Algorithmen und Datenstrukturen 2023

bergery@student.ethz.ch

Oktober 2023

ETH zürich

Contents

1	Vor	wort		3								
2	Ma	Mathematische Grundlagen										
	2.1		on	:								
	2.2	_	e Annäherungen	:								
	2.3		Notation	4								
			Definition O-Notation	4								
		2.3.2 1	Master Theorem	Ę								
		2.3.3 (Overview	Ę								
	2.4	Erster A	Algorithmus	(
		2.4.1	Maximum Subarray Sum	(
3	Suc	hen und	l Sortieren	7								
	3.1	Suchen		7								
		3.1.1 I	Binary Search	7								
		3.1.2 I	Heaps	8								
	3.2	Binärer	Suchbaum	10								
		3.2.1 1	Begrifflichkeiten	10								
	3.3	AVL-Tr	ees	11								
			Suchen, Einfügen und Entfernen in AVL-Bäumen	12								
		3.3.2	Einfügen	12								
		3.3.3 1	Entfernen	14								
		3.3.4 I	Rotationen	15								
		3.3.5	Operationen und Komplexität	15								
	3.4		Algorithmen	15								
		3.4.1 I	Eigenschaften von Sortier-Algorithmen	15								
			Bogo sort	16								
		3.4.3 I	Bubblesort	16								
		3.4.4 I	InsertionSort	17								
		3.4.5	SelectionSort	18								
		3.4.6	Quicksort	19								
			Mergesort	20								
			Heapsort	21								
			Kosten von Sortieralgorithmen	21								
			Lower-bound für Sortier-Algorithmen	21								

4	Gra	phen Theorie 2
	4.1	Definitions
		4.1.1 Undirected graph (ungerichteter Graph)
		4.1.2 Directed graph (gerichteter Graph)
		4.1.3 Bipartite graph (bipartiter Graph)
		4.1.4 Tree (Baum) and forest (Wald)
		4.1.5 Adjacency lists (Adjazenzlisten)
		4.1.6 Adjacency matrix (Adjazenzmatrix)
		4.1.7 What can or cannot we have in a graph?
		4.1.8 Sequences
		4.1.9 Degree of a vertex
		4.1.10 Neighborhood
		4.1.11 Degree-sum formula (handshaking lemma)
		4.1.12 Runtimes of Adjacency matrix and Adjacency List
	4.2	Tiefensuche
	4.3	Breitensuche
	4.4	Zusammenhangskompontente
	4.5	Shortest-path
		4.5.1mit uniformen Kantengewichten
		4.5.2mit nicht-negativen Kantengewichten
		4.5.3mit allgemeinen Kantengewichten
		4.5.4zwischen allen Paaren von Knoten
5	Dyr	namisches Programmieren 2
	5.1	Längste aufsteigende Teilfolge
	5.2	Längste gemeinsame Teilfolge
	5.3	Minimale Editierdistanz
	5.4	Matrixkettenmultiplikation
	5.5	Subset Sum Problem
	5.6	Knap Sack Problem
6	Spr	achunterschiede 2
7	Anl	nang 2
•	7.1	Stalin-Sort
	•	HeapSort Veranschaulichung: 3 4 8

Vorwort 1

Ziel dieses Skriptes ist die Vermittlung eines groben Überblicks über die Vorlesung "Algorithmen und Datenstrukturen". Für die Prüfung sollten die in diesem Skript enthaltenen Informationen vorausgesetzt werden. Für Fehler in diesem Skript wird keine Haftung übernommen.

$\mathbf{2}$ Mathematische Grundlagen

Induktion 2.1

Die vollständige Induktion ist eine mathematische Beweismethode, nach der eine Aussage für alle natürlichen Zahlen bewiesen wird, die größer oder gleich einem bestimmten Startwert sind. Da es sich um unendlich viele Zahlen handelt, kann eine Herleitung nicht für jede Zahl einzeln erbracht werden. Sie ist ein deduktives Verfahren.

Der Beweis, dass die Aussage A(n) für alle $n \geq n_0(n_0 \text{ meist } 0 \text{ oder } 1)$, gilt, wird dabei in zwei Etappen durchgeführt:

- 1. Im Induktionsanfang wird die Gültigkeit der Aussage $A(n_0)$ für eine kleinste Zahl n_0 gezeigt.
- 2. Im Induktionsanfang wird für ein beliebiges $n \geq n_0$ die Gültigkeit der Aussage A(n+1) aus der Gültigkeit von A(n) geschlussfolgert.

Beispiel:

Aussage: $A(n):=1+2+3+\ldots+n=\frac{n\cdot(n+1)}{2}$ für $n\geq 1$ Base Case: Für n=1 gilt: $1=\frac{1\cdot(1+1)}{2}\to 1=1$ \checkmark

Induction hypothesis: "We now assume that it is true for n=k, i.e., $1+2+3+...+k=\frac{k\cdot(k+1)}{2}$. Induction step: $k \to k+1$

By the principle of mathematical induction, we conclude that $1+2+3+...+n=\frac{k^2+3k+2}{2}=\frac{(k+1)\cdot(k+2)}{2}$ is true for all $n \in \mathbb{N}$.

2.2Wichtige Annäherungen

Damit wir schnelle Resultate erhalten können, sind Approximationen ein fundamentaler Bestandteil. Aus diesem Grund folgende Liste:

- $n! \le n^n$, for $n \ge 1$
- $(\frac{n}{2})^{n/2} \le n!$, for $n \ge 1$
- $\sum_{i=0}^{n} \log n = \log \prod_{i=1}^{n} n = \log n! \approx n \log n \to \mathcal{O}(n \log n)$
- $\sum_{i=0}^{n} 1 = (n+1) \to \mathcal{O}(n)$
- $\sum_{i=0}^{n} i = \frac{n(n+1)}{2} \to \mathcal{O}(n^2)$
- $\sum_{i=0}^{n} i^2 = \frac{n(n+1)(2n+1)}{6} \to \mathcal{O}(n^3)$
- $\sum_{i=0}^{n} i^3 = \frac{n^2(n+1)^2}{4} \to \mathcal{O}(n^4)$
- binomial coefficient: $\binom{n}{k} = \frac{n!}{k!(n-k)!}$
- $\bullet \ \binom{n}{0} = \binom{n}{n} = 1 \qquad \binom{n+1}{k+1} = \binom{n}{k} + \binom{n}{k+1} \qquad \binom{n}{n-k} = \binom{n}{k}$
- $\sum_{i=1}^{n} i^k \leq \sum_{i=1}^{n} n^k$

2.3 Big-O Notation

Landau-Symbole (engl. Big-O notation) werden verwendet, um das asymptotische Verhalten von Funktionen und Folgen zu beschreiben. In der Informatik werden sie bei der Analyse von Algorithmen verwendet und geben ein Maß für die Anzahl der Elementarschritte oder der Speichereinheiten in Abhängigkeit von der Größe des gegebenen Problems an.

Für Annäherungen wird auch sehr oft die Regel von de l'Hôpital angewendet:

Let $f, g : \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ be differentiable functions with $f(x) \to \infty, g(x) \to \infty$ for $x \to \infty$.

If
$$\lim_{x\to\infty} \frac{f'(x)}{g'(x)}$$
 exists, then $\lim_{x\to\infty} \frac{f(x)}{g(x)} = \lim_{x\to\infty} \frac{f'(x)}{g'(x)}$

2.3.1 Definition O-Notation

In der Tabelle (1) sehen wir jegliche Definition der \mathcal{O} -Notation. Wir unterscheiden zwischen, Ω (Omega) [lower-bound], Θ (Theta) [tight-bound] und \mathcal{O} [upper-bound]. Damit dies noch mathematisch formuliert ist haben wird folgendes: **Wichtiger Hinweis:** Implikationspfeil anschauen: $\mathcal{O}(f) \implies \lim_{x \to \infty} \frac{f}{g} = \infty \notin$

Let $f, g : \mathbb{R} \to \mathbb{R}^+$ such that the limit of $\frac{f}{g}$ exists. Then:

$$\lim_{x\to\infty}\frac{f}{g}=\infty\Rightarrow g\in\mathcal{O}(f)\text{ and }f\in\Omega(g)$$

$$\lim_{x\to\infty}\frac{f}{g}=C\in\mathbb{R}^+\setminus\{0\}\Rightarrow f\in\Theta(g)\text{ and }g\in\Theta(f)$$

$$\lim_{x\to\infty}\frac{f}{g}=0\Rightarrow f\in\mathcal{O}(g)\text{ and }g\in\Omega(f)$$

Upper bound (big-O)

Let N be a set of all possible inputs. For $f: N \to \mathbb{R}^+$

$$\mathcal{O}(f) := \{ g : N \to \mathbb{R}^+ \mid \exists C > 0 \ \forall n \in N \ g(n) \le C \cdot f(n) \}$$

We write $f \leq \mathcal{O}(g)$ to denote $f \in \mathcal{O}(g)$. Some textbooks use here the notation $f = \mathcal{O}(g)$. Homework 03, HS23

Lower bound (big-Omega)

Let N be a set of all possible inputs. For $f: N \to \mathbb{R}^+$

$$\Omega(f) := \{ g : N \to \mathbb{R}^+ \mid f \le \mathcal{O}(g) \}$$

We write $g \geq \Omega(f)$ instead of $g \in \Omega(f)$.

Tight bound (big-Theta)

Let N be a set of all possible inputs. For $f: N \to \mathbb{R}^+$

$$\Theta(f) := \{g : N \to \mathbb{R}^+ \mid g \le \mathcal{O}(f) \text{ and } f \le \mathcal{O}(g)\}$$

We write $g = \Theta(f)$ instead of $g \in \Theta(f)$. Es gilt nicht, dass $\Theta(n) \subseteq \Theta(n^2)$

Theorems for Big-O

Let N be an infinite subset of $\mathbb N$ and $f:N\to\mathbb R^+$ and $g:N\to\mathbb R^+$

- If $\lim_{n\to\infty\frac{f(n)}{g(n)}}=0$, then $f\leq\mathcal{O}(g)$, but $f\neq\Theta(g)$. or $f\leq\mathcal{O}(g)$, and $g\nleq\mathcal{O}(f)$
- If $\lim_{n\to\infty} \frac{f(n)}{g(g)} = C \in \mathbb{R}^+$, then $f = \Theta(g)$. or $f \leq \mathcal{O}(g)$, and $g \leq \mathcal{O}(f)$
- If $\lim_{n\to\infty\frac{f(n)}{g(n)}}=\infty$, then $f\geq\Theta(g)$, but $f\neq\Theta(g)$. or $f\nleq\mathcal{O}(g)$, and $g\nleq\mathcal{O}(f)$
- Let $f, g, h :: N \to \mathbb{R}^+$. If $f \leq \mathcal{O}(h)$ and $g \leq \mathcal{O}(h)$, then
 - 1. For every constant $c > 0, c \cdot f \leq \mathcal{O}(h)$
 - 2. $f + g \leq \mathcal{O}(h)$

Notation	Definition	Mathematische Definition
$f \in o(g)$	asymptotisch gegenüber g vernachlässigbar	$\lim_{x \to a} \left \frac{f(x)}{g(x)} \right = 0$
$f \in \mathcal{O}(g)$	asymptotische obere Schranke	$\limsup_{x\to a} \left \frac{f(x)}{g(x)} \right < \infty$
$f = \Omega(g)$	asymptotische untere Schranke, f ist nicht in $o(g)$	$\limsup_{x \to a} \left \frac{f(x)}{g(x)} \right > 0$
$f\in\Theta(g)$	scharfe Schranke, sowohl $f \in \mathcal{O}(g)$ als auch $f \in \Omega(g)$	$0 < \liminf_{x \to a} \left \frac{f(x)}{g(x)} \right \le \lim \sup \left \frac{f(x)}{g(x)} \right < \infty$
$f\in\omega(g)$	asymptotisch dominant, $g \in o(f)$	$\lim_{x \to a} \frac{f(x)}{g(x)} \Big = \infty$

Table 1: Definition der \mathcal{O} -Notation

2.3.2 Master Theorem

Damit das Rechnen mit solchen Grenzwerten schneller geht, haben wir das Master-Theorem, welches sehr praktische Anwendung mit sich bringt:

$$T(n) \le aT(\frac{n}{2}) + Cn^b := \begin{cases} T(n) \le \mathcal{O}(n^b), & \text{b} > \log_2(a) \\ T(n) \le \mathcal{O}(n^b \log(n)) & \text{b} = \log_2(a) \\ T(n) \le \mathcal{O}(n^{\log_2(a)}) & \text{b} < \log_2(a) \end{cases}$$
(1)

2.3.3 Overview

Damit wir nun einmal sehen können wie die asymptotischen Grenzen sich verhalten, folgende Abbildung: Die graphische Darstellung der Funktionen im Bild (1) zeigt uns leider nur sechs

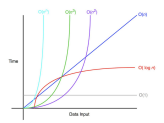


Figure 1: Wachstum verschiedener Funktionen

Funktionen. Um möglichst viele Funktionen in aufsteigendem, asymptotischen Wachstum zu sehen, folgende Abbildung:

$$\mathcal{O}(1) \in [\mathcal{O}(\frac{1}{n^2}) \in \mathcal{O}(\frac{1}{n}) \in] \mathcal{O}(\log \log n) \in \mathcal{O}(\log n) \in \mathcal{O}(\sqrt{n}) \in \mathcal{O}(n) \in \mathcal{O}(n \log n) \in [\mathcal{O}(n^c) \in \mathcal{O}(n^c) \in \mathcal$$

2.4 Erster Algorithmus

2.4.1 Maximum Subarray Sum

Für einen ersten Algorithmus schauen wir den Maximum Subarray Sum Algorithmus an. Dieser Algorithmus enthält ein Array von n rationalen Zahlen $a_1, ..., a_n$ und gesucht ist ein Teilstück mit maximaler Summe.

Beispiel:

Sei ein Array [-2, -5, 6, -2, -3, 1, 5, -6] gegeben, so ist die maximale Teilsumme dieses Array 7, nämlich 6 + (-2) + (-3) + 1 + 5 = 7.

Algorithm 1 Maximum Subarray Sum $(a_1, ..., a_n)$

```
1: function FINDMSS(Array [1...n])
         S_0 \leftarrow 0
 2:
         for i \leftarrow 1, ..., n do
 3:
              S_i \leftarrow S_{i-1} + a_i
 4:
         end for
 5:
         \max S \leftarrow 0
 6:
 7:
         for i \leftarrow 1, ..., n do
              for j \leftarrow 1, ..., n do
 8:
                  S \leftarrow S_j - S_{j-1}
 9:
                  Merke maximales S
10:
11:
              end for
12:
         end for
13: end function
```

Dieser naive Algorithmus führt insgesamt $\Theta(n^3)$ viele Additionen aus, was sehr schlecht ist für unseren Algorithmus.

Algorithm 2 MSS divide and conquer $(a_1, ..., a_n)$

```
1: function MSSDIVANDCONQUER(Array [1, ..., n])
         Wenn n = 1 ist, dann gib maxa_1, 0 zurück.
         Wenn n > 1 ist:
 3:
        Teile die Eingabe in A_1=\langle a_1,...,a_{n/2}\rangle und A_2=\langle a_{n/2+1},...,a_n\rangle auf Berechne rekursiv den Wert W_1 einer besten Lösung für das Array A_1
 4:
 5:
        Berechne rekursiv den Wert W_2 einer besten Lösung für das Array A_2
 6:
        Berechne grösste Suffixsumme S in A_1
 7:
        Berechne grösste Suffixsumme P in A_2
 8:
        Setzte W_3 \leftarrow S + P
 9:
        Gib \max\{W_1, W_2, W_3\} zurück
10:
11: end function
```

Wir haben schon eine Verbesserung des Algorithmus von $\Theta(n^3)$ vielen Additionen zu $\Theta(n \log n)$ vielen Additionen. In einem letzten Schritt können wir diesen sogar noch einmal verbessern nämlich bis zu $\Theta(n)$ viele Additionen.

Algorithm 3 MSS-Induktiv $(a_1, ..., a_n)$

```
1: function MSSINDUKTIV(Array [1, ..., n])
        randmax \leftarrow 0
2:
        maxS \leftarrow 0
3:
        for i \leftarrow 1, ..., n do
 4:
 5:
           randmax \leftarrow randmax + a_i
 6:
           if randmax > maxS then
 7:
               maxS \leftarrow randmax
           end if
8:
9:
           if randmax < 0 then
               randmax \leftarrow 0
10:
           end if
11:
           Gib maxS zurück
12:
        end for
13:
14: end function
```

3 Suchen und Sortieren

3.1 Suchen

In diesem Abschnitt schauen wir wie schnell wir in abstrakten Daten Strukturen suchen, einfügen und löschen können. Die meist gebrauchten Datenstrukturen sind somit in folgender Tabelle aufgeführt mit ihrer korrespondierender Laufzeit:

Data structure	Search	Insert	Delete
Unsorted Array	O(n)	O(1)	O(n)
Sorted Array	$O(\log n)$	O(n)	O(n)
Unsorted List	O(n)	O(1)	O(n)
Sorted List	O(n)	O(n)	O(n)
Unbalanced Tree	O(n)	O(n)	O(n)
AVL tree	$O(\log n)$	$O(\log n)$	$O(\log n)$

Wir stellen fest, dass es im Allgemeinen einen Kompromiss gibt zwischen einfachen Datenstrukturen, die ein einfaches Einfügen und Löschen ermöglichen, aber die Einträge nicht vorverarbeiten, um spätere Suchvorgänge zu erleichtern (ungeordnetes Array), und komplexeren Datenstrukturen mit höheren Einfüge- und Löschkosten, die effizienter abgefragt werden können.

3.1.1 Binary Search

Binary Search ist der standart Suchalgorithmus für **sortierte** Arrays, da es einen effizienten, logarithmische Laufzeitkomplexität hat.

Algorithm 4 Binary search

```
1: function FINDINDEX(A, e)
                                                                               \triangleright Search item e in sorted array A
        l, r \leftarrow 0, A.length - 1
 2:
        while r > l do
 3:
            m \leftarrow \left\lfloor \frac{l+r}{2} \right\rfloor
 4:
            if A[m] = e then
 5:
 6:
                 return m
             else if A[m] > e then
 7:
                 r \leftarrow m-1
 8:
             else
 9:
                 l \leftarrow m+1
10:
             end if
11:
        end while
12:
13:
        return "not found"
14: end function
```

Obwohl bei der binären Suche die Kosten für die Suche in geordneten Arrays logarithmisch werden, sind Einfügung und Löschung immer noch linear: im schlimmsten Fall, d.h. wenn das einzufügende oder zu löschende Element das erste Element des Arrays ist, müssen wir alle Elemente um einen Schritt nach rechts/links verschieben.

3.1.2 Heaps

Noch effizienter als geordnete Arrays sind daher baumartige Strukturen, bei denen die Kosten für das Einfügen und Löschen ebenfalls logarithmisch sein können. Heaps sind eine spezielle Klasse von baumbasierten Strukturen, die eine effiziente (zeitkonstante) Methode zur Extraktion des kleinsten oder größten Elements bieten.

Genauer gesagt sind Min- (bzw. Max-) Heaps baumbasierte Datenstrukturen, die die folgende Heap-Invariante erfüllen: Wenn A das Elternteil von B ist, dann ist der Wert von Knoten A kleiner (bzw. größer) als der Wert von Knoten B. Wir betrachten hier binäre Min-Heaps, was bedeutet, dass ein Elternteil einen kleineren Wert hat als seine (höchstens zwei) Kinder. Für binäre Min-Haufen gilt zusätzlich die folgende Forminvariante: Der betrachtete Haufen ist immer ein vollständiger binärer Baum, d. h. alle Schichten des Baums sind von oben nach unten und von links nach rechts gefüllt.

Figure 2: Beispiel eines Min- und Max- Heaps

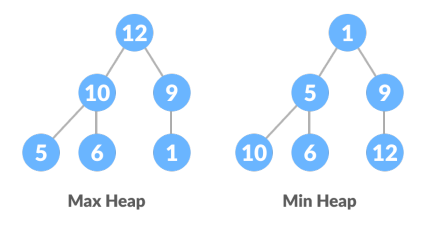
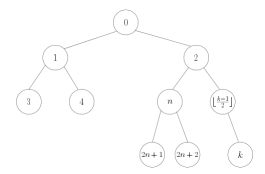


Figure 3: Beispiel 0-Heaps



Implementation

Die gebräuchlichste Implementierung ist ein Array (mit fester oder dynamischer Größe). Geht man von einem 0-basierten Array aus (vgl. Figure 3), so sind die *children* des Knotens n, 2n + 1 und 2n + 2 und die *parent* des Knotens k ist der Knoten $\lfloor \frac{k-1}{2} \rfloor$.

Common operations

Here are the most common operations that a min-heap must support:

• Basic operations

- Find min,
- Delete min,
- Insert,
- Find min and delete it (pop);

• Initialization

- Create empty heap,
- Heapify (transform array into heap);

• Inspection

- Return size,
- Test if empty;

• Other

- Increase/decrease,
- Delete,
- Restore heap invariant,
- Merge/union.

Preserving the heap invariant

Die Heap Invariante sagt uns eigentlich aus:

"Das Label jedes Knoten n ist kleiner oder gleich den Labels der Kinder von n."

Bei der Aktualisierung eines Heaps ist es wichtig, die oben beschriebene Invariante beizubehalten. Nach einer Löschung oder einer Einfügung kann es vorkommen, dass ein (einzelnes) Element kleiner wird als eines seiner Kinder; wir können dann die Heap-Invariante in logarithmischer Zeit wiederherstellen, indem wir dieses Element nach unten durchsickern lassen. (Vgl. Durchsickeralgorithmus 5)

Costs

In der folgenden Tabelle sind die Kosten von Standard-Heap-Operationen für drei Arten von Heaps zusammengefasst: binäre Heaps, binomische Heaps und Fibonacci-Heaps.

Operation	Binary	Binomial	Fibonacci	
search min	$\Theta(1)$	$\Theta(1)$	$\Theta(1)$	
delete min	$\Theta(\log n)$	$\Theta(\log n)$	$O(\log n)$	
insert	$\Theta(\log n)$	$\Theta(1)$	$\Theta(1)$	
increase key	$\Theta(\log n)$	$\Theta(\log n)$	$\Theta(1)$	
union	$\Theta(m \log n)$	$O(\log n)$	$\Theta(1)$	

Zusammenfassung- Youtube

Kurze Zusammenfassung anschauen

Algorithm 5 Restore heap invariant by percolating element down

```
1: function PercolateDown(H, i)
                                                                        \triangleright Percolate element i in H
2:
       e \leftarrow H[i]
       if 2i + 2 = H.length then
3:
          if e > H[2i + 1] then
 4:
              Swap H[i] and H[2i+1]
5:
 6:
          end if
 7:
       else if 2i + 2 < H.length then
8:
          l, r \leftarrow H[2i+1], H[2i+2]
          if l < r then
9:
              if l < e then
10:
                 Swap H[i] and H[2i+1]
11:
                 PercolateDown(H, 2i + 1)
12:
              end if
13:
          else
14:
              if r < e then
15:
                 Swap H[i] and H[2i+2]
16:
                 PercolateDown(H, 2i + 2)
17:
              end if
18:
          end if
19:
       end if
20:
21: end function
```

3.2 Binärer Suchbaum

3.2.1 Begrifflichkeiten

Bäume im Allgemeinen gehören zu den wichtigsten in der Informatik auftretenden Datenstrukturen. Seien es Entscheidungsbäume, Syntaxbäume, Ableitungsbäume, Kodebäume oder auch Suchbäume. Bäume sind Listenstrukturen, ein Element referenziert einen Knoten. Jegliche Nachfahren die einen Knoten beinhalten nennt man Kinder-Knoten. Die Wurzel des Baumes ist, von welchem der Baum aus startet. Zusätzlich gilt, dass von jeder Wurzel der verschiedenen Knoten eines Baumes durch genau einen Pfad mit der Wurzel verbunden. Ein Blatt oder Blätter eines Baumes sind die Knoten welche keine Nachfolger haben. Im Beispiel von 4 wären die Blätter dieses Baumes: [3, 7, 13, 18, 23]. Man nennt einen Baum geordnet wenn unter den Kinderknoten eines jeden Knotens eines Baumes eine Anordnung definiert ist, sodass man vom ersten, zweiten, dritten usw. Kinderknoten eines Knotens sprechen kann, so nennt man den Baum geordnet (Vgl. Figure 4). Im diesem Beispiel ist zu sehen, dass die definierte Anordnung wie folgt ist: Wenn der Wert eines Knotens kleiner ist als die Wurzel, so wird dieser links platziert, und dann wieder mit dem nächsten Knoten verglichen. Sofern dieser nun grösser ist, wie z.B Knoten 12, wird dieser rechts vom Knoten 5 platziert.

Ein weiterer Begriff, der wichtig ist im Kontext mit Bäumen ist die **Höhe** und **Tiefe** eines Baumes. Diese beiden Begriffe sind wie folgt definiert:

```
• depth(v) = distance v to root (along unique path)
```

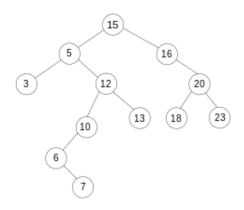
• $height(T) = max_{v \in V} depth(v) + 1$

Man fasst die Knoten eines Baumes gleicher Tiefe zu **Niveaus** zusammen. Die Knoten auf dem Niveau i sind alle Knoten der Tiefe i. Die Höhe des Beispiels (4) wäre also der Pfad von (15-5-12-10-6-7)+1=6 und die Tiefe vom Knoten 20 wäre: 2.

Zusätzlich gilt: die Tiefe eines binary tree ist gleich wie die Höhe eines binary trees.¹ Des weiteren heisst ein Baum **vollständig** wenn er auf jedem Niveau die maximal mögiche Knotenanzahl hat und sämtliche Blätter dieselbe Tiefe haben. Auch wie bei dem Heap gelten die "Basic operations": Einfügen, löschen, suchen eines Elementes und das Traversieren des Baumes (Vgl. 3.1.2).

¹weitere Beispiele & Erklärungen

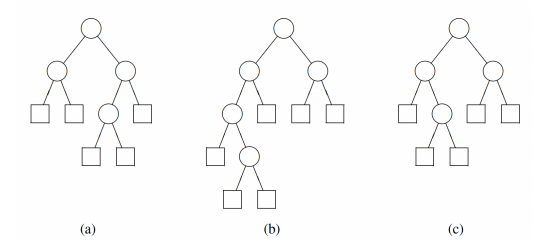
Figure 4: Beispiel eines geordneten Binärbaumes



3.3 AVL-Trees

Ein binärer Suchbaum ist AVL-ausgegelichen oder höhenbalanciert. Kurz: Ein AVL Baum, wenn für jeden Knoten p des Baumes gilt, dass sich die Höhe des linken Teilbaumes von der Höhe des rechten Teilbaumes von p um höchstens 1 unterscheidet. In der folgenden Abbildung(5) ist in (a) und (c) ein AVL-Baum zu sehen. (b) hingegen ist kein AVL-Baum.

Figure 5: Beispiel von zwei AVL-Bäume



AVL-Bäume mit N inneren Knoten und N+1 Blättern haben eine höhe von $\mathcal{O}(\log N)$. Man überlegt sich was die minimale Blatt-und Knotenzahl eines AVL-Baumes gegebener Höhe h ist. Es gilt: AVL-Baum der Höhe 1 hat 2 Blätter und ein AVL-Baum der Höhe 2 mit minimaler Blattzahl hat 3 Blätter (Vgl. Figure 6). Ein AVL-Baum der Höhe h+2 mit minimaler Blattzahl erhält man, wenn man je einen AVL-Baum mit der Höhe h+1 und h mit minimaler Blattzahl wie in Figure (7) zu einem Baum der Höhe h+2 zusammenfügt.

²Animationen von AVL-Trees

Figure 6: AVL-Baum mit Höhe 1 und 2

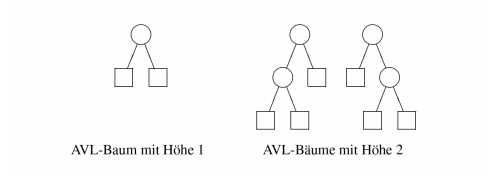
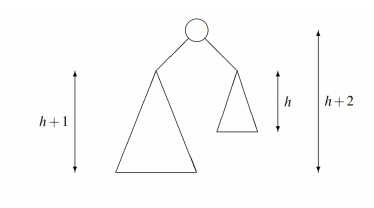


Figure 7: AVL-Baum



3.3.1 Suchen, Einfügen und Entfernen in AVL-Bäumen

Da AVL-Bäume eigentlich binäre Suchbäume sind, kann man ihnen nach einem Schlüssel genauso suchen wie in einem natürlichen Baum. Im schlechtesten Fall ist die Suche nach einem Schlüssel von Wurzel bis zu einem Blatt. Da die Höhe logarithmisch beschränkt ist, wird dies im worst case $\mathcal{O}(\log N)$ Schritte benötigen, wobei der worst case in einem normalen binären Suchbaum $\mathcal{O}(N)$ ist (alle links oder rechts an der Wurzel).

3.3.2 Einfügen

Damit der Schlüssel eingefügt werden kann, überprüfen wir in einem ersten Schritt nach dem Schlüssel im Baum. Wenn dieser Schlüssel bereits vorhanden ist, endet der Vorgang. Sofern dieser aber nicht in dem Baum ist fügen wird diesen ein wie bei einem normalen Baum.

Das Problem welches wir nun erhalten ist die Aufrechterhaltung der AVL-Eigenschaft. Wenn wir bei Figure (8a) den Key 5 einfügen wollen, wird im nächsten Schritt Figure (8b) die Bedingung verletzt, da die Höhen des linken und rechten Teilbaumes sich um mehr als 1 unterscheiden. Man muss also die AVLAusgeglichenheit wieder herstellen. Dazu läuft man von der Einfügestelle den Suchpfad entlang zur Wurzel zurück und prüft an jedem Knoten (Vgl. 2, ob die Höhendifferenz zwischen linkem und rechtem Teilbaum noch innerhalb der vorgeschriebenen Grenzen liegt. Ist das nicht der Fall, führt man eine so genannte Rotation oder eine Doppelrotation durch (Vgl. 3.3.4), die die Sortierung der Schlüssel nicht beeinflusst, aber die Höhendifferenzen in den richtigen Bereich bringt.

Man könnte vermuten, dass man zur Prüfung der Höhenbedingung an einem Knoten im Baum die Höhen der Teilbäume des Knotens kennen muss. Das ist jedoch glücklicherweise nicht der Fall. Es genügt, an jedem inneren Knoten p den so genannten **Balancefaktor** bal(p) mitzuführen, der wie folgt definiert ist:

$$bal(p) = H$$
öhe des rechten Teilbaumes von $p - H$ öhe des linken Teilbaumes von p (2)



(b) AVL-Bedingung verletzt

Figure 8: Wie die AVL-Eigenschaft verletzt werden kann

AVL-Bäume sind offenbar gerade dadurch charakterisiert, dass für jeden inneren Knoten p gilt: $bal(p) \in \{-1,0,+1\}$. Um diese drei Fälle anzusehen, vergleichen wir diese in den folgenden Abbildungen 9:

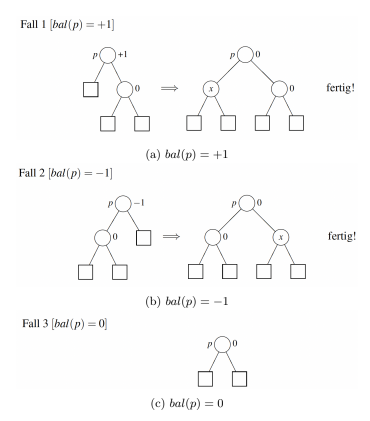


Figure 9: Veranschaulichung von $bal(p) \in \{-1,0,+1\}$ und dessen Balancierung

3.3.3 Entfernen

Wie beim Einfügen in den AVL-Tree gehen wir zuerst so vor wie in natürlichen Suchbäumen. Man sucht den zu entfernenden Schlüssel, findet man diesen nciht, so ist das Entfernen beendet. Falls dies nicht der Fall ist, haben wir drei Fälle der Entfernung.

Fall 1

Knoten n hat zwei blätter als Kinder. Sei p der Elternknoten von $n \implies$ Anderer Teilbaum hat Höhe h' = 0, 1 oder 2.

- h' = 1: bal(p) anpassen
- h' = 0: bal(p) an passen. Aufruf von upout(p)
- h'=2: Rebalancieren des Teilbaumes. Aufruf von upout(p)

Fall 2

Knoten n hat einen inneren Knoten k als Kind

• Ersetze n durch k - upout(k) 10

Fall 3

Knoten n hat zwei inneren Knoten als Kinder

- Ersetze n durch symmetrischen Nachfolger-upout(k) 10
- Löschen des symmetrischen Nachfolgers wie in Fall 1 oder 2.

upout(p)

Sei pp der Elternknoten von p

- p linkes Kind von pp
 - 1. $bal(pp) = -1 \implies bal(s) \leftarrow 0 \ upout(pp)$
 - 2. $bal(pp) = 0 \implies bal(s) \leftarrow 1$
 - 3. $bal(pp) = +1 \implies (Vgl. \text{ unten } 10)$
- \bullet p rechtes Kind von pp: Symmetrische Fälle unter Veratuschung von -1 und +1

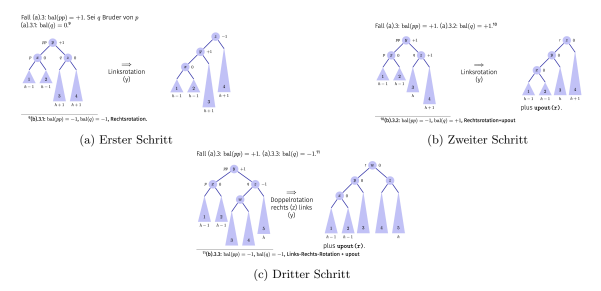


Figure 10: upout(p), Mit (a) ist der Erste bullet point (p linkes Kind von pp) gemeint

3.3.4 Rotationen

In den vorherigen Abschnitten (3.3.2, 3.3.3) haben wir bereits **Rotationen** gesehen. Wir unterscheiden insgesamt 4 Fälle: LR, RL, LL, RR.

LL und RR müssen jeweils nur eine Operation durchführen, wohingegen LR und RL zwei Operationen durchführen müssen.

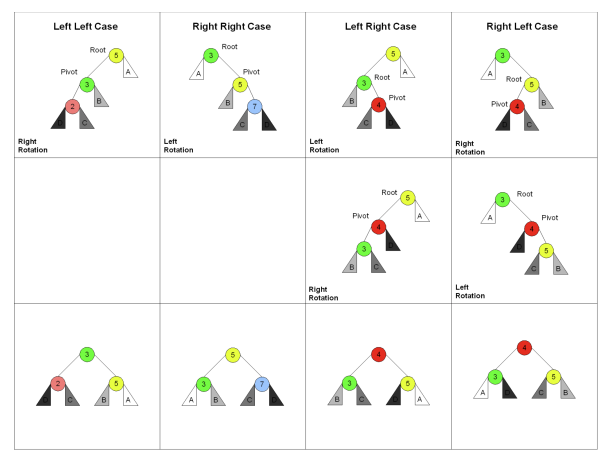


Figure 11: Alle Fälle zum AVL-Tree zu balancieren

3.3.5 Operationen und Komplexität

Der Baum braucht genau $\Theta(n)$ Speicher. Er verfügt über die Standartoperationen von Suchen, Einfügen und Entfernen, die eine Komplexität von $\mathcal{O}(\log n)$ haben.

3.4 Sortier-Algorithmen

Zunächst wollen wir das Sortierproblem genauer fixieren: Wir nehmen an, es sei eine Menge von Sätzen gegeben; jeder Satz besitzt einen Schlüssel. Zwischen Schlüsseln ist eine Ordnungsrelation "<" oder "≤" erklärt. Außer der Schlüsselkomponente können Sätze weitere Komponenten als "eigentliche" Information enthalten.

3.4.1 Eigenschaften von Sortier-Algorithmen

Stability Zwei Objekte mit gleichen Schlüsseln erscheinen in der (sortierten) Ausgabe in der gleichen Reihenfolge, wie sie in der Eingabe erschienen.

In-place oder in-situ beschreiben jene Algorithmen, die die Eingabe ohne zusätzliche Datenstruktur und damit ohne zusätzlichen Speicherplatz umwandeln. In einigen Fällen ist zusätzlicher Speicherplatz zur Speicherung einiger Variablen zulässig.

Table 2: Properties of sorting algorithms

	bubble	insert	select	quick	merge	heap
stable	Yes	Yes	No	No	Yes	No
in-situ	Yes	Yes	Yes	Yes	No	Yes

3.4.2 Bogo sort

Bogo sort $\mathcal{O}(n \cdot n!)$ - This is a fairly inefficient sorting algorithm that generates a random permutation until the elements are sorted. An analogy with a deck of card would be to shuffle the deck, then check if it is sorted and loop if it is not.

```
Algorithm 6 Bogo Sort

while \neg ISSORTED(A) do

A \leftarrow RANDOMPERMUTATION(A)
end while
```

This algorithm doesn't have a worst case asymptotic time as it is not guaranteed to terminate within a given time.

3.4.3 Bubblesort

Bubblesort $\mathcal{O}(n^2)$ - ist ein Verfahren, welches nach dem Motto Sortierten durch Einfügen leben. Bubblesort ist ein Sortierverfahren, das solange zwei jeweils benachbarte, nicht in der richtigen Reihenfolge stehende Elemente vertauscht, bis keine Vertauschungen mehr nötig sind. Um ein genaueres Verständnis zu erlangen ein Beispiel:

Algorithm 7 Bubble sort

```
swapped \leftarrow \texttt{true}
	ext{while } swapped \text{ do}
swapped \leftarrow \texttt{false}
	ext{for } i \in \{0, \dots, A. \texttt{length} - 1\} \text{ do}
	ext{if } A[i] > A[i+1] \text{ then}
	ext{Swap } A[i] \text{ and } A[i+1]
	ext{swapped} \leftarrow \texttt{true}
	ext{end if}
	ext{end for}
	ext{end while}
```

1. (Schritt 6 & 5)	2.	3.	4.
6 5 3 1 8 7 2 4	3 5 1 6 7 2 4 8	1 3 5 6 2 4 7 8	1 3 2 5 4 6 7 9
5 6 3 1 8 7 2 4	31 5 6 7 2 4 8	1 3 5 6 2 4 7 8	1 3 2 4 5 6 7 9
5 3 6 1 8 7 2 4	3 1 5 6 7 2 4 8	1 3 5 2 6 4 7 8	1 3 2 4 5 6 7 9
5 3 1 6 8 7 2 4	3 1 5 6 7 2 4 8	1 3 5 2 4 6 7 8	1 3 2 4 5 6 7 9
$5\ 3\ 1\ {\color{red}6}\ {\color{red}8}\ {\color{gray}7}\ {\color{gray}2}\ {\color{gray}4}$	3 1 5 6 2 7 4 8	1 3 5 2 4 6 7 8	1 3 2 4 5 6 7 9
5 3 1 6 7 8 2 4	3 1 5 6 2 4 7 8	1 3 5 2 4 6 7 8	13 245679
5 3 1 6 7 <mark>2 8</mark> 4	3 1 5 6 2 4 7 8	13524679	1 2 3 4 5 6 7 9
$5\ 3\ 1\ 6\ 7\ 2\ 4\ 8$	13 5 6 2 4 7 8	1 3 5 2 4 6 7 9	

Table 3: Tabelle wird von oben nach unten, links nach rechts interpretiert

3.4.4 InsertionSort

InsertionSort $\mathcal{O}(n^2)$ [worst and average case] - ist ein Algorithmus, der der Art und Weise, wie ein Mensch ein Kartenspiel sortiert, sehr ähnlich ist. Er geht so vor, dass er eine Folge von bereits sortierten Elementen behält und immer das nächste Element in der Folge berücksichtigt. Dieses Element wird dann an der richtigen Stelle in der sortierten Folge eingefügt, wobei alle größeren Elemente nach rechts verschoben werden.

Algorithm 8 Insertion sort

```
\begin{aligned} & \textbf{for } i \in \{0,\dots,A.\, \texttt{length}-1\} \ \textbf{do} \\ & v \leftarrow A\left[i\right] \\ & j \leftarrow i-1 \\ & \textbf{while } j \geq 0 \ \textbf{and} \ A\left[j\right] > v \ \textbf{do} \\ & A\left[j+1\right] \leftarrow A\left[j\right] \\ & j \leftarrow j-1 \\ & \textbf{end while} \\ & A\left[j+1\right] \leftarrow v \end{aligned}
```



Figure 12: InsertionSort-Beispiel

3.4.5 SelectionSort

Selection Sort $\Theta(n^2)$ - Dieser Algorithmus behält ebenfalls eine Folge von sortierten Elementen bei und erweitert sie iterativ um das größte der verbleibenden unsortierten Elemente. Dann tauscht er dieses Element mit demjenigen aus, das den sortierten Elementen am nächsten liegt. Dadurch wird das nächste Element ausgewählt, daher der Name.

Complexity

```
Worst case: \mathcal{O}(n^2), Best case: \mathcal{O}(n^2): \sum_{i=1}^{n-1} (n-i) = n(n-1) - \sum_{i=1}^{n-1} i = n^2 - n - \frac{n^2 - n}{2} = \frac{n^2 - n}{2} = \Theta(n^2)
```

Algorithm 9 Selection sort

```
for i \in \{0, A. \text{length} - 2\} do m, v \leftarrow i, A[i] for j \in \{i+1, \ldots, A. \text{length} - 1\} do if A[j] < v then m, v \leftarrow j, A[j] end if end for if m \neq i then Swap A[i] and A[m] end if end for
```

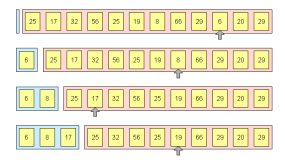


Figure 13: SelectionSort-Beispiel

3.4.6 Quicksort

Quicksort $\mathcal{O}(n\log n)$ - Dieser Algorithmus funktioniert, indem er rekursiv einen Pivot (ein Element, normalerweise an der ersten oder letzten Position im Array) wählt und alle anderen Elemente in Bezug auf diesen aufteilt. Er erstellt zunächst die Mengen S^- und S^+ , in denen alle Elemente, die kleiner/größer als der Drehpunkt sind, gespeichert werden. Dann ruft es sich selbst rekursiv auf diesen beiden Mengen auf, und nachdem sie sortiert zurückgegeben wurden, fügt es sie einfach zusammen, wobei es den Drehpunkt in der Mitte hinzufügt. Die Rekursion endet im Basisfall, in dem das Array nur ein Element enthält. Es ist zu beachten, dass auch eine In-Place-Implementierung möglich ist, die den Speicher-Overhead reduziert. Dieser Algorithmus hat eine schlechtere obere Schranke für die Operationszeit, wird aber in der Praxis häufig verwendet, da die durchschnittliche Zeit besser ist als bei Merge und Heap Sort. Beachten Sie, dass der \cdot -Operator hier Verkettung bedeutet.

Algorithm 10 Quicksort

```
function QuickSort(A)
   if A.length \leq 1 then
        return A
    end if
   Pick pivot p \leftarrow A[0]
   for i \in \{1, \dots, A. \text{length} - 1\} do
        if A[i] \leq p then
            S^- add (A[i])
        else
            S^+ . add (A[i])
        end if
   end for
    S^+ \leftarrow \text{QuickSort}(S^+)
    S^- \leftarrow \text{QuickSort}(S^-)
   return S^- \cdot \{p\} \cdot S^+
end function
```

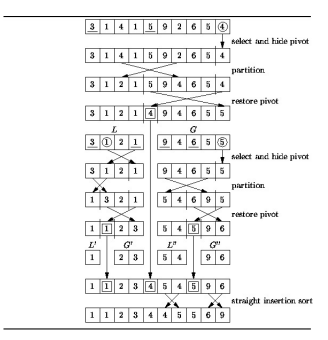


Figure 14: Quicksort Algorithmus

3.4.7 Mergesort

Mergesort $\mathcal{O}(n \log n)$ - Dieser Algorithmus arbeitet ebenfalls rekursiv. Er teilt die Eingabe in zwei Mengen auf und ruft sich dann selbst rekursiv auf diesen Mengen auf. Nachdem die beiden Mengen sortiert zurückgegeben wurden, führt er sie in linearer Zeit zusammen. Der Name leitet sich von diesem letzten Teil des Algorithmus ab.

Algorithm 11 Merge sort

```
function MergeSort(A)
    if A.length \leq 1 then
         return A
    end if
    n \leftarrow A.\mathtt{length}
    n_1 \leftarrow \frac{n}{2}
    n_2 \leftarrow n - n_1
    for i \in \{0, \dots, A. \text{length} - 1\} do
         if i < n_1 then
             S^{-} . add (A\left[i\right])
             S^+ . add (A[i])
         end if
    end for
    S^+ \leftarrow \text{MERGESORT}(S^+)
    S^- \leftarrow \text{MERGESORT}(S^-)
    i \leftarrow 0

ightharpoonup Merge S^+ and S^-
    j \leftarrow 0
    while i < n_1 and j < n_2 do
         if S^{-}[i] \leq S^{+}[j] then
             R.\operatorname{add}\left(S^{-}\left[i\right]\right)
             i \leftarrow i + 1
         else
              R.add(S^+[j])
             j \leftarrow j + 1
         end if
    end while
    Concatenate remaining elements to R
    {\bf return}\ R
end function
```

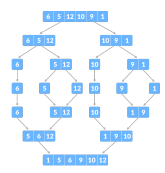


Figure 15: Wie MergeSort funktioniert

3.4.8 Heapsort

Heapsort $\mathcal{O}(n \log n)$ - Dieser Sortieralgorithmus arbeitet, indem er alle Schlüssel in einen Min-Heap einfügt und iterativ das Minimum (die Wurzel) in konstanter Zeit extrahiert und an die Liste der sortierten Knoten anhängt. Er macht dies n Mal; die Gesamtlaufzeit hängt von der Komplexität der Standard-Heap-Operationen ab.

Algorithm 12 Heap sort

```
H \leftarrow \operatorname{CREATEMINHEAP}()
for i \in \{0, \dots, A . \operatorname{length} - 1\} do
H . \operatorname{insert}(A[i])
end for
for i \in \{0, \dots, A . \operatorname{length} - 1\} do
v \leftarrow H . \operatorname{pop}()
R . \operatorname{add}(v)
end for
return R
```

Damit Heapsort ein eher schwerer Algorithmus ist zum sich vorstellen ist die Abbildung im Anhang (18) sehr nützlich. Diese Abbildung behandelt jedoch den CreateMaxHeap-Fall. Im oben beschriebenen Algorithmus wird der Fall CreateMinHeap diskutiert. Der Unterschied bezüglich Min-, Max-Heap wurde in Figure 2 beschrieben.

3.4.9 Kosten von Sortieralgorithmen

Hier werden die minimalen und maximalen Kosten für einige Sortieralgorithmen auf der Grundlage ihrer Eingabegröße n angegeben, sowie die besondere Art der Eingabe, die zu dieser besonderen Komplexität führt.

Table 4: Best and worst case costs für sortier Algorithmen

	bubblesort		insertion sort		selection sort		quicksort	
	best case	worst case	best case	w.c.	best case	w.c.	best case	w.c.
# comparisons	$\Theta(n)$	$\Theta(n^2)$	$\Theta(n)$	$\Theta(n^2)$	$\Theta(n^2)$	$\Theta(n^2)$	$\Theta(n \log n)$	$\Theta(n^2)$
# permutations	0	$\Theta(n^2)$	0	$\Theta(n^2)$	0	$\Theta(n)$	$\Theta(n)$	$\Theta(n \log n)$
corresponding order	A	В	A	В	A	С	C	С

- A = already ordered
- \bullet B = inverse order
- C = special order

3.4.10 Lower-bound für Sortier-Algorithmen

Jegliche Sortieralgorithmen haben eine worst-case runtime von $\Omega(n \log n)$. Mehr dazu in Algorithmen und Wahrscheinlichkeiten, ConvexHull

4 Graphen Theorie

Wie muss ein Rundweg durch Königsberg aussehen, auf dem ich jede Brücke über den Pregel genau einmal überquere und am Schluss zum Ausgangspunkt zurückkomme? Diese und viele andere Probleme lassen sich als Probleme in Graphen formulieren und mithilfe von Graphenalgorithmen lösen. In einem Graphen wird dabei die wesentliche Struktur des Problems, befreit von unbedeutenden Nebenaspekten, repräsentiert. In diesem Kapitel wird auf Englisch geschrieben, da dies den Stoff vereinfacht und sowieso fast alles gleich ist. Somit: technical terms are given in both English and Deutsch. Always make sure that your vocabulary is consistent.

4.1 Definitions

We usually note G = (V, E) with

- $V = \{v_1, ..., v_n\}, |V| = n$ the set of nodes (Knotenmenge);
- $E = \{e_1, ..., e_m\}, |E| = m$ the set of edges (Kantenmenge).

4.1.1 Undirected graph (ungerichteter Graph)

Here $E \subseteq \{\{u,v\} \mid u,v \in V\}$ contains undirected edges which are denoted as $e_k = \{v_i,v_j\}$. Note that here v_i and v_j are in one **set**, which in particular implies $\{v_i,v_j\} = \{v_j,v_i\}$. Vertices v_i and v_j are called adjacent (benachbart or adjazent) iff $\{v_i,v_j\} \in E$ and a vertex v_i and an edge e_k are incident (inzident) iff $v_i \in e_k$.

4.1.2 Directed graph (gerichteter Graph)

Here $E \subseteq V \times V$ are directed edges which are denoted as ordered pairs $e_k = (v_i, v_j)$. Now, $(v_i, v_j) \neq (v_j, v_i)$. Vertices v_i and v_j are called adjacent (benachbart or adjazent) iff $(v_i, v_j) \in E$ and a vertex v_i and an edge e_k are incident (inzident) iff $v_i \in e_k$.

4.1.3 Bipartite graph (bipartiter Graph)

A graph is bipartite iff we can decompose its set of vertices into $V = U \uplus W$ two disjoint sets of nodes $(U \cap W = \emptyset)$ such that

- Either $E \subseteq \{\{u, w\} \mid u \in U, w \in W\}$ (undirected bipartite graph); or
- $E \subseteq (U \times W) \cup (W \times U)$ (directed bipartite graph).

We will get to see more about bipartite graphs in Algorithmen und Wahrscheinlichkeiten.

4.1.4 Tree (Baum) and forest (Wald)

A tree is a graph that is both connected (zusammenhängend, i.e. there exists a path between all pairs of points) and acyclic (azyklisch, i.e. contains no cycle, see below). A connected graph is a tree iff it has exactly m = n - 1 edges.

A forest is a graph that is acyclic, but not necessarily connected. Hence, a forest can have several connected components (Zusammenhangskomponenten), each of which is a tree. In short, a forest is a collection of trees. (See Figure 16)

4.1.5 Adjacency lists (Adjazenzlisten)

The adjacency lists L associate to each $v_i \in V$ the list L[i] of its neighbors (Nachbarn) in G, i.e.

$$L[i] = \{v_i \in V \mid v_i \text{ and } v_j \text{ are adjacent}\}.$$

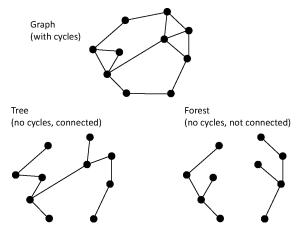
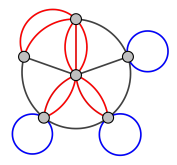
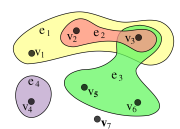


Figure 16: Tree and forest. Forest has two Zusammenhangskomponenten



(a) How a multigraph looks like



(b) How a hypergraph looks like

Figure 17: Multi- und Hypergraph

4.1.6 Adjacency matrix (Adjazenzmatrix)

Let n = |V|. The adjacency matrix A is defined as:

$$A \in \{0,1\}^{n \times n}$$

where

$$a_{i,j} = \begin{cases} 1 & \text{if } v_i \text{ and } v_j \text{ are adjacent} \\ 0 & \text{otherwise} \end{cases}$$

In particular, this definition implies that, for undirected graphs, A is symmetric. The particular case $a_{i,i} = 1$ means that there is a loop on node v_i . This is possible on both directed and undirected graphs, and depends on the definition of graph given and the allowed cases.

4.1.7 What can or cannot we have in a graph?

In general, 'standard' graphs (=what will be called graphs in the exam) do not

- Contain several parallel edges between the same pair of nodes—allowing this to happen would make our graph a **multigraph** (Multigraph); (See Figure 17a)
- Contain hyperedges, i.e. edges with more than two endpoints—allowing this to happen would make our graph a **hypergraph** (Hypergraph) (See Figure 17b).

'Standard' graphs may or may not contain (self-)loops (Schleifen). The A&D Skript considers that 'standard' graphs may contain loops.

4.1.8 Sequences

Consider the sequence of vertices

$$\langle v_1, v_2, ..., v_k \rangle \in V^k$$
.

This sequence is

- A walk (Weg) iff there are edges between v_i and v_{i+1} for all $i \in \{1, ..., k-1\}$; in this case, the length of the walk is k-1;
- A path (Pfad) iff it is a walk whose vertices are all distinct;
- A tour (Reise) iff it is a walk whose edges are all distinct;
- A circuit (Zyklus) iff it is a walk with $v_1 = v_k$ (starts and ends at the same vertex);
- A cycle (Kreis) iff it is a circuit for which no vertex, except the first/last one, is visited more than once;
- A loop (Schleife) iff it is a cycle $\langle v_i, v_i \rangle$ of length 1.

When the considered objects cover all vertices or all objects, this gives rise to the following definitions:

- A Eulerian walk (Eulerweg) is a walk that visits all edges exactly once, i.e. a walk of length m = |E|.
- A Eulerian circuit (Eulerkreis ³) is a circuit that visits all edges exactly once, i.e. a walk of length m = |E|.
- A Hamiltonian path (Hamiltonpfad) is a path that visits all vertices exactly one, i.e. a path of length n-1.
- A Hamiltonian circuit (Hamiltonkreis 4) is a cycle that visits all vertices, i.e. a cycle of length n.

4.1.9 Degree of a vertex

The degree (or valency) of a vertex v of a graph is the number of edges incident to this vertex, with loops counted twice. It is denoted by deg(v).

In directed graphs, we distinguish between the *in-degree* $\deg^-(v)$ and the *out-degree* $\deg^+(v)$.

4.1.10 Neighborhood

The neighborhood of some vertex v (set of vertices adjacent to v) is denoted by N(v). We have $\deg(v) = |N(v)|$.

In directed graphs, we again distinguish between $N^-(v)$ and $N^+(v)$. We have $\deg^-(v) = |N^-(v)|$ and $\deg^+(v) = |N^+(v)|$.

4.1.11 Degree-sum formula (handshaking lemma)

$$\sum_{v \in V} \deg(v) = 2|E| = 2m$$

 $^{^3}$ Note that this terminology is not consistent with the above definition of Kreis; The German translation of the following definition is "Ein Eulerkreis ist ein **Zyklus**, der alle Kanten des Graphens genau einmal durchläuft, d.h. ein Zyklus der Länge m.

 $^{^4}$ No consistency problem here; the German definition is "Ein Hamiltonkreis ist ein Kreis, der alle Knoten durchläuft, d.h. ein Kreis der Länge n.

4.1.12 Runtimes of Adjacency matrix and Adjacency List

The big difference between the adjacency matrix and the adjacency list is in the operations that are carried out. The following table shows how long it takes to perform each interaction or operation on the corresponding list or matrix:

Operation	Matrix	List
Find all neighbours of v	$\Theta(n)$	$\Theta(deg_{out}(v))$
Find $v \in V$ without neighbours	$\mathcal{O}(n^2)$	$\mathcal{O}(n)$
Is $(u,v) \in V$?	$\mathcal{O}(1)$	$\mathcal{O}(deg_{out}(v))$
Insert edge	$\mathcal{O}(1)$	$\mathcal{O}(1)$
Remove edge	$\mathcal{O}(1)$	$\mathcal{O}(deg_{out}(v))$

Table 5: Table shows the runtimes of Operations in matrix and list

- 4.2 Tiefensuche
- 4.3 Breitensuche
- 4.4 Zusammenhangskompontente
- 4.5 Shortest-path...
- 4.5.1 ...mit uniformen Kantengewichten
- 4.5.2 ...mit nicht-negativen Kantengewichten
- 4.5.3 ...mit allgemeinen Kantengewichten
- 4.5.4 ...zwischen allen Paaren von Knoten

5 Dynamisches Programmieren

- 5.1 Längste aufsteigende Teilfolge
- 5.2 Längste gemeinsame Teilfolge
- 5.3 Minimale Editierdistanz
- 5.4 Matrixkettenmultiplikation
- 5.5 Subset Sum Problem
- 5.6 Knap Sack Problem
- 6 Sprachunterschiede

7 Anhang

7.1 Stalin-Sort

The Stalin sort is a sort in which elements that are out of order get removed from a list. For example, [1, 2, 5, 3, 6, 4, 10] becomes [1, 2, 5, 6, 10]. It is said to runs in $\mathcal{O}(n)$ time but if coded that way, the final list may have fewer than the maximum number of elements possible. For example [10, 1, 2, 3, 4] would become [10].

7.2 HeapSort Veranschaulichung: 3.4.8

Vgl. Ablauf unter Link

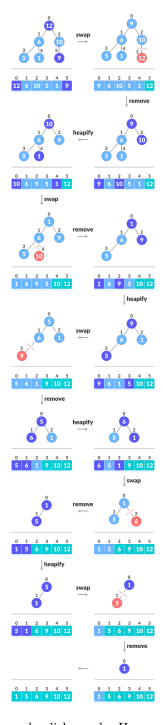


Figure 18: Veranschaulichung des Heapsort-Algorithmus