Algorithmen und Datenstrukturen

Jonas Milkovits

Last Edited: 17. Juli 2020

Inhaltsverzeichnis

1						1			
	1.1 Probleme in der Informatik					1			
	1.2 Definitionen für Algorithme	n				1			
2	2 Sortieren	fortieren							
4	2.1 Einführung ins Sortieren .								
	2.2 Analyse von Algorithmen -								
	2.3 Analyse von Algorithmen -2.4 Analyse von Algorithmen -								
	2.5 Insertion Sort								
	2.6 Bubble Sort								
	2.7 Selection Sort								
	2.8 Divide-And-Conquer-Ansatz								
	2.9 Merge Sort								
	2.10 Quicksort								
	2.11 Laufzeitanalyse von rekursi	ven Algorithmen .				14			
3	3 Grundlegende Datenstruktur	rundlegende Datenstrukturen 17							
	3.1 Stacks					17			
	3.2 Verkettete Listen					18			
	3.3 Queues								
	3.4 Binäre Bäume								
	3.5 Binäre Suchbäume								
4	I III. Caro Data Data Data Co					28			
	4.1 Rot-Schwarz-Bäume								
	4.2 AVL-Bäume								
	4.3 Splay-Bäume								
	4.4 Binäre Max-Heaps								
	4.5 B-Bäume					34			
5	5 Randomized Data Structures	5				36			
	5.1 Skip Lists					36			
	5.2 Hashtables								
6	1 3					40			
	6.1 Graphen								
	6.2 Breadth-First Search (BFS)								
	6.3 Depth-First Search(DFS)								
	6.4 Minimale Spannbäume								
	6.5 Kürzeste Wege in (gerichtet	en) Graphen				44			
	6.6 Maximaler Fluss in Graphe	n				46			

7 Ac	lvanced Designs
7.1	Dynamische Programmierung
7.2	Greedy-Algorithmus
7.3	Backtracking
7.4	Metaheuristiken

1 Einleitung

1.1 Probleme in der Informatik

- Problem im Sinne der Informatik
 - Enthält eine Beschreibung der Eingabe
 - Enthält eine Beschreibung der Ausgabe
 - Gibt keinen Übergang von Eingabe und Ausgabe an
 - z.B.: Finde den kürzesten Weg zwischen zwei Orten
- Probleminstanzen
 - Probleminstanz ist eine konkrete Eingabenbelegung, für die entsprechende Ausgabe gewünscht ist
 - z.B.: Was ist der kürzeste Weg vom Audimax in die Mensa?

1.2 Definitionen für Algorithmen

- Begriff des Algorithmus
 - Endliche Folge von Rechenschritten, der eine Ausgabe in eine Eingabe verwandelt
- Anforderungen an Algorithmen
 - Spezifizierung der Eingabe und Ausgabe
 - Anzahl und Typen aller Elemente ist definiert
 - Eindeutigkeit
 - Jeder Einzelschritt ist klar definiert und ausführbar
 - Die Reihenfolge der Einzelschritte ist festgelegt
 - Eindlichkeit
 - Notation hat eine endliche Länge
- Eigenschaften von Algorithmen
 - Determinier theit
 - Für gleiche Eingabe stets die gleiche Ausgabe (andere mögliche Zwischenzustände)
 - Determinismus
 - Für gleiche Eingabe stets identische Ausführung und Ausgabe
 - Terminierung
 - Algorithmus läuft für jede Eingabe nur endlich lange
 - Korrektheit
 - Algorithmus berechnet stets die spezifizierte Ausgabe (falls dieser terminiert)
 - Effizienz
 - Sparsamkeit im Ressourcenverbrauch (Zeit, Speicher, Energie,...)

2 Sortieren

2.1 Einführung ins Sortieren

• Das Sortierproblem

- Ausgangspunkt: Folge von Datensätzen $D_1, D_2, ..., D_n$
- Zu sortierende Elemente heißen auch Schlüssel(werte)
- Ziel: Datensätze so anzuordnen, dass die Schlüsselwerte sukzessive ansteigen/absteigen
- Bedingung: Schlüsselwerte müssen vergleichbar sein
- Durchführung:
 - Eingabe: Sequenz von Schlüsselwerten $\langle a_1, a_2, ..., a_n \rangle$
 - Engabe ist eine Instanz des Sortierproblems
 - Ausgabe: Permutation $\langle a'_1, a'_2, ..., a'_n \rangle$ derselben Folge mit Eigenschaft $a'_1 \leq ... \leq a'_n$
- Algorithmus korrekt, wenn dieser das Problem für alle Instanzen löst

• Exkurs: Totale Ordnung

- Sei M eine nicht leere Menge und $\leq \subseteq MxM$ eine binäre Relation auf M
- Das Paar (M, \leq) heißt genau dann totale Relation auf der Menge M, wenn Folgendes erfüllt ist:
 - Reflexivität: $\forall x \in M : x \leq x$
 - Transitivität: $\forall x, y, z \in M : x \leq y \land y \leq z \Rightarrow x \leq z$
 - Antisymmetrie: $\forall x,y \in M: x \leq y \land y \leq x \Rightarrow x = y$
 - Totalität: $\forall x, y \in M : x \leq y \lor y \leq x$
- z.B.: \leq Ordnung auf natürlichen Zahlen bildet eine totale Ordnung $(1 \leq 2 \leq 3...)$
- z.B.: Lexikographische Ordnung \leq_{lex} ist eine totale Ordnung $(A \leq B \leq C...)$

• Vergleichskriterien von Sortieralgorithmen

- Berechnungsaufwand O(n)
- Effizient: Best Case vs Average Case vs Worst Case
- Speicherbedarf:
 - in-place (in situ): Zusätzlicher Speicher von der Eingabegröße unabhängig
 - out-of-place: Speichermehrbedarf von Eingabegröße abhängig
- Stabilität: Stabile Verfahren verändern die Reihenfolge von äquivalenten Elementen nicht
- Anwendung als Auswahlfaktor:
 - Hauptoperationen beim Sortieren: Vergleiche und Vertausche
 - Diese Operationen können sehr teuer oder sehr günstig sein, je nach Aufwand
 - Anpassung des Verfahrens abhängig von dem Aufwand dieser Operationen

2.2 Analyse von Algorithmen - Teil 1

• Schleifeninvariante (SIV)

- Sonderform der Invariante
- Am Anfang/Ende jedes Schleifendurchlaufs und vor/nach jedem Schleifendurchlauf gültig
- Wird zur Feststellung der Korrektheit von Algorithmen verwendet
- Eigenschaften:
 - Initialisierung: Invariante ist vor jeder Iteration wahr
 - Fortsetzung: Wenn SIV vor der Schleife wahr ist, dann auch bis Beginn der nächsten Iteration
 - Terminierung: SIV liefert bei Schleifenabbruch, helfende Eigenschaft für Korrektheit
- Beispiel für Umsetzung: Insertion Sort SIV

• Laufzeitanalyse

- Aufstellung der Kosten und Durchführungsanzahl für jede Zeile des Quelltextes
- Beachte: Bei Schleifen wird auch der Aufruf gezählt, der den Abbruch einleitet
- Beispiel für Umsetzung: Insertion Sort Laufzeit
- Zusätzliche Überprüfung des Best Case, Worst Case und Average Case

• Effizienz von Algorithmen

- Effizienzfaktoren
 - Rechenzeit (Anzahl der Einzelschritte)
 - Kommunikationsaufwand
 - Speicherplatzbedarf
 - Zugriffe auf Speicher
- Laufzeit hängt von versch. Faktoren ab
 - Länge der Eingabe
 - Implementierung der Basisoperationen
 - Takt der CPU

2.3 Analyse von Algorithmen - Teil 2

Komplexität

- Abstrakte Rechenzeit T(n) ist abhängig von den Eingabedaten
- Übliche Betrachtungsweise der Rechenzeit ist asymptotische Betrachtung

• Asymptotik

- Annäherung an einer sich ins Unendliche verlaufende Kurve
- z.B.: $f(x) = \frac{1}{x} + x$ | Asymptote: g(x) = x | $(\frac{1}{x}$ läuft gegen Null)

• Asymptotische Komplexität

- Abschätzung des zeitlichen Aufwands eines Algorithmus in Abhängigkeit einer Eingabe
- Beispiel für Umsetzung: Insertion Sort Laufzeit Θ

• Asymptotische Notation

- Betrachtung der Laufzeit T(n) für sehr große Eingaben $n \in \mathbb{N}$
- Komplexität ist unabhängig von konstanten Faktoren und Summanden
- Nicht berücksichtigt: Rechnergeschwindigkeit / Initialisierungsauswände
- Komplexitätsmessung via Funktionsklasse ausreichend
 - Verhalten des Algorithmus für große Problemgrößen

• Veränderung der Laufzeit bei Verdopplung der Problemgröße

• Gründe für die Nutzung der theoretischen Betrachtung statt der Messung der Laufzeit

- Vergleichbarkeit
 - Laufzeit abhängig von konkreter Implementierung und System
 - Theoretische Betrachung ist frei von Abhängigkeiten und Seiteneffekten
 - Theoretische Betrachtung lässt direkte Vergleichbarkeit zu
- Aufwand
 - Wieviele Testreihen?
 - In welcher Umgebung?
 - Messen führt in der Ausführung zu hohem, praktischen Aufwand
- Komplexitätsfunktion
 - Wachstumsverhalten ausreichend
 - Praktische Evaluation mit Zeiten nur für Auswahl von Systemen mögliche
 - Theoretischer Vergleich (Funktionsklassen) hat ähnlichen Erkenntnisgewinn

2.4 Analyse von Algorithmen - Teil 3

• Θ-Notation

- \bullet Θ -Notation beschränkt eine Funktion asymptotisch von oben und unten
- Funktionen $f, g: \mathbb{N} \to \mathbb{R}_{>0}$ (N: Eingabelänge, \mathbb{R} : Zeit)



- $\Theta(g)$ enthält alle f, die genauso schnell wachsen wie g
- Schreibweise: $f \in \Theta(g)$ (korrekt), manchmal auch $f = \Theta(g)$
- g(n) ist eine asymptotisch scharfe Schranke von f(n)
- $f(n) = \Omega(g(n))$ gilt, wenn f(n) = O(g(n)) und $f(n) = \Omega(g(n))$ erfüllt sind



Abbildung 1: Veranschaulichung

- z.B.: $f(n) = \frac{1}{2}n^2 3n \mid f(n) \in \Theta(n^2)$?
- Aus $\Theta(n^2)$ folgt, dass $g(n) = n^2$
- Vorgehen:
 - Finden eines n_0 und c_1, c_2 , sodass
 - $c_1 * g(n) \le f(n) \le c_2 * g(n)$ erfüllt ist
 - Konkret: $c_1 * n^2 \le \frac{1}{2}n^2 3n \le c_2 * n^2$
 - Division durch n^2 : $c_1 \le \frac{1}{2} \frac{3}{n} \le c_2$
 - Ab n=7 positives Ergebnis: $0,0714 \mid n_0=7$
 - Deswegen setzen wir $c_1 = \frac{1}{14}$
 - Für $n \to \infty$: $0,5 \mid c_2 = 0,5$
 - · Natürlich auch andere Konstanten möglich

• O-Notation

• O-Notation beschränkt eine Funktion asymptotisch von oben



- Für alle n größer gleich n_0
- O(g) enthält alle f, die höchstens so schnell wie g wachsen
- Schreibweise: f = O(g)
- $f(n) = \Theta(g) \to f(n) = O(g) \mid \Theta(g(n)) \subseteq O(g(n))$
- Ist f in der Menge $\Theta(g)$, dann auch in der Menge O(g)



- z.B.: f(n) = n + 2 | f(n) = O(n)?
- Ja f(n) ist Teil von O(n) für z.B. c=2 und $n_0=2$

Abbildung 2: Veranschaulichung

• O-Notation Rechenregeln

- Konstanten:
 - $f(n) = a \text{ mit } a \in \mathbb{R} \text{ konstante Funktion} \to f(n) = O(1)$
 - z.B. $3 \in O(1)$
- Skalare Multiplikation:
 - f = O(g) und $a \in \mathbb{R} \to a * f = O(g)$
- Addition:

•
$$f_1 = O(g_1)$$
 und $f_2 = O(g_2) \to f_1 + f_2 = O(\max\{g_1, g_2\})$

- Multiplikation:
 - $f_1 = O(g_1)$ und $f_1 = O(g_2) \to f_1 * f_2 = O(g_1 * g_2)$

• Ω -Notation

 \bullet Ω -Notation beschränkt eine Funktion asymptotisch von unten



Für alle n größer gleich n_0

• Ω -Notation enthält alle f, die mindestens so schnell wie g wachsen

• Schreibweise: $f = \Omega(g)$



Abbildung 3: Veranschaulichung

• Komplexitätsklassen

 \bullet n ist hier die Länge der Eingabe

Klasse	Bezeichnung	Beispiel
$\Theta(1)$	Konstant	Einzeloperation
$\Theta(\log n)$	Logarithmisch	Binäre Suche
$\Theta(n)$	Linear	Sequentielle Suche
$\Theta(n \log n)$	Quasilinear	Sortieren eines Arrays
$\Theta(n^2)$	Quadratisch	Matrixaddition
$\Theta(n^3)$	Kubisch	Matrixmultiplikation
$\Theta(n^k)$	Polynomiell	
$\Theta(2^n)$	Exponentiell	Travelling-Salesman*
$\Theta(n!)$	Faktoriell	Permutationen

• Ausführungsdauer, falls eine Operation n genau $1\mu s$ dauert

Eingabe- ${f g}$ röße ${m n}$	$\log_{10} n$	n	n^2	n^3	2 ⁿ	
10	1µs	10µs	100µs	1ms	~1ms	
100	2µs	s 100µs 10		1s	~4x10 ¹⁶ y	
1000	3µs	1ms	1s	16min 40s	?	
10000	4µs	10ms	1min 40s	~11,5d	?	
10000	5µs	100ms	2h 46min 40s	~31,7y	?	

• Asymptotische Notationen in Gleichungen

•
$$2n^2 + 3n + 1 = 2n^2 + \Theta(n)$$

• $\Theta(n)$ fungiert hier als Platzhalter für eine beliebige Funktion f(n) aus $\Theta(n)$

• z.B.:
$$f(n) = 3n + 1$$

• o-Notation

- $\bullet\,$ o-Notationstellt eine echte obere Schranke dar
- Ausschlaggebend ist, dass es für alle $c \in \mathbb{R}_{>0}$ gelten muss
- Außerdem < statt \leq
- z.B.: $2n = o(n^2)$ und $2n^2 \neq o(n^2)$

$$o(g) = \{ f: \forall c \in \mathbb{R}_{>0}, \exists n_0 \in \mathbb{N}, \forall n \ge n_0, 0 \le f(n) < cg(n) \}$$

Gilt für **alle** Konstanten c > 0. In 0-Notation gilt es für eine Konstante c > 0

• ω -Notation

- ω -Notation stellt eine echte untere Schranke dar
- Ausschlaggebend ist, dass es für alle $c \in \mathbb{R} > 0$ gelten muss
- Außerdem > statt \ge
- z.B.: $\frac{n^2}{2} = \omega(n)$ und $\frac{n^2}{2} \neq \omega(n^2)$

$$\omega(g) = \{ f : \forall c \in \mathbb{R}_{>0}, \exists n_0 \in \mathbb{N}, \forall n \ge n_0, 0 \le cg(n) < f(n) \}$$

2.5 Insertion Sort

- Idee
 - Halte die linke Teilfolge sortiert
 - Füge nächsten Schlüsselwert hinzu, indem es an die korrekte Position eingefügt wird
 - Wiederhole den Vorgang bis Teilfolge aus der gesamten Liste besteht

• Code

```
FOR j = 1 TO A.length - 1
  key = A[j]
  // Füge A[j] in die sortierte Sequenz A[0...j-1] ein
  i = j - 1
  WHILE i >= 0 and A[i] > key
        A[i + 1] = A[i]
        i = i - 1
  A[i + 1] = key
```

• Schleifeninvariante von Insertion Sort

• Zu Beginn jeder Iteration der for-Schleife besteht die Teilfolge A[0...j-1] aus den Elementen der ursprünglichen Teilfolge A[0...j-1] enthaltenen Elementen, allerdings in sortierter Reihenfolge.

• Korrektheit von Insertion Sort

- Initialisierung:
 - Beginn mit j=1, also Teilfeld A[0...j-1] besteht nur aus einem Element A[0].
 Dies ist auch das ursprüngliche Element und Teilfeld ist sortiert.
- Fortsetzung:
 - Zu zeigen ist, dass die Invariante bei jeder Iteration erhalten bleibt. Ausführungsblock der for-Schleife sorgt dafür, dass A[j-1], A[j-2],... je um Stelle nach rechts geschoben werden bis A[j] korrekt eingefügt wurde. Teilfeld A[0...j] besteht aus ursprünglichen Elementen und ist sortiert. Inkrementieren von j erhält die Invariante.
- Terminierung:
 - Abbruchbedingung der for-Schleife, wenn j > A.length 1. Jede Iteration erhöht j. Dann bei Abbruch ist j = n und einsetzen in Invariante liefert das Teilfeld A[0...n-1] welches aus den ursprünglichen Elementen besteht und sortiert ist. Teilfeld ist gesamtes Feld.
- Algorithmus Insertion Sort arbeitet damit korrekt.

• Laufzeitanalyse von Insertion Sort

INSERTION-SORT (A)	Zeile	Kosten	Anzahl
1 FOR $j = 1$ TO A .length -1	1	c_1	n
2 key = A[j]	2	c_2	n-1
3 // Füge $A[j]$ in die	3	0	n-1
//sortierte Sequenz $A[0j-1]$ 4 $i=j-1$	4	C_A	n-1
5 WHILE $i \ge 0$ and $A[i] > key$ 6 $A[i+1] = A[i]$ 7 $i = i-1$	5	c_5	$\sum_{j=1}^{n-1} t_j$
	6	c ₆	$\sum_{j=1}^{n-1} (t_j - 1)$
$T(n) = c_1 n + c_2 (n-1) + c_4 (n-1) + c_5 \sum_{j=1}^{n-1} t_j + c_6 \sum_{j=1}^{n-1} (t_j - 1) + c_7 \sum_{j=1}^{n-1} (t_j - 1)$	7	c ₇	$\sum_{j=1}^{n-1} (t_j - 1)$

- Festlegung der Laufzeit für jede Zeile
- Jede Zeile besitzt gewissen Kosten c_i
- Jede Zeile wird x mal durchgeführt
- Laufzeit = Anzahl * Kosten jeder Zeile
- Schleifen: Abbruchüberprüfung zählt auch
- t_i : Anzahl der Abfragen der While-Schleife

- Warum n in Zeile 1?
 - Die Überprüfung der Fortführungsbedingung beinhaltet auch die letze Überprüfung
 - Quasi die Überprüfung, durch die die Schleife abbricht
- Warum $\sum_{j=1}^{n-1}$ in Zeile 5?
 - Aufsummierung aller einzelnen t_i über die Anzahl der Schleifendurchläufe
 - Diese ist allerdings n-1 und nicht n, da die Abbruchüberprüfung dort auch enthalten ist
- Warum $t_i 1$ in Zeile 6?
 - ullet Selbes Argument wie oben, bei t_j ist die Abbruchüberprüfung enthalten
 - Deswegen wird die while-Schleife nur t_i 1-mal ausgeführt
- Best Case
 - zu sortierendes Feld ist bereits sortiert
 - t_i wird dadurch zu 1, da die While-Schleife immer nur einmal prüft (Abbruch)
 - Die zwei Zeilen innerhalb der While-Schleife werden nie ausgeführt
 - Durch Umformen ergibt sich, dass die Laufzeit eine lineare Funktion in n ist

• Worst Case

- zu sortierendes Feld ist umgekehrt sortiert
- t_i wird dadurch zu j+1, da die While-Schleife immer die gesamte Länge prüft
- Durch Umformen ergibt sich, dass die Laufzeit eine quadratische Funktion in n ist (n^2)
- Average Case
 - im Mittel gut gemischt
 - t_i wird dadurch zu j/2
 - Die Laufzeit bleibt aber eine quadratische Funktion in n (n^2)

\bullet Asymptotische Laufzeitbetrachtung Θ

- T(n) lässt sich als quadratische Funktion $an^2 + bn + c$ betrachten
- ullet Terme niedriger Ordnung sind für große n irrelevant
- Deswegen Vereinfachung zu n^2 und damit $\Theta(n^2)$

2.6 Bubble Sort

- Idee
 - Vergleiche Paare von benachbarten Schlüsselwerten
 - Tausche das Paar, falls rechter Schlüsselwert kleiner als linker
- Code

• Analyse von Bubble Sort

- Anzahl der Vergleiche:
 - Es werden stets alle Elemente der Teilfolge miteinander verglichen
 - \bullet Unabhängig von der Vorsortierung sind Worst und Best Case identisch
- Anzahl der Vertauschungen:
 - Best Case: 0 Vertauschungen
 - Worst Case: $\frac{n^2-n}{2}$ Vertauschungen
- Komplexität:
 - Best Case: $\Theta(n)$
 - Average Case: $\Theta(n^2)$
 - Worst Case: $\Theta(n^2)$

2.7 Selection Sort

- Idee
 - Sortieren durch direktes Auswählen
 - MinSort: "wähle kleines Element in Array und tausche es nach vorne"
 - MaxSort: "wähle größtes Element in Array und tausche es nach vorne"
- Code MinSort

```
FOR i = 0 TO A.length - 2
k = i
FOR j = i + 1 TO A.length - 1
IF A[j] < A[k]
k = j
SWAP(A[i], A[k])</pre>
```

2.8 Divide-And-Conquer-Ansatz

- Anderer Ansatz im Gegensatz zu z.B. InsertionSort (inkrementelle Herangehensweise)
- Laufzeit ist im schlechtesten Fall immer noch besser als InsertionSort
- Prinzip: Zerlege das Problem und löse es direkt oder zerlege es weiter
- Divide:
 - Teile das Problem in mehrere Teilprobleme auf
 - Teilprobleme sind Instanzen des gleichen Problems

• Conquer:

- Beherrsche die Teilprobleme rekursiv
- Falls Teilprobleme klein genug, löse sie auf direktem Weg

• Combine:

• Vereine die Lösungen der Teilprobleme zu Lösung des ursprünglichen Problems

2.9 Merge Sort

- Idee
 - Divide: Teile die Folge aus n Elementen in zwei Teilfolgen von je $\frac{n}{2}$ Elemente auf
 - Conquer: Sortiere die zwei Teilfolgen rekursiv mithilfe von MergeSort
 - Combine: Vereinige die zwei sortierten Teilfolgen, um die sortierte Lösung zu erzeugen
- Code

```
\label{eq:merge-sort} \begin{array}{ll} \text{MERGE-SORT (A,p,r)} \\ \text{If p < r} \\ q = \lfloor (p+r)/2 \rfloor \; // \; \textit{Teilen in 2 Teilfolgen} \\ \text{MERGE-SORT(A,p,q)} \; // \; \textit{Sortieren der beiden Teilfolgen} \\ \text{MERGE-SORT(A,q+1,r)} \\ \text{MERGE(A,p,q,r)} \; // \; \textit{Vereinigung der beiden sortierten Teilfolgen} \end{array}
```

```
MERGE(A,p,q,r) // Geteiltes Array an Stelle q
n_1 = q - p + 1
n_2 = r - q
Let L[0...n_1] and R[0...n_2] be new arrays
FOR i = 0 TO n_1 - 1 // Auffüllen der neu erstellten Arrays
    L[i] = A[p + i]
FOR j = 0 TO n_2 - 1
    R[j] = A[q + j + 1]
L[n_1] = \infty // Einfügen des Sentinel-Wertes
R[n_2] = \infty
i = 0
j = 0
FOR k = p TO r // Eintragweiser Vergleich der Elemente
    IF L[i] \leq R[j]
        A[k] = L[i] // Sortiertes Zurückschreiben in Original-Array
        i = i + 1
    ELSE
        A[k] = R[j]
        j = j + 1
```

• Korrektheit von MergeSort

• Schleifeninvariante

Zu Beginn jeder Iteration der for-Schleife (Letztes for in Methode MERGE) enthält das Teilfeld A[p...k-1] die k-p kleinsten Elemente aus $L[0...n_1]$ und $R[0...n_2]$ in sortierter Reihenfolge. Weiter sind L[i] und R[i] die kleinsten Elemente ihrer Arrays, die noch nicht zurück kopiert wurden.

Initialisierung

Vor der ersten Iteration gilt k=p. Daher ist A[p...k-1] leer und enthält 0 kleinste Elemente von L und R. Wegen i=j=0 sind L[i] und R[i] die kleinsten Elemente ihrer Arrays, die noch nicht zurück kopiert wurden.

• Fortsetzung

Müssen zeigen, dass Schleifeninvariante erhalten bleibt. Dafür nehmen wir an, dass $L[i] \leq R[j]$. Dann ist L[i] kleinstes Element, welches noch nicht zurück kopiert wurde. Da Array A[p...k-1] die k-p kleinsten Elemente enthält, wird der Array A[p...k] die k-p+1 kleinsten Elemente enthalten, nachdem der Wert nach der Durchführung von A[k]=L[i] kopiert wurde. Die Erhöhung der Variablen k und i stellt die Schleifeninvariante für die nächste Iteration wieder her. Wenn L[i]>R[j] dann analoges Argument in der ELSE-Anweisung.

Terminierung

Beim Abbruch gilt k=r+1. Durch die Schleifeninvariante enthält A[p...r] die kleinste Elemente von $L[0...n_1]$ und $R[0...n_2]$ in sortierter Reihenfolge. Alle Elemente außer der Sentinels wurden komplett zurück kopiert. MergeSort ist außerdem ein stabiler Algorithmus.

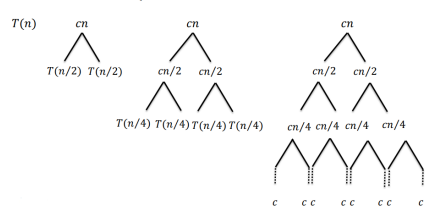
• Analyse von MergeSort

- \bullet Ziel: Bestimme Rekursionsgleichung für Laufzeit T(n) von n Zahlen im schlechtesten Fall
- Divide: Berechnung der Mitte des Feldes: Konstante Zeit $\Theta(1)$
- Conquer: Rekursives Lösen von zwei Teilproblemen der Größe $\frac{n}{2}$: Laufzeit von 2 $T(\frac{n}{2})$
- Combine: MERGE auf einem Teilfeld der Länge n: Lineare Zeit $\Theta(n)$

$$T(n) = \begin{cases} \Theta(1) & \text{falls } n = 1 \\ 2 \ T(\frac{n}{2}) + \Theta(n) & \text{falls } n > 1 \end{cases}$$

• Lösen der Rekursionsgleichung mithilfe eines Rekursionsbaums

$$T(n) = \begin{cases} c & \text{falls } n = 1\\ 2T(n/2) + cn & \text{falls } n > 1 \end{cases}$$



- Verwenden der Konstante c statt $\Theta(1)$
- cn stellt den Aufwand an der ersten Ebene dar
- Der addierte Aufwand jeder Stufe (aller Knoten) ist auch cn
- Die Azahl der Ebenen lässt sich mithilfe von lg(n) + 1 bestimmen (2-er Logarithmus)
- Damit ergibt sich für die Laufzeit: $cn \cdot lg(n) + cn$
- Für $\lim_{n\to\infty}$ wird diese zu $n \cdot lg(n)$
- Laufzeit beträgt damit $\Theta(n \cdot lg(n))$
- Laufzeit von MergaSort ist in jedem Fall gleich

2.10 Quicksort

• Idee

• Pivotelement:

Wahl eines Pivotelement x aus dem Array

• Divide:

Zerlege den Array A[p...r] in zwei Teilarrays A[p...q-1] und A[q+1...r], sodass jedes Element von A[p...q-1] kleiner oder gleich A[q] ist, welches wiederum kleiner oder gleich jedem Element von A[q+1...r] ist. Berechnen Sie den Index q als Teil vom Partition Algorithmus.

• Conquer:

Sortieren beider Teilarrays A[p...q-1] und A[q+1...r] durch rekursiven Aufruf von Quicksort.

• Combine:

Da die Teilarrays bereits sortiert sind, ist keine weitere Arbeit nötig um diese zu vereinigen. A[p...r] ist nun sortiert.

• Code

```
SWAP(A[i+1], A[r]) // Tausch des Pivotelements
RETURN i + 1 // Neuer Index des Pivotelements
```

• Korrektheit von Quicksort

• Schleifeninvariante:

Zu Beginn jeder Iteration der for-Schleife gilt für den Arrayindex k folgendes:

- 1. Ist $p \le k \le i$, so gilt A[k] $\le x$
- 2. Ist $i+1 \le k \le j-1$, so gilt A[k] > x
- 3. Ist k = r, so gilt A[k] = x
- Initialisierung:

Vor der ersten Iteration gilt i = p - 1 und j = p. Da es keine Werte zwischen p und j gibt und es auch keine Werte zwischen i + 1 und j - 1 gibt, sind die ersten beiden Eigenschaften trivial erfüllt. Die Zuweisung in x = A[r] sorgt für die Erfüllung der dritten Eigenschaft.

• Fortsetzung:

Zwei mögliche Fälle durch IF $A[j] \leq x$. Wenn A[j] > x, dann inkrementiert die Schleife nur den Index j. Dann gilt Bedingung 2 für A[j-1] und alle anderen Einträge bleiben unverändert. Wenn $A[j] \leq x$, dann wird Index i inkrementiert und die Einträge A[i] und A[j] getauscht und schließlich der Index j erhöht. Wegen des Vertauschens gilt $A[i] \leq x$ und Bedingung 1 ist erfüllt. Analog gilt A[j-1] > x, da das Element welches mit A[j-1] vertauscht wurde wegen der Invariante gerade größer als x ist.

• Terminierung:

Bei der Terminierung gilt, dass j = r. Daher gilt, dass jeder Eintrag des Arrays zu einer der drei durch die Invariante beschriebenen Mengen gehört.

• Performanz von Quicksort

- Abhängig von der Balanciertheit der Teilarrays
 - Definition Balanciert: ungefähr gleiche Anzahl an Elementen
 - Teilarrays balanciert: Laufzeit asymptotisch so schnell wie MergeSort
 - Teilarrays unbalanciert: Laufzeit kann so langsam wie InsertionSort laufen
- Zerlegung im schlechtesten Fall
 - Partition zerlegt Problem in ein Teilproblem mit n-1 Elementen und eins mit 0 Elementen
 - Unbalancierte Zerlegung zieht sich durch gesamte Rekursion
 - Zerlegung kostet $\Theta(n)$
 - Aufruf auf Feld der Größe 0: $T() = \Theta(1)$
 - Laufzeit (rekursiv):
 - $T(n) = T(n-1) + T(0) + \Theta(n) = T(n-1) + \Theta(n)$
 - Insgesamt folgt: $T(n) = \Theta(n^2)$
- Zerlegung im besten Fall
 - Problem wird so balanciert wie möglich zerlegt
 - Zwei Teilprobleme mit maximaler Größe von $\frac{n}{2}$
 - Zerlegung kostet $\Theta(n)$
 - Laufzeit (rekursiv):
 - $T(n) \leq 2T(\frac{n}{2}) + \Theta(n)$
 - Laufzeit beträgt: $O(n \lg(n))$
 - Solange die Aufteilung konstant bleibt, bleibt die Laufzeit $O(n \lg(n))$

2.11 Laufzeitanalyse von rekursiven Algorithmen

• Analyse von Divide-And-Conquer Algorithmen

- T(n) ist Laufzeit eines Problems der Größe n
- Für kleines Problem benötigt die direkte Lösung eine konstante Zeit $\Theta(1)$
- Für sonstige n gilt:
 - Aufteilen eines Problems führt zu a Teilproblemen
 - Jedes dieser Teilprobleme hat die Größe $\frac{1}{h}$ der Größe des ursprünglichen Problems
 - Lösen eines Teilproblems der Größe $\frac{n}{h}$: $T(\frac{n}{h})$
 - Lösen a solcher Probleme: $a T(\frac{n}{h})$
 - D(n): Zeit um das Problem aufzuteilen (Divide)
 - \bullet C(n): Zeit um Teillösungen zur Gesamtlösung zusammenzufügen (Combine)

$$T(n) = \begin{cases} \Theta(1) & \text{falls } n \le c \\ a \ T(\frac{n}{b}) + D(n) + C(n) & \text{sonst} \end{cases}$$

• Substitutionsmethode

- Idee: Erraten einer Schranke und Nutzen von Induktion zum Beweis der Korrektheit
- Ablauf:
 - 1. Rate die Form der Lösung (Scharfes Hinsehen oder kurze Eingaben ausprobieren/einsetzen)
 - 2. Anwendung von vollständiger Induktion zum Finden der Konstanten und Beweis der Lösung

• Beispiel

- Betrachten von MergeSort:
 - $T(1) \leq c$
 - $T(n) \le T(\left\lfloor \frac{n}{2} \right\rfloor) + T(\left\lceil \frac{n}{2} \right\rceil) + cn$
- Ziel:

Obere Abschätzung $T(n) \leq g(n)$ mit g(n) ist eine Funktion, die durch eine geschlossene Formel dargestellt werden kann.

Wir "raten": $T(n) \leq 4cn \ lg(n)$ und nehmen dies für alle n' < n an und zeigen es für n.

- Induktion:
 - lg steht hier für log_2
 - $n = 1: T(1) \le c$

•
$$n = 2$$
: $T(2) \le T(1) + T(1) + 2c$
 $\le 4c \le 8c$
 $T(2) = 4c * 2 lg(2) = 8c$

- Hilfsbehauptungen:
 - (1): $\left|\frac{n}{2}\right| + \left[\frac{n}{2}\right] = n$
 - (2): $\left| \frac{n}{2} \right| \le \frac{n}{2} \le \frac{2}{3}n$
 - (3): $log_c(\frac{a}{b}) = log_c(a) log_c(b)$
 - (4): $log_c(a*b) = log_c(a) + log_c(b)$
- Induktionsschritt:
 - Annahme: n > 2 und sei Behauptung wahr für alle n' < n.

$$\begin{split} \mathrm{T(n)} & \leq T(\left\lfloor \frac{n}{2} \right\rfloor) + T(\left\lceil \frac{n}{2} \right\rceil) + cn \\ & \leq 4c \left\lfloor \frac{n}{2} \right\rfloor \, lg(\left\lfloor \frac{n}{2} \right\rfloor) + 4c \left\lceil \frac{n}{2} \right\rceil \, lg(\left\lceil \frac{n}{2} \right\rceil) + cn \\ \mathrm{(HB)} & \leq 4c \cdot lg(\frac{2}{3}n) \cdot \left(\left\lfloor \frac{n}{2} \right\rfloor + \left\lceil \frac{n}{2} \right\rceil + cn \\ & \leq 4c \cdot lg(\frac{2}{3}n) \cdot n + cn \\ \mathrm{(HB)} & \leq 4cn \cdot \left(lg(\frac{2}{3}) + lg(n)\right) + cn \\ & = 4cn \cdot lg(n) + 4cn \cdot lg(\frac{2}{3}) \\ & = 4cn \cdot lg(n) + cn(1 + 4 \cdot (lg(2) - lg(3))) \\ & \leq 4cn \cdot lg(n) \\ & \Rightarrow \Theta(n \ lg(n)) \end{split}$$

• Rekursionsbaum

- Idee: Stellen das Ineinander-Einsetzen als Baum dar und Analyse der Kosten
- Ablauf
 - 1. Jeder Knoten stellt die Kosten eines Teilproblems dar
 - Die Wurzel stellt die zu analysierenden Kosten T(n) dar
 - Die Blätter stellen die Kosten der Basisfälle dar (z.B. T(0))
 - 2. Berechnen der Kosten innerhalb jeder Ebene des Baums
 - 3. Die Gesamtkosten sind die Summe über die Kosten aller Ebenen
- Rekursionsbaum ist nützlich um Lösung für Subsitutionsmethode zu erraten
- Beispiel: $T(n) = 3T(|\frac{n}{4}|) + \Theta(n^2)$
 - $\Rightarrow T(n) = 3T(\frac{n}{4}) + cn^2 \ (c > 0)$
 - Je Abstieg verringert sich die Größe des Problems um den Faktor 4.
 - Erreichen der Randbedingung ist vonnöten, die Frage ist wann dies geschieht.
 - Größe Teilproblem bei Level i: $\frac{n}{4i}$
 - Erreichen Teilproblem der Größe 1, wenn $\frac{n}{4^i} = 1$, d.h. wenn $i = log_4(n)$ \Rightarrow Baum hat also $log_4n + 1$ Ebenen
 - Kosten pro Ebene:
 - · Jede Ebene hat 3-mal soviele Knoten wie darüber liegende
 - Anzahl der Knoten in Tiefe i ist 3^i
 - Kosten $c(\frac{n}{4^i})^2$, $i = 0...log_4 n 1$
 - Anzahl · Kosten = $3^i \cdot c(\frac{n}{4^i})^2 = (\frac{3}{16})^i \cdot cn^2$
 - Unterste Ebene:
 - $3^{log_4(n)} = nlog_4(3)$ Knoten
 - Jeder Knoten trägt T(1) Kosten bei
 - Kosten unten: $n^{log_4(3)} \cdot T(1) = \Theta(n^{log_4(3)})$
 - Addiere alle Kosten aller Ebenen:

$$\begin{split} \bullet \ T(n) &= cn^2 + \frac{3}{16}cn^2 + (\frac{3}{16})^2cn^2 + \ldots + (\frac{3}{16})^{log_4n - 1}cn^2 + \Theta(n^{log_4(3)}) \\ &= \sum_{i=0}^{log_4n - 1} (\frac{3}{16})^icn^2 + \Theta(n^{log_4^3}) \\ &= \frac{(\frac{3}{16}^{log_4n}) - 1}{\frac{3}{16} - 1} \cdot cn^2 + \Theta(n^{log_43}) \end{split}$$

(Verwendung der geometrischen Reihe)

· Verwendung einer unendlichen fallenden geometrischen Reihe als obere Schranke:

$$\begin{split} T(n) &= \sum_{i=0}^{log_4n-1} (\frac{3}{16})^i \cdot cn^2 + \Theta(n^{log_43}) \\ &< \sum_{i=0}^{\infty} (\frac{3}{16})^i \cdot cn^2 + \Theta(n^{log_43}) \\ &= \frac{1}{1-\frac{3}{16}} \cdot cn^2 + \Theta(n^{log_43}) \\ &= \frac{16}{13} \cdot cn^2 + Theta(n^{log_43}) = O(n^2) \end{split}$$

- Jetzt Subsitutionsmethode:
 - Zu zeigen: $\exists d > 0 : T(n) \leq dn^2$
 - · Induktionsanfang:

$$T(n) = 3 \cdot T(\lfloor \frac{1}{4} \rfloor) + c \cdot 1^{2}$$
$$= 3 \cdot T(0) + c = c$$

• Induktionsschritt:

$$T(n) \le 3 \cdot T(\left\lfloor \frac{n}{4} \right\rfloor) + cn^2$$

$$\le 3 \cdot d(\left\lfloor \frac{n}{4} \right\rfloor)^2 + cn^2$$

$$\le 3d(\frac{n}{4})^2 + cn^2$$

$$= \frac{3}{16}dn^2 + cn^2$$

$$\le dn^2, \text{ falls } d \ge \frac{16}{13}c$$

• Mastertheorem

• Idee:

Seien $a \ge 1$ und b > 1 Konstanten. Sei f(n) eine positive Funktion und T(n) über den nichtnegativen ganzen Zahlen über die Rekursionsgleichung $T(n) = a \ T(\frac{n}{b}) + f(n)$ defininiert, wobei wir $\frac{n}{b}$ so interpretieren, dass damit entweder $\lfloor \frac{n}{b} \rfloor$ oder $\lceil \frac{n}{b} \rceil$ gemeint ist. Dann besitzt T(n) die folgenden asymptotischen Schranken (a und b werden aus f(n) gelesen):

- 1. Gilt $f(n) = O(n^{\log_b(a-\epsilon)})$ für eine Konstante $\epsilon > 0$, dann $T(n) = \Theta(n^{\log_b(a)})$
- 2. Gilt $f(n) = O(n^{\log_b(a)})$, dann gilt $T(n) = \Theta(n^{\log_b(a)} \lg(n))$
- 3. Gilt $f(n) = \Omega(n^{\log_b(a+\epsilon)})$ für eine Konstante $\epsilon > 0$ und a $f(\frac{n}{b}) \le c$ f(n) für eine Konstante c < 1 und hinreichend großen n, dann ist $T(n) = \Theta(f(n))$

• Erklärung:

- In jedem der 3 Fälle wird die Funktion f(n) mit $n^{\log_b(a)}$ verglichen
 - 1. Wenn f(n) polynomial kleiner ist als $n^{\log_b(a)}$, dann $T(n) = \Theta(n^{\log_b(a)})$
 - 2. Wenn f(n) und $n^{\log_b(a)}$ die gleiche Größe haben, gilt $T(n) = \Theta(n^{\log_b(a)} \lg(n))$
 - 3. Wenn f(n) polynomial größer als $n^{\log_b(a)}$ und a $f(\frac{n}{b}) \leq c$ f(n) erfüllt, dann $T(n) = \Theta(f(n))$
- (polynomial größer/kleiner: um Faktor n^{ϵ} asymptotisch größer/kleiner)
- Nicht abgedeckte Fälle:
 - Wenn einer dieser Fälle eintritt, kann das Mastertheorem nicht angewendet werden
 - 1. Wenn f(n) kleiner ist als $n^{\log_b(a)}$, aber nicht polynomial kleiner
 - 2. Wenn f(n) größer ist als $n^{\log_b(a)}$, aber nicht polynomial größer
 - 3. Regularitätsbedingung $a f(\frac{n}{b}) \leq c f(n)$ wird nicht erfüllt
 - 4. a oder b sind nicht konstant (z.B. $a = 2^n$)

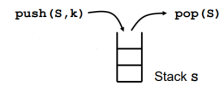
• Beispiel:

- $T(n) = 9T(\frac{n}{3}) + n$
 - a = 9, b = 3, f(n) = n
 - $log_b(a) = log_3(9) = 2$
 - $f(n) = n = O(n^{\log_b(a-\epsilon)})$ = $O(n^{2-\epsilon})$
 - Ist diese Gleichung für ein $\epsilon > 0$ erfüllt? $\Rightarrow \epsilon = 1$
 - 1. Fall $\Rightarrow T(n) = \Theta(n^2)$
- $T(n) = T(\frac{2n}{3}) + 1$
 - $a = 1, b = \frac{3}{2}, f(n) = 1$
 - $log_{\frac{3}{2}}1 = 0$
 - $f(n) = 1 = O(n^{log_b(a)})$ = $O(n^0)$ = O(1)
- 2.Fall $\Rightarrow T(n) = \Theta(1 * lg(n)) = \Theta(lg(n))$
- $T(n) = 3(T\frac{n}{4}) + n \lg(n)$
 - $a = 3, b = 4, f(n) = n \lg(n)$
 - $n^{\log_b(a)} = n^{\log_4(3)} < n^{0.793}$
 - $\epsilon = 0.1$ im Folgenden
 - $f(n) = n \lg(n) \ge n \ge n^{0.793 + 0.1} \ge n^{0.793}$
 - 3.Fall $\Rightarrow f(n) = \Omega(n^{\log_b(a+0.1)})$
 - $af(\frac{n}{b}) = 3f(\frac{n}{4}) = 3(\frac{n}{4}) lg(\frac{n}{4}) \le \frac{3}{4}n lg(n)$
 - Damit ist auch die Randbedingung erfüllt und $T(n) = \Theta(n \lg(n))$

3 Grundlegende Datenstrukturen

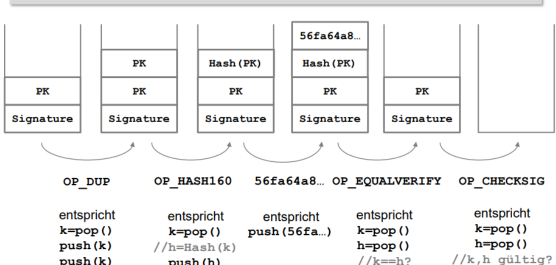
3.1 Stacks

- Abstrakter Datentyp Stack
 - new S()
 - Erzeugt neuen (leeren) Stack
 - s.isEmpty()
 - Gibt an, ob Stack s leer ist
 - s.pop()
 - Gibt oberstes Element vom Stack s zurück und löscht es vom Stack
 - Gibt Fehlermeldung aus, falls der Stack leer ist
 - s.push(k)
 - Schreibt k als neues oberstes Element auf Stack s
 - Abstrakter Aufbau:
 - LIFO-Prinzip Last in, First out



• Beispiel Bitcoin





//k==h?

• Stacks als Array

push(k)

	0	1	2	3	4	5	6	7	8
s	12	47	17	98	72				

- s.top zeigt immer auf oberstes Element
- pop() führt dazu, dass s.Top sich eins nach links bewegt

push(h)

- push(k) führt dazu, dass s. Top sich eins nach rechts bewegt
- Stacks als Array Methoden, falls maximale Größe bekannt

```
isEmpty(S)
new(S)
1 S.A[]=ALLOCATE (MAX);
                                          IF S.top<0 THEN
2 S.top=-1;
                                             return true
                                       3
                                          ELSE
                                             return false;
pop(S)
                                       push(S,k)
1 IF isEmpty(S) THEN
                                       1 IF S.top==MAX-1 THEN
2
     error 'underflow'
                                       2
                                            error 'overflow'
3
                                       3
                                         ELSE
4
     S.top=S.top-1;
                                       4
                                             S.top=S.top+1;
     return S.A[S.top+1];
                                             S.A[S.top]=k;
```

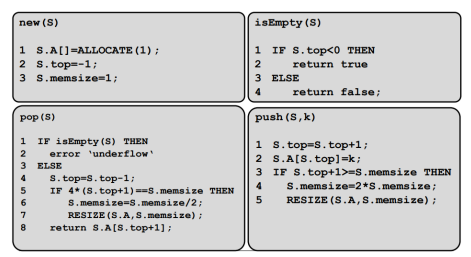
• Stacks mit variabler Größe - Einfach

- Falls push(k) bei vollem Array ⇒ Vergößerung des Arrays
- Erzeugen eines neuen Arrays mit Länge + 1 und Umkopieren aller Elemente
- Durchschnittlich $\Omega(n)$ Kopierschritte pro push-Befehl

• Stacks mit variabler Größe - Verbesserung

- Idee:
 - Wenn Grenze erreicht, Verdopplung des Speichers und Kopieren der Elemente
 - Falls weniger als ein Viertel belegt, schrumpfe das Array wieder
- Methoden:

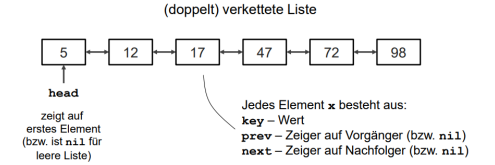
 ${\tt RESIZE(A,m)}$ reserviert neuen Speicher der Größe ${\tt m}$ und kopiert ${\tt A}$ um



• Im Durchschnitt für jeder der mindestens n Befehle $\Theta(1)$ Umkopierschritte

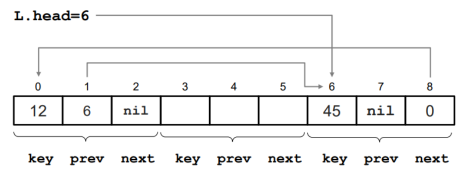
3.2 Verkettete Listen

• Aufbau



• Verkettete Listen durch Arrays

Entspricht doppelter Verkettung zwischen 45 und 12



• Elementare Operationen auf Listen

- Suche nach Element
 - Laufzeit beträgt im Worst Case Θ(n)
 ⇒ Keine Überprüfung, ob Wert bereits in Liste, sonst Θ(n)
 - Code:

- Einfügen eines Elements am Kopf der Liste
 - Laufzeit beträgt $\Theta(1)$, da Einfügen am Kopf
 - Code:

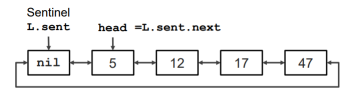
```
insert(L,x)
x.next = 1.head;
x.prev = nil;
IF L.head != nil THEN
    L.head.prev = x;
L.head = x;
```

- Löschen eines Elements aus Liste
 - Laufzeit beträgt $\Theta(1)$, da hier Pointer auf Objekt gegeben Löschen eines Wertes k mithilfe von Suche beträgt $\Omega(n)$
 - Code:

```
delete (L,x)
IF x.prev != nil THEN
    x.prev.next = x.next
ELSE
    L.head = x.next;
IF x.next != nil THEN
    x.next.prev = x.prev;
```

• Vereinfachung per Wächter/Sentinels

• Ziel ist die Eliminierung der Spezialfälle für Listenanfang/-ende



Sentinel ist "von außen" nicht sichtbar

Leere Liste besteht nur aus Sentinel

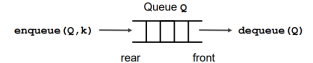
• Löschen mit Sentinels:

```
deleteSent(L,x)
x.prev.next = x.next;
x.next.prev = x.prev;
```

3.3 Queues

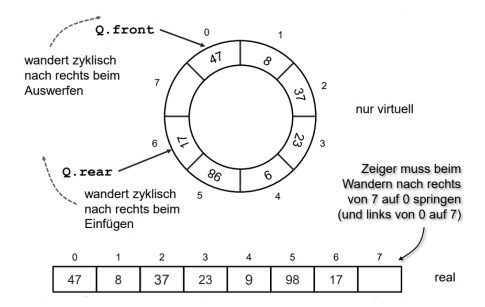
• Abstrakter Datentyp Queue

- new Q()
 - Erzeuge neue (leere) Queue
- q.isEmpty()
 - Gibt an, ob Queue q leer ist
- q.dequeue()
 - Gibt vorderstes Element aus q zurück und löscht es auf Queue
 - Fehlermeldung, falls Queue leer ist
- q.enqueue(k)
 - Schreibt k als neues hinterstes Element auf q
 - Fehlermeldung, falls Queue voll ist
- Abstrakter Aufbau:
 - FIFO-Prinzip / First in, First out



• Queues als (virtuelles) zyklisches Array

Bekannt: Maximale Elemente gleichzeitig in Queue

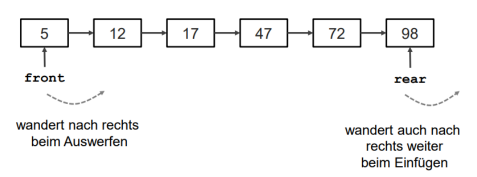


- Problem, falls Q.rear und Q.front auf selbes Element zeigen
 - Speichere Information, ob Schlange leer oder voll, in boolean empty
 - Alternativ: Reserviere ein Element des Arrays als Abstandshalter
- Methoden für zyklisches Array

Q leer, wenn front==rear Q voll, wenn front==rear und empty==true und empty==false new(Q) isEmpty(Q) 1 Q.A[]=ALLOCATE (MAX); 1 return Q.empty; 2 Q.front=0; 3 Q.rear=0; 4 Q.empty=true; dequeue (Q) enqueue (Q,k) 1 IF isEmpty(Q) THEN IF Q.rear==Q.front AND !Q.empty error 'underflow' THEN error 'overflow' 3 Q.front=Q.front+1 mod MAX; Q.A[Q.rear]=k; 5 5 Q.rear=Q.rear+1 mod MAX; IF Q.front==Q.rear THEN Q.empty=true; Q.empty=false; return Q.A[Q.front-1 mod MAX];

• Queues durch einfach verkettete Listen

(einfach) verkettete Liste



Methoden:

```
isEmpty(Q)
new(Q)
                                    1 IF Q.front==nil THEN
1 Q.front=nil;
                                    2
                                          return true
2 Q.rear=nil;
                                    3
                                      ELSE
                                          return false;
dequeue (Q)
                                    enqueue (Q,x)
1 IF isEmpty(Q) THEN
                                    1 IF isEmpty(Q) THEN
     error 'underflow'
                                           Q.front=x;
3 ELSE
                                    3 ELSE
4
     x=Q.front;
                                    4
                                           Q.rear.next=x;
5
     Q.front=Q.front.next;
                                    5 x.next=nil;
6
                                    6 Q.rear=x;
     return x;
```

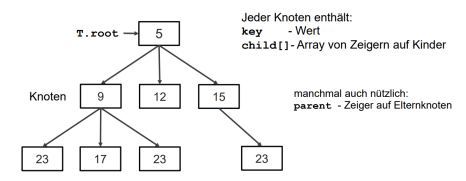
• Laufzeit

• Enqueue: $\Theta(1)$

• Dequeue: $\Theta(1)$

3.4 Binäre Bäume

• Bäume durch verkettete Listen

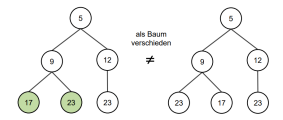


Baum-Bedingung: Baum ist leer oder...
es gibt einen Knoten r ("Wurzel"), so dass jeder Knoten v von der Wurzel aus
per eindeutiger Sequenz von child-Zeigern erreichbar ist:
v = r.child[i1].child[i2].....child[im]

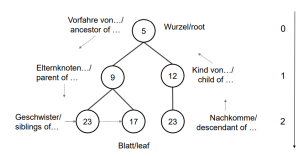
Bäume sind "azyklisch" (Keine rückführende Spur")

• Darstellung als (ungerichteter) Graph





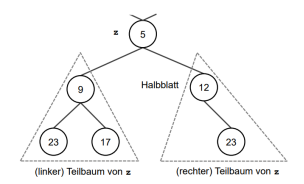
• Allgemeine Begrifflichkeiten



Höhe des Baumes/ tree height = maximale Tiefe eines Knoten

- Blatt: Knoten ohne Nachfolger
- Nachkomme von x: Erreichbar durch Pfad ausgehend von x

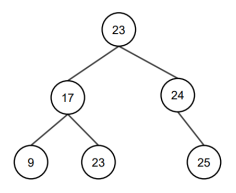
• Begrifflichkeiten Binärbaum



- Jeder Knoten hat maximal zwei Kinder left=child[0] und right=child[1]
- Ausgangsgrad jedes Knoten ist ≤ 2
- Höhe leerer Baum per Konvention -1
- Hohe (nicht-leerer) Baum: $\max \{ \mbox{H\"{o}he aller Teilb\"{a}ume der Wurzel} \} \, + \, 1$
- Halbblatt: Knoten mit nur einem Kind

• Traversieren von Bäumen

- Darstellung eines Baumes mithilfe einer Liste der Werte aller Knoten
- Laufzeit bei n Knoten: T(n) = O(n)
- Nutzung der Preorder für das Kopieren von Bäumen
 - 1. Preorder betrachtet Knoten und legt Kopie an
 - 2. Preorder geht dann in Teilbäume und kopiert diese
- Nutzung der Postorder für das Löschen von Bäumen
 - 1. Postorder geht zuerst in Teilbäume und löscht diese
 - 2. Betrachten des Knoten erst danach und dann Löschung dieses



inorder (T.root) ergibt

9 17 23 23 24 25

preorder (T.root) ergibt

23 17 9 23 24 25

postorder (T.root) ergibt

25

17

Code:

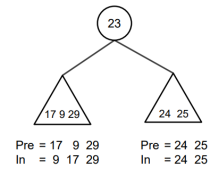
postorder(x)
IF x != nil THEN
 postorder(x.left);
 postorder(x.right);
 print x.key;

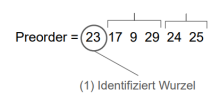
23

24

• Eindeutige Bestimmbarkeit von Bäumen

Nur In-,Pre-,Postorder reichen nicht zur eindeutigen Bestimmbarkeit von Bäumen
 ⇒ Preorder/Postorder + Inorder + eindeutige Werte sind notwendig





9

(2) Identifiziert Werte im linken und rechten Teilbaum

• Abstrakter Datentyp Baum

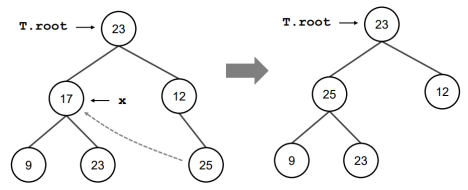
- Abstrakter Aufbau:
 - new T()
 - Erzeugt neuen Baum namens t
 - t.search(k)
 - Gibt Element x in Baum t mit x.key == k zurück
 - t.insert(k)
 - Fügt Element x in Baum t hinzu
 - t.delete(x)
 - Löscht x aus Baum t
- Suche nach Elementen
 - Laufzeit = $\Theta(n)$ (Jeder Knoten maximal einmal, jeder Knoten im schlechtesten Fall)
 - Starte mit search(T.root,k)
 - Code:

```
search(x,k)
IF x == nil THEN return nil;
IF x.key == k THEN return x;
y = search(x.left,k);
IF y != nil THEN return y;
return search(x.right,k);
```

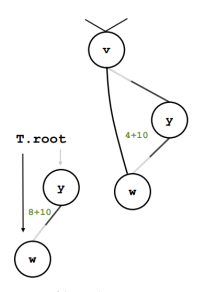
- Einfügen von Elementen
 - Laufzeit = $\Theta(1)$
 - Hier wird als Wurzel eingefügt (Achtung: Erzeugt linkslastigen Baum)
 - Code:

```
insert(T,x) // x.parent == x.left == x.right == nil;
IF T.root != nil THEN
    T.root.parent = x;
    x.left = T.root;
T.root = x;
```

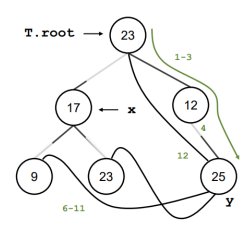
- Löschen von Elementen
 - Laufzeit = $\Theta(h)$ (Höhe des Baumes, h=nmöglich)
 - Hier: Ersetze \boldsymbol{x} durch Halbblatt ganz rechts



• Connect-Algorithmus:



• Delete-Algorithmus:



```
• Laufzeit = \Theta(1)
 connect(T,y,w) // Connects w to y.parent
 v = y.parent;
 IF y != T.root THEN
     IF y == v.right THEN
         v.right = w;
     ELSE
         v.left = w;
 ELSE
     T.root = w;
 IF w != nil THEN
     w.parent = v;
      delete(T,x) // assumes x in T
      y = T.root;
      WHILE y.right != nil DO
          y = y.right;
      connect(T,y,y.left);
      if x != y THEN
          y.left = x.left;
          IF x.left != nil THEN
              x.left.parent = y;
          y.right = x.right;
          IF x.right != nil THEN
              x.right.parent = y;
          connect(T,x,y);
```

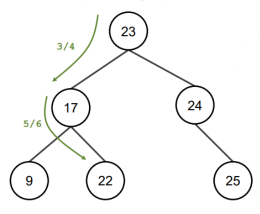
3.5 Binäre Suchbäume

• Definition

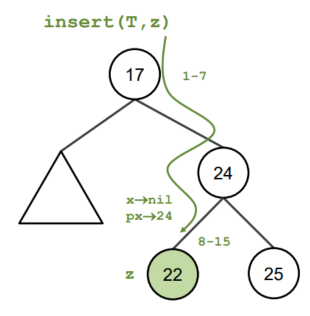
- Totale Ordnung auf den Werten
- Für alle Knoten z gilt: Wenn x Knoten im linken Teilbaum von z, dann x.key \leq z.key Wenn y Knoten im rechten Teilbaum von z, dann y.key \geq z.key
- Preorder/Postorder + eindeutige Werte ⇒ Eindeutige Identifizierung

• Suchen im Binären Suchbaum

search(T.root,22)



• Einfügen im Binary Search Tree



- Laufzeit = O(h) (Höhe)
- Code:

```
search(x,k) // 1. Aufruf x = root
IF x == nil OR x.key == k THEN
    return x;
IF x.key > k THEN
    return search(x.left,k);
ELSE
    return search(x.right,k);
```

• Iterativer Code:

```
iterative-search(x,k)
WHILE x != nil AND x.key != k DO
    IF x.key > k THEN
        x = x.left;
    ELSE
        x = x.right;
return x;
```

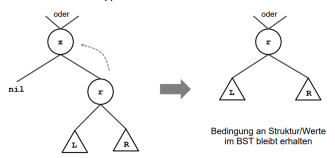
- Laufzeit = O(h)
- Aufwendiger, da Ordnung erhalten werden muss
- Code:

```
insert (T,z) // z.left == z.right == nil;
x = T.root;
px = nil;
WHILE x != nil DO
   px = x;
    IF x.key > z.key THEN
        x = x.left;
    ELSE
        x = x.right;
z.parent = px;
IF px == nil THEN
    T.root = z;
ELSE
    IF px.key > z.key THEN
       px.left = z;
    ELSE
        px.right = z;
```

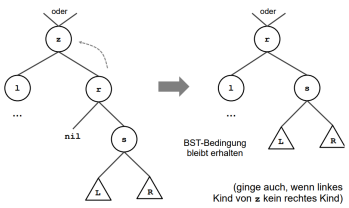
• Löschen im BST

• Verschiedene Fälle:

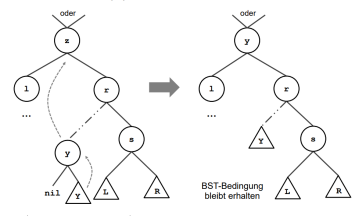
Löschen im BST (I) zu löschender Knoten z hat maximal ein Kind



Löschen im BST (II) rechtes Kind von Knoten z hat kein linkes Kind



Löschen im BST (III) "kleinster" Nachfahre vom rechten Kind von z



• Code (Transplantation)

```
IF z.left == nil THEN
                                                transplant(T,z,z.left)
// Hängt Teilbaum v an Parent von u
                                           ELSE
transplant(T,u,v)
                                                IF z.right == nil THEN
IF u.parent == nil THEN
                                                    transplant(T,z,z,left)
    T.root = v;
                                               ELSE
ELSE
                                                    y = z.right;
    IF u == u.parent.left THEN
                                                    WHILE y.left != nil DO y = y.left;
        u.parent.left = v;
                                                    IF y.parent != z THEN
   ELSE
                                                        transplant(T,y,y.right)
        u.parent.right = v;
                                                        y.right = z.right;
IF v != nil THEN
                                                        y.right.parent = y;
    v.parent = u.parent;
                                                    transplant(T,z,y)
                                                    y.left = z.left;
                                                    y.left.parent = y;
```

delete(T,z)

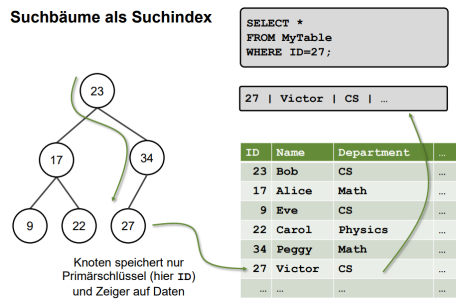
- Laufzeit = O(h)
- \bullet Laufzeit ist damit besser, wenn viele Suchoperationen und hklein relativ zu n

• Höhe eines BST

- Best Case:
 - Vollständiger Baum (Alle Blätter gleiche Tiefe)
 - $h = O(log_2 n)$
 - Laufzeit = $O(log_2n)$
- Worst Case:
 - Degenerierter Baum (lineare Liste)
 - h = n 1
 - Laufzeit = $\Theta(n)$
- Durchschnittliche Höhe:
 - Erwartete Höhe: $\Theta(log_2n)$

• Suchbäume als Suchindex

- Knoten speichert nur Primärschlüssel und Zeiger auf Daten
- Zusätzliche Indizes möglich, kosten aber Speicherplatzbedarf



4 Advanced Data Structures

4.1 Rot-Schwarz-Bäume

• Definition

- Binärer Suchbaum mit Zusatzeigenschaften
- Zusatzeigenschaften:
 - Jeder Knoten hat die Farbe rot oder schwarz
 - Die Wurzel ist schwarz
 - Wenn ein Knoten rot ist, sind seine Kinder schwarz ("Nicht-Rot-Rot-Regel")
 - Für jeden Knoten hat jeder Pfad zu einem Blatt die selbe Anzahl an gleichen schwarzen Knoten
- Halbblätter im RBT sind schwarz
- Schwarzhöhe eines Knoten: Eindeutige Anzahl von schwarzen Knoten auf dem Weg zu einem Blatt im Teilbaum des Knoten
- Für leeren Baum gibt Schwarzhöhe = 0 (SH(nil) = 0)
- Höhe eines Rot-Schwarz-Baums
 - $h \leq 2 \cdot log_2(n+1)$ (n Knoten)
 - In jedem Unterteilbaum gleiche Anzahl schwarzer Knoten

- Maximal zusätzlich gleiche Anzahl roter Knoten auf diesem Pfad
- Einigermaßen ausbalanciert \Rightarrow Höhe $O(\log n)$
- Alle folgenden Algorithmen arbeiten mithilfe eines Sentinels (zeigt auf sich selbst)

• Einfügen

- Laufzeit: $\Theta(h)$ (h jedoch log n)
- 1. Finde Elternknoten wie im BST (BST-Einfüge Algorithmus)
- 2. Färbe den neuen Knoten rot
- 3. Wiederherstellen der Rot-Schwarz-Bedingung

```
fixColorsAfterInsertion(T,z)
```

```
// solange der Elternknoten rot ist
WHILE z.parent.color == red DO
    IF z.parent == z.parent.parent.left THEN  // Linkes Kind (if-Fall)
        y = z.parent.parent.right;
                                              // Fall 1
        IF y != nil AND y.color == red THEN
           z.parent.color = block;
           y.color = black;
            z.parent.parent.color = red;
            z = z.parent.parent;
                                               // rekursiv nach oben weiterführen
                                               // Fall 2
        ELSE
            IF z == z.parent.right THEN
                                               // Zwischenfall (2.1)
                z = z.parent;
               rotateLeft(T,z);
            z.parent.color = black;
            z.parent.parent.color = red;
            rotateRight(T, z.parent.parent);
                                                // Rechtes Kind (else-Fall)
    ELSE
        // Tauschen von rechts und links
    T.root.color = black;
                                                // Setzen der Wurzel auf Schwarz
```

• Hilfsmethode rotateLeft

rotateLeft(T,x)

• Löschen

- Laufzeit: $O(h) = O(\log n)$
- analog zum binären Suchbaum, aber neue Node erbt Farbe der alten Node
- Wenn neueNode schwarz war \Rightarrow Fixup
- Verschiedene Fälle, die auch gegenseitig Voraussetzungen füreinander sind
- Da das Ganze jedoch etwas umfangreicher ist, findet es sich nicht hier in der Zusammenfassung

• Worst-Case-Laufzeiten

• Einfügen: $\Theta(\log n)$

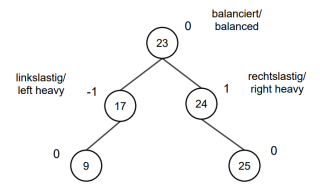
• Löschen: $\Theta(\log n)$

• Suchen: $\Theta(\log n)$

4.2 AVL-Bäume

• Definition:

- $h \le 1.441 \cdot log \ n$ (optimierte Konstanten 1,441 vs 2 (RBT))
- Binärer Suchbaum
- Allerdings Balance in jedem Knoten nur -1, 0, 1
- Balance für x: $B(x) = H\ddot{o}he(rechter Teilbaum) H\ddot{o}he(linker Teilbaum)$

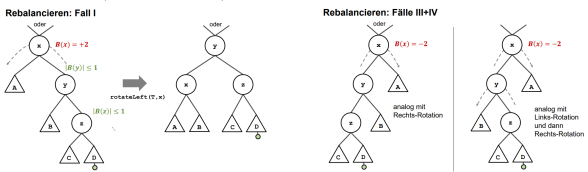


• AVL vs. Rot-Schwarz

- AVL:
 - Einfügen und Löschen verletzen in der Regel öfter die Baum-Bedingung
 - Aufwendiger zum Rebalancieren
- Rot-Schwarz:
 - Suchen dauert evtl. länger
- Konklusion:
 - AVL geeigneter, wenn mehr Such-Operationen und weniger Einfügen und Löschen
- Gemeinsamkeiten:
- AVL \subset Rot-Schwarz
- AVL Baum \Rightarrow Rot-Schwarz-Baum mit Höhe $\left\lceil \frac{h+1}{2} \right\rceil$
- Für jede Höhe $h \geq 3$ gibt es einen RBT, der kein AVL-Baum ist (AVL \neq RBT)

• Einfügen

- Einfügen funktioniert wie beim Binary Search Tree mit Sentinel
- Erfordert danach jedoch Rebalancieren weiter oben im Baum
- Rebalancieren: (verschiedene Fälle)



Rebalancieren: Fall II (zweite Rotation) Rebalancieren: Fall II (zweite Rotation) Oder $x \quad B(x) = +2$ $y \quad B(x) \le 1$ $y \quad B(x) \le 1$ $y \quad B(x) \le 1$ $y \quad A \quad C \quad D \quad B$ $y \quad B(x) \le 1$ $y \quad A \quad C \quad D \quad B$ $y \quad B(x) \le 1$ $y \quad A \quad C \quad D \quad B$

• Löschen

- Analog zum binären Suchbaum
- Rebalancieren bis eventuell in die Wurzel notwendig

• Worst-Case-Laufzeiten

• Einfügen: $\Theta(\log n)$ • Löschen: $\Theta(\log n)$

• Suchen: $\Theta(\log n)$

• theoretisch bessere Konstanten als RBT

• in Praxis aber nur unwesentlich schneller

4.3 Splay-Bäume

• Definition

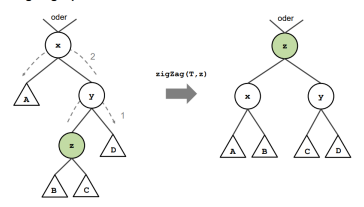
- selbst-organisierende Listen
- Ansatz: Einmal angefragte Werte werdeb wahrs. noch öfter angefragt
- Angefragte Werte nach oben schieben
- Splay-Bäume sind Untermenge von BST

• Splay-Operationen

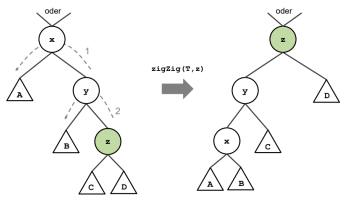
- Suchen oder Einfügen: Spüle gesuchten oder neu eingefügten Knoten an die Wurzel
- Splay: (Folge von Zig-,Zig-Zig-, Zig-Zag-Operationen) splay(T,z)

```
WHILE z != T.root DO
    IF z.parent.parent == nil THEN
        zig(T,z);
ELSE
        IF z == z.parent.parent.left.left OR
        z == z.parent.parent.right.right THEN
        zigZig(T,z);
ELSE
        zigZag(T,z);
```

Zig-Zag-Operation =Rechts-Links- oder Links-Rechts-Rotation

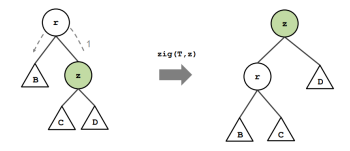


Zig-Zig-Operation =Links-Links- oder Rechts-Rechts-Rotation



Zig-Operation

=einfache Links- oder Rechts-Rotation



• Suchen

- Laufzeit: O(h)
- Suche des Knotens wie im BST
- Hochspülen des gefundenen Knotens (alternativ zuletzt besuchter Knoten, falls nicht gefunden)

• Einfügen

- Laufzeit: O(h)
- Suche der Position wie im BST
- Einfügen und danach hochspülen des eingefügten Knotens

• Löschen

- Laufzeit: O(h)
- 1. Spüle gesuchten Knoten per Splay-Operation nach oben
- 2. Lösche den gesuchten Knoten (Wenn einer der beiden entstehenden Teilbäume leer, dann fertig)
- 3. Spüle den größten Knoten im linken Teilbaum nach oben (kann kein rechtes Kind haben)
- 4. Hänge rechten Teilbaum an größten Knoten aus 3. an

• Laufzeit Splay-Bäume

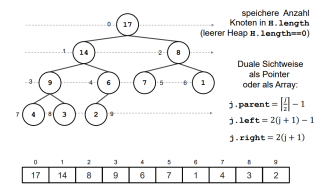
- Amortisierte Laufzeit: Laufzeit pro Operation über mehrere Operationen hinweg
- Worst-Case-Laufzeit pro Operation: $O(\log_n n)$

4.4 Binäre Max-Heaps

• Definition

- Heaps sind keine BSTs
- Eigenschaften binäre Max-Heaps:
 - bis auf das unterste Level vollständig und dort von links gefüllt ist
 - Für alle Knoten gilt: x.parent.key \geq x.key
 - Maximum des Heaps steht damit in der Wurzel
- $h \leq log n$, da Baum fast vollständig

• Heaps durch Arrays



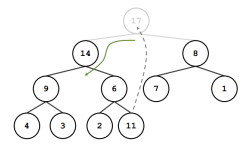
• Einfügen

- Idee: Einfügen und danach Vertauschen nach oben, bis Max-Eigenschaft wieder erfüllt ist
- Laufzeit: O(h) = O(log n)
 insert(H,k) // als unbeschränktes Array
 H.length = H.length + 1;
 H.A[H.length-1] = k;

 i = H.length 1;
 WHILE i > 0 AND H.A[i] > H.A[i.parent]
 SWAP(H.A, i, i.parent);
 i = i.parent;

• Lösche Maximum

- 1. Ersetze Maximum durch letztes "Blatt
- 2. Vertausche Knoten durch Maximum der beiden Kinder (heapify)



```
IF isEmpty(H) THEN return error underflow;
ELSE

max = H.A[0];
H.A[0] = H.A[H.length - 1];
H.length = H.length - 1;
heapify(H, 0);
return max;
```

extract-max(H)

```
heapify(H, i)

maxind = i;
IF i.left < H.length AND H.A[i]<H.A[i.left] THEN
    maxind = i.left;
IF i.right < H.length AND H.A[maxind]<H.A[i.right] THEN
    maxind = i.right;

IF maxind != i THEN
    SWAP(H.A, i, maxind);
    heapify(H, maxind);</pre>
```

• Heap-Konstruktion aus Array

• Blätter sind für sich triviale Max-Heaps

buildHeap(H.A) // Array in H.A

- Bauen von Max-Heaps für Teilbäume mithilfe Rekursion per heapify
- (Array nicht unbedingt in richtiger Reihenfolge)

```
H.length = A.length;
FOR i = ceil((H.length-1)/2) - 1 DOWNTO 0 DO
    heapify(H.A,i);
```

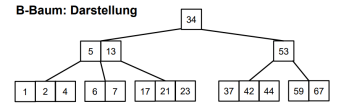
• Heap-Sort

 Idee: Bauen des Heaps aus Array und dann Extraktion des Maximums heapSort(H.A)

4.5 B-Bäume

Definition

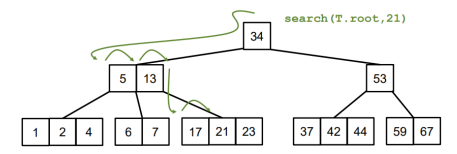
- Jeder B-Baum hat einen angebenen Grad also z.B. t=2
- Eigenschaften:
 - Wurzel zwischen [1, ..., 2t 1] Werte
 - Knoten zwischen [t-1,...2t-1] Werte
 - Werte innerhalb eines Knotens aufsteigend geordnet
 - Blätter haben alle die gleiche Höhe
 - Jeder innere Knoten mit n Werten hat n+1 Kinder, sodass gilt: $k_0 \le key[0] \le k_1 \le key[1] \le \dots \le k_{n-1} \le key[n-1] \le k_n$



```
x.n - Anzahl Werte eines Knoten x
x.key[0],...,x.key[x.n-1] - (geordnete) Werte in Knoten x
x.child[0],...,x.child[x.n] - Zeiger auf Kinder in Knoten x
```

- Höhe B-Baum: $h \leq \log_t \frac{n+1}{2}$ (Grad t und n Werte)
- B-Baum wird für größere t flacher

• Suche



search(x, k)

```
WHILE x != nil DO
    i = 0;
WHILE i < x.n AND x.key[i] < k DO
        i++;
IF i < x.n AND x.key[i] == k THEN
        return(x, i);
ELSE
        x = x.child[i];
return nil;</pre>
```

• Einfügen

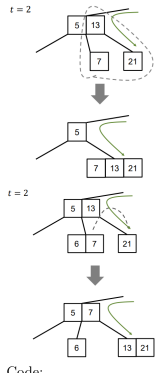
- Einfügen erfolgt immer in einem Blatt
- Falls das Blatt voll ist, muss jedoch gesplittet werden
- ⇒ Beim Durchlaufen des Baumes an jeder notwendigen (voll) Position splitten
- Splitten:
 - Bricht volle Node auf und fügt mittleren Wert zur Elternnode hinzu
 - Aus den anderen Werten entstehen nun jeweils eigene Kinder
 - An der Wurzel splitten erzeugt neue Wurzel und erhöht Baumhöhe um eins
- Ablauf zusammengefasst:
 - 1. Start bei Wurzel, falls kein Platz mehr splitten
 - 2. Durchlaufen des Baumes bis zur richtigen Position und immer, falls voll, splitten
 - 3. Einfügen der Node (fertig)

```
insert(T, z)
```

```
Wenn Wurzel schon 2t-1 Werte, dann splitte Wurzel
Suche rekursiv Einfügeposition:
Wenn zu besuchendes Kind 2t-1 Werte, splitte es erst
Füge z in Blatt ein
```

• Löschen

- Wenn Blatt noch mehr als t-1 Werte, kann der Wert einfach entfernt werden
- Allerdings durchlaufen wir hier den Baum auch wieder von oben und stellen gewisse Voraussetzungen her
- Durchlaufen des Baumes von oben und Anwendung der folgenden Algorithmen



Allgemeines Verschmelzen:

- Kind und alle rechten/linken Geschwisterknoten nur t-1 Werte
- Wenn Elternknoten vorher min. t Werte
 - ⇒ keine Änderung oberhalb notwendig

Allgemeines Rotieren/Verschieben:

- Kind nur t-1 Werte
- Geschwister jedoch mehr als t-1 Werte
- keine Änderung oberhalb notwendig

• Code:

delete(T, k)

```
Wenn Wurzel nur 1 Wert und beide Kinder t-1 Werte,
verschmelze Wurzel und Kinder (reduziert Höhe um 1)
Suche rekursiv Löschposition:
    Wenn zu besuchendes Kind nur t-1 Werte,
    verschmelze es oder rotiere/verschiebe
Entferne Wert k im inneren Knoten/Blatt
```

// Ohne Probleme, aufgrund vorheriger Anpassung

• Laufzeiten

• Einfügen: $\Theta(log_t \ n)$

• Löschen: $\Theta(log_t n)$

• Suchen: $\Theta(log_t \ n)$

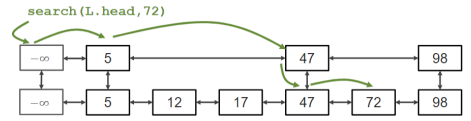
- Nur vorteilhaft wenn Daten blockweise eingelesen werden
- \bullet O-Notation versteckt hier konstanten Faktor t für Suche innerhalb eines Knotens

Randomized Data Structures 5

5.1 Skip Lists

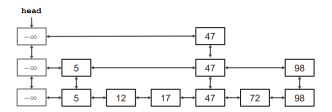
• Idee

- Einfügen von "Express-Liste" mit einigen Elementen
- Beginne mit Suche in der Express-Liste mit weniger Elementen
- \bullet Falls das suchende Element kleiner als nächstes Element in Express-Liste \Rightarrow weiter nach rechts
- Falls nicht \Rightarrow Eine Stufe nach unten wandern und dort weiter suchen



- Verbesserung: Zusätzliche Stufen an Express-Listen
- Anwendung:
 - Gut für parallele Verarbeitung z.B. Multicore-Systeme (Einfügen und Löschen)
 - Dafür logarithmische Laufzeit nur im Durchschnitt
- Auswahl von Elementen:
 - \bullet Abhängig von einer gewählten Wahrscheinlichkeit p
 - \bullet Element kommt mit Wahrscheinlichkeit p in übergeordnete Liste
 - Höhe: $h = O(\log_{\frac{1}{n}} n)$
 - Anzahl Elemente: $n \Rightarrow pn \Rightarrow p^2n \Rightarrow \dots$ (unten nach oben)

• Implementierung



```
L.head - erstes/oberstes Element der Liste
L.height - Höhe der Skiplist
x.key - Wert
x.next - Nachfolger
x.prev - Vorgänger
x.down - Nachfolger Liste unten
x.up - Nachfolger Liste oben
nil - kein Nachfolger / leeres Element
```

• Suche

• Laufzeit ist von Expresslisten abhängig

```
search(L, k)
current = L.head;
WHILE current != nil DO
    IF current.key == k THEN
        return current;
IF current.next != nil AND current.next.key <= k THEN
        current = current.next;
ELSE
        current = current.down;
return nil;</pre>
```

• Einfügen

- Füge auf unterster Ebene ein
- \bullet Evtl. auf höheren Ebenen mit zufälliger Wahl mithilfe von p auf jeder Ebene

• Löschen

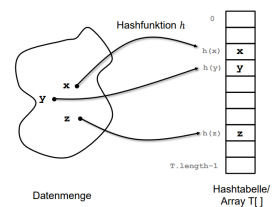
• Entferne Vorkommen des Elements aus allen Ebenen

• Laufzeiten

- Einfügen: $\Theta(\log_{\frac{1}{n}}n)$
- Löschen: $\Theta(\log_{\frac{1}{p}}n)$
- Suchen: $\Theta(\log_{\frac{1}{p}}n)$
- (Im Durchschnitt)
- O-Notation versteckt konstanten Faktor $\frac{1}{p}$
- Speicherbedarf im Durchschnitt: $\frac{n}{1-p}$

5.2 Hashtables

• Idee



- 19 33 24 17 94 47 9 14 35 77 12 34 27 49 13 76 37 21 56
- Hashtabelle/ Array T[]

- Hashfunktion sollte gut verteilen
- h(x) sollte uniform sein
- Unabhängig im Intervall [0, T.length 1] verteilt
- Einfügen mit konstant vielen Array-Operationen

- Kollisionsauflösung z.B. mithilfe von LinkedLists
- Neue Elemente werden vorne angefügt
- Konstante Anzahl an Array-Operationen
- Soviele Schritte wie die Liste lang ist
- Uniforme Hashfunktion
 - $\Rightarrow \frac{n}{T.length}$ Einträge pro Liste

• Hash-Funktionen

- Universelle Hash-Funktion:
 - Wähle zufällige $a,b \in [0,p-1], \; p \; prim, \; a \neq 0$
 - $h_{a,b}(x) = ((a \cdot x + b) \mod p) \mod T.length$
- Krypthographische Hash-Funktionen:
 - MD5, SHA-1, SHA-2, SHA-3
 - h(x) = MD5(x) mod T. length

• Hashtables vs. Bäume

- Hashtables:
 - nur Suche nach bestimmten Wert möglich
 - meist größer als zu erwartende Anzahl Einträge
- Bäume:
 - schnelles Traversieren zu Nachbarn möglich
 - Bereichssuche möglich

• Laufzeiten

- Wählt mal T.length = n ergibt sich konstante Laufzeit
- Einfügen: $\Theta(1)$
- Löschen: $\Theta(1)$
- Suchen: $\Theta(1)$
- (Im Durchschnitt, beim Einfügen sogar im Worst-Case)
- Speicherbedarf i.d.R. höher als n, meist ca. $1,33 \cdot n$

5.3 Bloom-Filter

• Idee

- Speicherschonende Wörterbucher mit kleinem Fehler
- z.B. Vermeidung von schlechten Passwörtern
 - 1. Abspeichern aller schlechten Passwörter in kompakter Form
 - 2. Prüfe, ob eingegebenes Passwort im Bloom-Filter
- z.B. Erkennen von schädlichen Websites (Chrome früher)

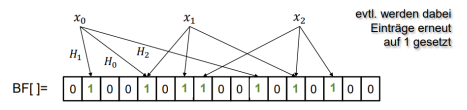
• Erstellen

- n Elemente $x_0, ..., x_{n-1}$
- m Bits-Speicher z.B. als Bit-Array
- k gute Hash-Funktionen $H_0,...,H_{k-1}$ mit Bildbereich 0,1,...,m-1
- Empfohlene Wahl: $k = \frac{m}{n} \cdot ln2$ (Fehlerrate von ca. 2^{-k})
- Code:

```
initBloom(X, BF, H) // H Array of hash functions
```

```
FOR i = 0 TO BF.length - 1 DO
    BF[i] = 0;
FOR i = 0 TO X.length - 1 DO
    FOR j = 0 TO H.length - 1 DO
    BF[H[j](X[i])] = 1;
```

- 1. Initialisiere Array mit 0-Einträgen
- 2. Schreibe für jedes Element in jede Bit-Position $H_0(x_i), ..., H_{k-1}(x_i)$ eine 1



• Suche

in Wörterbuch:

• Gibt an, dass y im Wörterbuch, falls alle k Einträge für y in BF=1 sind

BF[]= 0 1 0 0 1 0 1 1 0 0 1 0 1 0 0

- Eventuell "false positives" (1, obwohl y nicht im Wörterbuch)
 - Passiert, falls die Einträge vorher von anderen Werten getroffen wurden
 - Daher gute Hashfunktionen und Filtergröße nicht zu klein

nicht in Wörterbuch:

6 Graph Algorithms

6.1 Graphen

• (Endlicher) gerichteter Graph

- (endlicher) gerichteter Graph G = (V, E)
- \bullet besteht aus (endlicher) Knotenmenge V
- besteht aus (endlicher) Kantenmenge $E \subseteq VxV$
- $(u, v) \in E$: Kanten von Knoten u zu v
- Kanten haben eine Richtung

• Ungerichtete Graphen

- (endlicher) ungerichteter Graph G = (V, E)
- \bullet besteht aus (endlicher) Knotenmenge V
- besteht aus (endlicher) Kantenmenge $E \subseteq VxV$, sodass $(u,v) \in E \Leftrightarrow (v,u) \in E$
- Kanten haben keine Richtung

• Pfadfinder

- Knoten v ist von Knoten u erreichbar, wenn es einen Pfad gibt
- u ist immer von u per leerem Pfad (k=1) erreichbar
- Länge des Pfades = k 1 = Anzahl Kanten

• Zusammenhänge

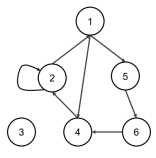
- Ungerichtet: Zusammenhängend wenn jeder Knoten von jedem anderen Knoten aus erreichbar ist
- Gerichtet: Stark zusammenhängend, wenn obiges auch gemäß Kantenrichtung gilt

• Bäume und Subgraphen

Graph G ist ein Baum, wenn V leer ist oder wenn es einen Knoten in V gibt, von dem aus jeder andere Knoten eindeutig erreichbar ist (Wurzel). Graph G' = (V', E') ist Subgraph von G = (V, E), wenn $V' \subseteq V$ und $E' \subseteq E$.

• Darstellung von Graphen

- Als Adjazentmatrix (1, wenn Kante von i zu j / 0, wenn keine Kante)
- Bei ungerichteten Graphen ist Matrix spiegelsymmetrisch zur Hauptdiagonalen
- Speicherbedarf: $\Theta(|V^2|)$



- Auch darstellbar als Array mit verketteten Listen
- Speicherbedarf: $\Theta(|V| + |E|)$

• Gewichtete Graphen

- gewichteter gerichteter Graph G = (V, E)
- besitzt zusätzlich Funktion $w: E \to R$
- Abspeichern des Werts einer Kante w((u,v))

6.2 Breadth-First Search (BFS)

• Idee

- Besuche zuerst alle unmittelbaren Nachbarn, dann deren Nachbarn, usw.
- Anwendung: Webcrawling, Garbage Collection,...

• Algorithmus

```
BFS(G,s) //G=(V,E) s = source node in V
 FOREACH u in V-{s} DO
                          // Weiß = noch nicht besucht
     u.color = WHITE;
     u.dist = +\infty
                             // Setzen der Distanzen auf Unendlich
     u.pred = nil;
                             // Setzen der Vorgänger auf nil
 s.color = GRAY;
                             // Anfang bei Startnode
 s.dist = 0;
 s.pred = nil;
 newQueue(Q);
 enqueue(Q,s);
 WHILE !isEmpty(Q) DO
 u = dequeue(Q);
 FOREACH v in adj(G,u) DO
     IF v.color == WHITE THEN
         v.color == GRAY;
         v.dist = u.dist+1;
         v.pred = u;
         enqueue(Q,v);
 u.color = BLACK;
                              // Knoten abgearbeitet
• Laufzeit: O(|V| + |E|)
```

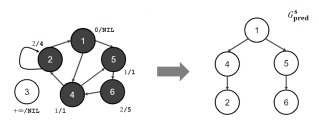
- Nach Algorithmus steht in v die kürzeste Distanz von s nach v
- Kürzeste Pfade ausgeben

```
print-path(G,s,v) // Assumes that BFS(G,s) has already been executed

IF v == s THEN
    print s;

ELSE
    IF v.pred == nil THEN
        print 'no path from s to v'
    ELSE
        print-path(G,s,v.pred);
        print v;
```

• Abgeleiteter BFS-Baum



- Subgraph $G^s_{pred} = (V^s_{pred}, E^s_{pred})$ von G:
 - $V_{pred}^s = \{v \in V | v.pred \neq nil\} \cup \{s\}$
 - $E^s_{pred} = \{(v.pred, v) | v \in V^s_{pred} \{s\}\}$
- G^s_{pred} enthält alle von s aus erreichbaren Knoten in G
- Außerdem handelt es sich hier nur um kürzeste Pfade

6.3 Depth-First Search(DFS)

• Idee

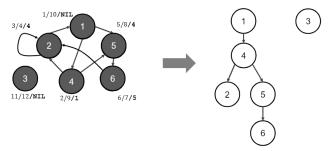
- Besuche zuerst alle noch nicht besuchten Nachfolgeknoten
- "Laufe so weit wie möglich weg vom aktuellen Knoten"

• Algorithmus

```
DFS(G)
FOREACH u in V DO
    u.color = WHITE;
    u.pred = nil;
                         // time hier als globale Variable
time = 0;
FOREACH u in v DO
    IF u.color == WHITE THEN
        DFS-VISIT(G,u) // Start eines rekursiven Aufrufs
DFS-VISIT(G,u)
time = time + 1;
                        // discovery time
u.disc = time;
u.color = GRAY;
FOREACH v in adj(G,u) DO
    IF v.color == WHITE THEN
        v.pred = u;
        DFS-VISIT(G,v);
u.color = BLACK;
time = time + 1;
u.finish = time;
                        // finish time
```

• DFS-Wald = Menge von DFS-Bäumen

- Subgraph $G_{pred} = (V, E_{pred})$ von G
- besteht aus $E_{pred} = (v.pred, v) | v \in V, v.pred \neq nil$
- DFS-Baum gibt nicht unbedingt den kürzesten Weg wieder



• Kantenarten

• Baumkanten: alle Kanten in G_{pred}

• Vorwärtskanten: alle Kanten in G zu Nachkommen in G_{pred} , die nicht Baumkante

• Rückwärtskanten: alle Kanten in G zu Vorfahren in G_{pred} , die nicht Baumkante

• Kreuzkanten: alle anderen Kanten in G (inkl. Schleifen)

• Anwendungen DFS

- Job Scheduling (Job X muss vor Job Y beendet sein)
- Topologisches Sortieren

- nur für dag (directed acyclic graph)
- Kanten immer nur nach rechts
- Sortierung aber nicht eindeutig

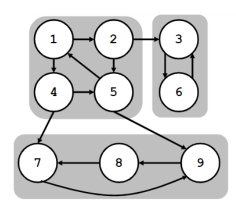


TOPOLOGICAL-SORT (G)

 $\label{eq:local_local_local_local} newLinkedList(L); \\ run \ DFS(G) \ but, \ each \ time \ a \ node \ is \ finished, \ insert \ in \ front \ of \ L \\ return \ L.head$

• Starke Zusammenhangskomponenten

• Knotenmenge $C \subseteq V$, so dass es zwischen zwei Knoten $u, v \in C$ einen Pfad von u nach v gibt und es keine Menge $D \subseteq V$ mit $C \subsetneq D$ gibt, für die obiges auch gilt.



Eigenschaften:

- Verschiedene SCC's sind disjunkt
- Zwei SCC's sind nur in eine Richtung verbunden

• Algorithmus:

- DFS zweimal laufen lassen Einmal auf Graph GEinmal auf Graph $G^T = (V, E^T)$ (transponiert)
- Dadurch bleiben die SCC's gleich, die Kanten drehen sich aber jeweils um
- Code:

SCC(G)

run DFS(G) compute G^T run DGS(G^T) but visit vertices in main loop in descending finish time from 1 output each DFS tree from above as one SCC

6.4 Minimale Spannbäume

• Definition

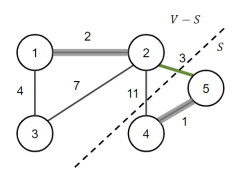
- Verbindung aller Knoten miteinander
- Minimaler Spannbaum \Rightarrow Minimales Gewicht

• Allgemeiner Algorithmus

genericMST(G,w)

 $A = \emptyset$

```
WHILE A does not form a spanning tree for G DO find safe edge \{u,v\} for A A = A \cup \{\{u,v\}\} return A
```



Terminologie:

- Schnitt (S, V-S) partioniert Knoten in zwei Mengen
- $\{u,v\}$ überbrückt Schnitt, wenn $u \in S$ und $v \in V S$
- Schnitt respektiert $A \subseteq E$, wenn keine Kante $\{u,v\}$ aus A den Schnitt überbrückt
- $\{u,v\}$ leichte Kante für (S, V-S), wenn $w(\{u,v\})$ minimal für alle den Schnitt überbrückenden Kanten
- {u,v} sicher für A, wenn $A \cup \{\{u,v\}\}$ Teilmenge eines MST

• Algorithmus von Kruskal

- Lässt parallel mehrere Unterbäume eines MST wachsen
- In Worten: Suchen der "kleinsten" Kante und Zusammenfügen von Mengen, falls noch nicht geschehen
- Laufzeit: $O(|E| \cdot log|E|)$ MST-Kruskal(G,w)

```
A = \emptyset

FOREACH v in V DO

set(v) = {v};  // Menge mit sich selbst

Sort edges according to weight in nondecreasing order

FOREACH {u,v} in E according to order DO

IF set(u) != set(v) THEN  // Mengen noch nicht verbunden

A = A \cup {{u,v}};

UNION(G,u,v);  // Zusammenführen der Mengen aller Knoten aus den Sets return A;
```

• Algorithmus von Prim

- Konstruiert einen MST Knoten für Knoten
- Fügt immer leichte Kante zu zusammenhängender Menge hinzu
- Laufzeit: $O(|E| + |V| \cdot log|V|)$ MST-Prim(G,w,r) // r is given root FOREACH v in V DO

```
FOREACH v in V DO v.key = +\infty; v.pred = nil; r.key = -\infty Q = V; WHILE \ !isEmpty(Q) \ DO u = EXTRACT-MIN(Q); // smallest \ key \ value FOREACH \ v \ in \ adj(u) \ DO IF \ v \in Q \ and \ w(\{u,v\}) < v.key \ THEN v.key = w(\{u,v\}); v.pred = u;
```

6.5 Kürzeste Wege in (gerichteten) Graphen

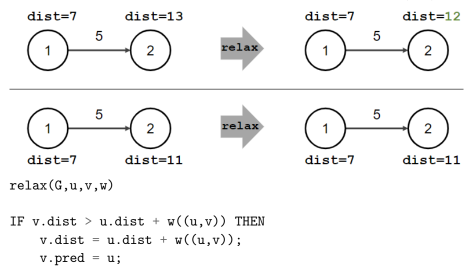
• Definition

• SSSP - Single-Source Shortest Path

- \bullet Von Quelle s ausgehend die kürzesten Pfad zu allen anderen Knoten
- Kürzester Pfad: Minimales Gewicht von einem zum anderen Knoten
- BFS findet nur minimale Kantenwege (nicht Gewichtswege)
- MST minimiert das Gesamtgewicht des Baumes (nicht zu einzelnen Kanten)
- Negative Kantengewichte sind erlaubt, aber keine Zyklen mit negativem Gesamtgewicht

• Gemeinsame Idee für Algorithmen - Relax

• Verringere aktuelle Distanz von Knoten v, wenn durch Kante (u, v) kürzer erreichbar



• Bellman-Ford-Algorithmus

```
• Laufzeit: \Theta(|E| \cdot |V|)

Bellman-Ford-SSSP(G,s,w)

initSSSP(G,s,w);

FOR i = 1 TO V-1 DO

FOREACH (u,v) in E DO

relax(G,u,v,w);

FOREACH (u,v) in E DO // Prüfung ob negativer Zyklus

IF v.dist > u.dist+w((u,v)) THEN

return false;

return true;

initSSSP(G,s,w)

FOREACH v in V DO

v.dist = \infty;

v.pred = nil;

s.dist = 0;
```

• TopoSort für dag

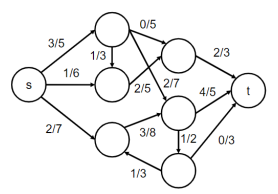
- Erhalten des kürzesten Pfades durch das topologische Sortieren
- Laufzeit: $\Theta(|E| + |V|)$ TopoSort-SSSP(G,s,w) // G muss dag sein initSSSP(G,s,w); execute topological sorting FOREACH u in V in topological order DO FOREACH v in adj(u) DO relax(G,u,v,w);

• Dijkstra-Algorithmus

- Voraussetzung: Keine negativen Kantengewichte
- Laufzeit: $\Theta(|V| \cdot log|V| + |E|)$ Dijkstra-SSSP(G,s,w) initSSSP(G,s,w); Q = V; WHILE !isEmpty(Q) DO u = EXTRACT-MIN(Q); // smallest distance FOREACH v in adj(u) DO relax(G,u,v,w);

6.6 Maximaler Fluss in Graphen

• Idee



- Kanten haben Flusswert und maximale Kapazität
- Jeder Knoten (außer s und t) haben den gleichen eingehenden und ausgehenden Fluss
- Ziel: Finde maximalen Fluss von s nach t
- s: Source/Quelle
- t: Target/Senke

• Flussnetzwerk:

Ein Flussnetzwerk ist ein gewichteter, gerichteter Graph G=(V,E) mit Kapazität c, so dass $c(u,v)\geq 0$ für $(u,v)\in E$ und c(u,v)=0 für $(u,v)\notin E$, mit zwei Knoten $s,t\in V$, so dass jeder Knoten von s aus erreichbar ist und t von jedem Knoten aus erreichbar ist. Damit gilt $|E|\geq |V|-1$.

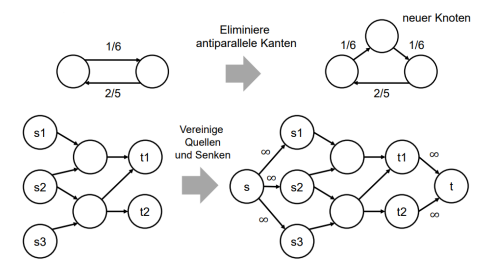
• Fluss:

Ein Fluss $f: VxV \to \mathbb{R}$ für ein Flussnetzwerk G = (V, E) mit Kapazität c und Quelle s und Senke t erfüllt $0 \le f(u, v) \le c(u, v)$ für alle $u, v \in V$, sowie für alle $u \in V - \{s, t\}$: $\sum_{v \in V} f(u, v) = \sum_{v \in V} f(v, u)$ (ausgehend = eingehend)

• Wert eines Flusses

Der Wert |f| eines Flusses $f: VxV \to \mathbb{R}$ für ein Flussnetzwerk G ist: $|f| = \sum_{v \in V} f(s,v) = \sum_{v \in V} f(v,s)$

• Transformationen

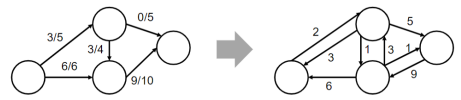


• Restkapazitätsgraph

- Wird für Ford-Fulkerson benötigt
- Restkapazität $c_f(u, v)$:

$$c_f(u,v) = \begin{cases} c(u,v) - f(u,v) & \text{falls } (u,v) \in E \\ f(v,u) & \text{falls } (v,u) \in E \\ 0 & \text{sonst} \end{cases}$$

• $G_f = (V, E_f)$ mit $E_f = \{(u, v) \in VxV | c_f(u, v) > 0\}$



ullet Suche eines Pfades von s nach t und Erhöhung aller Flüsse um niedrigsten möglichen Wert auf Pfad

• Ford-Fulkerson-Algorithmus

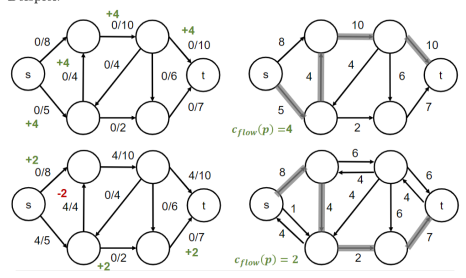
- Idee: Suche Pfad von s nach t, der noch **erweiterbar** ist
- \bullet Suche dieses Pfades im Restkapazitätsgraphen G_f (mögliche Zu- und Abflüsse)
- Code:

Ford-Fulkerson(G,s,t,c)

FOREACH e in E do e.flow = 0; WHILE there is path p from s to t in
$$G_{flow}$$
 DO
$$c_{flow}(p) = \min \ \{c_{flow}(u,v) : (u,v) \text{ in p}\}$$
 FOREACH e in p DO
$$\text{IF e in E THEN}$$

$$\text{e.flow} = \text{e.flow} + c_{flow}(p);$$
 ELSE
$$\text{e.flow} = \text{e.flow} - c_{flow}(p);$$

- Die Pfadsuche erfolgt z.B. per BFS oder DFS
- Laufzeit: $O(|E| \cdot u \cdot |f^*|)$ $(O(|V| \cdot |E|^2)$ Mit Verbesserung nach Edmonds-Karp) (wobei f^* maximaler Fluss und Fluss um bis zu $\frac{1}{u}$ pro Iteration wächst)
- Beispiel:



7 Advanced Designs

7.1 Dynamische Programmierung

• Anwendung

Anwendung, wenn sich Teilprobleme überlappen

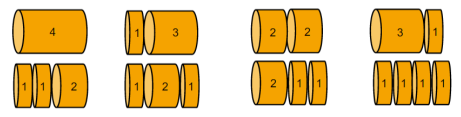
- 1. Wir charakterisieren die Struktur einer optimalen Lösung
- 2. Wir definieren den Wert einer optimalen Lösung rekursiv
- 3. Wir berechnen den Wert einer optimalen Lösung (meist bottom-up Ansatz)
- 4. Wir konstruieren eine zugehörige optimale Lösung aus berechneten Daten

• Stabzerlegungsproblem

Ausgangsproblem: Stangen der Länge n cm sollen so zerschnitten werden, dass der Erlös r_n maximal ist, indem die Stange in kleinere Stäbe geschnitten wird.

Länge i	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Preis p_i	0	1	5	8	9	10	17	17	20	24	30

Beispiel: Gesamtstange hat Länge 4. Welchen Erlös kann man max. erhalten?



Optimaler Erlös: zwei 2cm lange Stücke (5 + 5 = 10)

- Aufteilung der Eisenstange:
 - Stange mit Länge n kann auf 2^{n-1} Weisen zerlegt werden
 - Position i: Distanz vom linken Ende der Stange
 - Aufteilung in k Teilstäbe $(1 \le k \le n)$
 - optimale Zerlegung: $n = i_1 + i_2 + ... + i_k$
 - maximaler Erlös: $r_n = p_{i_1} + p_{i_2} + \ldots + p_{i_k}$
 - z.B.: $r_4 = 10$ (siehe oben)
- Rekursive Top-Down Implementierung:

```
CUT-ROD(p,n) // p Preis-Array, n Stangenlänge

IF n== 0
    return 0;
q = -∞;
FOR i = 1 TO n // nicht Start bei 0, sonst kein Rekursionsschritt
    q = max(q, p[i] + CUT-ROD(p, n - i));
return q;
```

- Stabzerlegung via Dynamischer Programmierung:
 - Ziel:

Mittels dynamischer Programmierung wollen wir CUT-ROD in einen effizienten Algorithmus verwandeln.

• Bemerkung:

Naiver rekursiver Ansatz ist **ineffizient**, da dieser immer wieder diesselben Teilprobleme löst.

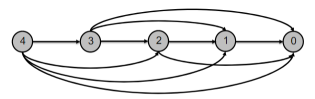
- Ansatz:
 - Jedes Teilproblem nur einmal lösen. Falls die Lösung eines Teilproblems nochmal benötigt wird, schlagen wir diese nach.
- Dynamische Programmierung wird zusätzlichen Speicherplatz benutzen um Laufzeit einzusparen.
- Reduktion der exponentiellen Laufzeit auf polynomielle.
- Rekursive Top-Down mit Memoisation:
 - Idee: Speicherung der Lösungen der Teilprobleme
 - Laufzeit: $\Theta(n^2)$

```
MEMOIZED-CUT-ROD(p, n)
Let r[0...] be new array
FOR i = 0 TO n
    r[i] = -\infty
return MEMOIZED-CUT-ROD-AUX(p, n, r)
MEMOIZED-CUT-ROD-AUX(p, n, r)
                                 // r new Array
IF r[n] \geq 0
                                     // Abfrage ob vorhanden
    return r[n]
IF n == 0
    q = 0
ELSE
    q = -\infty
    FOR i = 1 to n
    q = max(q, p[i] + MEMOIZED-CUT-ROD-AUX(p, n - i, r))
r[n] = q
                                     // Abspeichern
return q
```

- ullet Bottom-Up Ansatz:
 - Laufzeit: $\Theta(n^2)$
 - Sortieren der Teilprobleme nach ihrer Größe und lösen in dieser Reihenfolge
 - Immer alle kleineren Teilprobleme bei bestimmten Wert bereits gelöst BOTTOM-UP-CUT-ROD(p, n)

Let
$$r[0...n]$$
 be a new array $r[0] = 0$
FOR $j = i$ TO n $q = -\infty$
FOR $i = 1$ TO j $q = max(q, p[i] + r[j - i])$
 $r[j] = q$
return $r[n]$

• Teilproblemgraph $(i \to j \text{ bedeutet, dass Berechnung von } r_i \text{ den Wert } r_j \text{ benutzt})$



• Fibonacci-Zahlen

- $F_1 = F_2 = 1$
- $F_n = F_{n-1} + F_{n-2}$

FIB(n)

• Naiver rekursiver Algorithmus:

```
FIB (3)

FIB (3)

FIB (2)

FIB (2)

FIB (2)

FIB (2)

FIB (1)

Laufzeit: T(n) = T(n-1) + T(n-2) + \Theta(1)

\Rightarrow \Theta(2^n)
```

Gleiche Teilprobleme werden wieder mehrmals gelöst

- Rekursiver Algorithmus mit Memoisation
 - Wieder Abspeichern von Teilproblemen um Laufzeit einzusparen
 - Laufzeit: $\Theta(n)$ MEMOIZED-FIB(n)

```
Let m[0...n-1] be a new array
FOR i = 0 TO n - 1
    m[i] = 0
return MEMOIZED-FIB-AUX(n, m)
```

MEMOIZED-FIB-AUX(n, m)

• Bottom-Up Algorithmus

return f;

 Hier wieder Berechnen aller Teilprobleme von unten beginnend BOTTOM-UP-FIB(n)

```
Let m[0...n-1] be a new array FOR i = 1 TO n IF n \le 2 f = 1; ELSE f = BOTTOM-UP-FIB(n-1) + BOTTOM-UP-FIB(n-2); <math>m[i] = f; return m[n-1];
```

7.2 Greedy-Algorithmus

- Idee
 - Trifft stets die Entscheidung, die in diesem Moment am besten erscheint
 - Trifft lokale optimale Entscheidung (evtl. nicht global die Beste)
- Aktivitäten-Auswahl-Problem
 - Definition
 - 11 anstehende Aktivitäten $S = \{a_1, ..., a_{11}\}$
 - Startzeit s_i und Endzeit f_i , wobei $0 \le s_i < f_i < \infty$
 - Aktivität a_i findet im halboffenen Zeitintervall $[s_i, f_i)$ statt
 - Zwei Aktivititäten sind kompatibel, wenn sich deren Zeitintervalle nicht überlappen

i	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
s_i	1	3	0	5	3	5	6	8	8	2	12
f_i	4	5	6	7	9	9	10	11	12	14	16

Aktivitäten: $\{a_3, a_9, a_{11}\}$ Aktivitäten: $\{a_1, a_4, a_8, a_{11}\}$ Aktivitäten: $\{a_2, a_4, a_9, a_{11}\}$

- Ansatz mittels dynamischer Programmierung
 - Menge von Aktivitäten, die starten nachdem a_i endet und enden, bevor a_j startet $S_{ij} = \{a \in S, a = (s, f) : s \ge f_i, f < s_j\}$
 - Definiere maximale Menge A_{ij} von paarweise kompatiblen Aktivitäten in S_{ij} . $c[i,j] = |A_{ij}|$
 - Optimale Lösung für Menge S_{ij} die Aktivitäten a_k enthält: $c[i,j] = \max_{a_k \in S_{ij}} \{c[i,k] + c[k,j] + 1\} \ (0, \text{ falls } S_{ij} = \emptyset)$
- Greedy-Wahl
 - lokal die beste Wahl
 - Auswahl der Aktivität mit geringster Endzeit (möglichst viele freie Ressourcen)
 - Also hier Teilprobleme, die nach a_1 starten
 - $S_k = \{a_i \in S : s_i \geq f_k\}$: Menge an Aktivitäten, die starten, nachdem a_k endet
 - Optimale-Teilstruktur-Eigenschaft Wenn a_1 in optimaler Lösung enthalten ist, dann besteht optimale Lösung zu ursprünglichem Problem aus Aktivität a_1 und allen Aktivitäten zur einer optimalen Lösung des Teilproblems S_1
- Rekursiver Greedy-Algorithmus
 - Voraussetzung: Aktivitäten sind monoton steigend nach der Endzeit sortiert
 - Laufzeit: $\Theta(n)$

```
RECURSIVE-ACTIVITY-SELECTOR(s,f,k,n) 

// s Anfangszeitenarray, f Endzeitenarray, 

// k Index von Teilproblem, n Größe Anfangsproblem 

m = k + 1; 

WHILE m \le n and s[m] < f[k] // Suche nach erster Kompatibilität 

m = m + 1; 

IF m \le n // Ausgabe des Elements und Berechnung weiterer Aktivitäten 

return \{a_m\} \cup RECURSIVE-ACTIVITY-SELECTOR(s,f,m,n) 

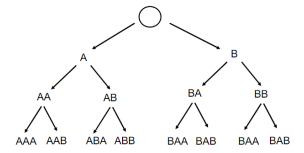
ELSE 

return \emptyset
```

- Iterativer Greedy-Algorithmus
 - Voraussetzung: Aktivitäten sind monoton steigend nach der Endzeit sortiert
 - Laufzeit: $\Theta(n)$ GREEDY-ACTIVITY-SELECTOR(s,f)

7.3 Backtracking

- Suchbaum Baum der Möglichkeiten
 - Darstellung aller für ein Problem bestehenden Möglichkeiten
 - Problem: Dreimal hintereinander der selbe Buchstabe (A,B)



• Backtracking - Idee

- Lösung finden via Trial and error
- Schrittweises Herantasten an die Gesamtlösung
- \bullet Falls Teillösung inkorrekt \to Schritt zurück und andere Möglichkeit
- Voraussetzung:
 - Lösung setzt sich aus Komponenten zusammen (Sudoku, Labyrinth,..)
 - Mehrere Wahlmöglichkeiten für jede Komponente
 - Teillösung kann getestet werden

• Damenproblem

Auf einem Schachbrett der Größe $n \cdot n$ sollen n Damen so positioniert werden, dass sie sich gegenseitig nicht schlagen können. Wie viele Möglichkeiten gibt es, n Damen so aufzustellen, dass keine Damen eine andere schlägt.

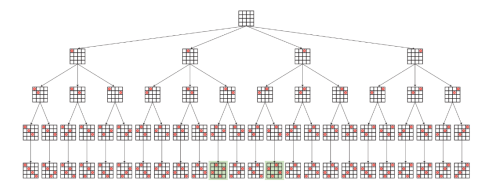


- n = 8:4 Milliarden Positionierungen
- Optimierte Suche: In jeder Zeile/Spalte nur eine Dame
- Reduziert Problem auf 40.000 Positionierungen (ohne Diagonale)

PLACE-QUEENS(Q,r) // Q Array, r Index der ersten leeren Zeile

```
IF r == n
    return Q
ELSE

FOR j = 0 TO n - 1 // Mögliche Positionierungen
    legal = true;
FOR i = 0 TO r - 1 // Evaluation der mgl. Bedrohungen
    IF (Q[i] == j) OR (Q[i==j + r - i]) OR (Q[i] == j - r + i)
        legal = false;
IF legal == true
    Q[r] = j;
    PLACE-QUEENS(Q, r + 1)
```



• Allgemeiner Backtracking-Algorithmus

```
BACKTRACKING(A, s)

IF alle Komponenten richtig gesetzt return true;

ELSE

WHILE auf aktueller Stufe gibt es Wahlmöglichkeiten wähle einen neuen Teillösungsschritt

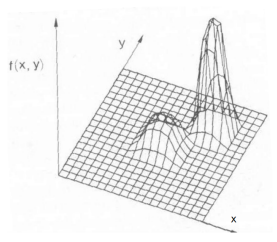
Teste Lösungsschritt gegen vorliegende Einschränkungen IF keine Einschränkung THEN setze die Komponente

ELSE

Auswahl(Komponente) rückgängig machen BACKTRACKING(A, s + 1)
```

7.4 Metaheuristiken

• Optimierungsproblem



- Lösungsstrategien:
 - Exakte Methode
 - Approximations methode
 - Heuristische Methode
- Einschränkungen
 - Antwortzeit
 - Problemgröße
 - \Rightarrow exkludieren oft exakte Methoden

• Heuristik

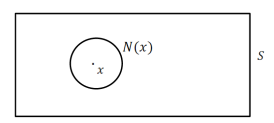
- Technik um Suche zur Lösung zu führen
- Metaheuristik (Higher-Level-Strategie)
 - soll z.B. Hängenbleiben bei lokalem Maxima verhindern
- Leiten einer Suche
 - 1. Finde eine Lösung (z.B. mit Greedy-Algorithmus)
 - 2. Überprüfe die Qualität der Lösung
 - 3. Versuche eine bessere Lösung zu finden
 - Herausfinden in welcher Richtung bessere Lösung evtl. liegt
 - ggf. Wiederholung dieses Prozesses
- Finden einer besseren Lösung
 - Modifikation der Lösung durch erlaubte Operationen

- Dadurch erhalten wir Nachbarschaftslösungen
 - ⇒ Suche nach besseren Lösungen in der Nachbarschaft

• Rucksackproblem

	1	2	3	4	5	6	7	8	9
Wert	79	32	47	18	26	85	33	40	45
Größe	85	26	48	21	22	95	43	45	55

- Rucksack hat eine Kapazität von 101, 9 verschiedene Gegenstände
- Ziel: Höchster Wert der Gegenstände im Rucksack
- Beispiellösung: 3 + 5 (Wert 73, Größe 70)
- Nachbarschaftslösungen:
 - 2,3 und 5: Wert 105, Größe 96
 - 1,3 und 5: Wert 152, Größe 155 (problematisch)
 - 3: Wert 47, Größe 48



Nachbarschaft:

- Suchraum S kann sehr groß sein
- Einschränkung des Suchraums in der Nähe des Punktes
- Distanzfunktion $d: SxS \to \mathbb{R}$
- Nachbarschaft: $N(x) = \{ y \in S : d(x, y) \le \epsilon \}$

• Zufällige Suche

- Idee und Ablauf
 - Suche nach globalem Optimum
 - Anwenden der Technik auf aktuelle Lösung im Suchraum
 - Wahl einer neuen zufälligen Lösung in jeder Iteration
 - Falls die neue Lösung besseren Wert liefert ⇒ neue aktuelle Lösung
 - Terminierung, falls keine weiteren Verbesserungen oder Zeit vorbei
- Code

RANDOM-SEARCH

 $\begin{tabular}{ll} best <- irgendeine initiale zufällige L\"{o}sung \\ REPEAT \end{tabular}$

S <- zufällige Lösung
IF (Quality(S) > Qualityy(best)) THEN
 best <- S</pre>

UNTIL best ist die ideale Lösung oder Zeit ist vorbei return best

- Nachteile
 - Potentiell lange Laufzeit
 - Laufzeit abhängig von der initialien Konfiguration
- Vorteile
 - Algorithmus kann beim globalen Optimum terminieren

• Bergsteigeralgorithmus

- Idee und Ablauf
 - Nutzung einer iterativen Verbesserungstechnik

- Anwenden der Technik auf aktuelle Lösung im Suchraum
- Auswahl einer neuen Lösung aus Nachbarschaft in jeder Iteration
- Falls diese besseren Wert liefert, überschreiben der aktuellen Lösung
- Falls nicht, Wahl einer anderen Lösung aus Nachbarschaft
- Terminierung, falls keine weiteren Verbesserungen oder Zeit vorbei

• Code

```
HILL-CLIMBER
T <- Distribution von möglichen Zeitintervallen
S <- irgendeine initiale zufällige Lösung
best <- S
REPEAT
    time <- zufälliger Zeitpunkt in der Zukunft aus T
    REPEAT
        wähle R aus der Nachbarschaft von S
        IF Quality(R) > Quality(S) THEN
            S < - R
    UNTIL S ist ideale Lösung oder time ist erreicht oder totale Zeit erreicht
    IF Quality(S) > Quality(best) THEN
        best <- S
    S <- irgendeine zufällige Lösung
UNTIL best ist die ideale Lösung oder totale Zeit erreicht
return best
```

- Nachteile
 - Algorithmus terminiert in der Regel bei lokalem Optimum
 - Keine Auskunft, inwiefern sich lokale Lösung von Globaler unterscheidet
 - Optimum abhängig von Initialkonfiguration
- Vorteile
 - Einfach anzuwenden

• Iterative lokale Suche

• Idee und Ablauf

return best

- Suche nach anderen lokalen Optima bei Fund eines lokalen Optimas
- Lösungen nur in der Nähe der "Homebase"
- Entscheidung, ob neue oder alte Lösung
- Bergsteigeralgo zu Beginn, danach aber großen Sprung um anderes Optimum zu finden
- Code

```
ITERATIVE-LOCAL-SEARCH
T <- Distribution von möglichen Zeitintervallen
S <- irgendeine initiale zufällige Lösung
H <- S
           // Wahl des Homebasepunktes
best <- S
REPEAT
    time <- zufälliger Zeitpunkt in der Zukunft aus T
    REPEAT
        wähle R aus der Nachbarschaft von S
        IF Quality(R) > Quality(S) THEN
            S <- R
    UNTIL S ist ideale Lösung oder time ist erreicht oder totale Zeit erreicht
    IF Quality(S) > Quality(best) THEN
        best <- S
    H <- NewHomeBase(H,S)
    S <- Perturb(H)
UNTIL best ist die ideale Lösung oder totale Zeit erreicht
```

- Perturb:
 - ausreichend weiter Sprung (außerhalb der Nachbarschaft)
 - · Aber nicht soweit, dass es eine zufällige Wahl ist
- NewHomeBase:
 - · wählt die neue Startlösung aus
 - Annahme neuer Lösungen nur, wenn die Qualität besser ist

• Simulated Annealing

- Idee und Ablauf
 - Wenn neue Lösung besser, dann wird diese immer gewählt
 - Wenn neue Lösung schlechter, wird diese mit gewisser Wahrscheinlichkeit gewählt $Pr(R,S,t)=e^{\frac{Quality(R)-Quality(S)}{t}}$
 - Der Bruch ist negativ, da R schlechter ist als S
- Code

```
SIMULATED-ANNEALING t <- \text{ Temperatur, initial eine hohe Zahl} \\ S <- \text{ irgendeine initiale zufällige Lösung} \\ \text{best } <- \text{ S} \\ \text{REPEAT} \\ \text{wähle R aus der Nachbarschaft von S} \\ \text{IF Quality(R)} > \text{Quality(S) oder zufälliges} \\ & Z \in [0,1] < e^{\frac{Quality(R)-Quality(S)}{t}} \text{ THEN} \\ \text{S } <- \text{ R} \\ \text{dekrementiere t} \\ \text{IF Quality(S)} > \text{Quality(best) THEN} \\ \text{best } <- \text{ S} \\ \text{UNTIL best ist die ideale Lösung oder Temperatur } \leq 0
```

- Tabu-Search
 - Idee und Ablauf
 - Speichert alle bisherigen Lösungen und Liste und nimmt diese nicht nochmal
 - Kann sich jedoch von der optimalen Lösung entfernen
 - · Tabu List hat maximale Größe, falls voll, werden älteste Lösungen gelöscht
 - \bullet Code

```
TABU-SEARCH
1 <- maximale Größe der Tabu List
n <- Anzahl der zu betrachtenden Nachbarschaftslösungen
S <- irgendeine initiale zufällige Lösung
best <- S
L <- { } Tabu List der Länge 1
Füge S in L ein
REPEAT
    IF Length(L) > 1 THEN
        Entferne ältestes Element aus L
    wähle R aus Nachbarschaft von S
    FOR n - 1 mal DO
        Wähle W aus Nachbarschaft von S
        IF W \notin L und (Quality(W) > Quality(R)) oder R \in L) THEN
            R <- W
    IF R \notin L THEN
        S <- R
        Füge R in L ein
    IF Quality(S) > Quality(best) THEN
```

 $$\operatorname{best}$ <- S UNTIL best ist die ideale Lösung oder totale Zeit erreicht return best

• Populationsbasierte Methode

- Bisher: Immer nur Betrachtung einer einzigen Lösung
- Hier: Betrachtung einer Stichprobe von möglichen Lösungen
- Bei der Bewertung der Qualität spielt die Stichprobe die Hauptrolle
- z.B. Evolutionärer Algorithmus

• Evolutionärer Algorithmus

- Idee und Ablauf
 - Algorithmus aus der Klasse der Evolutionary Computation
 - generational Algorithmus: Aktualisierung der gesamten Stichprobe pro Iteration
 - steady-state Algorithmus: Aktualisierung einzelner Kandidaten der Probe pro Iteration
 - Resampling-Technik: Generierung neuer Strichproben basierend auf vorherigen Resultaten
- Abstrakter Code (Allgemeiner Breed und Join)

```
ABSTRACT-EVOLUTIONARY-ALGORITHM  \begin{array}{llll} {\rm P} & < - \  \, {\rm generiere} \  \, {\rm initiale} \  \, {\rm Population} \\ {\rm best} & < - \  \, \boxdot \, // \  \, leere \  \, Menge \\ {\rm REPEAT} \\ & \  \, {\rm AssesFitness}({\rm P}) \\ & \  \, {\rm FOR} \  \, {\rm jedes} \  \, {\rm individuelle} \  \, P_i \in P \  \, {\rm DO} \\ & \  \, {\rm IF} \  \, {\rm best} \  \, = \  \, \boxdot \, {\rm oder} \  \, {\rm Fitness}(P_i) \  \, > \, {\rm Fitness}({\rm best}) \  \, {\rm THEN} \\ & \  \, {\rm best} \  \, < - \  \, P_i \\ & \  \, {\rm P} \  \, < - \  \, {\rm Join}({\rm P}, \  \, {\rm Breed}({\rm P})) \\ & \  \, {\rm UNTIL} \  \, {\rm best} \  \, {\rm ist} \  \, {\rm die} \  \, {\rm ideale} \  \, {\rm L\"{o}sung} \  \, {\rm oder} \  \, {\rm totale} \  \, {\rm Zeit} \  \, {\rm erreicht} \\ & \  \, {\rm return} \  \, {\rm best} \end{array}
```

- Breed: Erstellung neuer Stichprobe mithilfe Fitnessinformation
- Join: Fügt neue Population der Menge hinzu
- Initialisierung der Population
 - Initialisierung durch zufälliges Wählen der Elemente
 - Beeinflussung der Zufälligkeit bei Vorteilen möglich
 - Diversität der Population (alle Elemente in Population einzigartig)
 - Falls neue zufällige Wahl eines Individuums
 - Entweder Vergleich mit allen bisherigen Individuen $(O(n^2))$
 - Oder besser: Nutzen eines Hashtables zur Überprüfung auf Einzigartigkeit (O(n))
- Evolutionsstrategien Ideen
 - Generiere Population zufällig
 - Beurteile Qualität jedes Individuums
 - Lösche alle bis auf die μ besten Individuen
 - Generie $\frac{\lambda}{\mu}$ -viele Nachfahren pro bestes Individuum
 - Join Funktion: Die Nachfahren ersetzen die Individuen
- Algorithmus der Evolutionsstrategie

 (μ, λ) -EVOLUTION-STRATEGY

```
\mu <- Anzahl der Eltern (initiale Lösung) \lambda <- Anzahl der Kinder P <- {} FOR \lambda\text{-oft DO} P <- {neues zufälliges Individuum}
```

```
\begin{array}{lll} \operatorname{best} < - & \boxdot \\ \operatorname{REPEAT} \\ & \operatorname{FOR} \ \operatorname{jedes} \ \operatorname{individuelle} \ P_i \in P \ \operatorname{DO} \\ & \operatorname{AssesFitness}(P_i) \\ & \operatorname{IF} \ \operatorname{best} = & \boxdot \ \operatorname{oder} \ \operatorname{Fitness}(P_i) \ > \ \operatorname{Fitness}(\operatorname{best}) \ \operatorname{THEN} \\ & \operatorname{best} < - \ P_i \\ & \mathbb{Q} < - \ \operatorname{die} \ \mu \ \operatorname{Individueen} \ \operatorname{deren} \ \operatorname{Fitness}() \ \operatorname{am} \ \operatorname{Gr\"{o}\mathfrak{K}} \operatorname{ten} \ \operatorname{ist} \\ & \operatorname{P} < - \ \{\} \\ & \operatorname{FOR} \ \operatorname{jedes} \ \operatorname{Element} \ Q_j \in Q \ \operatorname{DO} \\ & \operatorname{FOR} \ \frac{\lambda}{\mu} - \operatorname{oft} \ \operatorname{DO} \\ & \operatorname{P} < - \ \operatorname{P} \ \cup \ \{\operatorname{MUTATE}(Q_j)\} \\ & \operatorname{UNTIL} \ \operatorname{best} \ \operatorname{ist} \ \operatorname{die} \ \operatorname{ideale} \ \operatorname{L\"{o}sung} \ \operatorname{oder} \ \operatorname{totale} \ \operatorname{Zeit} \ \operatorname{erreicht} \\ & \operatorname{return} \ \operatorname{best} \end{array}
```