#### , "Bo...... oragois.

Lorenzo Ferrari, Davide Bartoli

April 28, 2023

Teoria dei grafi

#### Table of contents

Dijkstra Problema Implementazione

Disjoint Set Union Problema Implementazione Ottimizzazioni

Minimo albero ricoprente Problema Algoritmo di Kruskal Algoritmo di Prim

#### Dijkstra Problema

#### Single source shortest path

Dato un grafo G = (V, E) **pesato**, trovare la minima distanza tra due nodi a e b, ovvero il percorso di peso totale minimo che parte da a e arriva a b.

#### Single source shortest path

Dato un grafo G = (V, E) **pesato**, trovare la minima distanza tra due nodi a e b, ovvero il percorso di peso totale minimo che parte da a e arriva a b.

Supponiamo che il grafo non sia pesato.

- potremmo usare l'algoritmo di BFS per trovare il percorso più corto
- in queso caso la BFS funziona dato che visita i nodi in ordine di distanza crescente

#### Single source shortest path

Dato un grafo G = (V, E) **pesato**, trovare la minima distanza tra due nodi a e b, ovvero il percorso di peso totale minimo che parte da a e arriva a b.

Supponiamo che il grafo non sia pesato.

- potremmo usare l'algoritmo di BFS per trovare il percorso più corto
- in queso caso la BFS funziona dato che visita i nodi in ordine di distanza crescente

Riusciamo in qualche modo a visitare i nodi in ordine di distanza crescente anche con il grafo pesato?

#### Dijkstra Problema

Vorremmo avere una struttura dati equivalente a una coda, ma che ordini i nodi in base alla distanza dal nodo sorgente. Per nostra fortuna questa ds esiste già all'interno della libreria standard di C++: std::priority\_queue.

Problema

Vorremmo avere una struttura dati equivalente a una coda, ma che ordini i nodi in base alla distanza dal nodo sorgente. Per nostra fortuna questa ds esiste già all'interno della libreria standard di C++:  $std::priority\_queue$ .

#### Dijkstra

inizializziamo la distanza del nodo sorgente a 0

Problema

Vorremmo avere una struttura dati equivalente a una coda, ma che ordini i nodi in base alla distanza dal nodo sorgente. Per nostra fortuna questa ds esiste già all'interno della libreria standard di C++: std::priority\_queue.

#### Dijkstra

- inizializziamo la distanza del nodo sorgente a 0
- aggiungiamo il nodo sorgente alla priority\_queue

Problema

Vorremmo avere una struttura dati equivalente a una coda, ma che ordini i nodi in base alla distanza dal nodo sorgente. Per nostra fortuna questa ds esiste già all'interno della libreria standard di C++: std::priority\_queue.

#### Dijkstra

- inizializziamo la distanza del nodo sorgente a 0
- ▶ aggiungiamo il nodo sorgente alla priority\_queue
- ► finchè la priority\_queue non è vuota:
  - estraiamo il nodo con distanza minima dalla coda

Problema

Vorremmo avere una struttura dati equivalente a una coda, ma che ordini i nodi in base alla distanza dal nodo sorgente. Per nostra fortuna questa ds esiste già all'interno della libreria standard di C++: std::priority\_queue.

#### Dijkstra

- inizializziamo la distanza del nodo sorgente a 0
- ▶ aggiungiamo il nodo sorgente alla priority\_queue
- ► finchè la priority\_queue non è vuota:
  - estraiamo il nodo con distanza minima dalla coda
  - per ogni nodo adiacente a quello estratto:
    - se posso migliorare la sua distanza, la aggiorno e lo aggiungo alla priority\_queue

Problema

Vorremmo avere una struttura dati equivalente a una coda, ma che ordini i nodi in base alla distanza dal nodo sorgente. Per nostra fortuna questa ds esiste già all'interno della libreria standard di C++: std::priority\_queue.

#### Dijkstra

- inizializziamo la distanza del nodo sorgente a 0
- aggiungiamo il nodo sorgente alla priority\_queue
- ► finchè la priority\_queue non è vuota:
  - estraiamo il nodo con distanza minima dalla coda
  - per ogni nodo adiacente a quello estratto:
    - se posso migliorare la sua distanza, la aggiorno e lo aggiungo alla priority\_queue

La complessità di questo algoritmo è  $O((N+M) \cdot logN)$ , dato che la priority\_queue ha complessità O(logN) per ogni operazione.

 ${\sf Implementazione}$ 

```
• • •
vector<pair<int, int>> adj[100000];
int dijkstra(int a, int b) {
    vector<int> dist(100000, 1e9);
    priority queue<pair<int, int>, vector<pair<int, int>>, greater<pair<int, int>>> g;
    q.push({0, a});
    dist[a] = 0:
    while (!q.empty()) {
        auto [d, cur] = q.top();
        if (dist[cur] != d) continue;
        for (auto [nodo, peso] : adj[cur]) {
            if (d + peso < dist[nodo]) {</pre>
                dist[nodo] = d + peso;
                a.push({d + peso, nodo}):
    return dist[b];
```

 ${\sf Implementazion} \epsilon$ 

```
• • •
vector<pair<int, int>> adj[100000];
int dijkstra(int a, int b) {
    vector<int> dist(100000, 1e9);
    priority_queue<pair<int, int>, vector<pair<int, int>>, greater<pair<int, int>>> q;
    g.push({0, a});
    while (!q.empty()) {
        auto [d, cur] = q.top();
        if (dist[cur] != 1e9) continue;
        for (auto [nodo, peso] : adj[cur]) {
    return dist[b];
```

Dι	Jks	tr	a
Oss	erva	zio	

Dijkstra non funziona se sono presenti archi con peso negativo.

Dijkstra
Osservazione

Dijkstra non funziona se sono presenti archi con peso negativo.

▶ se è presente un ciclo negativo, l'algoritmo può andare in loop infinito

# Dijkstra Osservazione

Dijkstra non funziona se sono presenti archi con peso negativo.

- ▶ se è presente un ciclo negativo, l'algoritmo può andare in loop infinito
- anche se non è presente un ciclo negativo, l'algoritmo può non trovare il percorso minimo o avere una complessità fino a esponenziale a seconda delle implementazioni

Dijkstra non funziona se sono presenti archi con peso negativo.

- se è presente un ciclo negativo, l'algoritmo può andare in loop infinito
- anche se non è presente un ciclo negativo, l'algoritmo può non trovare il percorso minimo o avere una complessità fino a esponenziale a seconda delle implementazioni

Se il grafo è denso ( $M = O(N^2)$ ), possiamo implementare Dijkstra in modo naive e otterene una complessità leggermente migliore.

Problema

#### Contare le componenti connesse online

Dati  $n \leq 10^6$  nodi e  $m \leq 10^6$  update che aggiungono un arco  $(a_i,b_i)$ , dire dopo ogni update quante componenti connesse ci sono.

Problema

#### Contare le componenti connesse online

Dati  $n \leq 10^6$  nodi e  $m \leq 10^6$  update che aggiungono un arco  $(a_i,b_i)$ , dire dopo ogni update quante componenti connesse ci sono.

▶ un'opzione è fare M visite ognuna in O(N+M), ma quest'approccio prenderebbe sicuramente TLE (Time Limit Exceeded)

Problema

#### Contare le componenti connesse online

Dati  $n \le 10^6$  nodi e  $m \le 10^6$  update che aggiungono un arco  $(a_i, b_i)$ , dire dopo ogni update quante componenti connesse ci sono.

- ▶ un'opzione è fare M visite ognuna in O(N + M), ma quest'approccio prenderebbe sicuramente TLE (Time Limit Exceeded)
- al momento non sappiamo risolverlo efficientemente

Problema

#### Contare le componenti connesse online

Dati  $n \le 10^6$  nodi e  $m \le 10^6$  update che aggiungono un arco  $(a_i, b_i)$ , dire dopo ogni update quante componenti connesse ci sono.

- un'opzione è fare M visite ognuna in O(N + M), ma quest'approccio prenderebbe sicuramente TLE (Time Limit Exceeded)
- al momento non sappiamo risolverlo efficientemente
- servirebbe una struttura dati che rappresenti ogni componente connessa e che sia in grado di unire due componenti connesse efficientemente

Disjoint Set Union Idea

La struttura dati **Disjoint Set Union** (spesso chiamata anche **Union Find**) fa esattamente questo. In particolare, implementeremo le seguenti operazioni:

Disjoint Set Union Idea

La struttura dati **Disjoint Set Union** (spesso chiamata anche **Union Find**) fa esattamente questo. In particolare, implementeremo le seguenti operazioni:

▶ find(v), trova un nodo nella componente connessa di v

La struttura dati **Disjoint Set Union** (spesso chiamata anche **Union Find**) fa esattamente questo. In particolare, implementeremo le seguenti operazioni:

- ▶ find(v), trova un nodo nella componente connessa di v
  - vogliamo che find(v) ritorni lo stesso nodo per tutti i v appartenenti alla stessa componente connessa
  - per il rappresentante di una componente connessa vale find(v) == v

La struttura dati **Disjoint Set Union** (spesso chiamata anche **Union Find**) fa esattamente questo. In particolare, <u>implementeremo</u> le seguenti operazioni:

- ▶ find(v), trova un nodo nella componente connessa di v
  - vogliamo che find(v) ritorni lo stesso nodo per tutti i v appartenenti alla stessa componente connessa
  - per il rappresentante di una componente connessa vale find(v) == v
- ▶ merge(a, b), aggiungi l'arco (a, b)

La struttura dati **Disjoint Set Union** (spesso chiamata anche **Union Find**) fa esattamente questo. In particolare, implementeremo le seguenti operazioni:

- ▶ find(v), trova un nodo nella componente connessa di v
  - vogliamo che find(v) ritorni lo stesso nodo per tutti i v appartenenti alla stessa componente connessa
  - per il rappresentante di una componente connessa vale find(v) == v
- ▶ merge(a, b), aggiungi l'arco (a, b)

La connettività non cambia se, invece dell'arco (a, b), si aggiunge l'arco (find(a), find(b))

Implementazione

- manteniamo una foresta, in cui ogni albero corrisponde a una componente connessa
- la radice dell'albero è il nodo rappresentante della componente
- ▶ inizialmente ci sono n alberi ognuno composto da un unico nodo
- ▶ per ogni nodo v, salviamo il suo parent par [v]¹

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>per la radice vale par[v] == v

# Disjoint Set Union Struttura



```
• • •
void init() {
    for (int i = 0; i < n; ++i) {
        par[i] = i;
int find(int v) {
    return par[v] == v ? v : find(par[v]);
void merge(int a, int b) {
    if (a != b) {
        par[b] = a;
```

# Disjoint Set Union Complessità

La struttura dati funziona, ma è abbastanza efficiente?

# Disjoint Set Union Complessità

La struttura dati funziona, ma è abbastanza efficiente?

#### Complessità

▶ la complessità di tutte le operazioni dipende dall'altezza l' dell'albero

La struttura dati funziona, ma è abbastanza efficiente?

#### Complessità

▶ la complessità di tutte le operazioni dipende dall'altezza h dell'albero

Si può dimostrare che, se gli archi sono inseriti in ordine casuale, l'altezza massima attesa è  $O(\log n)$ . Tuttavia esiste il caso pessimo in cui l'albero è una catena: in quel caso ogni operazione costa O(h) = O(n).

La struttura dati funziona, ma è abbastanza efficiente?

#### Complessità

▶ la complessità di tutte le operazioni dipende dall'altezza h dell'albero

Si può dimostrare che, se gli archi sono inseriti in ordine casuale, l'altezza massima attesa è  $O(\log n)$ . Tuttavia esiste il caso pessimo in cui l'albero è una catena: in quel caso ogni operazione costa O(h) = O(n).

Si può fare meglio di così?

Path compression

#### Idea

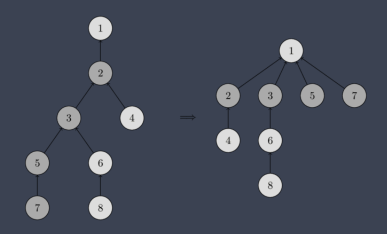
se in qualunque momento cambiamo par[v] in par[v] = find(v), la connettività non cambia, ma le prossime chiamate a find(v) saranno più veloci.

Ad ogni chiamata di find(v), aggiorniamo il parent anche di tutti i suoi antenati.

Con quest'ottimizzazione la complessità ammortizzata<sup>2</sup> diventa  $O(\log n)$ 

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>complessità ammortizzata O(f(x)) significa che la somma di m operazioni è O(mf(x))

Path compression



Implementazione

```
int find(int v) {
   return par[v] == v ? v : par[v] = find(par[v]);
}
```

 $\mathsf{Ottimiz} \mathsf{zazion}$ 

Se uniamo sempre l'albero più "piccolo" in quello più "grande", si dimostra che l'altezza massima di un albero con n nodi è al più  $\log n$ .

### Union by rank

- ▶ salviamo in ogni radice l'altezza rank[v] dell'albero
- il rank aumenta solo quando mergiamo due alberi dello stesso rank
- ▶ per induzione si dimostra che un albero con rank[v] = h, ha almeno  $2^h$  nodi
- $\blacktriangleright h = O(\log n)$

Ottimizzazion

### Union by size

- ► salviamo in ogni radice il numero di nodi size[v] nel suo albero
- dopo ogni operazione merge, il nuovo albero ha almeno il doppio dei nodi dell'albero più piccolo
- ► l'albero di un nodo può essere appeso a un nuovo albero al più log n volte
- $h = O(\log n)$

 $\mathsf{Ottimiz} \mathsf{zazion}$ 

Se usiamo sia path compression che union by rank, la complessità ammortizzata scende a  $O(\alpha(n))$  per operazione;  $\alpha(n)$  è la funzione inversa di Ackermann e cresce molto lentamente<sup>3</sup> e a fini pratici può essere considerata come un fattore costante.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>davvero molto lentamente, possiamo assumere  $\alpha(n) \leq 4$ 

 $\mathsf{Ottimiz} \mathsf{zazion}$ 

Se usiamo sia path compression che union by rank, la complessità ammortizzata scende a  $O(\alpha(n))$  per operazione;  $\alpha(n)$  è la funzione inversa di Ackermann e cresce molto lentamente<sup>3</sup> e a fini pratici può essere considerata come un fattore costante.

In problemi particolari potrebbe essere impossibile applicare la path compression. Con union by rank/size si può comunque raggiungere complessità  $O(\log n)$  per operazione.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>davvero molto lentamente, possiamo assumere  $\alpha(n) \leq 4$ 

## Minimo albero ricoprente

Problema

#### Problema

Dato un grafo pesato di  $n \le 2 \cdot 10^5$  nodi e  $m \le 5 \cdot 10^5$  archi  $(a_i, b_i, w_i)$ , trovare la somma minima di un set di archi che permetta di raggiungere ogni nodo da ogni altro nodo.

# Minimo albero ricoprente

Problema

#### Problema

Dato un grafo pesato di  $n \le 2 \cdot 10^5$  nodi e  $m \le 5 \cdot 10^5$  archi  $(a_i, b_i, w_i)$ , trovare la somma minima di un set di archi che permetta di raggiungere ogni nodo da ogni altro nodo.

- non è mai ottimale avere un ciclo: posso risparmiarmi un arco e rendere gli stessi nodi connesso
  - ► la struttura è un albero, detto minimo albero ricoprente (o minimum spanning tree, mst)
- dato un albero ricoprente, se in uno stesso ciclo prendo un arco e ne escludo uno di peso minore, allora la soluzione non è ottimale

# Minimo albero ricoprente

Problema

#### Problema

Dato un grafo pesato di  $n \le 2 \cdot 10^5$  nodi e  $m \le 5 \cdot 10^5$  archi  $(a_i, b_i, w_i)$ , trovare la somma minima di un set di archi che permetta di raggiungere ogni nodo da ogni altro nodo.

- non è mai ottimale avere un ciclo: posso risparmiarmi un arco e rendere gli stessi nodi connesso
  - ► la struttura è un albero, detto minimo albero ricoprente (o minimum spanning tree, mst)
- dato un albero ricoprente, se in uno stesso ciclo prendo un arco e ne escludo uno di peso minore, allora la soluzione non è ottimale

Date queste premesse, possiamo convincerci della correttezza dell'**Algoritmo di Kruskal** per trovare il minimo albero ricoprente.

# Algoritmo di Kruskal

### Algoritmo di Kruska

- ordino gli archi in ordine di peso crescente
- per ogni arco:
  - se gli estremi appartengono a due componenti connesse diverse, lo aggiungo alla soluzione
  - altrimenti non faccio nulla

## Algoritmo di Kruskal

#### Algoritmo di Kruska

- ordino gli archi in ordine di peso crescente
- per ogni arco:
  - se gli estremi appartengono a due componenti connesse diverse, lo aggiungo alla soluzione
  - altrimenti non faccio nulla

Con una Dsu possiamo controllare efficientemente se due nodi appartengono alla stessa componente connessa!

## Algoritmo di Kruskal

### Algoritmo di Kruska

- ordino gli archi in ordine di peso crescente
- per ogni arco:
  - se gli estremi appartengono a due componenti connesse diverse, lo aggiungo alla soluzione
  - altrimenti non faccio nulla

Con una Dsu possiamo controllare efficientemente se due nodi appartengono alla stessa componente connessa!

Complessità totale:  $O(m \log m)$ 

- ▶ sort:  $O(m \log m)$
- ▶ Dsu:  $O(m\alpha(n)) \approx O(m)$

## Algoritmo di Prim

#### Algoritmo di Prim

- scelgo un nodo come radice dell'ms
  - ▶ per n − 1 volte, aggiungo alla soluzione l'arco minimo che collega un nodo dell'mst a un nodo non ancora nell'mst
    - si implementa tenendo un array dist dove dist[v] è la distanza di un nodo dall'mst
    - ► ad ogni iterazione aggiungo il nodo v che minimizza dist[v]

 $<sup>^{4}</sup>$ grafi con  $m \approx n^{2}$ 

### Algoritmo di Prim

#### Algoritmo di Prim

- scelgo un nodo come radice dell'mst
- ightharpoonup per n-1 volte, aggiungo alla soluzione l'arco minimo che collega un nodo dell'mst a un nodo non ancora nell'mst
  - si implementa tenendo un array dist dove dist[v] è la distanza di un nodo dall'mst
  - ▶ ad ogni iterazione aggiungo il nodo v che minimizza dist[v]

L'algoritmo di Prim classico si implementa con una coda di priorità con una coda di priorità in  $O(m \log n)$ .

Per grafi densi<sup>4</sup> è preferibile l'implementazione in  $O(n^2)$ , più veloce anche di Kruskal  $(O(n^2)$  contro  $O(n^2 \log n^2)$ ).

 $<sup>^4</sup>$ grafi con  $m \approx n^2$ 

### Domande?

Dijkstra Problema Implementazione

Disjoint Set Union Problema Implementazione Ottimizzazioni

Minimo albero ricoprente Problema Algoritmo di Kruskal Algoritmo di Prim

#### Problemi

```
https://cses.fi/problemset/task/1666
https://cses.fi/problemset/task/1671
https://cses.fi/problemset/task/1195
https://training.olinfo.it/#/task/mincammino/statement
https://training.olinfo.it/#/task/ois_railroad/statement
https://training.olinfo.it/#/task/ois_rainstorm/statement
https://training.olinfo.it/#/task/tai_mle/statement
https://training.olinfo.it/#/task/ois_dna/statement
```