

Aufgabe 1: Stromrallye

Teilnahme-Id: 52586

Bearbeiter dieser Aufgabe:
Michal Boron

April 2020

Inhaltsverzeichnis

1	Lösungsidee	1
1.1	Definitionen	1
1.2	Graph	2
1.2.1	BFS	2
1.2.2	Schleifen in Knoten	3
1.3	Backtracking	4
1.4	Laufzeit	4
1.5	Klassifizierung des Problems	4
1.6	Generierung von Spielsituationen	5
1.7	Erweiterungen	5
2	Umsetzung	6
2.1	Die Klasse <code>Graph</code>	6
2.2	Die Klasse <code>Backtracking</code>	7
2.3	Die Klasse <code>Generator</code>	7
3	Beispiele	8
3.1	Beispiel 0 (BWINF)	8
3.2	Beispiel 1 (BWINF)	8
3.3	Beispiel 2 (BWINF)	8
3.4	Beispiel 3 (BWINF)	8
3.5	Beispiel 4 (BWINF)	8
3.6	Beispiel 5 (BWINF)	8
3.7	Beispiel 6	8
3.8	Beispiel 7	8
4	Quellcode	9

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.

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 Schritte entspricht, 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 search*, *BFS*) einfach bestimmen lassen.

Für eine Batterie b können wir auf folgender Weise die Entfernungen zu allen anderen Batterien bestimmen. Sie werden in einer zweidimensionalen 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.

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 nicht 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 zurückkehren, wenn wir zu einem benachbarten 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: $b \rightarrow i \rightarrow j \rightarrow i \rightarrow b$. 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 zusätzliche, 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

Abbildung 2: Dargestellt sind Fragmente einer Matrix. Die Zahlen stellen die Ladungen der Batterien dar, die auf diesen Feldern liegen. Im ersten Beispiel kann man maximal zwei Schritte von der Batterie mit der Ladung 4 machen, um an dieselbe Stelle zurückzukommen. Im zweiten Beispiel kann man schon $2n$ Schritte machen, wobei $n \in \mathbb{N}^+$. 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 erreichbar 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 zusätzlichen, 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 Erstellung 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 Bestimmung 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 entstandenen 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. Daraus 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**.

2.1 Die Klasse Graph

Wir erstellen zwei Matrizen: **distances** und **distancesAux**, 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 Batterien bekommen entsprechend die Indizes um 1 größer als ihre Vorgänger. Für die Bestimmung des Brettindex einer Batterie b bediene ich mich der folgender Formel:

$$\text{boardID}(b) = (b_y - 1) * \text{boardDimension} + b_x - 1$$

Danach füge ich jeweilige Batterie 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 ihren 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, 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.

Andernfalls 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** gekennzeichnet.

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 batteriefreies 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 batteriefreies Feld befindet und dann überprüft, ob es noch ein batteriefreies Feld neben diesem Feld gibt.

Diese Funktion 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 batteriefreies 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) -1(1)

3.8 Beispiel 7

Textdatei: stromrallye7.txt

Die Spielsituation ist lösbar.

0(0) 1(4) 3(7) 4(2) 3(10) 2(3) 1(4) 5(6) 5(2) 12(10) 6(3) 6(2) 7(2) 8(2) 9(2) 10(2) 11(2) 13(1) 14(1)
15(1) 16(1) 17(1) 18(1) 19(1) 20(3) 21(1) 22(1) 23(1) 24(1) 25(1) 28(1) 27(1) 26(1) 27(1) 30(1) 31(1)
30(1) 33(1) 34(1) 35(1) 32(1) 29(1) -1(1)

4 Quellcode

stromrallye.m