# Алгосы, часть іі

# Денис Осипов, Иван Ермошин, Егор Нечаев

# 22 августа 2020 г.

# Введение

Этот проект – коллективный **конспект** по второй части курса «Математические основы алгоритмов», впервые прочитанного первокурсникам МКН СПбГУ в первой половине іі семестра 2020 года Эдуардом Алексеевичем Гиршем.

Актуальные исходники: https://www.overleaf.com/read/hnbkrkyknbpk и https://github.com/gogochushij/algosi-hirsch

Если вы хотите принять участие в написании билетов, или же сообщить об ошибке, напишите http://vk.com/gogochushij. Предполагается, что каждый автор напишет около 4 билетов, но мы будем рады любой посильной помощи. Здесь можно посмотреть, с какими билетами вы можете помочь проекту.

Последнее обновление публичной версии конспекта: 22 августа 2020 г.

# Содержание

1	(1) Параллельные алгоритмы – і (Осипов Д.)	3
_	1.1 Булевы схемы как модель параллельного алгоритма	
	1.2 Принцип Брента	
	1.3 Параллельное умножение булевых матриц	
	1.4 Параллельная достижимость в графе	
<b>2</b>	(2) Параллельные алгоритмы – іі (Осипов Д.)	5
	2.1 Параллельное вычисление всех префиксных сумм	5
	2.2 Параллельное сложение чисел	
	2.3 Параллельное умножение чисел	
3	(3) Параллельные алгоритмы – ііі (Осипов Д., Нечаев Е.)	7
	3.1 (В РАЗРАБОТКЕ) Параллельное вычисление всех расстояний до конца списка	7
	3.2 (В РАЗРАБОТКЕ) Параллельное вычисление всех глубин дерева	
4	(4) Приближенный алгоритм для задачи о рюкзаке (Осипов Д.)	9
5	(5) Set Cover - i (Осипов Д.)	10
	5.1 Сведение к задаче линейного программирования	10
	5.2 Следствие для задачи вершинного покрытия (Vertex Cover)	
	5.3 Двойственная задача	
	5.4 Прямо-двойственный метод	
6	(6) Set Cover – ii (Осипов Д.)	15
	6.1 Жадный приближенный алгоритм	15

7	(7) (WIP)Транспортные сети. Задача о максимальном потоке. Разрез. Теорема о максимальном потоке и минимальном разрезе. Алгоритм Форда-Фалкерсона			
	7.1 7.2 7.3	Транспортные сети. Задача о максимальном потоке	18 19	
8	(8)	(WIP)Алгоритм Эдмондса-Карпа (Нечаев Е.)	21	
9	(9) (9.1 9.2 9.3 9.4 9.5 9.6	(WIP) Алгоритм проталкивания предпотока (Нечаев Е.) Интуитивные соображения Операция проталкивания Операция подъема Начальный предпоток Алгоритм. Его корректность. Время работы	23 24 24 24	
10	10.1	Приближенные алгоритмы для метрической задачи коммивояжера           2-оптимальное решение		
11	` /	Вероятностные алгоритмы с односторонней ограниченной вероятностью бки. Алгоритм Фрейвальдса для проверки умножения матриц. (Ермошин	28	
12		(В РАЗРАБОТКЕ) Вероятностный алгоритм для сравнения строк на рас- нии и алгоритм Рабина-Карпа. (Ермошин И.)	<b>2</b> 9	
13	(14)	Рандомизированный QuickSort (Осипов Д.)	<b>3</b> 0	
14	(15)	Проверка равенства полиномов. Лемма Шварца-Циппеля. (Ермошин И.)	31	
15	15.1 15.2 15.3 15.4	Прямая адресация	32 33 34	
16	(Oct 16.1 16.2	Слабоэкспоненциальные детерминированные алгоритмы SAT для 3-КНФ ипов Д.) Начальные сведения	36	
17	` '	Алгоритм Шоннинга для 3-SAT, использующий случайное блуждание ипов Д.)	37	

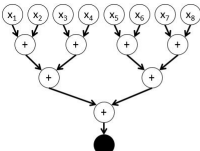
#### (1) Параллельные алгоритмы – і (Осипов Д.) 1

Параллельный алгоритм – предназначенный для исполнения на нескольких процессах.

# Булевы схемы как модель параллельного алгоритма

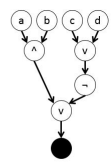
Определение. Булева схема – ориентированный граф без циклов, где:

- вершины без входящих ребер соответствуют входным данным,
- вершины с входящими ребрами («гейты») соответствуют процессорам, которые выполняют операцию с данными, поступающими в вершину по входящим ребрам,
- вершины без выходящих ребер соответствуют выходным данным.





за O(log n)



Вычисление формулы (a ^ b) v ¬(c v d) за три шага

«Высота» схемы, т.е. длина наибольшего пути от вершины выходных данных – количество параллельных шагов алгоритма. Еще можно заметить, что если каждому гейту присвоить число - «номер этажа» так, что каждый переход осуществляется с «верхнего» этажа на «нижний», то максимальное число процессоров на одном этаже – достаточное количество процессоров для исполнения всего алгоритма. Так, в левом примере достаточно взять четыре процессора, а в правом

Суммирование массива за  $O(\log n)$  параллельных шагов в примере слева – уже хороший пример параллельного алгоритма. Хотя он интуитивно понятен, опишем его формально.

Задача. Пусть дано п чисел. Вычислить их сумму.

**Решение** за  $O(\log n)$ . Считаем, что n – степень двойки (если нет, дополним нулями). Разобъем все числа на n/2 пар и поручим каждому процессору одну пару, чтобы он вычислил ее сумму. Получившиеся n/2 чисел разобъем на n/4 пар и так же вычислим суммы этих пар. Повторяем до тех пор, пока не останется одно число. Ясно, что всего будет выполнено  $\log_2 n = O(\log n)$ параллельных шагов.

NB: Сложить  $^1$   $^1$  чисел быстрее, чем за  $\log n$  шагов, нельзя. В самом деле, если можно, то булева схема такого алгоритма как граф-дерево имеет высоту  $h \leq \log_2 n - 1$ . Но каждый гейт принимает на вход не больше двух чисел, т.е. входная степень каждой вершины не больше 2. Значит верхних входных гейтов не может быть более  $2^h \le n/2$  чисел, а надо n.

При проектировании параллельных алгоритмов в качестве меры их эффективности возникает аж три параметра: количество параллельных шагов (время работы), количество используемых процессоров и общая работа (определение дано далее). К счастью, об одном из них – количестве процессоров – можно не задумываться, о чем говорит нам следующее утверждение.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Имея в распоряжении только «+»-гейты, принимающие ровно два числа

# 1.2 Принцип Брента

**Теорема.** принцип Брента Рассмотрим параллельный алгоритм, выполняющий t параллельных шагов, где на i-том шаге задействовано  $w_i$  процессоров (т.е. выполняется  $w_i$  операций).

Обозначим  $W = \sum_{i=1}^t w_i$  и назовем эту величину <u>общей работой алгоритма</u>. Тогда алгоритм можно перепрограммировать так, чтобы на P процессорах он работал не более, чем за  $\frac{W}{P} + t$  параллельных шагов.

Доказательство. Перераспределим все W операций на P процессорах наиболее равномерно. Тогда i-тый шаг изначального алгоритма можно выполнить за  $\left\lceil \frac{w_i}{P} \right\rceil$  новых шагов. Оценим общее число шагов нового алгоритма:

$$t' = \sum_{i=1}^{t} \left\lceil \frac{w_i}{P} \right\rceil \le \sum_{i=1}^{t} \left( \frac{w_i}{P} + 1 \right) = \sum_{i=1}^{t} \frac{w_i}{P} + t = \frac{W}{P} + t$$

Таким образом, получили алгоритм с искомым временем работы.

NB: Принцип Брента позволяет при проектировании параллельных алгоритмов **не думать**, на скольких процессорах будет работать алгоритм. Именно: пусть был создан алгоритм, работающий на неизвестном (лень считать) числе процессоров  $P_0(n)$  и совершающий общую работу W(n) за t(n) параллельных шагов. Тогда его можно перепроектировать на любое число процессоров P(n) такое, что

$$\frac{W(n)}{P(n)} = O(t(n)),$$

и асимптотически не потерять во времени, так как тогда новое время работы все еще  $t'(n) \leq \frac{W(n)}{P(n)} + t(n) = O(t(n))$ . Поэтому в дальнейшем при изучении параллельных алгоритмов считаем, что у нас **сколь угодно много процессоров**, а затем количество нужных процессоров будем вычислять по принципу Брента.

## 1.3 Параллельное умножение булевых матриц

**NB:** булевые – только чтобы арифметика с числами была O(1).

**Задача.** Даны две матрицы A и B размера  $n \times n$  над  $\mathbb{F}_2$ . Вычислить их произведение, то есть числа  $C_{ij} = \sum_{k=1}^{n} A_{ik} B_{kj}$  для всех i, j = 1...n (всего  $n^2$  чисел)

**Непараллельное решение.** Вычислить все  $n^2$  чисел  $C_{ij}$ , каждое считается за O(n), значит общая сложность  $O(n^3)$ .

Несмотря на то, что в прошлом разделе мы условились не думать о количестве процессоров, конкретно здесь на всякий случай приведем два решения. Второе решение – просто пример того, как работает принцип Брента.

**Решение** за  $O(\log n)$  времени на  $n^3$  процессорах. Занумеруем все  $n^3$  процессоров тройками чисел (i,k,j), где i,k,j=1..n. Сначала на каждом процессоре (i,k,j) посчитаем  $A_{ik}B_{kj}$ . Теперь хотим получить число  $C_{ij} = \sum_{k=1}^n (i,k,j)$ , Сделаем это за  $\log n$  шагов (суммирование бинарным деревом). Задача решена за  $1 + \log n = O(\log n)$  шагов на  $n^3$  процессорах.

<u>Вместо второго решения,</u> можно, наверное, просто привести первое решение, а затем вычислить оптимально возможное количество процессоров, на которое это решение можно перепроектировать. Общая работа этого решения  $W(n) = O(n^3)$ . Действительно, ведь данное решение просто считает  $n^2$  сумм  $C_{ij} = \sum_{k=1}^n A_{ik} B_{kj}$ , переставив слагаемые в другом порядке, таким образом,  $n^2$  раз совершено n действий сложения. Тогда количество процессоров P вычисляется из  $\frac{W(n)}{P(n)} = O(t(n)) \implies P(n) = \frac{W(n)}{t(n)} = O\left(\frac{n^3}{\log n}\right)$ 

**Решение за**  $O(\log n)$  **времени на**  $O\left(\frac{n^3}{\log n}\right)$  **процессорах.** Модифицируем алгоритм выше. На первом шаге вычислить все числа  $A_{ik}B_{kj}$  получится не за 1, а за  $O(\log n)$  шагов: за каждый шаг просто посчитаются очередные  $\frac{n^3}{\log n}$  чисел  $A_{ik}B_{kj}$ . Получать из них  $C_{ij}$  за  $O(\log n)$  мы уже умеем. Итоговая сложность  $O(\log n) + O(\log n) = O(\log n)$ .

# 1.4 Параллельная достижимость в графе

**Задача.** Дан граф, заданный матрицей смежности  $\{a_{ij}\}$ . Построить его матрицу достижимости.

Решение за  $O(\log^2 n)$  времени Будем булево умножать матрицы: вместо · возьмем ∧, вместо + возьмем ∨. Из формулы перемножения матриц несложно видеть, что  $A^k$  – матрица k–шаговой достижимости. Тогда матрица достижимости – любая матрица  $A^k$ , где  $k \ge n$ . Умеем возводить матрицу в квадрат за  $O(\log n)$ . Для получения матрицы достижимости  $A^n$ . возведем матрицу A в квадрат  $\log n$  раз. Итоговая сложность  $O(\log n) \cdot O(\log n) = O(\log^2 n)$ . Общая работа  $W(n) = O(n^3 \log n)$ , так как  $\log n$  раз перемножили матрицы за  $O(n^3)$  работы. Число процессоров:  $P(n) = O\left(\frac{n^3 \log n}{\log^2 n}\right) = O\left(\frac{n^3}{\log n}\right)$ .

# 2 (2) Параллельные алгоритмы – іі (Осипов Д.)

# 2.1 Параллельное вычисление всех префиксных сумм

**Задача.** Дан массив A[0...n-1]. Вычислить все его префиксные суммы

**Решение за**  $O(\log n)$  Рекурсивный алгоритм. Предположим, что умеем считать префиксные суммы массивов меньшего размера.

Заведем вспомогательный массив  $B[0...\frac{n}{2}-1]$ , в котором положим B[i]=A[2i]+A[2i+1] (один параллельный шаг). Посчитаем (по предположению) все префиксные суммы B и заменим ими сам массив B. После этой операции для всякого  $0 \le k \le \frac{n}{2}-1$  верно  $B[k]=\sum_{j=0}^{2k+1}A[j]$ .

Теперь делаем на месте A массив префиксных сумм A следующим образом. Если i>0 четное, то полагаем  $A[i]=B[\frac{i}{2}-1]+A[i]$  (проверьте подстановкой, что  $=\sum_{j=0}^i A[j]$ ). Если же i>0 нечетное, то просто полагаем  $A[i]=B[\frac{i-1}{2}]$  (снова проверьте, что  $=\sum_{j=0}^i A[j]$ ). Эта операция – снова один параллельный шаг. Таким образом, на месте массива A был построен массив префиксных сумм A. Описание алгоритма закончено.

```
\begin{array}{l} \operatorname{PrefixSum}(\&A[0..n-1])\colon\\ & \text{if } n>1 \text{ then}\\ & B=[0]*(\frac{n}{2}-1)\\ & \text{parallel for } i=0..(\frac{n}{2}-1 \text{ do}\\ & \mid B[i]=A[2i]+A[2i+1]\\ & \text{end}\\ & \operatorname{PrefixSum}(B) \\ \\ & \text{parallel for } i=0..(n-1) \text{ do}\\ & \mid if i>0 \text{ then}\\ & \mid A[i]=B[\frac{i}{2}-1]+A[i]\\ & \text{else}\\ & \mid A[i]=B[\frac{i-1}{2}]\\ & \text{end}\\ & \text{end} \\ \end{array}
```

Время работы оценивается просто: из кода следует соотношение T(n) = T(n/2) + C, и далее можно написать  $= T(n/4) + 2C = T(n/8) + 3C = \ldots = C \cdot \log n = O(\log n)$ . Общая работа: W(n) = W(n/2) + O(n), откуда по мастер-теореме W(n) = O(n). По принципу Брента количество процессоров можно взять  $P(n) = \frac{W(n)}{T(n)} = O(\frac{n}{\log n})$ .

# 2.2 Параллельное сложение чисел

**Задача.** Даны два (длинных) двоичных числа в виде  $a = \sum_{i=0}^{n} a_i 2^i$  и  $b = \sum_{i=0}^{n} b_i 2^i$ . Вычислить их сумму в виде  $c = \sum_{i=0}^{n} c_i 2^i$ .

**Решение за** O(?????). Для удобства считаем  $a_n = b_n = 0$ , остальные  $a_i, b_i = 0$  или 1

Формализуем алгоритм сложения столбиком. Через  $z_i$  обозначим число (0 или 1), которое при сложении столбиком переносится из i-того разряда в (i+1)-тый. Если бы мы знали все переносы  $z_i$ , то  $c_i$  можно бы было вычислить по формуле  $c_i = (a_i + b_i + z_{i-1})\%2$ .

Положим:

- $g_i = a_i \wedge b_i$  «<u>г</u>енератор переноса»,
- $p_i = a_i \vee b_i$  «продолжатор переноса».

Перебирая все возможные случаи, когда в i—том разряде может возникнуть перенос, получаем формулу для  $z_i$  (опустим знак  $\land$  для наглядности):

$$z_i = g_i \vee p_i z_{i-1}$$

Обратите внимание, что это похоже на «линейную рекурренту» на  $z_i$ . Распишем дальше  $z_{i-1}$ :

$$z_{i} = g_{i} \lor p_{i}(g_{i-1} \lor p_{i-1}z_{i-2})$$
$$= g_{i} \lor p_{i}g_{i-1} \lor p_{i}p_{i-1}z_{i-2}$$

Итак, при одной «итерации» «свободный член»  $g_i$  заменился на  $g_i \lor p_i g_{i-1}$ , а «коэффициент»  $p_i$  – на  $p_i p_{i-1}$ . Определим операцию на парах битов:

$$(a,b)\odot(a',b')=(a'\vee b'a,\ b'b)$$

 $<sup>^2\</sup>Pi$ олагая  $z_{-1}=0$  по определению

Поверим **(нужно уметь проверять!)**, что эта операция ассоциативна. Тогда если умеем вычислять вектора

$$(v_{k1}, v_{k2}) = (0, 0) \odot (g_1, p_1) \odot (g_2, p_2) \odot \cdots \odot (g_k, p_k)$$
 для всех  $k = 1..n$ ,

то имеем  $z_k = v_{k1} \lor v_{k2} z_{-1} = v_{k1}$ . Но вектора  $(v_{k1}, v_{k2})$  суть просто префиксные «суммы» последовательности  $(0,0), (g_1,p_1), \ldots, (g_n,p_n)$  относительно ассоциативной операции  $\odot$ . К ним применим алгоритм нахождения префиксных сумм за  $O(\log n)$  выше.

Время и работа алгоритма: сначала посчитали  $g_i$  и  $p_i$  за время O(1) и работу O(n), потом префиксы за  $O(\log n)$  и работу O(n), наконец вычислили  $z_i$  и  $c_i$  за время O(1) и работу O(n). Итоговое время  $O(\log n)$ , итоговая работа O(n), процессоров  $O(\frac{n}{\log n})$ .

# 2.3 Параллельное умножение чисел

**Задача.** Даны два (длинных) двоичных числа в виде  $a = \sum_{i=0}^n a_i 2^i$  и  $b = \sum_{i=0}^n b_i 2^i$ . Вычислить их произведение в виде  $c = \sum_{i=0}^{2n} c_i 2^i$ .

**Решение** за  $O(\log n)$  . Ясно, что  $ab = \sum_{i=0}^n ab_i 2^i = \sum_{i:b_i=1} a2^i$ . Таким образом мы свели умножение двух чисел с сложению не более чем n чисел. Но на этом не все.

Трюк «Два по цене трёх». Пусть нам даны три числа x, y, z. Как за O(1) времени сделать из них два числа с той же суммой? Для каждого i число  $x_i + y_i + z_i$  есть некоторое двубитовое число  $2p_i + q_i$ . Составим числа p, q из таких  $p_i, q_i$ . Тогда верно x + y + z = 2p + q. Итак, мы свели сложение трех чисел к сложению двух чисел за O(1) времени<sup>3</sup> и O(n) работы.

Итак, как быстро складывать много чисел? Разбиваем их на тройки (возможные лишние 1-2 числа игнорируем), применяем к каждой тройке трюк. Делаем так, пока не останется одно или два числа (в последнем случае просто сложим их).

Оценим время и работу. Один трюк требует O(1) времени и O(n) работы. На каждом параллельном шаге трюк применяется  $\sim n/3 = O(n)$  раз, т.е. общая работа на одном параллельном шаге  $O(n^2)$ . На каждом шаге количество чисел уменьшается в 3/2 раза, откуда  $T(n) = T\left(\frac{n}{3/2}\right) + O(1)$  и  $W(n) = W\left(\frac{n}{3/2}\right) + O(n^2)$ . По мастер-теореме получаем  $T(n) = O(\log_{3/2} n) = O(\log n)$  и  $W(n) = O(n^2)$ . Процессоров можно брать  $O\left(\frac{n^2}{\log n}\right)$ .

# 3 (3) Параллельные алгоритмы – ііі (Осипов Д., Нечаев Е.)

# 3.1 (В РАЗРАБОТКЕ) Параллельное вычисление всех расстояний до конца списка

Задача. Дан список  $a_1, \ldots, a_n$  в следующем формате. Про каждый элемент  $a_i$  известно, какой элемент за ним следует. Обозначим его номер за next[i]. Если за элементом ничего не следует, считаем next[i] == nil. Предположим, что указатели next[i] действительно образуют список. Найти расстояние до конца списка для каждого элемента.

У нее есть решение за  $O(\log n)$ .

Каждому элементу  $a_i$  сопоставим процессор  $p_i$ . Заведем массив  $d_i$ , проинициализируем его следующим образом. На первом параллельном шаге для концевого i (next[i] == nil) положим  $d_i = 0$ , для всех остальных положим  $d_i = 1$ . В дальнейшем указатели будут изменяться (таким образом,

 $<sup>^3</sup>$ Именно O(1), так как мы разобрались с каждым из n битов по отдельности. Ни о каких «переносах» и сложении длинных чисел здесь речи не идет.

 $<sup>^4</sup>$ Оценка из «Computational Complexity» Пападимитроу  $W(n) = O(n^2 \log n)$  тоже верна, но грубее.

структура списка будет нарушаться), и тогда  $d_i$  будет означать расстояние между  $a_i$  и  $a_{next[i]}$  в исходном списке.

Далее на каждом параллельном шаге происходит пересчет расстояний. Именно, каждый процессор i, для которого  $next[i] \neq nil$ , делает следующее (порядок важен!): запоминает d[i] на запомненное значение. После этого (снова порядок важен!) процессор i запоминает next[next[i]], затем присваивает это значение k next[i]. Алгоритм останавливается, когда все next[i] == nil.

Алгоритм корректно находит ответ. Действительно, только что описанный цикл сохраняет инвариант « $d_i$  – расстояние между  $a_i$  и  $a_{next[i]}$  в исходном списке», а в конце алгоритма все next[i] == nil.

Про корректность обращений к памяти читайте Cormen'a, я нифига не понимаю, наверное это и не нужно?????

Время работы алгоритма  $O(\log n)$ . Это следует из того, что начальная инициализация и каждая итерация цикла проходят за O(1) времени, а сам цикл выполняется  $\log n$  раз: все значения, для которых ?????.

# 3.2 (В РАЗРАБОТКЕ) Параллельное вычисление всех глубин дерева

Задача. Дано подвешенное неориентированное дерево на п вершинах, занумерованных  $\{0,\ldots,n-1\}$  в следующем формате. Имеются три массива left[0..n-1], right[0..n-1], parent[0..n-1], для каждого i left[i], right[i] и parent[i] суть номера левого потомка, правого потомка, родителя вершины i (при отсутствии какого-то из параметров присвоено nil). Предположим, что эти массивы действительно задают дерево. Вычислить глубины всех вершин относительно корня.

**Решение за**  $O(\log n)$ . Сопоставим каждой вершине i три процессора  $A_i, B_i, C_i{}^5$ . Перестроим дерево в ориентированный граф, вершины которого будут этими процессорами. Именно, проведем ребро:

- $A_i \to A_{left[i]}$ , либо  $A_i \to B_i$ , если left[i] == nil;
- $B_i o A_{right[i]}$ , либо  $B_i o C_i$ , если right[i] == nil;
- $C_i \rightarrow \dots$ 
  - $-\ldots B_{parent[i]},$  если i левый потомок,
  - $-\ldots C_{parent[i]},$  если i правый потомок,
  - ...nil, если parent[i] == nil (i корень) (можно, наверное, считать, что у корневой вершины нет процессора C).

Можно проверить $^6$ , что у этого графа существует эйлеров обход, начинающийся в A корня и заканчивающийся в C корня.

Поместим теперь<sup>7</sup> в процессоры  $A_i$  число 1, в  $B_i$  число 0, в  $C_i$  число -1. эйлеров обход графа превратился в последовательность чисел, у которой мы умеем параллельно вычислять частичные суммы (мы учились это делать в 2.1).

**Теорема.** Частичная сумма, вычисленная до  $C_i$  — это глубина вершины i.

 $<sup>^5</sup>$ Я, честно говоря, так и не понял, по какой причине они называются процессорами. Как мне кажется, намного легче интерпретировать это как просто 3 числа, сопоставленные каждому узлу дерева.

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup>Например, вспомнить критерий полуэйлеровости: для всех вершин v, кроме двух, in(v) = out(v), а для особых двух вершин  $in(v_1) = out(v_1) + 1$  и  $in(v_2) = out(v_2) - 1$ .

<sup>7</sup>Вот видите, это просто числа а никакие не процессоры. Кто это название вообще придумал?

Доказательство. Заметим из устройства нашего дерева, что процессор  $C_i$  встречается всегда перед процессором  $A_i$ ,  $A_i$  потомка встречается позже  $A_j$  предка, а с  $C_i$ ,  $C_j$  наоборот. Процессор  $A_i$  добавляет 1, процессор  $B_i$  добавляет 0, процессор  $C_i$  добавляет -1, поэтому вклад в сумму от посещения поддеревьев нулевой. До  $C_i$  C-процессоры могут встречаться только в поддеревьях предков вершины i и поддеревьях самой вершины i, но они не вносят вклад в сумму. Поэтому в сумму добавляют только A-вершины предков (а их на 1 больше, чем глубина вершины), а отнимает только  $C_i$ , то есть вся сумма – это ровно глубина.

# 4 (4) Приближенный алгоритм для задачи о рюкзаке (Осипов Д.)

Напомним сначала классическое, точное решение задачи о рюкзаке методом динамического программирования.

Задача (о рюкзаке с повторениями). Пусть есть n видов вещей, i—тая вещь имеет вес  $w_i$  и стоимость  $v_i$ . Количество каждого вида вещей неограничено. Пусть W — максимальный вес, который выдерживает рюкзак. Найти максимальную стоимость по всем наборам вещей, суммарный вес которого не превышает W.

**Точное решение за**  $O(n \sum v_i = nV)$  . Динамическое программирование. Пусть K[v] — минимальный вес набора стоимостью ровно v. Тогда K[0] = 0,  $K[v] = \min_{i=0}^n \{K[v-v_i] + w_i\}$ . Ответ на задачу:  $\max\{v: K[v] \leq W\}$ .

Таким образом заполняется массив длины V+1, на каждый поиск минимума уходит O(n) времени, на поиск ответа O(n), всего O(nV).

Теперь рассмотрим решение, которое может выдавать решение с заданной точностью. Именно, для всякого  $0<\varepsilon<1$  это решение будет работать за  $O(\frac{n^3}{\varepsilon})$  времени, а ценность найденного набора будет отличаться от оптимальной на множитель, не превышающий  $(1-\varepsilon)$ .

 $\pmb{\Pi}$ риближенное  $rac{1}{1-arepsilon}$ -оптимальное решение за  $O(rac{n^3}{arepsilon}).$ 

Зафиксируем параметр  $\varepsilon > 0$ . Заменим все  $v_i$  на:

$$\hat{v_i} = \left[ \frac{n}{\varepsilon} \cdot \frac{v_i}{v_{max}} \right]$$

Запустим на новом наборе алгоритм ДП выше. Описание алгоритма закончено.

Оценим время работы.  $V = \sum v_i \le n \cdot \frac{n}{\varepsilon} = \frac{n^2}{\varepsilon}$ . Поэтому время  $O\left(n \cdot \frac{n^2}{\varepsilon}\right) = O\left(\frac{n^3}{\varepsilon}\right)$ .

Теперь точность.

Пусть оптимальное решение исходной задачи – набор S, его стоимость с точки зрения старой задачи  $K^* = \sum_{i \in S} v_i.$ 

С точки зрения новой задачи сумма этого набора оценивается как:

$$\sum_{i \in S} \hat{v_i} = \sum_{i \in S} \left[ \frac{v_i n}{\varepsilon v_{max}} \right] \ge \sum_{i \in S} \left( v_i \cdot \frac{n}{\varepsilon v_{max}} - 1 \right) \ge K^* \frac{n}{\varepsilon v_{max}} - n$$

С точки зрения новой задачи набор S необязательно оптимален. То есть, если  $\hat{S}$  – оптимальный с точки зрения новой задачи набор, то имеем

$$\sum_{i \in \hat{S}} \hat{v_i} \ge \sum_{i \in S} \hat{v_i} \ge K^* \frac{n}{\varepsilon v_{max}} - n$$

Нужно оценить, насколько стоимости наборов S и  $\hat{S}$  отличаются с точки зрения старой задачи, т.е. сравнить величины  $\sum\limits_{i\in S}v_i=K^*$  и  $\sum\limits_{i\in \hat{S}}v_i.$  Что же, так как  $\hat{v_i}\leq \frac{v_in}{\varepsilon v_{max}},$ 

$$\sum_{i \in \hat{S}} v_i \ge \sum_{i \in \hat{S}} \hat{v}_i \frac{\varepsilon v_{max}}{n} \ge \left( K^* \frac{n}{\varepsilon v_{max}} - n \right) \frac{\varepsilon v_{max}}{n} = K^* - \varepsilon v_{max} \ge K^* - \varepsilon K^* = K^* (1 - \varepsilon)$$

Таким образом, полученное решение хуже оптимального не более, чем в  $\frac{1}{1-\varepsilon}$  раз.

# 5 (5) Set Cover - i (Осипов Д.)

Задача (о покрытии множествами, Set Cover). Пусть дано множество  $\{e_1,\ldots,e_n\}=E$  и несколько подмножеств  $S_1,\ldots,S_m\subseteq E$ , каждому  $S_j$  присвоен неотрицательный вес  $w_j$ . Необходимо выбрать из  $S_1,\ldots,S_m$  набор, полностью покрывающий E, с минимальным суммарным весом. Более формально: требуется найти такое  $I\subseteq \{1,\ldots,m\}$ , что:

$$\bigcup_{j \in I} = E \ u \ \sum_{j \in I} S_j$$
 минимально.

В этом билете представляются различные подходы к приближенным решениям этой задачи.

# 5.1 Сведение к задаче линейного программирования

**Определение.** Задача линейного программирования – задача минимизации (максимизации) некоторой линейной функции  $h = h(x_1, \dots, x_n)$  при ограничениях вида  $g_k \wedge b_k$ , где  $\wedge$  есть один из знаков  $\leq, \geq$ , а  $g_k = g_k(x_1, \dots, x_n)$  – линейные функции;  $b_k$  – числа. Функция h называется *целевой* функцией.

Далее в тексте сокращение ЛП-задача будет означать задача линейного программирования.

Обозначим за  $f_j$  количество множеств среди  $S_1, \ldots, S_m$ , в которые входит элемент  $e_j$ . Положим  $f = \max_{i=1..n} f_j$ . Оказывается, что эти параметры играют решающую роль в следующем решении.

Переформулируем задачу Set Cover. Каждому множеству  $S_j$  сопоставим переменную  $x_j$ , принимающую значение 1, если  $S_j$  взято в набор I, и 0 – иначе. Столбец  $x=(x_1,\ldots,x_m)^T$  взаимно однозначно кодирует любой набор индексов I. Тогда целевая функция – суммарный вес покрытия – выглядит как  $\sum\limits_{j=1}^m w_j x_j$ . Ограничение на то, что набор I – покрытие, записывается так: каждый элемент  $e_i$  покрыт хотя бы одним элементом I, или же что условие  $\sum\limits_{j:\,e_i\in S_j} x_j\geq 1$  выполнено для всех i=1..n. Итак, формулировка задачи:

$$\sum_{j=1}^{m} w_j x_j \to \min,$$

$$\sum_{j: e_i \in S_j} x_j \ge 1, \quad i = 1..n,$$

$$x_j \in \{0, 1\}, \quad j = 1..m$$

Это <u>почти</u> ЛП-задача. Если бы умели решать такие задачи точно, решили бы и нашу – это просто ее переформулировка. «Ослабим» задачу до настоящей ЛП-задачи:

$$\sum_{j=1}^{m} w_j x_j \to \min,$$

$$\sum_{j: e_i \in S_j} x_j \ge 1, \quad i = 1..n,$$

$$x_j \ge 0 \quad j = 1..m$$

Мы перестали требовать, что  $x_j$  обязательно должен быть целым и не превышать единицы. Отметим, что если обозначить минимум Ц $\Phi$  в исходной задаче за OPT, а в ослабленной – за  $Z^*$ , то будет справедлива оценка

$$Z < OPT$$
.

так как фактически вторая задача – следствие первой.

# Приближенное f-оптимальное решение (методом прямой ЛП-задачи, primal).

Считаем, что ослабленную ЛП-задачу мы решать умеем. Пусть  $x^* = (x_1^*, \dots, x_m^*)^T$  – оптимальное решение ослабленной ЛП-задачи, т.е.  $Z = \sum_{j=1}^m w_j x_j^*$ . Сконструируем из нее решение исходной задачи (и задачи Set Cover) следующим образом:

$$x_j = 1 \, (j \in I) \iff x_j^* \ge 1/f;$$

Итак, алгоритм заключается в следующем: мы находим минимум  $x_j^*$  ослабленной ЛП-задачи, а далее в покрытие берем все  $S_j$ , для которых получилось  $x_j^* \ge 1/f$ . Теперь докажем его корректность и точность.

# Найденный набор S-ок действительно покрывает всё E.

Именно, докажем, что каждый элемент  $e_i \in E$  покрыт какой-то S-кой. Найденное решение  $x^*$  удовлетворяет ослабленной ЛП-задаче, то есть для данного  $e_i$  имеем  $\sum\limits_{j:\,e_i\in S_j}x_j^*\geq 1$ . В этой сумме по определению  $f_i=|\{j:\,e_i\in S_j\}|\leq f$  членов, значит, хотя бы один из них  $x_k^*\geq 1/f$ . Значит, соответствующий  $x_k=1$ , что доказывает то, что  $e_i$  покрыт  $S_k$ .

## Теперь докажем f-оптимальность.

Обозначим (снова) минимальное значение целевой функции исходной почти-ЛП задачи за OPT, а ослабленной ЛП-задачи за  $Z \leq OPT$ . (То есть, в обозначениях  $x^*$  имеем  $Z = \sum\limits_{j=1}^m w_j x_j^*$ ). Для всякого  $j \in I$  имеем  $x_j^* \geq 1/f$ , или же  $x_j^* \cdot f \geq 1$ . Тогда значение целевой функции в найденном решении исходной почти-ЛП задачи оценивается как:

$$\sum_{j=1}^{m} w_j x_j = \sum_{j \in I} w_j \le f \sum_{j \in I} w_j x_j^* \le f \sum_{j=1}^{m} w_j x_j^* = f Z^* \le f \cdot OPT.$$

Таким образом, найденное решение хуже оптимального не более, чем в f раз.

# 5.2 Следствие для задачи вершинного покрытия (Vertex Cover)

**Задача (о вершинном покрытии, Vertex Cover).** Пусть дан неориентированный граф G = (V, E), каждой вершине i которого сопоставлен неотрицательный вес  $w_i$ . Найти минимальный по весу набор вершин  $C \subseteq V$  такой, что всякое ребро графа хотя бы одним из двух концов лежит в C.

**Приближенное 2-оптимальное решение.** Это частный случай задачи Set Cover: основное множество – множество ребер графа E, а каждой вершине  $i \in V$  сопоставляется множество  $S_i$  веса  $w_i$ , состоящее из ребер, смежных с i. Причем в обозначениях предыдущего раздела каждое ребро (i,j) содержится ровно в двух множествах:  $S_i, S_j$ , поэтому f=2, а значит, алгоритм становится 2-оптимальным.

# 5.3 Двойственная задача

От автора: к сожалению, получился не очень приятный для чтения параграф. Автор не смог вникнуть в «экономический смысл» двойственной ЛП-задачи, поэтому все рассуждения построены на противной формалистике с матрицами и суммами. Возможно, вы лучше поймете эту тему, прочитав ее здесь ("1.4 Rounding a dual solution")

Задачи линейного программирования можно записывать в матричном виде. Вспомним нашу ослабленную ЛП-задачу:

$$\sum_{j=1}^{m} w_j x_j \to \min,$$
 
$$\sum_{j: e_i \in S_j} x_j \ge 1, \quad i = 1..n,$$
 
$$x_j \ge 0 \quad j = 1..m$$

Положим  $w = (w_1, \dots, w_m)^T$  – столбец весов, тогда, очевидно, первое условие переписывается как:

$$w^T x \to \min$$

Со вторым условием разберемся так. Введем матрицу  $\mathcal E$  размера  $n \times m$ :

$$\mathcal{E}_{ij} = \begin{cases} 1, & \text{если } e_i \in S_j \\ 0, & \text{иначе} \end{cases}$$

Тогда для фиксированного  $1 \le i \le n$  условие  $\sum_{j:e_i \in S_j} x_j \ge 1$  переписывается как  $\mathcal{E}_{i*}x \ge 1$ . Ясно, что все такие n условий можно заменить одним матричным:

$$\mathcal{E} x > \mathbb{I}_n$$

где за  $\mathbb{I}_n$  обозначен столбец из единиц высоты n.

Наконец, третье условие, очевидно, просто заменяется на

$$x > \mathbb{O}_m$$

где за  $\mathbb{O}_m$  обозначен столбец из нулей высоты m.

Итак, мы получили задачу  $w^T x \to \min$ ,  $\mathcal{E} x \geq \mathbb{I}_n$ ,  $x \geq \mathbb{O}_m$ .

Определение. Пусть дана ЛП-задача вида  $c^Tx \to \min$  с ограничениями  $Ax \ge b$ ,  $x \ge \mathbb{O}$ . Двойственная  $\kappa$  ней ЛП-задача ставится следующим образом:  $b^Ty \to \max$  при ограничениях  $A^Ty \le c$ ,  $y \ge \mathbb{O}$ .

В обозначениях определения имеем  $c=w,\ A=\mathcal{E},\ b=\mathbb{I}_n.$  Поэтому двойственная к нашей ЛПзадаче такова:

$$\mathbb{I}_n^T y \to \max,$$

$$\mathcal{E}^T y \le w,$$

$$y \ge \mathbb{O}_m$$

Использование этой двойственной задачи на самом деле приведет нас к алгоритму той же эффективности, но далее в билете она пригодится лучше.

«Разворачиваем» матричные обозначения. Перепишем первое ограничение:

$$(\mathcal{E}^T y)_i = \sum_{j=1}^n \mathcal{E}_{ij}^T y_j = \sum_{j=1}^n j = 1^n \mathcal{E}_{ji} y_j = \sum_{j=1}^n [e_j \in S_i] y_j = \sum_{j: e_j \in S_i} y_j, \quad i = 1..m$$

Разверните ЦФ и второе ограничение самостоятельно и убедитесь, что вы получили:

$$\sum_{j=1}^n y_j \to \max,$$
 
$$\sum_{i:e_i \in S_j} y_i \le w_j, \ j=1..m,$$

$$y_i > 0, i = 1..n$$

Мы наконец-то готовы к созданию приближенного алгоритма на основе двойственной задачи.

### $\Pi$ риближенное f-оптимальное решение (методом двойственной $\Pi\Pi$ -задачи, dual).

Аналогично первому разделу, считаем, что эту задачу мы решать умеем. Пусть  $y^* = (y_1^*, \dots, y_n^*)^T$  – оптимальное решение двойственной ЛП-задачи. Сконструируем из нее решение I' исходной задачи (и задачи Set Cover) следующим образом:

$$j \in I' \iff \sum_{i: e_i \in S_j} y_i^* = w_j,$$

т.е. берем только те  $S_j$ , для которых первое ограничение ЛП-задачи обращается в равенство. Описание алгоритма закончено.

Найденный набор S-ок действительно покрывает все E.

Действительно, пусть какое-то  $e_k$  оказалось не покрытым. Тогда в I' не взяты все j такие, что  $S_j$  содержит  $e_k$ , т.е. для всех  $S_j \ni e_k$  справедливо

$$\sum_{i: e_i \in S_j} y_i^* < w_j.$$

Обозначим  $\varepsilon = \min_{j:\,e_k \in S_j} \left( w_j - \sum_{i:\,e_i \in S_j} y_i^* \right) > 0$ . Определим столбец y' следующим образом:  $y_k' = y_k^* + \varepsilon$ , а все остальные  $y_j' = y_j^*$ . Покажем, что это решение подходит в нашу ЛП-задачу.

1. Для всякого 
$$S_j \ni e_k$$
 имеем  $\sum_{i:e_i \in S_j} y_i' = \varepsilon + \sum_{i:e_i \in S_j} y_i^* \stackrel{\text{def } \varepsilon}{\leq} \left( w_j - \sum_{i:e_i \in S_j} y_i^* \right) + \sum_{i:e_i \in S_j} y_i^* = w_j$ 

2. А для всякого 
$$S_j \not\ni e_k$$
 имеем просто  $\sum\limits_{i:e_i \in S_j} y_i' = \sum\limits_{i:e_i \in S_j} y_i^* \le w_j$ .

Таким образом, проверено первое ограничение задачи. Второе ограничение  $y_i \ge 0$  тривиально, тем самым, y' – решение ЛП-задачи. При этом решении значение ЦФ оказывается лучшим, чем при  $y^*$ :  $\sum\limits_{j=1}^n y_j' = \varepsilon + \sum\limits_{j=1}^n y_j^* > \sum\limits_{j=1}^n y_j^*$ , но мы предполагали, что  $y^*$  – оптимальное решение. Противоречие.

Tеперь докажем f-оптимальность. Распишем суммарный вес найденного набора I':

$$\sum_{j \in I'} w_j = \sum_{j \in I'} \sum_{i: e_i \in S_j} y_i^* = \sum_{j=1}^m \sum_{i=1}^m i = 1^n [j \in I'] [e_i \in S_j] y_i^* = \sum_{i=1}^m i = 1^n |\{j \in I': e_i \in S_j\}| \cdot y_i^*$$

Оценим сверху в терминах  $f_i = |\{j : e_i \in S_j\}|$  и  $f = \max_{i=1, r} f_i$ :

$$\leq \sum_{i=1}^{n} f_i y_i^* \leq f \sum_{i=1}^{n} y_i^*$$

Последняя сумма равна оптимальному значению Ц $\Phi$  двойственной задачи. Воспользуемся без доказательства следующим фактом:

**Теорема (о сильной двойственности).** Рассмотрим ЛП-задачу и двойственную к ней. Если хотя бы у одной из двух задач есть оптимальное решение, то оно есть и у второй задачи, причем оптимальные значения целевых функций совпадают.

Значит,  $\sum_{i=1}^{n} y_{i}^{*}$ , будучи равной оптимальному значению прямой ЛП-задачи, не превосходит OPT. Таким образом,

$$\sum_{j \in I'} w_j \le f \cdot OPT$$

5.4 Прямо-двойственный метод

Алгоритмы, которые решают задачи ЛП, довольно быстры. Но мы хотим еще быстрее.

Приближенное f-оптимальное pewenue (прямо-двойственный метод, primal-dual).

Вспомним, как мы из решения двойственной ЛП-задачи построили приближенное решение исходной, и как мы доказали, что это решение. Идея доказательства — если данное I не покрытие, то можем увеличить переменную, отвечающую за непокрытый элемент, — порождает следующий алгоритм:

```
PrimalDual (E=\{e_1,\ldots,e_n\},S_1,\ldots,S_m): y=[0]*n I = [] while \exists e_i\notin\bigcup_{j\in I}S_j do |l= все индексы, для которых e_i\in S_l и \varepsilon=(w_l-\sum_{k:e_k\in S_l}y_k) минимален y_i+=\varepsilon Добавить в I все элементы l end
```

Итераций внешнего цикла **while** не более n штук, так как каждый раз в I добавляем не менее одного элемента. Ясно (из раздела про двойственную задачу), что это корректный f-оптимальный алгоритм.

# 6 (6) Set Cover – ii (Осипов Д.)

# 6.1 Жадный приближенный алгоритм

Условие задачи все еще в том билете.

Сейчас окажется, что обычный жадный подход часто дает результат лучше, чем все подходы к Set Cover, описанные до этого. Именно, если обозначить  $H_n = 1 + \frac{1}{2} + \dots + \frac{1}{n}$ , то получим:

#### $\mathbf{\Pi}$ риближенное $H_n$ -оптимальное решение.

Вот вполне интуитивный «жадник»:

function Greedy 
$$(E = [e_1, \ldots, e_n], S = [S_1, \ldots, S_m], w = [w_1, \ldots, w_m])$$
:  $I = []$   $\hat{S}_1, \ldots, \hat{S}_m = S_1, \ldots, S_m$  while I is not a set cover:  $l = \text{any index } j \text{ such that } \hat{S}_j \neq \emptyset \text{ and } \frac{w_j}{|\hat{S}_j|} \text{ is minimal } I \text{ append } (l)$  for  $j = 1 \dots m$ :  $\hat{S}_j = \hat{S}_j \setminus S_l$ 

Ясно, что этот алгоритм действительно дает покрытие всего E. Нужно доказать точность.

Доказываем  $H_n$ -оптимальность. Пусть алгоритм сделал l итераций. За  $n_k$  обозначим количество непокрытых элементов E перед k-той итерацией (полагаем по определению  $n_{l+1} = 0$ ). Так,  $n = n_1 > \ldots > n_{l+1} = 0$ .

**Пока поверим**, что если на k-той итерации выбрано множество  $S_i$ , то справедливо неравенство:

$$w_i \le \frac{n_k - n_{k+1}}{n_k} OPT$$

По модулю этого факта доказываем  $H_n$ -оптимальность. Пусть I – множество индексов, найденное жадным алгоритмом. Тогда суммарный вес всех выбранных множеств оценивается как:

$$\sum_{j \in I} w_j \le \sum_{k=1}^l \frac{n_k - n_{k+1}}{n_k} OPT$$

$$= OPT \cdot \sum_{k=1}^l \left( \frac{1}{n_k} + \dots + \frac{1}{n_k} \right)$$

$$\le OPT \cdot \sum_{k=1}^l \left( \frac{1}{n_k} + \frac{1}{n_k - 1} + \dots + \frac{1}{n_{k+1} + 1} \right)$$

$$= OPT \cdot \sum_{k=1}^n \frac{1}{k} = OPT \cdot H_n$$

Это и требовалось. Теперь доказываем неравенство  $w_i \leq \frac{n_k - n_{k+1}}{n_k} OPT$ .

Для данной итерации k и выбранного на ней элемента  $S_i$  обозначим  $I_k$  – множество индексов, выбранных на итерациях  $1,\dots,k-1$ , а для всякого  $j=1\dots m$  положим  $\hat{S}_j=S_j\setminus\bigcup_{p\in I_k}S_p$  –

множество элементов из  $S_j$ , которые были покрыты на k-той итерации. Заметьте, что получается ровно те  $\hat{S}_j$ , которые фигурируют в псевдокоде. По смыслу алгоритма получается

$$\frac{w_i}{|\hat{S}_i|} = \min_{j: \, \hat{S}_j \neq \emptyset} \frac{w_j}{|\hat{S}_j|}.$$

Обозначим за O множество индексов в оптимальном решении (т.е. соответствующее суммарному весу OPT). Ясно, что  $j \in O \implies \hat{S}_j \neq \emptyset$ , так что:

$$\min_{j:\,\hat{S}_j \neq \emptyset} \frac{w_j}{|\hat{S}_j|} \leq \min_{j \in O} \frac{w_j}{|\hat{S}_j|}$$

Вспомним такое неравенство из курса анализа. Пусть  $a_1, \ldots, a_q, b_1, \ldots, b_q$  – положительные числа. Тогда

$$\min_{j=1..q} \frac{a_j}{b_j} \le \frac{\sum_{j=1..q} a_j}{\sum_{j=1..q} b_j} \le \max_{j=1..q} \frac{a_j}{b_j}$$

Применим его первую часть для чисел  $w_i$ ,  $|\hat{S}_i|$ , где  $j \in O$ , получим:

$$\min_{j \in O} \frac{w_j}{\left| \hat{S}_j \right|} \le \frac{\sum_{j \in O} w_j}{\sum_{j \in O} \left| \hat{S}_j \right|}$$

Числитель просто равен OPT по определению, а знаменатель не меньше  $n_k = |\bigcup_{j \in O} \hat{S}_j|$  (это просто количество оставшихся непокрытых элементов!). Резюмируя, имеем:

$$\frac{w_i}{|\hat{S}_i|} \le \frac{OPT}{n_k}$$

А так как на k-той итерации покрываем  $|\hat{S}_i| = n_k - n_{k+1}$ , получаем наконец:

$$w_i \le \frac{|\hat{S}_i| \cdot OPT}{n_k} = \frac{(n_k - n_{k+1}) \cdot OPT}{n_k}$$

# 7 (7) (WIP) Транспортные сети. Задача о максимальном потоке. Разрез. Теорема о максимальном потоке и минимальном разрезе. Алгоритм Форда-Фалкерсона (Нечаев Е.)

 $\Phi$ актически эта глава — просто пересказ параграфов из кормена в правильном порядке. Начнем, с того, что это вообще такое. Итак,

### 7.1 Транспортные сети. Задача о максимальном потоке

Определение 7.1. Транспортной сетью называется ориентированный граф  $G = \langle V, E \rangle$  с функцией  $c \colon V \times V \to \mathbb{N}$ , которая называется пропускной способностью, причем  $c(u,v) = 0 \iff (u,v) \not\in E$ , а также двумя выделенными вершинами — источником s и стоком t.

Внимание! В источник могут входить ребра, а из стока выходить.

Для удобства предполагается, что любая вершина находится на некотором пути от источника к стоку (то есть граф связный).

**Определение 7.2.** Потоком называется функция  $f: V \times V \to \mathbb{R}$ , для которой выполняются следующие свойства:

- 1.  $\forall (u, v) \in V \times V : f(u, v) \leq c(u, v)$
- 2.  $\forall (u,v) \in V \times V : f(u,v) = -f(v,u)$
- 3.  $\forall u \in V \setminus \{s, t\} : \sum_{v \in V} f(u, v) = 0$

**Величиной** потока называется число  $|f| \stackrel{\text{def}}{=} \sum_{v \in V} f(s, v)$ .

Одна из возможных интерпретаций этого – электрическая цепь. Тогда все свойства потоков превращаются в правила Кирхгофа.

Обратите внимание, что если есть ребро (u, v) и с потоком  $f(u, v) \neq 0$ , но нет ребра (v, u), то тем не менее  $f(v, u) = -f(u, v) \neq 0$ . Подумайте, почему если между вершинами нет ребра ни в каком направлении, то поток между ними нулевой<sup>8</sup>.

**Задача 7.1.** (о максимальном потоке) Дана транспортная сеть. Нужно найти в ней поток максимальной величины.

Базовая идея: взять какой-нибудь (например, тривиальный) поток и увеличивать его, пока можно. Осталось только научиться все это делать, но нужно еще несколько определений.

Определение 7.3. Для сети G и потока f остаточной пропускной способностью ребра (u,v) называется величина  $c_f(u,v)=c(u,v)-f(u,v)$ . Остаточной сетью  $G_f=\langle V,E_f\rangle$  называется сеть на вершинах графа G с множеством ребер  $E_f=\{(u,v)\in V\times V|c_f(u,v)>0\}$  с пропускной способностью  $c_f$  и теми же источником и стоком.

Обратите внимание, что если в G есть ребро (u,v), но нет ребра (v,u) (то есть его пропускная способность 0), то остаточная пропускная способность  $c_f(v,u)=c(v,u)-f(v,u)=f(u,v)$ , то есть если между вершинами есть одно из ребер с ненулевым потоком, то в остаточную сеть попадут оба. Получается, что  $|E_f| \leq 2|E|$ .

**Лемма 7.1.** Пусть  $\langle G, c \rangle$  — транспортная сеть, f — поток в ней,  $G_f$  — остаточная сеть u в ней задан поток f'. Тогда f + f' — поток в G, а его величина |f + f'| = |f| + |f'|.

Доказательство. Проверим условия на потоки:

1. 
$$(f+f')(u,v) = f(u,v) + f'(u,v) \le f(u,v) + (c(u,v) - f(u,v)) = c(u,v)$$

2. 
$$(f+f')(u,v) = f(u,v) + f'(u,v) = -f(v,u) - f'(v,u) = -(f+f')(v,u)$$

3. 
$$\sum_{v \in V} (f + f')(u, v) = \sum_{v \in V} f(u, v) + \sum_{v \in V} f'(u, v) = 0$$

Поэтому это поток.

С величиной все понятно:

$$|f + f'| = \sum_{v \in V} (f + f')(s, v) = \sum_{v \in V} f(s, v) + \sum_{v \in V} f'(s, v) = |f| + |f'|$$

<sup>&</sup>lt;sup>8</sup>потому что  $0 = c(u, v) \ge f(u, v) = -f(v, u) \ge -c(v, u) = 0$ 

**Определение 7.4.** Увеличивающим путем называется простой путь между  $s\ u\ t\ s\ G_f.$ 

**Лемма 7.2.** G, c, s, t — сеть c потоком f, p — увеличивающий путь g  $G_f$ . Определим  $f_p \colon V \times V \to \mathbb{R}$ .

$$f_p(u,v) = \begin{cases} c_f(p), & (u,v) \in p, \\ -c_f(p), & (v,u) \in p, \\ 0, & \text{otherwise} \end{cases}$$

где  $c_f(p)=\min\{c_f(u,v)|(u,v)\in p\}$ . Тогда  $f_p$  — поток в G c величиной  $c_f(p)>0$ .

Доказательство.

1.

$$f_p(u, v) \le c_f(p) \le c_f(u, v) = c(u, v) - f(u, v) \le c(u, v)$$

если  $f(u, v) \ge 0$ . Остальные случаи тривиальны.

- 2. ...
- 3. Заметим, что для любой вершины v (не источника и не стока) в путь входит ровно одно ребро (u,v) и ровно одно ребро (v,w), то есть у всех остальных ребер потоки будут нулевые, а у этих они отличаются знаком, поэтому сумма потоков  $\sum_{v \in V} f_p(u,v) = 0$ .

Из лемм 7.1 и 7.2 следует, что поток на каждом ребре пути может быть увеличен на величину  $c_f(p)$  (которая называется **пропускной способностью пути**), чтобы не нарушить условия на сумму потоков и ограничение пропускной способности.

Теперь осталось научиться определять, чем максимальный поток отличается от немаксимального. Для этого нужно еще несколько определений и важная теорема, а именно

# 7.2 Разрез. Теорема о максимальном потоке и минимальном разрезе

Определение 7.5. Разрезом сети G называется разбиение  $V = S \sqcup T$ , что  $s \in S, t \in T$ . Чистым потоком потока f через разрез (S,T) называется  $f(S,T) \stackrel{\text{def}}{=} \sum_{x \in S} \sum_{y \in T} f(x,y)$ . Пропускной способностью разреза называется  $c(S,T) \stackrel{\text{def}}{=} \sum_{x \in S} \sum_{y \in T} c(x,y)$ . Минимальный разрез — это тот, у которого пропускная способность минимальна.

Пемма 7.3. Чистый поток через любой разрез равен величине потока.

Доказательство. Заметим, что  $\sum_{x \in S} \sum_{y \in S} f(x, y) = 0$ .

$$\sum_{x \in S} \sum_{y \in T} f(x, y) = \sum_{x \in S} \sum_{y \in V} f(x, y) - \sum_{x \in S} \sum_{y \in S} f(x, y) = \sum_{x \in S} \sum_{y \in V} f(x, y) = \sum_{x \in S} \sum_{x \in S} \sum_{y \in V} f(x, y) = \sum_{x \in S} \sum_{x$$

Пемма 7.4. Величина любого потока не превышает пропускную способность любого разреза.

Доказательство.

$$|f| = \sum_{x \in S} \sum_{y \in T} f(x, y) \le \sum_{x \in S} \sum_{y \in T} c(x, y) = c(S, T)$$

**Теорема 7.1.** (О максимальном потоке и минимальном разрезе) G, c, s, t — транспортная сеть с потоком f. Следующие утверждения эквивалентны:

- 1. f максимальный поток в G.
- 2. Остаточная сеть  $G_f$  не содержит увеличивающих путей.
- 3. |f| = c(S,T) для некоторого разреза (S,T).

Доказательство.

- $1 \Rightarrow 2$  Если есть увеличивающий путь, то по лемме 7.2 можно построить поток со строго большей величиной, то есть f не максимальный.
- $2\Rightarrow 3$  Предположим, что нет увеличивающего пути. Определим  $S=\{v\in V|\exists p\colon s\to v \text{ in }G_f\}, T=V\smallsetminus S$ . Понятно, что это разрез. В нем для любой пары  $(u,v)\in S\times T$  выполняется f(u,v)=c(u,v), потому что иначе бы ребро (u,v) попало бы в  $E_f$  (напомню, что там находятся только те ребра, у которых положительная остаточная пропускная способность) а значит существовал бы путь из s в v, это противоречит  $v\in T$ .

$$|f| = \sum_{x \in S} \sum_{y \in T} f(x, y) = \sum_{x \in S} \sum_{y \in T} c(x, y)$$

 $3\Rightarrow 1$  Из леммы 7.4 следует, что  $|f|\leq c(S,T)$ . Поэтому если достигается равенство, то f — максимальный.

Теперь мы умеем все доказывать, чтобы описать алгоритм из базовой идеи, который называется

### 7.3 Алгоритм Форда-Фалкерсона

```
\begin{array}{ll} \operatorname{function} \ \operatorname{FFA}(\langle G=\langle V,E\rangle,c,s,t\rangle\,) \colon \\ & \operatorname{foreach} \ (u,v) \in E \colon \\ & f(u,v) \ := \ 0 \\ & f(v,u) \ := \ 0 \\ & \operatorname{while} \ \exists p \colon s \to t \ \mathrm{in} \ G_f \colon \\ & c_f(p) \ := \ \min\{c_f(u,v) | (u,v) \in p\} \\ & \operatorname{foreach} \ (u,v) \in p \colon \\ & f(u,v) \ := \ c_f(p) \\ & f(v,u) \ := \ -f(u,v) \end{array}
```

На практике, понятно, он возникает в основном только с целыми числами. Проблема этого алгортима в том, что не указано, как именно нужно искать увеличивающий путь. Если искать его неудачно $^9$ , то алгоритм может и зависнуть.

В предположении, что числа рациональные (их можно свести к целым) и при использовании поиска в глубину или поиска в ширину для нахождения увеличивающего, время его работы составляет  $O(|E||f^*|)$ , где  $f^*$  — максимальный поток (в случае использования поиска в ширину этот алгоритм называется **алгоритмом Эдмондса-Карпа**, для него в секции 8 мы докажем более точную оценку).

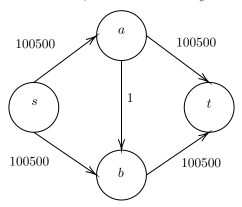
 $<sup>^{9}</sup>$ а еще если значения пропускных способностей иррациональные, пример можно найти в англоязычной википелии

```
\begin{aligned} & \text{FFA } (\langle G = \langle V, E \rangle, c, s, t \rangle) \text{:} \\ & \text{for } \boldsymbol{each} \ (u, v) \in E \ \mathbf{do} \\ & | \ f(u, v) := 0 \\ & | \ f(v, u) := 0 \end{aligned} \\ & \mathbf{end} \\ & \mathbf{while} \ \exists \ nymb \ p \colon s \to t \ b \ G_f \ \mathbf{do} \\ & | \ c_f(p) := \min\{c_f(u, v) | (u, v) \in p\} \\ & \mathbf{for} \ \boldsymbol{each} \ (u, v) \in p \ \mathbf{do} \\ & | \ f(u, v) += c_f(p) \\ & | \ f(v, u) := -f(u, v) \end{aligned}
```

Проанализируем время работы. Первый цикл выполняется за время  $\Theta(|E|)$ , второй цикл выполняется не более  $|f^*|$  раз (потому что величина потока в каждую итерацию увеличивается хотя бы на 1).

Время работы поиска O(|V|+|E|)=O(|E|) (так как наш граф связный, а в нем  $|E|\geq |V|-1$ , поэтому весь цикл выполняется за время  $O(|E||f^*|)$ .

Пример 7.2. Алгоритм работает плохо, если найдется неудачный увеличивающий путь:



Поиском в глубину находится путь  $s \to a \to b \to t$ , поэтому за одну итерацию поток увеличивается всего лишь на единицу.

В следующей итерации может найтись путь  $s \to b \to a \to t$  (так как остаточная пропускная способность  $b \to a$  теперь 0-(-1)=1) и он опять уменьшится всего лишь на 1, поэтому нужный поток найдется за 100500 итераций.

# 7.4 Применение к паросочетаниям

Этим алгоритмом можно пользоваться, чтобы найти в двудольном графе  $G=\langle V,E\rangle$  максимальное паросочетание. Для этого нам нужно теперь построить транспортную сеть и научиться сопоставлять потокам паросочетания.

Напомню, что мощностью паросочетания называется количество ребер в нем.

Дан двудольный граф  $G = \langle V = L \sqcup R, E \rangle$ , L, R - доли. Добавим еще две выделенные вершины s,t (источник и приемник) и построим сеть  $G' = \langle V' = V \cup \{s,t\}, E' \rangle$ , где  $E' = \{(s,u)|u \in L\} \cup \{(u,v)|(u,v) \in E\} \cup \{(v,t)|v \in R\}$ . У каждого ребра единичная пропускная способность.

Определение 7.6. Поток называется **целочисленным**, если  $\forall (u,v) \in V \times V : f(u,v) \in \mathbb{Z}$ .

**Лемма 7.5.** Каждому паросочетанию в G взаимно однозначно соответствует целочисленный поток f в G' мощности |f| = |M|.

Доказательство. Для начала построим поток по паросочетанию: если  $(u,v) \in M$ , то f(s,u) = f(u,v) = f(v,t) = 1, f(t,v) = f(v,u) = f(v,s) = -1, для всех остальных (u,v) f(u,v) = 0. Понятно, что это поток, и так как чистый поток через разрез  $(L \cup \{s\}, R \cup \{t\})$  равен M, то и величина всего потока равна |M|.

Пусть теперь f – поток в G'. Определим

$$M = \{(u, v) | u \in L, v \in R, f(u, v) > 0\}$$

Поскольку пропускная способность каждого ребра равна 1, в вершину  $u \in L$  входит не больше одной единицы потока. Так как она обязана куда-то выходить и поток целочисленный, она выходит по одному ребру. Так что единица положительного потока входит в u, согда существует единственная вершина  $v \in R$ , в которую эта единица входит. То же самое можно сказать про любую вершину  $v \in R$ , поэтому это паросочетание. Понятно, что величина этого потока равна |M|: по построению нашей сети  $f(s,v) = 0 \forall v \in R \cup \{s,t\}$ , поэтому

$$|f| = \sum_{v \in V' \setminus \{s\}} f(s, v) = \sum_{v \in L} f(s, v) = |M|$$

Понятно, что максимальному паросочетанию M соотвествтует максимальный поток (поскольку иначе существует паросочетание M', для которого |M'| = |f'| > |f| = |M|).

Чтобы применять условия этой леммы, нужно убедиться, что

**Пемма 7.6.** Алгоритм Форда-Фалкерсона в сети с целочисленной пропускной способностью действительно строит целочисленный поток.

Доказательство. Индукция по количеству итераций цикла.

# 8 (8) (WIP) Алгоритм Эдмондса-Карпа (Нечаев Е.)

Вариант реализации алгоритма Форда-Фалкерсона, где в качестве алгоритма поиска пути используется поиск в ширину (предполагается, что у всех ребер единичная длина), называется **алгоритмом Эдмондса-Карпа**. Для него есть хорошая оценка времени работы  $O(|V||E|^2)$ . Она хорошая, потому что не зависит от величины максимального потока.

Обозначим как  $\delta_f(u,v)$  кратчайшее расстояние между вершинами u и v в остаточной сети  $G_f$ .

**Пемма 8.1.** Для всех вершин  $v \in V \setminus \{s,t\}$  длина кратчайшего пути  $\delta_f(s,v)$  в остаточной сети  $G_f$  монотонно возрастает при выполнении алгоритма.

Доказательство. Будем доказывать от обратного. Предположим, что существует такое увеличение потока, которое приводит к уменьшению длины кратчайшего пути из s к некоторой вершине v. f – поток перед этим увеличением по пути, f' – поток после этого увеличения. Выберем v, чтобы  $\delta_{f'}(s,v)$  было минимальным. Тогда  $\delta_{f'}(s,v) < \delta_f(s,v)$ . Пусть u – вершина перед v в этом пути в  $G_{f'}$ , то есть  $\delta_{f'}(s,u) = \delta_{f'}(s,v) - 1$ . По выбору v  $\delta_{f'}(s,u) \geq \delta_f(s,u)$  (иначе противоречие с минимальностью).

Теперь предположим, что  $(u, v) \in E_f$ . Но тогда

$$\delta_{f'}(s, v) = \delta_{f'}(s, u) + 1 \ge \delta_f(s, u) + 1 = \delta_f(s, v)$$

Теперь рассмотрим случай, когда  $(u,v) \notin E_f$  (но  $(u,v) \in E_{f'}$ ). Заметим, что такое может произойти только в том случае, когда поток на ребре f'(u,v) < f(u,v) ( $c_{f'}(u,v) > 0 = c_f(u,v)$ ), а значит, поток на ребре (v,u) увеличился. Алгоритм увеличивает поток только вдоль кратчайших путей, а это значит, что в  $G_f$  кратчайший путь  $s \to u$  содержит ребро (v,u). Поэтому

$$\delta_f(s, v) = \delta_f(s, u) - 1 \le \delta_{f'}(s, u) - 1 = \delta_{f'}(s, v) - 1 - 1$$

Опять получили противоречие с условием  $\delta_{f'}(s, v) < \delta_f(s, v)$ .

Теперь мы можем посчитать ограничение на количество итераций основного цикла (того, в котором проводятся увеличения пути) алгоритма.

**Определение 8.1. Критическим** назовем ребро (u,v) в пути p, для которого выполняется  $c_f(u,v)=c_f(p)$  (ребро c наименьшей пропускной способностью из леммы 7.2).

**Лемма 8.2.** Количество итераций основного цикла – O(|V||E|).

Доказательство. Понятно, что в каждом увеличивающем пути есть критическое ребро, поэтому нам нужно посчитать, сколько раз каждое ребро может побывать критическим. Докажем, что не больше  $\frac{|V|}{2}-1$  раз.

Пусть  $(u,v) \in E$  — критическое ребро. Так как увеличение проходит по кратчайшему пути,  $\delta_f(s,v) = \delta_f(s,u) + 1$ . После этого это ребро пропадет из остаточной сети и появится обратно, только если (v,u) появится в увеличивающем пути. Если f' — это такой новый поток, то  $\delta_{f'}(s,u) = \delta_{f'}(s,v) + 1$ . По лемме  $8.1, \, \delta_f(s,v) \leq \delta_{f'}(s,v)$ , а значит

$$\delta_{f'}(s, u) = \delta_{f'}(s, v) + 1 \ge \delta_f(s, v) + 1 = \delta_f(s, u) + 2$$

Так что между случаями, когда ребро становится критическим, расстояние от источника вырастает как минимум на 2. Промежуточными вершинами на пути от s к u не могут быть s, u, и t. А это значит, что пока вершина u станет недостижимой из источника, расстояние до нее не превысит |V|-2. Поэтому ребро (u,v) станет критическим не более  $\frac{|V|-2}{2}$  раз (делим на 2, потому что половину случаев ребро (v,u) становится критическим). Так как всего ребер в остаточной сети может быть O(|E|) (обоснование есть на странице 17), количество критических ребер будет O(|E||V|).

Так как внутренность цикла выполняется за время O(|E|), то общее время работы алгоритма Эдмондса-Карпа —  $O(|V||E|^2)$ .

# 9 (9) (WIP) Алгоритм проталкивания предпотока (Нечаев Е.)

Этот алгоритм также находит максимальный поток, но отличается от предыдущих описанных алгоритмов тем, что не является вариантом алгоитма Форда-Фалкерсона, а также другой оценкой времени работы –  $O(|V|^2|E|)$ .

Определение 9.1. Предпотоком называется функция  $f\colon V\times V\to \mathbb{R}$  на вершинах транспортной сети  $G=\langle V,E\rangle, s,t,$  для которой выполняются следующие свойства:

- 1.  $\forall (u, v) \in V \times V : f(u, v) \leq c(u, v)$
- 2.  $\forall (u,v) \in V \times V : f(u,v) = -f(v,u)$
- 3.  $\forall u \in V \setminus \{s\}: \sum_{v \in V} f(v, u) \ge 0$

 $e(u) = \sum_{v \in V} f(v, u)$  называется **избыточным потоком**.

Вершина  $u \in V$  называется **переполненной**, если e(u) > 0.

**Определение 9.2.** Функция  $h \colon V \to \mathbb{N}$  называется **функцией высоты**, если выполняются следующие свойства:

```
1. h(s) = |V|
2. h(t) = 0
3. \forall (u, v) \in E_f : h(u) \le h(v) + 1
```

# 9.1 Интуитивные соображения

Представим, что наша сеть – это система из резервуаров V, соединенных трубами E и находящихся на разной высоте h. Предпоток – это жидкость, которая течет по трубам, но где-то ее втекает больше, чем вытекает, и она остается в резервуаре (мы предполагаем, что они бесконечные). Можно "перелить" (операция проталкивания) жидкость из резервуара в соединенные трубой резервуары (увеличить значение предпотока на смежных трубах, если выполняются соответствующие интуитивные условия: высота резервуара u, из которого переливают, должна быть на единицу больше высоты резервуара v, в который переливают, и  $c_f(u,v) > 0$ ), находящиеся на меньшей высоте или, если таких не найдется, "поднять" (операция поднятия) резервуар на высоту на единицу большую, чем самый нижний из смежных резервуаров.

Почти очевидно, что в таком случае предпоток превратится в поток. Как будет показано, он будет и максимальным.

# 9.2 Операция проталкивания

Условие h(u) - h(v) = 1 нужно, так как из отрицания пункта 3 условия на функцию высоты следует, что если высоты различаются больше чем на единицу, остаточных ребер просто нет, поэтому проталкивать что-либо бессмысленно.

Понятно, что предпоток после проталкивания остается предпотоком (сохранение свойств 1, 2 совсем очевидно, свойство 3 сохраняется, потому что мы вычитаем что-то, не превосходит e(u)).

Проталкивание называется **насыщающим**, если после него  $c_f(u,v) = 0$  (ребро, соответственно, становится **насыщенным**). Понятно, что после ненасыщающего проталкивания вершина u перестает быть переполненной (мы так выбираем  $d = \min(e(u), c_f(u,v))$ , что зануляется либо переполненность, либо остаточная пропускная способность).

**Пемма 9.1.** После проталкивания функция высоты остается функцией высоты (не нарушаются ее свойства).

Доказательство. Так как высоты не меняются, нужно только проверить, что сохраняется условие 3. Операция может удалить ребро (u,v) из  $E_f$  (если  $c_f(u,v) < e(u)$ ) или добавить ребро (v,u), если его не было (так как если  $e(u) < c_f(u)$ , то  $c_{f_{\rm new}}(v,u) = c(v,u) + f_{\rm new}(u,v) > 0 = c_f(v,u)$ ). В первом случае удаление ребра делает неактуальным ограничение. Во втором случае выполняется h(v) = h(u) + 1, поэтому  $h(v) \le h(u) + 1$ . Поэтому  $h(v) \le h(u) + 1$ . Поэтому  $h(v) \le h(u) + 1$ .

# 9.3 Операция подъема

```
Relabel(u \in V): if e(u) > 0 and \forall v \in \{x | (u, x) \in E_f\}: h(u) \le h(v) then \mid h(u) \mathrel{+}= 1 + \min_{(u,v) \in E_f} \{h(v)\} end
```

**Пемма 9.2.** После подъема функция высоты остается функцией высоты (не нарушаются ее свойства).

Доказательство. Докажем, что эта функция назначает наибольшую возможную высоту, удовлетворяющую условиям высоты. Так как вершина u переполнена (e(u)>0), то существует вершина v, для которой f(v,u)>0, значит,  $c_f(u,v)=c(u,v)-f(u,v)=c(u,v)+f(v,u)>0$ , а значит,  $(u,v)\in E_f$ . Поэтому  $\min_{(u,v)\in E_f}\{h(v)\}$  определено и это наибольшее возможное значение, удовлетворяющее условию 3.

Понятно, что источник и сток выше поднять нельзя, рассмотрим другую вершину к u и входящее в него ребро (u,v). Поскольку высота строго увеличивается  $(h(u) \le h(v)$  для всех  $(u,v) \in E_f$  до поднятия, а значит,  $h(u) < 1 + h(v) = h_{\text{new}}(u)$  для такого смежного v, что h(v) минимально), выполняется  $h(w) \le h(u) + 1 \le h_{new}(u) + 1$ 

# 9.4 Начальный предпоток

Начальный предпоток определяется так:

$$f(u,v) = \begin{cases} c(u,v), & u = s, \\ -c(u,v), & v = s, \\ 0, & \text{otherwise} \end{cases}$$

Начальная высота определяется так:

$$h(u) = \begin{cases} |V|, & u = s, \\ 0, & \text{otherwise} \end{cases}$$

Это действительно корректно определенная функция высоты, поскольку единственные ребра, для которых не выполняется условие 3 – это ребра, выходящие из источника, но так как для них значение предпотока равно значению пропускной способности, их нет в  $E_f$ .

#### 9.5 Алгоритм. Его корректность.

Для начала нужно доказать лемму:

**Пемма 9.3.** Пусть G, s, t – транспортная сеть с предпотоком f и какой-то функцией высоты h. Тогда к любой переполненной вершине можно применить либо проталкивание, либо подъем.

Доказательство. Для  $(u,v) \in E_f$  выполняется  $h(u) \leq h(v) + 1$  (по условию на высоту). Если h(u) - h(v) = 1 для какой-то вершины v, то выполняется операция проталкивания, а иначе  $h(u) < h(v) + 1 \Rightarrow h(u) \leq h(v) \ \forall (u,v) \in E_f$ , а значит, выполнима операция подъема.

Понятно, что они не могут быть выполнены одновременно.

Теперь мы можем написать алгоритм:

```
\begin{array}{c} \text{function PPA}(G,s,t) \colon \\ & \text{init\_preflow} \left(G,s\right) \\ & \text{while } \exists u \colon \left(\exists v \in V \colon \text{Pushable}(u,v)\right) \land \text{Relabelable}(u) \colon \\ & \text{if Pushable}(u,v) \colon \\ & \text{push} \left(u,v\right) \\ & \text{else} \colon \text{relabel}\left(u\right) \end{array}
```

**Лемма 9.4.**  $G = \langle V, E \rangle, s, t, f, h$  — транспортная сеть с источником, стоком, предпотоком и функцией высоты. Тогда нет пути из источника в сток в  $G_f$ .

Доказательство. Предположим, что существует такой путь  $v_0 = s \to v_1 \to \cdots \to v_{k-1} \to t = v_k, (v_i, v_i + 1) \in E_f$ . Можно считать, что этот путь простой, а поэтому k < |V|. Кроме того,  $h(v_i) \le h(v_{i+1}) + 1 \,\forall 0 \le i \le k-1$ . Но, сложив все эти неравенства, мы получим, что  $h(s) \le h(t) + k \Rightarrow |V| \le 0 + k$ . Противоречие.

**Теорема 9.1.** (О корректности) После окончания работы алгоритма f становится максимальным потоком.

Доказательство. Понятно, что f, инициализированный в initialize\_preflow, является предпотоком.

В процессе выполнения алгоритма производятся операции проталкивания и поднятия, которые, как мы уже знаем, оставляют f и h предпотоком и функцией высоты.

После окончания работы все вершины, кроме s и t должны иметь избыточный поток 0 (по лемме 9.3). Поэтому это поток. По лемме 9.4 нет пути из источника в сток, а значит по теореме 7.1 этот поток — максимальный.

# 9.6 Время работы

**Лемма 9.5.** G, s, t, f – Транспортная сеть с предпотоком. Тогда для любой вершины u с ненулевым избыточным потоком существует простой путь  $u \to s$  в  $G_f$ .

Доказательство. Пусть  $U = \{v | \exists p \colon u \to v \text{ — простой путь в } G_f \}$ . Предположим, что  $s \notin U$ .

Заметим, что  $\forall v \in U, w \in V \setminus U : f(w,v) \leq 0$ , так как если бы f(w,v) > 0, то  $f(v,w) < 0 \Rightarrow c_f(v,w) > 0$ , а значит  $(v,w) \in E_f$  и существует простой путь  $u \to v \to w$ , что противоречит выбору w.

Отсюда следует, что

$$\sum_{x \in U} e(x) = \sum_{x \in U} \sum_{v \in V} f(v,x) = \sum_{y \in V \smallsetminus U} \sum_{x \in U} f(y,x) + \sum_{y \in U} \sum_{x \in U} f(y,x) = \sum_{y \in V \smallsetminus U} \sum_{x \in U} f(y,x) \leq 0$$

Поскольку избыточные потоки неотрицательны для любой вершины, кроме  $s, a s \notin U$ , то все избыточные потоки нулевые, а значит e(u) = 0, что противоречит условию.

**Пемма 9.6.** (Ограничение на функцию высоты) Во время работы алгоритма  $\forall u \in V : h(u) \le 2|V|-1$ .

Доказательство.

$$h(s) = |V| \le 2|V| - 1$$
$$h(t) = 0 < 2|V| - 1$$

Для  $u \in V \setminus \{s,t\}$  в начале алгоритма h(u) = 0. После операции поднятия вершина переполнена, а значит есть простой путь  $v_0 = u \to v_1 \to \cdots \to s = v_k$  (по лемме 9.5), а значит,  $k \leq |V| - 1$ .

По условию на высоту  $h(v_i) \le h(v_{i+1}) + 1$ . Складывая неравенства, получаем  $h(u) \le h(s) + k \le |V| + |V| - 1$ .

**Теорема 9.2.** (Оценка времени) Алгоритм выполняется за время  $O(|V|^2|E|)$ .

Доказательство. Построим ограничение на каждую из операций: на поднятия, насыщающие и ненасыщающие проталкивания.

**Операций поднятия меньше чем**  $2|V|^2$ . Тут все совсем просто. Подниматься могут  $|V \setminus \{s,t\}| = |V| - 2$  вершин и, так как изначально все высоты 0, а верхняя граница 2|V| - 1, всего поднятий не больше  $(|V| - 2)(2|V| - 1) < 2|V|^2$ .

Операций насыщающих проталкиваний меньше чем 2|V||E|. (напомню, что насыщающим проталкиванием вдоль ребра (u,v) называется такое, что после него  $c_f(u,v)=0$ .) Будем считать проталкивания вдоль (u,v) и вдоль (v,u) вместе. Когда произошло проталкивание вдоль (u,v), выполнялось h(u)=h(v)+1. чтобы оно произошло еще раз, должно произойти проталкивание вдоль (v,u), для которого требуется h(v)=h(u)+1, поэтому высота u должна увеличиться (уменьшиться она не может) хотя бы на 2. Из ограничения на высоту получаем, что насыщающих увеличений вдоль (u,v) или (v,u) должно быть меньше  $\frac{2|V|-1}{2}+\frac{2|V|-1}{2}<2|V|$ . Значит всего насыщающих увеличений вдоль любого ребра должно быть меньше 2|V||E|.

Операций ненасыщающих проталкиваний меньше чем  $4|V|^2(|V|+|E|)$ . Рассмотрим величину  $\Phi = \sum_{\substack{v \in V \\ e(v) > 0}} h(v)$ . Понятно, что  $\Phi \geq 0$ . В начале и в конце выполнения алгоритма  $\Phi = 0$  (в конце,

потому что у потока единственная переполненная вершина – это t, но ее высота 0) и оно может измениться после любой из оперций, однако при поднятии и насыщающем проталкивании значение обязательно вырастет меньше чем на 2|V|: первое — из ограничения на высоту, а второе – из того, что только одна вершина v (если проталкивать вдоль (u,v)) может стать переполненной, а ее высота меньше строго меньше 2|V|. При ненасыщающем же проталкивании  $\Phi$  уменьшается хотя бы на 1: пусть мы проталкиваем вдоль (u,v). После него e(u)=0, поэтому  $\Phi$  уменьшилась на h(u), а вершина v могла стать, а могла не стать переполненной. Если она не стала, то она не влияет на  $\Phi$ , а если стала, то к  $\Phi$  добавилось h(v), но так как h(u)-h(v)=1,  $\Phi$  уменьшилось на 1. Из прошлых пунктов мы знаем количество увеличений и насыщающих проталкиваний, а значит знаем верхнюю границу на  $\Phi$ :  $\Phi < (2|V|)(2|V|^2) + (2|V|)(2|V||E|) = 4|V|^2(|V|+|E|)$ . Так как  $\Phi$  в конце становится нулем, ненасыщающих проталкиваний меньше чем  $4|V|^2(|V|+|E|)$ .

Из всего этого получается оценка на количество операций.  $O(2|V|^2 + 2|V||E| + 4|V|^2(|V| + |E|)) = O(|V|^2|E|)$  (напомню, что у нас связный граф, а значит,  $|V| \le |E| + 1$ ).

Если хранить список переполненных вершин и для каждой вершины хранить список менее высоких соседей, то операция проталкивания реализуется за O(1), а операция поднятия за O(|V|) (поскольку нужно вычислить минимум). Понятно, что при такой структуре выбор операции реализуется за O(1), что дает оценку времени.

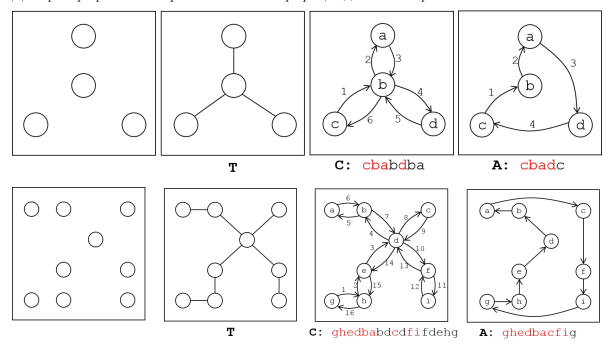
# 10 (10) Приближенные алгоритмы для метрической задачи коммивояжера

Задача. (Метрическая задача коммивояжера, теtric TSP). Дан полный неориентированный граф с неотрицательными весами l у ребер, удовлетворяющий неравенству треугольника: для любой тройки вершин u, v, w верно  $l(uv) + l(vw) \ge l(uw)$ . Найти в нем цикл минимальной длины, проходящий по всем вершинам (минимальный гамильтонов цикл).

# 10.1 2-оптимальное решение

**Решение (2-оптимальное).** Найдем T – минимальное остовное дерево в G. Удвоим в T каждое ребро, получится эйлеров граф D. Пусть C – порядок вершин в эйлеровом цикле в D. Построим по нему гамильтонов цикл A следующим образом: для всякой вершины v удалим все ее вхождения в список C, кроме первого. Описание алгоритма закончено.

Два примера работы алгоритма на полных графах, заданных набором точек на плоскости:



Обозначим TSP – вес оптимального гамильтонова цикла, MST – вес найденного минимального остовного дерева T.

**Теорема.**  $Bec\ A \leq 2 \cdot TSP$ 

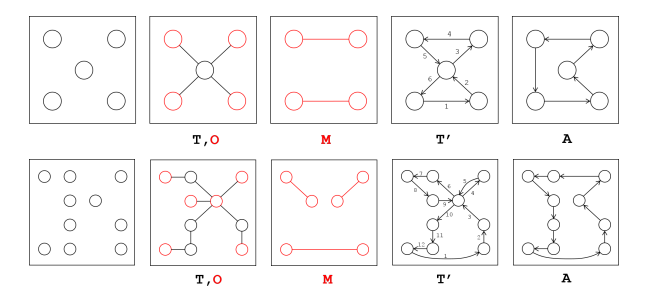
Доказательство. Заметим, что  $MST \leq TSP$ . Действительно, удалением любого ребра из гамильтонова цикла мы получаем какое-то остовное дерево, вес которого не превосходит TSP.

Вес эйлерова цикла C по определению равен  $2 \cdot MST \leq 2 \cdot TSP$ . Вес A не превосходит C, потому что при каждом удалении вершины суммарное расстояние неувеличивается по неравенству треугольника. Стало быть, вес  $A \leq 2 \cdot TSP$ .

#### 10.2 1.5-оптимальное решение

**Решение** (1.5-оптимальное). Найдем T — минимальное остовное дерево в G. Выделим все вершины нечетной степени в T, их четное число. Обозначим индуцированный (из G) граф на этих вершинах O. Этот граф все еще полный, значит в нем есть совершенное паросочетание. Пусть M — ребра минимального совершенного паросочетания в O. Добавим их в T (если какоето ребро M уже есть в T, то добавим еще раз) — получим граф T', у которого степени всех вершин четные. Дальнейшие действия те же: пусть C — порядок вершин в эйлеровом цикле в T', гамильтонов цикл A строится по C выкидыванием всех повторных вхождений всякой вершины. Описание алгоритма закончено.

Снова два примера работы алгоритма:



Снова обозначим TSP — вес оптимального гамильтонова цикла, MST — вес остовного дерева T. **Теорема.**  $Bec\ A \leq \frac{3}{2} \cdot TSP$ 

Доказательство. По тем же рассуждениям (неравенство треугольника) вес найденного гамильтонова цикла A не превосходит вес эйлерова графа T', который равен MST + вес M, и по тем же рассуждениям  $MST \leq TSP$ . Достаточно показать, что вес  $M \leq TSP/2$ , а для этого в свою очередь достаточно доказать, что существует какое-то совершенное паросочетание на вершинах O веса  $\leq TSP/2$ .

Мы построим это паросочетание так. Упорядочим вершины M в том порядке, в котором они идут в **оптимальном** гамильтоновом обходе в G. Пусть H – гамильтонов цикл на вершинах M в указанном порядке. Так как H получен из оптимального гамильтонова цикла удалением вершин из него, то вес  $H \leq TSP$ . Далее, удалением из H ребер через одно мы можем получить два различных совершенных паросочетания на вершинах M, причем их объединение есть в точности H. Сумма весов этих двух паросочетаний есть вес H, таким образом, хотя бы у одного из двух паросочетаний вес не превосходит TSP/2, что и требовалось.

# 11 (12) Вероятностные алгоритмы с односторонней ограниченной вероятностью ошибки. Алгоритм Фрейвальдса для проверки умножения матриц. (Ермошин И.)

Вероятностные алгоритмы с односторонней ограниченной вероятностью ошибки. Нам надо что-то проверить. Придумываем алгоритм, который это проверяет, но может ошибиться. Более точно: при истинном успехе алгоритм всегда сообщает об успехе, но при истинной неудаче алгоритм может ошибиться — сообщить об успехе с вероятностью р. Повторив его 10 раз, получим вероятность ошибки  $p^{10}$ , что, вероятно(ha ha), гораздо меньше.

**Алгоритм Фрейвальдса для проверки умножения матрии.** Есть три матрицы:  $A_{m,n}$ ,  $B_{n,k}$  и  $C_{m,k}$ , хотим узнать  $A \times B = C$  или нет.

Peweнue за 
$$O\left(rac{mnk}{\min(m,n,k)}
ight)$$
 с вероятностью ошибки  $\leq rac{1}{2}$ .

**NB:** Если все матрицы A, B, C квадратные, то мы проверим за  $O(n^2)$ , а если бы проверяли умножением матриц - это  $O(n^{2.8})$  (алгоритм Штрассена)

Сгенерируем случайный столбец r длины k из нулей и единиц (все равновероятно). Давайте проверять равенство  $AB \times r = C \times r$ ; если умножать так:  $A \times (B \times r)$ , получится время O(nk + r) $mn+mk)=O\left(rac{mnk}{\min(m,n,k)}
ight)$ , где каждое слагаемое есть время перемножения матриц  $B imes r,\, A imes Br$ 

#### Убедимся в том, что у алгоритма все хорошо

Очевидно, если  $A \times B = C$ , алгоритм так и сообщит.

Посчитаем вероятность ошибки, т.е. когда при  $A \times B \neq C$  для случайно выбранного вектора rокажется  $AB \times r = C \times r$ .

Перепишем ABr = Cr как Xr = 0, X = AB - C. Посмотрим на какой-нибудь ненулевой элемент  $x_{kl}$ . Имеем:

$$\sum_{i=1, i\neq l}^{n} x_{ki} r_i + x_{kl} r_l = 0$$

Из этого выражения однозначно определяется  $r_l$ . Это означает, что уже векторов r, удовлетворяющих Xr=0, не более  $2^{k-1}$ , а шанс выбрать такой вектор не превосходит  $\frac{2^{k-1}}{2^k}=\frac{1}{2}$ . Таким образом, вероятность ошибки  $\leq \frac{1}{2}$ .

# 12 (13) (В РАЗРАБОТКЕ) Вероятностный алгоритм для сравнения строк на расстоянии и алгоритм Рабина-Карпа. (Ермошин И.)

# Вероятностный алгоритм для сравнения строк.

Под «на расстоянии» имеется в виду, что мы хотим потратить как можно меньше памяти на сравнение этих строк.

Есть две строчки a и b длины n над  $\{0;1\}$ , хотим их сравнить. Выберем случайное простое число p от 3 до  $\tau$ , сравним остатки (a и b отождествим с числами, которые они задают при переводе в 10-ю систему счисления) от деления на p. Посмотрим на вероятность того что  $a \neq b$ , но  $a \mod p = b \mod p$ . Коли сравнивать мы будем числа по модулю p, нам потребуется только

 $O(\log p)$  памяти на хранение двух остатков. Плохие числа - это  $\{p \in \mathbb{P} | (a-b): p\}$ .

**Лемма** У числа  $k \leq 2^n$  меньше n различных простых делителей(очевидно) Пусть  $\tau = n^2 \log^2(n)$ ; очевидно,  $a-b \leq 2^n$ , тогда  $P_{\text{ошибки}} \leq \frac{n}{\frac{\tau}{\log \tau}} = O(\frac{1}{n})$ . Здесь мы пользуемся ослабленной версией PNT:  $\lim_{n \to \infty} \frac{\pi(n)}{\frac{n}{\ln n}} = 1$ .

**Алгоритм Рабина-Карпа** Есть две строчки, |a| = m < |b| = n, хотим посмотреть, является ли a подстрокой b.

Обзовем  $b(i) = b_i b_{i+1} \dots b_{i+m-1}$ , если отождествить их с числами, получим  $b(i) = \frac{b(i-1)-b_{i-1}}{2} + \frac{b(i-1)-b_{i-1}}{2}$  $2^{m-1}b_{i+m-1}$ , посчитаем  $\{b(i)\}_{0\leq i\leq n-m}$ . Теперь посравниваем a с получившимися b-шками по модулю случайного p, как в предыдущем алгоритме, но возьмем  $\tau = (n^2m)\log(n^2m).P_{\text{ошибки}} \le$  $\frac{n}{\frac{\tau}{\log \tau}} \leq \frac{2}{n^2} = O(\frac{1}{n^2})$ , если a = b(i), проверим руками равенство данной подстроки и a, теперь вероятность ошибки равна нулю. Посмотрим за сколько наш алгоритм работает. Если выключить ручную перепроверку, очевидно, будет O(n), так как мы за O(m) посчитаем  $\{b(i)\}$  и n-m+1раз проведем сравнение b(i) и a. Есть включить, то <это я напишу когда-нибудь, когда пойму, что написано в конспекте Гирша(никогда)>.

# 13 (14) Рандомизированный QuickSort (Осипов Д.)

В этой главе мы строго докажем, что среднее время (матожидание времени) работы рандомизированного Quicksort есть  $O(n \log n)$ .

Приведем его реализацию (Cormen). Сортировка всего массива вызывается Quicksort(A, 1, len(A)).

#### Algorithm 1: Нижний текст

```
1 Partition(A, p, r):
 i = \text{random} \in [p, r]
 a A[r] \leftrightarrow A[i]
 4 x = A[r]
 5 i = p - 1
 6 for j = p ... r - 1 do
       if A[j] \leq x then
          i++
           A[i] \leftrightarrow A[j]
       end
10
11 end
12 A[i+1] \leftrightarrow A[r]
13 return i+1
15 Quicksort(A, p, r):
16 if p < r then
       q = Partition(A, p, r)
       Quicksort (A, p, q - 1)
       Quicksort(A, q + 1, r)
19
20 end
```

Напомним, как работает процедура Partition. Она обрабатывает отрезок [p..r] массива A следующим образом. В строках 2-4 случайно выбирается опорный элемент, который перемещается в конец отрезка и запоминается в x. В строках 5-11 элементы [p...r-1] меняются таким образом, что все элементы  $\leq x$  расположены слева, а все элементы > x справа. Строка 12 располагает x между этими частями (немного меняя правую часть). Таким образом, отрезок A[p..r] разбивается на три части: сначала идут элементы  $\leq x$ , потом сам x, потом > x. Строка 13 возвращает позицию x.

Итак, считаем среднее время. За X обозначим случайную величину — общее число сравнений, произведенных на строке 7, за все время выполнения Quicksort(A, 1, len(A)). Из строк 18-19 видно, что каждый вызов Quicksort «убирает» из работы один элемент массива, поэтому всего вызовов Partition не более n. Каждый вызов Partition совершает O(1) действий плюс какое-то количество сравнений, так что суммарное время работы Quicksort(A, 1, len(A)) есть O(n+X).

Нам нужно вычислить матожидание общего числа сравнений  $\mathbb{E} X$ . Переименуем элементы A как  $z_1 \leq \ldots \leq z_n$ .

Заметим, что любая пара элементов сравнивается не более одного раза. Действительно, при любом сравнении, как видно из строки 7, один из двух сравниваемых элементов – опорный, и после окончания цикла (строка 6) этот опорный элемент «выпадает» из работы и более ни с чем не сравнивается. Так что введем случайную величину  $X_{ij} = [z_i, z_j \text{ когда-то сравнивались}]$ . Ясно, что тогда:

$$\mathbb{E}X = \mathbb{E}\sum_{i=1}^{n-1}\sum_{j=i+1}^{n}X_{ij} = \sum_{i=1}^{n-1}\sum_{j=i+1}^{n}\mathbb{E}X_{ij} = \sum_{i=1}^{n-1}\sum_{j=i+1}^{n}\mathbb{P}[z_i,z_j]$$
 когда-то сравнивались]

Осталось подсчитать  $\mathbb{P}[z_i, z_j \text{ когда-то сравнивались}]$ . Нужно выяснить, в каком случае  $z_i$  и  $z_j$  сравнятся, а в каких нет.

Для примера рассмотрим массив, содержащий в каком-то порядке числа  $\{1,2,3,4,5,6,7,8,9,10\}$ . Пусть первым опорным элементом стала 7. Во-первых, это означает, что на данном этапе 7 сравнится со всеми остальными числами, а далее «выпадет» и ни с чем сравниваться не будет. Вовторых, множество разбивается на две части  $\{1,2,3,4,5,6\}$  и  $\{8,9,10\}$  в том смысле, что все дальнейшие сравнения будут происходить **только** внутри этих частей. Например, 2 и 9 точно не сравнятся, а 2 и 4 могут сравниться (если не попадут в разные части на какой-нибудь из следующих итераций).

В общем случае всё обстоит так: если какой-то элемент x ( $z_i \le x \le z_j$ ) был опорным до того, как опорными стали  $z_i$  и  $z_j$ , то  $z_i$  и  $z_j$  не сравнятся. И наоборот – если ни один из элементов  $z_i, z_{i+1}, \ldots, z_j$  не стал опорным до того, как опорным стал  $z_i$  или  $z_j$ , то  $z_i$  и  $z_j$  сравнятся.

Итак, можно видеть, что  $z_i$  и  $z_j$  сравнятся тогда и только тогда, когда среди элементов  $z_i, z_{i+1}, \ldots, z_j$  раньше всех опорным элементом станет либо  $z_i$ , либо  $z_j$ . Вероятность этого равна  $\frac{2}{j-i+1}$ .

Имеем:

$$\mathbb{E}X = \sum_{i=1}^{n-1} \sum_{j=i+1}^{n} \frac{2}{j-i+1}$$

Замена переменных во внутренней сумме k = j - i дает:

$$= \sum_{i=1}^{n-1} \sum_{k=1}^{n-i} \frac{2}{k+1} < \sum_{i=1}^{n} \sum_{k=1}^{n} \frac{2}{k} = \sum_{i=1}^{n} O(\log n) = O(n \log n)$$

Таким образом, матожидание времени работы Quicksort есть  $O(n+n\log n)=O(n\log n)$ .

# 14 (15) Проверка равенства полиномов. Лемма Шварца-Циппеля. (Ермошин И.)

Лемма Шварца-Зиппеля.  $0 \neq p \in \mathbb{Z}[x_1,\ldots,x_m]$ , все  $\deg x_i \leq d, A \subset \mathbb{Z}, |A| < \infty$ . Тогда

$$|\{(i_1,\ldots,i_m)\in A^m: p(i_1,\ldots,i_m)=0\}| \le md|A|^{m-1}$$

Докажем индукцией по количеству переменных: при m=1, очевидно, корней  $\leq d$ .

Переход: Очевидно, можно написать  $p(x_1,\ldots,x_m)=x_m^d\cdot y_d+\cdots+x_m^0\cdot y_0$ , где  $\{y_i\}\subset\mathbb{Z}[x_1,\ldots,x_{m-1}]$ . Оценим число корней  $x=(x_1,\ldots,x_m)$ , рассмотрев два случая:

- 1) x обнуляет  $y_d$ . Таких корней  $\leq (m-1)d|A|^{m-2} \cdot |A|$  (выберем  $x_1, \ldots, x_{m-1}$  по предположению индукции  $\leq (m-1)d|A|^{m-2}$  способами и возьмем в качестве  $x_m$  любое число из A).
- 2) x не обнуляет  $y_d$ . Тогда при подстановке  $x_1, \ldots, x_{m-1}$  получится ненулевой многочлен от  $x_m$ . У него корней не больше, чем d. Оценим грубо: всего наборов  $(x_1, \ldots, x_{m-1})$  значений  $|A|^{m-1}$  штук, значит корней  $\leq d|A|^{m-1}$ .

Итого 
$$\leq (m-1)d|A|^{m-1} + d|A|^{m-1} = md|A|^{m-1}$$
.

 ${\it 3adaчa.}\ {\it Д}$ аны два многочлена  $p_1\ u\ p_2.\ {\it Bыяснить, равны ли они.}$ 

Считается, что многочлены достаточно большие и даны в таком виде, что приведение к каноническому виду  $p = a_d x^d + \dots + a_0$  очень затруднено, но вычисление значений многочленов в точках возможно. Например, если многочлен задан разложением на множители  $p = (x - x_1) \dots (x - x_d)$ , для раскытия скобок и приведения подобных нужно сделать  $O(2^d)$  действий, но вычислить значение в точке можно за O(d).

Алгоритм таков. За полином от длины вычислим m – количество переменных,  $d = \max \deg x_i$ . Зафиксируем некоторое конечное  $A \subseteq \mathbb{Z}$ . Выберем случайно  $x \in A^m$  и вычислим значения  $p_1(x), p_2(x)$ . Если  $p_1(x) = p_2(x)$ , то ответим «многочлены совпадают», иначе – «многочлены не совпадают». Описание алгоритма закончено.

Ясно, что если  $p_1=p_2$ , то алгоритм об этом и сообщит. <u>Посчитаем вероятность ошибки:</u> когда  $p_1\neq p_2$ , но  $p_1(x)=p_2(x)$ . По лемме знаем, что у  $p_1-p_2$  не более  $md|A|^{m-1}$  корней, таким образом, вероятность попасть в корень не превосходит:

$$\leq \frac{md|A|^{m-1}}{|A|^m} = \frac{md}{|A|}$$

Ясно, что это и есть вероятность  $p_1(x) = p_2(x)$  при  $p_1 \neq p_2$ .

NB: Размер выбранного конечного A влияет на вероятность ошибки, но не влияет на время работы алгоритма. Таким образом, требуемая малость вероятности ошибки может достигаться не только повторением алгоритма, но и размером A.

# 15 (17) Хеш-таблицы. Универсальные семейства хеш-функций. (Осипов Д.)

**Задача.** Реализовать структуру – множество, поддерживающее операции вставки (Insert), удаления (Delete), поиска (Search).

# 15.1 Прямая адресация

Считаем, что элементы нашего множества – целые числа в диапазоне [0, m-1].

**Решение (очевидное** — **прямая адресация):** всегда на всё O(1) времени, O(m) памяти. Заводим булевый массив A из m нулей.

- Вставить k пометить A[k] = 1,
- Удалить k пометить A[k] = 0,
- Найти k посмотреть A[k].

# 15.2 Хеш-таблица с чеинингом

Если так случилось, что элементами множества могут быть не все числа  $\{0,\ldots,m-1\}$ , а лишь элементы некоторого  $K\subseteq\{0,\ldots,m-1\},\ |K|=n,$  то при большом m и маленьком n будет бесполезно потрачено много памяти.

Пусть теперь K – произвольное множество натуральных чисел, m – натуральный параметр.

Решение (хеш-таблица с чеинингом).

Предположим, что выбрана некоторая xew- $\phi y$ нкция

$$h: K \to \{0, \dots, m-1\},\$$

вычислимая за O(1). Наше множество будем хранить в массиве <u>двусторонних списков</u> T[0..m-1]. Операции реализуем так:

- Вставить k положить k в начало списка T[h(k)].
- Найти k просмотреть весь список T[h(k)].
- ullet Удалить k найти k в списке T[h(k)] и удалить его, если нашелся.

Описание алгоритма закончено.

# 15.3 Гипотеза простого равномерного хеширования: оценки (кажется, не входит в экз?????)

Для работоспособности алгоритма функция h может быть совершенно любой, но желательно, чтобы хеш-коды  $\{h(k)\}_{k\in K}$  распределялись равномерно. Для этого предположим, что:

- 1. для каждого  $k \in K$  значение h(k) является случайной величиной,
- 2.  $\mathbb{P}\{h(k) = r\} = \frac{1}{m}$  для всех  $r \in \{0, \dots, m-1\}$ ,
- 3. для всех  $k_1 \neq k_2$  величины  $h(k_1)$  и  $h(k_2)$  независимы.

Эти предположения составляют гипотезу простого равномерного хеширования.

Сейчас мы покажем, что в этой модели операция поиска выполняется за  $O\left(\frac{n}{m}+1\right)$ .  $^{10}$ 

**Теорема.** При гипотезе простого равномерного хеширования средняя длина списка есть  $\frac{n}{m}$ .

Доказательство. Занумеруем  $K = \{k_1, ..., k_n\}$ . Фиксируем  $j \in \{0, ..., m-1\}$ . Для i = 1..n определим случайную величину

$$X_{ij} = [h(k_i) = j]$$
 – попал ли элемент  $k_i$  в ячейку  $j$ .

Из пункта 2) ясно, что  $\mathbb{E}X_{ij}=\frac{1}{m}$ . Также ясно, что длина списка T[j] есть  $X_{1j}+...+X_{nj}$ . Матожидание этой величины есть

$$\mathbb{E}\sum_{i=1}^{n} X_{ij} = \sum_{i=1}^{n} \mathbb{E}X_{ij} = \frac{n}{m}.$$

Далее нужно рассмотреть два случая: искомый элемент  $k_i$  есть в списке  $T[h(k_i)]$  (успешный поиск), либо же его нет (неудачный поиск).

**Теорема.** Среднее время работы неудачного поиска есть  $O\left(\frac{n}{m}+1\right)$ 

Доказательство. В случае, если элемента k в списке T[h(k)] нет, то алгоритм просматривает весь список длины  $\frac{n}{m}$ .

**Теорема.** Среднее время работы успешного поиска есть  $O\left(\frac{n}{m}+1\right)$ .

Доказательство. Тут придется повозиться. Предположим, что  $k_1, ..., k_n$  занумерованы в порядке добавления их в множество. Фиксируем  $k_i$  и считаем среднее время поиска его в списке  $T[h(k_i)]$ . Для j=1..m определим случайную величину

$$X_{ij} = [h(k_i) = h(k_j)] - «k_i$$
 в одном списке с  $k_j$ ».

 $<sup>^{10}</sup>$ Стоит понимать как O(1) в случае  $\frac{n}{m} \leq 1$  и  $O\left(\frac{n}{m}\right)$  иначе.

Ясно, что  $\mathbb{E}X_{ii}=1$  и  $\mathbb{E}X_{ij}=\frac{1}{m}$  при  $j\neq i.$ 

Алгоритм ищет  $k_i$  в списке  $T[h(k_i)]$ . Сколько элементов он пройдет, прежде чем наткнется на  $k_i$ ? Он пройдет те элементы  $k_j$ , которые лежат в  $T[h(k_i)]$  (т.е.  $h(k_i) = h(k_j)$ ) и которые находятся в этом списке раньше  $k_i$  (т.е.  $j \geq i$  – ведь каждый новый элемент добавляется в начало списка). Поэтому количество пройденных элементов равно

$$X_{in} + \ldots + X_{ii}$$
.

Матожидание времени поиска фиксированного  $k_i$  равно

$$\mathbb{E}\sum_{j=i}^{n} X_{ij} = \mathbb{E}X_{ii} + \sum_{j=i+1}^{n} \mathbb{E}X_{ij} = 1 + \frac{n-i}{m}$$

А если взять среднее по i = 1..n, получаем:

$$\frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} \left( 1 + \frac{n-i}{m} \right) = 1 + \frac{n-1}{2m} = O\left(\frac{n}{m} + 1\right)$$

# 15.4 Универсальное семейство хеш-функций: оценки

Определение. Универсальное семейство хеш-функций  $\mathcal{H}$  – такое множество хеш-функций, что для любой пары различных ключей  $k_1$ ,  $k_2$  количество функций  $h \in \mathcal{H}$  таких, что  $h(k_1) = h(k_2)$ , не превосходит  $\frac{|\mathcal{H}|}{m}$ .

NB: Другими словами, при случайном равновероятном выборе функции из  $\mathcal H$  вероятность того, что для фиксированной пары различных ключей  $k_1,k_2$  случится коллизия  $h(k_1)=h(k_2),$  не превосходит  $\frac{1}{m}.$ 

Если у нас есть такое семейство, то перед началом работы мы выбираем из него случайно и равномерно одну функцию, по ней строим хеш-таблицу с чеинингом.

Оказывается, что в этой модели среднее время поиска остается тем же самым.

**Теорема.** В модели универсального хеширования среднее время работы как неудачного, так и успешного поиска есть  $O\left(\frac{n}{m}+1\right)$ .

Доказательство. Для элементов k и l обозначим:

$$X_{kl} = [h(k) = h(l)]$$

Длина цепочки T[h(l)], в которой, возможно, лежит l, есть  $X_{k_1\,l}+\ldots+X_{k_n\,l}$ .

Если l не лежит в этой цепочке, то матожидание этой суммы не превосходит  $\frac{n}{m}$ , так как матожидание каждого слагаемого не превосходит  $\frac{1}{m}$  (см. NB выше).

Если же l лежит в этой цепочке, то матожидание суммы не превосходит  $1 + \frac{n-1}{m}$ : матожидание слагаемого  $X_{ll}$  равно 1, матожидание любого другого слагаемого  $\leq \frac{1}{m}$ .

Получается, что и в том, и в другом случае число шагов оценивается сверху как  $O\left(\frac{n}{m}+1\right)$ .  $\square$ 

# 15.5 Универсальное семейство хеш-функций: построение

Осталось построить какое-нибудь универсальное семейство хеш-функций. Это несложно. Опишем для числового множества.

Выберем простое p > m. Для всяких целых  $a \in \{1, \dots, p-1\}$  и  $b \in \{0, \dots, p-1\}$  положим

$$h_{ab}(k) = ((ak+b) \mod p) \mod m$$

**Теорема.**  $\mathcal{H} = \{h_{ab}\}$  универсально.

Доказательство. Доказательство счётом. Убедитесь самостоятельно в следующем:

- 1. Фиксируем различные  $k_1, k_2 \in \{0, \dots, m-1\}$ . Обозначим  $t_i = (ak_i + b) \mod p$  для i = 1, 2. Докажите, что  $t_1 \neq t_2$ . Напоминание:  $a \neq 0$  и  $k_1, k_2 < m < p$ .
- 2. Фиксируем различные  $k_1, k_2 \in \{0, \dots, m-1\}$  и различные  $t_1, t_2 \in \{0, \dots, p-1\}$ . Докажите, что существуют и единственные  $a \in \{1, \dots, p-1\}, b \in \{0, \dots, p-1\}$ , что  $t_i = (ak_i + b) \mod p$  для i = 1, 2 (вычислите эти  $t_1, t_2$ ).

Следовательно, каждая пара  $(t_1, t_2)$ , где  $t_1 \neq t_2$ , при фиксированных  $k_1 \neq k_2$  реализуема ровно одним способом. Так что если выбирать хеш-функцию  $h_{ab}$  случайно и равновероятно из  $\mathcal{H}$ , то для нее пара  $(t_1, t_2)$  окажется так же равновероятна среди всех пар  $\{(t_1, t_2): t_1 \neq t_2\}$ .

Теперь вероятность того, что  $h_{ab}(k_1) = h_{ab}(k_2)$ , равна вероятности, с которой различные равновероятно выбранные  $t_1, t_2 \in \{0, \dots, p-1\}$  совпадут по модулю m.

3. Докажите, что для фиксированного  $t_1 \in \{0,\dots,p-1\}$  количество таких  $t_2 \in \{0,\dots,p-1\}$ , что  $t_1 \neq t_2$  и  $t_1 \equiv t_2 \pmod{m}$ , не превосходит  $\frac{p-1}{m}$ .

Тогда при фиксированном  $t_1$  вероятность выбрать  $t_2 \neq t_1$  т.ч.  $t_1 \equiv t_2 \pmod{m}$  не превосходит

$$\frac{1}{p-1} \cdot \frac{p-1}{m} = \frac{1}{m}.$$

Нетрудно видеть, что эта оценка сверху справедлива и для успешного равновероятного выбора пары  $(t_1, t_2)$ .

# 16 (20) Слабоэкспоненциальные детерминированные алгоритмы SAT для 3-КНФ (Осипов Д.)

#### 16.1 Начальные сведения

 ${\it 3adaчa}~({\it SAT})~{\it Для}~{\it dahhoù}~{\it nponoзициональноù}~{\it формулы}~{\it om}~{\it n}~{\it nepemenhux}~{\it onpedeлumь},~{\it выполнима}~{\it лu}~{\it oha}.$ 

**Решение за**  $O(2^n)$ . Переберем все  $2^n$  возможных наборов значений переменных.

**Факт.** Задача SAT NP-трудна: любую задачу из NP можно свести к SAT. Научимся решать SAT за полином  $\implies$  научимся решать любую NP-задачу за полином и получим P = NP. Докажем, что SAT не решается за полином  $\implies$  автоматически  $P \neq NP$ .

Факт. SAT сводится к 3-SAT.

Задача (3-SAT) Пусть дана пропозициональная формула от п переменных в 3-КНФ (каждый конъюнкт содержит не более трех слагаемых). Определить, выполнима ли она.

# **16.2** Метод расщепления: $O(1.92^n)$ , $O(1.84^n)$

Решение за  $O\left(\sqrt[3]{7}^n\right) = O(1.92^n)$  (метод расщепления-1).

Рекурсивный алгоритм. Выделим один из конъюнктов

$$\dots \wedge (x_1^{\sigma_1} \vee x_2^{\sigma_2} \vee x_3^{\sigma_3}) \wedge \dots$$

Из всех восьми возможных наборов значений  $x_1, x_2, x_3$  конкретно под этот конъюнкт подходят только семь – все, кроме  $(x_1, x_2, x_3) = (\bar{\sigma}_1, \bar{\sigma}_2, \bar{\sigma}_3)$ .

Для каждого из семи наборов значений делаем следующее: подставляем его в формулу и запускаем алгоритм рекурсивно на получившейся формуле от n-3 переменных.

Время работы определяется соотношением T(n) = 7T(n-3) + O(1), откуда немедленно  $T(n) = O(7^{n/3})$ 

# Здесь нужна картинка

Решение за  $\sim O(1.84^n)$  (метод расщепления-2).

Снова рекурсивный алгоритм. Выделим один из конъюнктов

$$\dots \wedge (x_1^{\sigma_1} \vee x_2^{\sigma_2} \vee x_3^{\sigma_3}) \wedge \dots$$

Рекурсивно рассмотрим три случая, когда этот конъюнкт может быть истинен:

- 1. либо  $x_1 = \sigma_1$ ,
- 2. либо  $x_1 = \neg \sigma_1$  и  $x_2 = \sigma_2$ ,
- 3. либо  $x_1 = \neg \sigma_1, x_2 = \neg \sigma_2$  и  $x_3 = \sigma_3$

Для каждого из этих случаев сделаем подстановку и рекурсивно решим подзадачи: для формул от n-1, n-2 и n-3 переменных соответственно.

Время работы описывается соотношением T(n) = T(n-1) + T(n-2) + T(n-3) + O(1).  $T(n) = O(1.84^n)$  – его приближенное решение.

#### Здесь нужна картинка

# **16.3** Метод локального поиска: $O(1.74^n)$

Следующее решение основано на методе «локального поиска». Зададим на множестве векторов  $\{0,1\}^n$  метрику d(x,y)= количество позиций, в которых x и y различны. Для данного вектора x и натурального r определим шар H(x,r) — множество векторов, отличающихся от x не более, чем в r позициях.

Нам понадобится следующая вспомогательная задача.

**Вспомогательная задача.** Дан вектор  $x \in \{0,1\}^n$  и натуральный радиус r. Проверить, есть ли в шаре H(x,r) выполняющий набор для данной 3-КНФ формулы.

**Решение вспомогательной задачи за**  $O(3^r)$ . Рекурсивный алгоритм. Сначала проверим формулу на наборе x. Если в нем формула не выполнена, выделим в ней любой ложный конъюнкт  $(x_a^{\sigma_a} \lor x_b^{\sigma_b} \lor x_c^{\sigma_c})$ . Если в H(x,r) присутствует выполняющий набор  $x^*$ , то  $x^*$  не совпадает с x хотя бы в одной из позиций a,b,c. Рассмотрим три набора  $x^{(a)},x^{(b)},x^{(c)}$ , каждый из которых получается из x инвертированием a-той, b-той и c-той переменной соответственно. Хотя бы один из наборов  $x^{(a)},x^{(b)},x^{(c)}$  будет на единицу ближе к  $x^*$  (ведь изменилась всего одна переменная). Запустим от каждого из них этот алгоритм рекурсивно. Тогда на глубине рекурсии, не превосходящей r, набор  $x^*$  найдется, если он есть в H(x,r). Очевидно, решение работает за  $O(3^r)$ .

Теперь мы готовы решать нашу задачу 3 - SAT.

Решение за  $O\left(\sqrt{3}^n\right) = O(1.74^n)$  (локальный поиск).

Обозначим  $\mathbf{0} = (0, \dots, 0)$  и  $\mathbf{1} = (1, \dots, 1)$  – вектора в  $\{0, 1\}^n$ . Заметим, что всё пространство  $\{0, 1\}^n$  покрывается двумя шарами  $H(\mathbf{0}, n/2)$  и  $H(\mathbf{1}, n/2)$ . Действительно, каждый вектор длины n имеет либо хотя бы n/2 единиц, либо хотя бы n/2 нулей, откуда следует требуемое. Значит, достаточно за  $O(3^{n/2})$  поискать выполняющий набор в каждом из двух шаров. Итоговое время работы  $O(3^{n/2}) + O(3^{n/2}) = O(3^{n/2})$ .

# 17 (21) Алгоритм Шоннинга для 3-SAT, использующий случайное блуждание (Осипов Д.)

Условие задачи все еще в том билете.

Мы предъявим вероятностное решение c односторонней ограниченной вероятностью ошибки (такое было здесь).

Вероятностное решение (Schöning, 1999), время  $O(n^2(4/3)^n)$ , шанс ошибки  $\leq 1/2$ 

Алгоритм описывается даже проще, чем предыдущие. В начале мы берем случайный  $x \in \{0,1\}^n$ . Повторим не более n раз следующее: если x не выполняет формулу, то возьмем в ней случайный ложный конъюнкт, случайно выберем **одну** переменную в нем и изменим ее значение. Описание алгоритма закончено.

Оценим снизу вероятность того, что этот алгоритм найдет выполняющий набор  $x^*$ . Не уменьшая общности, предположим, что выполняющий набор  $x^*$  существует и единственный. Заметим тогда (по рассуждению из билета 20), что при каждой итерации цикла x становится ближе к  $x^*$  с вероятностью  $\geq 1/3$  и дальше от  $x^*$  с вероятностью  $\leq 2/3$ . Поэтому, не уменьшая общности, еще предположим, что вероятности приближения и отдаления – ровно 1/3 и 2/3 соответственно.

Итак, вероятность того, что x совпадет с  $x^*$ , моделируется следующей задачей на случайное блуждание по отрезку [0,N]. x начинает свой путь в некоторой точке этого отрезка, делает шаг влево с вероятностью 1/3, вправо – с 2/3 (и все время остается в отрезке [0,N]), и необходимо оценить вероятность того, что в течение n шагов он когда-нибудь посетит 0.

Не уменьшая общности, для того, чтобы x посетил 0 в течение n шагов, **достаточно** (конечно, не необходимо) два условия:

- 1. Случайно выбранный в начале алгоритма x оказался  $x^*$  на расстоянии n/3 от  $x^*$
- 2. За n шагов из точки n/3 он придет в 0, совершив 2n/3 шагов влево и n/3 шагов вправо, не выходя при этом за границу отрезка 0.

Сейчас мы посчитаем вероятности этих двух событий, их произведение и будет оценкой снизу на вероятность того, что алгоритм найдет выполняющий набор.

Вероятность первого события равна  $P_1 = \frac{\binom{n}{n/3}}{2^n}$  так как из  $2^n$  равновероятных наборов  $\in \{0,1\}^n$  мы должны выбрать тот, у которого ровно n/3 позиций, в которых он и  $x^*$  различаются.

Для подсчета вероятности второго события воспользуемся следующей задачей.

**Теорема (задача о пъянице и канаве).** Сколько существует путей из точки S=P-Q>0 в точку 0, состоящих ровно из P шагов влево, Q шагов вправо и не выходящих за точку 0? Ответ:  $\frac{P-Q}{P+Q}\binom{P+Q}{P}$ .

Доказательство задачи можно найти здесь.

В нашем случае количество шагов влево P=2n/3, вправо Q=n/3, так что всего таких путей  $\frac{1}{3}\binom{n}{n/3}$ . Для фиксированного пути с P шагами влево и Q шагами вправо вероятность, что x пройдет именно его, равна  $(1/3)^P(2/3)^Q=(1/3)^{2n/3}(2/3)^{n/3}$ , так что:

$$P_2 = \frac{1}{3} \binom{n}{n/3} (1/3)^{2n/3} (2/3)^{n/3}$$

Символом  $\stackrel{c}{\sim}$  будем обозначать «эквивалентность с точностью до константы», т.е:

$$[f \stackrel{c}{\sim} g] \iff [\exists C > 0: f \sim Cg]$$

С помощью формулы Стирлинга  $n! \sim \sqrt{2\pi n} \left(\frac{n}{e}\right)^n \stackrel{c}{\sim} \sqrt{n} \left(\frac{n}{e}\right)^n$  можно убедиться, что:

$$P_1 \stackrel{\text{c}}{\sim} \frac{1}{\sqrt{n}} \left(\frac{3}{2^{5/3}}\right)^n$$
$$P_2 \stackrel{\text{c}}{\sim} \frac{1}{\sqrt{n}} \left(\frac{1}{2^{1/3}}\right)^n$$

И поэтому вероятность успеха асимптотически хотя бы

$$P \ge P_1 \cdot P_2 \stackrel{c}{\sim} \frac{1}{\sqrt{n}} \left(\frac{3}{2^{5/3}}\right)^n \cdot \frac{1}{\sqrt{n}} \left(\frac{1}{2^{1/3}}\right)^n = \frac{1}{n} \left(\frac{3}{4}\right)^n$$

Однако этот алгоритм работает за O(n) времени! Его можно повторить много раз, увеличивая шансы на успех. В частности, если повторить его  $n\left(\frac{4}{3}\right)^n=L$  раз, то имеем вероятность неудачи:

$$\left(1 - \frac{1}{L}\right)^L \le \frac{1}{e} \le \frac{1}{2}$$

Что и приводит нас к требуемому результату.

**NB:** А если повторить в q раз больше, то есть qn  $\left(\frac{4}{3}\right)^n$  раз, то вероятность неудачи  $\leq \left(\frac{1}{2}\right)^q$  можно выбрать сколь нужно малой.