego kroku będzie miało wartość NULL. A zatem w drugim kroku odwołanie head.prev spowoduje nielegalne odwołanie do pamięci i w efekcie zabicie programu. Przypadek jednoelementowej listy wykrywamy sprawdzając czy head i tail wskazują na ten sam adres.

Jak już wcześniej zostało wspomniane, nie ograniczymy się do wstawiania i usuwania elementów jedynie na początku lub końcu listy. Mając wiedzę o elemencie poprzednim i następnym możemy w czasie stałym dokonywać modyfikacji w dowolnym miejscu listy. Przyjrzyjmy się najpierw wstawieniu: powiedzmy, że pomiędzy e_1 i e_2 chcemy wstawić pewien element v. Kroki, które musimy wykonać układają się następująco:

- Powiązujemy e_1 z v, a zatem ustawiamy $e_1.next$ na v oraz v.prev na e_1 .
- Analogicznie powiązujemy e_2 z v, czyli ustawiamy $e_2.prev$ na v oraz v.next na e_1 .

Usuwanie wygląda bardzo podobnie do wyrzucania elementów z krańców listy. Przyjmijmy, że element v wstawiony pomiędzy e_1 i e_2 chcemy teraz usunąć. Po kolei:

- Wiążemy ze sobą e_1 i e_2 z pominięciem v, czyli $e_1.next$ ustawiamy na e_2 oraz $e_2.prev$ ustawiamy na e_1 .
- Sprzątamy pamięć po v.

Przykładowa implementacja #1

Definiujemy typ złożony list_el do reprezentowania pojedynczego elementu w liście (dla uproszczenia przyjmujemy w tym przykładzie, że będą to liczby całkowite). Oprócz samej liczby (zmienna typu int) potrzebne są dwa wskaźniki, prev i next. Oprócz tego trzymamy dwie zmienne wskazujące na początek i koniec kolejki, odpowiednio head i tail.

Początkowo lista jest pusta (head wskazuje na NULL). Funkcja list_empty() sprawdza, czy mamy w kolejce jakiś element; list_front() i list_back() zwracają odpowiednio pierwszy albo ostatni element listy i usuwają go z listy zwalniając miejsce po nim. Funkcje list_push_front(x) i list_push_back(x) wstawiają odpowiednio na początku albo końcu listy nowy element x. Czas potrzebny na wyczyszczenie listy (list_clear()) jest proporcjonalny do liczby elementów w liście. Nietrudno byłoby napisać funkcję wstawiającą nowy element w środku kolejki, a nie tylko na początku albo końcu.

```
001 struct list_el {
002
        int el;
003
        list_el *prev, *next;
004 };
005
006 list_el *head = NULL, *tail;
007
008 bool list_empty()
009 {
        return head == NULL;
010
011 }
012
013 void list_erase(list_el *ptr)
014 {
015
        if (ptr == head || ptr == tail) {
            if (ptr == head && ptr == tail) {
016
                                                  //usuwamy jedyny element
017
                head = tail = NULL;
            } else if (ptr == head) {
018
                                                  //usuwamy qłowę
                head = head->next;
019
020
                head->prev = NULL;
021
            } else {
                                                  //usuwamy oqon
022
                tail = tail->prev;
023
                tail->next = NULL;
            }
024
025
        } else {
026
            ptr->prev->next = ptr->next;
027
            ptr->next->prev = ptr->prev;
028
029
030
        delete ptr;
031 }
032
033 void list_clear()
034 {
035
        while (!list_empty())
036
            list_erase(head);
037 }
038
039 void list_push_front(int x)
040 {
041
        list_el *ptr = new list_el;
042
        ptr->el = x;
043
044
        if (list_empty()) {
045
            ptr->prev = ptr->next = NULL;
046
            head = tail = ptr;
        } else {
047
048
            ptr->prev = NULL;
049
            ptr->next = head;
```

```
050
            head->prev = ptr;
051
            head = ptr;
052
        }
053 }
054
055 void list_push_back(int x)
056 {
057
        list_el *ptr = new list_el;
058
        ptr->el = x;
059
060
        if (list_empty()) {
            ptr->prev = ptr->next = NULL;
061
062
            head = tail = ptr;
063
        } else {
064
            ptr->next = NULL;
065
            ptr->prev = tail;
066
            tail->next = ptr;
067
            tail = ptr;
        }
068
069 }
070
071 int list_front()
072 {
        int result = head->el;
073
074
        list_erase(head);
075
        return result;
076 }
077
078 int list_back()
079 {
080
        int result = tail->el;
081
        list_erase(tail);
082
        return result;
083 }
```

Listy cykliczne ze strażnikiem

Jak widać powyżej, standardowa implementacja list dwukierunkowych generuje dość sporo przypadków szczególnych, z którymi trzeba uważnie działać. Najsilniej widać to w przypadku wycinania elementów z listy: usuwanie głowy czy ogona wymaga większej ostrożności w działaniu niż usunięcie elementu ze środka listy.

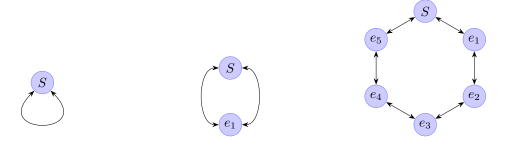
Dokonamy niewielkiej modyfikacji pomysłu na listę. Zamiast wyróżnionego początku i końca zwiniemy listę w cykl i wstawimy sztuczny element (tzw. *strażnika*, ang. *sentinel*). Sam strażnik nigdy nie będzie przechowywał znaczącej dla nas wartości, ale jego obecność i "nieusuwalność" sprawi, że nagle pozbędziemy się wszystkich przypadków szczególnych:

- Prawdziwą głową będzie pierwszy element "na prawo" (next) od strażnika, a ogonem element "na lewo" od strażnika (prev). A zatem pustą listę reprezentujemy jako listę składającą się wyłącznie ze strażnika. Zachodzi wtedy sentinel->next == sentinel i sentinel->prev == sentinel.
- Ponieważ żaden ze wskaźników next i prev w elementach listy nie jest NULL, to wstawianie na początku i na końcu nie różni się niczym od wstawienia elementu w środku listy.
- Analogiczny argument dotyczy usuwania elementów z listy.

Wygląd takiej listy można zobaczyć na rysunku 5.2.

Przykładowa implementacja #2

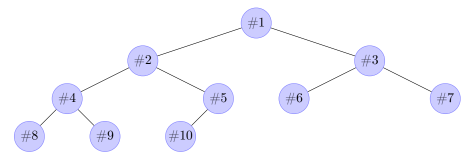
Strażnikiem jest pojedynczy element kolejki sentinel. Przed pierwszym użyciem należy zainicjować strażnika ustawiając jego wskaźniki na kolejny i poprzedni element listy na samego siebie (funkcja list_init()). Operacje wstawienia elementu na początek (list_push_front()) i koniec listy (list_push_back()) korzystają z pomocniczej funkcji



Rysunek 5.2: Lista cykliczna ze strażnikiem S: pusta (tylko strażnik), jednoelementowa i wieloelementowa. Strzałki dwukierunkowe są skrótem notacyjnym dla oznaczenia pary wskaźników prev i next.

list_insert(after, x), która powoduje wstawienie nowego elementu x zaraz za elementem wskazywanym przez argument after. Łatwo się przekonać metodą kartkologiczno-rysunkową, że zastosowanie strażnika eliminuje wszelkie przypadki szczególne zarówno przy wstawianiu jak i usuwaniu elementów.

```
001 struct list_el {
002
        int el;
003
        list_el *prev, *next;
004 };
005
006 list_el sentinel;
007
008 void list_init()
009 {
        //elementem poprzednim i następnym względem strażnika
010
011
        //jest początkowo on sam
012
        sentinel.prev = &sentinel;
        sentinel.next = &sentinel;
013
014 }
015
016 bool list_empty()
017 ₹
018
        return sentinel.next == &sentinel;
019 }
020
021 void list_erase(list_el *ptr)
022 {
023
        ptr->prev->next = ptr->next;
024
        ptr->next->prev = ptr->prev;
025
        delete ptr;
026 }
027
028 void list_clear()
029 {
030
        while (!list_empty())
            list_erase(sentinel.next);
031
032 }
033
034 void list_insert(list_el *after, int x)
035 {
036
        list_el *ptr = new list_el;
037
        ptr->el = x;
038
        ptr->prev = after;
039
        ptr->next = after->next;
040
041
        after->next->prev = ptr;
042
        after->next = ptr;
043 }
```



Rysunek 5.3: Kolejność indeksowania węzłów w kopcu.

	tablica	posortowana tablica	kopiec
usunięcie elementu	$\overline{\mathcal{O}(1)}$	$\mathcal{O}(n)$	$\mathcal{O}(\log n)$
dodanie elementu	$\mathcal{O}(1)$	$\mathcal{O}(n)$	$\mathcal{O}(\log n)$
znalezienie maksimum	$\mathcal{O}(n)$	$\mathcal{O}(1)$	$\mathcal{O}(1)$

Tablica 5.1: Asymptotyczny czas działania operacji na poszczególnych implementacjach kolejki priorytetowej.

```
044
045 void list_push_front(int x)
046 {
        list_insert(&sentinel, x);
047
048 }
049
050 void list_push_back(int x)
051 {
052
        list_insert(sentinel.prev, x);
053 }
054
055 int list_front()
056 {
        int result = sentinel.next->el;
057
058
        list_erase(sentinel.next);
059
        return result;
060 }
061
062 int list_back()
063 {
064
        int result = sentinel.prev->el;
065
        list_erase(sentinel.prev);
066
        return result;
067 }
```

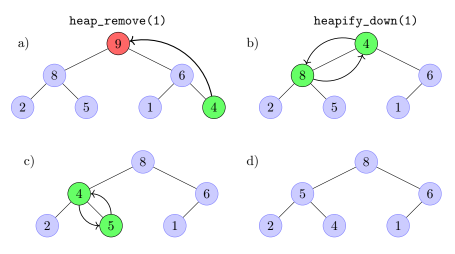
5.6 Kolejki priorytetowe

Od teraz elementy w kolejce charakteryzują się dodatkowo pewną wartością liczbową (priorytetem), która ustala rzeczywistą kolejność przetwarzania obiektów. To znaczy, że może dojść do sytuacji, kiedy niedawno dodany element przetwarzany jest wcześniej od innego, przebywającego w kolejce o wiele dłużej.

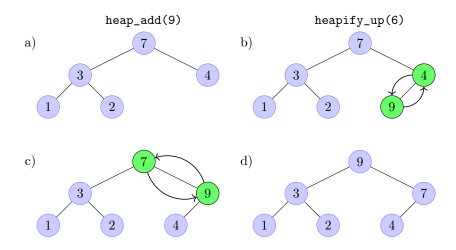
Najprostsza implementacja takiej kolejki, czyli zwykła jednowymiarowa tablica, w praktyce okazuje się za wolna. Wynika to z oczywistego faktu — aby znaleźć element o maksymalnym priorytecie należy przeszukać całą tablicę. Znaczną poprawę czasu operacji na kolejce można osiągnąć stosując tzw. *kopiec binarny*, czyli odmianę drzewa binarnego (patrz rozdział 7). Porównanie czasu działania poszczególnych elementarnych operacji znajduje się w tablicy 5.1.

Kopiec jest zawsze zrównoważony, tzn. różnica maksymalnej głębokości (wysokości) dwóch podkopców nie przekracza 1. Kolejne elementy wstawiane są "warstwowo", tak jak na rysunku 5.3. Jak łatwo zauważyć, lewe dziecko węzła o indeksie i ma numer 2i, zaś prawe 2i+1 (jeśli uznajemy, że korzeń ma numer 1). I oczywiście w drugą stronę, rodzic węzła i ma numer $\left|\frac{i}{2}\right|$.

Główną właściwością kopca jest przechowywanie maksymalnego (ze względu na priorytet) elementu w jego korzeniu. Czyli dzieci (o ile istnieją) mają niższą wartość priorytetu. Jednakże każde dziecko wyznacza nowy podkopiec, który także



Tablica 5.2: Usuwanie elementu z kopca.



Tablica 5.3: Wstawianie elementu do kopca.

ma własność kopca, czyli lewe dziecko korzenia jest maksymalne ze względu na priorytet w całym lewym podkopcu, prawe dziecko jest maksymalne w całym prawym podkopcu. Z takiej konstrukcji otrzymujemy stały czas wyciągania następnego elementu — jest on od razu dany w korzeniu kopca.

Logarytmiczny czas pozostałych operacji wynika z konieczności przywracania własności kopca wskutek jej zaburzenia powstałego po usunięciu lub wstawieniu elementu. Usunięcie węzła ze środka kopca powoduje powstanie nieakceptowalnej dziury, którą należy czym prędzej załatać. Łatanie z kolei może spowodować zaburzenie własności kopca, np. jeśli w miejsce wyrwy przeniesiony zostanie element z końca kopca o niskim priorytecie (wtedy należy zrzucić go w dół) lub gdy na koniec kopca dorzucony zostanie obiekt o wysokim priorytecie (tego z kolei trzeba wywindować).

Ponieważ liczność kolejnych warstw kopca to potęgi dwójki, wysokość H wynosi $\lfloor \log_2 n \rfloor + 1$ (gdzie n — ilość elementów w kopcu). Przemieszczanie elementu w górę lub w dół wykonuje się co najwyżej $H = \mathcal{O}(\log n)$ razy, z czego otrzymujemy logarytmiczny czas operacji usuwania i wstawiania elementu.

Strukturę można wykorzystać np. do implementacji sortowania. W korzeniu kopca zawsze znajduje się element o maksymalnym priorytecie (czyli o największej lub najmniejszej wartości w zależności od "kierunku" sortowania), który należy zdjąć z kopca i umieścić w oddzielnej pamięci przeznaczonej na posortowane elementy, a następnie przywrócić własność kopca. Ponownie w korzeniu mamy maksymalny element, który zdejmujemy itd. aż do przetworzenia wszystkich elementów w kopcu.

Przykładowa implementacja

Tablica liczb całkowitych heap reprezentuje kopiec o rozmiarze heap_size. Funkcja heap_top() zwraca element w korzeniu kopca, heap_remove(i) usuwa element w heap[i], heap_add(x) dodaje element x na końcu kopca. Pomocnicze funkcje heapify_up(i) oraz heapify_down(i) pomagają przywrócić zaburzoną własność kopca poprzez przemieszczanie elementu w indeksie i odpowiednio w górę lub w dół; heap_swap(i, j) zamienia miejscami elementy w kopcu o indeksach i i j; heap_empty() odpowiada, czy istnieje jakiś element w kopcu. Przykład działania funkcji heap_remove i heap_add można zobaczyć na rysunkach 5.2 i 5.3. Standardowe czyszczenie w heap_clear(). Dla wygody indeksuję kopiec od jedynki, a nie od zera, jak przykładowe implementacje wcześniejszych kolejek.

Sposób użycia

- heap_add(x) dodaje liczbę x do kopca
- heap_top() zwraca korzeń kopca
- usunięcie elementu o najwyższym priorytecie (czyli korzenia) realizuje wywołanie heap_remove(1)

```
001 int heap[MAX];
002 int heap_size = 0;
004 void heap_swap(int i, int j)
005 {
        int temp = heap[i];
006
007
        heap[i] = heap[j];
800
        heap[j] = temp;
009 }
010
011 void heapify_up(int i)
012 {
        int current = i, parent = i / 2;
013
014
015
        //czy rodzic (o ile istnieje) ma niższy priorytet?
016
        //jeżeli tak - zamiana miejsc
        //i badamy własność kopca wyżej
017
018
        if (parent > 0 && heap[parent] < heap[current]) {</pre>
019
            heap_swap(current, parent);
020
            heapify_up(parent);
021
        }
022 }
023
024 void heapify_down(int i)
025 {
026
        int parent = i, left = i * 2, right = i * 2 + 1;
027
        int best;
028
029
        //jeśli lewy potomek istnieje,
        //to czy ma wyższy priorytet od rodzica?
030
031
        if (left <= heap_size && heap[left] > heap[parent])
032
            best = left;
033
        else
034
            best = parent;
035
036
        //jeśli prawy potomek istnieje,
037
        //to czy ma wyższy priorytet od rodzica i lewego potomka?
        if (right <= heap_size && heap[right] > heap[best])
038
039
            best = right;
040
041
        //jeśli to nie rodzic ma najwyższy priorytet,
042
        //to zamieniamy miejscami z maksymalnym węzłem
043
        //i badamy własność kopca poniżej
        if (best != parent) {
044
045
            heap_swap(best, parent);
046
            heapify_down(best);
047
        }
048 }
049
050 void heap_remove(int i)
051 {
        //nadpisuję element usuwany ostatnim i zmniejszam kopiec
052
053
        heap_swap(i, heap_size);
054
        --heap_size;
```

```
055
056
        //własność kopca może być zaburzona w miejscu przepisania
        //ostatniego elementu na nowy
057
        //(jeśli usunięty element nie był na ostatnim poziomie kopca)
058
059
        if (2 * i <= heap_size)</pre>
            heapify_down(i);
060
061 }
062
063 void heap_add(int x)
064 {
065
        heap[++heap\_size] = x;
066
067
        //własność kopca może być zaburzona
        //więc ją przywracam w miejscu dodania tego obiektu
068
069
        heapify_up(heap_size);
070 }
071
072 int heap_top()
073 {
074
        return heap[1];
075 }
076
077 bool heap_empty()
078 {
079
        return heap_size == 0;
080 }
081
082 void heap_clear()
083 {
084
        heap_size = 0;
085 }
```

5.7 Modyfikowalne kolejki priorytetowe

Zwykłe kopce można łatwo wzbogacić o dodatkowe informacje powiązane z konkretnymi wartościami. Np. w każdym kroku algorytmu Dijkstry (patrz rozdział 9.2) potrzebujemy nieprzetworzonego wierzchołka o minimalnej odległości od źródła. Tworzymy więc kopiec, w którym priorytet określamy odwrotnie względem odległości, tzn. najwyższy priorytet mają wierzchołki najmniej oddalone od wierzchołka początkowego. Każdy węzeł w kopcu przechowuje dwa pola — oprócz oddalenia także numer wierzchołka, który znajduje się w tej odległości (brak tej informacji dyskwalifikuje użyteczność kopca — po co odległość, gdy nie wiadomo który wierzchołek należy przetwarzać?).

Wszystko śmiga ładnie do momentu, w którym zmianie (poprawieniu) ulega minimalna odległość od źródła wierzchołka, który już leży w kopcu. Najprostszym ominięciem tego problemu jest beztroskie dorzucenie do kopca dodatkowego węzła, przechowującego informację o tym samym wierzchołku, lecz z nową wartością. Adekwatnej modyfikacji wymaga wtedy część kodu odpowiedzialna za wyciąganie informacji z korzenia kopca oraz dbająca o jego własności: jeśli korzeń przechowuje nieaktualne dane (np. wierzchołek v w korzeniu kopca ma odległość 10, a w zewnętrznej, niezależnej od kopca, tablicy odległości wisi informacja, że odl [v] == 8), to bez zastanowienia wywalamy korzeń.

Problem: wierzchołki mogą trafiać do kopca wielokrotnie. Ponieważ do korzenia trafiają elementy najbardziej pożądane ze względu na priorytet, te niepotrzebne będą usuwane bardzo późno, w niektórych przypadkach drastycznie zwiększając rozmiar kopca. Pogarsza nam się czas działania i zwiększamy zużycie pamięci.

Inny pomysł: iterować przez elementy na kopcu, w razie znalezienia informacji o modyfikowanym wierzchołku uaktualnić dane i w razie potrzeby przywrócić własność kopca. Takie rozwiązanie niewiele różni się od zaimplementowania kolejki priorytetowej na bazie tablicy jednowymiarowej z pełnym przeglądem zawartości przy każdej zmianie. Wysoce prawdopodobne przekroczenie dozwolonego czasu działania programu. Konkluzja: tak też nie należy robić.

Jeśli udałoby się przyspieszyć etap wyszukiwania położenia w kopcu modyfikowanego wierzchołka, dokonywałoby się aktualizacji w miejscu i ew. przywracało własność kopca. Cel można osiągnąć poprzez utrzymywanie dodatkowych tablic, jednej przechowującej informacje o lokacji wierzchołków w kopcu, drugiej spełniającej dokładnie odwrotną funkcję, tzn. zapamiętującej jakiego wierzchołka dotyczy badany węzeł kopca.

O ile zasadność istnienia pierwszej z tych tablic jest dość oczywista, celowość drugiej może być niewidoczna na pierwszy rzut oka. Rzeczywiście z punktu widzenia użytkownia kopca (chcę coś dodać, czemuś zmienić priorytet, znaleźć/zabrać element o najwyższym priorytecie) pamiętanie gdzie jest węzeł opisujący konkretny wierzchołek to przydatna

rzecz (bo chcę mu zmienić priorytet), o tyle przechowywanie dla każdego węzła informacji o tym którego wierzchołka dotyczy przydaje się głównie od strony implementacji flaków kopca, w szczególności elementarnej operacji heap_swap(i, j).

Niech loc[i] określa położenie wierzchołka o numerze i w kopcu, czyli na przykład loc[2] == 7 oznacza, że siódmy indeks kopca zawiera informację o odległości wierzchołka 2, a więc loc[2] == loc[2] == loc[7]. Jeśli zamieniamy miejscami węzeł i-ty z j-tym, to musimy zamienić także konkretne dane w tablicy loc, odpowiadające wierzchołkom zamienianych miejscami w kopcu. Doprecyzowanie: trzeba znaleźć takie loc[1] == loc[

Wprowadźmy więc tablicę ver spełniającą dokładnie odwrotną funkcję do tablicy loc - miech ver[i] określa którego wierzchołka dotyczy *i*-ty indeks kopca. Dla dowolnych liczb x, y takich, że loc[x] == y zachodzi ver[y] == x, czyli loc informuje, że opis wierzchołka x znajduje się ver[y], a ver, że ver heap[y] leży opis wierzchołka ver.

Szukane indeksy w loc wyciągamy wprost z ver:

- *u* = ver[i]
- v = ver[j]
- zamieniamy wartości w loc[u] i loc[v]
- zamieniamy wartości w ver[i] i ver[j]
- zamieniamy wartości w heap[i] i heap[j]
- fanfary i fajerwerki

Implementacja kopca modyfikowalnego od zwykłego różni się głównie dodaniem funkcji sprawdzającej czy pewien element, który ulega zmianie, znajduje się już w kopcu i należy go poprawić, czy też dopiero dodać. Nie licząc sporej rozbudowy funkcji heap_swap (opis wyżej) i poprawce w funkcji czyszczącej, różnica w pozostałych funkcjach jest marginalna i dotyczy tylko dbania o wprowadzanie właściwych danych do tablic loc i ver.

Przykładowa implementacja

Tablica liczb całkowitych heap reprezentuje kopiec o rozmiarze heap_size. Funkcja heap_top() zwraca element w korzeniu kopca, heap_remove(i) usuwa element w heap[i], heap_modify(v, x) dodaje element o numerze v i wartości x na końcu kopca lub modyfikuje element o numerze v jeśli znajduje się już w kopcu. Pomocnicze funkcje heapify_up(i) oraz heapify_down(i) pomagają przywrócić zaburzoną własność kopca poprzez przemieszczanie elementu w indeksie i odpowiednio w górę lub w dół; heap_swap(i, j) zamienia miejscami elementy w kopcu o indeksach i i j. Funkcja heap_empty() odpowiada, czy istnieje jakiś element w kopcu. Pomocnicze tablice ver i loc pełnią funkcje jak w opisie powyżej.

Indeksacja kopca jak poprzednio zaczyna się od jedynki. Jeśli dla pewnego v zachodzi loc[v] == 0, to znaczy, że element v nie leży w kopcu. Z powodu konieczności utrzymywania tej tablicy w spójnym stanie, czas czyszczenia kopca zwiększa się ze stałego do liniowego. Nie wystarczy bowiem wyzerowanie rozmiaru kopca, należy jeszcze wyzerować wartości w tablicy loc dla węzłów, o których informacje znajdowały się w kopcu w chwili jego czyszczenia.

Zakładam, że modyfikacje wartości elementów mogą tylko zmniejszać ich wartości (czyli zwiększać priorytet). W przeciwnym wypadku należy zmodyfikować funkcję heap_modify, aby uwzględniała także przypadek odwrotny.

Sposób użycia

- heap_modify(v, x) zastępuje heap_add(x) ze zwykłego kopca
- reszta jak wcześniej

```
001 int heap[MAX], loc[MAX], ver[MAX];
002 int heap_size = 0;
003
004 void heap_swap(int i, int j)
005 {
006     int temp, u, v;
007
008     u = ver[i];
009     v = ver[j];
010
011     temp = loc[u];
```

```
012
        loc[u] = loc[v];
013
        loc[v] = temp;
014
        temp = ver[i];
015
        ver[i] = ver[j];
016
017
        ver[j] = temp;
018
        temp = heap[i];
019
020
        heap[i] = heap[j];
021
        heap[j] = temp;
022 }
023
024 void heapify_up(int i)
025 {
026
        int current = i, parent = i / 2;
027
        if (parent > 0 && heap[parent] < heap[current]) {</pre>
028
029
            heap_swap(current, parent);
030
            heapify_up(parent);
        }
031
032 }
033
034 void heapify_down(int i)
035 {
036
        int parent = i, left = i * 2, right = i * 2 + 1;
037
        int best;
038
039
        if (left <= heap_size && heap[left] > heap[parent])
040
            best = left;
041
        else
042
            best = parent;
043
044
        if (right <= heap_size && heap[right] > heap[best])
045
            best = right;
046
        if (best != parent) {
047
048
            heap_swap(best, parent);
049
            heapify_down(best);
050
        }
051 }
052
053 void heap_remove(int i)
054 {
055
        //przenoszę element ostatni w miejsce i
056
        heap_swap(i, heap_size);
057
058
        //zaznaczam w loc, że wierzchołek u
059
        //nie przebywa już w kopcu
060
        int u = ver[heap_size];
        loc[u] = 0;
061
062
063
        --heap_size;
064
065
        if (2 * i <= heap_size)</pre>
066
            heapify_down(i);
067 }
068
069 void heap_modify(int v, int x)
070 {
071
        //czy wierzchołek v jest już w kopcu?
072
        if (loc[v] == 0) {
```

```
//jeśli nie, to dodaję
073
074
             ++heap_size;
075
            loc[v] = heap_size;
            heap[heap_size] = x;
076
077
            ver[heap_size] = v;
078
            heapify_up(heap_size);
079
        } else {
             //jeśli tak, to zmieniam wartość
080
081
            heap[loc[v]] = x;
            heapify_up(loc[v]);
082
083
        }
084 }
085
086 int heap_top()
087 {
088
        //dla odmiany interesuje nas który element
089
        //leży w korzeniu, a nie jaką ma wartość
090
        return ver[1];
091 }
092
093 bool heap_empty()
094 {
095
        return heap_size == 0;
096 }
097
098 void heap_clear()
099 {
100
        for (int i = 1; i <= heap_size; ++i)</pre>
101
            loc[ver[i]] = 0;
102
        heap_size = 0;
103 }
```

6 1001 przepisów na drzewo binarne

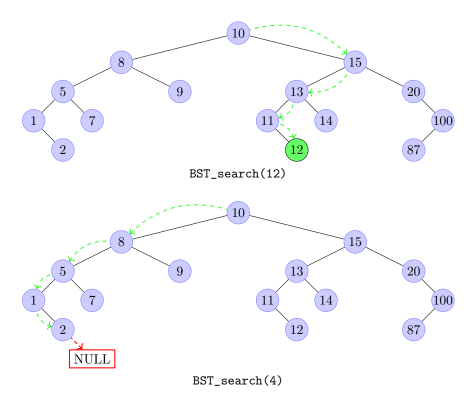
Ta część tekstu poświęcona jest budowie i zastosowaniom różnych odmian drzew binarnych. Można by pomyśleć, że drzewo to drzewo i niczego ciekawego się nie wymyśli, jednak postaram się oprócz oczywistych oczywistości przedstawić też jakieś mniej rzucające się w oczy przykłady zastosowań. Tym bardziej, że drzewo binarne (w którymś z licznych smaków) jest jedną z najbardziej przydatnych struktur danych przy rozwiązywaniu wielu zadań konkursowych.

Oczywiście niektórych rodzajów drzew opisywanych dalej można wprost używać jako kolejek priorytetowych opisywanych wcześniej (zresztą kopiec binarny jest oczywiście rodzajem drzewa binarnego), jednak przedstawiane dalej struktury mają zazwyczaj dużo szersze zastosowania, dlatego ich opis znajduje się właśnie tutaj.

6.1 Binarne drzewo wyszukiwań (BST)

Przedstawiona w rozdziałach 5.6 i 5.7 struktura kopców binarnych ma bardzo miłe własności, sensownie zrozumiałą zasadę działania, relatywnie nieskomplikowaną implementację i w ogóle super. Bywa jednak, że trzeba czegoś więcej, niż wyznaczenie największego/najmniejszego elementu w pewnym zbiorze. Czasami trzeba określić, czy w pewnym zbiorze istnieje element, który niekoniecznie jest największy lub najmniejszy, a także robić to w sensownym czasie, więc zwykła tablica jednowymiarowa odpada.

Zmieńmy nieco własności kopca i sposób nazewnictwa. Po pierwsze, węzeł child jest dzieckiem pewnego innego węzła root, jeśli istnieje krawędź $root \rightarrow child$ oraz child znajduje się o poziom niżej względem root. Wtedy potomkiem węzła root będzie każdy węzeł, do którego można poprowadzić ścieżkę od root, która schodzi jedynie w dół drzewa. W szczególności dzieci dowolnego węzła są także jego potomkami.



Rysunek 6.1: Wyszukiwanie w przykładowym BST.

Po drugie, nie określamy elementów zbioru według *priorytetu*, lecz według *klucza*. Kopiec był takim drzewem, w którym dzieci każdego węzła mieli klucz niższy, niż ten węzeł. W ten sposób w korzeniu całego kopca wisiał węzeł o najwyższym kluczu w całym kopcu. Zdefiniujmy własności *binarnego drzewa wyszukiwań* (BST — Binary Search Tree):

- ullet Niech root będzie pewnym węzłem w tym drzewie, wtedy jego lewe dziecko oznaczymy left, a prawe right.
- Niech T_v oznacza poddrzewo ukorzenione w węźle v.
- \bullet Niech key(v) oznacza wartość klucza węzła v.
- Klucz w każdym węźle poddrzewa ukorzenionego w left jest mniejszy lub równy, niż key(root), a klucz w każdym węźle poddrzewa ukorzenionego w right jest większy lub równy, niż key(root):

$$\forall u \in T_{left} \ \forall v \in T_{right} \ key(u) \leqslant key(root) \leqslant key(v)$$

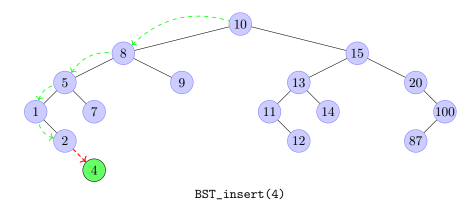
I tyle. Nie wymagamy, żeby węzły do takiego drzewa były dodawane "poziomami", jak miało to miejsce w przypadku kopca (rys. 5.3). Dla uproszczenia przyjmuję, że każdy węzeł w drzewie ma inny klucz. Można wtedy wstawić ostre nierówności w ostatniej własności, zmieniając jej postać na key(u) < key(root) < key(v).

Te własności mają przełożenie na bardzo praktyczne zastosowanie drzew binarnych. Trywialna obserwacja: wszyscy potomkowie dowolnego węzła v na lewo od niego mają mniejszą wartość klucza niż v, a wszyscy potomkowie na prawo mają większą wartość klucza. W ten sposób aby znaleźć najmniejszy element w drzewie binarnym, należy znaleźć element położony na jego lewym skraju. Największy będzie oczywiście na prawym skraju.

Jeśli chcemy sprawdzić, czy istnieje pewien klucz k w drzewie, to rozpoczynamy wyszukiwanie od korzenia root. Jeśli k == key(root), to świetnie, bo znaleźliśmy klucz w drzewie. W przeciwnym wypadku albo k < key(root) i musimy kontynuować wyszukiwanie w lewym poddrzewie (root = left), albo k > key(root) i wyszukujemy w prawym poddrzewie (root = right). Jeśli w pewnym momencie wywalimy się poza drzewo (wskaźnik do lewego lub prawego dziecka będzie NULL), to kończymy wyszukiwanie, bo klucza k w drzewie nie ma (rys. 6.2).

Operacja wstawiania nowego elementu do BST przeprowadzana jest za pomocą wyszukiwania. Najpierw sprawdzamy, czy wstawiany klucz k istnieje w drzewie. Jeśli nie, to tworzymy go w miejscu, w którym wychodzilibyśmy poza drzewo w trakcie poszukiwaniu klucza k. Na przykład gdyby w drzewie z rysunku 6.1 wstawić węzeł o kluczu 4, to otrzymalibyśmy drzewo takie, jak na rysunku 6.2.

Usuwanie jest operacją trochę trudniejszą. Na początek oczywiście wyszukujemy położenie węzła do usunięcia, nazwijmy go v. Dalsze działanie uzależnione jest od ilości dzieci węzła v. Jeśli jest liściem, to możemy go po prostu usunąć. Jeśli ma jedno dziecko, to zastępujemy nim węzeł v. Jeśli zaś węzeł v ma dwójkę dzieci, to należy w poddrzewie



Rysunek 6.2: Wstawianie do BST.

wyznaczanym przez ten węzeł znaleźć element o największym kluczu mniejszym od key(v) lub o najmniejszym kluczu większym od key(v) i tym znalezionym węzłem zastąpić węzeł v.

Można łatwo pokazać, że ten nowy węzeł (oznaczmy go u) ma co najwyżej jedno dziecko. Na przykład, jeśli chcielibyśmy zastąpić v przez u o kluczu jak największym, ale mniejszym od key(v), to musimy szukać u w lewym poddrzewie v (ponieważ z własności BST wynika, że wszystkie mniejsze elementy będą na lewo). W tym poddrzewie szukamy największego elementu, czyli skrajnie prawej ścieżki. Z tego musi wynikać, że znaleziony węzeł u może mieć co najwyżej jedno dziecko, po lewej stronie. Gdyby miał po prawej, to nie byłaby to skrajnie prawa ścieżka, a więc sprzeczność. Analogicznie możemy wyszukiwać najmniejszego większego elementu, przechodząc po skrajnie lewej ścieżce prawego poddrzewa.

Jeśli węzeł u nie miał żadnych potomków (był liściem), to już jest dobrze. W przeciwnym wypadku przeniesienie węzła u na miejsce v powoduje powstanie "dziury" w BST. Żeby ją załatać wystarczy przenieść dziecko węzła u w jego poprzednie miejsce. W skrócie delete(v) powoduje znalezienie węzła u o podanych wcześniej własnościach, zapisaniu go w miejscu węzła v i wywołanie delete(u). Po takiej operacji własność BST dalej jest zachowana. Nowym korzeniem jest węzeł u, którego klucz jest większy od kluczy wszystkich elementów w lewym poddrzewie oraz mniejszy od kluczy wszystkich elementów w prawym poddrzewie. Przykład usuwania można znaleźć na rysunku 6.3. Na rysunku zakładam, że przy usuwaniu wyszukujemy węzeł najmniejszy spośród większych od usuwanego (czyli skrajnie lewa ścieżka w prawym poddrzewie).

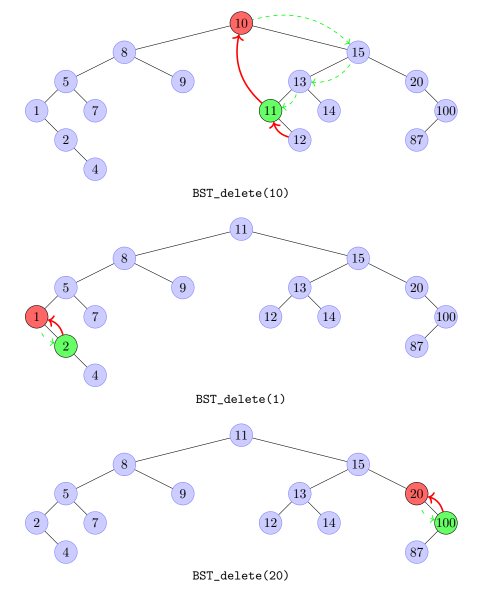
Czas działania Każda operacja w BST trwa co najwyżej tyle, jaka jest wysokość drzewa. W najlepszym przypadku możemy otrzymać drzewo binarne, które niejako wypełnione jest tak jak kopiec binarny. Wtedy czas działania dowolnej operacji w drzewie jest $\mathcal{O}(\log n)$. Niestety jeśli dane wejściowe są podane w sposób złośliwy (np. ciąg wstawień kluczy kolejno 1, 2, ..., 10^5), to może się okazać, że budujemy drzewo, które niewiele różni się od zwykłej listy (koszt czasowy pojedynczej operacji $\mathcal{O}(n)$), a nawet zachowuje się gorzej — tracimy czas na zbudowanie drzewa, zamiast po prostu wrzucić dane do tablicy i wyszukiwać liniowo. Czasami można sobie z tym radzić poprzez losowe przemieszanie zbioru kluczy, z których budujemy drzewo, ale nie zawsze jest to możliwe. W następnym rozdziale przedstawiony zostanie sposób radzenia sobie z tymi problemami, za cenę pewnego skomplikowania struktury danych.

Przykładowa implementacja

BST_node to struktura reprezentująca pojedynczy węzeł drzewa. W węźle zapamiętujemy klucz i wskaźniki do lewego i prawego poddrzewa. W przykładowym kodzie kluczem jest pojedyncza liczba całkowita, ale nie ma żadnych przeciwwskazań do wrzucenia bardziej skomplikowanych danych. Funkcje BST_search() i BST_insert() są dość proste i zasada ich działania powinna być widoczna. Trochę bardziej śmieciowate jest BST_delete(), bo trzeba rozpatrywać dwa istotne przypadki:

- 1. usuwany węzeł v nie ma prawego poddrzewa w takiej sytuacji przepinamy lewe poddrzewo na jego miejsce, usuwany rzeczywiście v i po kłopocie,
- 2. usuwany węzeł v ma prawe poddrzewo wtedy szukamy w tym poddrzewie skrajnie lewego węzła (to pomocnicza funkcja BST_delete_helper()), znaleziony węzeł t wyjmujemy z drzewa i odkładamy na bok (będzie zaraz potrzebny), a jego ewentualne prawe poddrzewo przepinamy na miejsce t; ponieważ t zastąpi usuwany węzeł v, to podczepiamy do t lewe i prawe poddrzewa v przed jego usunięciem.

Potencjalnie dziwaczny sposób implementacji tych funkcji – rekurencyjny, z przekazywaniem korzenia poddrzewa jako argument i zwracaniem wskaźników na węzły jako wynik – ma swoje zalety w postaci uproszczenia kodu (mniej przypadków do rozpatrywania) oraz uniknięcia konieczności występowania w węzłach drzewa wskaźników do rodziców. Pełna



Rysunek 6.3: Usuwanie z BST.

siła takiego sposobu implementacji ujawni się w momencie implementowania zrównoważonych binarnych drzew wyszukiwań, zwłaszcza że wtedy będziemy mieli zagwarantowaną głębokość wywołań rekurencyjnych na poziomie $\mathcal{O}(\log n)$, co pozwoli kompletnie zignorować koszt rekurencji.

Sposób użycia

- wstawienie klucza k: root = BST_insert(k, root)
- usunięcie klucza k: root = BST_delete(k, root)
- sprawdzenie czy klucz k jest w drzewie: if (BST_search(k, root) != NULL) ...

```
011
012 //pomocniczy wskaźnik, przydatny przy usuwaniu
013 BST_node *del_helper;
014
015 BST_node * BST_search(int key, BST_node *node)
016 {
017
        //zabezpieczenie przed wypadnięciem z drzewa
        if (node == NULL)
018
019
           return NULL;
020
021
        //znaleźliśmy właściwy węzeł?
022
        if (key == node->key)
023
            return node;
024
025
        //jeśli nie, to idziemy w lewo albo prawo
026
        if (key < node->key)
027
            return BST_search(key, node->left);
028
        return BST_search(key, node->right);
029 }
030
031 BST_node * BST_insert(int key, BST_node *node)
032 {
033
        //wypadliśmy z drzewa, więc tu trzeba wstawić nowy węzeł.
034
        if (node == NULL)
035
            return new BST_node(key);
036
037
        //w przeciwnym wypadku schodzimy niżej
038
        if (key < node->key)
039
            node->left = BST_insert(key, node->left);
040
        else
041
            node->right = BST_insert(key, node->right);
042
        return node;
043 }
044
045 //pomocnicza funkcja, znajdująca skrajnie lewą ścieżkę
046 BST_node * BST_delete_helper(BST_node *node);
047
048 BST_node * BST_delete(int key, BST_node *node)
049 {
050
        //zabezpieczenie przed wypadnięciem z drzewa
051
        if (node == NULL)
052
            return NULL;
053
054
        //jesteśmy w węźle do usunięcia?
055
        if (key == node->key) {
056
            BST_node *temp;
057
058
            //przypadek prosty - usuwany węzeł nie ma prawego dziecka
059
            if (node->right == NULL) {
                temp = node->left;
060
061
                delete node;
062
                return temp;
063
            }
064
065
            //przypadek trudniejszy - znajdujemy węzeł o najmniejszym
            //kluczu większym od klucza aktualnego węzła i zapamiętujemy
066
067
            //go w del_helper, przepinamy do del_helper
068
            //odpowiednie wskaźniki i stary węzeł usuwamy
069
            temp = BST_delete_helper(node->right);
070
            del_helper->left = node->left;
071
            del_helper->right = temp;
```

```
072
            delete node;
073
074
            return del_helper;
        }
075
076
077
        if (key < node->key)
078
            node->left = BST_delete(key, node->left);
079
        else
080
            node->right = BST_delete(key, node->right);
081
082
        return node;
083 }
084
085
   //pomocnicza funkcja, znajdująca skrajnie lewą ścieżkę
086 BST_node * BST_delete_helper(BST_node *node)
087 {
088
        //dalej w lewo się nie da, więc jesteśmy w węźle, który
089
        //zastąpi węzeł usuwany - zapamiętujemy go w del_helper
        if (node->left == NULL) {
090
            del_helper = node;
091
092
            return node->right;
093
        }
094
        node->left = BST_delete_helper(node->left);
095
096
        return node;
097 }
```

Wzbogacanie

Węzły binarnego drzewa wyszukiwań można wzbogacać o dodatkowe informacje, które pozwalają na rozszerzenie funkcjonalności tej struktury niewielkim kosztem. Przykładowo można pamiętać w każdym węźle rozmiar poddrzewa, co ułatwia
znajdowanie n-tego leksykograficznie klucza w węźle. Aktualizacja takiej dodatkowej informacji jest niesłychanie tania
i można jej dokonać w trakcie dowolnej operacji modyfikującej drzewo (wstawianie i usuwanie).

Przykładowa implementacja #2

Struktura BST_node wzbogacona została o pole cnt, oznaczające liczbę węzłów w poddrzewie rozpinanym przez dany wierzchołek (łącznie z nim samym). Wartość cnt jest adekwatnie aktualizowana przy modyfikacjach drzewa. Zaprezentowana też została funkcja BST_nth(), zwracająca n-ty leksykograficznie element w drzewie. Wykorzystuje ona prostą obserwację: jeśli musimy znaleźć n-ty leksykograficznie element i jesteśmy w drzewie, którego lewe poddrzewo ma k elementów, to możliwe są trzy sytuacje:

- 1. k+1>n, wtedy poszukiwany n-ty leksykograficznie element jest jednocześnie n-tym leksykograficznie elementem w lewym poddrzewie,
- 2. k+1=n, wtedy szukana wartość znajduje się w korzeniu,
- 3. k+1 < n, wtedy poszukiwany n-ty leksykograficznie element jest jednocześnie (n-k-1)-tym leksykograficznie elementem w prawym poddrzewie.

```
001 struct BST_node {
002
        int key, cnt;
003
        BST_node *left, *right;
004
005
        BST_node(int _k)
            : key(_k), cnt(1), left(NULL), right(NULL) {}
006
007 };
008
009 BST_node *root = NULL;
010 BST_node *del_helper;
011
012 int BST_size(BST_node *node)
```

```
013 {
014
        if (node == NULL)
015
            return 0;
016
        return node->cnt;
017 }
018
019 //aktualizacja dodatkowych danych w węźle
020 void BST_update(BST_node *node)
021 {
        node->cnt = BST_size(node->left) + BST_size(node->right);
022
023 }
024
025 BST_node * BST_search(int key, BST_node *node)
026 {
027
        if (node == NULL)
028
            return NULL;
029
        if (key == node->key)
030
            return node;
        if (key < node->key)
031
            return BST_search(key, node->left);
032
033
        return BST_search(key, node->right);
034 }
035
036 BST_node * BST_insert(int key, BST_node *node)
037 {
        if (node == NULL)
038
039
            return new BST_node(key);
040
        if (key < node->key)
041
            node->left = BST_insert(key, node->left);
042
        else
043
            node->right = BST_insert(key, node->right);
044
        BST_update(node); //aktualizacja
045
        return node;
046 }
047
048 BST_node * BST_delete_helper(BST_node *node);
049
050 BST_node * BST_delete(int key, BST_node *node)
051 {
052
        if (node == NULL)
053
            return NULL;
054
        if (key == node->key) {
055
            BST_node *temp;
056
            if (node->right == NULL) {
057
058
                temp = node->left;
059
                delete node;
060
                return temp;
061
            }
062
063
            temp = BST_delete_helper(node->right);
            del_helper->left = node->left;
064
065
            del_helper->right = temp;
066
            delete node;
067
            BST_update(del_helper); //aktualizacja
068
069
            return del_helper;
070
        }
071
072
        if (key < node->key)
073
            node->left = BST_delete(key, node->left);
```

```
074
        else
075
            node->right = BST_delete(key, node->right);
076
        BST_update(node); //aktualizacja
        return node;
077
078 }
079
080 BST_node * BST_delete_helper(BST_node *node)
081 {
        if (node->left == NULL) {
082
083
            del_helper = node;
084
            return node->right;
085
086
        node->left = BST_delete_helper(node->left);
087
088
        BST_update(node); //aktualizacja
089
        return node;
090 }
091
092 //szukanie n-tego leksykograficznie elementu
093 BST_node * BST_nth(int nth, BST_node *node)
094 {
095
        //temp == rozmiar lewego poddrzewa + korzeń
096
        int temp = 1 + BST_size(node->left);
097
        //jesteśmy na miejscu?
098
        if (temp == nth)
099
            return node;
100
        //jeśli nie, to trzeba zejść niżej
101
        if (temp > nth)
102
103
            return BST_nth(nth, node->left);
104
        else
105
            return BST_nth(nth - temp, node->right);
106 }
```

Implementacja niewskaźnikowa

Jeśli zawczasu wiemy, że rozmiar drzewa nie przekroczy pewnej z góry ustalonej granicy, to możemy zamiast korzystać z dynamicznej alokacji pamięci zająć od razu spory kawałek pamięci – tyle, żeby nie zabrakło w odniesieniu do wspomnianej granicy – i dbać o pamięć własnoręcznie. Korzyści czasowe z tego tytułu potrafią być znaczne; własne doświadczenie pokazuje zyski czasowe nawet 20-30%.

Należy się zastanowić przed rozpoczęciem pisania, czy potencjalny zysk wydajnościowy przeważa dodatkową złożoność kodu i idące za tym prawdopodobieństwo popełnienia błędu w implementacji. Tym bardziej, że różnorakie drzewa binarne i ich pochodne są jednym z tych miejsc w praktyce konkursowej, w których korzystanie ze wskaźników oraz rekurencji rzeczywiście upraszcza kod i czyni go bardziej czytelnym¹. Pokazaną niżej metodę można stosować oczywiście dużo częściej, niż przy byle drzewach binarnych. Załączona implementacja dotyczy drzewa niewzbogaconego o żadne dodatkowe informacje, żeby nie zaciemniać dodatkowo kodu.

Przykładowa implementacja #3

Załóżmy, że pewna stała liczbowa MEM_MAX przechowuje maksymalną liczbę węzłów, jakie jednocześnie mogą należeć do drzewa. Tablica mem_pool rezerwuje miejsce na właśnie taką liczbę elementów. Będziemy trzymali w dodatkowej tablicy mem_pool_queue indeksy wszystkich miejsc w mem_pool, które są niezajęte. Łatwo zauważyć, że mem_pool_queue to zwykła kolejka cykliczna (rozdział 5.2), przechowująca dostępne "adresy".

Pierwsze, co należy zrobić, to wywołać funkcję BST_mem_init(). Powoduje ona zainicjowanie kolejki wolnych miejsc. Wszędzie w kodzie zamiast wskaźników używane są liczby całkowite. Przechowują one indeks danego węzła w tablicy mem_pool. Odpowiednik wskaźnika NULL został tutaj ustalony na -1.

Funkcja BST_alloc_node() używana jest zamiast operatora new: wyciąga z kolejki indeks niezajętego pola tablicy mem_pool, tworzy tam węzeł drzewa z zadanym kluczem i zwraca "wskaźnik" (liczbę całkowitą) do tego miejsca. Analogicznie BST_delete_node() zastępuje delete: zwraca do kolejki wolnych adresów indeks usuwanego węzła.

¹Disclaimer: zdanie czysto subiektywne.

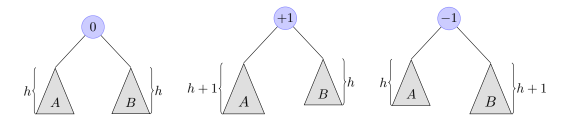
```
001 struct BST_node {
002
        int key;
003
        int left, right;
004
005
        BST_node(int _k)
            : key(_k), left(-1), right(-1) {}
006
007 };
800
009 int root = -1;
010 int del_helper;
012 int mem_head, mem_tail;
013 int mem_pool_queue[MEM_MAX];
014 BST_node mem_pool[MEM_MAX];
016 //inicjowanie puli pamięci
017 void BST_mem_init()
018 {
019
        mem_head = 0;
020
        mem_tail = MEM_MAX;
021
        for (int i = 0; i < MEM_MAX; ++i)</pre>
022
            mem_pool_queue[i] = i;
023 }
024
025 //znalezienie wolnego kawałka pamięci i stworzenie
026 //w jego miejscu węzła drzewa z przekazanym do funkcji kluczem
027 int BST_alloc_node(int key)
028 {
029
        int idx = mem_pool_queue[mem_head % MEM_MAX];
030
        ++mem_head;
        mem_pool[idx] = BST_node(key);
031
032
        return idx;
033 }
034
035 //podany indeks węzła w puli pamięci jest "zwalniany"
036 //i zostaje zwrócony do puli
037 void BST_delete_node(int node)
038 {
039
        mem_pool_queue[mem_tail % MEM_MAX] = node;
040
        ++mem_tail;
041 }
042
043 int BST_search(int key, int node)
044 {
045
        if (node == -1)
046
            return -1;
047
        if (key == mem_pool[node].key)
048
049
            return node;
050
051
        if (key < mem_pool[node].key)</pre>
052
            return BST_search(key, mem_pool[node].left);
053
        return BST_search(key, mem_pool[node].right);
054 }
055
056 int BST_insert(int key, int node)
057 {
        if (node == -1)
058
059
            return BST_alloc_node(key);
060
```

```
061
        if (key < mem_pool[node].key)</pre>
062
            mem_pool[node].left = BST_insert(key, mem_pool[node].left);
063
        else
064
            mem_pool[node].right = BST_insert(key, mem_pool[node].right);
065
        return node;
066 }
067
068 int BST_delete_helper(int node);
069
070 int BST_delete(int key, int node)
071 {
072
        if (node == -1)
073
            return -1;
074
075
        if (key == mem_pool[node].key) {
076
            int temp;
077
078
            if (mem_pool[node].right == -1) {
079
                 temp = mem_pool[node].left;
080
                 BST_delete_node(node);
081
                 return temp;
082
            }
083
            temp = BST_delete_helper(mem_pool[node].right);
084
            mem_pool[del_helper].left = mem_pool[node].left;
085
086
            mem_pool[del_helper].right = temp;
087
            BST_delete_node(node);
088
089
            return del_helper;
090
        }
091
092
        if (key < mem_pool[node].key)</pre>
            mem_pool[node].left = BST_delete(key, mem_pool[node].left);
093
094
        else
            mem_pool[node].right = BST_delete(key, mem_pool[node].right);
0.95
096
097
        return node;
098 }
099
100 int BST_delete_helper(int node)
101 {
        if (mem_pool[node].left == -1) {
102
            del_helper = node;
103
104
            return mem_pool[node].right;
105
106
107
        mem_pool[node].left = BST_delete_helper(mem_pool[node].left);
108
        return node;
109 }
```

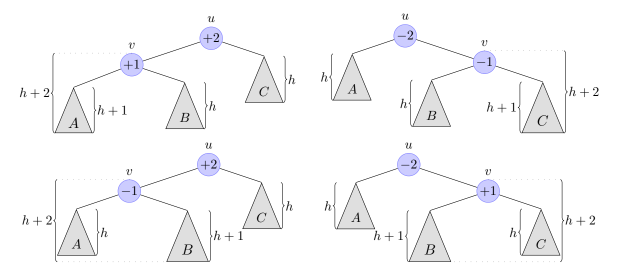
6.2 Zrównoważone BST (AVL)

Najdłuższa ścieżka z korzenia drzewa do któregoś z jego liści to wysokość drzewa (oznaczenie: height(v) dla drzewa ukorzenionego w v). Wysokość drzewa dla v będącego pojedynczym wierzchołkiem (także np. liściem w jakimś większym drzewie) przyjmujemy 1, wysokość drzewa pustego to 0. Mówimy, że drzewo binarne jest zrównoważone, gdy dla każdego poddrzewa ukorzenionego w v o lewym dziecku left i prawym dziecku right zachodzi $|height(left) - height(right)| \leq 1$.

Gdy drzewo jest zrównoważone według powyższej definicji, wtedy górne ograniczenie na jego wysokość w przybliżeniu wynosi $1.44\log_2(n)$. Jeśli zatem zapewnimy równoważenie drzewa po każdej operacji wstawienia lub usunięcia elementu, to każda operacja wyszukiwania ma gwarancję działania w czasie logarytmicznym. Poniższy algorytm (autorstwa Rosjan G. Adelsona-Velskij i E. Landisa – stąd nazwa drzewo~AVL) budowania i utrzymywania zrównoważonego drzewa przed-



Rysunek 6.4: Trzy dopuszczalne stany (pod)drzewa zrównoważonego.

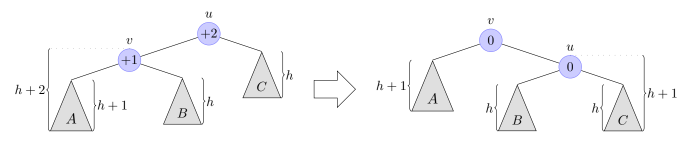


Rysunek 6.5: Możliwe zaburzenia własności AVL.

stawia operacje wstawiania i usunięcia działające także w czasie $\mathcal{O}(\log n)$, gwarantujące zachowanie zrównoważonego drzewa.

Ponieważ drzewo AVL jest tylko odmianą BST, operacja wyszukiwania pozostaje bez zmian. Zastanowić się należy co może się stać, gdy dokonamy wstawienia lub usunięcia elementu, który spowoduje zaburzenie własności równowagi. Liczby w wezłach na rysunku 6.4 reprezentują "przechylenie" drzewa: dodatnie liczby oznaczają, że lewe poddrzewo jest wyższe od prawego, ujemne przeciwnie, a zero oznacza, że oba poddrzewa są tej samej wysokości. Rozważmy drzewo AVL po pewnej operacji usunięcia lub wstawienia węzła, która zaburza równowagę, wprowadzając któryś ze stanów pokazanych na rysunku 6.5.

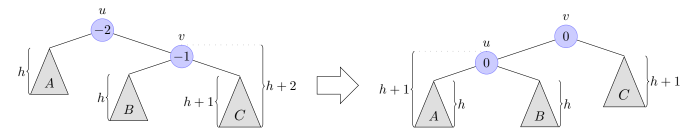
Rozprawmy się z pierwszym przypadkiem (na rysunku 6.5 u góry po lewej). Aby przywrócić drzewo do zrównoważonego stanu dokonamy *obrotu w prawo*, polegającego na zamianie miejscami węzłów u i v z odpowiednim przepięciem poddrzew A, B i C:



Rysunek 6.6: Obrót w prawo.

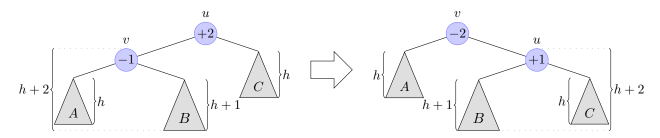
Takie przemieszczenie nie powoduje zaburzenia własności BST. Zauważmy bowiem, że dla dowolnych $a \in A, b \in B$ i $c \in C$ mamy a < v < b < u < c i ta relacja zostaje zachowana w poddrzewie po dokonaniu obrotu, co widać także na rysunku.

Analogicznie działamy w drugim przypadku, przeprowadzając obrót w lewo:



Rysunek 6.7: Obrót w lewo.

W pozostałych dwóch przypadkach sprawa nieco się komplikuje. Zastosowanie pojedynczego obrotu jest nieskuteczne. Zastosowanie obrotu w prawo do sytuacji trzeciej z rysunku 6.5 (na dole po lewej) powoduje otrzymanie sytuacji czwartej:



Rysunek 6.8: Nieskuteczny obrót w prawo.

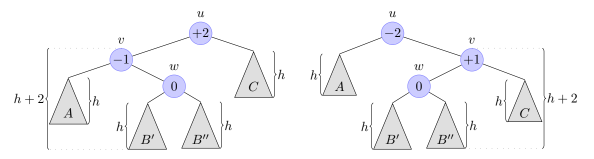
Rozwiązaniem jest zejście o poziom niżej w drzewie (rysunek 6.9). Jeśli rozpatrzymy poddrzewo B, które jest ukorzenione w węźle w, to **co najmniej jedno** poddrzewo spośród lewego i prawego poddrzewa węzła w (oznaczmy je B' i B'') ma wysokość h. We wszystkich rysunkach przyjęte zostało height(B') = height(B'') = h dla czytelności. W tak rozpisanym fragmencie drzewa należy zastosować podwójną rotację, czyli tak naprawdę złożenie dwóch pojedynczych rotacji. Dla sytuacji po lewej stronie rysunku 6.9 będzie to najpierw rotacja w lewo przeprowadzona na parze wierzchołków v i w, a następnie rotacja w prawo na parze u i w. Wizualizację tych obrotów można zobaczyć na rysunkach 6.10 i 6.11. Wniosek: można dokonywać wstawienia i usuwania w drzewie AVL, a następnie wracając po ścieżce do korzenia porównywać wysokość lewego i prawego poddrzewa. Jeśli różnica między nimi jest zbyt duża, dokonujemy odpowiednich obrotów. Ponieważ wysokość drzewa jest logarytmiczna, a każdy obrót można wykonać w czasie stałym poprzez odpowiednie zamienienie kilku wskaźników, mamy czas $\mathcal{O}(\log n)$ na wstawianie i usuwanie zachowujące własność AVL.

Widać, że obroty doprowadzają drzewo do postaci zrównoważonej, ale co z odpowiednim uporządkowaniem elementów, tzn. zgodnym z warunkiem BST? Zamiast pieczołowicie przeprowadzać dowód polegający na wykazaniu zachowania wszystkich istotnych nierówności wystarczy powołać się na poprawność pojedynczych obrotów, która została wcześniej wykazana – ponieważ podwójny obrót to dwa pojedyncze, nic po drodze nie może się popsuć w kolejności elementów.

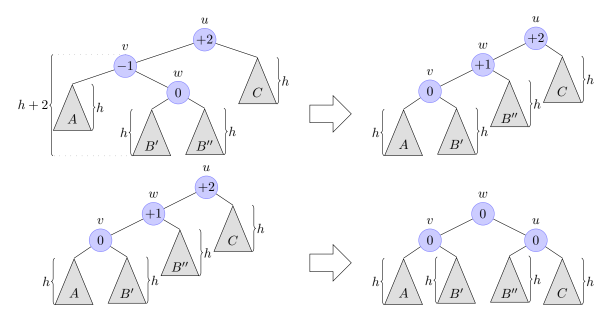
Przykładowa implementacja

W porównaniu do BST, w węzłach drzewa AVL trzymamy dodatkowo jedynie wysokość poddrzewa ukorzenionego w tym węźle. AVL_search() nie różni się niczym od BST_search(). Jedyna różnica w funkcjach wstawiających i usuwających polega na dodaniu wywołań pomocniczych funkcji, które odświeżają wysokość drzewa (AVL_recalc_height()) i sprawdzają, czy właśnie obliczona wartość nie oznacza zaburzenia własności AVL (AVL_rebalance()). Zaburzenie oznacza wywołanie odpowiedniego obrotu i przywrócenie drzewa do legalnego stanu. Sposób implementacji jest analogiczny do zastosowanego wcześniej w BST, co umożliwia m.in. eleganckie rozprawieniem się z kwestią podwójnych obrótów jako złożenia dwóch pojedynczych.

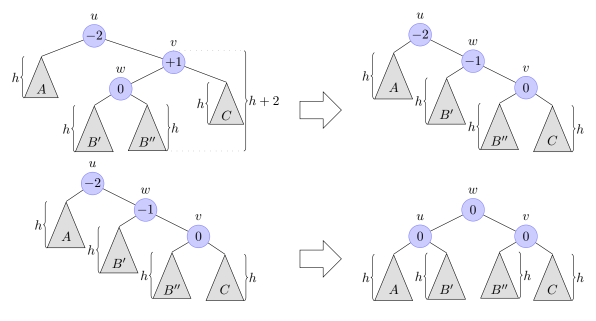
```
001 //pomocnicza funkcja zwracająca maksimum z dwóch argumentów
002 int max(int a, int b)
003 {
004
        if (a > b)
005
            return a;
006
        return b:
007 }
008
009 struct AVL_node {
010
        int key, height;
011
        AVL_node *left, *right;
```



Rysunek 6.9: Uszczegółowienie poddrzewa B. Przynajmniej jedno z poddrzew B^\prime i $B^{\prime\prime}$ musi mieć wysokość h – tutaj przyjęto, że oba mają właśnie taką.



Rysunek 6.10: Podwójny obrót lewo-prawo.



Rysunek 6.11: Podwójny obrót prawo-lewo.

```
012
013
        AVL_node(int _k)
014
            : key(_k), height(1), left(NULL), right(NULL) {}
015 };
016
017 AVL_node *root = NULL;
018 AVL_node *gl_store;
019
020 //wysokość drzewa ukorzenionego w node
021 int AVL_height(AVL_node *node)
022 {
        if (node == NULL)
023
024
            return 0;
025
        return node->height;
026 }
027
028 //przeliczanie wysokości drzewa zgodnie z definicją
029 void AVL_recalc_height(AVL_node *node)
030 {
        node->height = 1 + max(AVL_height(node->left), AVL_height(node->right));
031
032 }
033
034 AVL_node * AVL_rotate_left(AVL_node *node);
035 AVL_node * AVL_rotate_right(AVL_node *node);
037 //obrót w lewo
038 AVL_node * AVL_rotate_left(AVL_node *node)
039 {
040
        //w razie potrzeby wywoływany jest obrót w prawo w poddrzewie
041
        //tzn. wychodzi podwójny obrót prawo-lewo
042
        if (AVL_height(node->right->left) > AVL_height(node->right->right))
043
            node->right = AVL_rotate_right(node->right);
044
045
        AVL_node *temp = node->right;
046
       node->right = temp->left;
047
       temp->left = node;
048
049
       AVL_recalc_height(node);
050
       AVL_recalc_height(temp);
051
052
       return temp;
053 }
054
055 //obrót w prawo
056 AVL_node * AVL_rotate_right(AVL_node *node)
057 {
058
        //w razie potrzeby wywoływany jest obrót w lewo w poddrzewie
059
        //tzn. wychodzi podwójny obrót lewo-prawo
060
        if (AVL_height(node->left->left) < AVL_height(node->left->right))
061
            node->left = AVL_rotate_left(node->left);
062
063
        AVL_node *temp = node->left;
064
        node->left = temp->right;
065
       temp->right = node;
066
       AVL_recalc_height(node);
067
068
       AVL_recalc_height(temp);
069
070
        return temp;
071 }
072
```

```
073 //sprawdzenie czy podane poddrzewo nie zaburza warunku AVL,
074 //a jeśli tak, to następuje obrót w odpowiednią stronę;
075 //podwójne obroty implementowane są jako dwa pojedyncze,
076 //które "same" się wywołują (jak widać powyżej)
077 AVL_node * AVL_rebalance(AVL_node *node)
078 {
079
        if (AVL_height(node->left) - AVL_height(node->right) > 1)
080
            node = AVL_rotate_right(node);
081
        if (AVL_height(node->right) - AVL_height(node->left) > 1)
082
            node = AVL_rotate_left(node);
083
        return node;
084 }
085
086 AVL_node * AVL_search(int key, AVL_node *node)
087 {
880
        if (node == NULL)
089
           return NULL;
090
        if (key == node->key)
           return node;
0.91
092
        if (key < node->key)
093
            return AVL_search(key, node->left);
094
       return AVL_search(key, node->right);
095 }
096
097 AVL_node * AVL_insert(int key, AVL_node *node)
098 {
        if (node == NULL)
099
100
            return new AVL_node(key);
101
102
        if (key < node->key)
103
            node->left = AVL_insert(key, node->left);
104
        else
105
            node->right = AVL_insert(key, node->right);
106
107
        //przywracanie własności AVL
108
        AVL_recalc_height(node);
109
       node = AVL_rebalance(node);
110
111
        return node;
112 }
113
114 AVL_node * AVL_delete_helper(AVL_node *node);
115
116 AVL_node * AVL_delete(int key, AVL_node *node)
117 {
118
        if (key == node->key) {
119
            AVL_node *temp;
120
            if (node->right == NULL) {
121
                temp = node->left;
122
                delete node;
123
                return temp;
124
            }
125
126
            temp = AVL_delete_helper(node->right);
127
            gl_store->left = node->left;
128
            gl_store->right = temp;
129
            delete node;
130
131
            //przywracanie własności AVL
132
            AVL_recalc_all(gl_store);
            gl_store = AVL_rebalance(gl_store);
133
```

```
134
135
            return gl_store;
136
        }
137
138
        if (key < node->key)
            node->left = AVL_delete(key, node->left);
139
140
        else
            node->right = AVL_delete(key, node->right);
141
142
143
        //przywracanie własności AVL
144
        AVL_recalc_all(node);
        node = AVL_rebalance(node);
145
146
147
        return node;
148 }
149
150 AVL_node * AVL_delete_helper(AVL_node *node)
151 {
        if (node->left == NULL) {
152
153
            gl_store = node;
154
            return node->right;
155
156
        node->left = AVL_delete_min(node->left);
157
158
159
        //przywracanie własności AVL
160
        AVL_recalc_all(node);
161
        node = AVL_rebalance(node);
162
163
        return node;
164 }
```

Czy warto?

Generalnie nie oczekuje się, że zawodnicy na konkursach będą siedzieć i pieczołowicie klepać AVL, bo zapotrzebowanie na akurat taką strukturę danych wymyślili autorzy zadań i gdzieś koniecznie trzeba tego użyć, żeby zgarnąć sensowne punkty. Zwłaszcza, że w wielu przypadkach można sobie poradzić, korzystając z STL i zawartych tamże struktur set i map, które również są implementacją drzew binarnych o logarytmicznym czasie działania (nie są to drzewa AVL, tylko tzw. drzewa czerwono-czarne).

Tym niemniej znając różne "ponadprogramowe" algorytmy i struktury danych można czasami pójść na skróty. Zamiast gimnastykować się nad fikuśnym rozwiązaniem wymyślonym przez autora, który zakłada, że AVL nikt pisać nie będzie (lub nie przewiduje tego syllabus konkursu), można trochę więcej kodu wyprodukować i błyskawicznie rozwiązać zadanie.

Nie należy za to dać się ponosić – jeśli np. potrzebujemy struktury danych, w której pojawiają się i znikają jakieś obiekty, ale zawsze szukamy elementu najmniejszego czy największego wedle jakiegoś kryterium, nie ma sensu babrać się AVL ani nawet BST, skoro można użyć kopca binarnego.

6.3 Statyczne drzewa binarne

Przechodzimy teraz do statycznych drzew binarnych, tzn. drzew, które mają ustaloną strukturę na starcie algorytmu i struktura ta nie ulega zmianie (co najwyżej wartości przechowywane w drzewie). W praktyce oznacza to zazwyczaj symulowanie pełnego drzewa binarnego o ustalonej wysokości, podobnie jak w przypadku kopca binarnego z rozdziału 5.6 i takich drzew będę się trzymał w tym rozdziale. Pomimo potencjalnej nieelastyczności, drzewa takie mają liczne zastosowania i umożliwiają efektywną (logarytmiczną) realizację wielu operacji.

Zaczniemy od prostego *drzewa licznikowego*, udostępniającego kilka elementarnych operacji działających na pojedynczych liczbach. Następnie zaczniemy operować na przedziałach liczb, przybliżając w kolejnych krokach tę strukturę do *drzewa przedziałowego*². W szczególności stanie się jasne, że drzewo licznikowe jest bardzo szczególnym drzewem przedziałowym, operującym przez większość czasu na przedziałach o jednostkowej długości.

²Będziemy mówić o bardzo szczególnym rozumienia drzewa przedziałowego, które będzie czymś zupełnie odmiennym od struktury zaprezentowanej we Wprowadzeniu do algorytmów pod tą samą nazwą.

Drzewo licznikowe

Załóżmy, że operujemy na zbiorze (a raczej multizbiorze) liczb całkowitych z zakresu $[0, 2^m)$ dla sensownie małego m. Chcemy zaprojektować strukturę danych umożliwiającą szybkie wstawianie i usuwanie liczb z tego zakresu oraz kilka operacji wyszukiwania: znalezienie minimalnego i maksymalnego elementu w strukturze, znalezienie k-tego w kolejności elementu w strukturze, sprawdzenie czy element x znajduje się w strukturze.

Zbudujemy pełne drzewo binarne o 2^m liściach: w i-tym liściu będziemy pamiętać ile wstawiliśmy liczb o wartości i. Wtedy w każdym węźle wewnętrznym v trzymamy sumę tych wartości z wszystkich liści poddrzewa ukorzenionego w węźle v. Łącznie dla 2^m liści mamy 2^m-1 węzłów wewnętrznych, więc złożoność pamięciowa jest liniowa względem liczby liści. Całe drzewo trzymamy w jednej tablicy podobnie jak kopiec binarny: korzeniem jest element o indeksie 1, dla węzła o indeksie i jego potomkowie znajdują się w komórkach 2i, 2i+1, a rodzic w $\left|\frac{i}{2}\right|$.

Procedura dodania elementu o wartości *i* do symulowanego zbioru polega na zwiększeniu licznika w *i*-tym liściu, a następnie zwiększeniu liczników na ścieżce od tego liścia do korzenia. Oczywiście można w ten sposób "dodać" dowolnie wiele elementów do zbioru w jednym kroku, po prostu zwiększając te liczniki o odpowiednią wartość. Czas takiej operacji jest logarytmiczny względem liczby liści, bo takiej wysokości jest drzewo. Analogicznie możemy usuwać elementy ze zbioru "dodając" ujemną wartość.

Operacje wyszukiwania i algorytmy ich realizacji prezentują się następująco:

- Sprawdzenie, czy element x znajduje się w strukturze. Najprostsze zapytanie wystarczy sprawdzić, czy stan licznika w liściu odpowiadającym wartości x jest niezerowy. Czas operacji jest stały.
- Znalezienie minimalnego (analogicznie maksymalnego) elementu. Zaczynamy w korzeniu drzewa i sprawdzamy, czy w lewym poddrzewie licznik elementów jest niezerowy. Jeśli tak, idziemy do lewego poddrzewa, w przeciwnym przypadku idziemy do prawego. Kontynuujemy operację aż znalezienia się w liściu drzewa, który oznacza wynik poszukiwań. Czas jest logarytmiczny względem liczby liści.
- Znalezienie k-tego w kolejności elementu. Postępujemy analogicznie do poruszania się po wzbogaconym drzewie wyszukiwań binarnych (6.1), tzn. zaczynamy w korzeniu i schodzimy w dół drzewa wybierając lewe poddrzewo jeśli liczba elementów w nim jest nie większa niż k, a w przeciwnym przypadku kierujemy się do prawego poddrzewa, szukając w nim ($k-\ell$)-tego elementu (gdzie przez ℓ rozumiemy liczność elementów w lewym poddrzewie). Tak jak w poprzedniej operacji, kończymy w momencie znalezienia się w liściu reprezentującym szukaną wartość, zatem i tutaj złożoność jest logarytmiczna względem liczby liści.

Przykładowa implementacja

Liczba liści drzewa jest zapisana w stałej TREE_LEAF. Na jej podstawie obliczany jest całkowity rozmiar drzewa (stała TREE_SIZE). Zawartość drzewa przechowujemy w tablicy tree, w której indeks zerowy jest nieużywany, indeks pierwszy oznacza korzeń, a liście znajdują się w przedziale tree[TREE_LEAF...TREE_SIZE - 1]. Implementacja funkcji tree_add(), find_min() i find_kth() jest dość oczywista i wynika z opisu powyżej. Zamiast oddzielnej implementacji find_min() można oczywiście użyć wywołania find_kth(1). Funkcje wyszukujące zwracają numer liścia, a nie indeks w tablicy, stąd w wyniku odejmowana jest wartość TREE_LEAF.

```
001 const int TREE_LEAF = 1024 * 1024; //2^2
002 const int TREE_SIZE = 2 * TREE_LEAF;
003
004 int tree[TREE_SIZE];
005
006 void tree_add(int index, int value)
007 {
800
        index += TREE_LEAF;
009
        do {
010
            tree[index] += value;
011
            index \neq 2;
        } while (index != 1);
012
013 }
014
015 int find_min()
016 {
017
        int index = 1;
        while (index < TREE_LEAF) {</pre>
018
019
            int left = 2 * index, right = left + 1;
            if (tree[left] != 0)
020
021
                 index = left;
```

```
022
             else
023
                 index = right;
024
        }
025
026
        return index - TREE_LEAF;
027 }
028
029 int find_kth(int k)
030 {
        int index = 1;
031
032
        while (index < TREE_LEAF) {</pre>
             int left = 2 * index, right = left + 1;
033
034
             if (tree[left] <= k) {</pre>
035
                  index = left;
036
             } else {
                 k -= tree[left];
037
038
                 index = right;
039
             }
        }
040
041
042
        return index - TREE_LEAF;
043 }
```

Drzewo przedziałowe

Tak jak poprzednio działamy na liczbach z zakresu $[0, 2^m)$, jednak znacząco zmieniamy zbiór operacji. Wiele różnych problemów można rozwiązać przy pomocy drzewa przedziałowego w zależności od doboru funkcjonalności, które struktura ma oferować. Będziemy rozpatrywali kolejne przykłady zadań i adekwatnie dobierać logikę oraz potrzebne w węzłach informacje. W ogólności będziemy skupiać się na operacjach, które (jak sama nazwa struktury wskazuje) działają na przedziałach liczb w odróżnieniu od drzew licznikowych, gdzie przedmiotem zapytań i modyfikacji były pojedyncze wartości.

Na warsztat weźmiemy zadanie Koleje z I etapu IX Olimpiady Informatycznej 3 . Mamy w nim zaimplementować system rezerwacji biletów dla pojedynczej linii kolejowej. Dokładniej: mamy n stacji kolejowych ponumerowanych kolejnymi liczbami całkowitymi od 1 do n oraz pociąg, który ma m miejsc dla pasażerów i przejeżdża trasę od stacji pierwszej do n-tej.

Do systemu rezerwacji biletów przychodzą zapytania w postacji trójki liczb (p, k, ℓ) , wyrażających chęć zarezerwowania biletów dla ℓ pasażerów na trasie od stacji p (początkowej) do k (końcowej). Jeśli na podanej trasie wolnych jest przynajmniej ℓ miejsc, to dokonujemy rezerwacji, w przeciwnym przypadku ją odrzucamy. Oczywiście jeśli przyjmujemy rezerwację, to musimy jakoś zapamiętać liczbę zajętych miejsc na poszczególnych odcinkach trasy, aby fałszywie nie odrzucać rezerwacji realizowalnych lub akceptować nierealizowalne.

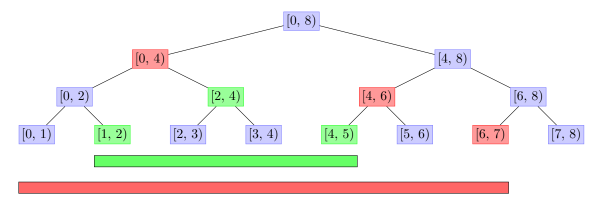
Najprostsze rozwiązanie polegałoby na utrzymywaniu tablicy n-1 liczb, oznaczających liczbę wolnych miejsc pomiędzy każdą parą sąsiednich stacji. Wtedy sprawdzenie rezerwacji (p, k, ℓ) implementujemy poprzez sprawdzenie, czy od stacji p do p+1, od p+1 do $p+2\ldots$ od k-1 do k mamy przynajmniej ℓ wolnych miejsc i, jeśli tak, zmniejszenie liczby wolnych miejsc na tym przedziale. Wymaga to oczywiście czasu liniowego względem długości przejazdu (wartość k-p, czyli pesymistycznie $\mathcal{O}(n)$).

Ze względu na wygodę późniejszej implementacji, przenumerujmy stacje tak, żeby początek trasy miał numer 0, a koniec n-1. Zbudujmy drzewo binarne, w którym i-ty (w numeracji od 0) liść reprezentuje trasę ze stacji i do i+1. Wtedy węzły wewnętrzne reprezentują trasę ze stacji x do $x+2^y$, gdzie x jest skrajnie lewym liściem tego poddrzewa, a y jest poziomem węzła w drzewie. Dla przypomnienia – poziomy numerujemy kolejnymi liczbami całkowitymi, począwszy od 0 oznaczającego poziom liści.

Ogólna idea działania w takim drzewie binarnym polega na zapisywaniu informacji o zmianach liczby wolnych miejsc możliwie "wysoko" w drzewie. Tzn. jeśli wiemy, że na trasie od stacji 0 do 8 rezerwujemy 10 miejsc, to znajdujemy węzeł reprezentujący ten przedział i *coś* w nim robimy, nie schodząc do węzłów odpowiadającym bardziej szczegółowym fragmentom tej trasy. Oczywiście nie zawsze udaje się znaleźć dokładnie jeden węzeł w drzewie reprezentujący przedział z rezerwacji – jeśli w powyższym przykładzie stacją końcową będzie 7, to taki węzeł nie istnieje.

Wprowadzimy zatem pojęcie zbioru przedziałów bazowych dla pewnego przedziału P – jest to minimalnej liczności zbiór $Z=\{I_1,I_2,\ldots,I_k\}$ przedziałów występujących jako pojedyncze węzły w drzewie, który dokładnie pokrywa przedział P. Przez dokładnie rozumiemy w tym przypadku, że każda wartość należąca do P należy do dokładnie jednego przedziału $I_j \in Z$ oraz że nie istnieje wartość należąca do któregoś z I_j , która nie znajduje się w P. Czyli dla P=[0,7)

³Te i inne zadania wymieniane w dalszej części tekstu można rozwiązywać w serwisie www.main.edu.pl



Rysunek 6.12: Odwzorowanie węzłów drzewa binarnego na przedziały. Na zielono zaznaczono przedziały bazowe dla przedziału [1, 5), na czerwono dla [0, 7).

przedziałami bazowymi są $\{[0, 4), [4, 6), [6, 7)\}$. Natomiast dla P = [1, 5) przedziały bazowe to $\{[1, 2), [2, 4), [4, 5)\}$ (rys. 6.12). Intuicyjnie przedziały bazowe to takie przedziały reprezentowane przez węzły drzewa, które dokładnie pokrywają wejściowy przedział P i są jak największe (aby użyć jak najmniej węzłów).

Znajdowanie przedziałów bazowych może zostać wykonane na kilka sposobów. Prezentowana dalej metoda jest określona w sposób rekurencyjny – zaczynamy w korzeniu drzewa i kierujemy się w stronę liści, zatrzymując się w przedziałach bazowych.

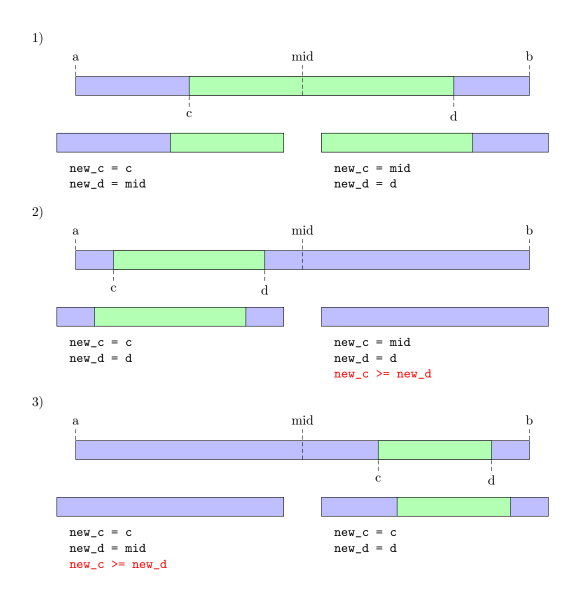
Oznaczmy $T_v = [a, b)$ przedział reprezentowany przez węzeł v drzewa T oraz P = [c, d) wejściowy przedział. Utrzymujemy założenie, że zawsze zachodzi $c \ge a$ oraz $d \le b$, czyli przedział wejściowy nie wykracza poza przedział określony przez węzeł drzewa, w którym się znajdujemy. Mamy następujące przypadki:

- 1. a=b i c=d. Wtedy znajdujemy się w przedziale bazowym i kończymy schodzenie w dół drzewa.
- 2. W przeciwnym przypadku policzmy środek przedziału T_v w następujący sposób: $mid = \frac{a+b}{2}$. Liczba mid zawsze jest całkowita, ponieważ a i b są parzyste wszędzie poza liścmi. Ale jeśli znaleźlibyśmy się w liściu, to mielibyśmy przypadek powyższy, gdzie znaleźliśmy przedział bazowy (bo już niżej zejść się nie da).
- 3. Być może przedział P znajduje się w całości w lewym albo prawym poddrzewie. Sprawdzamy to zatem: jeśli $d \leq mid$, to szukamy P na lewo idziemy do $T_{left(v)} = [a, mid)$; jeśli $c \geq mid$ to analogicznie idziemy do $T_{right(v)} = [mid, b)$.
- 4. Ostatni przypadek jest wtedy, gdy P znajduje się po części zarówno po lewej jak i po prawej stronie, czyli c < mid i d > mid. Rozbijamy wtedy P na $P_{left} = [c, mid)$ i $P_{right} = [mid, d)$ i niezależnie od siebie szukamy P_{left} w $T_{left(v)}$ i P_{right} w $T_{right(v)}$. Takie rozbicie zachowuje założenie o "niewystawaniu" szukanego przedziału poza drzewo.

Całość można zaimplementować jak poniżej. Należy zauważyć, że wywołania rekurencyjne funkcji tree_traverse() przekazują w argumencie v numer indeksu w tablicy reprezentującej drzewo. Dzięki temu możemy modyfikować zawartość drzewa ingerując w znane w ten sposób komórki tablicy. Na razie z tego nie korzystamy, ale wkrótce będziemy.

Uwaga: funkcję tree_traverse() zawsze trzeba odpalać w korzeniu drzewa z poprawnie ustawionymi parametrami a i b. Czyli dla zadanego przedziału [c, d) wywołujemy tree_traverse(1, 0, TREE_LEAF, c, d).

```
001 const int TREE_LEAF = 1024 * 1024;
   const int TREE_SIZE = 2 * TREE_LEAF;
002
003
004 int tree[TREE_SIZE];
005
006 void tree_traverse(int v, int a, int b, int c, int d)
007 {
800
        if (a == c && b == d) {
009
            //znaleźliśmy przedział bazowy
010
            return;
011
012
013
        int mid = (c + d) / 2;
        if (b <= mid) {
014
015
            //w lewo
```



Rysunek 6.13: Przypadki rozbicia rekurencji na dwa wywołania. W drugim i trzecim przypadku jedno z odgałęzień rekurencji skutkuje szukaniem przedziału pustego, więc od razu kończymy.

```
016
            tree_traverse(2 * v, a, b, c, mid);
        } else if (a >= mid) {
017
            //w prawo
018
            tree_traverse(2 * v + 1, a, b, mid, d);
019
020
        } else {
            //w obie strony z podziałem [a, b) na [a, mid) i [mid, b)
021
022
            tree_traverse(2 * v, a, mid, c, mid);
            tree_traverse(2 * v + 1, mid, b, mid, d);
023
024
        }
025 }
```

Można to przepisać trochę prościej: jeśli nie jesteśmy w przedziałe bazowym, to zawsze dokonujemy dwóch wywołań rekurencyjnych, dzieląc przedział wejściowy w punkcie mid na dwa podprzedziały. Lewy podprzedział ma zawsze początek w punkcie c, a koniec ma w d (jeśli d < mid) albo mid (w przeciwnym przypadku). Analogicznie prawy podprzedział ma zawsze koniec w d, a lewy w c (jeśli c > mid) albo mid. Omijamy w ten sposób drzewko warunków pod koniec funkcji, ale czasami dokonujemy wywołań niepoprawnych:

- 1. jeśli $new d = \min(d, mid)$, to szukamy przedziałów [c, new d) gdy $c \ge new d$,
- 2. jeśli $new_c = \max(mid, c)$, to szukamy przedziałów $[new_c, d)$ gdy $new_c \geqslant d$.

Dodajemy zatem warunek na początku funkcji wyłapujący takie puste przedziały (rys. 6.13) i kończący rekurencję.

```
001 const int TREE_LEAF = 1024 * 1024;
002 const int TREE_SIZE = 2 * TREE_LEAF;
003
004 int tree[TREE_SIZE];
005
006 void tree_traverse(int v, int a, int b, int c, int d)
007 {
800
        //przypadki niepoprawne
009
        if (c >= d)
010
            return:
011
        if (a == c && b == d) {
012
013
            //znaleźliśmy przedział bazowy
014
            return;
015
        }
016
017
        int mid = (c + d) / 2;
018
        tree_traverse(2 * v, a, mid, c, min(d, mid));
        tree_traverse(2 * v + 1, mid, b, max(mid, c), d);
019
020 }
```

Teraz, gdy umiemy znajdować przedziały bazowe, wracamy do oryginalnego zadania – systemu rezerwacji biletów. Potrzebujemy dwóch operacji: zapytania o liczbę wolnych miejsc na określonym przedziałe oraz rezerwacji pewnej liczby miejsc. Aby efektywnie realizować obie operacje, będziemy musieli wzbogacić drzewo o dodatkowe informacje.

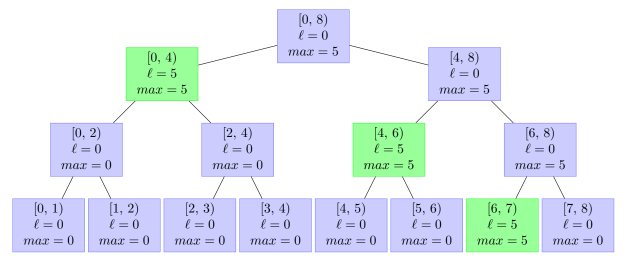
Ustalmy, że w każdym węźle drzewa (a zarazem dla każdego przedziału związanego z danym węzłem) będziemy pamiętać dwie dodatkowe wartości:

- W zmiennej max zapamiętujemy największą liczbę biletów wykupioną na całym przedziale. Tzn. dla przedziału [a,b) bierzemy maksimum po zajętych miejscach na trasach pomiędzy każdą parą kolejnych stacji: [a,a+1), [a+1,a+2), ..., [b-1,b). Na przykład, jeśli na przedziale [2,3) wykupiono 3 bilety, a na przedziale [3,4) wykupiono 5 biletów, to w węźle odpowiadającym przedziałowi [2,4) zapisujemy max=5.
- ullet W zmiennej ℓ zapamiętujemy liczbę biletów z ostatniej rezerwacji takiej, że bieżący przedział był przedziałem bazowym dla tej rezerwacji.

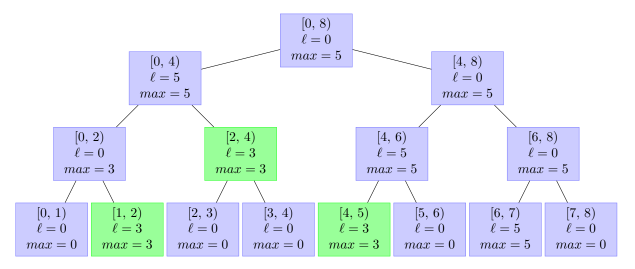
Na samym początku wszędzie w drzewie wartości te są równe 0.

Rezerwacja ℓ biletów na przedziale [a, b). Przyjmujemy tymczasem, że taka rezerwacja jest możliwa, tzn. na tym przedziale mamy wystarczająco wiele biletów dostępnych. Operacją rzeczywistego sprawdzania tego zajmiemy się wkrótce.

Zaczynamy od znalezienia przedziałów bazowych dla [a, b). Intuicyjnie chcemy w każdym przedziałe bazowym dodać liczbę ℓ – bo dla każdej pary kolejnych stacji rezerwujemy ℓ miejsc na trasie między nimi – a następnie zaktualizować maksymalne wartości wykupionych miejsc w węzłach powyżej przedziałów bazowych. Zobaczmy co się stanie, jeśli do pustego drzewa dorzucimy rezerwację 5 biletów na przedziałe [0, 7).



Na razie wygląda dobrze, ale jeśli dorzucimy teraz rezerwację kolejnych 3 biletów na przedziale [1, 5), dzieje się coś dziwnego:



Wartości max w niektórych węzłach (w szczególności w korzeniu) powinny przyjąć wartość 8, a zamiast tego mają wartość 5. Dzieje się tak, ponieważ wcześniejsza rezerwacja zmieniła węzły wysoko w drzewie, a późniejsza rezerwacja "przeszła" przez te węzły i trafiła do obszarów bardziej szczegółowych, w których informacja o rezerwacjach nie została rozpropagowana (np. węzeł [0, 4) z pierwszej rezerwacji i [2, 4) z drugiej).

Widać zatem, że informacje o rezerwacjach w górnych partiach drzewa trzeba przepychać w dół, ale nie chcemy tego robić wszędzie i po każdej operacji, bo zaczniemy wykonywać liniowo wiele pracy i zysk z operacji na przedziałach zostanie stracony. Możemy robić to "leniwie", tzn. jeśli przechodzimy przez węzeł, który był przedziałem bazowym dla jakiejś operacji wstawienia (rozpoznajemy to po wartości $\ell \neq 0$), to wartość zapisaną w ℓ dla bieżącego węzła dodajemy do ℓ i \max potomków tego węzła, a w nim samym zerujemy ℓ .

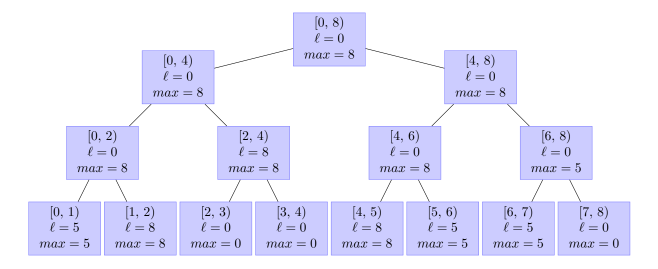
W powyższym przykładzie, szukając węzłów bazowych dla [1, 5), działamy następująco:

- Zaczynamy w [0, 8). Rozbijamy przeszukiwanie na lewe [0, 4) i prawe [4, 8) poddrzewo.
- Jesteśmy w [0, 4). Tutaj $\ell = 5$, więc zwiększamy ℓ i max w [0, 2) i [2, 4) o 5, a w [0, 4) zerujemy ℓ (bo już zepchnęliśmy zaległe rezerwacje). Kontynuujemy szukanie przedziałów bazowych w obu poddrzewach.
- Jesteśmy w [0, 2). Teraz tutaj $\ell = 5$, bo właśnie zostało zepchnięte z rodzica. Zatem zwiększamy ℓ i max w [0, 1) i [1, 2) o 5, a w [0, 2) zerujemy ℓ . Przedziałów bazowych szukamy tylko w prawym poddrzewie.
- \bullet Zeszliśmy do [1, 2), który jest przedziałem bazowym, więc niczego więcej na razie nie robimy. W tym węźle ℓ ma wartość 5.
- Wracamy do pozostawionego wcześniej przedziału [2, 4), który też jest bazowy. Także tutaj $\ell = 5$.
- Został jeszcze odłożony na samym początku przedział [4, 8). Z niego podążamy na lewo, do [4, 6).
- W [4, 6) mamy $\ell = 5$, więc zwiększamy ℓ i max w [4, 5) i [5, 6) o 5, a tutaj ustawiamy ℓ na 0. Przechodzimy w lewo do [4, 5).
- Przedział [4, 5) z wartością ℓ równą 5 jest ostatnim bazowym przedziałem dla [1, 5), więc kończymy.

Teraz wrzucamy informację o nowej rezerwacji: w każdym przedziałe bazowym zwiększamy ℓ i max o 3, a następnie wracamy w górę drzewa aktualizując max w mijanych węzłach tak, aby zawsze było nie mniejsze, niż max w potomkach danego węzła. Końcowy stan drzewa można zobaczyć na rysunku 6.14.

Poniższa funkcja tree_insert() jest zmodyfikowaną implementacją tree_traverse() – znaczenie parametrów v, a, b, c i d zostało zachowane. W tree_insert() korzystamy już z parametru v do modyfikowania drzewa (tablica tree). Dodatkowym parametrem jest cnt, który oznacza liczbę biletów, jaką dokładamy do drzewa na przedziale [c, d) (czyli wartość ℓ w powyższych opisach). Powracająca rekurencja aktualizuje wartości max w węzłach drzewa w oparciu o wartości w poddrzewach.

```
001 const int TREE_LEAF = 1024 * 1024;
002 const int TREE_SIZE = 2 * TREE_LEAF;
003
004 struct tree_node {
005    int cnt;
006    int max;
007 };
```



Rysunek 6.14: Drzewo przedziałowe po rezerwacji 5 biletów na przedziale [0, 7) i 3 biletów na przedziale [1, 5).

```
800
009 tree_node tree[TREE_SIZE];
010
011 void tree_insert(int v, int a, int b, int c, int d, int cnt)
012 {
        if (c >= d)
013
014
            return;
015
016
        if (a == c && b == d) {
            //znaleźliśmy przedział bazowy
017
018
            //zwiększamy cnt i max
            tree[v].cnt += cnt;
019
020
            tree[v].max += cnt;
021
            return;
        }
022
023
024
        //zmienne pomocnicze dla wygody
025
        int left = 2 * v;
026
        int right = 2 * v + 1;
027
028
        //spychanie w dół informacji o biletach na przedziale
        if (tree[v].cnt != 0) {
029
030
            tree[left].cnt += tree[v].cnt;
031
            tree[left].max += tree[v].cnt;
032
            tree[right].cnt += tree[v].cnt;
            tree[right].max += tree[v].cnt;
033
034
            tree[v].cnt = 0;
035
036
037
        //identycznie jak tree_traverse() z dodatkowym parametrem cnt
038
        int mid = (c + d) / 2;
039
        tree_insert(left, a, mid, c, min(d, mid), cnt);
040
        tree_insert(right, mid, b, max(mid, c), d, cnt);
041
042
        //aktualizowanie max w drodze powrotnej
043
        tree[v].max = max(tree[left].max, tree[right].max);
044 }
```

Sprawdzenie dostępności ℓ biletów na przedziale [a, b). Pamiętając, że łączna liczba miejsc w pociągu to m, wystarczy sprawdzić, czy w całym przedziale [a, b) maksymalna liczba wykupionych biletów jest co najwyżej $m - \ell$.

Zatem rozbijamy [a, b) na przedziały bazowe i sprawdzamy, czy w żadnym z nich nie zachodzi $max > m - \ell$.

Tak jak operacja wstawienia przedziału, funkcja tree_query() jest nieznaczną modyfikacją tree_traverse() – znaczenie parametrów jest zachowane. Szukając przedziałów bazowych w zapytaniu o dostępność miejsc możemy przechodzić przez węzły drzewa, w których $\ell \neq 0$. Tak jak w opisie poprzedniej operacji, musimy wtedy przepychać wartości w zmiennych ℓ do poddrzew. W tree_query() nie mamy dodatkowych parametrów i nie musimy aktualizować wartości max, bo nie zmieniamy liczby wykupionych biletów w żadnym miejscu.

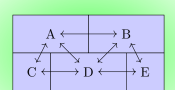
```
001 const int TREE_LEAF = 1024 * 1024;
002 const int TREE_SIZE = 2 * TREE_LEAF;
003
004 struct tree_node {
005
        int cnt;
006
        int max;
007 };
800
009 tree_node tree[TREE_SIZE];
010
011 int tree_query(int v, int a, int b, int c, int d)
012 {
013
        //dla przedziałów niepoprawnych zwracamy wartość,
014
        //która nie zaburzy prawdziwego wyniku
        if (c >= d)
015
            return 0;
016
017
018
        if (a == c && b == d) {
019
            //znaleźliśmy przedział bazowy
020
            //zwracamy maksimum
021
            return tree[v].max;
022
023
024
        int left = 2 * v;
025
        int right = 2 * v + 1;
026
027
        if (tree[v].cnt != 0) {
028
            tree[left].cnt += tree[v].cnt;
            tree[left].max += tree[v].cnt;
029
            tree[right].cnt += tree[v].cnt;
030
            tree[right].max += tree[v].cnt;
031
032
            tree[v].cnt = 0;
033
034
035
        int mid = (c + d) / 2;
036
        return max(tree_query(left, a, mid, c, min(d, mid)),
037
            tree_query(right, mid, b, max(mid, c), d));
038 }
```

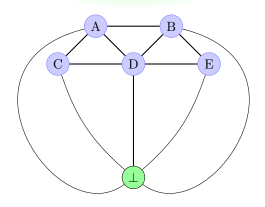
Mając tak zaimplementowane tree_query() i tree_insert() można już wprost rozwiązać zadanie olimpijskie. Warto zauważyć dwa fakty:

- 1. Kod funkcji tree_insert() można odchudzić o część przepychającą wartości cnt w dół drzewa. Wynika to z faktu, że dla każdej rezerwacji na dowolnym przedziale [a, b) najpierw dokonujemy sprawdzenia przy pomocy tree_query(), która przejdzie przez dokładnie te same węzły drzewa i zepchnie wszystko po drodze.
- 2. tree_insert() potrafi także usuwać rezerwacje: wystarczy wywołać tę funkcję z ujemną wartością parametru cnt.

Część III

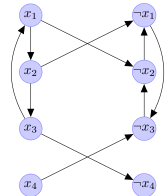
Teoria grafów





$$(\neg x_1 \vee \neg x_2) \wedge (x_3 \vee \neg x_2) \wedge (x_1 \vee \neg x_3) \wedge (x_2 \vee \neg x_1) \wedge (\neg x_3 \vee \neg x_4)$$

$$\neg x_1 \lor \neg x_2 \iff \begin{cases} x_1 \Rightarrow \neg x_2 \\ x_2 \Rightarrow \neg x_1 \end{cases} \\
x_3 \lor \neg x_2 \iff \begin{cases} \neg x_3 \Rightarrow \neg x_2 \\ x_2 \Rightarrow x_3 \end{cases} \\
x_1 \lor \neg x_3 \iff \begin{cases} \neg x_1 \Rightarrow \neg x_3 \\ x_3 \Rightarrow x_1 \end{cases} \\
x_2 \lor \neg x_1 \iff \begin{cases} \neg x_2 \Rightarrow \neg x_1 \\ x_1 \Rightarrow x_2 \end{cases} \\
\neg x_3 \lor \neg x_4 \iff \begin{cases} x_3 \Rightarrow \neg x_4 \\ x_4 \Rightarrow \neg x_3 \end{cases}$$



7 Wprowadzenie i implementacja

Grafy bardzo często występują w zadaniach algorytmicznych, dlatego umiejętność sprawnego kodowania ich reprezentacji i algorytmów grafowych jest kluczem do rozwiązywania problemów na konkursach i olimpiadach.

Grafem nazwiemy taką parę G = (V, E), w której V jest zbiorem zadanych obiektów (nazywanych wierzchołkami grafu) lub węztami, a E jest relacją dwuargumentową pomiędzy tymi obiektami. Jeśli między dwoma wierzchołkami u i v zachodzi relacją, to powiemy, że są one połączone krawędzia w grafie, a zbiór E będziemy nazywać zbiorem krawędzi.

Mniej formalny przykład: weźmy sobie zbiór miast w Polsce, pomiędzy którymi istnieje jakaś sieć dróg. Drogi są dwukierunkowe (czyli jeśli z Gdyni można dojechać do Gdańska, to także z Gdańska można dojechać do Gdyni). Jeśli teraz utożsamimy każde miasto z wierzchołkiem, a każdą drogę pomiędzy dwoma miastami z krawędzią, to otrzymamy graf, będący reprezentacją sieci dróg w Polsce.

Taki graf jest relatywnie mało pomocny — droga z Gdańska do Gdyni jest zdecydowanie krótsza, niż droga z Gdańska do Warszawy, a takiej informacji w aktualnej reprezentacji grafu nie ma. Na razie wiemy tylko, między jakimi miastami istnieją drogi.

Każdej krawędzi możemy przypisać pewne wartości (wagi), oznaczające np. długość drogi w kilometrach, uzyskamy wtedy graf ważony. Poprzedni graf był jednostkowy.

Jeśli z jakiegoś powodu niektóre drogi są jednokierunkowe, to wtedy relacja zachodzi tylko w jedną stronę. Taki graf nazwiemy *skierowanym*, w przeciwieństwie do poprzedniego, *nieskierowanego*.

Konwencje notacyjne:

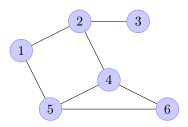
- oznaczenie liczby wierzchołków i krawędzi odpowiednio |V| i |E|,
- oznaczenie krawędzi między parą wierzchołków: $u \to v$, czasami też $u \leftrightarrow v$ albo jako para (u, v),
- oznaczenie ścieżki między parą wierzchołków: $u \rightsquigarrow v$; oczywiście jednokrawędziowa ścieżka też jest ścieżką,
- jeśli graf jest nieskierowany, to liczbę przyłączonych krawędzi do określonego wierzchołka v nazywamy jego stop-niem, oznaczenie: deg(v),
- w grafach skierowanych rozróżniamy krawędzie wchodzące i wychodzące do/z określonego wierzchołka v, ich liczbę oznaczał będę odpowiednio indeg(v) i outdeg(v).

7.1 Macierz sąsiedztwa

Jednym z najprostszych do zaprogramowania (i zrozumienia) sposobów reprezentacji grafu jest użycie dwuwymiarowej tablicy, tzw. macierzy sąsiedztwa lub tablicy sąsiedztwa.

Załóżmy, że mamy graf nieskierowany o jednostkowych krawędziach. Jeśli istnieje krawędź między wierzchołkami o numerach (u,v), to tablica sąsiedztwa w indeksie [u] [v] przyjmuje wartość 1. Ponieważ graf jest nieskierowany, to relacja zachodzi symetrycznie, czyli także pole [v] [u] przyjmuje wartość 1. Dla każdego wierzchołka w, z którym wierzchołek v nie jest połączony krawędzią, tablica sąsiedztwa w indeksie [w] [v] oraz [v] [w] przyjmuje wartość 0.

Jak łatwo można zauważyć, modyfikacja tablicy sąsiedztwa do reprezentacji grafów innego typu jest bardzo łatwa. Na przykład, jeśli dany graf jest grafem skierowanym, to dla krawędzi $u \to v$ mamy [u] [v] == 1, ale [v] [u] == 0. Jeśli chcemy reprezentować graf ważony, to zamiast jedynek zapisujemy w tablicy wagi krawędzi.



Rysunek 7.1: Przykładowy graf, wierzchołki etykietowane są kolejnym liczbami całkowitymi.

	v_1	v_2	v_3	v_4	v_5	v_6
v_1	_	1	0	0	1	0
v_2	1	—	1	1	0	0
v_3	0	1		0	0	0
v_4	0	1	0	_	1	1
v_5	1	0	0	1		1
v_6	0	0	0	1	1	_

Tablica 7.1: Macierz sąsiedztwa grafu przykładowego (rys. 7.1). Jak widać, macierz jest symetryczna dla grafów nieskierowanych.

Przykładowa implementacja

Poniższa funkcja wczytuje opis grafu nieskierowanego jednostkowego i uzupełnia globalną tablicę dwuwymiarową graph informacjami o grafie.

W pierwszej linii wejścia znajduje się liczba wierzchołków grafu n i liczba krawędzi m. Dalej następuje m linii, w każdej para liczbu, v oznaczająca, że istnieje krawędź pomiędzy wierzchołkami o numerach u i v. Przez stałą MAX wyrażam maksymalną liczbę wierzchołków w grafie.

- $1 \leqslant n \leqslant MAX$
- $1 \leqslant u, v \leqslant n$

```
001 #include <cstdio>
002
003 using namespace std;
004
005 int graph[MAX][MAX];
006 int n, m;
007
008 void graph_matrix()
009 {
010
        int u, v, i;
011
        scanf("%d %d", &n, &m);
012
013
        for (i = 0; i < m; ++i) {
014
015
            scanf("%d %d", &u, &v);
016
            graph[u][v] = 1;
017
            graph[v][u] = 1;
018
019 }
```

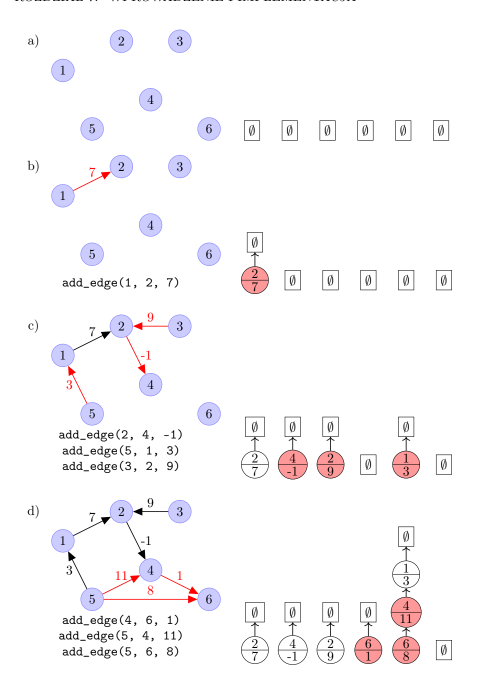
7.2 Listy wskaźnikowe

Wszechstronną metodą spamiętywania budowy grafu w programie jest użycie *list wskaźnikowych*. Każdy wierzchołek ma przypisaną jemu strukturę wskaźnikową, która zawiera:

- opis jednej krawędzi wychodzącej z tego wierzchołka,
- wskaźnik na następną krawędź wychodzącą z tego wierzchołka,
- tylko to, czego potrzebujemy w przeciwieństwie do macierzy sąsiedztwa, która informuje nas także gdzie *nie ma* krawędzi, a która to informacja w większości przypadków nie jest nam do niczego potrzebna.

Ich przewagą nad macierzą sąsiedztwa jest oszczędność pamięci oraz fakt, że listę krawędzi wychodzących z zadanego wierzchołka mamy podaną na srebrnej tacy — nie trzeba iterować po całym wierszu (lub kolumnie) tablicy (która może okazać się całkiem duża), bo wszystkie krawędzie interesującego nas wierzchołka są w jednej liście.

Zysk szybkościowo-oszczędnościowy korzystania z list wskaźnikowych spada gwałtownie, jeśli mamy bardzo gęsty graf, w szczególności graf pełny (każda para wierzchołków jest połączona krawędzią). Zużycie pamięci jest wtedy generowane przez konieczność przechowywania wskaźnika do następnej badanej krawędzi. Na komputerach pracujących w trybie 32-bitowym wskaźnik zajmuje 4 bajty, więc jeśli w przykładowym grafie każda krawędź ma dwa pola z "użytecznymi"



Tablica 7.2: Dodawanie krawędzi do grafu zbudowanego na listach wskaźnikowych.

informacjami (załóżmy, że są to liczby czterobajtowe), to dodanie wskaźnika zwiększa zużycie pamięci dla każdej krawędzi o 50%.

Na listę wskaźnikową można patrzeć jak na tablicę o niesprecyzowanej długości, tzn. możemy ją sobie rozszerzać element po elemencie w razie nagłej potrzeby. Lista na początku jest pusta (wskaźnik ustawiony na NULL). Dodanie elementu polega na zapisaniu wskaźnika na pierwszy element na liście do zmiennej tymczasowej, dalej utworzeniu nowej jednoelementowej listy, której z kolei do pola pamiętającego następny element listy przypisujemy uprzednio zapisany wskaźnik. Przechodzenie po takiej liście polega na "wejściu" do pierwszego elementu i sukcesywnym przeglądaniu dalszych, aż natrafimy na koniec listy (NULL). Przykład działania list wskaźnikowych można zobaczyć w tabeli 7.2.

W istocie struktura, z której korzystamy jest tak naprawdę wskaźnikową implementacją stosu (rozdział 5.4), bardzo podobną do wskaźnikowej kolejki prostej (rozdział 5.3). Różnica leży oczywiście w braku dodatkowego wskaźnika do ostatniego elementu. Kolejność krawędzi niespecjalnie nas interesuje, więc równie dobrze moglibyśmy wykorzystać kolejkę wskaźnikową czy listę dwukierunkową i też by działało. W sytuacjach dowolności rozwiązania (lub doboru struktury danych) wybieramy najprostsze i najgłupsze co działa, czyli oczywiście stos — nie musimy utrzymywać niepotrzebnych wskaźników.

Przykładowa implementacja

Działamy na grafie skierowanym o krawędziach ważonych. Każdy wierzchołek grafu ma swoją listę krawędzi wychodzących z niego, czyli cały graf jest reprezentowany przez tablicę list wskaźnikowych. Dokładniej — lista krawędzi wychodzących z wierzchołka o numerze i znajduje się w graph[i].

Funkcja add_edge(u, v, c) dodaje do tablicy list graph krawędź $u \to v$ o wadze c. Funkcja get_list(u) przegląda listę krawędzi wychodzących z wierzchołka u.

- $1 \leqslant n \leqslant MAX$
- $1 \leqslant u, v \leqslant n$

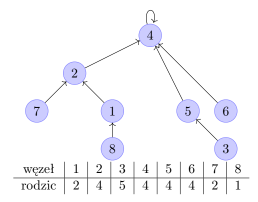
```
001 struct edge {
002
        int v, cost;
003
        edge *next;
004 };
005
006 edge *graph[MAX]; //tablica list wskaźnikowych
007
008 void add_edge(int u, int v, int c)
009 {
010
        edge *temp;
011
012
        temp = graph[u];
013
        graph[u] = new edge;
014
        graph[u] -> v = v;
015
        graph[u]->cost = c;
        graph[u]->next = temp;
016
017 }
018
019 void get_list(int u)
020 {
        edge *e;
021
022
023
        for (e = graph[u]; e != NULL; e = e->next) {
024
             //tu wstaw użyteczny kod
025
026 }
```

Bonusowa implementacja za pomocą STL <vector>

Jeśli nie wiesz co ten kod robi, to:

- 1. Nie używaj.
- 2. http://www.sgi.com/tech/stl
- 3. Patrz pkt. 1.

```
001 #include <vector>
002
003 struct edge {
004
        int v, cost;
005
006
        edge() {}
        edge(int _v, int _c) : v(_v), cost(_cost) {}
007
008 };
009
010 vector <edge> graph[MAX]; //tablica list wskaźnikowych
011
012 void add_edge(int u, int v, int c)
013 {
014
        graph[u].push_back(edge(v, c));
```



Rysunek 7.2: Drzewo ukorzenione w węźle 4. Zazwyczaj ustawia się rodzica korzenia na niego samego.

7.3 Specjalne klasy grafów

Niektóre grafy zbudowane są w pewien szczególny sposób, a jednocześnie pojawiają się względnie często zarówno w zadankach jak i rzeczywistym życiu, aby doczekały się własnej nazwy i klasyfikacji. Dla niektórych z tych grafów rozwiązywanie pewnych problemów staje się dużo prostsze, niż rozwiązywanie ich w przypadku ogólnym. Z tego powodu warto takie grafy umieć rozpoznawać.

Znaki szczególne wypisane w pobliżu każdego specjalnego typu grafów definiują go i zarazem określają jego własności.

Drzewa

Znaki szczególne

- spójny, nieskierowany graf (chyba, że istnieje ustalona hierarchia rodzic → potomek),
- n-wierzchołkowe drzewo ma dokładnie n-1 krawędzi,
- pomiędzy dowolną parą węzłów istnieje dokładnie jedna ścieżka (brak cykli).

Większość drzew konstruowanych jest jako ukorzenione, tzn. pewien wierzchołek zostaje wyróżniony jako korzeń drzewa. Wtedy istnieje naturalny porządek rodzicielski — na samym szczycie drzewa znajduje się korzeń, którego wierzchołki sąsiadujące nazywa się dziećmi. Każde dziecko jest korzeniem swojego poddrzewa, czyli ma swoje dzieci, i tak dalej aż do liści (wierzchołków o stopniu równym 1).

Przy takim porządku każdy węzeł w drzewie (za wyjątkiem korzenia) ma dokładnie jednego rodzica. Można więc reprezentować drzewo za pomocą jednowymiarowej tablicy, w której dla każdego wierzchołka v zapamiętujemy kto jest jego rodzicem w drzewie. Przykład można zobaczyć na rysunku 7.2. Pomimo tej możliwości, często drzewo reprezentuje się jak zwykły graf, zwykle bowiem pamiętanie tylko rodzica nie wystarczy.

W przyrodzie często spotyka się drzewa o pewnej ustalonej maksymalnej liczbie dzieci na wierzchołek, np. drzewa binarne (maksymalnie dwoje dzieci), drzewa ternarne, czwórkowe itd.

Pseudodrzewa

Znaki szczególne

pseudodrzewo to drzewo, do którego dodano jedną krawędź, generując w ten sposób cykl.

Pseudodrzewa mają postać albo jednego wielkiego cyklu, albo cyklu z drzewiastymi odnogami. Algorytmy działające dla drzew często można przystosować do działania na pseudodrzewach. Drzewowe algorytmy zwykle opierają się na ustaleniu korzenia i aplikowaniu obliczeń w poddrzewach. Z kolei przy pseudodrzewach często działa strategia rozpatrzenia dwóch przypadków: wybieramy parę wierzchołków u i v w taki sposób, aby ze sobą sąsiadowały i należały do cyklu. Następnie zapuszczamy odpowiedni algorytm dwukrotnie – jeden raz w u jako korzeniu tak powstałego drzewa i drugi raz w v.

Grafy funkcyjne

Znaki szczególne

graf skierowany, w którym z każdego wierzchołka wychodzi dokładnie jedna krawędź.

Nietrudno zauważyć, że graf po zmianie krawędzi na nieskierowane jest pseudodrzewem. Nazwa wywodzi się z podobieństwa do funkcji jako pewnego odwzorowania y = f(x). W tym przypadku zarówno dziedziną jak i przeciwdziedziną funkcji są wierzchołki grafu, a krawędź $u \to v$ równoznaczna jest v = f(u).

Ponieważ zwykle mamy do czynienia z grafami skończonymi oraz funkcja określona jest dla każdego elementu dziedziny, to gdzieś w takim grafie musi pojawić się cykl. W skrajnym przypadku może to być cykl postaci x = f(x) wtedy taki graf ma kszałt drzewa, którego korzeń ma "pętelkę" do siebie.

Acykliczne grafy skierowane

Znaki szczególne

• skierowany graf bez cykli (duh!).

Często określa się takie grafy skrótem DAG (*Directed Acyclic Graph*). Czasami węzły końcowe DAG-u (takie, których *outdeg* wynosi 0) nazywa się liśćmi, podobnie jak w drzewach. Wiele problemów w tych grafach można rozwiązać w czasie liniowym, zazwyczaj poprzez zastosowanie sortowania topologicznego (p. 8.5).

DAG-i zwykle reprezentują jakieś zależności czy czynności, które trzeba spełniać w określonej kolejności. Krawędź $u \to v$ może oznaczać, że aby zrobić v należy najpierw zrobić u. W świecie rzeczywistym spotyka się coś takiego instalując pakiety w systemach uniksopodobnych — jeśli chcę mieć odtwarzacz do filmów, to warto mieć biblioteki, które umożliwiają rysowanie obrazu na ekranie oraz jakieś kodeki. Biblioteki mają swoje zależności itd. Uroczy przykład podaje też $Wprowadzenie\ do\ algorytmów$ — skarpetki zakłada się przed butami i tym podobne wariacje na temat ubierania się.

Multigrafy

Znaki szczególne

pomiędzy parą wierzchołków może występować więcej niż jedna krawędź.

Multigrafy nie pojawiają się zbyt często, bo zwykle można sobie z nimi poradzić w kontekście zadania i w jakiś sposób sprowadzić do standardowego grafu, np. z kilku dostępnych krawędzi i tak wybieramy jedną najbardziej opłacalną, a pozostałe są na doczepkę. W niektórych przypadkach (zazwyczaj w problemach związanych z maksymalnym przepływem) kilka krawędzi występujących pomiędzy parą wierzchołków można skleić w jedną.

Grafy dwudzielne

Znaki szczególne

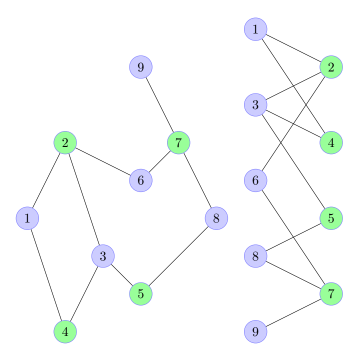
• jeśli V to zbiór wierzchołków grafu, to da się go podzielić na takie podzbiory $V_1, V_2 \subseteq V$, że $V_1 \cup V_2 = V$, $V_1 \cap V_2 = \emptyset$ (czyli każdy wierzchołek należy do dokładnie jednej z tych dwóch grup) i dla każdej krawędzi (u, v) zachodzi

$$(u \in V_1 \land v \in V_2) \lor (u \in V_2 \land v \in V_1)$$

czyli każda krawędź łączy wierzchołki należące do różnych "grup",

- graf jest dwukolorowalny, tzn. można tak kolorować wierzchołki za pomocą dwóch kolorów, że nie będzie dwóch sąsiadujących wierzchołków o tym samym kolorze,
- nie istnieją cykle o nieparzystej długości.

Grafów dwudzielnych używa się zwykle do modelowania pewnych wzajemnie wykluczających się zależności, np. jedna z grup wierzchołków oznacza jakieś zadania, a druga pracowników, którzy mogą je wykonać. Niestety pracownicy są mało współbieżni i mogą wykonywać tylko jedno zadanie w danym momencie. Ponieważ każde zadanie jest w sam raz dla jednego pracownika, to nie ma także sensu przypisywać kilku pracowników do jednego zadania. Należy zatem tak przypisać zadania, aby jak najwięcej pracowników coś robiło.



Rysunek 7.3: Graf dwudzielny narysowany na dwa różne sposoby. Zwykle rysuje się je tak, jak po prawej.

Kliki (grafy pełne)

Znaki szczególne

- każdy wierzchołek grafu jest połączony krawędzią z każdym innym,
- n-wierzchołkowy graf ma zatem $\frac{n(n-1)}{2}$ krawędzi.

Oznacza się je \mathbf{K}_n , gdzie n jest rozmiarem kliki. Istnieje też wariant $\mathbf{K}_{m,n}$ — klika dwudzielna, gdzie jedna grupa wierzchołków ma rozmiar m, druga n i każdy wierzchołek z jednej z grup jest połączony z każdym z drugiej grupy. Trywialne kliki to na przykład:

- \mathbf{K}_1 pojedynczy wierzchołek,
- \mathbf{K}_2 dwa wierzchołki połączone krawędzią,
- \mathbf{K}_3 trójkąt,
- $\mathbf{K}_{2,2}$ kwadrat.

Grafy planarne

Znaki szczególne

- da się je narysować na płaszczyźnie w taki sposób, że krawędzie nie przecinają się albo bardziej precyzyjnie krawędzie mają punkty wspólne tylko w wierzchołkach grafu,
- przy narysowaniu w powyższy sposób spełniają tzw. równanie Eulera:

$$n - m + f = 2,$$

gdzie n oznacza liczbę wierzchołków grafu, m liczbę krawędzi, a f liczbę ścian, czyli obszarów ograniczonych pewnym zestawem krawędzi tworzących cykl prosty (tzn. bez przechodzenia kilkakrotnie przez jeden wierzchołek) i nie zawierających "wewnątrz" innych krawędzi; do ścian wliczamy także nieskończoną zewnętrzną ścianę otaczającą cały graf,

• nie zawierają podgrafu homeomorficznego do K_5 ani $K_{3,3}$. Homeomorfizm w tym wypadku oznacza, że "zwijamy" krawędzie póki się da i patrzymy, czy nie powstała któraś z dwóch wymienionych klik. Zwinięcie polega na zmianie ciągu dwóch krawędzi w jedną, tzn. zmieniamy $v_1 \leftrightarrow v_2 \leftrightarrow v_3$ w $v_1 \leftrightarrow v_3$ i wywalamy w ogóle wierzchołek v_2 . Możemy tak zrobić tylko wtedy, gdy wierzchołek v_2 sąsiaduje jedynie z v_1 i v_3 i żadnymi innymi wierzchołkami.

Jeśli w zadaniu jest napisane, że mamy jakąś sieć dróg i z jednej drogi można zjeżdżać w inną tylko w miastach, skrzyżowaniach czy innych wierzchołkach (bo drogi się nie przecinają), ale drogi mogą przebiegać estakadami lub tunelami, to mamy do czynienia z grafem nieplanarnym. Takie owijanie w bawełnę służy często uzasadnieniom historyjek w rodzaju "mamy ulice (czyli krawędzie), ale nie można zjechać z jednej do drugiej (byłoby to bez sensu z punktu widzenia teorii grafów), bo się nie przecinają, a jednocześnie graf nie jest planarny, więc nie da się go narysować tak, żeby krawędzie się nie przecinały na rysunku".

Przykładowy graf dwudzielny (rys. 7.3) jest grafem planarnym, co widać w lewej części rysunku.

8 Przeszukiwanie grafu

Umiejętność badania zawartości i budowy grafu za pomocą przeszukiwań przydaje się w niemal każdym zadaniu grafowym. Czasami jest celem samym w sobie, np. przy badaniu spójności, innym razem stanowi jedynie (istotny!) krok do rozwiązania bardziej złożonego problemu, jak znajdowanie ścieżek powiększających maksymalny przepływ.

8.1 Przeszukiwanie w głab (DFS)

Algorytm przeszukiwania grafu w głąb (*Depth–First Search*) polega wybraniu sobie pewnego wierzchołka (źródła), z którego rozpoczynamy operację. Oznaczamy wierzchołek źródłowy jako już odwiedzony, następnie wyszukujemy dowolny nie odwiedzony jeszcze wierzchołek, do którego prowadzi krawędź ze źródła. Przechodzimy do tego wierzchołka, oznaczamy go jako odwiedzony, szukamy osiągalnego nieodwiedzonego wierzchołka, wchodzimy itd.

W momencie, kiedy nie mamy żadnych osiągalnych wierzchołków lub są one odwiedzone, DFS cofa się do ostatniego wierzchołka, z którego można jeszcze osiągnąć nieodwiedzone wierzchołki i kontynuuje algorytm w ich kierunku. Jeśli nawet w "głównym" źródle nie ma takich wierzchołków, to szukamy wierzchołków jeszcze nie odwiedzonych i umieszczamy tam nowe źródło, odpalamy DFS i tak aż do odwiedzenia całego grafu (chyba, że nie jest to konieczne, bo potrzebna informacja została już wyszukana). Widać zatem, że zgodnie z nazwą algorytm usiłuje możliwie jak najbardziej pogłębiać aktualną ścieżkę przeszukiwania i dopiero przy wpadnięciu w ślepy zaułek wykonywany jest nawrót i poszukiwanie innej ścieżki do jak najwiekszego pogłebienia.

Kolejność przechodzenia wierzchołków w grafie może dużo powiedzieć o jego strukturze. Przeszukiwanie w głąb jest istotną częścią algorytmów dzielących graf na spójne składowe lub wyszukujących miejsc, w których usunięcie wierzchołka czy krawędzi rozspójni graf (odpowiednio *punkty artykulacji* i *mosty dwuspójne*).

Przykładowa implementacja

Dany jest graf skierowany, reprezentowany przez listy wskaźnikowe. Funkcja dfs(v) oznacza wierzchołek v w tablicy visited jako odwiedzony i szuka osiągalnych z v nieodwiedzonych wierzchołków, żeby rozprzestrzeniać się dalej.

```
001 struct edge {
002
        int v;
003
        edge *next;
004 };
005
006 edge *graph[MAX]; //tablica list wskaźnikowych
007 bool visited[MAX];
008
009 void dfs(int v)
010 {
011
        edge *e;
012
        visited[v] = true;
013
        //tu wstaw użyteczny kod
014
        for (e = graph[v]; e != NULL; e = e->next)
015
016
        //albo tu
            if (!visited[e->v])
017
```

```
018 dfs(e->v);
019
020 //a może i tu
021 }
```

8.2 Przeszukiwanie wszerz (BFS)

Przeszukiwanie wszerz (*Breadth-First Search*) przegląda graf "poziomami", tzn. ustalamy w pewnym wierzchołku źródło wyszukiwania i oznaczamy jako odwiedzony. W pierwszej kolejności odwiedzone zostają wierzchołki położone najbliżej źródła (oddalone tylko o jedną krawędź), dalej wierzchołki oddalone o jedną krawędź od właśnie odwiedzonych itd. Przebieg kolejnych kroków algorytmu BFS przypomina układ poziomic na mapie.

Ponieważ występuje konieczność spamiętywania wierzchołków, z których trzeba teraz wyszukiwać następnych kandydatów do odwiedzenia, potrzebna jest dodatkowa pamięć. Najłatwiej użyć w tym celu zwykłej kolejki typu FIFO.

DFS kontra BFS

Przeszukiwania w głąb należy użyć, kiedy oczekiwany wynik znajduje się głęboko w drzewie przeszukiwań, a dodatkowo może się okazać, że istnieje kilka poprawnych rozwiązań, z których należy wybrać "najlepsze" (według określonych kryteriów). Względem głębokości oczywiście także nie należy przesadzać, coby stosu nie przepełnić.

Przeszukiwanie wszerz jest dużo lepsze, jeśli oczekiwany wynik znajduje się możliwie płytko w drzewie poszukiwań. Przykład: znaleźć drogę opuszczenia labiryntu, która jest najkrótsza. Wykorzystanie DFS-a do rozwiązania tego problemu wymagałoby sprawdzenia każdej możliwej kombinacji ruchów po labiryncie aby upewnić się, że znaleźliśmy wśród nich najkrótszą. BFS zapewnia dużo szybsze rozwiązanie przy dość niewielkim zużyciu dodatkowej pamięci — poruszając się "warstwowo" wiemy, że pierwsza znaleziona trasa wyjścia z labiryntu będzie najkrótszą lub jedną z kilku najkrótszych; w obu wypadkach lepiej być nie może, więc pierwszy znaleziony wynik jest optymalny.

Przykład modelowego zadania na przeszukiwanie w głąb: na szachownicy rozmiaru $N \times N$ należy rozstawić dokładnie N niebijących się hetmanów. Już dla szachownic rozmiaru niewiele większego od standardowego 8×8 drzewo poszukiwań rośnie zbyt gwałtownie, aby w sensownej pamięci spamiętywać wszystkie możliwe stany planszy na kolejce FIFO¹. Uznając ustawienie nowego hetmana za ruch w głąb drzewa wyszukiwania od razu widać, że poprawne rozstawienia hetmanów znajdują się tylko i wyłącznie na skraju drzewa (głębokość N). Jeśli znajdujemy się w położeniu, gdzie nie można dodać nowego hetmana (ale nie jest to położenie końcowe), to cofamy się o krok w drzewie poszukiwań i próbujemy innej ścieżki. Takie wyczerpujące wyszukiwanie nazywa się wyszukiwaniem z nawrotami (backtracking). DFS także będzie odpowiedni, jeśli należy znaleźć wszystkie konfiguracje N niebijących się hetmanów.

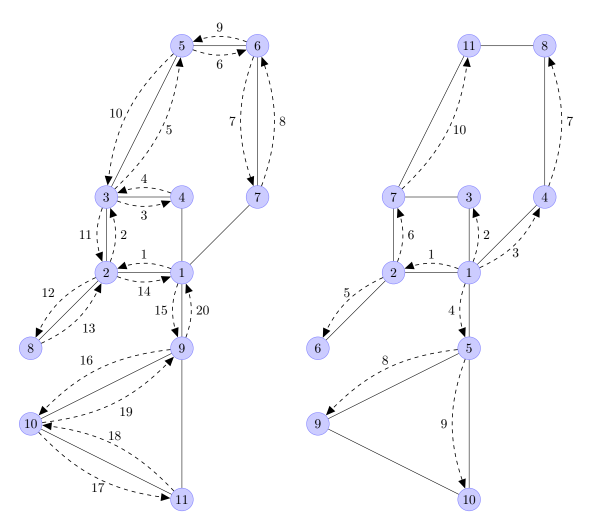
Istnieje oczywiście także cała klasa problemów, dla których użycie dowolnego z tych algorytmów jest jednakowo dobre i wybranie metody jest wtedy osobistą preferencją (np. badanie spójności grafu nieskierowanego). Wizualizację jednego z możliwych przebiegów algorytmów DFS i BFS można zobaczyć na rysunku 8.1.

Przykładowa implementacja

Dany jest graf skierowany, którego reprezentacją są listy wskaźnikowe. Funkcja bfs(v) rozpoczyna przeszukiwanie wszerz od wierzchołka v. Korzystam z najprostszej kolejki FIFO z rozdziału 5.1.

```
001 //kolejka
002 int Q[MAX];
003 int head = 0, tail = 0;
004 int queue_front();
005 void queue_push(int);
006 bool queue_empty();
007
008 //graf
009 struct edge {
        int v;
010
011
        edge *next;
012 };
013
014 edge *graph[MAX]; //tablica list wskaźnikowych
015 bool visited[MAX];
016
017 void bfs(int v)
```

¹Nie uwzględniając haszowania.



Rysunek 8.1: Na lewo DFS, na prawo BFS. Numery w wierzchołkach oznaczają kolejność ich odwiedzania, zaczynając od numeru 1. Przerywane strzałki oznaczają kierunki działania przeszukiwania, a liczby na nich "czas", w którym dane przejście zostało przetworzone.

```
018 {
019
        edge *e;
        int cur;
020
021
022
        queue_push(v);
023
        visited[v] = true;
024
        while (!queue_empty()) {
025
026
            cur = queue_front();
027
            for (e = graph[cur]; e != NULL; e = e->next)
028
                 if (!visited[e->v]) {
                     visited[e->v] = true;
029
030
                     queue_push(e->v);
031
                     //tu wstaw użyteczny kod
                }
032
033
        }
034 }
```

8.3 Spójność i silna spójność

Spójność to własność grafu mówiąca o tym, czy dla określonej pary wierzchołków u, v istnieje ścieżka $u \leadsto v$. W przypadku grafów nieskierowanych badanie spójności jest proste – możemy użyć dowolnego z algorytmów wyszukiwania, wystartować w u i na końcu sprawdzić, czy odwiedziliśmy v. Jeśli tak, to znaczy że oba wierzchołki leżą w tej samej

spójnej, w przeciwnym wypadku leżą w różnych. Oczywiście można w ten sam sposób sprawdzić, czy cały graf jest spójny: jeśli po zapuszczeniu dowolnego z wyszukiwań z wybranego wierzchołka okaże się, że któregoś węzła nie odwiedziliśmy, to wtedy oczywiście graf spójny nie jest.

Czasami potrzebujemy odpowiadać szybko na zapytania postaci "czy dwa określone wierzchołki znajdują się w tej samej spójnej składowej". Wiedząc, że każde przeszukiwanie odpalone w dowolnym wierzchołku pewnej spójnej przejdzie ją w całości, możemy odwiedzane wierzchołki niejako kolorować: przed każdym uruchomieniem wyszukiwania tworzymy nowy, unikalny "kolor" (identyfikowany np. kolejną liczbą całkowitą), a następnie wszystkie odwiedzone w tym przeszukiwaniu wierzchołki kolorujemy. Potem wystarczy tylko dla nadchodzących zapytań porównywać kolory wierzchołków, których zapytania dotyczą.

Sytuacja nieco komplikuje się gdy mamy do czynienia z grafami skierowanymi. Mamy wtedy do czynienia z dwoma rodzajami spójności:

- spójność słaba, która jest równoznaczna spójności dla takiego samego grafu, ale w wersji nieskierowanej,
- spójność silna, która oznacza, że dla dowolnej pary wierzchołków u i v istnieje zarówno ścieżka $u \leadsto v$ jak i $v \leadsto u$ (przy zachowaniu skierowania krawędzi).

Ze spójnością słabą potrafimy już sobie radzić. Okazuje się, że spójność silną można rozstrzygnąć za pomocą algorytmu przeszukiwania w głab.

Graf skierowany można w jednoznaczny sposób podzielić na podgrafy (silnie spójne składowe) tak, żeby każdy taki podgraf był silnie spójny oraz żeby były one maksymalne, tzn. nie dało się do żadnego z nich dołożyć pewnego niepustego zbioru wierzchołków bez naruszania silnej spójności. Czasami silnie spójne składowe "zwija się" (kondensuje) do pojedynczych wierzchołków, otrzymując w ten sposób nowy graf – graf silnie spójnych składowych. Nietrudno zauważyć, że tak otrzymany graf jest DAGiem (rys. 8.2).

Weźmy graf G, w którym będziemy szukać silnie spójnych składowych. Ponadto wygenerujmy pomocniczy graf G^T , który jest grafem G z odwrotnie skierowanymi krawędziami (tzw. graf transponowany). Kluczowa dla algorytmu znajdowania silnie spójnych jest obserwacja, że grafy G i G^T mają dokładnie takie same silnie spójne składowe.

Algorytm przejdzie dwukrotnie cały graf za pomocą przeszukiwania w głąb: najpierw przy zadanym początkowo skierowaniu krawędzi, a potem przy odwróconym (czyli przejdzie tak naprawdę G^T). W pierwszym przejściu dla każdego wierzchołka wyliczymy jego *czas przetworzenia* przez DFS, czyli moment, w którym ten wierzchołek nie ma nieodwiedzonych jeszcze sąsiadów i procedura przeszukująca wychodzi z niego.

Oczywiście może się zdarzyć tak, że nawet jeśli graf G jest słabo spójny, to jedno przejście DFS nie spowoduje odwiedzenia wszystkich wierzchołków. Na rysunku 8.2 taka sytuacja będzie miała miejsce, jeśli zaczniemy przeszukiwanie od dowolnego węzła znajdującego się poza spójną składową oznaczoną literą A. Nietrudno także zbudować przykładowe grafy, w których nie istnieje taki wierzchołek, z którego rozpoczęcie przeszukiwania gwarantuje nam odwiedzenie całego grafu. Z tego wynika, że po zakończeniu przeszukiwania należy przejrzeć tablicę odwiedzonych wierzchołków aby upewnić się, że istotnie przeszukiwanie przebyło cały graf. Jeśli nie, to uruchamiamy kolejne instancje DFS w nieodwiedzonych wierzchołkach i tak dalej aż do zwiedzenia całego grafu.

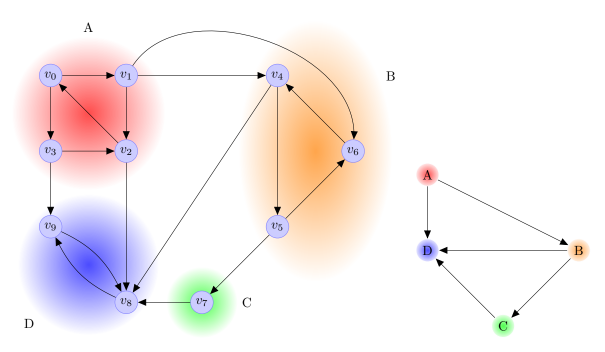
Drugie przejście niewiele różni się od pierwszego. Najistotniejszą zmianą (oprócz działania na grafie G^T) jest ustalenie pewnego porządku przeglądania grafu. W pierwszej fazie mogliśmy zapuszczać DFS skądkolwiek i w jakiejkolwiek kolejności. W drugiej robimy to w kolejności od wierzchołka o największym czasie przetworzenia. Działając w ten sposób jedno zapuszczenie algorytmu DFS w G^T odwiedzi tylko i wyłącznie wierzchołki należące do dokładnie jednej silnie spójnej składowej.

Cały algorytm działa w zasadzie w czasie $\mathcal{O}(n)$ (dwa proste przejścia po grafie) z dokładnością do pewnego szczegółu. Skoro wyliczamy dla wierzchołków ich czasy przetworzenia, a następnie drugie przeszukiwanie uruchamiamy według tej kolejności, to najpewniej chcielibyśmy dokonać jakiegoś sortowania, co psuje złożoność obliczeniową. W praktyce możemy za darmo otrzymać pożądaną kolejność wierzchołków po prostu odkładając je na stosie podczas wychodzenia z nich podczas pierwszej fazy algorytmu. Pomysł ten został uwzględniony w poniższym kodzie.

Przykładowa implementacja

Mamy n-wierzchołkowy graf skierowany reprezentowany przez listy wskaźnikowe (graph) oraz ten sam graf z odwróconym skierowaniem krawędzi (trans). Pierwsza faza odwiedza cały graf za pomocą zwykłego przeszukiwania w głąb (funkcja dfs_graph), odkładając przy tym na stosie wierzchołki w odpowiedniej kolejności. Druga faza korzysta z tego porządku i oznacza silnie spójne składowe za pomocą DFS uruchomionego na grafie transponowanym (funkcja dfs_trans). Liczba silnie spójnych składowych zapamiętywana jest w zmiennej components i jest wykorzystywana do identyfikowania wierzchołków grafu według przynależności do odpowiednich składowych (tablica component_tab). Korzystam ze stosu z rozdziału 5.4.

```
001 //stos
002 int S[MAX], height;
003 int stack_pop();
```



Rysunek 8.2: Graf skierowany z pokolorowanymi silnie spójnymi składowymi, oznaczonymi kolejnymi literami od A do D. Po prawej graf silnie spójnych składowych. Jak widać pojedynczy wierzchołek także może być silnie spójną składową.

```
004 void stack_push(int);
005 bool stack_empty();
006
007 //graf
008 struct edge {
009
        int v;
010
        edge *next;
011 };
012
013 edge *graph[MAX], *trans[MAX];
014 bool visited[MAX];
015
016 //liczba silnie spójnych
017 int components;
018
019 //do której silnie spójnej należy dany wierzchołek
020 int component_tab[MAX];
021
022 void dfs_graph(int v)
023 {
024
        edge *e;
        visited[v] = true;
025
026
027
        for (e = graph[v]; e != NULL; e = e->next)
            if (!visited[e->v])
028
029
                dfs_graph(e->v);
030
031
        stack_push(v);
032 }
033
034 void dfs_trans(int v)
035 {
036
        edge *e;
```

```
component_tab[v] = components;
037
038
039
        for (e = trans[v]; e != NULL; e = e->next)
            if (component_tab[e->v] == 0)
040
041
                 dfs_trans(e->v);
042 }
043
044 void calc_components()
045 {
        int i, v;
046
047
        //pierwsze przejście
048
        for (i = 1; i <= n; ++i)</pre>
049
             if (!visited[i])
050
051
                 dfs_graph(i);
052
053
        //drugie przejście i oznaczenie spójnych
054
        while (!stack_empty()) {
            v = stack_pop();
055
056
057
             //może oznaczyliśmy już ten wierzchołek?
058
            if (component_tab[v] == 0) {
                 //jednak nie, czyli mamy nową silnie spójną
059
                 ++components;
060
061
                 dfs_trans(v);
062
            }
        }
063
064 }
```

8.4 Punkty artykulacji, mosty, dwuspójne składowe

W grafach nieskierowanych można określić kilka dodatkowych pojęć związanych ze spójnością:

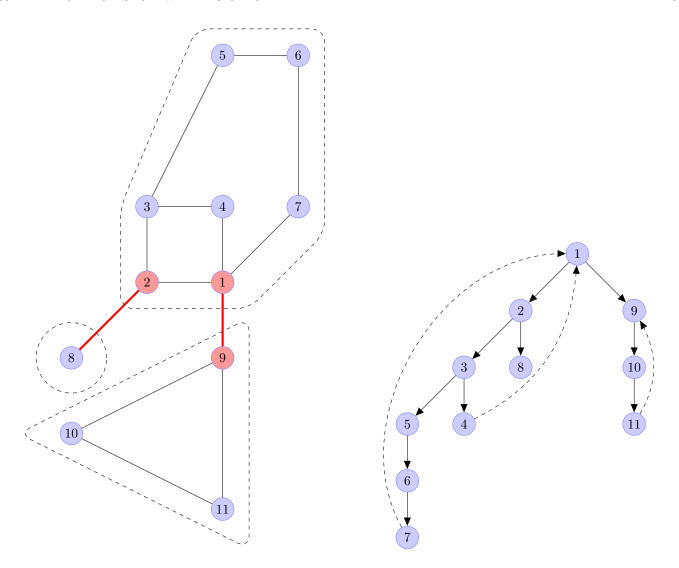
- Punkt artykulacji to wierzchołek, którego usunięcie powoduje zwiększenie liczby spójnych składowych grafu.
- Analogicznie **most** to krawędź, której usunięcie zwiększa liczbę spójnych składowych. Każda krawędź, która nie jest mostem leży na jakimś cyklu.
- **Dwuspójna składowa** to maksymalny spójny podgraf, który nie zawiera żadnego mostu. Każda krawędź grafu jest albo mostem, albo należy do jakiejś dwuspójnej składowej. W dwuspójnej składowej istnieją przynajmniej dwie rozłączne ścieżki pomiędzy każdą parą wierzchołków.

Przez "maksymalne" powyższej definicji rozumiemy takie spójne podgrafy, których nie możemy rozszerzyć przez dodanie jakiejś krawędzi bez naruszenia warunku o braku mostów. Nie należy maksymalności mylić z "największością" – każdy byt największy jest jednocześnie maksymalny, ale nie każdy maksymalny jest największy. Analogicznie do dwuspójnych można definiować k-spójne składowe jako takie podgrafy, w których należy usunąć k odpowiednio wybranych krawędzi, aby doprowadzić do jego rozspójnienia.

Znajdowanie punktów artykulacji i mostów jest ściśle związane z przeszukiwaniem grafu w głąb. Jeśli rozrysujemy sposób przejścia algorytmu DFS w grafie G, to otrzymamy pewne drzewo T_G (rys. 8.3). Okazuje się, że drzewo to niesie bardzo wiele informacji o strukturze grafu.

W rozdziale 8.3 kluczowe znaczenie dla algorytmu znajdowania silnie spójnych składowych miało zapamiętanie momentu wyjścia z danego wierzchołka. W tym przypadku będzie nas interesował czas wejścia – oznaczymy go entry(u) dla wierzchołka u. Oprócz tego zdefiniujemy funkcję low(u) jako minimalny numer entry(v) dla takich wierzchołków v, które możemy osiągnąć idąc \mathbf{w} drzewie DFS ścieżką $u \leadsto v$. Zgodnie ze skierowaniem krawędzi na rysunku 8.3 możemy iść w T_G jedynie \mathbf{w} dół po krawędziach drzewowych i \mathbf{w} górę po niedrzewowych. Nakładamy jednak dodatkowe obostrzenie: ścieżka $u \leadsto v$ może prowadzić jedynie \mathbf{w} dół drzewa z dokładnością do ostatniej krawędzi, która może prowadzić \mathbf{w} górę drzewa. Takie zdefiniowanie dopuszczalnych ścieżek prowadzi do rekurencyjnej definicji funkcji low, a ta z kolei do wygodnej implementacji:

```
low(u) = \min(\{entry(u)\} \cup \\ \{entry(v) \colon u \to v \text{ nie jest krawędzią w } T_G\} \cup \\ \{low(v) \colon u \to v \text{ jest krawędzią w } T_G\})
```



Rysunek 8.3: Graf G z rysunku 8.1 z numeracją wierzchołków odpowiadającą przejściu algorytmu DFS. Punkty artykulacji i mosty zaznaczone są kolorem czerwonym. Poszczególne dwuspójne składowe zostały otoczone linią przerywaną. Po prawej stronie drzewo T_G przejścia algorytmu DFS: liniami ciągłymi zaznaczono krawędzie drzewowe, przerywanymi niedrzewowe.

Pierwsza część powyższej definicji jest oczywista: low(u) nigdy nie będzie większe, niż entry(u). Druga część wynika z definicji pozwalającej na użycie jednej krawędzi niedrzewowej: sprawdzamy, czy jej użycie poprawia low(u). Trzecia część jest konsekwencją dowolnego schodzenia w dół T_G oraz drugiej części: możemy wdepnąć do dowolnego węzła v leżącego w poddrzewie DFS ukorzenionym w u i będąc w tym węźle użyć jednej krawędzi niedrzewowej, tym samym "przejmując" low(v).

Intuicyjnie wartość low(u) mówi nam jak wysoko w T_G możemy uciec rozpoczynając podróż z poddrzewa ukorzenionego w u. Jeśli weźmiemy teraz jakiś węzeł u oraz jego potomka v w T_G takiego, że $low(v) \ge entry(u)$ to widać, że z v nie można uciec w górę drzewa inaczej, niż przechodząc przez u w oryginalnym grafie G. Z tego wynika, że usunięcie u odetnie v od wszystkich wierzchołków powyżej u, a zatem u jest punktem artykulacji.

Analogiczne kryterium sprawdza istnienie mostów: jeśli mamy w T_G węzeł u i potomka v, to krawędź $u \leftrightarrow v$ jest mostem gdy low(v) > entry(u). Ostra nierówność jest zabezpieczeniem przed multigrafami: jeśli w T_G mamy $u \to v$ oraz low(v) = entry(u) + 1 to z pewnością u jest punktem artykulacji, a potencjalnie także v – wystarczy, że v nie będzie liściem w T_G . Ponadto krawędź je łącząca jest mostem w G. Natomiast w sytuacji $u \rightrightarrows v$ możemy mieć już co najwyżej low(v) = entry(u). Wtedy ponownie u jest punktem artykulacji i może być nim także v, ale żadna z krawędzi je łączących nie jest mostem. Łatwo zapamiętać która nierówność jest ostra, a która nie zauważając, że zwykle jest więcej punktów artykulacji niż mostów, a nieostra nierówność jest łagodniejsza i łatwiej spełnialna (więc dotyczy punktów artykulacji, a nie mostów).

W powyższym rozumowaniu schowała się jedna sytuacja szczególna, której nie wolno przeoczyć. Weźmy korzeń u drzewa T_G oraz dowolnego jego potomka v. Ponieważ entry(u) = 1 (bo u to korzeń), zawsze zachodzi $low(v) \ge entry(u)$, co sugeruje, że korzeń zawsze będzie punktem artykulacji. Jest to oczywiście nieprawda, co można zaobserwować odpalając DFS w przykładowym grafie z rysunku 8.3 w dowolnym węźle niebędącym punktem artykulacji.

Jeśli korzeń ma dokładnie jednego potomka v w T_G , to znaczy, że obeszliśmy cały graf G bez konieczności cofania się do korzenia. Jeśli usunęlibyśmy wierzchołek u i odpalili DFS w v, to obeszlibyśmy cały graf $G - \{v\}$. Zatem cały graf będzie spójny nawet, jeśli usuniemy z niego wierzchołek u. Jeśli natomiast u ma więcej niż jednego potomka, to jego usunięcie podzieli graf na tyle spójnych składowych, ile jest potomków. Znaleźliśmy w ten sposób kryterium określające, czy korzeń T_G jest punktem artykulacji: jest nim tylko wtedy, gdy posiada więcej niż jednego potomka w T_G .

Przykładowa implementacja

Mamy n-wierzchołkowy graf nieskierowany reprezentowany przez listy wskaźnikowe. Funkcja dfs_low odpalona zostaje dla dowolnego węzła v z argumentem parent ustawionym na -1 (czyli np. dfs_low(1, -1)). Liczba -1 w argumencie reprezentującym rodzica w drzewie DFS oznacza, że ten węzeł jest korzeniem drzewa. Z tego wynika zasadność umieszczenia na końcu funkcji dfs_low warunku testującego, czy korzeń drzewa jest punktem artykulacji.

Całość działa oczywiście w czasie liniowym – każdy wierzchołek i każda krawędź grafu rozpatrywana jest dokładnie raz. W czasie przeszukiwania grafu patrzymy, czy sprawdzany wierzchołek już był odwiedzony czy nie i w zależności od tego stosownie aktualizujemy wartość low, zgodnie z podaną wcześniej definicją.

Załączony program znajduje jedynie punkty artykulacji. Modyfikacja go do postaci znajdującej mosty albo dwuspójne składowe jest prosta.

- Dla mostów wystarczy zmienić nierówność sprawdzającą czy v jest punktem artykulacji na nierówność ostrą.
 Oczywiście aby zapamiętać dla każdej krawędzi czy jest mostem, musimy mieć albo jakiś sposób identyfikowania jej (tak jak identyfikujemy wierzchołki kolejnymi liczbami całkowitymi), albo dodatkowe pole w strukturze edge.
- Dwuspójne składowe będziemy zapamiętywać jako zbiory krawędzi. Możemy je znajdować odkładając na stosie (rozdział 5.4) kolejne krawędzie podczas przechodzenia grafu algorytmem DFS. Jeśli cofając się z przejścia w głąb trafimy na węzeł v będący punktem artykulacji, to niejako odcinamy całe poddrzewo DFS jako pojedynczą dwuspójną składową, co odpowiada zbieraniu ze stosu kolejnych krawędzi aż do napotkania węzła v.

Uwaga! Poniższy program **nie jest** odporny na multigrafy. Jego potencjalne błędne działanie wynika z warunku w funkcji dfs_low sprawdzającego, czy nie rozpatrujemy właśnie krawędzi do rodzica w drzewie DFS. Jeśli istnieje kilka krawędzi $parent \rightarrow v$, to warunek ten odrzuci z rozważań wszystkie z nich, zamiast jedynie tej, którą weszliśmy do wierzchołka o numerze zapisanym w zmiennej v.

```
001 //graf
002 struct edge {
003
        int v;
004
        edge *next;
005 };
006
007 edge *graph[MAX];
800
009 //wartości entry i low z opisu algorytmu
010 int entry[MAX], low[MAX];
011 //licznik czasu wejścia
012 int entry_cnt = 0;
013 //czy wierzchołek jest punktem artykulacji
014 bool is_art[MAX];
015
016 int min(int a, int b)
017 {
        if (a < b)
018
019
            return a;
020
        return b;
021 }
022
023 void dfs_low(int v, int parent)
024 {
025
        int child_cnt = 0;
026
        edge *e;
027
028
        low[v] = entry[v] = ++entry_cnt;
029
030
        for (e = graph[v]; e != NULL; e = e->next)
```

```
if (e->v != parent) {
031
032
                //jeśli wierzchołek na końcu krawędzi był już odwiedzony,
033
                //to mamy krawędź niedrzewową
                if (entry[e->v] != 0) {
034
035
                    low[v] = min(low[v], entry[e->v]);
                } else { //jeśli nie, to puszczamy DFS głębiej
036
037
                    ++child_cnt;
                    dfs_low(e->v, v);
038
                    low[v] = min(low[v], low[e->v]);
039
040
041
                     //czy v jest punktem artykulacji?
                     if (parent !=-1 \&\& low[e->v] >= entry[v])
042
                         is_art[v] = true;
043
                }
044
045
            }
046
047
        //sprawdzenie dla korzenia drzewa DFS
        if (parent == -1 && child_cnt > 1)
048
            is_art[v] = true;
049
050 }
```

8.5 Sortowanie topologiczne

Mając acykliczny graf skierowany (DAG, zobacz też rozdział 7.3) możemy uporządkować jego wierzchołki w takiej kolejności (porządek topologiczny), że dla każdej krawędzi $u \to v$ wierzchołek u występuje przed wierzchołkiem v w tym porządku. Dla grafu G = (V, E) można łatwo skonstruować działający w czasie $\mathcal{O}(|V| + |E|)$ algorytm oparty o przeszukiwanie grafu wszerz (rozdział 8.2) i zliczanie krawędzi wchodzących do każdego wierzchołka (indeg). Będziemy budowali metodą przyrostową ciąg wierzchołków posortowanych topologicznie:

- Trzymamy kolejkę wierzchołków v takich, że indeg(v) = 0.
- W pojedynczej fazie algorytmu wygarniamy jeden wierzchołek u z kolejki i dodajemy go na końcu budowanego posortowanego ciągu. Oprócz tego odcinamy wszystkie krawędzie wychodzące z u. Oczywiście nie odcinamy ich rzeczywiście, tylko udajemy, że to robimy: dla każdej krawędzi postaci $u \to v$ zmniejszamy indeg(v) o jeden.
- Jeśli w ten sposób zmniejszymy indeg(v) do zera, to dorzucamy v do kolejki. Spełniliśmy bowiem wymaganie, aby wszystkie wierzchołki o krawędziach wchodzących do v znalazły się w porządku topologicznym przed v.

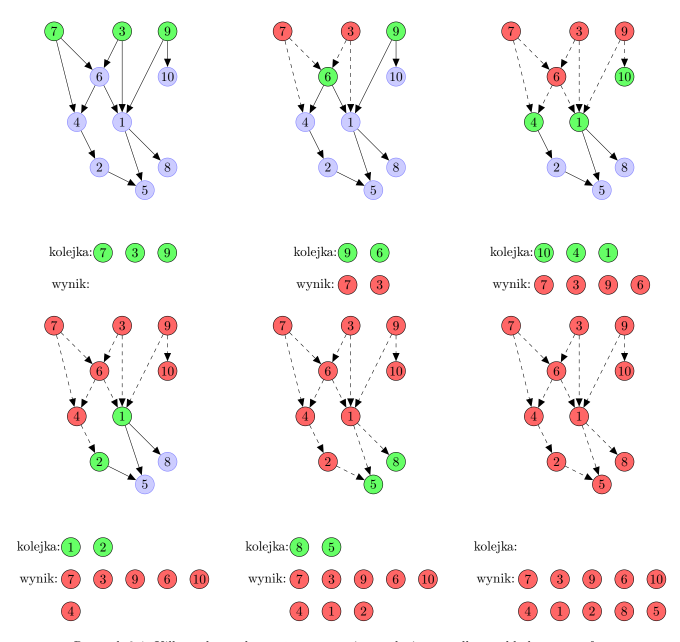
Miłą własnością powyższego algorytmu jest jego poprawne działanie na multigrafach. Zauważmy także, że podana metoda pozwala wykryć, czy graf wejściowy jest DAGiem. Jeśli jest, to każdy wierzchołek znajdzie się w obliczonym ciągu. Jeśli jednak w grafie znajduje się cykl, to nie wrzucimy do kolejki żadnego węzła należącego do tego cyklu, ponieważ nie osiągniemy tamże *indeg* równego zero. Zatem algorytm skończy działanie przed przetworzeniem wszystkich wierzchołków (rys. 8.5).

Porządek topologiczny przydaje się podczas wykonywania obliczeń w grafie, w którym wynik dla wierzchołka v zależy wprost od wyników dla wszystkich wierzchołków wchodzących do v. Weźmy dwa przykłady: policzenie wszystkich ścieżek w DAGu (oczywiście różnych) oraz policzenie najdłuższej ścieżki w DAGu. Łatwo zmodyfikować te algorytmy w taki sposób, żeby zliczać jedynie ścieżki wychodzące z określonego podzbioru wierzchołków (zobacz też rozdział 9.4).

Najpierw najdłuższe ścieżki. Oznaczmy przez maxpath(v) długość najdłuższej ścieżki w grafie, która **kończy się** w węźle v. Intuicyjnie widać, że powinniśmy zacząć ich obliczanie od wierzchołków "najwyżej" położonych w grafie, tzn. takich, do których nie wchodzi żaden inny wierzchołek. Gdybyśmy bowiem znaleźli ścieżkę rozpoczynającą się od jakiegoś v, dla którego indeg(v) > 0, to moglibyśmy przedłużyć tę ścieżkę o wierzchołek wchodzący do v.

Przyjmijmy, że do pewnego wierzchołka v da się wejść bezpośrednio (tj. dokładnie jedną krawędzią) ze zbioru wierzchołków $\{u_1, u_2, \ldots, u_k\}$. Jeśli znamy wartość maxpath dla tych węzłów, to możemy obliczyć maxpath(v). Wystarczy w tym celu wybrać takie u_i , że $maxpath(u_i)$ jest maksymalne i ustalić $maxpath(v) = maxpath(u_i) + 1$ – odpowiada to wyborowi najdłuższej ścieżki kończącej się w którymś z poprzedników v w grafie i przedłużeniu jej o jedną krawędź tak, aby kończyła się w v. Z tego sposobu można natychmiast wyprowadzić także samą ścieżkę, a nie tylko jej długość. Oczywiście należy jakoś zainicjować maxpath dla wierzchołków, które zaczynają z indeg równym zero. Ustalamy dla nich maxpath równe 0 albo 1, w zależności od tego czy przez długość ścieżki rozumiemy liczbę krawędzi czy liczbę wierzchołków.

Liczba ścieżek będzie liczona niemal identycznie. Oznaczmy przez pathcount(v) liczbę ścieżek kończących się w v i zaczynających się gdziekolwiek. Tak jak wcześniej załóżmy, że mamy zbiór $\{u_1, u_2, \ldots, u_k\}$ poprzedników v w grafie



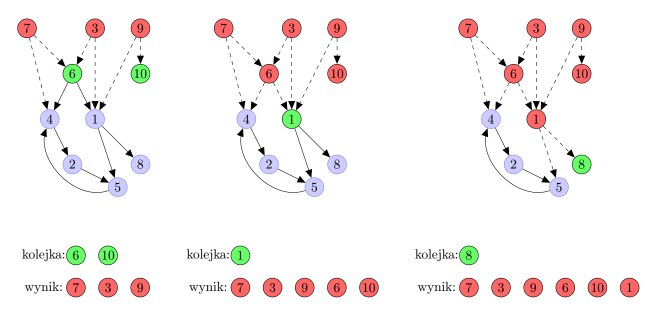
Rysunek 8.4: Kilka wybranych etapów sortowania topologicznego dla przykładowego grafu.

oraz znamy dla nich wartość pathcount. Wtedy mamy $pathcount(v) = pathcount(u_1) + ... + pathcount(u_k)$. Uzasadnienie tego wzoru jest następujące. Dla pewnego u_i jest dokładnie $pathcount(u_i)$ różnych ścieżek kończących się w nim. Możemy zatem każdą taką ścieżkę przedłużyć o krawędź $u_i \to v$, tym samym zwiększając liczbę różnych ścieżek kończących się w v dokładnie o wartość $pathcount(u_i)$.

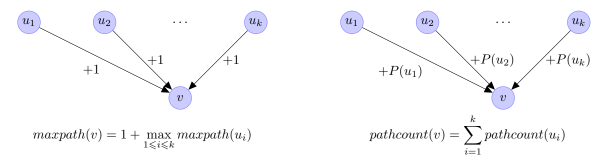
Ponownie należy ustalić wartość pathcount dla wierzchołków początkowych. Sensowną wartością jest jedynka – jeśli wzięlibyśmy zero, to wszędzie sumowałyby się jedynie zera, co byłoby bezsensem. Możemy przyjąć, że jedynka w wierzchołkach początkowych oznacza jedyną możliwą ścieżkę dojścia do nich, czyli ścieżkę pustą. Jeśli chcemy zliczyć wszystkie ścieżki w całym grafie, to musimy na końcu posumować wartości pathcount dla wszystkich wierzchołków grafu. Jeśli nie chcemy liczyć ścieżki pustę, to od końcowej sumy odejmujemy liczbę wierzchołków początkowych. Jeśli natomiast chcemy policzyć ścieżki pustę, to musimy dodać do wyniku wartość równą liczbie wierzchołków niepoczątkowych. Schemat przedstawionego rozumowania można zobaczyć na rysunku 8.6.

Przykładowa implementacja

Mamy n-wierzchołkowy graf oparty o listy wskaźnikowe. Zakładam, że dla każdego wierzchołka policzona jest uprzednio liczba krawędzi wchodzących do niego (tablica indeg). Funkcja toposort zapisuje do tablicy result wierzchołki (numery z zakresu [1, n]) w kolejności poprawnej topologicznie. Wyliczanie poprawnego porządku wykonane jest zgodnie z opisanym powyżej zmodyfikowanym algorytmem BFS, dlatego potrzebna jest kolejka prosta (rozdział 5.1).



Rysunek 8.5: Graf z rysunku z 8.4 z dodaną jedną krawędzią powodującą powstanie cyklu i popsucie sortowania topologicznego. W następnym kroku kolejka zostanie opróżniona z wierzchołka 8 i algorytm zakończy działanie. Wierzchołki 2, 4 i 5 nigdy nie trafią do kolejki.



Rysunek 8.6: Wykorzystanie sortowania topologicznego do rozwiązywania niektórych problemów. Dla czytelności rysunku nazwa pathcount została skrócona do P.

```
001 //kolejka
002 int Q[MAX];
003 int head = 0, tail = 0;
004 int queue_front();
005 void queue_push(int);
006 bool queue_empty();
007
008 //graf
009 struct edge {
010
        int v;
011
        edge *next;
012 };
013
014 edge *graph[MAX]; //tablica list wskaźnikowych
016 int indeg[MAX]; //stopnie wejściowe wierzchołków
017 int result[MAX], result_cnt; //miejsce na wynik
018
019 void toposort()
020 {
021
        int i, cur;
022
        edge *e;
023
024
        //inicjalizacja węzłami bez wierzchołków wchodzących
```

```
025
        for (i = 1; i <= n; ++i)
026
            if (indeg[i] == 0)
027
                queue_push(i);
028
029
        while (!queue_empty()) {
            cur = queue_front();
030
031
            result[result_cnt++] = cur; //dopychamy bieżący węzęł do wyniku
            for (e = graph[cur]; e != NULL; e = e->next) {
032
033
                --indeg[e->v];
                if (indeg[e->v] == 0) //czy odcięliśmy wszystkie krawędzie?
034
035
                    queue_push(e->v); //jeśli tak, to wrzucamy do kolejki
            }
036
        }
037
038 }
```

8.6 Ścieżki i cykle Eulera

Ścieżką Eulera nazwiemy taką ścieżkę $u \leadsto v$ w grafie, która przechodzi każdą krawędzią grafu dokładnie jeden raz. Jeśli dodatkowo wymagamy, aby u = v, to wtedy mamy do czynienia z cyklem Eulera. O grafach, w których istnieją cykle Eulera mówimy, że są eulerowskie. Grafy zawierające jedynie ścieżkę Eulera nazywamy półeulerowskimi.

Na początek zajmiemy się kwestią istnienia cykli Eulera w grafach nieskierowanych. Przyjmijmy, że mamy nieskierowany grafG=(V,E), który jest jednocześnie spójny – brak spójności implikuje nieistnienie cyklu ani ścieżki Eulera, bowiem nie potrafimy "pokryć" wszystkich krawędzi jednym ciągłym przejściem. Cykl Eulera istnieje w nieskierowanym grafie G wtedy i tylko wtedy, gdy stopień każdego wierzchołka jest liczbą parzystą. Parzystość intuicyjnie implikuje, że zawsze wchodząc do pewnego wierzchołka v poprzez nieodwiedzoną wcześniej krawędź, istnieć będzie jeszcze przynajmniej jedna nieodwiedzona krawędź, którą będziemy mogli opuścić v. Dla grafu skierowanego stopień wejściowy każdego wierzchołka musi się równać stopniowi wyjściowemu.

Ścieżka Eulera istnieje w grafie nieskierowanym wtedy, gdy jest on spójny oraz stopień każdego wierzchołka grafu, poza dokładnie dwoma, jest parzysty. Te dwa wierzchołki o stopniu nieparzystym stanowią (odpowiednio) początek i koniec ścieżki Eulera. Dla grafu skierowanego natomiast musi istnieć dokładnie jeden wierzchołek, którego stopień wyjściowy jest o 1 większy od stopnia wejściowego (to jest początek ścieżki) i dokładnie jeden wierzchołek, którego stopień wyjściowy jest o 1 większy od wyjściowego (to jest koniec ścieżki).

Znajdowanie cyklu Eulera możemy zacząć w dowolnym wierzchołku s. Na początek chcemy znaleźć dowolny cykl, niekoniecznie Eulera, zaczynający się i kończący w s. Ze spójności grafu oraz założenia o parzystości wierzchołków wynika, że generując dowolną scieżkę wychodzącą z s w końcu wrócimy do wierzchołka początkowego.

Mamy teraz jakiś cykl $s \to v_1 \to \dots \to v_k \to s$. Jeśli odwiedziliśmy wszystkie krawędzie, to kończymy, bo znaleźliśmy cykl Eulera. W przeciwnym przypadku wybieramy takie v_i , z którego wychodzi nieodwiedzona jeszcze krawędź. Jeśli potraktujemy odwiedzone krawędzie jako "usunięte", to nadal stopień każdego wierzchołka będzie liczbą parzystą. Z tego wynika, że uruchamiając z węzła v_i analogiczne do początkowego przejście w poszukiwaniu cyklu, to na pewno go znajdziemy. Powiedzmy, że ma on postać $v_i \to u_1 \to \dots \to u_\ell \to v_i$. Teraz możemy "wpleść" drugi cykl w pierwszy, łącząc je w jeden duży cykl:

$$s \to v_1 \to \dots \to v_{i-1} \to \underbrace{v_i \to u_1 \to \dots \to u_\ell \to v_i}_{\text{mniejszy cykl}} \to v_{i+1} \to \dots \to s$$

Krok ten powtarzamy dopóki nie wyczerpiemy wszystkich krawędzi grafu. Cały algorytm możemy zaimplementować tak, żeby działał w czasie $\mathcal{O}(|V|+|E|)$. Korzystamy w tym celu z listy dwukierunkowej (r. 5.5), do której wstawiamy początkowo dowolny cykl w grafie. Następnie przechodzimy tę listę od lewej do prawej szukając takiego v_i , z którego wychodzi nieodwiedzona jeszcze krawędź. Wtedy znajdujemy poboczny cykl zaczynający się i kończący w v_i , wplatamy go do listy i kontynuujemy algorytm z v_i (możliwe, że wychodzą z niego jeszcze jakieś nieodwiedzone krawędzie).

Ten sam algorytm można wykorzystać także do znajdowania ścieżek Eulera. Wystarczy zainicjować listę wierzchołków w odrobinę inny sposób: zamiast umieszczać tam dowolny cykl, zaczynamy od wstawienia dowolnej ścieżki $s' \leadsto s''$, gdzie s' i s'' to początkowy i końcowy wierzchołek ścieżki. Zauważmy, że w ten sposób sprowadziliśmy problem do znajdowaniu cyklu Eulera, bowiem teraz dla każdego wierzchołka liczba nieodwiedzonych krawędzi wychodzących z niego jest parzysta.

Przykładowa implementacja #1

Dany jest n-wierzchołkowy graf reprezentowany za pomocą listy wskaźnikowej. Funkcja find_euler_cycle(s) znajduje cykl Eulera począwszy od wierzchołka s. Używamy listy dwukierunkowej z rozdziału 5.5. Wplatanie nowego podcyklu do listy wierzchołków odbywa się niejako na biężąco, tzn. znajdujemy dowolną nieodwiedzoną krawędź i idziemy na oślep aż do powrotu do wierzchołka początkowego, wstawiając odwiedzane po drodze wierzchołki do listy.

Aby rzeczywiście osiągnąć liniową złożoność algorytmu musimy zastosować pewien trik powodujący, że każdą krawędź "obejrzymy" dokładnie raz, zamiast np. każdorazowego przeglądania całej listy krawędzi wychodzących z określonego wierzchołka w poszukiwaniu jakiejkolwiek jeszcze nieodwiedzonej. Duplikujemy w tym celu tablicę list wskaźnikowych – tworzymy tablicę next_edge, którą inicjujemy początkami list wskaźnikowych grafu (next_edge[v] = graph[v] dla każdego v). Wtedy next_edge[v] będzie wskazywało na pierwszą niewykorzystaną krawędź na liście wskaźnikowej wierzchołka v, a usunięcie tej krawędzi realizujemy poprzez przesunięcie wskaźnika tej listy na kolejny element. Zużycie wszystkich krawędzi na liście rozpoznajemy poprzez porównanie wskaźnika z wartością NULL.

Uwaga! Ten program nie będzie działał poprawnie dla grafów nieskierowanych, które są implementowane jako grafy podwójnie skierowane. Wynika to z zapamiętania krawędzi dwukierunkowej jako dwóch niezależnych i niepowiązanych elementów list wskaźnikowych. Rozwiązanie tego problemu znajduje się w kolejnym przykładowym programie.

```
001 //lista dwukierunkowa
002 struct list_el {
003
        int el;
004
        list_el *prev, *next;
005 };
006
007 void list_init();
008 void list_insert(list_el *after, int x);
009 void list_push_front(int x);
010
011 list_el sentinel;
012
013 //graf
014 struct edge {
015
        int v;
016
        edge *next;
017 };
018
019 edge *graph[MAX]; //tablica list wskaźnikowych
020 edge *next_edge[MAX]; //kolejna niewykorzystana krawędź
021 int n;
022
023 void find_euler_cycle(int s)
024 {
025
        list_init();
026
        list_push_front(s);
027
028
        list_el *current = sentinel.next;
029
        for (int i = 1; i <= n; ++i)</pre>
            next_edge[i] = graph[i];
030
031
        //działamay dopóki nie wrócimy do początku listy
032
033
        while (current != &sentinel) {
            //czy została jakaś nieodwiedzona krawędź wychodząca
034
035
            //z bieżącego wierzchołka?
            while (next_edge[current->el] != NULL) {
036
037
                //będziemy wstawiać kolejno odwiedzane wierzchołki
038
                //od lewej do prawej, zaraz za bieżącym wierzchołkiem
039
                //w liście
040
                list_el *inserter = current->next;
                int v = current->el;
041
042
                do {
043
044
                    int u = next_edge[v]->v;
                    next_edge[v] = next_edge[v]->next; //"zużywamy" krawędź
045
046
                    list_insert(current->prev, v);
047
                } while (v != current->el); //przerywamy po zbudowaniu cyklu
048
            }
049
050
```

Przykładowa implementacja #2

Standardowy algorytm konstruuje cykl Eulera sklejając kolejne krawędziowo rozłączne podcykle. Można zresztą wykazać, że graf jest eulerowski wtedy i tylko wtedy, gdy jest sumą rozłącznych krawędziowo cykli. Zmienimy trochę podejście i zbudujemy cykl Eulera wierzchołek po wierzchołku.

W pierwotnym programie przeglądaliśmy od lewej do prawej pewną roboczą listę wierzchołków w poszukiwaniu elementu, z którego wychodzi niewykorzystana jeszcze krawędź. Zauważmy, że taka kolejność jest podyktowana wyłącznie wygodą implementacyjną – gdybyśmy wybierali wierzchołki w dowolnej kolejności, algorytm nadal byłby poprawny. W szczególności oznacza to, że możemy przechodzić tę listę od prawej do lewej, a takie zachowanie łatwo da się symulować za pomocą przeszukiwania grafu w głąb. Cały algorytm sprowadzi się do odpalenia przeszukiwania w dowolnym miejscu i zapisywania jako kolejnych elementów cyklu tych wierzchołków grafu, z których przeszukiwanie wycofuje się.

Miłym efektem ubocznym takiego podejścia jest automatyczne radzenie sobie ze znajdowaniem ścieżek Eulera – wystarczy odpalić funkcję $find_euler_cycle$ w wierzchołku mającym być początkiem ścieżki Eulera i też będzie dobrze. Przy okazji zadbamy w poniższym programie o jednokrotne rozpatrywanie krawędzi występujących podwójnie w grafie. Z każdą krawędzią skojarzymy unikalny identyfikator (liczbę całkowitą od 0 do |V|-1) i zużyte krawędzie będziemy odznaczać w globalnej tablicy $edge_used$. Oczywiście musimy zastosować wcześniejszy trik dotyczący jednokrotnego oglądania każdej krawędzi w grafie żeby nie stracić złożoności obliczeniowej (tablica $next_edge$).

Prostsze rozwiązanie pozwala też na przejście do prostszej struktury danych – zamiast listy dwukierunkowej wystarczy zwykły stos do zapamiętywania wierzchołków. Na samym końcu działania algorytmu wierzchołek, z którego zaczęliśmy znajdować się będzie na szczycie stosu (ma to znaczenie w przypadku poszukiwania ścieżki Eulera).

```
001 //stos
002 int S[MAX], height = 0;
003 int stack_pop();
004 void stack_push(int x);
005
006 //graf
007 struct edge {
800
        int v, id;
009
        edge *next;
010 };
011
012 edge *graph[MAX];
013 edge *next_edge[MAX];
014 bool edge_used[MAX_EDGES];
015 int n;
016
017 void dfs(int v)
018 {
019
        while (next_edge[v] != NULL) {
020
            int edge_id = next_edge[v]->id, u = next_edge[v]->v;
            next_edge[v] = next_edge[v]->next;
021
022
            if (!edge_used[edge_id]) {
023
                 edge_used[edge_id] = true;
024
                 dfs(u);
025
            }
        }
026
        stack_push(v);
027
028 }
029
030 void find_euler_cycle(int s)
031 {
032
        for (int i = 1; i <= n; ++i)</pre>
            next_edge[i] = graph[i];
033
034
        dfs(s);
```

9 Najkrótsze ścieżki

Problem znalezienia najkrótszej ścieżki między dwoma wierzchołkami w zadanym grafie o krawędziach jednostkowych można rozwiązać za pomocą przeszukiwania wszerz. Jeśli graf jest ważony, to należy użyć bardziej wyrafinowanych metod, jak np. algorytmu Forda–Bellmana (dla grafów o dowolnych wagach) lub algorytmu Dijkstry (dla grafów o wagach nieujemnych). Wyszukanie kosztu najkrótszej ścieżki dla dowolnej pary wierzchołków realizuje się przez wielokrotne (dla każdego wierzchołka) wywoływanie algorytmu Dijkstry lub Forda–Bellmana albo użycie algorytmu Floyda–Warshalla.

Każdy z tych algorytmów działa zachłannie poprawiając macierz odległości (albo kosztu), którą w implementacji będę nazywał cost. Odległość do wierzchołka początkowego ustala się na 0, do wszystkich pozostałych ∞ , czyli w praktyce jakąś dużą liczbę, która na pewno zostanie poprawiona przez algorytm, np. 10^9 . W algorytmach Forda-Bellmana i Dijkstry macierz odległości jest jednowymiarową tablicą (wektorem) o długości |V|, która po wykonaniu obliczeń zawiera koszt najtańszej ścieżki od określonego wierzchołka początkowego do wszystkich innych. Jeśli $cost[u] = \infty$, to wtedy nie istnieje ścieżka od wierzchołka początkowego do wierzchołka o numerze u. Wykonanie algorytmu Floyda-Warshalla oblicza macierz odległości w postaci kwadratowej tablicy o boku |V|, gdzie cost[u] [v] zawiera koszt najkrótszej ścieżki $u \leadsto v$ (i podobnie jak wcześniej cost[u] [v] $= \infty$ oznacza brak ścieżki $u \leadsto v$).

9.1 Algorytm Forda-Bellmana

Zasada działania tego algorytmu jest prosta jak budowa czołgu T-55¹. Wykonuje się |V|-1 iteracji po wszystkich krawędziach grafu poprawiając zachłannie macierz odległości, tzn. dla każdej krawędzi $u \to v$ dokonuje się tzw. relaksacji, czyli mówiąc mniej szumnie: jeśli koszt dojścia do u zsumowany z kosztem przejścia tą krawędzią jest mniejszy niż aktualnie wyliczony koszt dojścia do v, to poprawiamy. W skrócie: $cost[v] = min(cost[v], cost[u] + |u \to v|)$.

W pierwszej iteracji budujemy ścieżki o długości 1, w drugiej ścieżki o długości 2 itd. Załóżmy, że graf nie ma cyklu o ujemnej sumie wag na krawędziach. W takim razie dla n-wierzchołkowego grafu najdłuższe ścieżki będą miały n-1 krawędzi, stąd wynika dlaczego taka liczba iteracji. W grafie bez cyklu ujemnego nie opłaca się żadnej krawędzi włączać do ścieżki więcej niż raz. Wniosek: jeśli po wykonaniu jeszcze jednej (n-tej) iteracji okazuje się, że wciąż można poprawić macierz odległości, to wtedy w grafie istnieje cykl o ujemnej sumie kosztów. Dla takiego grafu nie można obliczyć macierzy odległości, ponieważ taki cykl pozwala na poprawianie jej w nieskończoność.

Jest już prawie dobrze — mamy poprawny algorytm, który potrafi obronić się przed zapętleniem w ujemnym cyklu. Dlaczego więc tylko **prawie** dobrze? Ponieważ nie rozpatrywaliśmy jeszcze czasu działania, a ten jest niemały. Każda iteracja przebiega po wszystkich krawędziach, czyli trwa czas proporcjonalny do |E|. Liczba iteracji wynosi |V| (licząc razem z ostatnią, sprawdzającą istnienie ujemnego cyklu). Dla odpowiednio dużych grafów ($|V| \approx 5 \cdot 10^3, |E| \approx 2 \cdot 10^4$) procesor dostaje obstrukcji na myśl o liczeniu macierzy odległości. Tym niemniej algorytm Forda–Bellmana bywa jedynym sensownym rozwiązaniem przy niektórych zadaniach.

Przykładowa implementacja #1

Dany jest graf ważony reprezentowany za pomocą list wskaźnikowych. Funkcja $ford_bellman(v)$ oblicza macierz odległości cost dla wierzchołka początkowego v i zwraca false w przypadku wykrycia ujemnego cyklu. Stała INF reprezentuje umowną nieskończoność. Wierzchołki grafu indeksowane są w zakresie [1, n].

```
001 const int INF = 1000000000; //10^9
002
003 struct edge {
004    int v, cost;
005    edge *next;
006 };
007
```

 $^{^1{\}rm Jak}$ ktoś nie rozumie, to ma udawać, że rozumie.

```
008 edge *graph[MAX]; //tablica list wskaźnikowych
009 int n;
010 int cost[MAX];
011
012 int min(int a, int b)
013 {
014
        if (a < b)
015
            return a;
016
        return b;
017 }
018
019 //relaksacja
020 void relax(int v, int new_cost)
021 {
        cost[v] = min(cost[v], new_cost);
022
023 }
024
025 bool ford_bellman(int v)
026 {
027
        edge *e;
028
        int i, j;
029
0.30
        //inicjalizacja macierzy odległości
        for (i = 1; i <= n; ++i)</pre>
031
032
            cost[i] = INF;
033
        cost[v] = 0;
034
035
        //wykonanie n-1 iteracji po wszystkich krawędziach
        for (i = 1; i < n; ++i)
036
037
            for (j = 1; j \le n; ++j)
                for (e = graph[j]; e != NULL; e = e->next)
038
039
                     relax(e->v, cost[j] + e->cost);
040
041
        //sprawdzenie istnienia cyklu ujemnego
        for (j = 1; j \le n; ++j)
042
            for (e = graph[j]; e != NULL; e = e->next)
043
044
                 if (cost[e->v] > cost[j] + e->cost)
045
                     return false;
046
047
        return true;
048 }
```

Przykładowa implementacja #2

Powyższy algorytm można nieco przyspieszyć dokonując pewnej trywialnej obserwacji. Każdy obieg zewnętrznej pętli poprawia koszt osiągnięcia pewnego węzła, który albo już wcześniej mogliśmy osiągnąć, albo docieramy do niego po raz pierwszy (czyli $cost[u] == \infty$). W każdym obiegu możemy więc wydłużać znalezione ścieżki o jedną krawędź (bo nie dokonamy poprawienia dla $u \to v$ jeśli $cost[u] == cost[v] == \infty$). Unikając niepotrzebnych sprawdzeń można znacznie przyspieszyć praktyczne działanie tego algorytmu.

Podkreślając powyższą obserwację algorytm Forda–Bellmana zachowuje się podobnie do przeszukiwania wszerz — poprawienie kosztu osiągnięcia wierzchołka powoduje wrzucenie go do kolejki, z elementów której wypuszczamy nowe krawędzie próbując poprawić osiągalne wierzchołki.

Przed rzuceniem się do kodowania trzeba rozważyć istnienie cyklu ujemnego. Wystąpienie takiego zjawiska pozwala na poprawianie kosztów krawędzi w nieskończoność, co znaczy, że kolejka przeszukiwania wszerz nigdy nie zostanie opróżniona i algorytm nie zakończy działania. Z własności algorytmu Forda–Bellmana wynika, że zbudowanie ścieżki składającej się z większej liczby krawędzi niż |V-1| oznacza znalezienie cyklu ujemnego. Wystarczy więc dla każdego wierzchołka pamiętać ile krawędzi liczy sobie znaleziona dotychczasowa najkrótsza ścieżka i przerywać działanie algorytmu w odpowiednim momencie.

Podany kod korzysta z kolejki FIFO z górnym ograniczeniem na liczbę elementów (rozdział 5.1) oraz dodatkowej tablicy edge_cnt dla pamiętania liczby "poprawień" każdego wierzchołka. Dla złośliwie skonstruowanego grafu górne

ograniczenie może okazać się zbyt bujne na zmieszczenie całej kolejki w tablicy statycznej i może zmusić do skorzystania z kolejki cyklicznej lub kolejki wskaźnikowej (rozdział 5.3). Dozwolona jest bowiem sytuacja, w której jeden węzeł grafu trafia do kolejki kilka razy. Można sobie z tym radzić pamiętając w oddzielnej tablicy, czy dany wierzchółek, którego koszt udało się poprawić, znajduje się już w kolejce czy jeszcze nie i dodawać tylko w sytuacjach, gdy w kolejce go nie ma. Wtedy zawsze wystarczy kolejka cykliczna z górnym ograniczeniem elementów równym liczbie wierzchołków grafu.

```
001 const int INF = 1000000000; //10^9
002
003 struct edge {
004
        int v, cost;
005
        edge *next;
006 };
007
008 edge *graph[MAX]; //tablica list wskaźnikowych
009 int n;
010 int cost[MAX];
011 int edge_cnt[MAX];
012 bool in_queue[MAX]; //czy dany wierzchołek jest w kolejce?
013
014 //kolejka
015 int Q[MAX];
016 int head = 0, tail = 0;
017 int queue_front();
018 void queue_push(int);
019 bool queue_empty();
020
021 bool ford_bellman(int v)
022 {
023
        edge *e;
024
        int i, j;
025
        int cur;
026
027
        //inicjalizacja macierzy odległości i liczników długości ścieżki
028
        for (i = 1; i <= n; ++i) {</pre>
029
            cost[i] = INF;
030
            edge_cnt[i] = 0;
        }
0.31
032
        cost[v] = 0;
033
034
        //inicjalizacja kolejki wierzchołkiem początkowym
        queue_push(v);
035
036
        in_queue[v] = true;
037
        while (!queue_empty()) {
038
039
            cur = queue_front();
040
            in_queue[cur] = false;
            for (e = graph[cur]; e != NULL; e = e->next)
041
                if (cost[e->v] > cost[cur] + e->cost) {
042
043
                     edge_cnt[e->v] = edge_cnt[cur] + 1;
044
045
                     //czy mamy cykl ujemny?
046
                     if (edge_cnt[e->v] == n)
047
                         return false;
048
049
                     //jeśli nie, poprawiamy koszt
050
                     //i dorzucamy wierzchołek do kolejki
051
                     //o ile nie ma go w niej jeszcze
                     cost[e->v] = cost[cur] + e->cost;
052
053
                     if (!in_queue[e->v]) {
054
                         queue_push(e->v);
055
                         in_queue[e->v] = true;
```

```
056 }
057 }
058 }
059
060 return true;
061 }
```

9.2 Algorytm Dijkstry

Poprawne działanie algorytmu Dijkstry zapewnione jest tylko dla grafów o nieujemnych wagach na krawędziach. Faza inicjalizacji ustala wszystkie wierzchołki (poza początkowym) jako nieprzetworzone (nieodwiedzone), a ich koszt na ∞ . Krok algorytmu polega na wybraniu spośród nieprzetworzonych wierzchołków jednego o minimalnej wartości, następnie poprzez relaksację dokonuje się poprawy macierzy odległości dla wierzchołków sąsiadujących. Wybrany wierzchołek staje się przetworzony, algorytm wykonuje kolejną iterację, czyli wyszukuje minimalnego nieprzetworzonego itd. Kiedy nie można znaleźć wierzchołka jednocześnie nieprzetworzonego i osiągalnego (czyli jego $\cos t < \infty$), to wtedy wszystkie osiągalne wierzchołki zostały przetworzone i kończymy działanie.

Jeśli trzeba określić najkrótszą drogę od wierzchołka początkowego do jednego konkretnie określonego (będę go nazywał końcowym), a nie do wszystkich, to algorytm można zakończyć w momencie oznaczenia wierzchołka końcowego jako przetworzonego, ponieważ jego koszt w macierzy odległości na pewno nie zostanie poprawiony.

W pesymistycznym przypadku algorytm Dijkstry wykonuje |V|-1 kroków, w każdym z nich bada krawędzie wychodzące z aktualnie przetwarzanego wierzchołka, a więc każda krawędź badana jest tylko raz, co daje czas proporcjonalny do |E|. Trzeba pamiętać o tym, że po każdym kroku należy znaleźć nowy wierzchołek do przetworzenia, czyli wyszukać minimalny nieprzetworzony wierzchołek w macierzy odległości cost. Liniowe poszukiwanie minimum daje czas |V| dla każdej iteracji, czyli łącznie $|V|^2$. Ostateczny czas działania wynosi więc $\mathcal{O}(|E|+|V|^2)$.

Uważny czytelnik zapewne zauważy, że przecież czas wyszukiwania minimalnego wierzchołka można znacząco przyspieszyć korzystająć z kolejek priorytetowych opartych o kopce binarne (rozdziały 5.6 i 5.7), ale o tym później.

Przykładowa implementacja #1

Dany jest graf ważony reprezentowany za pomocą list wskaźnikowych. Funkcja $\mathtt{dijkstra}(v)$ oblicza macierz odległości \mathtt{cost} dla wierzchołka początkowego v. Tablica $\mathtt{visited}$ zawiera informację o nieprzetworzonych wierzchołkach, a funkcja pomocnicza $\mathtt{next_vertex}$ zwraca numer kolejnego wierzchołka do przetworzenia. Stała INF reprezentuje umowną nieskończoność. Wierzchołki grafu indeksowane są w zakresie [1, n].

```
001 const int INF = 1000000000; //10<sup>9</sup>
002
003 struct edge {
004
        int v, cost;
005
        edge *next;
006 };
007
008 edge *graph[MAX]; //tablica list wskaźnikowych
009 int n;
010 int cost[MAX];
011 bool visited[MAX];
012
013 int min(int a, int b)
014 {
        if (a < b)
015
016
            return a;
017
        return b;
018 }
019
020 void relax(int v, int new_cost)
021 {
022
        cost[v] = min(cost[v], new_cost);
023 }
024
025 //zwraca minimalny nieprzetworzony wierzchołek
026 //lub -1 jeśli taki nie istnieje
```

```
027 int next_vertex()
028 {
029
        int vertex = 1, i;
030
031
        for (i = 2; i <= n; ++i)
            if (!visited[i] && cost[i] < cost[vertex])</pre>
032
033
                 vertex = i;
034
035
        if (visited[vertex])
036
            vertex = -1;
037
        return vertex;
038 }
039
040 void dijkstra(int v)
041 {
042
        edge *e;
043
        int i;
044
        int cur;
045
        //inicjalizacja macierzy odległości
046
047
        //oraz tablicy visited
048
        for (i = 1; i <= n; ++i) {</pre>
049
            cost[i] = INF;
050
            visited[i] = false;
051
052
        cost[v] = 0;
053
054
        cur = v;
055
056
        //iteruj dopóki istnieją nieprzetworzone i osiągalne
057
        //wierzchołki; jeśli mamy określony wierzchołek
058
        //końcowy x, to można napisać while (cur != x)
        while (cur != -1) {
059
060
            visited[cur] = true;
            for (e = graph[cur]; e != NULL; e = e->next)
061
062
                 relax(e->v, cost[cur] + e->cost);
063
            cur = next_vertex();
        }
064
065 }
```

Przykładowa implementacja #2

Zbiór wierzchołków "kandydatów" do przetworzenia przechowujemy na modyfikowalnym kopcu binarnym z rozdziału 5.7. Funkcja next_vertex zostaje wobec tego zastąpiona przez heap_top, a relaksacja poza poprawą wartości w macierzy odległości cost dokonuje także modyfikacji na kopcu.

Ponieważ modyfikacja może pociągnąć konieczność przywrócenia własności kopca, czas poprawy wyniku pośredniego przy relaksacji wydłuża się z $\mathcal{O}(1)$ do $\mathcal{O}(\log |V|)$. Modyfikację wykonujemy najwyżej raz dla każdej krawędzi, co łącznie daje $\mathcal{O}(|E| \cdot \log |V|)$. Znaczącą poprawę zyskujemy na logarytmicznym wyszukiwaniu minimalnego wierzchołka do przetworzenia: mamy |V| operacji, każda w czasie $\mathcal{O}(\log |V|)$, co łącznie daje $\mathcal{O}(|V| \cdot \log |V|)$ zamiast wcześniejszego $|V|^2$. Ostateczna złożoność w tej implementacji wynosi $\mathcal{O}((|E| + |V|) \cdot \log |V|)$.

Z praktycznego punktu widzenia nie ma sensu wrzucać do kopca od razu wszystkich wierzchołków, lecz tylko te, które są osiągalne, tzn. $cost < \infty$. Chociaż nie zyskujemy na złożoności, otrzymujemy w istocie kolejną poprawę czasu działania, ponieważ utrzymujemy na kopcu jedynie ograniczony zbiór rzeczywistych kandydatów — im mniej, tym szybsze działanie kopca. W dodatku takie podejście eliminuje potrzebę istnienia tablicy visited.

```
001 const int INF = 1000000000; //10^9
002
003 //struktury i funkcje kopca
004 int heap[MAX], loc[MAX], ver[MAX];
005 int heap_size = 0;
```

```
006 int heap_top();
007 void heap_modify(int v, int x);
008 void heap_remove(int i);
009 bool heap_empty();
010
011 struct edge {
012
        int v, cost;
        edge *next;
013
014 };
015
016 edge *graph[MAX]; //tablica list wskaźnikowych
017 int n;
018 int cost[MAX];
020 void dijkstra(int v)
021 {
022
        edge *e;
023
        int i;
        int cur;
024
025
026
        //inicjalizacja macierzy odległości
027
        for (i = 1; i <= n; ++i)</pre>
028
            cost[i] = INF;
        cost[v] = 0;
029
030
031
        //inicjalizacja kopca
032
        heap_modify(v, cost[v]);
033
034
        //iteruj dopóki istnieją nieprzetworzone i osiągalne
035
        //wierzchołki; jeśli mamy określony wierzchołek
036
        //końcowy x, to można dopisać while (cur != x)
037
        while (!heap_empty()) {
            cur = heap_top();
038
039
            heap_remove(1);
040
041
            for (e = graph[cur]; e != NULL; e = e->next)
                if (cost[e->v] > cost[cur] + e->cost) {
042
                     cost[e->v] = cost[cur] + e->cost;
043
                    heap_modify(e->v, cost[e->v]);
044
                }
045
046
        }
047 }
```

Ford–Bellman → Dijkstra

Co się stanie, jeśli do grafu o wagach ujemnych zastosujemy algorytm Dijkstry oparty o kopiec binarny? Jeśli graf zawiera cykl ujemny, to uzyskamy pętlę nieskończoną i program nie zakończy swojego działania. Można się przed tym zabezpieczyć stosując zliczanie liczby krawędzi na scieżce podobnie, jak w implementacji algorytmu Forda–Bellmana na kolejce FIFO. Mając kolejkę priorytetową (kopiec) zamiast kolejki prostej czas wstawienia elementu zwiększa się z $\mathcal{O}(1)$ do $\mathcal{O}(\log n)$. Co wobec tego można zyskać?

Po pierwsze, mamy zagwarantowane zużycie pamięci na poziomie $\mathcal{O}(n)$, ponieważ w przeciwieństwie do kolejki prostej, każda poprawa kosztu dojścia do wierzchołka jest zmieniana w miejscu. Po drugie, wybieranie za każdym razem najtańszego wierzchołka do przetworzenia w znaczącej większości praktycznych przypadków spowoduje bardzo szybkie wyczerpanie najkrótszych ścieżek lub znalezienie cyklu ujemnego. Innymi słowy, algorytm Forda–Bellmana potencjalnie zakończy swoje działanie po zdecydowanie mniejszej liczbie faz, niż zaimplementowany na bazie kolejki prostej.

9.3 Algorytm Floyda–Warshalla

Ponieważ obliczamy najkrótsze ścieżki pomiędzy wszystkimi parami wierzchołków, macierz odległości zmieniamy z liniowej na kwadratowa. Początkowo ustalamy wszystkie jej pola na ∞ , po czym poprawiamy nieskończoności w indeksach,

które odpowiadają istniejącym w grafie krawędziom, tzn. jeśli istnieje krawędź $u \to v$ o wadze w, to zapisujemy cost[u][v] = w. W większości przypadków można bezpiecznie przyjąć, że dla każdego wierzchołka v przypisujemy cost[v][v] = 0. Taka konstrukcja jest niemal tym samym, co macierz sąsiedztwa z rozdziału 7.1.

Dalsze poprawianie macierzy odległości odbywa się poprzez kolejne relaksacje: dla każdej ścieżki $u \leadsto v$ sprawdzamy czy nie tańsze okazuje się pokonanie drogi $u \leadsto w$, a potem $w \leadsto v$ dla pewnego wierzchołka w. Jeśli tak, to poprawiamy minimalny koszt $\texttt{cost}[\mathtt{u}][\mathtt{v}] = \texttt{cost}[\mathtt{u}][\mathtt{w}] + \texttt{cost}[\mathtt{w}][\mathtt{v}]$.

Sens algorytmu jest następujący. Wykonujemy |V| iteracji, polegających na znalezieniu najkrótszych ścieżek pomiędzy każdą parą wierzchołków. W k-tej iteracji obliczamy najkrótsze ścieżki, korzystając z wierzchołków pośrednich o numerach od 1 do k. Tzn. jeśli obliczamy najkrótszą ścieżkę z u do v, to pośrednio możemy przechodzić tylko przez wierzchołki o numerach nie większych od k. W kolejnej iteracji dodajemy kolejny wierzchołek do dozwolonego zbioru, co łatwo pozwala zaktualizować najkrótsze ścieżki: skoro dodajemy nowy węzeł k, to najkrótsza ścieżka od u do v albo pozostaje bez zmian, albo pojawiła się nowa, lepsza (krótsza) ścieżka, która korzysta z wierzchołka k. Sprawdzamy zatem, czy ścieżka $u \leadsto k \leadsto v$ jest tańsza od wcześniej obliczonej $u \leadsto v$ nieprzechodzącej przez k (bo ten wierzchołek nie był jeszcze "dozwolony").

Dla każdego wierzchołka pośredniego w próbujemy poprawić koszt każdej ścieżki pomiędzy dowolną parą wierzchołków, więc złożoność obliczeniowa wynosi $\mathcal{O}(|V|^3)$. Pamiętanie kwadratowej macierzy odległości wymusza złożoność pamięciową $\mathcal{O}(|V|^2)$. Z tego powodu algorytm można stosować tylko dla dość małych grafów (kilkaset wierzchołków, patrz też 7.1). Potencjalnie odstraszająca złożoność obliczeniowa jest nieco rekompensowana przez bardzo mały koszt przeprowadzenia pojedynczej operacji.

Przykładowa implementacja

Funkcja floyd_warshall oblicza kwadratową macierz odległości cost dla dowolnego grafu. Algorytm uznaje, że macierz jest zainicjalizowana adekwatnymi wagami i nie przeprowadza inicjalizacji komórek na ∞ . Wierzchołki grafu indeksowane są w zakresie [1, n].

```
001 int cost[MAX][MAX];
002 int n;
003
004 int min(int a, int b)
005 {
006
        if (a < b)
007
            return a;
800
        return b;
009 }
010
011 void relax(int u, int v, int w)
012 {
        cost[u][v] = min(cost[u][v], cost[u][w] + cost[w][v]);
013
014 }
015
016 void floyd_warshall()
017 {
018
        int i, j, k;
019
        for (k = 1; k \le n; ++k)
020
            for (i = 1; i <= n; ++i)</pre>
021
                 for (j = 1; j \le n; ++j)
022
                     relax(i, j, k);
023
024 }
```

9.4 Najkrótsze ścieżki w DAGach

Znajdowanie najkrótszych ścieżek w acyklicznych grafach skierowanych ma dużo wspólnego z algorytmem sortowania topologicznego. Korzystając z przedstawionego w rozdziale 8.5 schematu obliczania rozwiązań różnych zagadnień w takich grafach możemy analogicznie obliczyć najkrótsze ścieżki. W zasadzie rozwiązywaliśmy tam już niemal identyczny problem – zamiast najkrótszych ścieżek z określonego miejsca szukaliśmy najdłuższej ścieżki w całym grafie, przy czym tam był to graf jednostkowy, a tutaj poradzimy sobie z ważonym (żadna różnica). Tym niemniej można bez problemu zastosować takie samo rozwiązanie.

Oznaczmy $cost_s(v)$ długość najkrótszej ścieżki $s \leadsto v$. Jeśli nie istnieje żadna ścieżka z s do v, to przyjmujemy $cost_s(v) = \infty$. Przyjmijmy, że dla pewnego węzła v mamy w grafie zbiór poprzedników $\{u_1, u_2, \ldots, u_k\}$ i znamy dla nich $cost_v$. Wtedy możemy wziąć takie u_i , że $cost_s(u_i) + |u_i \to v|$ jest minimalne.

Korzystając z sortowania topologicznego możemy znaleźć w czasie liniowym odpowiedni porządek przeglądania wierzchołków. Potem, gdy obliczamy najkrótsze ścieżki, każdą krawędź przeglądamy dokładnie raz (relaksacja), co nie zwiększa złożoności czasowej algorytmu.

Przykładowa implementacja

Mamy n-wierzchołkowy graf oparty o listy wskaźnikowe oraz policzone uprzednio stopnie wchodzące dla każdego węzła (tablica indeg). Funkcja shortest_paths_dag oblicza najkrótsze ścieżki z wierzchołka s przekazanego w argumencie do wszystkich pozostałych i zapisuje te wartości do tablicy cost. Jeśli nie istnieje ścieżka $s \rightsquigarrow v$, to cost $[v] = \infty$. Wierzchołki grafu przeglądane są w porządku topologicznym. Warto zauważyć, że zainicjowanie macierzy odległości dla wszystkich węzłów poza s wartością ∞ automatycznie radzi sobie z wierzchołkami "powyżej" s w grafie. Dopiero gdy porządek topologiczny osiągnie s (mamy cost [s] = 0), relaksacja zacznie poprawiać wartości w macierzy odległości.

```
001 //kolejka
002 int Q[MAX];
003 int head = 0, tail = 0;
004 int queue_front();
005 void queue_push(int);
006 bool queue_empty();
007
008 const int INF = 10000000000; //10^9
009
010 struct edge {
011
            int v, cost;
012
            edge *next;
013 };
014
015 edge *graph[MAX]; //tablica list wskaźnikowych
016 int n;
017 int indeg[MAX], cost[MAX];
018
019 int min(int a, int b)
020 {
021
        if (a < b)
022
            return a;
023
        return b;
024 }
025
026 void shortest_paths_dag(int s)
027 {
028
        int i, cur;
029
        for (i = 1; i <= n; ++i) {</pre>
030
            cost[i] = INF;
            if (indeg[i] == 0)
031
032
                queue_push(i);
        }
033
034
        cost[s] = 0;
035
036
        while (!queue_empty()) {
037
            cur = queue_front();
038
            for (e = graph[cur]; e != NULL; e = e->next) {
039
                cost[e->v] = min(cost[e->v], cost[cur] + e->cost); //relaksacja
                 --indeg[e->v];
040
                if (indeg[e->v] == 0)
041
042
                     queue_push(e->v);
043
            }
        }
044
```

045 }

9.5 Konstrukcja najkrótszych ścieżek

Czasami zachodzi potrzeba poznania dokładnego układu najkrótszej ścieżki celem np. usunięcia jej z grafu albo podania jako wyniku². W tym celu wystarczy zmodyfikować nieco krok relaksacji: jeśli macierz odległości zostaje poprawiona, wtedy podmieniamy wpis w pomocniczej tablicy from, służącej do zapamiętywania z którego wierzchołka poprawiliśmy ścieżkę. Czyli jeśli okaże się, że przeprowadzamy relaksację z wierzchołka 2 i poprawiliśmy macierz odległości dla wierzchołka 5, to wtedy zapisujemy from[5] = 2. Odtworzenie ścieżki łatwo wtedy przeprowadzić od wierzchołka końcowego.

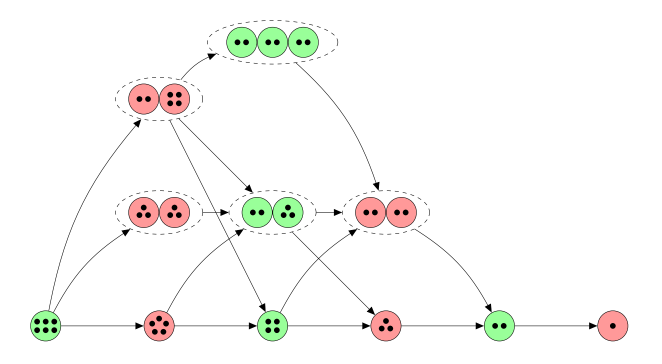
Przykładowa implementacja

Funkcja $construct_path(v)$ zapisuje do stosu S (patrz rozdział 5.4) ścieżkę od wierzchołka końcowego v do wierzchołka początkowego. Założeniem algorytmu jest zainicjalizowanie tablicy from zerami, co umożliwia wykrycie dotarcia do początku. Ścieżka zapisywana jest w kolejności odwrotnej do rzeczywistego kierunku przejścia, dlatego użyty został stos zamiast kolejki — zdejmowanie elementów w sposób właściwy dla kolejki LIFO przywróci właściwy porządek przechodzonych wierzchołków.

```
001 //stos
002 int S[MAX], height = 0;
003 void stack_push(int x);
005 int from[MAX];
006
007 void construct_path(int v)
800
009
        int cur = v;
010
        while (cur != 0) {
011
012
            stack_push(cur);
            cur = from[cur];
013
        }
014
015 }
```

 $^{^2}$ Nikt nie powiedział, że twórcy zadań nie mogą być sadystami

Część IV Kombinatoryczna teoria gier



Ten rozdział jest nieco bardziej teoretyczny od wcześniejszych. Raczej mało będzie tutaj przykładowych kodów źródłowych, ale przedstawiane algorytmy nie powinny sprawić problemów implementacyjnych. Rozpatrywane tutaj gry są relatywnie prostymi grami bezstronnymi. W takich zadaniach na ogół należy sprawdzić, czy dla określonego gracza istnieje strategia wygrywająca, czyli taki zestaw posunięć, dzięki którym zawsze można wygrać, niezależnie od ruchów przeciwnika.

Zdecydowania większość rozpatrywanych gier określa istnienie dwóch graczy, którzy wykonują ruchy naprzemiennie. Wynika to m.in. z faktu, że wyznaczenie strategii wygrywającej dla gry o większej liczbie graczy często jest niemożliwe.

Aby swobodnie poruszać się w temacie, należy jasno określić kilka podstawowych pojęć. *Pozycja przegrywająca* to taki stan gry, w którym gracz, który ma teraz ruch albo od razu przegrywa (np. szach-mat), albo nie może zrobić niczego, aby zapobiec swojej przegranej w dalszej (nawet bardzo odległej) części gry. Dzięki takiej definicji *pozycję wygrywającą* można określić indukcyjnie względem pozycji przegrywającej, tzn. dana pozycja jest wygrywająca, jeśli możemy z niej zrobić ruch na przynajmniej jedną pozycję przegrywającą. Wtedy pozycją przegrywającą jest taki stan gry, z którego wszystkie dozwolone ruchy prowadzą na pozycje wygrywające.

Taka definicja wynika intuicyjnie z przebiegu samej gry — gracz A, który gra optymalnie próbuje spychać przeciwnika do pozycji przegrywającej. Ponieważ pozycja przegrywająca (jeśli nie kończy jeszcze gry) z powyższej definicji zawsze przemieszcza stan gry do pozycji wygrywającej, więc po ruchu gracza B ponownie gracz A może wykonać ruch, który zmieni stan na przegrywający. Dlatego właśnie pozycja jest wygrywająca wtedy i tylko wtedy, gdy można wykonać przynajmniej jeden ruch sprowadzający na pozycję przegrywającą.

10 Gry bezstronne

W dużym uproszczeniu gry bezstronne to takie gry, w których każdy z graczy może wykonywać ten sam zestaw ruchów i po wykonaniu posunięcia przez określonego gracza nie można rozpoznać kto dokonał zmiany stanu gry. Go, szachy ani warcaby nie są grami bezstronnymi, ponieważ jeden gracz kontroluje tylko czarne kamienie (figury), drugi tylko białe, więc po każdym ruchu widać który z graczy zadziałał.

Aby sprawdzić które pozycje są wygrywające wystarczy skorzystać z definicji i przeszukać stany gry "od końca". Dla każdej pozycji przegrywającej (początkowo wiemy, że przegrywający jest tylko sam koniec gry) badamy, z jakich innych pozycji możemy osiągnąć ten stan w jednym ruchu i właśnie te stany oznaczamy jako wygrywające (ponieważ z nich możemy zrzucić przeciwnika do przegrywającej, jak w definicji).

10.1 Przykład — gra Fibonacciego

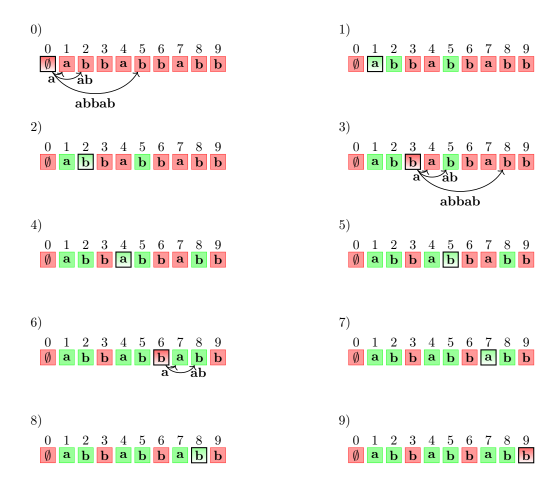
Dany jest ciąg znaków 'a' i 'b' o określonej długości n. Dwóch graczy na przemian odcina po jednym słowie Fibonacciego z prawej strony ciągu. Przegrywa gracz, który nie może wykonać ruchu. Czy gracz rozpoczynający grę ma strategię wygrywającą dla określonego na wejściu ciągu?

Słowa Fibonacciego określamy podobnie do liczb Fibonacciego:

- $S_1 = a$
- $S_2 = b$
- $\bullet \ S_3 = S_1 + S_2 = ab$
- $S_4 = S_2 + S_3 = bab$
- . . .

Czyli np. dla danego ciagu abababab możemy odciać:

- S_2 otrzymując abababa
- S_3 otrzymując ababab
- S₄ otrzymując ababa



Tablica 10.1: Sprawdzanie pozycji wygrywających w grze Fibonnaciego. Jak widać gracz rozpoczynający nie ma strategii wygrywającej.

Jak łatwo zauważyć jedyną końcową pozycją przegrywającą jest pusty ciąg. Pozycji końcowych mogłoby być więcej, gdyby niektóre ze słów Fibonacciego nie były dostępne, np. brak S_1 uniemożliwiłby ruch w ciągu składającym się tylko ze znaków \mathbf{a} .

Początkowo wszystkie niekońcowe stany gry oznaczamy jako przegrywające. Takich stanów mamy dokładnie tyle, ile wynosi długość zadanego ciągu. Wynika to wprost z warunków gry — odcinać można słowa tylko z prawej strony ciągu, więc stan o numerze i będzie oznaczał podciąg składający się z pierwszych i znaków ciągu wejściowego; wtedy stan 0 oznacza podciąg pusty, a stan n to ciąg wejściowy przed dokonaniem jakichkolwiek ruchów.

Aby stwierdzić, czy gracz rozpoczynający zawsze może wygrać, należy dowiedzieć się czy stan n jest pozycją wygrywającą. Algorytm rozwiązujący ten problem przebiega wszystkie stany gry od 0 do n-1 wykonując następujące operacje:

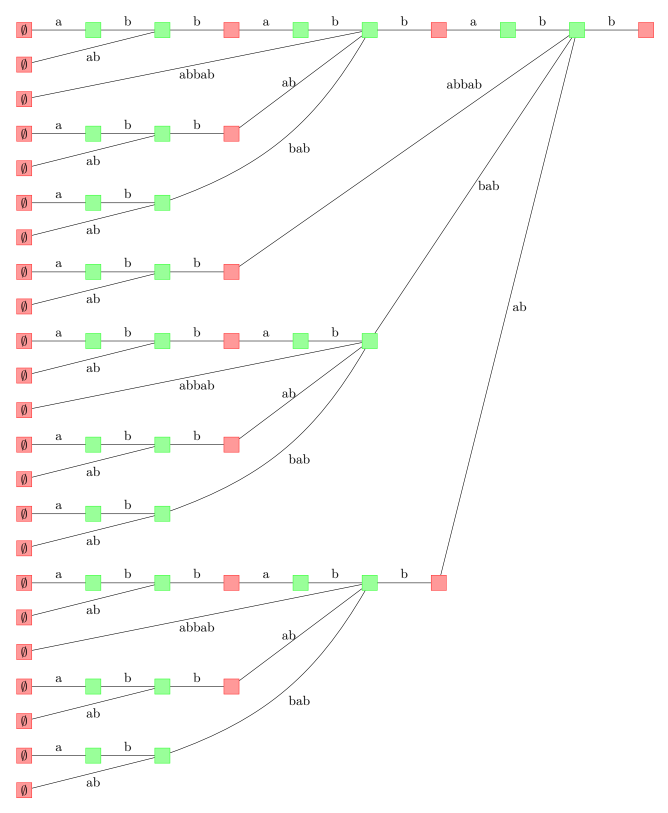
- 1. jeśli aktualny stan jest wygrywający, nie rób niczego;
- 2. w przeciwnym wypadku oznacz wszystkie stany, z których można osiągnąć stan aktualny w jednym ruchu jako wygrywające.

Przebieg algorytmu dla przykładowego ciągu znajduje się w tab. 10.1. Pełne drzewo gry (wszystkie możliwe ruchy) pokazane jest na rys. 10.1. Warto zauważyć, że pozycja raz oznaczona jako wygrana nie zmieni nigdy swojego stanu, więc można przerwać działanie algorytmu w momencie wyliczenia wygrywającego stanu końcowego.

10.2 Wiele gier jednocześnie

Na stole znajduje się pewna liczba kamieni pogrupowanych w stosy. Stosy mogą się od siebie bardzo różnić licznością. Legalny ruch polega na wybraniu niepustego stosu i zabraniu z niego dowolnej (ale koniecznie niezerowej) liczby kamieni. Przegrywa ten gracz, który nie może wykonać legalnego ruchu — na żadnym ze stosów nie ma kamieni do zabrania.

Niektórzy zapewne poznają powyższy opis — jest to gra Nim. Na jej podstawie przedstawię ogólny schemat sprawdzania istnienia strategii wygrywającej dla wielu gier jednocześnie. Dlaczego dla wielu? Ponieważ każdy stos kamieni



Rysunek 10.1: Pełne drzewo przykładowej gry Fibonnaciego.

and	0	1	or	0	1		xor	0	1
0	0	0	0	0	1		0	0	1
1	0	1	1	1	1	•	1	1	0

Tablica 10.2: Schemat działania alternatywy wykluczającej, porównanie z innymi operacjami logicznymi.

rozpatrujemy jako oddzielną grę, których dopiero połączenie na pewnych ściśle określonych zasadach da pełną informację o istnieniu (lub nie) strategii wygrywającej dla całej gry.

Zacznijmy od trywialnych przypadków. Jeśli w grze istnieje dokładnie jeden stos o dowolnej liczności n, to gracz rozpoczynający ma strategię wygrywającą — po prostu zabiera wszystkie kamienie. Jeśli gra składa się z dokładnie dwóch stosów o takich samych licznościach, to wtedy gracz rozpoczynający nie ma strategii wygrywającej. Strategia gracza drugiego polega wtedy na kopiowaniu ruchów przeciwnika. Prędzej czy później jeden ze stosów wyzeruje się, wtedy gracz drugi także wyzeruje pozostały stos i gracz pierwszy przegrywa.

Dokładnie odwrotny przebieg gry zachodzi dla dwóch stosów o różnych licznościach. Pierwszy gracz zabiera tyle kamieni z liczniejszego stosu, aby wyrównać ich stan i mamy dokładnie taką sytuację jak wyżej.

Pozornie niczego nam to nie daje, bo "zadaniowa" gra odbywa się często na setkach tysięcy stosów jednocześnie. Na szczęście dwaj panowie, Sprague i Grundy, opracowali (niezależnie od siebie) pewną metodę "wyliczania" gier bezstronnych.

Każdą grę bezstronną (także taką pojedynczą, jak np. stos kamieni w grze Nim) można przedstawić za pomocą pewnej liczby naturalnej, nazywanej dalej nimber. Nimber dwóch gier bezstronnych równa się operacji bitowej xor (oznaczanej dalej symbolem \oplus) na ich nimberach, tzn. niech N_1 , N_2 będą nimberami pewnych podgier. Jeśli chcemy policzyć nimber całej gry, to obliczamy $N_1 \oplus N_2$. Nimbery pozycji przegrywających (w tym stanów końcowych) są równe 0.

Małe przypomnienie z elementarnej logiki: \oplus , czyli alternatywa wykluczająca (albo–albo) pomiędzy dwoma wartościami logicznymi zwraca prawdę tylko wtedy, gdy dokładnie jedna z nich jest prawdziwa (patrz tabela 10.2). W naszym przypadku nie chodzi o operację zwracającą wartość logiczną (prawda–fałsz), ale o operację bitową działającą na liczbach całkowitych w systemie dwójkowym. Przykład działania w tab. 10.3.

Kilka właściwości alternatywy wykluczającej:

- $a \oplus b = b \oplus a$
- $(a \oplus b) \oplus c = a \oplus (b \oplus c)$
- $a \oplus a = 0$
- $a \oplus 0 = a$

Z powyższych równań wprost wynika, że jeśli chcemy obliczyć nimber całej gry poprzez xorowanie nimberów jej składowych, to kolejność wykonywania działań jest całkowicie nieistotna.

Na razie wiemy jak składać mniejsze gry w większe, ale jeszcze nie potrafimy obliczać nimberów dla mniejszych gier. Zacznijmy od definicji pewnej przydatnej funkcji:

$$\max(X) = \min\{x \colon x \notin X\}$$

gdzie X jest pewnym skończonym zbiorem liczb naturalnych. Mniej formalnie: funkcja mex ($minimal\ excluded$) użyta na pewnym zbiorze zwróci najmniejszy element **nie występujący** w nim. Zastosowanie do zbioru pustego zwraca w wyniku zero. Jak zwykle kilka przykładów:

- $X = \{0, 1, 3\} \max(X) = 2$
- $X = \{1, 3, 4\} \max(X) = 0$
- $X = \{0, 1, 2, 3, 4\} \max(X) = 5$

Jeszcze jedna kluczowa definicja: weźmy sobie pewien stan gry G, a stany osiągalne ze stanu G to zbiór stanów gier $\{G'_1, G'_2, \ldots, G'_n\}$, do których można trafić wykonując **dokładnie jeden** legalny ruch w grze. Przy założeniu, że pozycja końcowa w grze ma nimber równy 0, to nimber dowolnego niekońcowego stanu gry wyraża się wzorem

$$nimber(G) = \max(\{nimber(G'_1), nimber(G'_2), \dots, nimber(G'_n)\})$$

Wróćmy do gry Nim, rozpatrując nimbery pojedynczej sterty kamieni. Istnieje tylko jedna pozycja końcowa G_0 (stos pusty), której nimber ustawiamy na 0. Weźmy sobie stos kamieni o pewnej liczności $n \geq 1$. Ponieważ można wziąć dowolną liczbę kamieni z jednego stosu, to możemy osiągnąć każdy stan "wcześniejszy". Czyli:

• $nimber(G_0) = 0$

Tablica 10.3: $12 \oplus 5 = 9$

- $nimber(G_1) = mex(\{nimber(G_0)\}) = mex(\{0\}) = 1$
- $nimber(G_2) = mex(\{nimber(G_0), nimber(G_1)\}) = mex(\{0, 1\}) = 2$
- $nimber(G_3) = \ldots = mex(\{0, 1, 2\}) = 3$
- ...
- $nimber(G_n) = \ldots = mex(\{0, 1, 2, \ldots, n-1\}) = n$

Jak widać nimber każdego stosu równa się jego liczności, więc nimber całej gry to xor po licznościach stosów. Pozostaje jeszcze poznać kiedy istnieje strategia wygrywająca, ale tak naprawdę już to wiemy:

Twierdzenie. W grze bezstronnej G istnieje strategia wygrywająca \iff nimber $(G) \neq 0$.

Procedura obliczania nimberów za pomocą funkcji mex oraz składanie mniejszych gier w większe poprzez \oplus są tak zdefiniowane, aby **każdy** ruch ze stanu przegrywającego (nimber=0) powodował przejście do stanu wygrywającego (nimber>0) oraz żeby z dowolnego stanu wygrywającego dało się wykonać ruch do stanu przegrywającego (czyli wyzerować nimber). Jest to uogólnienie zasady o stanach wygrywających i przegrywających, podanej na początku rozdziału.

Użycie operacji *xor* można uzasadnić w ten sposób: jeśli jesteśmy w stanie o zerowym nimberze, to jakiegokolwiek ruchu byśmy nie wykonali, zawsze zmienimy przynajmniej jeden bit w sumie wszystkich gier, czyli przemieścimy się z nimbera zerowego do niezerowego. Zarazem wtedy możemy zrobić ruch w taki sposób, aby sprowadzić przeciwnika z powrotem do nimbera zerowego. Dociekliwi Czytelnicy bez problemu znajdą dokładny dowód tego stwierdzenia w literaturze.

Spróbujmy teraz odrobinę zmienić zasady. Zmodyfikujmy grę Nim nakładając pewne ograniczenia na dozwoloną liczbę zabieranych w jednym ruchu kamieni. Teraz zróbmy tak, że w jednym ruchu można wziąć co najwyżej k kamieni. Dla przykładu weźmy k=3. Rozkład nimberów dla poszczególnych stanów gry przebiega następująco:

- $nimber(G_0) = 0$
- $nimber(G_1) = mex(\{nimber(G_0)\}) = mex(\{0\}) = 1$
- $nimber(G_2) = mex(\{nimber(G_0), nimber(G_1)\}) = mex(\{0, 1\}) = 2$
- $nimber(G_3) = \ldots = mex(\{0, 1, 2\}) = 3$
- $nimber(G_4) = \ldots = mex(\{1, 2, 3\}) = 0$
- $nimber(G_5) = \ldots = mex(\{0, 2, 3\}) = 1$
- $nimber(G_6) = \ldots = mex(\{0, 1, 3\}) = 2$
- $nimber(G_7) = \ldots = mex(\{0, 1, 2\}) = 3$
- $nimber(G_8) = \ldots = mex(\{1, 2, 3\}) = 0$
- . . .

Ograniczenie spowodowało, że dla każdej gry G_n , $n \ge 3$ jej zbiór stanów osiągalnych zamyka się w trzech innych: $\{G_{n-3}, G_{n-2}, G_{n-1}\}$. Efekt: widoczna powyżej cykliczna powtarzalność nimberów i w konsekwencji banalny sposób obliczania ich wartości:

$$nimber(G_n) = n \mod 4$$

Lub bardziej ogólnie, dla dowolnego k

$$nimber(G_n) = n \mod (k+1)$$

To jeszcze też było proste. Powiedzmy, że teraz możemy brać tylko liczby pierwsze: 2 kamienie, 3 kamienie, 5 kamieni itd. Najbardziej widoczną konsekwencją jest rozszerzenie zbioru stanów przegrywających — nie można wziąć dokładnie jednego kamienia, więc stan G_1 także staje się końcowym. Czyli:

n	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
$nimber(G_n)$	0	0	1	1	2	2	3	3	4	0	0	1	1	2	2

Tablica 10.4: Gra Nim na liczbach pierwszych.

- $nimber(G_0) = nimber(G_1) = 0$
- $nimber(G_2) = mex(\{nimber(G_0)\}) = mex(\{0\}) = 1$
- $nimber(G_3) = mex(\{nimber(G_0), nimber(G_1)\}) = mex(\{0\}) = 1$
- $nimber(G_4) = mex(\{nimber(G_1), nimber(G_2)\}) = mex(\{0, 1\}) = 2$

• ...

To już nie jest tak proste. Z powodu bardzo specyficznego dozwolonego zbioru ruchów nie jest znana regularność (chociaż na pierwszy rzut oka może się wydawać coś innego, patrz tab. 10.4) pozwalająca na liczenie nimberów stosów kamieni w czasie stałym, tak jak można było w powyższych przypadkach. Skonstruowana w ten sposób gra Nim wymusza "siłowe" obliczanie nimberów, bez żadnych szczególnie sprytnych kruczków pozwalających na pójście skrótem.

10.3 Rozbijanie gier na mniejsze

Rozpatrzmy wariant gry Nim, w której legalnym ruchem jest rozbicie stosu kamieni na dwa niepuste stosy¹. Z tego oczywiście wynika, że stan G_1 jest przegrywający i G_2 wygrywający. G_3 jest przegrywający, bo rozbija się na wygrywający stos G_2 oraz stos G_1 , z którym niczego nie da się zrobić. Można jeszcze na palcach rozważyć kilka gier, np. G_4 jest wygrywające, bo możemy zrobić rozbicie na dwie gry G_2 . Dwie takie same gry przypominają sytuację o dwóch jednakowo licznych stosach kamieni z początku rozdziału – jeden z graczy kopiuje ruchy drugiego aż do końca gry.

Takie rozważania jednak bardzo szybko staną się trudne do kontynuowania ze względu na szybko rosnący rozmiar drzewa gry. W dodatku co się będzie działo, jeśli skomplikujemy odrobinę zasady gry, na przykład zażądamy, aby legalnym ruchem było rozbicie wybranego stosu kamieni na pięć różnolicznych stosów? Potrzebujemy sensownie prostego mechanizmu wyliczania nimberów dla takich gier.

W naszym przypadku jeden ruch polega na usunięciu wybranej gry i wstawieniu na jej miejscu dwóch mniejszych gier. One zupełnie niezależnie od siebie mogą rozbijać się na kolejne, gwałtownie zwiększając liczbę indywidualnych gier, z którymi mamy do czynienia. Aby nie mnożyć bytów ponad potrzebę, chcielibyśmy policzyć nimbery dla stosów kamieni w jakiś sensownie unikający zbyt wielu "rozbić" sposób.

Tak naprawdę mamy już wszystkie narzędzia, aby poradzić sobie z wyliczaniem nimberów dla rozpadających się gier. Załóżmy, że mamy grę G, którą rozbijamy w jednym ruchu na zbiór gier $\{G'_1, G'_2, \ldots, G'_k\}$. Z poprzedniego rozdziału wiadomo, że nimber "dużej" gry składającej się z wielu małych jest równy xorowi nimberów małych gier. Możemy zatem uznać, że nowopowstały zbiór gier jest jedną dużą grą H i obliczyć jej nimber:

$$nimber(H) = nimber(G'_1) \oplus nimber(G'_2) \oplus \ldots \oplus nimber(G'_k)$$

Zatem o ile znamy już nimbery tych mniejszych gier, możemy obliczyć nimber wyjściowej gry G (w standardowej drodze użycia funkcji mex do zbioru nimberów stanów gier osiągalnych z G).

Na rysunku 10.2 dokładnie pokazano proces obliczania nimberów dla stosów kamieni o coraz większych licznościach. Na podstawie tych kilku przykładów może się wydawać, że nimber w tej grze jest zawsze 1 dla stosów o parzystej liczbie kamieni i zawsze 0 dla stosów o nieparzystej kamieni, można się jednak łatwo przekonać o nieprawdziwości tej tezy, obliczając nimber dla gry o 9 kamieniach.

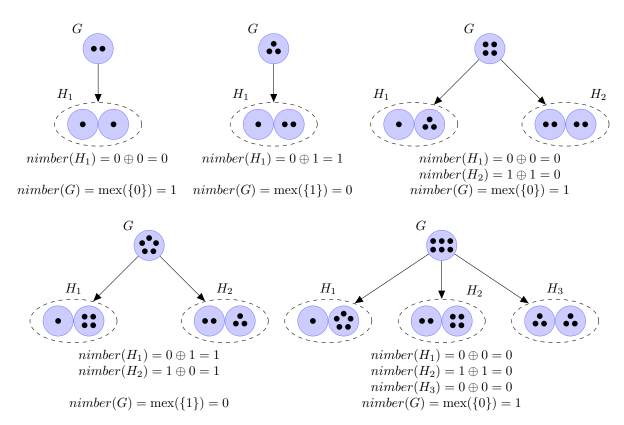
Zadanie związane bezpośrednio z ideą rozbijania gier pojawiło się na I etapie VII Olimpiady Informatycznej i nazywało się Paski.

10.4 Schodkowy Nim

Tym razem stosy kamieni ustawione są na schodkach ponumerowanych od 1 do pewnej liczby n. Niektóre schodki mogą być puste. Ruch polega na wybraniu schodka k z niezerową liczbą kamieni oraz przeniesieniu wybranej ich liczby na schodek k-1. Kamienie zabrane ze schodka pierwszego wypadają z gry. Standardowo gracz, który nie może zrobić ruchu, przegrywa. Żeby nie skatować do reszty własnej klawiatury i cierpliwości Czytelnika, od teraz "schodek i-ty" będę w skrócie oznaczał S_i .

Na pierwszy rzut oka nie bardzo wiadomo jak analizować taką grę. Widać oczywiście, że gra, w której wszystkie kamienie znajdują się na S_1 jest wygraną gracza rozpoczynającego (gracza A), który po prostu usunie w jednym ruchu

¹Jest to gra bardzo podobna do gry Grundy'ego, w której istnieje dodatkowe wymaganie, aby nowe stosy były różnoliczne.



Rysunek 10.2: Rozbijanie stosów kamieni.

wszystkie kamienie z gry. Natomiast jeśli wszystkie kamienie są w S_2 , to A zawsze przegra – każdy jego ruch będzie polegał na przeniesieniu pewnej liczby kamieni z S_2 do S_1 , co z kolei będzie kontrowane przez gracza drugiego (gracza B) przeniesieniem wszystkich kamieni (czyli tak naprawdę tej samej liczby, ile przemieścił pierwszy gracz) z S_1 do S_0 .

Co ciekawe, analogiczne rozumowanie można przeprowadzić dla dowolnego S_i : jeśli i jest nieparzyste, to A zawsze wygrywa. Optymalna strategia gracza A będzie polegała na przeniesieniu wszystkich kamieni o stopień niżej. Jeśli B w swoim ruchu przełoży wszystkie kamienie z S_{i-1} do S_{i-2} , to mamy tak naprawdę sytuację wyjściową, przemieszczoną dwa stopnie niżej. Jeśli natomiast B przełoży jedynie część kamieni, to my od razu ten nowopowstały stos przemieszczamy znowu w całości na stopień poniżej. Zauważmy pewną ciekawą prawidłowość: każdy ruch gracza A doprowadza do stanu, w którym wszystkie kamienie znajdują się na stopniach o parzystym numerze. Wtedy B musi przynajmniej jeden kamień przemieścić do stopnia o numerze nieparzystym i koło się zamyka.

Powyższa reguła radzenia sobie z pojedynczym stosem wystarczy na dokonanie gwałtownego skoku z gry o jednym stosie do gier o wielu stosach. Stosy umieszczone na schodkach o numerach parzystych są całkowicie nieistotne – każdy ruch przemieszczający pewną liczbę kamieni z S_{2i} do S_{2i-1} możemy natychmiast skontrować przemieszczając tyle samo kamieni z S_{2i-1} do S_{2i-2} . Możemy zatem sprowadzić schodkową wersję Nim do zwykłego Nim, biorąc jedynie stosy kamieni znajdujące się na stopniach o nieparzystych numerach i zapominając o wszystkich pozostałych.

Zasada schodkowego Nim pojawia się czasami w mało spodziewanych miejscach. Na przykład w zadaniu *Kamyki* z I etapu XVI Olimpiady Informatycznej dośc wyraźnie widać co się święci, ale w bardzo ciekawym zadaniu *Gra* z I etapu XI Olimpiady Informatycznej już zdecydowanie mniej.

10.5 Więcej niż jeden ruch

Rozważmy teraz wariację Nim, w której możemy zabrać dowolną liczbę kamieni z **co najwyżej** k różnych stosów (ale zawsze musimy z przynajmniej jednego). Jest to odmiana wymyślona i przeanalizowana przez Eliakima Moore'a, przez co nazywana jest często $Nimem\ Moore'a$. Alternatywnie można przedstawić reguły jako "każdy gracz może wykonać co najwyżej k pojedynczych ruchów" – takie przedstawienie problemu może być przydatne w przypadku mieszania ze sobą różnych gier.

Będziemy potrzebowali pewnego uogólnienia operacji \oplus . Do tej pory uznawaliśmy xor za operację logiczną alboalbo, którą stosowaliśmy do bitów liczb binarnych, otrzymując w ten sposób inne liczby. Można jednak dokonać definicji w efekcie równoważnej: \oplus jest operacją dodawania bez przeniesienia w bazie dwójkowej. Tzn. jeśli xorujemy kilka liczb, to zapisujemy je jako binarne ciągi i dodajemy szkolną metodą "w słupku" z jedyną różnicą w postaci pominięcia przeniesienia "przekręconych" wartości bitowych (tab. 10.5). Określmy zatem działanie \oplus_n jako operację bitowego dodawania bez przeniesienia w bazie n – wedle tej notacji do tej pory używaliśmy operacji \oplus_2 .

	1	1		1							
		1	0	0	1			1	0	0	1
			1	0	1				1	0	1
+		1	1	0	1		\oplus	1	1	0	1
	1	1	0	1	1	•		0	0	0	1

Tablica 10.5: 9+5+13=27 (przeniesienie zaznaczone na czerwono u góry), $9\oplus 5\oplus 13=1$

Chcemy nieformalnie pokazać, że w grze, w której możemy zabrać dowolną liczbę kamieni z co najwyżej k stosów (w każdym stosie niezależnie od pozostałych) stan $G = \{G_1, G_2, \ldots, G_n\}$ jest przegrywający wtedy i tylko wtedy, gdy $nimber(G_1) \oplus_k nimber(G_2) \oplus_k \ldots \oplus_k nimber(G_n) = 0$. Dość łatwo zauważyć, że będąc w niekońcowym stanie o nimberze równym 0 dowolny ruch przemieszcza nas do stanu o nimberze niezerowym. Wynika to z obliczania nimberów za pomocą \oplus_k oraz ograniczenia na liczbę ruchów, które można wykonać: możemy zmienić każdy bit co najwyżej k-1 razy, co nie wystarczy, aby ten bit przemieścić ze stanu równego 0 do stanu niezerowego i z powrotem.

Pozbywając się wszelkich hamulców moralnych dotyczących braku formalizmu w powyższym uzasadnieniu, można zamachać rękoma, że korzystając z analogicznego argumentu zawsze ze stanu gry o niezerowym nimberze można przejść do stanu o zerowym. Widać bowiem, że wartość każdego "bitu" o podstawie k różna od zera może zostać sprowadzona do wartości zerowej drogą co najwyżej k-1 modyfikacji tego "bitu".

10.6 Gry z remisami

Do tej pory zajmowaliśmy się wyłącznie grami, które z każdym ruchem zbliżały się do nieuchronnego końca. Stany gry i przejścia między nimi miały postać drzewa albo acyklicznego grafu skierowanego, stąd łatwo było obliczyć nimber każdego stanu (np. w kolejności topologicznej). Rozpatrzmy teraz grę, w której graf przejść pomiędzy jej stanami może zawierać cykle. Dokładniej określimy grę następująco: mamy graf skierowany G = (V, E), w którym znajduje się przynajmniej jeden wierzchołek końcowy, tzn. taki, z którego nie wychodzą żadne krawędzie. W niektórych węzłach grafu znajdują się pionki. Dwóch graczy na przemian wybiera jeden pionek i przesuwa go o jedną krawędź. Przegrywa gracz, który nie może wykonać żadnego ruchu.

O ile wcześniej gra zawsze dobiegała końca, tutaj wcale tak być nie musi. Przypuśćmy, że w grze mamy dokładnie jeden pionek, który znajduje się na pewnym cyklu. W dodatku cykl ten jest tak umiejscowiony względem reszty grafu i wierzchołków końcowych, że wyjście pionkiem poza cykl powoduje pewną przegraną. Wtedy żadnemu graczowi nie opłaca się doprowadzać do końca gry – trwa ona w nieskończoność i mówimy, że wynikiem jest remis.

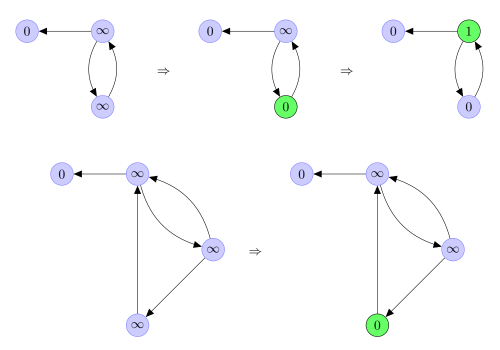
Spróbujmy policzyć nimber dla każdego wierzchołka grafu. Być może, ze względu na cykle, nie uda nam się tego dokonać. Jeśli jednak uda się to przynajmniej dla wierzchołków, w których znajdują się pionki, to potrafimy także obliczyć nimber całej gry, a zatem umiemy odpowiedzieć na pytanie dotyczące wyniku rozgrywki przy założeniu optymalnej strategii obu graczy. Przechodząc w odwróconym porządku topologicznym policzymy bez problemu nimbery dla wierzchołków "łatwych", tzn. nie występujących na żadnym cyklu. Dla pozostałych wierzchołków (nazwiemy je nieoznaczonymi) przyjmijmy umownie, że ich nimber jest równy nieskończoności. Zastosujemy tzw. regulę Smitha:

- 1. Wybieramy węzeł v taki, że $nimber(v) = \infty$. Weźmy zbiór następników v i podzielmy go na dwa podzbiory: do zbioru N(v) wrzucimy takie węzły u że $nimber(u) \neq \infty$, natomiast do $N_{\infty}(v)$ wrzucimy takie u, że $nimber(u) = \infty$ (czyli wszystkie pozostałe).
- 2. Obliczamy wartość $M = \max(N(v))$. Jeśli N(v) jest pusty, to oczywiście M = 0.
- 3. Jeśli **dla każdego** wierzchołka $u \in N_{\infty}(v)$ istnieje krawędź $u \to w$ do takiego węzła w, że nimber(w) = M, to wtedy możemy bezpiecznie ustalić nimber(v) = M. Wynika to z faktu, że jeśli wszystkie wierzchołki należące do $N_{\infty}(v)$ mają sąsiada o nimberze równym M, to żaden z tych wierzchołków nie może mieć nimbera M, a zatem pierwszym nimberem nienależącym do zbioru następników v będzie właśnie M. Czyli z definicji funkcji mex wynika nimber(v) = M.

Przykład zastosowania powyższego rozumowania można zobaczyć na rysynku 10.3. W pierwszym grafie udaje się dwukrotnie zastosować regułę Smitha do obliczenia nimberów wszystkich wierzchołków leżących na cyklu. W drugim grafie można zastosować regułę Smitha tylko raz. Pozostałe wierzchołki nieoznaczone mają po jednym oznaczonym następniku z nimberem równym 0 (czyli wartość mex dla nich wynosi 1) i zarazem nie posiadają nieoznaczonego następnika, który miałby sąsiada o nimberze 1.

Mając obliczone wartości *nimber* dla możliwie największego zbioru wierzchołków grafu, możemy przystąpić do rozwiązania początkowego problemu: czy dla danego rozstawienia pionków w grafie gracz rozpoczynający ma strategię wygrywającą? Musimy rozpatrzyć kilka przypadków:

1. Wszystkie pionki znajdują się w wierzchołkach, dla których dało się policzyć ich nimbery. Sytuacja ta nie różni się niczym od gry bez cykli – obliczamy standardowo xor nimberów i sprawdzamy czy wynik jest niezerowy.



Rysunek 10.3: Wizualizacja reguły Smitha.

- 2. Dokładnie jeden pionek znajduje się na polu nieoznaczonym v. Oznaczmy nimbery wierzchołków, na których stoją pozostałe pionki przez n_1, n_2, \ldots, n_k . Niech $N = n_1 \oplus n_2 \oplus \ldots \oplus n_k$. Jeśli istnieje krawędź z v do takiego wierzchołka u, że $N \oplus nimber(u) = 0$, to mamy strategię wygrywającą ta krawędź oznacza ruch, który należy wykonać.
- 3. Dokładnie jeden pionek znajduje się na polu nieoznaczonym, lecz bez wygrywającego ruchu. Wtedy mamy remis, bowiem graczowi rozpoczynającemu nie opłaca się opuszczać cyklu. Nawet jeśli pozostałe pionki (o ile istnieją) zostaną w toku gry przemieszczone do pozycji końcowej, to zostanie ten jeden pionek, którym żadnemu z graczy nie będzie opłacało się przerwać cyklu. Gra zatem trwać będzie w nieskończoność.
- 4. Więcej niż jeden pionek znajduje się na polu nieoznaczonym. Wtedy też mamy remis, z powodów analogicznych do wymienionych powyżej.