



Grundlagen der Informatik

Vorlesungsskript

Mitschrift von Falk-Jonatan Strube

Vorlesung von Dr. Boris Hollas

30. Januar 2016

Inhaltsverzeichnis

1 Aussagenlogik	1
1.1 Syntax und Semantik	1
1.2 Rechenregeln	2
2 Beweistechniken	3
3 Elementare Kombinatorik	5
4 O-Notation	6
5 Graphen	8
5.1 Bäume	10
5.2 Datenstrukturen zur Repräsentation	12
5.3 Grundlegende Graphalgorithmen	13
5.3.1 Breitensuche	13
5.3.2 Tiefensuche	14
5.3.3 Topologisches Sortieren	15
5.3.4 Suche	17
5.3.5 Sortierverfahren	20
6 Codierungstheorie	22
6.1 Paritätsprüfung	23
6.1.1 ISBN-Code	24
6.2 Fehlerkorrigierende Codes	25
6.2.1 Lineare Codes	27
7 Ausblick: Klassische Kryptoverfahren	29
7.1 Caesar-Chiffre	29
7.2 Vigenère-Verfahren	29
8 Wiederholung	30
8.1 Beweistechniken	30
8.1.1 Induktion	30
8.1.2 Beweis durch Widerspruch	30
8.2 Kombinatorik	31

Allgemeine Informationen

Zugelassene Hilfsmittel Klausur: A-4 Blatt (doppelseitig, handbeschrieben)

Prüfungsvorleistung: alle paar Woche eine Lernabfrage in der Vorlesung (Bestanden wenn insgesamt im Schnitt 50%)

Grundlage der Vorlesung: Grundkurs theoretische Informatik [1]

Lernkontrolle ab 23.10.2015 alle zwei Wochen.

1 Aussagenlogik

Mit der Aussagenlogik lassen sich Aussagen formulieren, die entweder wahr oder falsch sind. Aussagen sind atomare Aussagen wie „die Straße ist nass“ oder mit Hilfe von logischen Operatoren zusammengesetzte Aussagen.

1.1 Syntax und Semantik

Definition: Die *Formeln der Aussagenlogik* sind induktiv definiert.

- Jede atomare Aussage ist eine Formel der Aussagenlogik. Diese heißen Atomformeln oder Variablen. Atomformeln bezeichnen wir mit Kleinbuchstaben oder durch Wörter in Kleinbuchstaben.
- Wenn F, G Formeln der Aussagenlogik sind, dann auch $(F \wedge G)$, $(F \vee G)$, $(\neg F)$.

Bsp.: Formeln der Aussagenlogik sind $x, y, x \wedge y, (x \wedge (y \wedge z)) \vee (\neg x \wedge (y \wedge \neg z))$, $regnet$, $regnet \wedge nass$, da sie jeweils aus atomaren Aussagen die nach der Definition zusammensetzen lassen bestehen. Keine Formeln der Aussagenlogik sind $x \wedge$, $\forall x$, $x \wedge \forall y$.

Um Klammern zu sparen, legen wir Prioritäten fest:

Operator	Priorität
\neg	höchste
\wedge, \vee	
$\rightarrow, \leftrightarrow$	niedrigste

Definition: Eine *Belegung* einer Formel F der Aussagenlogik ist eine Zuordnung von Wahrheitswerten „wahr“ (1) oder „falsch“ (0) zu den Atomformeln in F . Daraus ergibt sich der *Wahrheitswert* einer Formel:

- Eine Atomformel ist genau dann wahr, wenn sie mit „wahr“ belegt ist.
- Die Formel $F \wedge G$ ist genau dann wahr, wenn F „wahr“ ist und G „wahr“ ist.
 $F \vee G$ ist wahr, wenn F wahr ist oder G wahr.
 $\neg F$ ist wahr, wenn F falsch ist.

F	G	$F \wedge G$	$F \vee G$	$\neg F$	$F \rightarrow G$	$F \leftrightarrow G$
0	0	0	0	1	1	1
0	1	0	1	1	1	0
1	0	0	1	0	0	0
1	1	1	1	0	1	1

Bsp.: Wenn *regnet* bedeutet: „Es regnet.“

Wenn *nass* bedeutet: „Die Straße ist nass.“

Dann bedeutet $\text{regnet} \wedge \text{nass}$: „Es regnet und die Straße ist nass.“

„Wenn es regnet, dann ist die Straße nass“ ($\text{regnet} \rightarrow \text{nass}$). Es muss nur der Fall ausgeschlossen werden, der nicht eintreffen kann: $\neg(\text{regnet} \wedge \neg \text{nass}) \Rightarrow$ Folgendes darf nicht eintreffen: „Es regnet und die Straße ist nicht nass“.

Alles andere („Es regnet nicht und die Straße ist nicht nass“, „Es regnet nicht und die Straße ist nass“ und „Es regnet und die Straße ist nass“) darf eintreffen.

<i>regnet</i>	<i>nass</i>	$\neg(\text{regnet} \wedge \neg \text{nass}) = \neg \text{regnet} \vee \text{nass}$
0	0	1
0	1	1
1	0	0
1	1	1

Definition: Die Operatoren \rightarrow (Implikation) und \leftrightarrow (Äquivalenz) sind definiert durch:

- $F \rightarrow G = \neg F \vee G$
- $F \leftrightarrow G = (F \rightarrow G) \wedge (G \rightarrow F)$

(Siehe Tabelle oberhalb)

Bsp.: Berechnen des Betrags y einer Zahl x :

```

1 if (x >= 0)
2   y = x;
3 else
4   y = -x;
```

Dargestellt als Formel der Aussagenlogik: $((x \geq 0) \rightarrow y = x) \wedge (\neg(x \geq 0) \rightarrow y = -x)$

Definition: Eine Formel F der Aussagenlogik heißt

- *erfüllbar*, wenn es eine Belegung gibt, sodass F wahr ist, sonst *unerfüllbar*. Mit \perp bezeichnen wir eine unerfüllbare Formel (Widerspruch).
- *Tautologie* oder *gültig*, wenn F für jede Belegung wahr ist. Bezeichnung: \top

Bsp.:

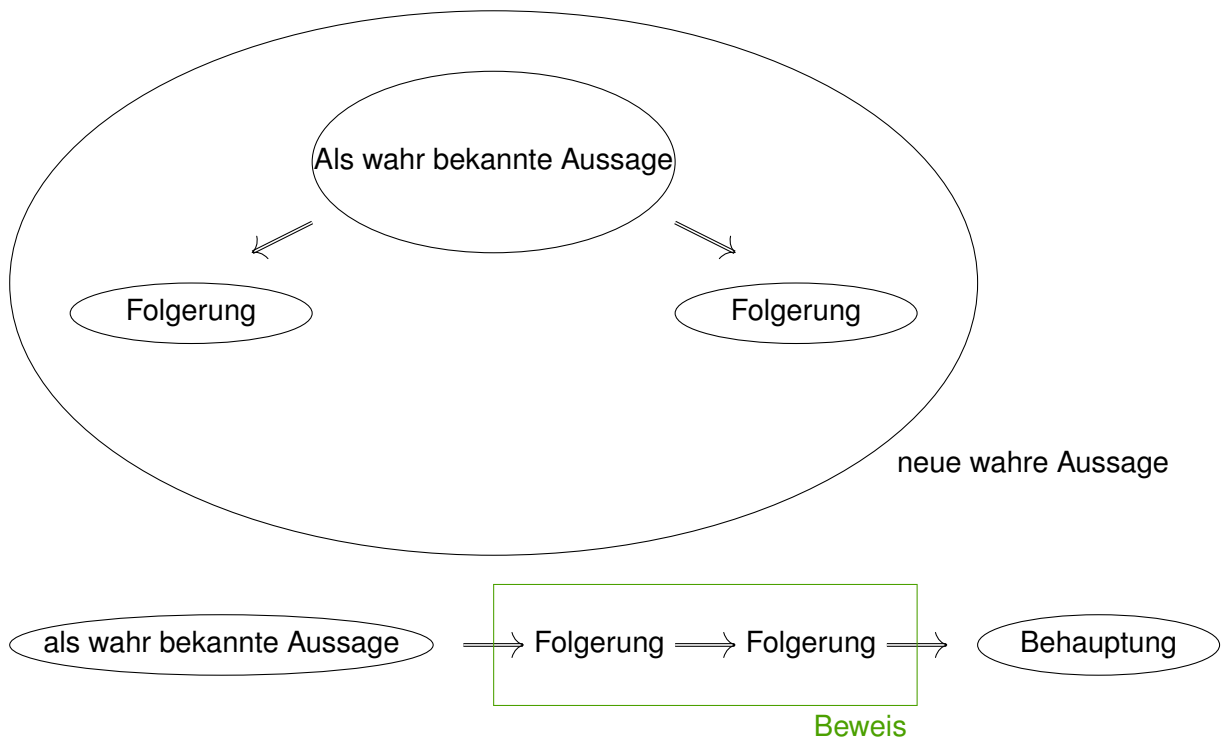
- $x \wedge y$ ist erfüllbar.
- $((\neg x \wedge y) \vee (x \wedge \neg y)) \wedge \neg(x \vee y)$ ist unerfüllbar (linke Seite: entweder x oder y falsch - rechte Seite: x oder y falsch)
- $x \vee \neg x$ ist eine Tautologie

Definition: Wir schreiben $F \equiv G$ („ F ist äquivalent zu G “), wenn für jede Belegung gilt: $F \leftrightarrow G$ wahr (d.h., $F \leftrightarrow G$ ist gültig).

1.2 Rechenregeln

siehe Mathematik I

2 Beweistechniken



Direkter Beweis

Bsp.: Wenn $a \in \mathbb{Z}$ gerade ist, dann ist auch a^2 gerade.
 $(a \in \mathbb{Z} \text{ gerade} \Rightarrow a^2 \text{ gerade})$

Beweis:

- Wenn a gerade ist, gibt es ein n mit $a = 2 \cdot n$.
- Dann gilt $a^2 = 4 \cdot n^2 = 2 \cdot 2n^2$,
- woraus a^2 gerade folgt.

Indirekter Beweis Mit einem indirekten Beweis wird $A \Rightarrow B$ bewiesen, indem die äquivalente Aussage $\neg B \Rightarrow \neg A$ bewiesen wird.

Bsp.: Wenn a^2 gerade ist, dann auch a .
 $(a^2 \text{ gerade} \Rightarrow a \text{ gerade})$

Beweis: Wir zeigen: Wenn a ungerade ist, dann auch a^2 .

- Aus a ungerade folgt $a = 2n - 1$ für ein n .
- Dann ist $a^2 = 4n^2 - 4n + 1 = \underbrace{4(n^2 - n)}_{\text{gerade}} + \underbrace{1}_{\text{ungerade}}$,
- Aus gerade + ungerade folgt ungerade, woraus a^2 ungerade folgt.

Beweis durch Widerspruch Mit einem Beweis durch Widerspruch wird eine Aussage A bewiesen, indem gezeigt wird, dass die Annahme „ A ist falsch“ zu einem Widerspruch führt.
 (D.h., es wird $\neg A \rightarrow \perp$ gezeigt)

Bsp.: $\sqrt{2}$ ist irrational. Siehe Mathematik I.

Vollständige Induktion Mit einer vollständigen Induktion lassen sich Aussagen der Art „für alle $n \in \mathbb{N}$ gilt ...“ beweisen.

Prinzip: Gegeben eine Aussage der Form „für alle $n \in \mathbb{N}$ gilt $A(n)$ “

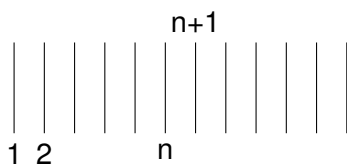
- **Induktionsanfang:** Man zeigt, die Wahrheit der Aussage für $n = 1$ (mit anderen Worten: Man zeigt, dass $A(1)$ wahr ist) [1: die kleinste mögliche Zahl \Rightarrow kann auch 0 oder eine andere sein]
- **Induktionsvoraussetzung:** Die Aussage ist für n wahr.
- **Induktionsschritt:** Wenn IV wahr ist, dann ist die Aussage auch für $n + 1$ wahr.

In Formeln: Man zeigt

- IA: $A(1)$
- IV: $A(n)$
- IS: für alle n : $A(n) \Rightarrow A(n + 1)$

Beispiel Dominosteine: Wenn der erste Stein fällt, fällt auch der Zweite. Und wenn der n -te Stein fällt, fällt auch der $n + 1$ -te:

- IA: 1. Umstoßen
- IV: Wenn der vorherige Stein umfällt, fällt auch der nächste
- IS: Wenn n -ter umgestoßen wird, dann auch $n + 1$ -ter



Bsp.: Für alle $n \geq 1$ gilt $\sum_{k=1}^n k = \frac{n(n+1)}{2}$

Beweis (Induktion):

IA $n = 1$: $1 = \frac{1 \cdot 2}{2}$ ist wahr.

IV Es gelte $\sum_{k=1}^n k = \frac{n(n+1)}{2}$ ist wahr.

IS $n \rightarrow n + 1$: Zu zeigen: $\sum_{k=1}^{n+1} k = \frac{(n+1)(n+2)}{2}$ Es gilt:

$$\begin{aligned}
 \sum_{k=1}^{n+1} k &= \left(\sum_{k=1}^n k \right) + n + 1 \\
 &\stackrel{IV}{=} \frac{n(n+1)}{2} + n + 1 \\
 &= \dots = \frac{(n+1)(n+2)}{2} \#
 \end{aligned}$$

3 Elementare Kombinatorik

Kreuzprodukt:

$$A \times B = \{(a, b) | a \in A, b \in B\}$$

$$A^n = \underbrace{A \times \dots \times A}_n$$

Die *Potenzmenge* einer Menge M ist die Menge aller Teilmengen von M : $\mathcal{P}(M) = \{A | A \subseteq M\}$

Bsp.: $\mathcal{P}(\{1, 2\}) = \{\emptyset, \{1\}, \{2\}, \{1, 2\}\}$

Definition: Die Mächtigkeit einer Menge A ist die Anzahl ihrer Elemente. Notation: $|A|$

Satz: Es gilt $|A^n| = |A|^n$

Beweis: Nach Def. ist $A^n = \{(a_1, \dots, a_n) | a_1, \dots, a_n \in A\}$. Um das n-Tupel (a_1, \dots, a_n) zu erzeugen, gibt es $|A|$ viele Möglichkeiten. Insgesamt gibt es daher $|A|^n$ Möglichkeiten das n-Tupel (a_1, \dots, a_n) auszuwählen.

Bsp.: Eine PIN bestehe aus 6 Ziffern. Mit $A = \{0, \dots, 9\}$ ist A^6 die Menge aller PINs. Mit obigen Satz folgt: Die Anzahl aller PINs ist $|A^6| = |A|^6 = 10^6$

Bsp.: In dem Programm

```
1 for (i=1 to n)
2   for (j=1 to n)
3     a[i][j] = i+j;
```

werden alle Paare (i, j) erzeugt. Die Anzahl der Paare ist $|\{1, \dots, n\}^2| = |\{1, \dots, n\}|^2 = n^2$. Es gibt daher n^2 Schleifendurchläufe.

Satz: $|\mathcal{P}(M)| = 2^{|M|}$

Beweis: Für $M = \{m_1, \dots, m_n\}$ identifizieren wir eine Teilmenge $A \subseteq M$ durch das n-Tupel (a_1, \dots, a_n) mit $a_k \begin{cases} 0 \text{ für } m_k \notin A \\ 1 \text{ für } m_k \in A \end{cases}$. Nach obigen Satz gibt es $|\{0, 1\}^n| = 2^n = 2^{|M|}$ derartige Tupel.

Definition: Für eine n-elementige Menge ist $\binom{n}{k}$ die Anzahl ihrer k-elementigen Teilmengen ($n \geq k \geq 0$).

Bsp.:

$$\binom{n}{0} = 1, \text{ da } \emptyset \text{ die einzige 0-elementige Teilmenge ist.}$$

$$\binom{n}{n} = 1, \text{ da es nur eine n-elementige Teilmenge gibt (die Menge selber).}$$

$\binom{n}{1} = n$, da es n 1-elementige Teilmengen gibt.

$\binom{n}{2} = \frac{n(n-1)}{2}$, denn für das 1. Element gibt es n Möglichkeiten, für das 2. Element $n-1$ Möglichkeiten. Da das Element $\{a, b\} = \{b, a\}$ hierbei doppelt gezählt wird, müssen wir durch 2 teilen.

Definition: Eine Permutation der Folge $1, \dots, n$ ist eine neue Anordnung dieser Folge.

Bsp.: Alle Permutationen von 1, 2, 3 sind 1, 2, 3; 1, 3, 2; 2, 1, 3; 2, 3, 1; 3, 1, 2; 3, 2, 1.

Definition: $n! = 1 \cdot \dots \cdot n$ $0! = 1$.

Satz: Es gibt $n!$ Permutationen von n Zahlen.

Beweis: Für die 1. Stelle gibt es n Möglichkeiten, für die 2. Stelle $n-1$ usw. Für die letzte Stelle nur noch eine Möglichkeit. Insgesamt also $n \cdot \dots \cdot 1 = n!$ Möglichkeiten.

Satz: $\binom{n}{k} = \frac{n!}{k!(n-k)!}$ *

Beweis: Um aus einer n -elementigen Menge k Elemente auszuwählen, gibt es n Möglichkeiten, um das erste Element auszuwählen, für das zweite Element $n-1$ Möglichkeiten, ..., für das k . Element $n-k+1$ Möglichkeiten, insgesamt daher $n \cdot \dots \cdot (n-k+1)$ Möglichkeiten. Da die Reihenfolge, in der diese k Elemente ausgewählt werden, keine Rolle spielt, muss dieses Produkt durch $k!$ geteilt werden.

Daher erhalten wir $\binom{n}{k} = \frac{n \cdot \dots \cdot (n-k+1)}{k!} = \frac{n!}{k!(n-k)!}$

4 O-Notation

Mit Hilfe der O-Notation lassen sich obere Schranken für die Laufzeit eines Algorithmus angeben (Abschätzung mit \leq , die die maximale Laufzeit eines Algorithmus angibt, bspw. $\leq c \cdot n^2$). Um die Laufzeit eines Algorithmus zu messen, bestimmen wir die Anzahl Schritte und geben mit Hilfe der O-Notation deren Größenordnung in Abhängigkeit der Länge der Eingabe an.

Beispiel: lineare Suche

```

1 int lsearch (int a[], int n, int k) {
2     int i;
3     for (i=0; i<n; i++)
4         if ( a[i] == k) return 1; //gefunden
5     return 0; // nicht gefunden
6 }
```

$$* \sum_{k=0}^n \binom{n}{k} = 2^n$$

Laufzeit dieser Funktion:

$$\leq \underbrace{c_1 + n \cdot c_2 + c_3}_{g(n)} \stackrel{\text{Abschätzung}}{\leq} (c_1 + c_2 + c_3) \cdot n = c \cdot n$$

c_1 ... Deklaration von i

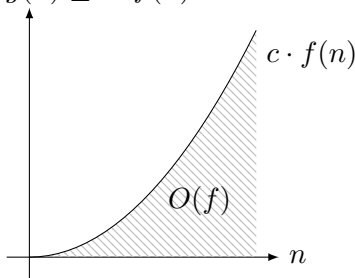
c_2 ... Vergleich der Werte in der Schleife (in n Schleifedurchläufen)

c_3 ... Ausführung return

(Durch den Worst-Case von annähernd unendlich vielen Durchläufen spielen die Konstanten, egal wie groß, keine besondere Rolle mehr und können, wie in der Abschätzung zu sehen, zusammengefasst werden).

Die Laufzeit der linearen Suche liegt in $O(n)$

Definition: Für eine Funktion $f > 0$ ist $O(f)$ die Menge aller Funktionen g , für die gilt: $g(n) \leq c \cdot f(n)$ für ein $c > 0$ für alle großen n .



$$\begin{aligned} & 2\log(n^2 + 1) \\ & \leq 2\log((1 + 1)n^2) \\ & = 2\log(2n^2) \\ & = 2\log(2) + 2\log(n^2) \\ & \leq (2\log 2 + 2)\log(n^2) \\ & = 2(2\log 2 + 2)\log(n) \end{aligned}$$

Bsp.: $2n^3 - n + 5 \stackrel{1.)}{\leq} 2n^3 + 5 \leq 7n^3 \in O(n^3)$

1.) $-n$ ist kleiner Null, deswegen ist die rechte Seite ohne $-n$ nachgewiesener Maßen größer (Vorgehensweise Ungleichung aufstellen (siehe auch folgende): weg lassen, was kleiner Null ist; mit n^x o.ä. erweitern, um auszuklammern).

Bsp.:

```
1 for (i=0; i<n-1; i++)
2   for (j=i+1 ; j<n ; j++)
3     if ( a[i] == a[j] ) return 1;
4 return 0;
```

Die if-Anweisung wird höchstens $\binom{n}{2}$ mal durchlaufen. Die Laufzeit ist daher $\leq c_1 \cdot \binom{n}{2} + c_2 \leq$

$$(c_1 + c_2) \cdot \binom{n}{2} = \frac{c_1 + c_2}{2} \cdot n \cdot (n-1) \leq \frac{c_1 + c_2}{2} \cdot n^2 \in O(n^2) \text{ (mit } c_i \dots \text{ Zeiteinheiten für Rechenaufwand).}$$

Bsp.: $2 \cdot \log(n^2 + 1)$
 $\leq 2 \cdot \log(n^2(1 + 1))$
 $= 2\log(2n^2) = 2(\log(2) + \log(n^2))$

$$\leq 2(\log(n) + 2\log(n))$$

$$\leq 6\log(n) \in O(\log(n))$$

Schneller mit:

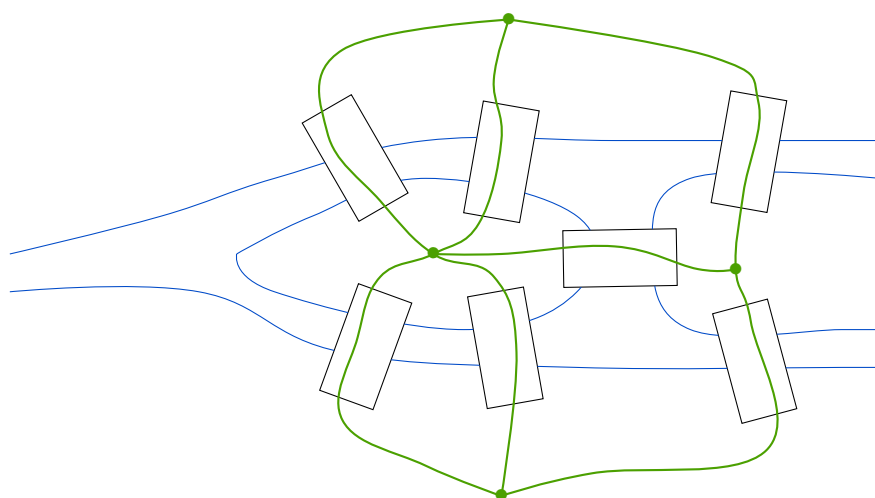
$$n^2 + 1 \leq n^3 \Leftrightarrow$$

$$\frac{1}{n} + \frac{1}{n^3} \leq 1 \Rightarrow$$

$$0 \leq 1 \quad \text{für } n \rightarrow \infty$$

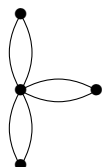
$$2 \cdot \log(n^2 + 1) \leq 2\log(n^3) = 6\log(n) \in O(\log(n))$$

5 Graphen



Gibt es einen Rundweg über alle Brücken?

↪ Abstraktion als Graph:

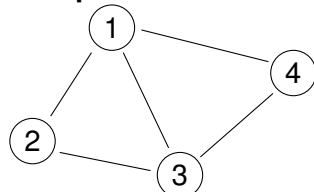


↪ Es gibt keinen Rundweg (\Rightarrow Euler)!

Definition: Ein (ungerichteter) Graph ist ein Paar $G = (V, E)$, wobei

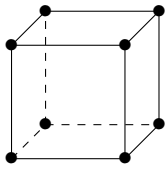
- V die Menge der Knoten und
- E die Menge der Kanten ist, die aus ungeordneten Paaren $\{u, v\}$ von Knoten besteht (also ungerichtet).

Bsp.:

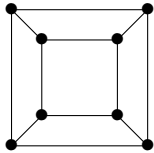


$(\{1, 2, 3, 4\}, \{\{1, 2\}, \{1, 3\}, \{2, 3\}, \{1, 4\}, \{3, 4\}\})$

Beispiel:



Die Punkte und Kanten eines 3D-Objektes werden auf einen Graph abgebildet \Rightarrow



Definition: Ein Graph heißt *vollständig*, wenn alle Knoten paarweise verbunden sind.

Ein vollständiger Graph mit n Knoten besitzt genau $\binom{n}{2}$ Kanten (jeder Knoten hat den Grad $n - 1$).

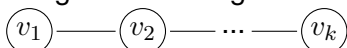
Definition: Ein Knoten v hat den Grad k , wenn v mit genau k anderen Knoten verbunden ist.

Notation: $\deg(v) = k$

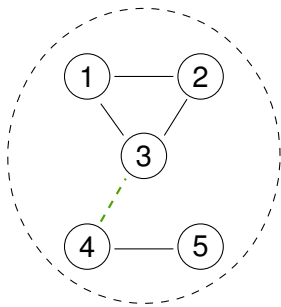
Satz: Für jeden Graphen gilt $\sum_{v \in V} \deg(v) = 2|E|$ (Sprich: Die Summe der Grade aller Knoten ist die zweifache Kanten-Anzahl).

Beweis: Wenn wir jede Kante in der Mitte durchschneiden, ist jeder Knoten mit genau $\deg(v)$ Hälften verbunden. Die Summe der Knotengrade ist dann die Anzahl der Kantenhälften, und diese ist $2|E|$.

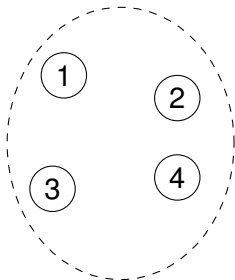
Definition: Ein *Weg* ist eine Folge von Knoten v_1, \dots, v_k mit $\{v_l, v_{l+1}\} \in E$ für $l = 1, \dots, k - 1$. Die Länge dieses Weges ist $k - 1$. Ein Weg heißt *Kreis*, wenn $v_1 = v_k$.



Beispiele:



ist ein Graph: $(\{1, 2, 3, 4, 5\}, \{\{1, 2\}, \{1, 3\}, \{2, 3\}, \{4, 5\}\})$
(der grüne Pfad würde ihn zusammenhängend machen).

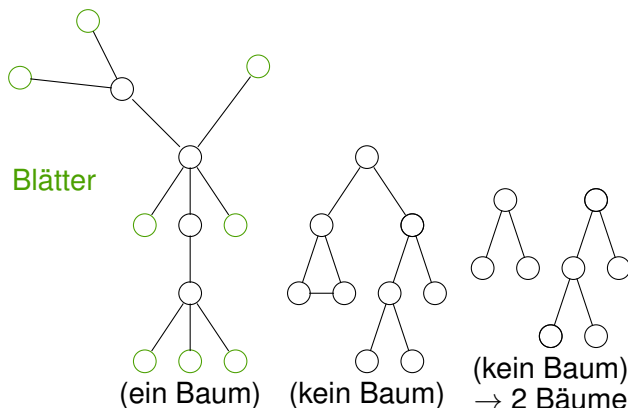


ist ein Graph: $(\{1, 2, 3, 4\}, \emptyset)$

Ein Graph heißt *zusammenhängend*, wenn es für alle Paare von Knoten u, v einen Weg von u nach v gibt.

Ein *Pfad* ist ein Weg, der keinen Knoten mehrfach enthält.

5.1 Bäume



Definition: Ein Baum ist ein zusammenhängender Graph der keine Kreise enthält. Ein Blatt ist ein Knoten v mit $\deg(v) \leq 1$ (dem Grad 1, also nur eine Kante hat).

Anmerkung: Auch ein Graph mit nur einem Knoten ist ein Baum - ein Baum der keine Blätter hat.

Satz: Sei $B = (V, E)$ ein Baum. Dann gilt $|E| = |V| - 1$.

Beweis: (Induktion)

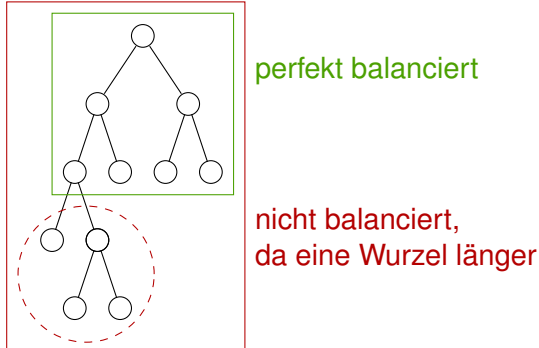
IA: $|V| = 1$: Ein Baum mit nur einem Knoten enthält keine Kanten.

IV: $|E| = |V| - 1$.

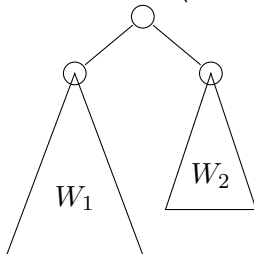
IS: $|V| \rightarrow |V| + 1$: Sei B ein Baum mit $|V| + 1$ Knoten. B besitzt ein Blatt (siehe Übung). Indem wir dieses Blatt zusammen mit der zugehörigen Kante entfernen, erhalten wir ein Baum B' mit $|V|$ Knoten und nach Induktionsvoraussetzung $|V| - 1$ Kanten. Damit besitzt B $(|V| + 1) - 1$ Kanten.

Definiton: Ein *Wurzelbaum* ist ein Baum mit einem als Wurzel ausgezeichnetem Knoten.

Definition: Ein *binärer Wurzelbaum* ist ein Wurzelbaum, in dem jeder Knoten, der kein Blatt ist, genau zwei Nachfolger besitzt.

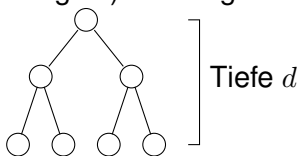


Definition: (induktiv)



- Ein einzelner Knoten ist ein binärer Wurzelbaum
- Wenn W_1, W_2 binäre Wurzelbäume sind, dann erhalten wir einen neuen Wurzelbaum, indem die Wurzeln von W_1, W_2 mit einer neuen Wurzel verbunden werden.

Satz: Ein binärer Wurzelbaum mit Tiefe d (d.h. alle Pfade von Wurzel zu einem Blatt haben die Länge d) besitzt genau 2^d Blätter.

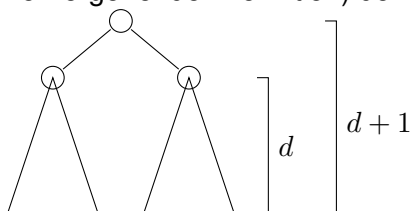


Beweis: (Induktion)

IA: $d = 0$: Ein binärer Wurzelbaum, der nur aus der Wurzel besteht, enthält $2^0 = 1$ Blätter.

IV: $|V| = 2^d$

IS: $d \rightarrow d + 1$: Ein binärer Wurzelbaum der Tief $d + 1$ enthält zwei binäre Wurzelbäume (laut vorhergehender Definition) der Tiefe d .

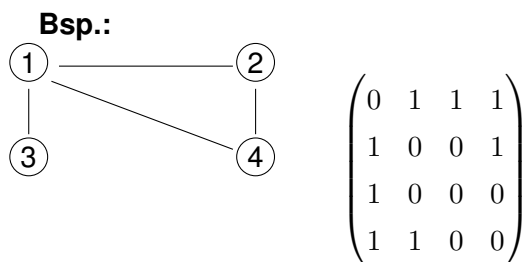


Diese enthalten nach Induktionsvoraussetzung jeweils 2^d Blätter. Folglich besitzt der binäre Wurzelbaum der Tiefe $d + 1$ genau $2 \cdot 2^d = 2^{d+1}$ Blätter.

5.2 Datenstrukturen zur Repräsentation

Es gibt zwei Möglichkeiten, um Graphen darzustellen:

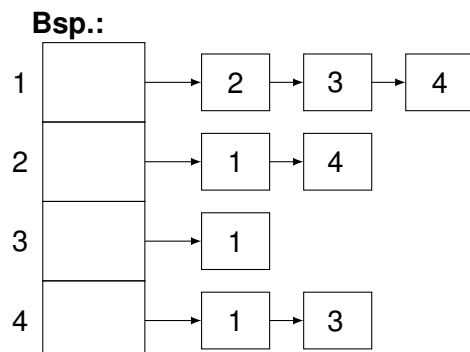
Adjazenzmatrix Für einen Graphen $G = (V, E)$ ist die Adjazenzmatrix eine $|V| \times |V|$ -Matrix (a_{uv}) mit $a_{uv} = \begin{cases} 1 & \text{für } \{u, v\} \in E \\ 0 & \text{sonst} \end{cases}$



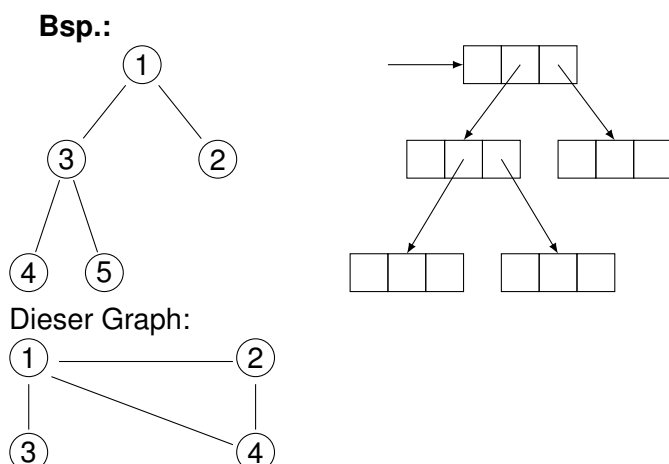
Adjazenzliste Ein Array hat den Nachteil, dass es nicht in der Länge geändert werden kann. Der Vorteil ist allerdings, dass auf Elemente des Arrays in kurzer Zeit zugegriffen werden kann.

Eine Liste kann wachsen und schrumpfen. Jedes Glied einer Liste verweist auf das nächste. Der Nachteil ist, dass der Zugriff auf Elemente aus der Liste nicht so schnell und einfach ist.

Die Adjazenzliste ist ein Array, das an jeder Position v eine Liste der mit v verbundenen Knoten enthält.



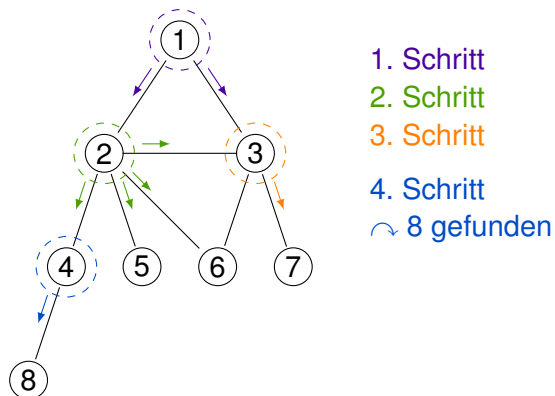
Bäume, insbesondere Binärbäume, lassen sich noch einfacher darstellen: Jeder Knoten wird dargestellt durch eine Datenstruktur, die einen Verweis auf die Nachfolger enthält.



würde dann als $Array(List(2, 3, 4), List(1, 4), List(1), List(1, 2))$ dargestellt werden.

5.3 Grundlegende Graphalgorithmen

5.3.1 Breitensuche



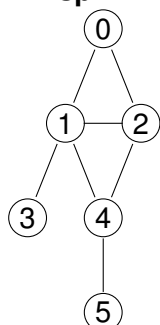
Mit der Breitensuche kann ein Graph systematisch durchsucht werden. Von einem Startknoten ausgehend, besucht die Breitensuche zuerst die dem Startknoten benachbarten Knoten. Anschließend werden die noch nicht besuchten Nachbarn dieser Knoten besucht, usw., bis das Ziel gefunden wurde oder alle Knoten besucht wurden.

```

1 boolean bfs (node start, node goal){
2   for (v ∈ V){
3     discovered[v] = false
4   }
5   queue.enqueue( start)
6   discovered[start] = true
7   while (¬ queue.isEmpty){
8     u = queue.dequeue()
9     if (u = goal){
10      return true
11    }
12    else{
13      for (v ∈ adj[u]){
14        if (¬discovered[v]){
15          queue.enqueue(v)
16          discovered[v] = true
17        }
18      }
19    }
20  }
21  return false
22 }

```

Bsp.:



discovered:

0	1	2	3	4	5
t	x _t	x _t	x _t	x _t	x _t

queue:

1	2	3	4	5
--------------	---	---	--------------	--------------

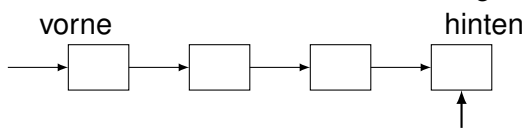
- 1.
- 2.
- 3.
- 4.
- 5.
6. ✓

5.3.2 Tiefensuche

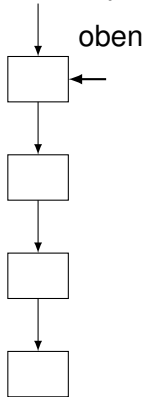
Die Tiefensuche lässt sich implementieren. . .

- 1.) wie die Breitensuche, aber mit einem Stack anstelle einer Warteschlange
- 2.) rekursiv.

Eine Warteschlange ist eine FIFO (first in, first out) Datenstruktur, die sich implementieren lässt mit einer verketteten Liste, die einen Zeiger auf das letzte Element besitzt.



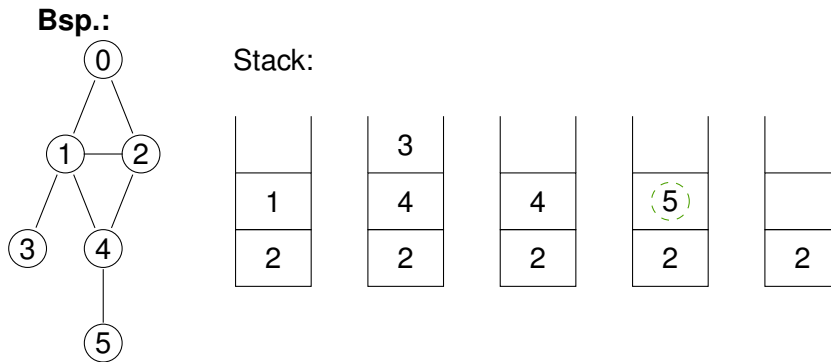
Ein Stack (auch „Keller“) ist eine LIFO (last in, first out) Datenstruktur, die sich durch eine verkettete Liste implementieren lässt.



```

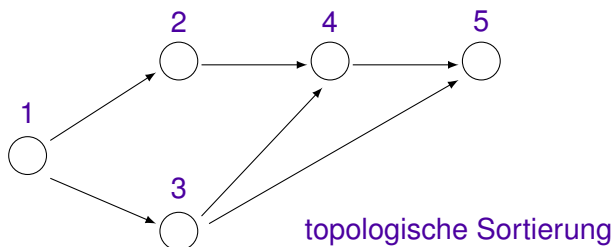
1 boolean tfs (node start, node goal){
2   for (v ∈ V){
3     discovered[v] = false
4   }
5   stack.push(start)
6   discovered[start] = true
7   while (¬stack.isEmpty()){
8     u = stack.pop()
9     if (u = goal){
10      return true
11    }
12    else{
13      for (v ∈ adj[u]){
14        if (¬discovered[v]){
15          stack.push(v)
16          discovered[v] = true
17        }
18      }
19    }
20  }
21  return false
22 }

```

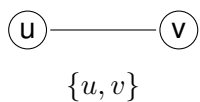
Problem bei Breiten und Tiefensuche: Man braucht das Feld „discovered“. Das kann bei großer Anzahl von Knoten ein Problem sein → Speicheraufwändig

5.3.3 Topologisches Sortieren

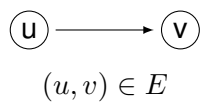


Def.: Ein gerichteter Graph ist ein Paar (V, E) mit $V \neq \emptyset$ und $E \subseteq V \times V$. Die Begriffe Weg, Pfad, Kreis lassen sich entsprechend definieren.

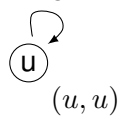
ungerichtet:



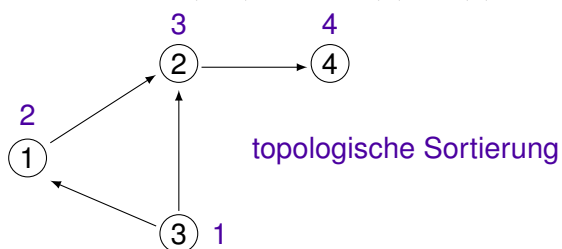
gerichtet:



auch möglich:



Def.: Sei $G = (V, E)$ ein gerichteter Graph. Eine *topologische Sortierung* von G ist eine Abbildung $t : V \rightarrow \mathbb{N}$ mit $(u, v) \in E \Rightarrow t(u) < t(v)$



$V = \{1, 2, 3, 4\}$

$E = \{(1, 2), (2, 4), (3, 1), (3, 2)\}$

v	1	2	3	4
t	2	3	1	4

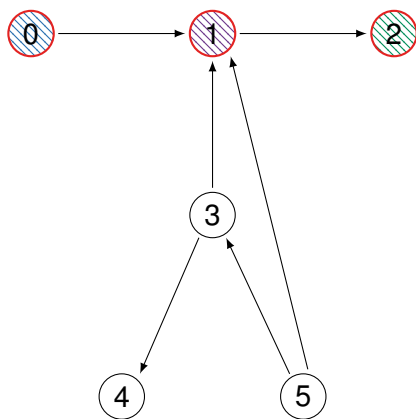
Für einen Kreis oder einen Graph mit einer Schlinge existieren keine topologische Sortierungen.

Eine topologische Sortierung kann durch eine Tiefensuche bestimmt werden.

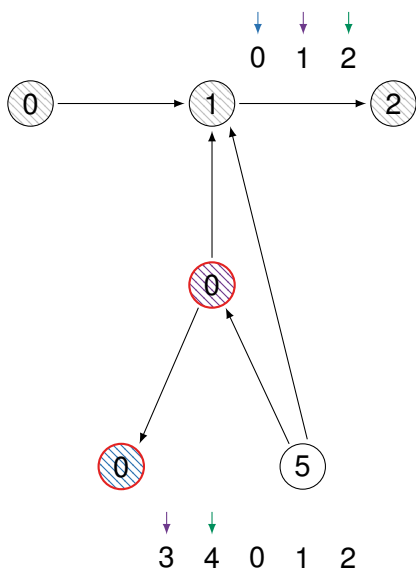
Algorithmus TopSort:

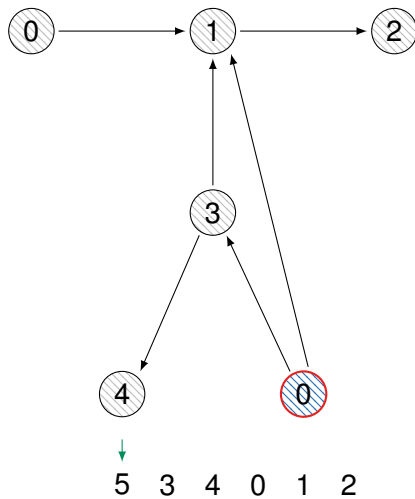
```

1  for v ∈ V
2    markiere v mit weiß
3  for v ∈ V
4    tiefensuche(v)
5
6  tiefensuche(v){
7    v grau: Fehler, Kreis vorhanden
8    v weiß: markieren v mit grau
9    for( u | (v,u) ∈ E )
10     tiefensuche( v )
11    markiere v mit schwarz und füge v an den Kopf einer Liste an
12  }
    
```



- 1. grau
- 2. schwarz
- 3. schwarz (durch rekursion)
- 4. schwarz (durch rekursion)





Endgültige topologische Sortierung: 5 3 4 0 1 2
 ↓ ↓ ↓ ↓ ↓ ↓
 0 1 2 3 4 5

Laufzeit dieser topologischen Suche: $O(|V| + |E|)$

Sowohl die Tiefensuche als auch die Breitesuche besitzen eine Laufzeit in $O(|V| + |E|)$.

5.3.4 Suche

Lineare Suche Laufzeit: $O(n)$

Binäre Suche Voraussetzung: Sortiertes Array

0	1	2	3	4	5
1	3	5	6	10	17

Suche nach 4:
in der Mitte starten (abrunden)

= 4?

< 4?

> 4?

> 4, also weiter links gucken

0	1
1	3

= 4?

< 4?

> 4?

> 4, also weiter rechts gucken

1
3

= 4?

< 4?

> 4?

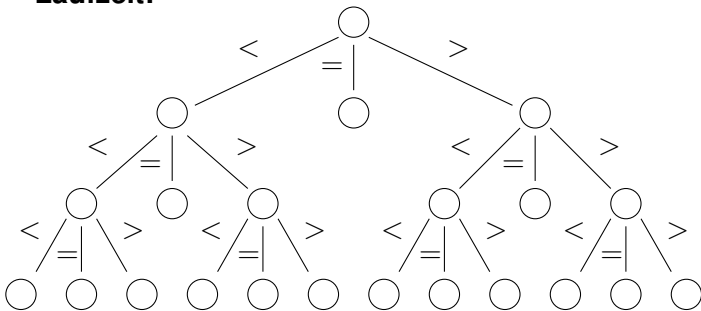
nicht gefunden!

Vorgehen: Es wird die Mitte des Arrays bestimmt (Länge/2 [abgerundet]) und der gesuchte Wert mit dem Wert an dieser Stelle verglichen. Dabei gibt es drei Möglichkeiten:

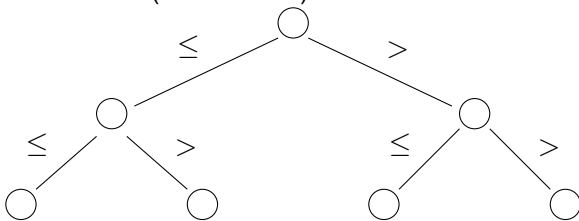
- Gleichheit: Wert gefunden.
- Gesuchter Wert kleiner als Wert an der Stelle im Array: Auf gleiche Weise weitersuchen in der linken Hälfte (ausschließlich des bereits betrachteten Elements).
- Gesuchter Wert größer: Auf gleiche Weise weitersuchen in der rechten Hälfte

Algorithmus wird beendet, wenn der Wert gefunden wurde oder die zu durchsuchende Arrayhälfte keine Elemente mehr enthält.

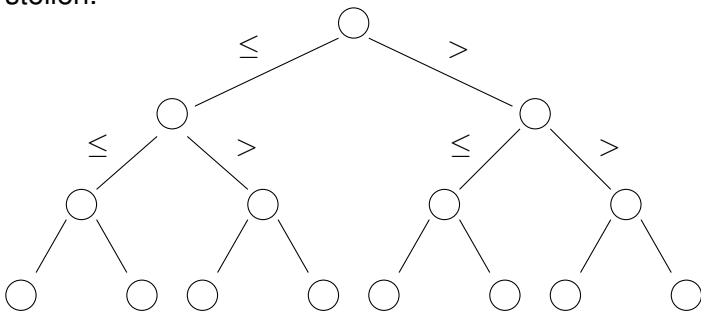
Laufzeit:



Zur Analyse der Laufzeit ändern wir den Algorithmus so, dass nur Vergleiche \leq und $>$ vorgenommen werden. Ferner sei die Länge des Arrays eine Zweierpotenz und das gesuchte Element nicht vorhanden (worst-case).



In diesem Fall lässt sich das Verhalten des Algorithmus als vollständiger binärer Wurzelbaum darstellen.

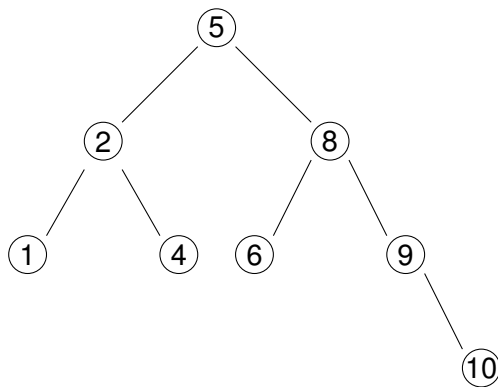


Wenn $n = 2^k$ die Länge des Arrays ist, dann besitzt dieser Wurzelbaum genau 2^k Blätter (die Vergleichen in einen 1-elementigen Array entsprechen). Dieser Binärbaum besitzt daher die Tiefe $k = \log_2(n)$. Die Laufzeit der binären Suche liegt daher in $O(\log n)$ (gilt auch, wenn n keine Zweierpotenz ist).

Um auch dynamische Datenstrukturen effizient durchsuchen zu können, lassen sich binäre Suchbäume nutzen.

Suchbaum Ein *Suchbaum* ist ein binärer Wurzelbaum, in dem jeder linke Teilbaum eines Knotens kleinere Wert und jeder rechte Teilbaum größere Wert als der Vorgängerknoten besitzt.

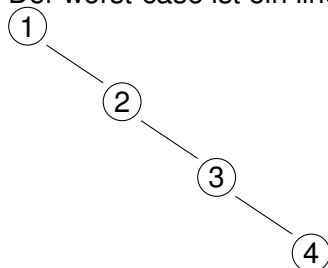
Beispiel:



(muss nicht zwangsläufig balanciert sein oder 2 Nachfolger haben)

Ein Suchbaum lässt sich ähnlich der binären Suche rekursiv durchsuchen.

Der worst-case ist ein linear entarteter Suchbaum:



Die Laufzeit der Suche ist $O(\log(n))$, wenn der Baum vollständig balanciert ist und $O(n)$, wenn er linear entartet ist.

Hashing Prinzip: Mit Hilfe einer Hashfunktion h werden Schlüssel auf eine Position in einem Array (Hashtabelle) abgebildet.

Beispiel für eine Hashfunktion:

$$h(s) = s \bmod m$$

wobei m die Größe der Hashtabelle ist.

Problem: Es können Kollisionen auftreten, d.h. Schlüssel s_1, s_2 mit $h(s_1) = h(s_2)$.

Lösung: Überlauflisten:

An Position $h(s)$ wird eine Liste aller Elemente gespeichert, die diesen Hashwert besitzen.

Unter geeigneten Voraussetzungen besitzt Hashing eine Laufzeit von $O(1)$.

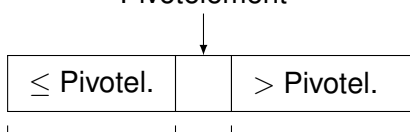
5.3.5 Sortierverfahren

Quicksort partitioniert das zu sortierende Feld anhand eines Pivot-Elements und sortiert rekursiv die dadurch entstandenen Teilfelder.

Pivotelement

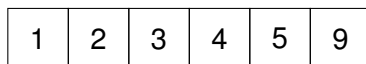
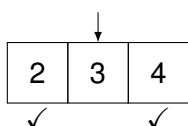
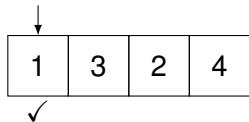
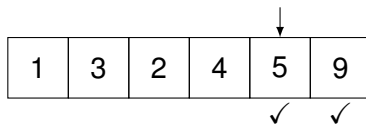
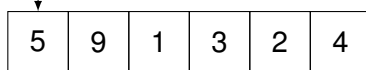


Pivotelement

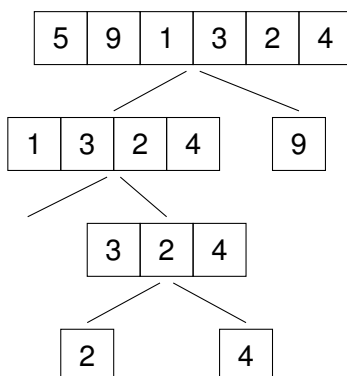


rekursiver Aufruf von Quicksort

Bsp.:



Struktur der rekursiven Aufrufe:



in Scala:

```

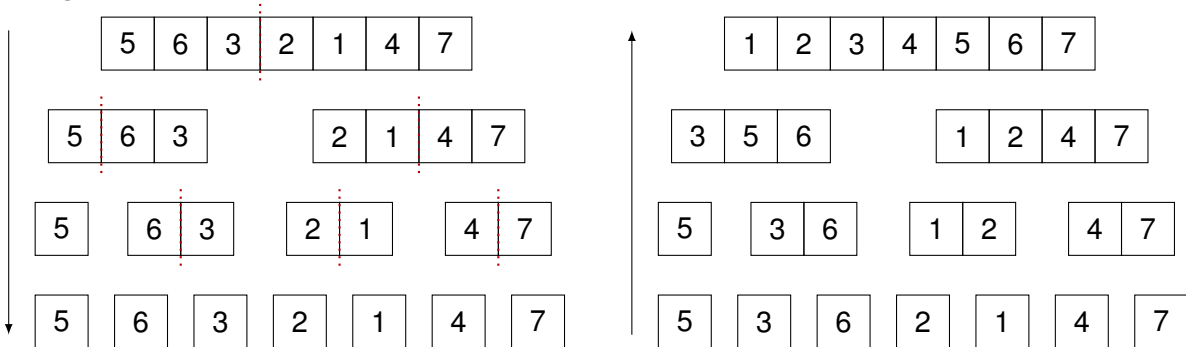
1 package alg
2
3 object Quicksort{
4   def qs(l: List[Int]): List[Int] = l match {
5     case Nil => Nil
6     case h::t =>
7       val (li, re) = t.partition(x=> x <= h)
8       qs(li) :: h :: qs(re)
9   }
10
11  def main(args: Array[String]) {
12    // println(List(423,2,3,4,67,8,7,12,3,4))
13    // wird folgende Zeile verwendet (zufällige Folge von 10000 Zahlen),
14    // ist der Ablauf relativ schnell
15    // val l = (for(i <- 0 until 100000) yield scala.util.Random.nextInt()).toList
16    // sortiert man mit folgender Zeile eine sortierte Liste,
17    // dauert es sehr lange oder führt zu einem Fehler (aufgrund zu vieler Rekursionen)
18    val l = (for(i <- 0 until 100000) yield i).toList
19    val x = qs(l)
20  }
21 }

```

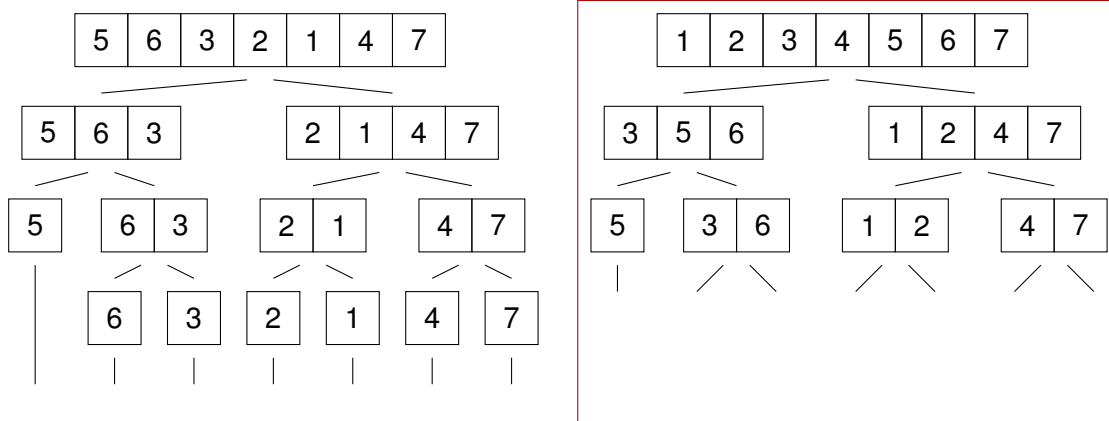
Die Laufzeitanalyse ist schwierig, weil die Länge der Teillisten vom Pivotelement abhängt. Wir betrachten stattdessen ein ähnliches Verfahren: Mergesort.

Hierbei werden die Listen halbiert, rekursiv sortiert und dann zusammengefügt.

Mergesort

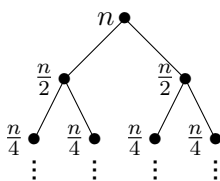


Struktur der rekursiven Aufrufe:



passiert eigentlich in linkem

Laufzeitanalyse: Wir stellen das Verhalten von Mergesort für $n = 2^k$ durch einen Binärbaum dar.



Zum Erzeugen der Hälften und dem Zusammenfügen fällt der Aufwand $O(|\text{linke Liste}| + |\text{rechte Liste}|)$. Dies ist $O(n)$ auf jeder Ebene des Baums. Der Baum hat $n = 2^k$ Blätter und daher die Tiefe k . Die Laufzeit von Mergesort ist daher $O(n \log(n))$ (Anzahl der Ebenen n mit LZ auf jeder Ebene). Mergesort besitzt immer die LZ $O(n \log(n))$. Dies ist nahe am Optimum. Quicksort besitzt eine durchschnittliche LZ in $O(n \log(n))$ und eine Worst-Case-LZ in $O(n^2)$.

Da Quicksort mit vorsortierten Listen nicht so gut umgehen kann (wird linear entartet), ist es kein sehr gutes Suchverfahren.

6 Codierungstheorie

Gruppen Erläuternde Beispiele:

$(\mathbb{Z}_2, +)$ (Elemente dieser Menge werden im folgenden *Bits* genannt)

$$a + b := a + b \bmod 2$$

$$\Rightarrow 1 + 1 \equiv 0 \pmod{2}$$

inverses Element: $a + a^{-1} = 0 \rightarrow$ hier also: zu 1 ist 1 das inverse Element.

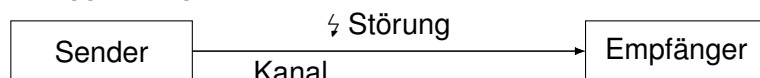
$(\mathbb{Z}_P, +)$ (\mathbb{Z}_P : alle Primzahlen)

$7 + 4 \equiv 0 \pmod{11}$

hier bspw. 4 das inverse Element zu 7.

Ausgangslage Codierungstheorie

Problem: Daten können bei der Übertragung verändert werden. Wie können diese Fehler erkannt und ggf. korrigiert werden?



Häufige Lösung zur Fehlererkennung: Prüfsummen.

6.1 Paritätsprüfung

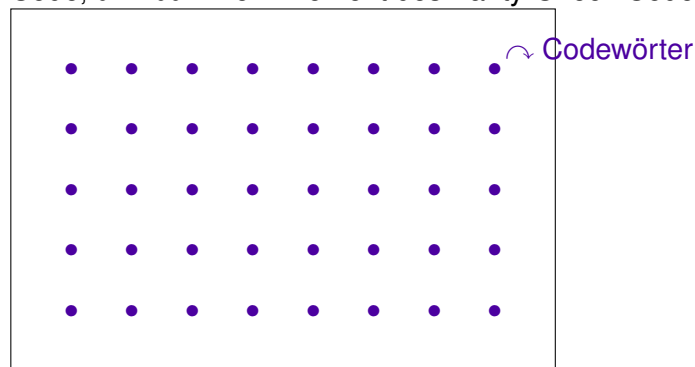
Für eine Folge von Bits $b_1, \dots, b_{n-1} \in \{0, 1\}$ wird das *Paritätsbit* $b_n = \left(\sum_{i=1}^{n-1} b_i \right) \pmod{2}$ berechnet. Das enthaltene Codewort ist $b_1 \dots b_n$

Bsp.: Für die Folge von Bits 0, 1, 1, 0, 1, 0 ist 1 (Anzahl aller 1er-Bits $\pmod{2}$) das Paritätsbit. Das Codewort ist also 0, 1, 1, 0, 1, 0, 1.

Aus $\sum_{i=1}^{n-1} b_i \equiv b_n \pmod{2}$ folgt daher (indem auf beiden Seiten $+b_n$ rechnet) $\sum_{i=1}^n b_i \equiv 0 \pmod{2}$.

Die Menge der Wörter des *Parity-Check-Code* lässt sich damit durch $\{(b_1, \dots, b_n) \in \{0, 1\}^n \mid \sum_{i=1}^n b_i \equiv 0 \pmod{2}\}$ darstellen. $|P_n| = 2^{n-1}$ bezeichnet die Mächtigkeit dieser Menge (alle Bits, bis auf das letzte, können frei gewählt werden).

Bsp.: Für $n = 8$ ist 00110011 (4 Einsen $\Rightarrow 4 \pmod{2} = 0 \Rightarrow$ OK) ein Element des Parity-Check-Code, 01110011 kein Element des Parity-Check-Code.



alle Wörter in $\{0, 1\}^n$

Satz: Der Parity-Check-Code ist 1-fehlererkennend.

Satz: Der ISBN-Code ist 1-fehler-erkennend.

Beweis: Seien $z_1 \dots z_{10}$ ein Codewort und $z'_1 \dots z'_{10}$ ein Wort, das sich an Stelle k von $z_1 \dots z_{10}$ unterscheidet. Angenommen $z'_1 \dots z'_{10}$ ist ein Codewort. Dann gilt $0 \pmod{11} \equiv \sum_{i=1}^{10} i \cdot z'_i$. Da sich $z'_1 \dots z'_{10}$ an Stelle k von $z_1 \dots z_{10}$ unterscheidet, folgt:

$$0 \equiv \sum_{i=1}^{10} i \cdot z_i + k(z'_k - z_k) \Leftrightarrow$$

$$0 \equiv k(z'_k - z_k)$$

Da $k \neq 0$, besitzt k ein bezüglich \cdot inverses Element k^{-1} , womit folgt:

$$0 \equiv z'_k - z_k$$

und damit

$$z_k \equiv z'_k. \text{ Widerspruch!}$$

Satz: Der ISBN-Code erkennt Vertauschungen von Ziffern (Zahlendreher).

Beweis: Seien $z_1 \dots z_{10}$ ein Codewort und $z'_1 \dots z'_{10}$ ein daraus erhaltenes Wort, in dem die Stellen $k, l (k < l)$ vertauscht wurden. Angenommen $z'_1 \dots z'_{10}$ ist ein Codewort. Dann gilt:

$$0 \equiv \sum_{i=1}^{10} i \cdot z'_i$$

$$\equiv 1 \cdot z'_1 + \dots + k \cdot z'_k + \dots + l \cdot z'_l + \dots + 10 \cdot z'_{10}$$

$$\equiv 1 \cdot z'_1 + \dots + k \cdot z'_l + \dots + l \cdot z'_k + \dots + 10 \cdot z'_{10}$$

$$\equiv 1 \cdot z_1 + \dots + k \cdot z_l + \dots + l \cdot z_k + \dots + 10 \cdot z_{10}$$

$$\equiv \sum_{i=1}^{10} i \cdot z_i + k(z_l - z_k) + l(z_k - z_l)$$

$$\equiv k(z_l - z_k) + l(z_k - z_l)$$

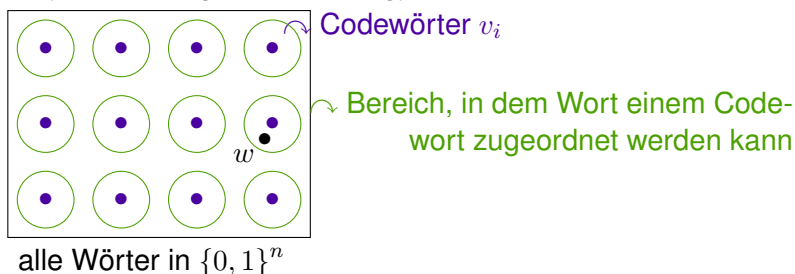
$$\equiv k(z_l - z_k) - l(z_k - z_k) \Leftrightarrow$$

$$k(z_l - z_k) \equiv l(z_k - z_k)$$

Da für $z_l \neq z_k$ das Element $(z_l - z_k) \neq 0$ und daher $(z_l - z_k)^{-1}$ existiert, folgt $k \equiv l$. Widerspruch zu der Annahme $k < l$!

6.2 Fehlerkorrigierende Codes

Idee: Für ein empfangenes Wort w suchen wir ein Codewort v , so dass der Abstand $d(v, w)$ minimal ist (nearest neighbor decoding).



Def.: Für Wörter $v, v' \in \{0, 1\}^n$ ist der *Hamming-Abstand* $d(v, v')$ die Anzahl Stellen, in denen sich v, v' unterscheiden. Der *Minimalabstand* eines Codes C ist $d(C) = \min\{d(v, v') \mid v, v' \in C, v \neq v'\}^*$.

* $d(u, v) = \sum d(u_i, v_i) = d(u - v, 0)$

Bsp.: Parity-Check-Code

$d(0101, 1010) = 4$ (Codewörter unterscheiden sich in allen 4 Stellen)

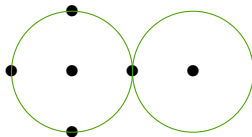
$d(0101, 0110) = 2$ (Codewörter unterscheiden sich an 2 Stellen)

Der Minimalabstand beim Parity-Check-Code ist 2, da beides laut Def. ungleiche Codewörter sind. Der Abstand zweier gültiger Parity-Check-Codewörter ist mindestens 2, somit ist auch der Minimalabstand 2.

Satz:

- 1.) Ein Code ist k -fehlererkennend gdw. sein Minimalabstand mindestens $k + 1$ ist.
- 2.) Ein Code ist k -fehlerkorrigierend gdw. sein Minimalabstand mindestens $2k + 1$ ist.

Bsp.: Der Parity-Check-Code besitzt den Minimalabstand 2 und ist daher 1-fehlererkennend und 0-fehlerkorrigierend*.

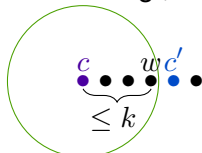


(Kreise überlappen sich. Deswegen können Fehler nicht eindeutig einem Codewort zugewiesen werden)

Beweis:

1.) Fehlererkennung:

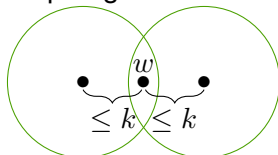
(\Rightarrow) Sei C k -fehlererkennend. Seien ferner $c \in C$ und $w \in \{0, 1\}^n$ mit $d(c, w) \leq k$. Da C k -fehlererkennend ist, muss für jedes $c' \in C, c' \neq c$ gelten: $w \neq c'$. Daraus folgt $d(c, c') \geq k + 1$, woraus folgt, dass der Minimalabstand von C mindestens $k + 1$ ($\geq k + 1$) ist.



(\Leftarrow) Sei der Minimalabstand von C mindestens $k + 1$. Seien ferner $c \in C$ und $w \in \{0, 1\}^n$ mit $d(c, w) \leq k$. Da C den Minimalabstand $\geq k + 1$ besitzt, kann w kein Codewort $\neq c$ sein (w liegt innerhalb des Radius k). Daher ist C k -fehlererkennend.

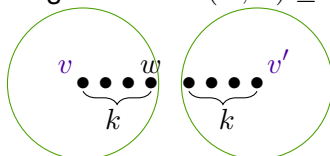
2.) Fehlerkorrektur:

(\Rightarrow) Wenn der Code k -fehlerkorrigierend ist, darf es nur ein Codewort v mit $d(v, w) \leq k$ für ein empfangenes Wort w geben.



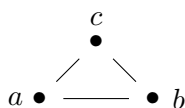
(Die Kugeln dürfen sich nicht überschneiden. Es muss eindeutig bleiben.)

Folglich muss $d(v', w) \geq k + 1$ für alle Codewörter $v' \neq v$ gelten, woraus $d(v, v') \geq 2k + 1$ folgt.



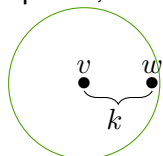
*ein Fehler kann nur korrigiert werden, wenn die Position des fehlerhaften Bits bekannt ist.
Deswegen im Allgemeinen nur 0-fehlerkorrigierend

(\Leftarrow) Für ein Codewort v sei $S(v) = \{w | d(v, w) \leq k\}$. Zu zeigen: aus v, v' Codewörter mit $v \neq v'$ folgt $S(v) \cap S(v') = \emptyset$. Angenommen, es gibt ein $w \in S(v) \cap S(v')$. Dann gilt $d(v, w) \leq k$ und $d(w, v') \leq k$.



$$d(a, b) \leq d(a, c) + d(c, b)$$

Daraus folgt mit der Dreiecksungleichung $d(v, v') \leq d(v, w) + d(w, v') = 2k$. Dies ist ein Widerspruch, da der Minimalabstand des Codes mindestens $2k + 1$ ist.



(Wort w kann eindeutig zum Codewort v dekodiert werden.)

Naiver Ansatz zur Fehlerkorrektur: Nachricht mehrfach senden.

Bsp.: $0 \rightarrow 000, 1 \rightarrow 111$

Der Code $\{000, 111\}$ hat Minimalabstand 3 (Nachricht wurde 3 mal gesendet) und ist daher 1-fehlerkorrigierend.

Nachteil: Platzverschwendung.

Effizienter sind lineare Codes.

6.2.1 Lineare Codes

Die Decodierung durch eine Nearest-Neighbor-Suche im Coderaum ist ineffizient. Um ein effizienteres Verfahren zu erhalten, beschreiben wir Codes durch Matrix-Vektor-Operationen.

Bsp.: Mit $A = (\underbrace{1 \dots 1}_n)$ lässt sich der Parity-Check-Code beschreiben durch $\{w \in \{0, 1\}^n | A \cdot w^T = 0\}$ (w, A : Zeilenvektoren) [Veranschaulichung: $(1111) \cdot (0101)^T = 0$]

Def.: Ein Code C heißt *linear*, wenn es eine Matrix A gibt, sodass $C = \{w | A \cdot w^T = 0\}$. Die Matrix A heißt *Parity-Check-Matrix*.

Satz: Ein binärer linearer Code C ist ein Vektorraum über $\mathbb{Z}_2(+, \cdot)$.

Beweis(Skizze):

1.) Abgeschlossenheit der Vektoraddition:

Zu zeigen: $w_1, w_2 \in C \Rightarrow w_1 + w_2 \in C$ (+: Komponentenweise Addition im Vektorraum)

Aus $w_1, w_2 \in C$ folgt $Aw_1^T = 0, Aw_2^T = 0$ (0 ist der Nullvektor) und daraus $0 = Aw_1^T + Aw_2^T = A(w_1^T + w_2^T) = A(w_1 + w_2)^T$ und daraus $w_1, w_2 \in C$.

2.) Abgeschlossenheit der Multiplikation (mit Skalaren):

Zu zeigen: $\alpha \in \mathbb{Z}_2, w \in C \Rightarrow \alpha \cdot w \in C$

Dies gilt, da $\alpha \cdot w = \begin{cases} 0 & \text{für } \alpha = 0 \\ w & \text{für } \alpha = 1 \end{cases}$ und $0, w \in C$.

• Andere Vektoraxiome folgen entsprechend.

Da ein linearer Code ein Vektorraum ist, besitzt er eine Basis*.

*Eine Menge von linear unabhängigen Vektoren, mit der sich alle anderen Punkte erzeugen lassen

Def.: Sei C ein linearer Code. Eine Matrix G , deren Zeilen eine Basis von C bilden heißt *Generatormatrix*.

Bsp.: Sei $G = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 1 \\ 0 & 1 & 0 & 1 \\ 0 & 0 & 1 & 1 \end{pmatrix}$. Da die Zeilen von G linear unabhängig sind *, bilden sie eine Basis eines Vektorraumes. Folglich ist G eine Generatormatrix.

Es gilt $\begin{pmatrix} b_1 & b_2 & b_3 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 1 \\ 0 & 1 & 0 & 1 \\ 0 & 0 & 1 & 1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} b_1 & b_2 & b_3 & \sum_{i=1}^3 b_i \end{pmatrix}$ (alle Linearkombinationen der Matrix G).

Der durch G induzierte Code ist daher $C = \left\{ \begin{pmatrix} b_1 & b_2 & b_3 & \sum_{i=1}^3 b_i \end{pmatrix} \mid b_1, b_2, b_3 \in \{0, 1\} \right\}$.

Dies ist der Parity-Check-Code der Länge 4.

Wenn C ein linearer Code mit Parity-Check-Matrix A (Achtung $C \neq A$) und Generatormatrix G ist, dann können wir G zum Codieren und A zum Decodieren verwenden.

Bsp.: Wir betrachten den Parity-Check-Code der Länge 4.
Wir wollen die Nachricht $(1 \ 0 \ 1)$ codieren:

Das entsprechende Codewort ist $\begin{pmatrix} 1 & 0 & 1 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 1 \\ 0 & 1 & 0 & 1 \\ 0 & 0 & 1 & 1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 1 & 0 \end{pmatrix}$.

Zum Dekodieren berechnen wir $\begin{pmatrix} 1 & 1 & 1 & 1 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \\ 1 \\ 0 \end{pmatrix} = 0$.

In diesem Fall wurde die Nachricht fehlerfrei übertragen.

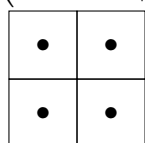
Vorteil dieses Ansatzes: Mit Hilfe einer Generatormatrix lassen sich beliebige weitere Codes definieren. Dies wird insbesondere zur Konstruktion von fehlerkorrigierenden Codes genutzt.

Eine auf diese Weise systematisch konstruierbare Klasse von Codes sind die Hamming-Codes. Die Generatormatrix eines Hamming-Codes besteht aus allen Vektoren in $\{0, 1\}^n$ außer dem Nullvektor. Auf diese Weise lassen sich fehlerkorrigierende Codes erzeugen. Die Codierung und Decodierung (einschließlich der Fehlerkorrektur) lässt sich für Hamming-Codes sehr effizient durch Matrix-Vektor-Operationen realisieren. Es gibt dazu eine umfangreiche Theorie. Die Hamming-Codes sind eine weit verbreitete und genutzte Klasse von fehlerkorrigierenden Codes. Hamming-Codes sind perfekte Codes.

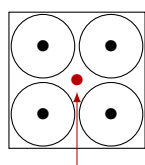
Anhand der Parity-Check Generatormatrix lässt sich die Struktur einer Generatormatrix erkennen: In den ersten Spalten steht die Einheitsmatrix, um im Codewort wieder den Input wieder zu bekommen. Alle weiteren Spalten sind zum Verifizieren da.

*Nachweis lineare Unabhängigkeit (allgemein):
 $\sum a_i v_i = 0$. Vektoren sind dann unabhängig, wenn Gleichung nur lösbar, wenn alle $a_i = 0$.

$$\begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & | & 1 \\ 0 & 1 & 0 & | & 1 \\ 0 & 0 & 1 & | & 1 \end{pmatrix} \cdot \text{Dem entsprechend auch dieser (Hemming-)Code} \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & | & 0 & 1 & 1 & 1 \\ 0 & 1 & 0 & | & 1 & 0 & 1 & 1 \\ 0 & 0 & 1 & | & 1 & 1 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$



perfekter Code



nicht perfekter Code

nicht erfasst

7 Ausblick: Klassische Kryptoverfahren

7.1 Caesar-Chiffre

Verschiebechiffre:

Verschiebetabelle, z.B.

A	B	C	D	E	F	...	U	V	W	X	Y	Z
X	Y	Z	A	B	C	...	R	S	T	U	V	W

Chiffrierung: Aus DRESDEN wird AOBPABK

Die Chiffrierung und Dechiffrierung lässt sich in der Gruppe $\mathbb{Z}_{26}(+)$ wie folgt darstellen. Dazu werden die Buchstaben von 0 bis 25 nummeriert. Der Schlüssel k ist ein Element aus \mathbb{Z}_{26} .

Chiffrierung: $E_k(x) = (x + k) \bmod 26$ *

Dechiffrierung: $D_k(x) = (x - k) \bmod 26$

Wesentliche Schwäche des Verfahrens: Es gibt nur 26 Schlüssel. Sicherheit des Verfahrens beruht darauf, dass der Angreifer das Verfahren nicht kennt (Prinzip „Security by Obscurity“).

7.2 Vigenère-Verfahren

Idee: Mehrere Verschiebechiffren mit unterschiedlichen Schlüsseln kombinieren. Der Schlüssel für das Vigenère-Verfahren ist ein Schlüsselwort (z.B. DRESDEN), wobei jeder Buchstabe des Schlüsselwortes der Verschiebeschlüssel des Caesar-Verfahrens ist.

Verschiebetabelle dazu:

A	A	B	C	D	E	F	...	U	V	W	X	Y	Z
B	B	C	D	E	F	G	...	W	X	Y	Z	A	
C	C	D	E	F	G	H	...	V	W	X	Y	Z	A B
D	...												
...													

*E wie encrypt, D wie decrypt

Bsp.:

Klartext	A	T	T	A	C	K	A	T	D	A	W	N
Schlüssel	L	E	M	O	N	L	E	M	O	N	L	E
Geheimtext	L	X	F	O	P	V	E	F	R	N	H	R

Mathematische Beschreibung durch Operation in $\mathbb{Z}_{26}(+)$:

Sei K_1, \dots, K_n der mehrfach aneinander gelegte Schlüssel, wobei n die Länge der Nachricht ist.

Chiffrierung: $E_k(M_i) = (M_i + K_i) \bmod 26$

Dechiffrierung: $D_k(C_i) = (C_i - K_i) \bmod 26$

wobei M_1, \dots, M_n die Nachricht und C_1, \dots, C_n der Geheimtext sind.

Bestimmung der Schlüssellänge: Dazu gibt es verschiedene Verfahren:

- Folgende Beobachtung: Die gleichen Buchstaben werden mit dem gleichen Verschiebeschlüssel auf den gleichen Geheimbuchstaben abgebildet. In einem genügend langen Text gibt es gleiche Folgen von Klartextbuchstaben, die mit den gleichen Verschiebeschlüsseln auf die gleichen Folgen von Geheimbuchstaben abgebildet werden.

Bsp.:

Klartext	CRYPTO	ISSHORTFOR	CRYPTO	GRAPHY
Schlüssel	ABCDAB	CDABCDABCD	ABCDAB	CDABCD
Geheimtext	CSASTP	KVSIQUTGQU	CSASTP	IUAQJB

Idee: Im Geheimtext nach längeren Vorkommen gleicher Folgen suchen, Abstände bestimmen, kgV davon bilden.

Damit lässt sich die Chiffre wie folgt brechen: Schreiben Geheimtext in eine Tabelle der Breite Schlüsselwortlänge

A	B	C	D
C	S	A	S
T	P	K	V
S	I	Q	U

Jede Spalte der Tabelle ist dann eine Verschiebechiffre. In deutschen Texten ist das E der häufigste Buchstabe. Durch eine Analyse der Häufigkeiten der Buchstaben in jeder Spalte lässt sich der Schlüssel bestimmen.

8 Wiederholung

8.1 Beweistechniken

8.1.1 Induktion

Anwendbar für Aussagen wie $\forall_n A(n)$

- Induktions-Anfang: $A(1)$ muss wahr sein!
- Induktions-Voraussetzung: Es gelte $A(n)$.
- Induktions-Schritt: $A(n) \rightarrow A(n+1)$

Also muss gelten $A(1) \vee (A(n) \rightarrow A(n+1)) = \top$

8.1.2 Beweis durch Widerspruch

$$A \Leftrightarrow \neg A \rightarrow \perp$$

Anfang: Angenommen A gilt nicht. Dann Widerspruch suchen.

Negation von A ? \rightarrow aus \exists wird \forall und anders herum.

Die Beweisführung muss nachvollziehbar sein, sie müssen also auf bekannten Aussagen (aus Vorlesung oder Übung) fundieren.

„Es ist nicht wie in Gemeinschaftskunde, wo gilt, dass man bei 3 Seiten Text auf jeden Fall Punkte bekommt. Man bekommt nur Punkte für richtige Folgerungen, egal wie lang der Beweis ist.“ (Hollas, 2016)

8.2 Kombinatorik

$|A^n| = |A|^n$ (Bspw.: Möglichkeiten ein Zahlenschloss zu öffnen. Herangehensweise: Anzahl Kombinationen = Kreuzprodukt einer Menge)

Bspw.: $|\{0, \dots, 9\}^4| = 10^4$

Visualisierung: als Baum. Jeder Knoten hat 10 Knoten/Blätter. Die Gesamtmenge ist dann die Summe aller Blätter

Anderes Beispiel: Zahlenschloss mit 1*alphabetisch und 1*Zahlen:

$$|\{a, \dots, z\} \times \{0, \dots, 9\}| = |\{a, \dots, z\}| \cdot |\{0, \dots, 9\}| = 26 \cdot 10$$

Anders: Auswahl aus einer Menge:

$$\text{Lotto: } \binom{49}{6}$$

Vollständiger Graph: $V = \{1, \dots, n\}$

$$\text{Mögliche Anzahl von Knoten: } \binom{|v|}{2}$$

Möglichkeiten Anziehsachen: $n + m + 1$ (n : Wintermäntel, m : Sommermäntel, 1: gar nichts) (was lässt sich frei/nicht frei kombinieren) vgl. Übungsaufgabe für Kombination von Modulen

$$\sum_{k=0}^n \binom{n}{k} = 2^n \text{ (Anzahl aller Teilmengen einer } n\text{-elementigen Mengen)}$$

Möglichkeiten Jacken an Kleiderhaken zu hängen (nicht alle Jacken müssen aufgehängt werden): n Kleiderjacken, k Jacken $\Rightarrow (k+1)^n$. Veranschaulichungen: Belegung der Garderobe als Menge: $\{(h_1, \dots, h_n) | h_i \in J \cup \{\text{leer}\}\}$. Die Mächtigkeit davon ist $(J \cup \{\text{leer}\})^n = (|J| + 1)^n = (k+1)^n$.

Möglichkeiten 3 Studenten auf 6 Plätze zu verteilen (jeder Student ist einzigartig und muss einen Sitzplatz haben). Möglichkeiten für den ersten Studenten sich einen Sitz auszusuchen: 6. Möglichkeiten für den 2.: 5, für den 3.: 4. Also $6 \cdot 5 \cdot 4$

Literatur

- [1] Boris Hollas. *Grundkurs Theoretische Informatik mit Aufgaben und Prüfungsfragen*. Spektrum Akademischer Verlag, 2007.