

Universidad Complutense de Madrid

I'm So Meta Even This Acronym

David Pérez, Pablo Hidalgo, Mingxiao Guo

ACM-ICPC SWERC 2017

26 de noviembre, 2017

Matemáticas (1)

1.1 Sumas

$$r^{a} + r^{a+1} + \dots + r^{b} = \frac{r^{b+1} - r^{a}}{r - 1}, r \neq 1$$

$$\sum_{k=1}^{n} k = \frac{n(n+1)}{2}$$

$$\sum_{k=1}^{n} k^2 = \frac{n(2n+1)(n+1)}{6}$$

$$\sum_{k=1}^{n} k^3 = \left(\sum_{k=1}^{n} k^2\right)^2$$

$$\sum_{k=1}^{n} k^4 = \frac{n(n+1)(2n+1)(3n^2+3n-1)}{30}$$

La suma de la progresión aritmética $a_n = a_1 + (n-1)d$ es

$$S_n = \frac{n}{2}(2a_1 + (n-1)d) = \frac{n}{2}(a_1 + a_n)$$

La suma de la progresión geométrica $a_n = ar^n$ es

$$S_n = a\left(\frac{1-r^n}{1-r}\right), r \neq 1$$

1.2 Teoría de números

Ec. Diofántica lineal Sea ax + by = c una ED, y d = gcd(a, b). La ecuación tiene solución sii $d \mid c$, y esa solución es $(x, y) = (x_0 + tb/d, y_0 + ta/d)$, con t entero. Para encontrar x_0, y_0 vale con usar el algoritmo de Euclides extendido, para obtener $ax_0 + by_0 = d$ y multiplicar ambos valores resultantes por c/d.

Teorema chino de los restos El sistema $x \equiv a_i \pmod{m_i}$ con $i \in 1, ..., n \text{ y } m_i$ primos dos a dos tiene una única solución módulo $M = m_1 m_2 ... m_n$. Si b_i es la inversa de $M/m_n \pmod{M}$ entonces la solución es $x \equiv a_1b_1M/m_1 + \cdots + a_nb_nM/m_n \pmod{M}$.

Suma y cuenta de divisores Si $x = p_1^{\alpha_1} \dots p_k^{\alpha_k}$ entonces la suma de divisores es $S = (1 + p_1 + \dots + p_1^{\alpha_1}) \dots * (1 + p_k + \dots + p_k^{\alpha_k})$ y su número de divisores es $C = (1 + \alpha_1) \dots (1 + \alpha_k)$.

Función φ de Euler La función $\varphi(n)$ devuelve el número de números coprimos con n menores que n. Se calcula como $\varphi(p_1^{\alpha_1}p_2^{\alpha_2}\dots p_k^{\alpha_k}) = (p_1-1)p_1^{\alpha_1-1}(p_2-1)p_2^{\alpha_2-1}\dots(p_k-1)p_k^{\alpha_k-1}.$ Tiene la propiedad de que si a,n primos entre sí, $a^{\varphi(n)} \equiv 1 \pmod{n}$.

Acotación de primos $n/\ln(n) < prim(n) < 1.26n/\ln(n)$ Donde prim(n) es el número de primos menores que n.

Grafo planar (fórmula de Euler)

$$v - e + f_1 = 2$$
$$v - e + f_2 - k = 1$$

donde

v = número de vértices e = número de aristas $f_1 =$ número de caras internas $f_2 = 1 + f_1$ ("fondo" + caras internas) k = número de componentes conexas

teoria De Numeros.cpp

```
bs[0] = bs[1] = 0;
  for (ll i = 2; i < bs.size(); i++)</pre>
  if (bs[i]) {
   for (ll j = i * i; j < bs.size(); j += i) bs[j] = 0;
   primes.push back(i);
//solo funciona para 0 <= N <= primes[primes.size()-1]^2
bool isPrime(ll N) {
 if (N < bs.size()) return bs[N];</pre>
 for (int i = 0; i < primes.size(); i++)</pre>
 if (N % primes[i] == 0) return false;
 return true:
//devuelve el vector de factores primos de N
vector<int> primeFactors(int N) {
 vector<int> factors;
 int PF_idx = 0, PF = primes[PF_idx];
  while (PF * PF <= N) {
   while (N % PF == 0) {
     N /= PF;
     factors.push back(PF);
    PF = primes[++PF idx];
 if (N != 1) factors.push_back(N); // N is prime
  return factors;
// Una simple variacion de la funcion anterior para solo contar el numero de
    factores primos
int numPF(ll N) {
 int PF idx = 0;
 11 PF = primes[PF_idx], ans = 0;
  while (PF * PF <= N) {
   while (N % PF == 0) {
     N /= PF;
     ans++;
    PF = primes[++PF idx];
  if (N != 1) ans++; // N is prime
  return ans;
// Devuelve el numero de divisores de n (inluyendo 1 y n) uva 11876, 294
int nod(int n) {
   int d = 1;
    for (int idx = 0, p = primes[idx]; p*p <= n; p = primes[++idx]) {
        int m = 0;
        while (n % p == 0) {
           n /= p;
            m++;
        d *= m + 1;
```

```
if (n != 1) d *= 2;
    return d;
// devuelve la suma de los divisores de N (incluyendo N y 1)
ll sumDiv(ll N) {
   11 PF_idx = 0, PF = primes[PF_idx], sum = 1;
    while (PF * PF <= N) {
        11 p = 1;
        while (N % PF == 0) {
           N /= PF;
            p *= PF;
        if (p != 1) sum *= ((p * PF) - 1) / (PF - 1);
        PF = primes[++PF idx];
    if (N != 1) sum *= N + 1;
    return sum;
ll EulerPhi(ll n) {
 11 idx = 0, p = primes[0], ans = n;
 while (n != 1 \&\& (p*p <= n)) {
   if (n%p == 0) ans -= ans / p;
   while (n%p == 0) n /= p;
   p = primes[++idx];
 if (n != 1) ans -= ans / n;
  return ans:
//Algoritmo de Euclides extendidio
//ax + by = d = gcd(a,b) Devuelve d.
ll eea(ll a, ll b, ll& x, ll& y) {
11 xx = y = 0, yy = x = 1;
 while (b) {
   11 q = a / b, t = b; b = a%b; a = t;
   t = xx; xx = x - q*xx; x = t;
   t = yy; yy = y - q*yy; y = t;
 return a;
//Encuentra z,M tal que z%x=a, z%y=b, unica mod M.
//Si no hay, M=-1;
ll_ll chinese(ll x, ll a, ll y, ll b) {
11 \, s, \, t, \, d = eea(x, \, v, \, s, \, t);
 if (a%d != b%d) return ll_ll(0, -1);
  return ii (mod(s*b*x + t*a*v, x*v), x*v / d); //(z, M)
ll_ll chinese(const vector<ll> &x, const vector<ll> &a) {
 11 11 ret(a[0], x[0]);
 for (int i = 1; ret.second != -1 && i<x.size(); i++)
   ret = chinese(ret.first, ret.second, x[i], a[i]);
 return ret;
```

```
ll fastPowMod(ll a, ll b, ll m) {
 ll aux;
 if (b == 0) return 1;
 if (b % 2 == 0) return aux = fastPowMod(a, b / 2, m), (aux*aux) % m;
  return (a*fastPowMod(a, b - 1, m)) % m;
//Miller Rabin: test Las Vegas de primalidad
//k=30 deberia ser suficiente casi siempre.
bool probablyPrime(ll n, int k = 35) {
 11 s = n - 1, r = 0, a, aux;
  while (s % 2 == 0) s /= 2, r++;
  while (k--) {
   a = rand() % (n - 1); a++;
   a = fastPowMod(a, s, n);
   if (a%n == 1) continue;
   for (int i = 0; i \le r; a = (a*a) % n, i++)
   if (i == r) return false; //esto es compuesto si o si.
   else if (a == n - 1) break;
  return true; //Lo mas probable es que sea primo.
//Algoritmo Rho de factorizacion (montecarlo)
ll_ll pollardRho(ll n) {
 11 x = 2, y = 2, d = 1, a, b;
  while (d == 1) {
   x = (x * x + 1) % n;
   y = (y*y + 1) % n;
   y = (y * y + 1) % n;
   d = eea(abs(x - y), n, a, b);
  return 11_11(d, n / d);
     Polinomios
```

horner.cpp

Descripción: Evalúa el polinomio pol $\equiv [a_n, a_{n-1}, \dots, a_1, a_0] \equiv a_n x^n + a_{n-1} x^{n-1} + \dots + a_1 x + a_0$ en el punto x.

Tiempo: $\mathcal{O}(n)$

```
double horner(vi &pol, double x) {
  double ev = pol[0];
  for (int n = 1; n < pol.size(); n++)
     ev = ev * x + pol[n];
  return ev;
}</pre>
```

aintken.cpp

Descripción: Interpolación de polinomios por el método de Aintken.

```
double interpola(vector<double> x, vector<double> y, double t) {
  int n = x.size(), i, j, l;
  double v[n][n];
  for (i = 0; i < n; ++i) v[i][i] = y[i];</pre>
```

```
for (l = 2; l <= n; ++l)
for (i = 0; (j = i + l - 1) < n; ++i)
    // Tengo el polinomio interpolador de [i..j - 1] y [i + 1..j]
    v[i][j] = ((t - x[i])*v[i + 1][j] + (x[j] - t)*v[i][j - 1]) / (x[j] - x[i]);
return v[0][n - 1];
}</pre>
```

1.4 Álgebra

TODO: rotar y reflejar arrays2d.

matrices.cpp

Descripción: Operaciones básicas con matrices: suma, multiplicación, potencia **Tiempo:** Suma: $\mathcal{O}(n^2)$, multiplicación: $\mathcal{O}(n^3)$, potencia: $\mathcal{O}(n^3 \log n)$

```
typedef double tipo; // puede ser util usar rac (de numteor.cpp)
typedef vector<tipo> row;
typedef vector<row> matrix;
matrix mult(const matrix &a, const matrix &b) {
 int i, j, k, m = a.size(), n = a[0].size(), p = b[0].size();
 matrix c(m);
 for (i = 0; i < m; i++) c[i].resize(p);</pre>
  for (i = 0; i < m; i++)
 for (j = 0; j < p; j++) {
   tipo r = 0;
   for (k = 0; k < n; k++)
     r += a[i][k] * b[k][j];
   c[i][j] = r;
 return c;
matrix suma(const matrix &a, const matrix &b) {
 int i, j, n = a.size(), m = a[0].size();
 matrix c(n);
  for (i = 0; i < n; i++)
  for (j = 0; j < m; j++)
   c[i].push_back(a[i][j] + b[i][j]);
  return c:
matrix eleva (matrix &a, int n) {
  int l = a.size(), i;
 matrix b(1, row(1, 0));
  for (i = 0; i < 1; i++) b[i][i] = 1;
  while (n) // el resultado es b*a^n
  if (n & 1) {
   b = mult(b, a);
   n = 1:
 else {
   a = mult(a, a);
   n >>= 1;
  return b;
```

gauss.cpp

Descripción: Resolución de sistemas de ecuaciones por el método de Gauss.

La función Gauss: hace gauss en m y devuelve el rango de la matriz sin ampliar, y en rangoamp el de la ampliada. De paso devuelve también el determinante de la matriz (si no es cuadrada pasar del valor devuelto) Usa abs de cmath, con doubles.

Función resuelve: Resuelve un sist de ec lineales, suponiendo que sea compatible determinado y que se haya hecho gauss anteriormente (m escalonada) (La ultima columna de m son los lados derechos de las igualdades)

Tiempo: $\mathcal{O}\left(x^2 * y\right)$ para una matriz $y \times x$.

```
#define error 1e-9
tipo gauss (matrix &m, int &rango, int &rangoamp)
  int i, j, k, numec = m.size(), numvar = m[0].size() - 1;
  tipo c;
 rango = 0;
  tipo det = 1;
  for (j = 0; j \le numvar; j++) {
   tipo mayor = 0;
    int 1 = -1;
    // Elige el mayor pivote
    for (i = rango; i < numec; i++) if (1 < 0 || abs(m[i][j]) > mayor) {
      mayor = abs(m[i][j]);
     1 = i;
    if (mayor > error) {
      c = m[1][j];
      if (l != rango) det = -det;
      for (k = j; k \le numvar; k++) {
        swap(m[1][k], m[rango][k]);
        m[rango][k] = m[rango][k] / c;
      for (i = rango + 1; i < numec; i++) {</pre>
        c = m[i][j];
        for (k = j; k \le numvar; k++)
          m[i][k] = m[i][k] - m[rango][k] * c;
      if (j < numvar)</pre>
        rango++;
  rangoamp = rango;
  for (i = rango; i < numec; i++)</pre>
  if (abs(m[i][numvar]) > error) { rangoamp++; break; ]
  if (rango != numec) det = 0;
  return det;
void resuelve(const matrix &m, row &sol) {
 int i, j, numec = m.size(), numvar = m[0].size() - 1;
  sol.resize(numvar);
  for (i = numec - 1; i >= 0; i--) {
   tipo c = m[i][numvar];
    for (j = i + 1; j < numvar; j++) c = c - m[i][j] * sol[j];
```

```
sol[i] = c;
```

1.4.1 Resolución de recurrencias

gaussInZM.cpp

Descripción: Otro método de Gauss para resolver sistemas de ecuaciones, esta vez en módulo M. Resuelve el sistema ax = b con n ecuaciones y col incógnitas.

Tiempo: $\mathcal{O}\left(n^2 \text{col}\right)$

```
void gauss(vector<vector<int> > & a, vector<int> & b, int n, int col) {
 for (int row = 0; row < n && row < col; row++) {</pre>
   int best = row;
   for (int i = row + 1; i < n; i++)
     if (fabs(a[best][row]) < fabs(a[i][row]))</pre>
       best = i;
   swap(a[row], a[best]);
   swap(b[row], b[best]);
   for (int i = row + 1; i < col; i++)
     a[row][i] = ((a[row][i] * inv[a[row][row]]) % M + M) % M;
   b[row] = ((b[row] * inv[a[row][row]]) % M + M) % M;
   // a[row][row] = 1;
   for (int i = 0; i < n; i++) {</pre>
     int x = a[i][row];
     if (i != row && x != 0) {
       // row + 1 instead of row is an optimization
       for (int j = row + 1; j < col; j++)
         a[i][j] = ((a[i][j] - a[row][j] * x) % M + M) % M;
       b[i] = ((b[i] - b[row] * x) % M + M) % M;
 for (int i = 0; i < b.size(); ++i) {</pre>
   b[i] = ((b[i] % M) + M) % M;
 // b is the solution
```

recurrencias.cpp

Tiempo: $\mathcal{O}\left(n^3 \log i\right)$

return res;

Descripción: Calcula x[i], donde x esta definida por la recurrencia x[i] = ini[i], para $0 \le i < n = ini.size() = coef.size();$ x[i+1] = coef[0] * x[i] + coef[1] * x[i-1] + ... + coef[n-1] * x[i-n+1]

```
tipo recur(vector<int> ini, vector<int> coef, int i) {
  int n = ini.size(), j;
  if (i < n) return ini[i];
  matrix m(n, row(n));
  m[0].assign(coef.begin(), coef.end());
  for (j = 1; j < n; j++) m[j][j - 1] = 1;
  m = eleva(m, i - n + 1);
  tipo res = 0;
  for (i = 0; i < n; i++) res += m[0][i] * ini[n - 1 - i];</pre>
```

}

1.5 Búsqueda de ciclos

// Mu es el comienzo, lambda el ciclo.

ciclos.cpp

Descripción: Dada una función f y un valor inicial x_0 , encontrar μ , λ , que son los menores números que cumplen $x_{\mu} = x_{\mu+\lambda}$. En este sentido, encontramos el ciclo que produce esta función: μ es el comienzo del ciclo y λ , su longitud.

Se presentan dos algoritmos: Floyd y Brent (un poco más eficiente en teoría)

Memoria: $\mathcal{O}(1)$

Tiempo: $\mathcal{O}(\mu + \lambda)$

```
ii floydCycleFinding(int x0) {
 int tortoise = f(x0), hare = f(f(x0));
 while (tortoise != hare)
   tortoise = f(tortoise), hare = f(f(hare));
 // 2nd part: finding mu, hare and tortoise move at the same speed
 int mu = 0; hare = x0;
 while (tortoise != hare)
   tortoise = f(tortoise), hare = f(hare), mu++;
 // 3rd part: finding lambda, hare moves, tortoise stays
 int lambda = 1; hare = f(tortoise);
 while (tortoise != hare)
   hare = f(hare), lambda++;
 return ii(mu, lambda);
void brent(int x0) {
 int power = lambda = 1;
 int tortoise = x0, hare = f(x0);
 while (tortoise != hare) {
    if (power == lambda) {
      tortoise = hare;
     power \star= 2;
     lambda = 0;
   hare = f(hare);
    lambda++;
 mu = 0;
 tortoise = hare = x0;
 for (int i = 0; i < lambda; i++)
   hare = f(hare);
 while (tortoise != hare)
   tortoise = f(tortoise);
   hare = f(hare);
   mu++;
```

1.6 Combinatoria

Fibonnacci Tienen pinta: $F_0 = 0, F_1 = 1, F_n = F_{n-1} + F_{n-2}$. Se pueden calcular por DP, o por la fórmula de Binet: $F_n = \frac{\phi^n - (-\phi)^{-n}}{\sqrt{5}}$ con $\phi = \frac{1+\sqrt{5}}{2}$. También por la fórmula matricial $\begin{pmatrix} 1 & 1 \\ 1 & 0 \end{pmatrix}^n = \begin{pmatrix} F_{n+1} & F_n \\ F_n & F_{n-1} \end{pmatrix}$.

 T^a (Zeckendorf). Todos los naturales se pueden escribir de manera única como suma de fibonaccis distintos sin tener dos consecutivos.

 T^a (Pisano). Los últimos un/dos/tres/cuatro dígitos de la serie se repiten con frecuencias 60/300/1500/15000.

5

Coeficientes binomiales Tienen pinta $\binom{n}{k} = \frac{n!}{(n-k)!k!}$. Se calculan por dp:

 $\binom{n}{0} = \binom{n}{n} = 1$, $\binom{n}{k} = \binom{n-1}{k-1} + \binom{n-1}{k}$. Representan formas de tomar k elementos de un conjunto con n. Además:

Prop. Número de formas de tomar un multiconjunto de tamaño k de un conjunto de n: $\binom{n+k-1}{k}$

Prop. Número de tuplas de n enteros positivos con suma s: $\binom{s-1}{n-1}$. Con no negativos: $\binom{s+n-1}{n-1}$

Coeficientes multinomiales $\binom{n}{k_1,...,k_m} = \frac{n!}{k_1!...k_m!} = \prod_{i=1}^m \binom{\sum_{j=1}^i k_j}{k_i}$

Números de Catalan Tienen pinta $C_n = {2n \choose n}/(n+1)$. Se calculan por DP: $C_n = C_{n-1} \frac{2n(2n-1)}{(n+1)n}$. C_n es el:

- $\bullet~\#$ de formas de poner n pares de paréntesis equilibrados.
- # de árboles binarios con n+1 elementos.
- # de triangulaciones de un polígono de n+2 lados.
- # de caminos que van de esquina a esquina sin cruzar la diagonal principal.
- # de permutaciones de de longitud n que no contienen una subsecuencia creciente de longitud 3.

Derangements Permutaciones de n elementos sin puntos fijos. $D_0 = 1$, $D_1 = 0$, $D_n = (n-1)(D_{n-1} + D_{n-2})$

Fórmula de Cayley Hay n^{n-2} árboles de recubrimiento en un grafo completo de n vértices. En un grafo bipartito completo son $m^{n-1}n^{m-1}$.

1.7 Fast Fourier Transform

FFT.cpp

Descripción: Calcula el transformado y el inverso de un polinomio. Para multiplicar dos polinomios: $a*b=F^{-1}\{F\{a\}*F\{b\}\}$

Uso: fft(a, 1) $\equiv F\{a\}$; fft(a, -1) $\equiv F^{-1}\{a\}$. Incluye <complex> Tiemper $\mathcal{O}(n\log n)$

Tiempo: $\mathcal{O}(n \log n)$

```
void fft(vector<complex<double> > &a, int sign = 1) {
 int n = a.size(); // n should be a power of two
 float theta = 8 * sign * atan(1.0) / n;
 for (int i = 0, j = 1; j < n - 1; ++j) {
   for (int k = n >> 1; k > (i ^= k); k >>= 1);
   if (j < i) swap(a[i], a[j]);
 for (int m, mh = 1; (m = mh << 1) <= n; mh = m) {</pre>
   int irev = 0;
    for (int i = 0; i < n; i += m) {
      complex<double> w = exp(complex<double>(0, theta*irev));
      for (int k = n >> 2; k > (irev ^= k); k >>= 1);
      for (int j = i; j < mh + i; ++j) {
       int k = j + mh;
        complex < double > x = a[j] - a[k];
       a[j] += a[k];
       a[k] = w * x;
 if (sign == -1) {
    for (i = 0; i < n; i++)
      a[i] /= n;
 return;
```

Geometría (2)

2.1 Trigonometría

$$\sin(\alpha \pm \beta) = \sin \alpha \cos \beta \pm \cos \alpha \sin \beta$$
$$\cos(\alpha \pm \beta) = \cos \alpha \cos \beta \mp \sin \alpha \sin \beta$$
$$\tan(\alpha \pm \beta) = \frac{\tan \alpha \pm \tan \beta}{1 \mp \tan \alpha \tan \beta}$$
$$\sin \alpha + \sin \beta = 2 \sin \frac{\alpha + \beta}{2} \cos \frac{\alpha - \beta}{2}$$
$$\cos \alpha + \cos \beta = 2 \cos \frac{\alpha + \beta}{2} \cos \frac{\alpha - \beta}{2}$$

2.2 Triángulos

En un triángulo de lados a, b, c, alturas h_a, h_b, h_c , medianas m_a, m_b, m_c , semiperímetro $s = \frac{a+b+c}{2}$ y área A.

Heron-like area formulae

$$A = \sqrt{s(s-a)(s-b)(s-c)}$$

$$= \left(4\sqrt{\eta(\eta - h_a^{-1})(\eta - h_b^{-1})(\eta - h_c^{-1})}\right)^{-1}$$

$$= \frac{4}{3}\sqrt{s(s-m_a)(s-m_b)(s-m_c)}$$

donde
$$\eta = \frac{1}{2}(h_a^{-1} + h_b^{-1} + h_c^{-1})$$

Circunradio $R = \frac{abc}{4A}$

Inradio $r = \frac{A}{s}$

Medianas dividen en dos subtriángulos de igual área.

$$m_a = \frac{1}{2}\sqrt{2b^2 + 2c^2 - a^2}$$
 (teorema de Apolonio)

Bisectrices dividen a los ángulos en dos partes iguales.

$$b_a = \sqrt{bc\left(1 - \left(\frac{a}{b+c}\right)^2\right)}$$

Teorema del seno
$$\frac{\sin \alpha}{a} = \frac{\sin \beta}{b} = \frac{\sin \gamma}{c} = \frac{1}{2R}$$

Teorema del coseno $a^2 = b^2 + c^2 - 2bc\cos\alpha$

Teorema de la tangente
$$\frac{a+b}{a-b} = \frac{\tan \frac{\alpha+\beta}{2}}{\tan \frac{\alpha-\beta}{2}}$$

2.3 Cuadriláteros

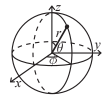
2.3.1 Cuadriláteros cíclicos

Sea un cuadrilátero **cíclico** de lados a, b, c, d y diagonales e, f. Entonces ef = ac + bd y el área A se puede calcular con la

Fórmula de Brahmagupta

$$A = \sqrt{(s-a)(s-b)(s-c)(s-d)}$$
 donde
$$s = \frac{a+b+c+d}{2}$$

2.4 Coordenadas esféricas



$$\begin{aligned} x &= r \sin \theta \cos \phi & r &= \sqrt{x^2 + y^2 + z^2} \\ y &= r \sin \theta \sin \phi & \theta &= \arccos(z/\sqrt{x^2 + y^2 + z^2}) \\ z &= r \cos \theta & \phi &= \operatorname{atan2}(y, x) \end{aligned}$$

2.5 Puntos y vectores

Point.h

Descripción: struct para representar puntos y vectores en el plano. T puede ser double o 11, por ejemplo (por lo general evita int). Si usas enteros, asegúrate de que aunque los datos te los den en coordenadas enteras, todos los cálculos que hagas con ellos también.

```
template <class T>
struct Point {
 typedef Point P;
 Т х, у;
 explicit Point (T x=0, T y=0) : x(x), y(y) {}
 bool operator<(P p) const { return tie(x,y) < tie(p.x,p.y); }</pre>
 bool operator==(P p) const { return tie(x,y)==tie(p.x,p.y); }
 P operator+(P p) const { return P(x+p.x, y+p.y); }
 P operator-(P p) const { return P(x-p.x, y-p.y); }
 P operator*(T d) const { return P(x*d, y*d); }
 P operator/(T d) const { return P(x/d, y/d); }
 T dot(P p) const { return x*p.x + y*p.y; }
 T cross(P p) const { return x*p.y - y*p.x; }
 T cross(P a, P b) const { return (a-*this).cross(b-*this); }
 T dist2() const { return x*x + y*y; }
 double dist() const { return sqrt((double)dist2()); }
 // angle to x-axis in interval [-pi, pi]
 double angle() const { return atan2(y, x); }
 P unit() const { return *this/dist(); } // makes dist()=1
 P perp() const { return P(-y, x); } // rotates +90 degrees
 P normal() const { return perp().unit(); }
 // returns point rotated 'a' radians ccw around the origin
 P rotate(double a) const {
    return P(x*cos(a)-y*sin(a),x*sin(a)+y*cos(a)); }
```

pointVec.cpp

Descripción: structs para representar puntos y vectores en el plano como en el Halim, con algunas operaciones básicas.

```
#define EPS 1e-9
struct point {
   double x, y;
   point() {x = y = 0.0;}
```

```
point (double \underline{x}, double \underline{y}) : x(\underline{x}), y(\underline{y}) {}
    // to sort points lexicographically
    bool operator < (point other) const {</pre>
        if (fabs(x - other.x) > EPS)
            return x < other.x;</pre>
        return y < other.y;</pre>
    bool operator != (const point other) const {
        return x != other.x || y != other.y;
};
struct vec {
    double x, y;
    vec(double _x, double _y) : x(_x), y(_y) { }
};
vec toVec(point a, point b) { return vec(b.x-a.x, b.y-a.y); }
vec scale(vec v, double s) { return vec(v.x*s, v.y*s);}
point translate(point p, vec v) { return point(p.x + v.x, p.y + v.y);}
double dot(vec a, vec b) { return a.x*b.x + a.v*b.y;}
double norm_sq(vec v) { return v.x*v.x + v.y*v.y;}
double dist(point p1, point p2) { return hypot(p1.x - p2.x, p1.y - p2.y);}
double distSq(point p1, point p2) {
    return (p1.x - p2.x) * (p1.x - p2.x) + (p1.y - p2.y) * (p1.y - p2.y);
double angle(point a, point o, point b) { // returns angle aob in rad
  vec oa = toVec(o, a), ob = toVec(o, b);
   return acos(dot(oa, ob) / sqrt(norm_sq(oa) * norm_sq(ob))); }
double cross(vec a, vec b) { return a.x * b.y - a.y * b.x; }
// para aceptar puntos colineales cambia a >=
// returns true if point r is on the left side of line pq
bool ccw(point p, point q, point r) {
    return cross(toVec(p, q), toVec(p, r)) > 0;
bool collinear(point p, point q, point r) {
    return fabs(cross(toVec(p, q)), toVec(p, r)) < EPS;</pre>
int insideCircle(point p, point c, double r) {
    double eucSq = distSq(p, c);
    double rSq = r*r;
    if (fabs(eucSq - rSq) > EPS && eucSq < rSq) return 0; // inside
    else if (fabs(eucSq - rSq) < EPS) return 1; // border
    else return 2; // outside
```

2.6 Rectas y segmentos

lines.cpp

Descripción: struct para representar rectas en el plano ax + by + c = 0, con algunas operaciones básicas.

```
struct line {
    double a, b, c; // ax + by + c = 0

    bool operator== (const line &12) {
        return (a == 12.a && b == 12.b && c == 12.c);
    }
};

bool areParallel(line 11, line 12) {
    return 11.a == 12.a && 11.b == 12.b;
}

line pointsToLine(point p, point q) {
    line 1;
    if (p.x == q.x) {
        l.a = 1; l.b = 0; l.c = -p.x;
    } else {
        l.a = (q.y - p.y) / (p.x - q.x);
        l.b = 1;
        l.c = -(l.a * p.x) - p.y;
    }
    return 1;
}
```

lineIntersect.cpp

Descripción: Devuelve true si las rectas 11 y 12 no son paralelas, y en tal caso devuelve en p el punto de intersección.

segmentIntersect.cpp

Descripción: Devuelve true si los segmentos a y b intersecan

Si los segmentos intersecan, devuelve en x un punto de intersección.

Si los segmentos intersecan, devuelve en collinear si los segmentos son colineales. Si lo son, hay o bien un único punto de intersección (los segmentos se tocan en un extremo), o infinitos (los segmentos se solapan). Si no son colineales, el punto de intersección es único. Un segmento está representado por $p + \lambda \vec{r}, \lambda \in [0, 1]$.

```
struct segment {
   point p;
   vec r;
```

```
segment (point a, point b) {
       p = a;
        r = toVec(a, b);
};
bool intersect (segment a, segment b, point &x, bool &collinear) {
   vec r = a.r, s = b.r;
   point p = a.p, q = b.p;
   vec pq = toVec(p, q);
   double pqxr = cross(pq, r), rxs = cross(r, s);
   bool parallel = eq(rxs, 0);
   collinear = parallel && eq(pqxr, 0);
   if (collinear) {
        double t0 = dot(pq, r) / dot(r, r);
        double t1 = t0 + dot(s, r) / dot(r, r);
       if (lt(dot(s, r), 0)) swap(t0, t1);
        return leg(max(t0, 0.0), min(t1, 1.0));
   } else if (parallel) return false;
        double t = cross(pq, s) / cross(r, s), u = cross(pq, r) / cross(r, s);
        x = translate(p, scale(r, t));
        return leq(0, t) && leq(t, 1) && leq(0, u) && leq(u, 1);
```

distToLine.cpp

Descripción: Devuelve la distancia desde p a la línea que pasa por los puntos **distintos** a y b. El punto más cercano a p sobre la línea se guarda en c.

```
double distToLine(point p, point a, point b, point &c) {
   vec ap = toVec(a, p), ab = toVec(a, b);
   double u = dot(ap, ab) / norm_sq(ab);
   c = translate(a, scale(ab, u));
   return dist(p, c);
}
```

distToSegment.cpp

Descripción: Devuelve la distancia desde p al segmento que pasa por los puntos **distintos** a y b. El punto más cercano a p sobre el segmento se guarda en c.

```
double distToSegment(point p, point a, point b, point &c) {
   vec ap = toVec(a, p), ab = toVec(a, b);
   double u = dot(ap, ab) / norm_sq(ab);
   if (u < 0.0) {
      c = point(a.x, a.y);
      return dist(p, a);
   } else if (u > 1.0) {
      c = point(b.x, b.y);
      return dist(p, b);
   } else return distToLine(p, a, b, c);
}
```

2.7 Círculos

Circles.cpp

Descripción: Construcción de círculos notables: con dos puntos y el radio, circunferencias circunscrita e inscrita. A veces se necesitará el área: usa la fórmula de Herón.

```
// Devuelve por referencia el centro de un circulo que pasa por 2 puntos y tiene un
    radio dado
bool circle2PtsRad(point p1, point p2, double r, point &c) {
  double d2 = (p1.x - p2.x) * (p1.x - p2.x) +
             (p1.y - p2.y) * (p1.y - p2.y);
  double det = r * r / d2 - 0.25;
  if (det < 0.0) return false;
  double h = sqrt(det);
  c.x = (p1.x + p2.x) * 0.5 + (p1.y - p2.y) * h;
  c.y = (p1.y + p2.y) * 0.5 + (p2.x - p1.x) * h;
  return true:
// Radio de la circunferencia inscrita dadas las longitudes de los lados
double rInCircle(double ab, double bc, double ca) {
  return area(ab, bc, ca) / (0.5 * perimeter(ab, bc, ca)); }
// Devuelve el centro y el radio de la circ. inscrita de un triangulo (por ref)
bool inCircle(point p1, point p2, point p3, point &ctr, double &r) {
  r = rInCircle(p1, p2, p3);
  if (fabs(r) < EPS) return false; // no inCircle center
  line 11, 12;// compute these two angle bisectors
  double ratio = dist(p1, p2) / dist(p1, p3);
  point p = translate(p2, scale(toVec(p2, p3), ratio / (1 + ratio)));
  pointsToLine(pl, p, l1);
  ratio = dist(p2, p1) / dist(p2, p3);
  p = translate(p1, scale(toVec(p1, p3), ratio / (1 + ratio)));
  pointsToLine(p2, p, 12);
  areIntersect(11, 12, ctr); // get their intersection point
  return true:
// Radio de la circunferencia circunscrita dadas las longitudes de los lados
double rCircumCircle(double ab, double bc, double ca) {
  return ab * bc * ca / (4.0 * area(ab, bc, ca)); }
// Devuelve el centro v el radio de la circ. circunscrita de un triangulo (por ref)
bool circumCircle(point p1, point p2, point p3, point &ctr, double &r) {
  double a = p2.x - p1.x, b = p2.y - p1.y, c = p3.x - p1.x, d = p3.y - p1.y;
  double e = a * (p1.x + p2.x) + b * (p1.y + p2.y);
  double f = c * (p1.x + p3.x) + d * (p1.y + p3.y);
  double g = 2.0 * (a * (p3.y - p2.y) - b * (p3.x - p2.x));
  if (fabs(q) < EPS) return false;
  ctr.x = (d*e - b*f) / g; ctr.y = (a*f - c*e) / g;
  r = dist(p1, ctr); // r = distance from center to 1 of the 3 points
  return true:
// Devuelve el ortocentro de un triangulo. r no tiene significado
bool orthocenter(point a, point b, point c, point & ctr, double & r) {
  return circumcenter(a+b-c,b+c-a,c+a-b, ctr, r);
```

tangentPoints.cpp

Descripción: Dado un punto p, fuera del círculo $x^2 + y^2 = r^2$, devuelve en el array pt los dos puntos de tangencia de las rectas tangentes al círculo desde p.

```
void tangentPoints(point p, double r, point pt[]) {
    double p0 = p.x, p1 = p.y;
    double den = p0*p0 + p1*p1;
    double dis = sqrt(p0*p0 + p1*p1 - r*r);
    pt[0] = point((p0*r*r - dis*p1*r)/den, (p1*r*r + dis*p0*r)/den);
    pt[1] = point((p0*r*r + dis*p1*r)/den, (p1*r*r - dis*p0*r)/den);
}
```

circle3pts.cpp

Descripción: Dados tres puntos no alineados, devuelve el centro del único círculo que pasa por esos tres puntos.

2.8 Polígonos

Teorema de Pick Sea un polígono simple cuyos vértices tienen coordenadas enteras. Si B es el número de puntos enteros en el borde, I el número de puntos enteros en el interior del polígono, entonces el área $A = I + \frac{B}{2} - 1$.

En lo que sigue, representamos un polígono por un vector de puntos dados en sentido antihorario en el que el primer punto y el último punto son el mismo (i.e. P[0] = P[n - 1]).

areaPerimeter.cpp

Descripción: Calcula el área y el perímetro del polígono P.

```
double area(const vector<point> &P) {
   int result = 0, x1, y1, x2, y2;
   for (int i = 0; i < P.size()-1; i++) {
     x1 = P[i].x; x2 = P[i+1].x;
     y1 = P[i].y; y2 = P[i+1].y;
     result += (x1 * y2 - x2 * y1);
   }
   return ((double) abs(result)) / 2;
}
double perimeter(vector<point> &P) {
```

```
double result = 0.0;
for (int i = 0; i < P.size()-1; i++) // remember that P[0] == P[n-1]
    result += dist(P[i], P[i+1]);
return result;
}</pre>
```

inPolygon.cpp

Descripción: Devuelve true si el punto pt está dentro del polígono P. ¿Qué pasa si pt está sobre una arista del polígono?

Tiempo: $\mathcal{O}(n)$

```
bool inPolygon(point pt, const vector<point> &P) {
    if (P.size() <= 3) return false;
    double sum = 0;
    for (int i = 0; i < P.size() - 1; i++) {
        if (ccw(pt, P[i], P[i + 1])) sum += angle(P[i], pt, P[i + 1]);
        else sum -= angle(P[i], pt, P[i + 1]);
    }
    return fabs(fabs(sum) - 2*PI) < EPS; // sum sera negativo si los vertices se
        recorrieron clockwise
}</pre>
```

inConvexPolygon.cpp

Descripción: Devuelve true si el punto q está en dentro del polígono **convexo** (dado en sentido antihorario).

Tiempo: $\mathcal{O}(\log n)$

```
double cross(point a, point b, point c) { return cross(toVec(a, b), toVec(b, c)); }

// O(log n) Solo para convexos (ordenados ccw)!
bool inConvexPolygon(point q, vector<point> const &p) {
   if (cross(p[0], p[1], q) < 0 || cross(p[p.size() - 2], p[0], q)<0)
      return false;
   int ini = 1, fin = p.size() - 2, mid;
   while (ini != fin - 1) {
      mid = (ini + fin) / 2;
      if (cross(p[0], p[mid], q) < 0) fin = mid;
      else ini = mid;
   }
   if (cross(p[ini], p[fin], q)<0) return false;
   return true;
}</pre>
```

cutPolygon.cpp

Descripción: Corta el polígono Q con la recta dada por los puntos a y b. Devuelve la parte izquierda del corte (a y b formarán parte del polígono a devolver).

Para hacer la programación más simple se hace uso de lineIntersectSeg, que interseca un segmento con una recta.

```
// line segment p-q intersect with line A-B.
point lineIntersectSeg(point p, point q, point A, point B) {
   double a = B.y - A.y, b = A.x - B.x, c = B.x * A.y - A.x * B.y;
   double u = fabs(a * p.x + b * p.y + c), v = fabs(a * q.x + b * q.y + c);
   return point((p.x * v + q.x * u) / (u+v), (p.y * v + q.y * u) / (u + v));
}
```

grahamScan.cpp

Descripción: Calcula la envolvente convexa de una nube de puntos.

No da el resultado correcto si P son tres puntos alineados.

Da excepción en ejecución si P empieza con cuatro puntos alineados.

Precisa de angle Cmp para ordenar los puntos según el ángulo que formen con el eje x.

Tiempo: $\mathcal{O}(n \log n)$

```
bool angleCmp(point a, point b) {
   if (collinear(pivot, a, b))
       return distSq(pivot, a) < distSq(pivot, b); // cuidado con el overflow de
            distSq, cambiar a hypot si crees que puede haber overflow
   int d1x = a.x - pivot.x, d1y = a.y - pivot.y;
   int d2x = b.x - pivot.x, d2y = b.y - pivot.y;
   return (atan2(d1y, d1x) - atan2(d2y, d2x)) < 0;
vector<point> graham(vector<point> &P) { // the content of P may be reshuffled
   int n = P.size();
   if (n \le 3) {
       if (P[Ca0] != P[n-1]) P.push_back(P[0]);
       return P; // CH is P itself
   // first, find P0 = point with lowest Y and if tie: rightmost X
   int P0 = 0;
   for (int i = 1; i < n; i++)
       if (P[i].y < P[P0].y \mid | (P[i].y == P[P0].y && P[i].x > P[P0].x))
           P0 = i;
   point temp = P[0]; P[0] = P[P0]; P[P0] = temp; // swap P[P0] with P[0]
   // second, sort points by angle w.r.t pivot PO
   pivot = P[0];
   sort(++P.begin(), P.end(), angleCmp); // we do not sort P[0]
   // third, the ccw tests
   vector<point> S;
   S.push_back(P[n-1]);
   S.push_back(P[0]);
   S.push_back(P[1]);
```

```
int i = 2;
while (i < n) {
    int j = S.size()-1;
   if (ccw(S[j-1], S[j], P[i])) S.push_back(P[i++]); // left turn, accept
   else S.pop_back(); // or pop the top of S until we have a left turn
  add these two lines if you want P0 to be the first point in the convex hull
  S.erase(S.begin());
  S.push_back(*S.begin());
return S;
```

andrewsMonotoneChain.cpp

Descripción: Devuelve un polígono con la envolvente convexa de una nube de puntos. **Tiempo:** $\mathcal{O}(n \log n)$

```
vector<point> andrew(vector<point> &P) {
   int n = P.size(), k = 0;
   vector<point> H(2*n);
    sort(P.begin(), P.end());
    // Build lower hull
    for (int i = 0; i < n; i++) {
       while (k \ge 2 \&\& !ccw(H[k-2], H[k-1], P[i])) k--;
       H[k++] = P[i];
   // Build upper hull
    for (int i = n-2, t = k+1; i >= 0; i--) {
       while (k \ge t \&\& !ccw(H[k-2], H[k-1], P[i])) k--;
       H[k++] = P[i];
   H.resize(k);
    return H;
```

Misc. 2.9

TODO: Apotema, teorema de stewart, volúmenes de pirámides, cone frustums...

closestPoints.cpp

Descripción: Devuelve la closest pair distance de una nube de puntos. Esquema útil para algoritmos de divide y vencerás.

Tiempo: $\mathcal{O}(n \log n)$

```
double cp(int 1, int r) {
   if (1 >= r) return DBL_MAX;
   int mid = (1 + r) / 2;
   double d = \min(cp(1, mid), cp(mid + 1, r));
```

```
vector<point> strip;
for (int i = 1; i <= r; i++)
    if (fabs(p[i].x - p[mid].x) \le d)
        strip.push_back(p[i]);
sort(strip.begin(), strip.end(), cmpY);
for (int i = 0; i < strip.size(); i++)</pre>
    for (int j = i+1; j < strip.size() && (strip[j].y - strip[i].y) <= d; j++)
        d = min(d, dist(strip[i], strip[j]));
return d;
```

11

2.9.1 Great Circle distance

sphericalDistance.cpp

```
double sphericalDistance(double f1, double t1,
 double f2, double t2, double radius) {
 double dx = \sin(t2) \cdot \cos(f2) - \sin(t1) \cdot \cos(f1);
 double dy = sin(t2) * sin(f2) - sin(t1) * sin(f1);
 double dz = cos(t2) - cos(t1);
 double d = sqrt(dx*dx + dy*dy + dz*dz);
 return radius * 2 * asin (d/2);
```

SphericalDistance.cpp

Descripción: Calcula la distancia entre 2 puntos sobre una esfera dados sus ángulos ϕ y θ y el radio de la esfera. Para ello, pasa primero a cartesianas.

```
double sphericalDistance(double f1, double t1,
 double f2, double t2, double radius) {
 double dx = \sin(t2) \cdot \cos(f2) - \sin(t1) \cdot \cos(f1);
 double dy = sin(t2) * sin(f2) - sin(t1) * sin(f1);
 double dz = cos(t2) - cos(t1);
 double d = sqrt(dx*dx + dy*dy + dz*dz);
 return radius*2*asin(d/2);
```

Estructuras de datos (3)

3.1 UFDS

ufds.cpp

Tiempo: $\mathcal{O}(\alpha(n))$

```
struct ufds {
   int numSets;
   vector<int> p;
   ufds(int N): numSets(N), p(N, -1) { }
```

```
12
```

```
int findSet(int i) { // finds and path compresses if possible
    return (p[i] < 0) ? i : (p[i] = findSet(p[i]));
bool isSameSet(int i, int j) {
    return findSet(i) == findSet(j);
void unionSet(int i, int j) {
   int x = findSet(i), y = findSet(j);
   if (x == y) return;
   if (p[x] < p[y]) {
       p[x] += p[y];
       p[y] = x;
    } else {
       p[y] += p[x];
       p[x] = y;
    --numSets;
int sizeSet(int i) { // returns size of the set to which element i belongs
    return -p[findSet(i)];
```

3.2 Fenwick Tree

FenwickTree.cpp **Tiempo:** $\mathcal{O}(\log n)$

} ;

```
#define LSOne(S) (S&&(-S))
struct FenwickTree {
 vi ft:
 FenwickTree(int n) {ft.assign(n + 1, 0);}
 int rsq(int b) {
   int t = 0;
   for (; b; b -= LSOne(b))
     t += ft[b];
   return t;
 int rsq(int a, int b) {return rsq(b) - (a == 1 ? 0 : rsq(a - 1));}
 void update(int k, int v) {
   for (; k < ft.size(); k += LSOne(k))</pre>
      ft[k] += v;
 int lower_bound(int sum) {// min pos st sum of [0 , pos ] >= sum
 // Returns n i f no sum is >= sum, or ..1 i f empty sum is .
   if (sum \le 0) return -1;
   int pos = 0:
   for (int pw = 1 << 25; pw; pw >>= 1) {
     if (pos + pw \le s.size() \&\& s[pos + pw-1] \le sum)
       pos += pw, sum -= s[pos-1];
   return pos;
```

3.3 Segment Tree

SegmentTree.cpp

};

Descripción: El rsq es prescindible, se hace con Fenwick

Tiempo: $\mathcal{O}(\log n)$

```
#include <vector>
using namespace std;
typedef vector<int> vi;
// Dynamic answers to RangeMinimumQuery
class SegmentTree {
private:
 vi A, st; // A->data, st->tree (stores indices)
 int n; // length of the interval
  int left(int p) { return p << 1; }</pre>
  int right(int p) { return (p << 1) + 1; }</pre>
  void build(int p, int L, int R) { // O(n)
   if (L == R)
     st[p] = L;
    else {
     build(left(p), L, (L + R) / 2);
     build(right(p), (L + R) / 2 + 1, R);
     int p1 = st[left(p)], p2 = st[right(p)];
      st[p] = (A[p1] \le A[p2]) ? p1 : p2;
  int rmq(int p, int L, int R, int i, int j) { // O(log n)
   // [L, R] -> interval of the node of the tree in which we are (p)
   // [i, j] -> interval of the query
   if (i > R || j < L) return -1; // totally outside
    if (L >= i && R <= j) return st[p]; // query is larger
    // if (st[p]>=i && st[p]<=j) return st[p]; better?</pre>
    // Si es el minimo de un segmento mas largo, lo sera de uno contenido en ese
    int p1 = rmg(left(p), L, (L + R) / 2, i, j);
    int p2 = rmg(right(p), (L + R) / 2 + 1, R, i, j);
    if (p1 == -1) return p2;
    if (p2 == -1) return p1;
    return (A[p1] <= A[p2]) ? p1 : p2;
  int updatePoint(int p, int L, int R, int idx, int new_value) { // O(log n)
   if (idx < L || idx > R) return st[p]; // no change
   if (L == idx && R == idx) { // leaf
     A[idx] = new_value; // we change it here to go up changing
      return st[p];
    int p1 = updatePoint(left(p), L, (L + R) / 2, idx, new_value);
    int p2 = updatePoint(right(p), (L + R) / 2 + 1, R, idx, new_value);
```

```
return st[p] = (A[p1] <= A[p2]) ? p1 : p2;
public :
  SegmentTree(const vi & a) {
   A = a; n = (int)a.size();
   st.assign(4 * n, 0);
   build(1, 0, n - 1);
  int rmg(int i, int j) {
   return rmg(1, 0, n - 1, i, j);
  void updatePoint(int idx, int new_value) {
    updatePoint(1, 0, n - 1, idx, new_value);
};
#define INF 1e9
// Dynamic answers to RangeSumQuery
class SegmentTree2 {
private:
  vi A, st; // A->data, st->tree
  int n; // length of the interval
  int left(int p) { return p << 1; }</pre>
  int right(int p) { return (p << 1) + 1; }</pre>
  void build(int p, int L, int R) { // O(n)
   if (L == R)
      st[p] = A[L];
    else {
     build(left(p), L, (L + R) / 2);
     build(right(p), (L + R) / 2 + 1, R);
      st[p] = st[left(p)] + st[right(p)];
  int rsq(int p, int L, int R, int i, int j) { // O(log n)
    // [L, R] -> interval of the node of the tree in which we are (p)
    // [i, j] -> interval of the query
   if (i > R || j < L) return -INF; // totally outside
    if (L >= i && R <= j) return st[p]; // query is larger
   int p1 = rsq(left(p), L, (L + R) / 2, i, j);
   int p2 = rsq(right(p), (L + R) / 2 + 1, R, i, j);
    if (p1 == -INF) return p2;
    if (p2 == -INF) return p1;
    return p1 + p2;
  // Real update! not only adding, it is modifying! (better than Fenwick)
  int updatePoint(int p, int L, int R, int idx, int new_value) { // O(log n)
   if (idx < L || idx > R) return st[p]; // no change
   if (L == idx && R == idx) { // leaf
      A[idx] = new_value; // we change it here to go up changing
```

```
return st[p] = new_value;
}
int p1 = updatePoint(left(p), L, (L + R) / 2, idx, new_value);
int p2 = updatePoint(right(p), (L + R) / 2 + 1, R, idx, new_value);
return st[p] = p1 + p2;
}

public:
SegmentTree2(const vi & a) {
    A = a; n = (int)a.size();
    st.assign(4 * n, 0);
    build(1, 0, n - 1);
}

int rsq(int i, int j) {
    return rsq(1, 0, n - 1, i, j);
}

void updatePoint(int idx, int new_value) {
    updatePoint(1, 0, n - 1, idx, new_value);
}
};
```

Grafos (4)

4.1 Recorridos

dfs.cpp

Tiempo: $\mathcal{O}(V+E)$

bfs.cpp

Descripción: Recorrido en anchura. También resuelve SSSP si el grafo es sin pesos. Multisource BFS: mete todos los nodos fuentes a una queue.

Tiempo: $\mathcal{O}(V+E)$

```
}
```

flood fill.cpp

Descripción: Hace floodfill de la componente conexa del vértice (r, c) de color c1 coloreándola de color c2.

```
// N, E, S, W
int dr[] = {-1,0,1,0};
int dc[] = {0,1,0,-1};

// S, SE, E, NE, N, NW, W, SW
int dr[] = {1,1,0,-1,-1,-1,0,1};
int dc[] = {0,1,1,1,0,-1,-1,-1};

int floodfill(int r, int c, int c1, int c2) {
    if (r < 0 || r >= R || c < 0 || c >= C) return 0;
    if (grid[r][c] != c1) return 0;
    int ans = 1;
    grid[r][c] = c2;
    for (int d = 0; d < 8; d++)
        ans += floodfill(r + dr[d], c + dc[d], c1, c2);
    return ans;
}</pre>
```

4.1.1 Graph Check

graphCheck.cpp

Descripción: Clasificación de tipos de aristas: tree edge (una arista del DFS spanning tree), back edge (una arista que forma parte de un ciclo) y forward cross edge (una arista de un vértice EXPLORED a un vértice VISITED).

```
bool graphCheck(int u, vvi &adjList, vi &dfs_num, vi &dfs_parent) {
   bool cycle = false;
    dfs_num[u] = EXPLORED;
    for (int j = 0; j < adjList[u].size(); j++) {</pre>
        int v = adjList[u][j];
        if (dfs_num[v] == UNVISITED) {
            dfs_parent[v] = u;
            // Pon cycle |= si quieres parar de explorar el grafo en cuanto se
                detecte un ciclo.
            cycle = graphCheck(v, adjList, dfs_num, dfs_parent) || cycle;
        } else if (dfs_num[v] == EXPLORED)
            if (v != dfs_parent[u]) // Back edge, graph is cyclic (quita esta linea
                si el grafo es dirigido).
                cycle = true; // Haz return si quieres parar de explorar el grafo en
                     cuanto se detecte un ciclo.
        else if (dfs_num[v] == VISITED) {
            // Forward cross edge.
    dfs_num[u] = VISITED;
    return cycle;
```

bipartiteGraphCheck.cpp

Descripción: Intenta bicolorear un grafo para detectar si es bipartito.

```
vi color;
bool is_bipartite(vvi &adjList, int s, int &white, int &black) {
    queue<int> q;
   q.push(s);
    color[s] = 0;
   black = 1;
   white = 0;
   while (!q.empty()) {
        int u = q.front(); q.pop();
        for (int v : adjList[u]) {
            if (color[v] == -1) {
                color[v] = 1 - color[u];
                if (color[v] == 0) black++;
                else white++;
                q.push(v);
            } else if (color[v] == color[u]) return false;
   return true;
```

4.1.2 Articulation points and bridges en grafos no dirigidos

En un grafo no dirigido G, un articulation point es un vértice que al ser eliminado (junto con sus aristas) desconecta G.

Un bridge es una arista que al ser eliminada desconecta G.

articulation Points And Bridges.cpp

Descripción: Encuentra articulation points and bridges. dfs_num[u] es el número de iteración en el que se visita u por primera vez. dfs_low[u] es el valor de dfs_num[v] más bajo de un vértice v alcanzable desde el subárbol de expansión del recorrido DFS que empieza en u.

Caso especial: la raíz del árbol DFS (dfsRoot) es un articulation point si y sólo si tiene más de un hijo (rootChildren > 1).

Tiempo: $\mathcal{O}(V+E)$

```
vvi adjList;
set<ii> bridges;
vi dfs_num, dfs_low, dfs_parent;
vector<bool> ap;
int dfsCounter, dfsRoot, rootChildren;

void findAp(int u) {
    dfs_num[u] = dfs_low[u] = dfsCounter++;
    for (int j = 0; j < adjList[u].size(); j++) {
        int v = adjList[u][j];
        if (dfs_num[v] == UNVISITED) {
            dfs_parent[v] = u;
            if (u == dfsRoot) rootChildren++;</pre>
```

```
findAp(v);
            ap[u] = ap[u] \mid (dfs_low[v] >= dfs_num[u]);
            dfs_low[u] = min(dfs_low[u], dfs_low[v]);
        } else if (dfs_parent[v] != u) // A back edge.
            dfs_low[u] = min(dfs_low[u], dfs_num[v]);
void findBridges(int u) {
    dfs_num[u] = dfs_low[u] = dfsCounter++;
    for (int j = 0; j < adjList[u].size(); j++) {</pre>
        int v = adjList[u][j];
        if (dfs_num[v] == UNVISITED) {
            dfs parent[v] = u:
            findBridges(v);
            if (dfs low[v] > dfs num[u])
                bridges.insert(ii(min(u, v), max(u, v)));
            dfs_low[u] = min(dfs_low[u], dfs_low[v]);
        } else if (v != dfs_parent[u]) // A back edge.
            dfs_low[u] = min(dfs_low[u], dfs_num[v]);
// Como usarlos
int main() {
    dfsCounter = 0;
    dfs_num.assign(V, UNVISITED); dfs_low.assign(V, 0); dfs_parent.assign(V, 0);
    for (int u = 0; u < V; u++)
        if (dfs_num[u] = UNVISITED) {
            dfsRoot = u; rootChildren = 0; findAp(u);
            ap[dfsRoot] = rootChildren > 1;
```

4.2 SSSP

dijkstra.cpp

Descripción: SSSP desde el vértice s en un grafo dirigido con pesos sin ciclos de coste negativo. adjList[u][j] es un par (w, v) donde w es el peso de la arista $u \to v$.

Tiempo: $\mathcal{O}\left((V+E)\log V\right)$, probablemente TLE si V,E>300K.

```
}
}
```

bellmanFord.cpp

Descripción: SSSP desde el vértice s en un grafo dirigido con pesos. Devuelve si existe al menos un ciclo de coste negativo.

Si quieres saber los vértices que están en un ciclo de coste negativo, puedes encontrar las SCCs de los vértices v con relax[v] = 1.

Si quieres saber los vértices hasta los que puedes llegar con coste negativo, recorre el grafo desde los vértices v con relax[v] = 1.

Tiempo: $\mathcal{O}(VE)$, probablemente TLE si $VE > 10^6$.

4.3 APSP

floyd.cpp

Descripción: APSP en un grafo dirigido con pesos en matriz de adyacencia adjMat de N vértices.

Asegúrate de inicializar adjMat[i][i] = 0 y adjMat[i][j] = INF si no existe la arista $i \rightarrow j$ (no uses INT_MAX por overflow).

La matriz pi sirve para imprimir el camino mínimo: pi[i][j] es el vértice anterior a j en un camino mínimo de i a j; $i \to ... \to pi[i][j] \to j$.

Tiempo: $\mathcal{O}(V^3)$, probablemente TLE si V > 400

```
pi[i][j] = pi[k][j];
}
```

4.4 MST

kruskal.cpp

Descripción: Añade aristas vorazmente al MST hasta que todos los vértices están en el MST.

Ordena edgeList. Devuelve INT_MAX si el grafo no es conexo.

Tiempo: $\mathcal{O}\left(E\log E\right) \approx \mathcal{O}\left(E\log V^2\right) = \mathcal{O}\left(2E\log V\right) = \mathcal{O}\left(E\log V\right)$

```
int kruskal(vector<pair<int, ii>> &edgeList) {
    sort(edgeList.begin(), edgeList.end());
    int mst_cost = 0;
    ufds uf(V);

    for (int i = 0; i < E && uf.numSets != 1; i++) {
        pair<int, ii> front = edgeList[i];
        if (!uf.isSameSet(front.second.first, front.second.second)) {
            mst_cost += front.first;
            uf.unionSet(front.second.first, front.second.second);
        }
    }

    if (uf.numSets != 1) return INT_MAX; // this graph is not connected return mst_cost;
}
```

Problema del minimax (análogamente se define maximin): dados dos vértices de un grafo i y j, considera todos los caminos entre ellos, y asocia a cada camino un coste: el peso máximo de entre todas las aristas que forman el camino. ¿Cuál es el menor coste de estos caminos? Solución: un camino con coste mínimo es el que une i y j en el MST del grafo.

4.5 SCC

tarjan.cpp

Descripción: Calcula las SCCs de un grafo dirigido y las guarda en sccs. cur_scc[v] = 1 $\iff v$ está en la SCC que se está explorando actualmente, cuyos vértices se guardan en la "pila" S. Un vértice v es el "inicio" (según el recorrido del DFS) de una SCC \iff dfs_low[v] = dfs_num[u].

Tiempo: $\mathcal{O}(E+V)$

```
const int UNVISITED = -1;
vector<int> S, dfs_num, dfs_low, cur_scc, component;
vector<vector<int>> grafo, sccs;
int V, dfsCounter = 0;

void tarjanSCC(int u) {
   dfs_num[u] = dfs_low[u] = dfsCounter++;
   cur_scc[u] = 1;
   S.push_back(u);
```

```
for (int v : grafo[u]) {
     if (dfs_num[v] == UNVISITED)
        tarjanSCC(v);
     if (cur_scc[v] == 1) // El nodo v ha sido visitado, pero esta en la misma SCC
          que u? Podria tratarse de un forward edge a otra SCC.
         dfs_low[u] = min(dfs_low[u], dfs_low[v]);
  // inserta aqui u en un vector para generar un reverse toposort si quieres.
  if (dfs_low[u] == dfs_num[u]) {
     vector<int> scc;
     int v, nc = (int)sccs.size();
        v = S.back(); S.pop_back();
         cur\_scc[v] = 0;
         scc.push_back(v);
         component[v] = nc;
      } while (u != v);
      sccs.push_back(scc);
// hallamos las SCCs (en resuelve())
dfsCounter = 0;
dfs_num.assign(V, UNVISITED); dfs_low.assign(V, 0); cur_scc.assign(V, 0);
component.assign(V, 0); S.clear(); sccs.clear();
for (int i = 0; i < V; ++i)
  if (dfs_num[i] == UNVISITED)
     tarjanSCC(i);
```

kosaraju.cpp

Descripción: Calcula el número de SCCs de un grafo dirigido. Dos vértices u y v están en la misma SCC si y sólo si se puede llegar desde u a v en el grafo original y desde v a u en el grafo traspuesto mediante un DFS. Para contar las SCC bien se inicia el recorrido en el grafo traspuesto desde los vértices que van "antes" en el grafo original, por lo que se calcula un toposort antes (no es un toposort estricto pues el grafo podría ser cíclico).

Tiempo: $\mathcal{O}\left(2(E+V)\right)$

```
int kosaraju(vector<vector<int>> &adjList) {
  vector<int> dfs_num(adjList.size(), 0), topo;

  for (int u = 0; u < adjList.size(); u++)
      if (dfs_num[u] == 0)
          dfs(u, adjList, dfs_num, topo);

  // compute transpose graph
  vector<vector<int>> adjListT(adjList.size(), {});
  for (int u = 0; u < adjList.size(); u++)
      for (int v : adjList[u])
          adjListT[v].push_back(u);

int scc = 0;
  dfs_num.assign(adjListT.size(), 0);
  for (int i = topo.size() - 1; i >= 0; i--) {
```

```
if (dfs_num[topo[i]] == 0) {
    dfs(topo[i], adjListT, dfs_num, topo);
    scc++;
}
return scc;
```

4.6 TopoSort

Véase DFS.

kahn.cpp

Descripción: Calcula un toposort de un grafo dirigido sin pesos. Devuelve true si el grafo es cíclico.

Tiempo: $\mathcal{O}(V+E)$

```
bool kahn(vvi &adjList, vi &topo) {
    vi inDeg(adjList.size(), 0);
    for (int u = 0; u < adjList.size(); u++)
        for (int v = 0; v < adjList[u].size(); v++)</pre>
            inDeg[adjList[u][v]]++;
    queue<int> q;
    for (int u = 0; u < inDeg.size(); u++)
        if (inDeg[u] == 0) q.push(u);
   while (!q.empty()) {
        int u = q.front(); q.pop();
       topo.push_back(u);
        for (int v = 0; v < adjList[u].size(); v++)
            if (--inDeg[adjList[u][v]] == 0) q.push(adjList[u][v]);
    for (int u = 0; u < inDeq.size(); u++)
        if (inDeg[u] != 0) return true;
    return false;
```

4.7 MaxFlow

edmonds Karp.cpp

Descripción: Calcula el flujo máximo en una red de flujo con un único source node s y único sink node t implementando el método de Ford Fulkerson: usa BFS para encontrar un augmenting path. La matriz res contiene las capacidades residuales y se inicializa con las capacidades de las aristas. Pon en adjList las aristas en ambos sentidos.

Tiempo: $\mathcal{O}\left(VE^2\right)$

```
int V, f, s, t; // global variables
vector<vector<int>> res; // matriz de adyacencia, con capacidades
vector<vector<int>> grafo; // listas de adyacentes, tambi n los back edges
vector<int>> p; // parent

void augment(int v, int minEdge) { // traverse BFS spanning tree from s to t
```

```
if (v == s) { f = minEdge; return; } // record minEdge in global var f
  else if (p[v] != -1) {
      augment(p[v], min(minEdge, res[p[v]][v])); // recursive
      res[p[v]][v] = f; res[v][p[v]] += f; // update
// Edmonds Karp Max Flow O(VE^2)
int edmondsKarp() {
  int mf = 0;
                 // mf stands for max flow
  while (1) {
     f = 0;
      // BFS
     vector<bool> marcado(V, false); marcado[s] = true;
      queue<int> q; q.push(s);
     p.assign(V, -1); // record the BFS spanning tree, from s to t!
     while (!q.empty()) {
         int u = q.front(); q.pop();
         if (u == t) break;
                                 // immediately stop BFS if we already reach sink t
         for (auto v : grafo[u])
           if (res[u][v] > 0 && !marcado[v]) {
               marcado[v] = true;
              q.push(v);
              p[v] = u;
      augment(t, INF); // find the min edge weight 'f' along this path, if any
                             // we cannot send any more flow ('f' = 0), terminate
     if (f == 0) break;
                              // we can still send a flow, increase the max flow!
   return mf:
```

4.8 Grafos eulerianos

Un grafo no dirigido

- tiene un ciclo euleriano si y sólo si todos los vértices tienen grado par y todos los vértices con grados no nulo pertenecen a la misma componente conexa.
- tiene un ciclo euleriano si y sólo si se puede descomponer en edge-disjoint cycles y todos los vértices con grado no nulo pertenecen a la misma componente conexa.
- tiene un camino euleriano si y sólo si tiene exactamente cero o dos vértices con grado impar y los vértices con grado no nulo pertenecen a la misma componente conexa.

Un grafo dirigido

- tiene un ciclo euleriano si y sólo si cada vértice tiene inDeg = outDeg y todos los vértices con grado no nulo pertenecen a la misma componente fuertemente conexa.
- tiene un ciclo euleriano si y sólo si se puede descomponer en edge-disjoint cycles y todos los vértices con grado no nulo pertenecen a la misma componente conexa.
- tiene un camino euleriano si y sólo si tiene a lo sumo un vértice con outDeg
 inDeg = 1, a lo sumo un vértice con inDeg outDeg = 1, los demás vértices tienen inDeg = outDeg, y todos los vértices con grado no nulo pertenecen a la misma componente conexa del grafo no dirigido subyacente.

eulerTour.cpp

4.9 Matchings

Matching Un matching (o independent edge set) de un grafo G es un conjunto de aristas que no tienen vértices en común.

Augmenting path Dado un matching M en un grafo G, un augmenting path (camino de M-aumento) es un camino que empieza y acaba en unmatched vertices y cuyas aristas alternan entre aristas que están y no esan en M.

Lema de Berge Un matching M es máximo (contiene la mayor cantidad de aristas) si y sólo si no tiene un augmenting path.

Vertex cover Un vertex cover es un conjunto de vértices tales que cada arista del grafo es incidente a al menos un vértice del conjunto.

Conjunto independiente de vértices (independent set) Es un conjunto de vértices tales que no existe ninguna arista entre ellos.

4.9.1 Grafos bipartitos

Teorema de König En un grafo bipartito, el número de aristas en un matching máximo es igual al número de vértices en un recubrimiento mínimo de vértices (i.e. MaxCBM = MinVC).

MaxIS + MaxCBM = V en grafos bipartitos.

bergeMcbm.cpp

Descripción: Calcula un matching máximo en un grafo bipartito usando el lema de Berge. M es el tamaño de la partición izquierda del grafo, N la de la derecha. adjList es un grafo dirigido **de tamaño M** con las aristas dirigidas desde la partición izquierda a la derecha. match indica con qué vértices de la partición izquierda están emparejados los vértices de la partición derecha; tiene tamaño N + M pero sólo se indexa con los vértices de la partición derecha.

Tiempo: $\mathcal{O}(VE)$

```
int M, N; // M parte izquierda, N parte derecha
vector<unordered set<int>> grafo; // dirigido, tama o M sets para poder borrar
vector<int> match, vis;
int aug(int 1) { // Devuelve 1 si encuentra un augmenting path para el matching M
    representado en match.
   if (vis[1]) return 0;
   vis[1] = 1;
   for (auto r : grafo[1]) {
         if (match[r] == -1 \mid \mid aug(match[r]))  {
            match[r] = 1;
            return 1;
   return 0;
int berge_mcbm() {
   int mcbm = 0;
   match.assign(N + M, -1);
   vis.assign(M, 0);
    for (int l = 0; l < M; l++) {
       vis.assign(M, 0);
        mcbm += aug(1);
    return mcbm;
```

$\underline{\mathrm{DP}}$ (5)

5.1 Recurrencias de problemas clásicos

```
LIS 1- LIS(0) = 1. 2- LIS(i) = max(LIS(j) + 1), \forall j \in [0..i - 1] \text{ and } A[j] < A[i]
```

Mochila 1- val(id, 0) = 0, cannot take anything else 2- val(n, remW) = 0, considered all items

```
val(id, remW) = val(id + 1, remW)
     4- if W[id] \leq remW, we have two choices: ignore or take this item; we take
     the maximum:
     val(id, remW) = max(val(id+1, remW), V[id] + val(id+1, remW - W[id]))
Coin Change 1- change(0) = 0 . 2- change(< 0) = \infty
     3- change(value) = 1 + min(change(value - coinValue[i])) \forall i \in [0..n - 1]
Ways Coin Change 1- ways(type, 0) = 1, one way, use nothing
     2- ways(type, < 0) = 0, no way, we cannot reach negative value
     3- ways(n, value) = 0, no way, we have considered all coin types \in [0..n-1]
     4- ways(type, value) =
     ways(type + 1, value) + ways(type, value - coinValue[type]), take or ignore
```

3- if W[id] > remW, we have no choice but to ignore this item:

```
TSP State: tsp(currentPosition, visited), \mathcal{O}(n^2 2^n)
      1- tsp(pos, 2n-1) = dist[pos][0], return to starting city
      2- tsp(pos, mask) = min(dist[pos][nxt] + tsp(nxt, mask](1 << nxt))),
      \forall nxt \in [0..n-1], nxt \neq pos, \text{ and } (mask\&(1 << nxt)) \text{ is '0' (turned off)}
```

LIS 5.2

this coin type

lis.cpp

Descripción: Devuelve una LIS de la secuencia dada en el vector a.

En concreto, devuelve la última que aparece.

L[i] es el valor más pequeño en el que acaban todas las LISes de longitud i+1.

Si quieres saber la longitud de la LIS en el intervalo [0,i], lleva otro array, lisl[], y en el bucle haz lisl[i] = pos + 1.

Si quieres saber la LDS puedes multiplicar el vector por -1 o leerlo del final hacia el principio. Si quieres saber la longest non-decreasing subsequence, cambia lower_bound por upper_bound restando uno (o algo así).

Tiempo: $\mathcal{O}(n \log k)$, donde k es la longitud de una LIS.

```
vi lis(const vi &a) {
    vi L, L_id, P;
   L.assign(a.size(), 0);
   L_id.assign(a.size(), 0);
   P.assign(a.size(), -1);
    int lis_len = 0, lis_end = 0;
    for (int i = 0; i < a.size(); i++)</pre>
        int pos = lower_bound(L.begin(), L.begin() + lis_len, a[i]) - L.begin();
       L[pos] = a[i];
       L_id[pos] = i;
       P[i] = pos ? L_id[pos-1] : -1;
        if (pos == lis_len) {
            lis_len++;
            lis\_end = i;
```

```
vi sol;
stack<int> s;
int x = lis_end;
for (; P[x] >= 0; x = P[x]) s.push(a[x]);
sol.push(a[x]);
for (; !s.empty(); s.pop()) sol.push(s.top());
return sol;
```

Kadane 5.3

kadane.cpp

Descripción: Halla la suma máxima de un intervalo en un array (1D) o de un subrectángulo en un rectángulo (2D). La solución naíf de hallar las sumas acumuladas $(\mathcal{O}(n^2))$ y luego mover cuatro índices $(\mathcal{O}(n^4))$ suele ser suficiente si $n \leq 100$.

19

Tiempo: 1D: $\mathcal{O}(n)$, 2D: $\mathcal{O}(n^3)$

```
int kadanelD(vi & arr, int& st, int& end, int n){
   int sum = 0, i, maxSum = -INF, ls = 0;
   end = -1; //Es simplemente un valor inicial
   for (i = 0; i < n; ++i) {
        sum += arr[i];
        if (sum < 0)
            sum = 0, ls = i+1;
        else if (sum > maxSum)
            maxSum = sum, st = ls, end = i;
   if (end != -1) return maxSum; //Habia al menos un numero >=0
   maxSum = arr[0]; st=end=0;//else: todos <0, buscamos el maximo</pre>
   for (i = 1; i < n; i++)
        if (arr[i] > maxSum)
            maxSum = arr[i], st = end = i;
    return maxSum;
int fleft, fright, ftop, fbottom; //valores finales
int kadane2D(vvi m, int r, int c) {
   int maxSum = -INF, left, right, i, sum, st, end;
   vi temp(r, 0);
   for (left = 0; left < c; ++left) {</pre>
   fill (temp.begin(), temp.end(), 0);
        for (right = left; right < c; ++right) {</pre>
            for (i = 0; i < r; ++i)
                temp[i] += m[i][right];
            sum = kadane1D(temp, st, end, r);
            if (sum > maxSum) {
                maxSum = sum;
                fleft = left; fright = right;
                ftop = st; fbottom = end;
 } } }
 return maxSum;
```

Strings (6)

6.1 KMP

```
KMP.cpp
```

Descripción: Encuentra un patrón en un texto.

```
Uso: p = patrón; t=texto; kmpPreprocess(); kmpSearch(); Tiempo: \mathcal{O}(n+m)
```

```
string t, p; vi b;
int n, m; // n=t.size, m=p.size
void kmpPreprocess() {
 int i = 0, j = -1; b[0] = -1;
  while (i < m) {
    while (j \ge 0 \&\& p[i] != p[j]) j = b[j];
    b[++i]=++j;
vi kmpSearch() {
   int i = 0, j = 0;
   vi sol;
  while (i<n) {
    while (j \ge 0 \&\& t[i] != p[j]) j = b[j];
   i++; j++;
   if (j==m)
      sol.push_back(i-j), j = b[j];
  return sol;
```

6.2 Suffix Array

SuffixArray.cpp

Descripción: Construcción del Suffix Array y varias funcionalidades

```
#define _CRT_SECURE_NO_WARNINGS
#include <algorithm>
#include <cstdio>
#include <cstring>
using namespace std;
typedef pair<int, int> ii;
#define MAX_N 100010 // O(n log n) -> up to 100 K
char T[MAX_N]; int n; // input string and length
int RA[MAX_N], tempRA[MAX_N], SA[MAX_N], tempSA[MAX_N], c[MAX_N];
void countingSort(int k) { // O(n)
  int i, sum, maxi = max(300, n); // up to 255 ASCII chars or length of n
  memset(c, 0, sizeof c);
  for (i = 0; i < n; i++)
   c[i + k < n ? RA[i + k] : 0]++;
  for (i = sum = 0; i < maxi; i++) {
   int t = c[i]; c[i] = sum; sum += t;
```

```
for (i = 0; i < n; i++)
   tempSA[c[SA[i] + k < n ? RA[SA[i] + k] : 0]++] = SA[i];
 for (i = 0; i < n; i++)
   SA[i] = tempSA[i];
// Builds Suffix Array for string T. T should end with sth like $
void constructSA() { // O(n log n), can go up to 100000 characters
  int i, k, r;
  for (i = 0; i < n; i++) RA[i] = T[i];
  for (i = 0; i < n; i++) SA[i] = i;
  for (k = 1; k < n; k <<= 1) {
   countingSort(k);
   countingSort(0);
   tempRA[SA[0]] = r = 0;
   for (i = 1; i < n; i++)
     tempRA[SA[i]] =
      (RA[SA[i]] == RA[SA[i-1]] \& RA[SA[i] + k] == RA[SA[i-1] + k]) ? r : ++r;
   for (i = 0; i < n; i++)
     RA[i] = tempRA[i];
   if (RA[SA[n-1]] == n-1) break; // optimization
int Phi[MAX_N], PLCP[MAX_N], LCP[MAX_N];
// Longest Common Prefix: Para cada i, halla la longitud del prefijo mas largo
// que comparte con algun otro sufijo, y lo guarda en LCP[i]
// Para hacerlo en O(n), usa el orden inicial de los sufijos, no el del suffix array
// y de ahi surgen los arrays auxiliares Phi y PLCP
void computeLCP() { // O(n)
 int i, L;
 Phi[SA[0]] = -1;
  for (i = 1; i < n; i++)
   Phi[SA[i]] = SA[i - 1];
  for (i = L = 0; i < n; i++) {
   if (Phi[i] == -1) { PLCP[i] = 0; continue; }
   while (T[i + L] == T[Phi[i] + L]) L++;
   PLCP[i] = L;
   L = \max(L - 1, 0);
 for (i = 0; i < n; i++)
   LCP[i] = PLCP[SA[i]];
// Longest Repeated Substring: por la definicion de LCP, es el valor maximo de LCP
ii LRS() { // O(n), returns a pair (the LRS length and its index in the SA)
 int i, idx = 0, maxLCP = -1;
 for (i = 1; i < n; i++)
   if (LCP[i] > maxLCP)
     maxLCP = LCP[i], idx = i;
  return ii(maxLCP, idx);
char P[MAX_N]; /*pattern*/ int m; /*length of pattern*/
```

```
// Compara T a partir del indice id con P
int comp(int id) {
  for (int i = 0; i < m; ++i) {
   if (id + i \ge n \mid | T[id + i] < P[i]) return -1; // P mayor
   if (T[id + i] > P[i]) return 1; // P menor
 return 0;
// Devuelve dos extremos (l, u): todos los S[i], i en [l, u]
// son indices donde aparece el patron P
ii stringMatching() { // O(m log n)
  int lo = 0, hi = n - 1, mid = lo;
  while (lo < hi) { // binary search lower bound
   mid = (lo + hi) / 2;
   int res = strncmp(T + SA[mid], P, m);
   // int res = comp(SA[mid]) if working with strings
   if (res >= 0) hi = mid;
                 lo = mid + 1;
  if (strncmp(T + SA[lo], P, m) != 0) return ii(-1, -1); // if not found
  ii ans; ans.first = lo;
  lo = 0; hi = n - 1; mid = lo;
  while (lo < hi) { // if lower bound is found, binary search upper bound
   mid = (lo + hi) / 2;
   int res = strncmp(T + SA[mid], P, m);
   // int res = comp(SA[mid]) if working with strings
   if (res > 0) hi = mid;
   else
                lo = mid + 1;
  if (strncmp(T + SA[hi], P, m) != 0) hi--;
                                                            // special case
  ans.second = hi;
  return ans:
} // return (lowerbound, upperbound)
int owner(int idx) { return (idx < n - m - 1) ? 1 : 2; }
// Longest Common Substring (entre 2 strings): n = T1.size(), m = T2.size()
// Primero las concatenamos: T = T1$T2#. Construimos el suffix array de esta string.
// Llamamos al LCP, y despues a esto -> coste total O(n log n)
ii LCS() { // O(n), returns (1: the LCS length, i: its index in the SA), i.e.,
   // solution = T[SA[i]] T[SA[i] + 1] ... T[SA[i] + 1 - 1]
  int i, idx = 0, maxLCP = -1;
  for (i = 1; i < n; i++)
   if (owner(SA[i]) != owner(SA[i - 1]) && LCP[i] > maxLCP)
      maxLCP = LCP[i], idx = i;
  return ii(maxLCP, idx);
```

6.3 Aho-Corasick

Aho-Corasick.cpp

Descripción: Para encontrar varios patrones en un mismo texto. También construye un autómata.

Uso: searchWords(patterns, text)

Tiempo: Lineal en el tamaño de la entrada

```
const int MAXC = 26; // Size of input alphabet
unordered_map<int, int> out, f; // i-th bit of out[j] on => i-th pattern found at
struct myhash {
 template <typename T, typename U>
 size_t operator()(const std::pair<T, U> &x) const {
   return hash<T>() (x.first) ^ hash<U>() (x.second); // xor, for instance
 } };
unordered_map<ii, int, myhash> q;
int buildMatchingMachine(vector<string> const & arr){//patterns
 int k = arr.size(), states = 1; // Only state 0
 for (int i = 0; i < k; ++i) { // Fill g, o , i.e., build trie
   const string &word = arr[i];
   int currentState = 0;
   for (int j = 0; j < word.size(); ++j) {
     int ch = word[j] - 'a'; // Change if not only chars in [a, ,z]
     if (g.find(ii(currentState, ch)) == g.end())
       g[ii(currentState,ch)] = states++;
     currentState = g[ii(currentState, ch)];
   if (out.find(currentState) == out.end()) out[currentState] = 0;
   out[currentState] |= (1 << i); // Add to output</pre>
  queue<int> q; // We fill failure function with a BFS
  for (int ch = 0; ch < MAXC; ++ch) {</pre>
   if (q.find(ii(0, ch)) == q.end()) // Initial state: special
     g[ii(0, ch)] = 0;
   else { // depth = 1 => failure = 0
     f[q[ii(0, ch)]] = 0;
      q.push(g[ii(0, ch)]);
 while (q.size()) {
   int state = q.front(); q.pop();
   for (int ch = 0; ch <= MAXC; ++ch) {
     if (g.find(ii(state,ch)) != g.end()) {
       int failure = f[state];
       while (g.find(ii(failure,ch)) == g.end())
         failure = f[failure];
       failure = g[ii(failure, ch)];
       f[g[ii(state,ch)]] = failure;
       out[g[ii(state, ch)]] |= out[failure]; // Merge outputs
       q.push(q[ii(state, ch)]);
 return states; // Number of states in the automaton
int findNextState(int currentState, char nextInput) {
 int answer = currentState;
 int ch = nextInput - 'a';
 while (g.find(ii(answer, ch)) == g.end())
   answer = f[answer];
  return g[ii(answer,ch)];
```

```
// Find patterns (arr) in a line (text)
void searchWords(vector<string> arr, string text) {
  buildMatchingMachine(arr); // Preprocess
  int currentState = 0;
  for (int i = 0; i < text.size(); ++i) {
    currentState = findNextState(currentState, text[i]);
    if (out[currentState] != 0) // Match found
      for (int j = 0; j < arr.size(); ++j)
      if (out[currentState] & (1 << j)) {
            //Word arr[j] appears from i - arr[j].size() + 1 to i
            }
    }
}</pre>
```

6.4 Manacher

Manacher.cpp

Descripción: Procesa un string, encontrando toda la información sobre los palíndromos que tiene dentro. Si alrededor de la posición i hay un pal. de longitud impar n: p[1][i] = (n-1)/2. Si alrededor del hueco entre las posiciones i, i+1 hay un palíndromo de longitud par n: p[0][i] = n.

Tiempo: $\mathcal{O}(n)$

```
void manacher(const string& s) {
  int n = s.size();
  vi p[2] = {vi(n+1), vi(n)};
  for(int z=0; z<2; ++z)
    for (int i=0,l=0,r=0; i < n; i++) {
      int t = r-i+!z;
      if (i<r) p[z][i] = min(t, p[z][l+t]);
      int L = i-p[z][i], R = i+p[z][i]-!z;
      while (L>=1 && R+1<n && s[L-1] == s[R+1])
            p[z][i]++, L--, R++;
      if (R>r) l=L, r=R;
    }
}
```

Bits (7)

bits.cp

Descripción: Operaciones básicas con bitsets y bitmasks.

```
#include <bitset>
bs.set(/*pos, val = true*/); // Set bit at pos to val. Si no pones pos ni val se
    pone todo a 1.
bs.reset(/*pos*/); // Reset bit at pos to 0 .
bs.all(); // Return whether all bits are set.
bs.test(pos); // Return value of bit at pos.
bs.to_ullong(); // Return unsigned long long.

// Mascaras de bits
#define isOn(S, j) (S & (1 << j))
#define setBit(S, j) (S |= (1 << j))</pre>
```

```
#define clearBit(S, j) (S &= \sim(1 << j))
#define toggleBit(S, j) (S \hat{} = (1 << j))
#define lowOne(S) (S & (-S))
#define lowZero(S) ~S & (S+1)
#define setLowZero(S) S | (S+1)
\#define setAll(S, n) (S = (1 << n) - 1)
// Mascaras de 64 bits
// Hay que poner LL. ej. (1LL << n)
S &= \sim(1LL << k) // Clear bit k version 64bits
S & (1LL << k)) // Check if bit k is on version 64bits
// Una mascara con los N bits menos significativos a 1
\sim (\sim (OLL) \ll N)
// Tu error esta aqui
if (x \& (1 << i) == 0) \{ \} // \text{ esta mal, tiene precedencia} ==
(1ULL << n) // shiftea 1 n veces (si no pones ULL no puedes shiftearlo mas de 32
    bits v te dara cero)
// Devuelve n con su msb puesto a cero. n es un entero de 32 bits sin signo.
uint clear msb(uint n) {
    uint mask = n;
    mask |= mask >> 1;
    mask |= mask >> 2;
    mask \mid = mask >> 4;
    mask |= mask >> 8;
    mask |= mask >> 16;
    mask = mask >> 1;
    return n & mask:
// Funciones guay en g++.
// Returns the number of leading 0-bits in x, starting at the most significant bit
    position. If x is 0, the result is undefined (el MSB lo puedes sacar haciendo
    32 - \underline{\quad}builtin_clz(x), si x != 0).
int __builtin_clz (unsigned int x);
// Returns the number of trailing 0-bits in x, starting at the least significant bit
     position. If x is 0, the result is undefined.
int __builtin_ctz (unsigned int x);
// Devuelve el numero de bits a uno en un long long.
__builtin_popcountll(n)
// Al realizar la operacion complemento a 2 con el numero i obtienes -i
i & (-i) // Te da todo ceros, salvo un uno en el bit a 1 menos significativo de i
```

$\underline{\text{Misc}}$ (8)

cositas.cpp

Descripción: Cositas varias de C++

```
// Strings
```

```
string firstletter(n, str[0]); // firstletter es n copias del char str[0]
    concatenadas.
s.insert(0, "012"); // Inserta en s en la posicion 0 el string "012".
// Convertir de enteros <-> string
int i = stoi("1893"); // 1893
string s = i.to_string(); // "1893"
// Ejemplos printf y similares
printf("%.5f", d); // Imprimir un double con 5 digitos tras el punto decimal. Usa
    %.5Lf para long double.
printf("%s\n", s.c_str()); // Imprimir un string de C++.
printf("%lld\n", unlonglong); // %lld para long long
printf("%0.5d / %0.5d\n", a, b); // Escribe los ints a, b con cinco cifras, paddeado
     con ceros a la izquierda si es necesario.
printf("%5d", x); // Imprimir un int con anchura 5. Sera paddeado por la izquierda
    con espacios.
sscanf(s.c_str(), "%s %s", &s, &t); // Parsea el string s en "%s %t"
// Imprimir un string alineado a la izquierda con anchura 21. El string sera
    paddeado por la derecha con espacios
// si su longitud es menor que 21. Por ejemplo, si p[i] = "San Bernardino",
    imprimira
// 'San Bernardino
printf("%-21s", p[i].c_str());
// Estructuras de datos
priority_queue<di, vector<di>, greater<di>> pq; // min priority queue de (double,
// Funciones quays de la STL
auto ai = find(perms.begin(), perms.end(), a); // Busca en perms el elemento a y
    devuelve un iterador apuntando al elemento, o el iterador perms.end() si no lo
    encuentra.
transform(t.begin(), t.end(), t.begin(), ::tolower); // Convierte el string t a
bills.erase(--bills.end()); // Borrar el ultimo elemento de un contenedor como set,
    multiset, map etc.
value.erase(value.begin(), std::find_if(value.begin(), value.end(), std::bind1st(std
    ::not_equal_to<char>(), ''))); // Removes leading spaces from value.
// Elimina todos los elementos salvo el primero de cada grupo de elementos iquales
    en el rango.
// Por ejemplo: 10 20 20 20 30 30 20 20 10 ==> 10 20 30 20 10 ? ? ? ?
// Devuelve un iterador al elemento que sique al ultimo elemento no eliminado, en el
     ejemplo apuntaria a la primera interrogacion.
auto it = unique (myvector.begin(), myvector.end());
// lower_bound(first, last, val) ==> Returns an iterator pointing to the first
    element in the range [first, last) which does not compare less than val.
// upper_bound(first, last, val) ==> Returns an iterator pointing to the first
    element in the range [first,last) which compares greater than val.
// Usa distance(v.begin(), it) para convertir un iterador a una posicion dentro del
    contenedor
// Si los casos de prueba son lineas de texto y antes te viene el numero de casos de
     prueba T, asegurate de hacer cin.ignore() para consumir hasta el proximo \n
// (vease UVa 10374 para un ejemplo en el que cin.get() no basta porque meten
    espacios tras T).
int T;
```

```
cin >> T; cin.ignore();
while (T--) {
    string s;
    getline(cin, s);
// Leer de un stringstream splitteando por comas
stringstream st(t);
string token;
while (getline(st, token, ',')) {
    // hacer cosas con token
// Custom sorting comparator de un tipo. Usa tie() para structs que en realidad son
// Pon const antes de { si estas definiendo operator < en un struct.
struct comp {
    bool operator() (const ii &x, const ii &y) {
        return x.first * y.second < x.second * y.first;</pre>
};
sort(scores.begin(), scores.end(), cmp()); // Y asi se usa.
set<ii, comp> Fn; // Y asi lo puedes usar en un contenedor ordenado.
// Reverse un string en java.
new StringBuilder(hi).reverse().toString()
double DOUBLE_MAX = numeric_limits<double>::max(); // necesita #include <limits>
```

8.1 Calendario

calendar.cpp

Descripción: Funciones para trabajar con fechas. Los meses se expresan como enteros del 1 al 12, los días del 1 al 31 y los años del 0 al 9999.

```
int dateToInt(int d, int m, int y) {
    return
            1461 * (y+4800+(m-14)/12)/4+
            367 \star (m-2-(m-14)/12 \star 12)/12-
            3*((y+4900+(m-14)/12)/100)/4+
            d-32075;
void intToDate(int jd, int &d, int &m, int &y) {
    int x, n, i, j;
   x = jd+68569; n = 4*x/146097;
   x = (146097*n+3)/4;
   i = (4000 \star (x+1))/1461001;
   x = 1461 * i/4 - 31; j = 80 * x/2447;
   d = x-2447*j/80;
   x = j/11; m = j+2-12*x;
   y = 100 * (n-49) + i + x;
```

8.2 Greedy

intervalCovering.cpp

Descripción: Esquema de solución para resolver el interval covering problem: dada una colección de intervalos, recubrir el intervalo [0,M] con una cantidad mínima. Solución: ordenar por increasing left endpoint and, if ties arise, decreasing right endpoint (función cmp()); tomar el intervalo que cubre más a la derecha que solape con el anterior que has cogido.

Tiempo: $\mathcal{O}(n)$

```
sort(v.begin(), v.end(), cmp());
int i = 0;
while (i < v.size() && v[i].second < 0) i++;
vii sol;
ii p = ii(0, 0);
while (i < v.size() && p.second < M) {</pre>
    ii q = v[i];
    if (q.first > p.second)
        break:
    while (i < v.size() && v[i].first <= p.second)</pre>
        if (v[i].second > q.second)
            q = v[i];
        i++;
    sol.push_back(q);
    p = q;
if (sol.size() > 0 \&\& sol[sol.size() - 1].second >= M) { // OK}
} else { // No se puede recubrir el intervalo [0, M]
```

8.3 2SAT

2SAT.cpp

Descripción: Calculates a valid assignment to boolean variables a, b, c,... to a 2-SAT problem, so that an expression of the type $(a \lor b) \land (\neg a \lor c) \land (d \lor \neg b) \land \ldots$ becomes true, or reports that it is unsatisfiable. Negated variables are represented by bit inversions $(\sim x)$.

```
Uso: TwoSat ts(number of boolean variables);
ts.either(0, 3); Var 0 is true or var 3 is false
ts.set value(2);, Var 2 is true
ts.at most one(0, 1,2); <= 1 of vars 0, 1 and 2 are true
ts.solve(); Returns true iff it is solvable
ts.values(0..N-1) holds the assigned values to the vars
```

Tiempo: $\mathcal{O}(N+E)$, where N is the number of boolean variables, and E is the number of clauses.

```
#define rep(i, a, b) for(int i = a; i < (b); ++i)
```

```
#define trav(a, x) for(auto& a : x)
struct TwoSat {
 int N;
 vector<vi> gr;
  vi values; // 0 = false , 1 = true
  TwoSat(int n = 0) : N(n), gr(2*n) {}
  int add_var() { // (optional )
   gr.emplace_back();
   gr.emplace_back();
   return N++;
 void either(int f, int j) {
   f = (f >= 0 ? 2*f : -1-2*f);
   j = (j >= 0 ? 2*j : -1-2*j);
   gr[f^1].push_back(j);
   gr[j^1].push_back(f);
  void set_value(int x) { either(x, x); }
 void at_most_one(const vi& li) { // (optional )
   if (sz(li) <= 1) return;
   int cur = \simli[0];
   rep(i,2,li.size())
     int next = add var();
     either(cur, ~li[i]);
     either(cur, next);
     either(~li[i], next);
     cur = ~next;
    either(cur, ~li[1]);
 vi val, comp, z; int time = 0;
 int dfs(int i) {
   int low = val[i] = ++time, x; z.push_back(i);
   trav(e, gr[i]) if (!comp[e])
     low = min(low, val[e] ?: dfs(e));
    ++time;
    if (low == val[i]) do {
     x = z.back(); z.pop_back();
     comp[x] = time;
     if (values[x>>1] == -1)
        values[x>>1] = !(x&1);
    } while (x != i);
    return val[i] = low:
 bool solve() {
   values.assign(N, -1);
   val.assign(2*N, 0); comp = val;
    rep(i,0,2*N) if (!comp[i]) dfs(i);
    rep(i,0,N) if (comp[2*i] == comp[2*i+1]) return 0;
    return 1;
};
```

<u>Java</u> (9)

Main.java

UCM

25

Descripción: Un template para problemas en Java si usas BigInteger o BigDecimal. modPow() is a godsend.

$\underline{\text{Anexo}}$ (10)

10.0.1 Tablas

Primos hasta potencias de 10

```
\begin{array}{l} prim(10^1)=4\\ prim(10^2)=25\\ prim(10^3)=168\\ prim(10^4)=1.229\\ prim(10^5)=9.592\\ prim(10^6)=78.498\\ prim(10^7)=664.579\\ prim(10^8)=5.761.455\\ prim(10^9)=50.847.534\\ \\ \textit{Mayores primos hasta }10^k:\ 10^1-3,\ 10^2-3,\ 10^3-3,\ 10^4-27,\ 10^5-9,\ 10^6-17,\ 10^7-9,\ 10^8-11,\ 10^9-63,\ 10^{10}-33,\ 10^{11}-23,\ 10^{12}-11,\ 10^{13}-29,\ 10^{14}-27,\ 10^{15}-11. \end{array}
```

- 10.0.2 Tu error está aquí
 - ¿Inicializas todas las variables al principio de cada caso de prueba?
 - Fíjate en el formato de la salida. Además, ¿no te falta/sobra un endl?

- ¿Seguro que no necesitas long long int?
- ¿Seguro que no tienes una variable local y otra global con el mismo nombre?
- \bullet if (a = b)