Aufgabe 1: Stromrallye

Teilnahme-Id: 52586

Bearbeiter dieser Aufgabe: Michal Boron

April 2020

Inhaltsverzeichnis

1	Lösı	ungsidee 1	1
	1.1	Definitionen	1
	1.2	Graph	2
		1.2.1 BFS	2
		1.2.2 Schleifen in Knoten	3
	1.3	Backtracking	1
	1.4	Laufzeit	1
	1.5	Klassifizierung des Problems	1
	1.6	Generierung von Spielsituationen	5
	1.7	Erweiterungen	
2	Um	setzung	5
	2.1	Die Klasse Graph	3
	2.2		7
	2.3	<u> </u>	7
3	Beis	spiele 8	3
	3.1	Beispiel 0 (BWINF)	3
	3.2	Beispiel 1 (BWINF)	3
	3.3	Beispiel 2 (BWINF)	3
	3.4	Beispiel 3 (BWINF)	3
	3.5	Beispiel 4 (BWINF)	3
	3.6	Beispiel 5 (BWINF)	3
	3.7	Beispiel 6	3
	3.8	Beispiel 7	3
4	Que	ellcode)

1 Lösungsidee

1.1 Definitionen

Als eine Batterie bezeichne ich ein Objekt mit zwei Koordinaten x, y und einer Ladung c. Unter einer Ladung versteht man eine nichtnegative, rationale Zahl. Bei Koordinaten sowie bei einer Ladung konzentrieren wir uns auf nichtnegative, ganze Zahlen.

Gegeben seien eine zweidimensionale, quadratische Matrix M mit der Seitenlänge l, eine Menge von Batterien B und eine Startbatterie s.

Jeweilige Batterie b_i aus der Menge B besitzt zwei Koordinaten $x_i \leq l$ und $y_i \leq l$ und eine Ladung c_i .

In der Matrix gibt es Felder. Jedes Feld ist eine Kombination aus einer x- und einer y-Koordinate. Das bedeutet, dass jede Batterie auch auf einem Feld liegt.

Teilnahme-Id: 52586

Nach der Aufgabenstellung dürfen wir einen Schritt zwischen zwei Feldern machen. Dieser Schritt ist ein Übergang von einem Feld zu einem anderen. Nach der Aufgabenstellung dürfen wir Schritte nach links, rechts oben und unten machen. Angenommen, stehen wir auf einem Feld f mit Koordinaten (x_f, y_f) . Wir dürfen einen Schritt

- nach links zum Feld mit einer x-Koordinate um 1 kleiner als x_f , also zum Feld (x_{f-1}, y_f) ,
- nach rechts zum Feld mit einer x-Koordinate um 1 größer als x_f , also zum Feld (x_{f+1}, y_f) ,
- nach oben zum Feld mit einer y-Koordinate um 1 kleiner als y_f , also zum Feld (x_f, y_{f-1}) ,
- nach unten zum Feld mit einer y-Koordinate um 1 größer als y_f , also zum Feld (x_f, y_{f+1}) ,

machen.

Wir können nun feststellen, dass

Beobachtung 1 die minimale Anzahl der Schritte von einem Feld, auf dem eine Batterie i liegt, zu einem Feld, auf dem eine Batterie j liegt, konstant ist.

Die minimale Anzahl der Schritte, die man von einem Feld p zu einem Feld q machen muss, nenne ich die Entfernung zwischen p und q oder Entfernung von p zu q.

Die Anzahl der Schritte, die wir machen dürfen, ist durch die Größe der Ladung determiniert. Wir starten auf dem Feld der Startbatterie, auch Startfeld genannt. Laut der Aufgabenstellung nehmen wir die Ladung der Batterie, auf Feld deren, wir momentan stehen und die Größe dieser Ladung der Anzahl der Schitte entpricht, die wir momentan machen dürfen. Eine solche Ladung bezeichne ich als die aktuelle Ladung. Diese Ladung verkleinert sich um 1 mit jedem gemachten Schritt.

Wenn die Anzahl der Schritte reicht, um ein anderes Feld mit einer Batterie zu erreichen, müssen wir unsere aktuelle Ladung a sofort gegen die auf dem Feld liegenden Ladung b austauschen. Dann lassen wir die Ladung a auf dem Feld der Ladung b liegen. b wird zu unserer nächsten aktuellen Ladung.

TODO: Include Eingabeindex inputID

1.2 Graph

Wir ordnen jedem Feld in der Matrix einen Brettindex zu. Wir legen eine neue Menge fest: V. In dieser Menge befinden sich alle Brettindizes der Felder in M. Außerdem legen wir eine andere Menge fest: E. Wir iterieren durch alle Felder in M. Für jedes Feld i werden die Brettindizes seiner benachbarten Felder bestimmt, also derjenigen, zu denen man von i einen Schritt machen kann. In der Menge E wird jeweils die Verbindung zwischen i und einem Nachbarfeld mit Hilfe der Indizes von i und dem Nachbarn gespeichert. Jedes Feld kann dementsprechend maximal 4 Nachbarfelder besitzen.

Anhand der festgelegten Mengen lässt sich ein ungerichteter, ungewichteter Graph G(V, E) bilden. In diesem Graphen ist jeder Knoten ein Feld aus der Matrix M. Jede Kante ist demzufolge ein Schritt zwischen zwei Feldern in M. Sie hat stets das Gewicht 1.

1.2.1 BFS

Anhand der Beobachtung 1 lässt sich feststellen, dass diese Entfernungen zwischen Feldern, auf denen Batterien liegen, sich durch einen Lauf vom Breitensuche-Algorithmus (engl. breadth-first serach, BFS) einfach bestimmen lassen.

Für eine Batterie b können wir auf folgender Weise die Entfernungen zu allen anderen Batterien bestimmen. Sie werden in einer zweidimensionaller Tabelle A gespeichert. Bei jeder iterierten Stelle $A_{i,j}$ in der Tabelle A entsprechen i der Index der Batterie, von der die Entfernung gemessen wird, und j der Index der anderen Batterie, deren Entfernung von i bestimmt wird. Dementsprechend ist $A_{i,j}$ dann die minimale Entfernung von i zu j.

Es gibt auch eine parallele, zweidimensionale Tabelle A', deren Funktion ich im nächsten Abschnitt erläutere.

Teilnahme-Id: 52586

Wir finden im Graphen G den Knoten, der dem Feld, auf dem b liegt, entspricht. Wir fügen diesen Knoten mit einer Entfernung 0 in eine Warteschlange ein. Diese Warteschlange wird iteriert, so lange es noch Knoten gibt. Jeden iterierten Knoten nennen wir i und seine entsprechende Entfernung von b: d_i .

Wie nehmen i aus der Warteschlange heraus. Danach wird durch die Nachbarknoten von i iteriert, dass heißt, durch diejenigen, die eine Kante mit i besitzen. Jeden iterierten, benachbarten Knoten nenne ich an dieser Stelle j. Es wird überprüft, ob j bereits besucht wurde. Wenn ja, wird der Knoten j+1 genommen. Wenn nicht, dann wird überprüft, ob der Knoten j einem Feld entspricht, auf dem eine Batterie liegt. Wenn nicht, wird j ganz normal in die Warteschlange mit der Entfernung $d_i + 1$ eingefügt. j wird auch danach als besucht markiert.

Wenn aber der Knoten j einem Feld entspricht, auf dem eine Batterie liegt, wird zuerst geprüft, ob $A_{i,j}$ bereits gleich 1 oder 2 ist (mehr dazu im nächsten Abschnitt). Wenn nicht, wird $A_{i,j}$ der Wert $d_i + 1$ zugewiesen. Nun, nur wenn $d_i + 1 > 2$ wird der Knoten j als besucht gekennzeichnet.

Wenn aber $A_{i,j}$ bereits gleich 1 oder 2 ist, wird geprüft, ob $A'_{i,j}$ bereits einen Wert besitzt. Wenn ja und wenn $d_i + 1 < A'_{i,j}$, wird der Wert $A'_{i,j}$ als $d_i + 1$ aktualisiert. Wenn es früher keinen Wert $A'_{i,j}$ nicht gab, wird er als $d_i + 1$ gespeichert.

Wir sollen bemerken, dass wir

Beobachtung 2 auf dem Weg von einer Batterie p zur Batterie q nich immer die minimale Anzahl an Schritten $A_{p,q}$ machen können, wenn die Größe der Ladung genügend ist, um das zu tun.

Es ist auch zu bemerken, dass

Beobachtung 3 wenn die minimale Anzahl der Schritte $A_{p,q} > 2$ oder $A'_{p,q} > 2$ ist, kann man stets die Batterie q auch in $A_{p,q} + 2k$, bzw. in $A'_{p,q} + 2k$, wobei $k \in \mathbb{N}^+$, Schritten erreichen, so lange die Größe der aktuellen Ladung das erlaubt.

Der Beweis der Beobachtung 3 ist trivial: wenn wir auf einem Feld f stehen, können nach demselben Feld f mit genau 2 Schritten zurückehren, wenn wir zu einem benahcbarten Feld h einen Schritt machen und dann von h zu f zurück.

So kann man auch die Beobachtung 2 beweisen, indem man bemerkt, dass wir auf dem Weg von p zu q einfach einen Schritt zurück und nach vorne machen.

Genau aus dem Grund musste ich auch zusätzlich mit Hilfe der Tabelle A' prüfen, ob es auch bei den Entfernungen nicht größer als 2 einen anderen Weg gibt, der mindestens der Länge 3 ist. Tabelle A' speichert die Länge der minimalen Entfernung von einer Batterie zu einer anderen, die auch länger ist als 2. Abbildung 1.2.1 präsentiert ein Beispiel, in dem diese besondere Unterscheidung wichtig ist.

5		5	2
1		1	

Abbildung 1: Dargestellt sind Fragmente einer Matrix. Die Zahlen stellen die Ladungen der Batterien dar, die auf diesen Feldern liegen. Im ersten Beispiel kann man vom Feld mit 5 das Feld mit 1 in minimaler Anzahl von einem Schritt erreichen. Man kann auch aber dieses Feld in 3 Schritten erreichen, wenn man einen Schritt nach rechts, dann nach unten und nach links macht. Außerdem kann man laut der Beobachtung 3 auch dieses Feld in 5 Schritten erreichen. Im zweiten Beispiel kann man nur das Feld mit 1 in einem Schritt erreichen, weil es keinen andren Weg vom Feld mit 5 zum Feld mit 1 gibt, der länger ist als 2.

1.2.2 Schleifen in Knoten

Wir müssen auch einen Sonderfall berücksichtigen, dass man von einem Knoten zu demselben Knoten zurückkehren kann. Mit Hilfe der Tabellen A und A' können wir es nicht überprüfen, ob es überhaupt möglich ist.

Um eine Schleife in Knoten b durchzuführen, brauchen wir mindestens ein benachbartes Feld i, auf dem keine Batterie liegt. Mit Hilfe dieses Feldes können wir einen Schritt von b zu i machen und von i zu b zurück. Die Anzahl der Schritte ist l=2.

Wenn wir aber sicherstellen, dass es neben einem batteriefreien Feld i ein anderes batteriefreies Feld j

gibt $(i \neq j)$, können wir eine Schleife in b erstellen, deren Länge l=4 ist. Auf folgender Weise machen wir die Schritte: $b \to i \to j \to i \to b$. Auch hier können wir die in der Beobachtung 3 bemerkte Ordnungsgemäßheit anwenden, wenn wir l statt $A_{i,j}$ nehmen. (s. Abb. 1.2.2). Wir legen noch ein Array T fest, in dem wir die Information an der Stelle T_i speichern, ob die Batterie i zwei, eins oder null zusätliche, freie Nachbarfelder hat.

1	4	1
1		1
2	5	1

1	4	1
1		1
1		1
2	5	1

1	4	1
1	2	1
2	5	1

Teilnahme-Id: 52586

Abbildung 2: Dargestellt sind Fragmente einer Matrix. Die Zahlen stellen die Ladungen der Batterien dar, die auf diesen Feldern liegen. $\underline{\text{Im ersten Beispiel}}$ kann man maximal zwei Schritte von der Batterie mit der Ladung 4 machen, um an dieselbe Stelle zurückzukommen. $\underline{\text{Im zweiten Beispiel}}$ kann man schon 2n Schitte machen, wobei $n \in \mathbb{N}^+$. $\underline{\text{Im dritten Beispiel}}$ kann man überhaupt keine Schleife durchführen.

Auf diese Weise bekommen wir eine Tabelle A mit allen minimalen Entfernungen zu Batterien, die von jeder Batterie ereichbar sind. In der Tabelle A' haben wir die zusätzlichen minimalen Entfernungen, wenn der entsprechende Wert in A kleiner ist als 3. Außerdem haben wir ein Array T, in dem die Anzahl der zusätlichen, batteriefreien Felder jeder Batterie gespeichert ist.

1.3 Backtracking

1.4 Laufzeit

b – Anzahl der Batterien

l – Länge und Breite der Matrix M

Vorbereitung der Tabellen A und A':

- Einlesen der Batterien: O(b)
- Bildung des Graphen: $O(l^2)$ Zuordnung der Brettindizes und Esrstellung der Menge E: $O(l^2)$.
- Breitensuche: O(b*l)Die Laufzeit vom Breitensuchealgorithmus ist O(V+E), V=l und $E \leq 4*l$: O(l+l). Der Algorithmus wird auf jeder Batterie angewendet: O(b*l).
- Bestimmung der Schleifen in Knoten: O(b)Für jede Batterie werden die Schleifen in Knoten bestimmt, eine solche Bestimmu läuft in O(1), also für alle Batterien: O(b).

1.5 Klassifizierung des Problems

Angenommen, sind alle Werte in A 1 und alle Batterien haben auch Ladungen 1 (wie im Beispiel 3.2). Nun ist das Problem der Aufgabe, einen Hamiltonpfad in diesem entstanden Graphen zu finden. O.b.d.A. können wir annehmen, dass es sich um einen Hamiltonpfad und keinen Hamiltonzyklus handelt. Wir starten üblicherweise von der Batterie mit Index 0 und gehen zu nächsten Batterien. Wir müssen jedoch anmerken, dass wir bei der letzten Batterie die Ladung zur nächsten Batterie nicht weiterleiten können, weil das schon das Ende der Matrix ist. In diesem Falle können wir einfach die von der letzten Batterie zur vorletzten gehen. Wir zählen dann auch nicht das vorletzte Feld als zweimal besucht.

Das Hamiltonkreisproblem ist ein NP-vollständiges Problem. Wenn wir mehrere verschiedenen Ladungen und mehr Verbindungen unterschiedlicher Länge hinzufügen, wird das Problem komplexer. Daraux können wir schlussfolgern, dass es sich in unserem Problem auch um NP-Vollständigkeit handelt.

- 1.6 Generierung von Spielsituationen
- 1.7 Erweiterungen

2 Umsetzung

In meinem Programm wird eine Batterie als eine Klasse Battery dargestellt. Jedes Objekt einer solchen Klasse besitzt jeweils eine x- und y-Koordinate, einen ganzzahligen Wert charge, der der Ladung einer Batterie entspricht; einen Brettindex boardID und einen Eingabeindex inputID.

Teilnahme-Id: 52586

2.1 Die Klasse Graph

Wir erstellen zwei Matrizen: distances und distances Aux, die den Matrizen A und A' entsprechen. Sie sind jeweils auf folgender Weise erstellt: vector< vector<int> >. Außerdem erstellen wir noch ein Array extraTiles, das dem Array T entspricht.

In dieser Klasse wird die Textdatei eingelesen. Mit Hilfe der eingelesenen Größe der Matrix M boardDimension, erstelle ich eine Matrix als vector< vector<int> >, die ich board nenne. Beim Einlesen jeder Batterie werden ihr die eingelesenen Koordinaten, sowie die Ladung zugewiesen. Danach werden jeder Batterie ihre Indizes zugeordnet. Als inputID gilt die Reihenfolge, in der die Batterien in der Textdatei auftreten. Die Startbatterie s bekommt einen Eingabeindex von 0. Die restlichen Baterrien bekommen entsprechend die Indizes um 1 größer als ihre Vorgänger. Für die Bestimmung des Brettindex einer Batterie b bediene ich mich der folgender Formel:

$$boardID(b) = (b_u - 1) * boardDimension + b_x - 1$$

Danach füge ich jeweilige Baterie in einen Map-Container batteryToBoardID mit ihrem entsprechenden Brettindex und gleich danach in einen Map-Container batteryToBoardID ein. Im ersten dienen die Batterien als Schlüssel und werden ihenen Brettindizes zugeordnet und im zweiten passiert das Gleiche aber andersherum: mit Brettindizes als Schlüsseln.

Danach erfolgt das Gleiche, wir fügen jeweilige Batterie in Map-Container batteryToInputID und inputIDToBattery ein, diesmal mit ihren entsprechenden Eingabeindizes.

Es wird ein Array nodes in Form von vector< vector< pair<int, int> > erstellt, das die Nachbarn jedes Brettindex in der Matrix in Form von pair(Brettindex des Nachbarn, die Ladung des Nachbarn) enthält.

In der Methode determineConnections() wird die Matrix board iteriert. Jedem Brettindex werden ihre Nachbarn im Array neighbors gespeichert. Bei jeder Iteration werden die Brettindizes der Nachbarn anhand der obenstehenden Formel bestimmt. Die Ladung an einer Stelle rufen wir aus der Matrix board ab. Wir speichern die beiden Informationen im genannten Array. So durchlaufen wir alle Nachbarn jeder Stelle in der Matrix M. Am Ende fügen wir das Array neighbors am Ende des Arrays nodes.

In der Methode BFS (Battery b) läuft natürlich der Breitensuche-Algorithmus. Wir erstellen zwei lokale Arrays battDistances und battDistancesAux jeweils der Länge der Anzahl aller Batterien. Außerdem erstellen wir ein Array vis mit bool der Größe boardDimension², in dem wir die besuchten Knoten markieren.

Als currInputID speichern wir den Eingabeindex der Batterie b. Wir formen eine Warteschlange q, die aus pair <int> besteht. Jedes solche Paar enthält den Brettindex und Entfernung in Schritten von der Batterie b.

Wir fügen in q den Brettindex von b mit der Entfernung 0 ein. Wir markieren im Array vis den entsprechenden Brettindex mit 1. Dann folgt die Iteration der Warteschlange, die so lange dauert, bis es noch Elemente in q gibt.

Als currBoardID speichern wir den Brettindex, der sich am Anfang der Warteschlange befindet und als currDist speichern wir die Entfernung des Feldes currBoardID von q. Sofort entfernen wir auch dieses erste Element aus der Warteschlange. Es folgt eine Iteration durch die Nachbarn von currBoardID im Array nodes.

Als neighBoardID und neighCharge bezeichne ich entsprechend den Brettindex des iterierten Nachbarn und die auf seinem Feld liegende Ladung. Es wird zuerst überprüft, ob neighBoardID bereits besucht wurde. Wenn ja, wird der nächste Nachbar genommen.

Dann wird überprüft, ob neighCharge größer als 0 ist, das heißt, ob auf dem Feld neighBoardID eine Batterie liegt.

Wenn nicht, wird neighBoardID mit dem Wert currDist + 1 in q eingefügt. Auch wird neighBoardID

in vis mit 1 gekennzeichnet.

Wenn ja, wird die entsprechende Batterie anhand neighBoardID im Map-Container boardIDToBattery gefunden. Die Laufzeit der Suchfunktion des Map-Containers wird im Abschnitt 1.4 nicht betrachtet. Die gefundene Batterie nenne ich neighborB. Ihren Eingabeindex nenne ich currNeighInputID. Nun wenn battDistances an der Stelle currNeighInputID gleich 2 oder 1 ist, wird der Wert in battDistancesAux an der Stelle currNeighInputID aktualisiert, wenn er größer ist als currDist+1, oder wenn noch keinen solchen Wert gibt, wird als currDist+1 gespeichert.

Teilnahme-Id: 52586

Andernafils wird in battDistances an der Stelle currNeighInputID der Wert currDist + 1 gespeichert. Nun nur wenn currDist + 1 größer ist als 2, wird neighBoardID als besucht in vis gekennzeichent.

Wenn es keine weiteren Brettindizes in der Warteschlange gibt, füge ich das Array battDistances an der Stelle von currInputID in distances ein. Das Gleiche erfolgt für das Array battDistancesAux. Es wird in distancesAux an der Stelle currInputID gespeichert.

Die Methode checkOneTile(Battery b) prüft, ob es sich neben dem Feld, auf dem die Batterie b liegt, ein betteriefreies Feld befindet.

Es wird das Array nodes an der Stelle, die dem Brettindex von b entspricht, iteriert. Es wird überprüft, ob mindestens ein Nachbar von b eine Ladung von 0 besitzt, das heißt, auf diesem Feld keine Batterie liegt. Es wird 1 ausgegeben, falls es ein Feld gibt, auf dem keine Batterie liegt. Andernfalls wird 0 ausgegeben.

Die Methode checkTwoTiles(Battery b) prüft, ob sich neben dem Feld, auf dem die Batterie b liegt, ein betteriefreies Feld befindet und dann überprüft, ob es noch ein batteriefreis Feld neben diesem Feld gibt.

Diese Funkiton funktioniert auf ähnlicher Weise wie die Methode checkOneTile. Nun iterieren wir noch durch das Array von Nachbarn vom batteriefreien Nachbarn von b in nodes. Wenn es ein solches betteriefreie Feld gibt, wird 1 ausgegeben. Andernfalls wird 0 ausgegeben.

Im Konstruktor dieser Klasse lassen wir die Methoden readFile und dann determineConnections laufen. Danach für jede Batterie lassen wir die Methode BFS laufen. Gleich danach wenden wir die Methode checkOneTile an jeweiliger Batterie an und wenn 1 ausgegeben wird, schreiben wir 1 an der Stelle des Eingabeindex dieser Batterie in extraTiles. Danach wenden wir die Methode checkTwoTiles an jeweiliger Batterie an und wenn 1 ausgegeben wird, schreiben wir 2 an der Stelle des Eingabeindex dieser Batterie in extraTiles.

So bekommen wir eine Tabelle distances mit allen minimalen Entfernungen von jeder Batterie zu allen anderen. Die Entfernungen zu den Batterien, die nicht erreicht werden können, betragen 0. Außer diesen Batterien besitzt nur die Batterie, von der wir die Entfernungen messen, den Wert 0. Für Schleifen haben wir ja auch das Array extraTiles. Das bedeutet, dass wir in weiteren Betrachtungen die Stellen, an denen 0 steht, überhaupt nicht betrachten müssen.

2.2 Die Klasse Backtracking

2.3 Die Klasse Generator

3 Beispiele

3.1 Beispiel 0 (BWINF)

Textdatei: stromrallye0.txt

Die Spielsituation ist lösbar.

 $0(0) \ 3(3) \ 1(3) \ 3(3) \ 2(6) \ 2(2)$

3.2 Beispiel 1 (BWINF)

Textdatei: stromrallye1.txt

3.3 Beispiel 2 (BWINF)

Textdatei: stromrallye2.txt

3.4 Beispiel 3 (BWINF)

Textdatei: stromrallye3.txt

Die Spielsituation ist nicht lösbar.

3.5 Beispiel 4 (BWINF)

Textdatei: stromrallye4.txt

Die Spielsituation ist lösbar.

3.6 Beispiel 5 (BWINF)

Textdatei: stromrallye5.txt

Die Spielsituation ist nicht lösbar.

3.7 Beispiel 6

Textdatei: stromrallye6.txt

Die Spielsituation ist lösbar.

 $0(0)\ 2(9)\ 1(9)\ 3(2)\ 3(2)\ 3(2)\ 1(2)\ \text{-}1(1)$

3.8 Beispiel 7

 $Text date i: \verb|stromrallye7.txt|$

Die Spielsituation ist lösbar.

Teilnahme-Id: 52586

4 Quellcode

stromrally e.m