

# 최단경로

김영균

# 최단경로의 종류

- **single source shortest path**

한 개의 시작점(source)에서 다른 모든 점까지의 최단경로

- unweighted graph(가중치가 없는 그래프) : bfs
- weighted graph(가중치가 있는 그래프)
  - 음수 가중치가 없을 때: dijkstra
  - 음수 가중치가 있을 때: bellman-ford, spfa
- DAG(directed acyclic graph) : topological sort

- **all pairs shortest path**

모든 정점 쌍끼리 최단경로

- floyd-warshall

# 정의

- **경로의 길이**

경로가 지나는 간선의 가중치의 합

- **정점  $u$ 에서 정점  $v$ 로 가는 최단 경로**

$u$ 에서  $v$ 로 가는 경로의 길이가 최소인 경로

- **간선의 완화 (Edge Relaxation)**

정점  $u$ 에서  $v$ 로의 간선에 대해  $dist[v] > dist[u] + weight(u, v)$  만족하면  $dist[v]$ 를  $dist[u] + weight(u, v)$ 로 업데이트 시켜주는 과정

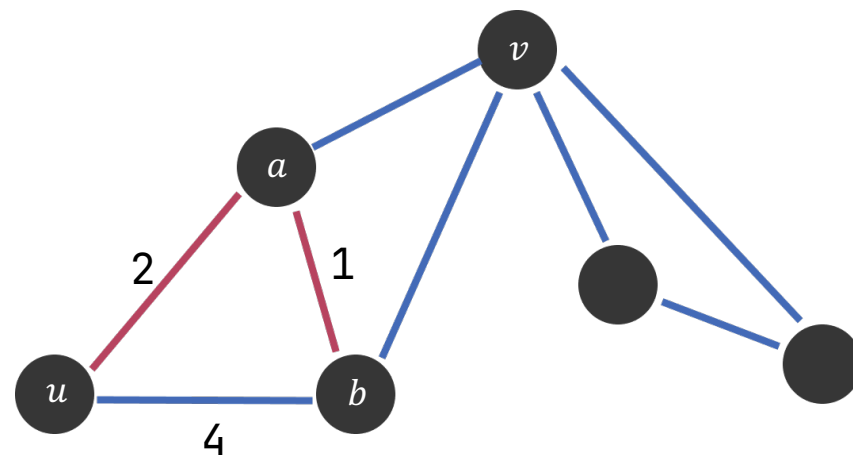


그림1. 최단경로

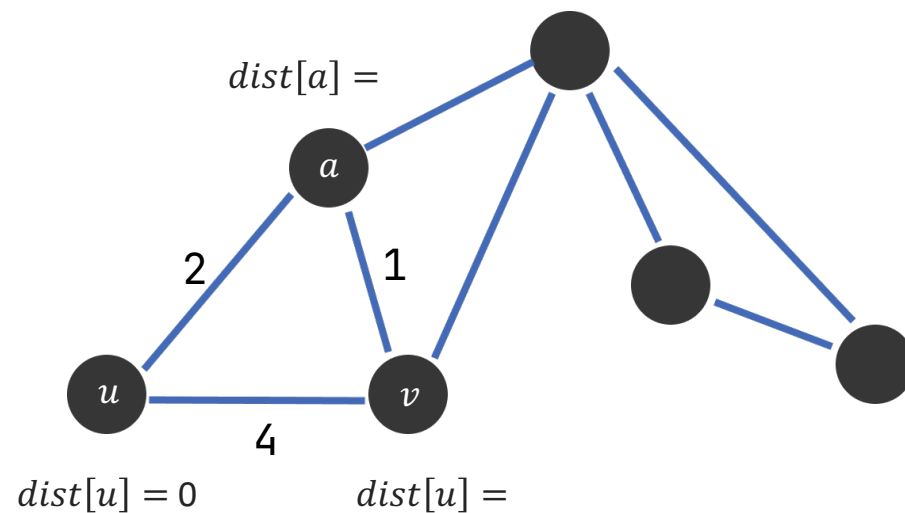


그림2. 간선의 완화

# dijkstra

- disjkstra

음수 가중치가 없는 그래프에서 특정 노드에서 모든 노드로 가는 최단경로를 구하는 알고리즘

- bfs의 특징

정점  $u$ 에서  $v$ 까지 최단경로가 존재할 때 정점  $u$ 에서 최단경로에 속한 정점들까지 거리도 최단경로이다.

- bfs

1. 큐에 시작점 start를 넣는다.
2. 큐에서 정점 한 개(here)을 뺐는다.
3. here과 인접한 모든 정점(there)에 대해
  - 3-1. 큐에 there이 들어간적이 없다면
  - 3-2.  $\text{dist}[\text{there}] = \text{dist}[\text{here}] + 1$
  - 3-3. 큐에 there을 넣는다.
4. 큐에 원소가 있다면 2번 과정을 반복한다.

```
memset(dist, -1, sizeof(dist));
dist[start] = 0;
queue<int> q;
q.push(start);
while(!q.empty()) {
    int here = q.front();
    q.pop();
    for(int there: adj[here]) {
        if(dist[there] != -1) {
            dist[there] = dist[here] + 1;
            q.push(there);
        }
    }
}
```

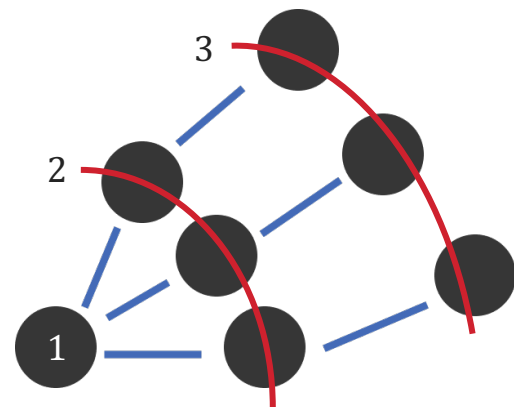


그림1. bfs 전파

# dijkstra

## • dijkstra

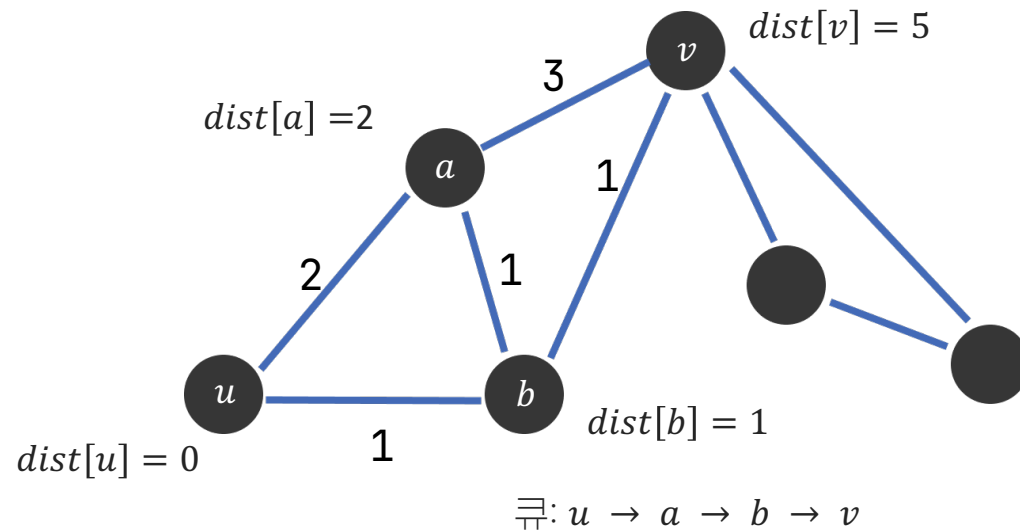
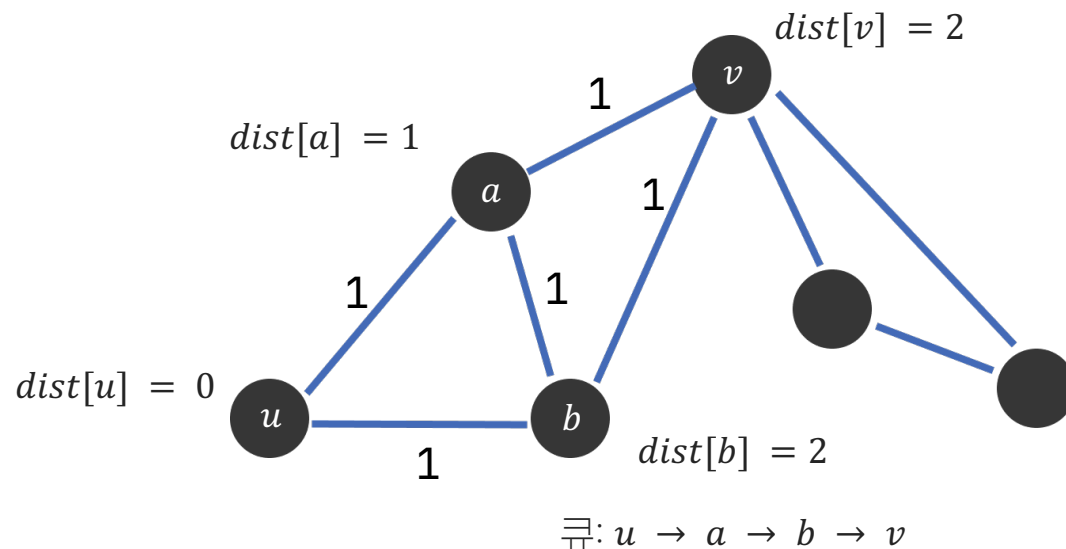
1. 큐에 시작점 start를 넣는다.
2. 큐에서 정점 한 개(here)을 뽑는다.
3. here과 인접한 모든 정점(there)에 대해
  - 3-1. 큐에 there이 들어간적이 없다면
  - 3-2.  $\text{dist}[\text{there}] = \text{dist}[\text{here}] + (\text{here과 there의 가중치})$
  - 3-3. 큐에 there을 넣는다.
4. 큐에 원소가 있다면 2번 과정을 반복한다.

```
memset(dist, -1, sizeof(dist));
dist[start] = 0;
queue<int> q;
q.push(start);
while(!q.empty()) {
    int here = q.front();
    q.pop();
    for(auto [there, weight] : adj[here]) {
        if(dist[there] != -1) {
            dist[there] = dist[here] + weight;
            q.push(there);
        }
    }
}
```

# dijkstra

- dijkstra

1. 큐에 시작점 start를 넣는다.
2. 큐에서 정점 한 개(here)을 뽑는다.
3. here와 인접한 모든 정점(there)에 대해
  - 3-1. 큐에 there이 들어간적이 없다면
  - 3-2.  $dist[there] = dist[here] + (\text{here과 there의 가중치})$ ;
  - 3-3. 큐에 there을 넣는다.
4. 큐에 원소가 있다면 2번 과정을 반복한다.



# dijkstra

## • dijkstra

1. 우선순위큐에 시작점 start를 넣는다.
2. 우선순위큐에서 정점 한 개(here)을 뽑는다.
3. here와 인접한 모든 정점(there)에 대해
  - 3-1. 우선순위큐에 there이 들어간적이 없다면
  - 3-2.  $\text{dist}[\text{there}] = \text{dist}[\text{here}] + (\text{here과 there의 가중치})$ ;
  - 3-3. 우선순위큐에 there을 넣는다.
4. 우선순위큐에 원소가 있다면 2번 과정을 반복한다.

```
memset(dist, -1, sizeof(dist));
dist[start] = 0;
priority_queue<int> q;
q.push(start);
while(!q.empty()) {
    int here = q.top();
    q.pop();
    for(auto [there, weight] : adj[here]) {
        if(dist[there] != -1) {
            dist[there] = dist[here] + weight;
            q.push(there);
        }
    }
}
```

# dijkstra

## • dijkstra

1. 우선순위큐에 **(0, start)**를 넣는다.
2. 우선순위큐에서 **(d, here)**을 뽑는다.
3. here과 인접한 모든 정점(there)에 대해
  - 3-1. 우선순위큐에 there이 들어간적이 없다면
  - 3-2.  $\text{dist}[\text{there}] = \text{dist}[\text{here}] + (\text{here과 there의 가중치})$ ;
  - 3-3. 우선순위큐에 **(dist[there], there)**을 넣는다.
4. 우선순위큐에 원소가 있다면 2번 과정을 반복한다.

```
memset(dist, -1, sizeof(dist));
dist[start] = 0;
priority_queue<pair<int, int>> q;
q.push({0, start});
while(!q.empty()) {
    int d = -q.top().first;
    int here = q.top().second;
    q.pop();
    for(auto [there, weight] : adj[here]) {
        if(dist[there] != -1) {
            dist[there] = dist[here] + weight;
            q.push({-dist[there], there});
        }
    }
}
```

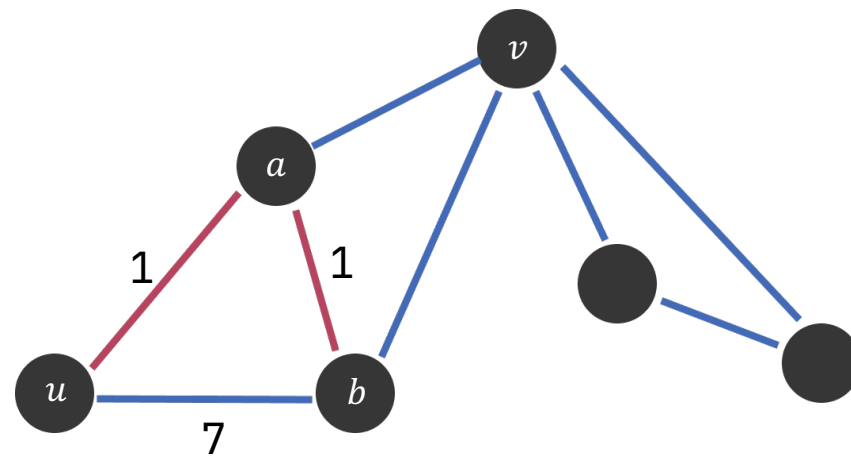
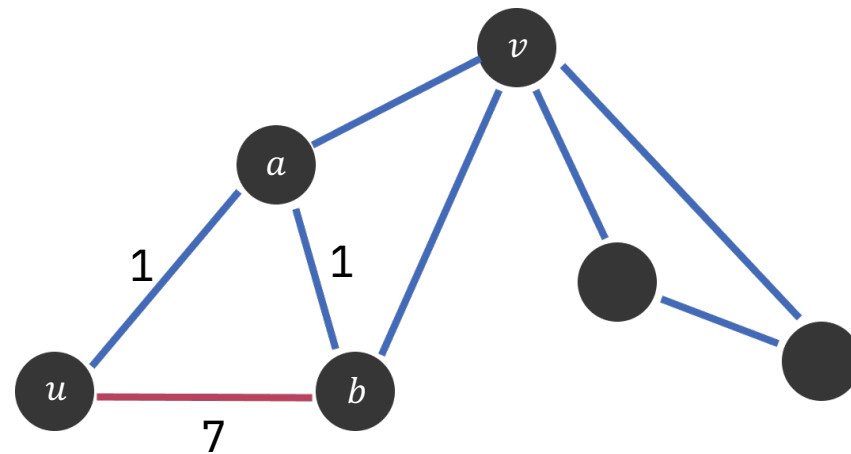


# dijkstra

## • dijkstra

1. 우선순위큐에 **(0, start)**를 넣는다.
2. 우선순위큐에서 **(d, here)**을 뽑는다.
3. here과 인접한 모든 정점(there)에 대해
  - 3-1. 우선순위큐에 there이 들어간적이 없다면
  - 3-2.  $\text{dist}[\text{there}] = \text{dist}[\text{here}] + (\text{here과 there의 가중치});$
  - 3-3. 우선순위큐에 **(dist[there], there)**을 넣는다.
4. 우선순위큐에 원소가 있다면 2번 과정을 반복한다.

```
memset(dist, -1, sizeof(dist));
dist[start] = 0;
priority_queue<pair<int, int>> q;
q.push({0, start});
while(!q.empty()) {
    int d = -q.top().first;
    int here = q.top().second;
    q.pop();
    for(auto [there, weight] : adj[here]) {
        if(dist[there] != -1) {
            dist[there] = dist[here] + weight;
            q.push({-dist[there], there});
        }
    }
}
```



# dijkstra

## • dijkstra

1. 우선순위큐에 (0, start)를 넣는다.
2. 우선순위큐에서 (d, here)을 뽑는다.
3. here과 인접한 모든 정점(there)에 대해
  - 3-1.  **$\text{dist}[\text{there}] > \text{dist}[\text{here}] + (\text{here과 there의 가중치})$**  라면
  - 3-2.  $\text{dist}[\text{there}] = \text{dist}[\text{here}] + (\text{here과 there의 가중치})$ ;
  - 3-3. 우선순위큐에 (dist[there], there)을 넣는다.
4. 우선순위큐에 원소가 있다면 2번 과정을 반복한다.

```
memset(dist, -1, sizeof(dist));
dist[start] = 0;
priority_queue<pair<int, int>> q;
q.push({0, start});
while(!q.empty()) {
    int d = -q.top().first;
    int here = q.top().second;
    q.pop();
    for(auto [there, weight] : adj[here]) {
        if(dist[there] > dist[here] + weight) {
            dist[there] = dist[here] + weight;
            q.push({-dist[there], there});
        }
    }
}
```

# dijkstra

## • dijkstra

초기화: 시작점을 제외한 모든 정점에 대해 dist의 값은 무한히 큰 값

1. 우선순위큐에 (0, start)를 넣는다.
2. 우선순위큐에서 (d, here)을 뽑는다.
3. here과 인접한 모든 정점(there)에 대해
  - 3-1.  $\text{dist}[\text{there}] > \text{dist}[\text{here}] + (\text{here과 there의 가중치})$  라면
  - 3-2.  $\text{dist}[\text{there}] = \text{dist}[\text{here}] + (\text{here과 there의 가중치})$ ;
  - 3-3. 우선순위큐에 (dist[there], there)을 넣는다.
4. 우선순위큐에 원소가 있다면 2번 과정을 반복한다.

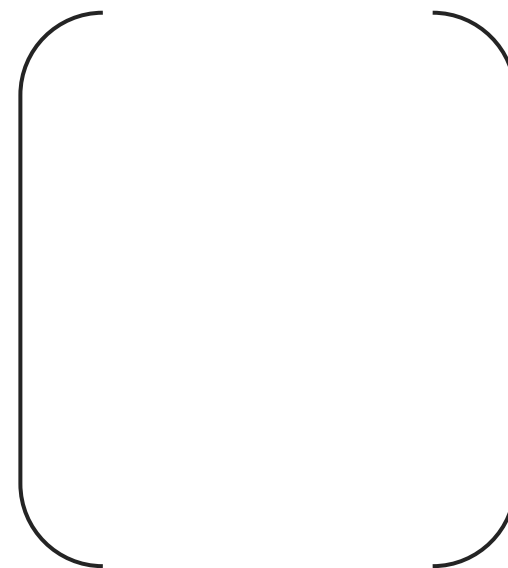
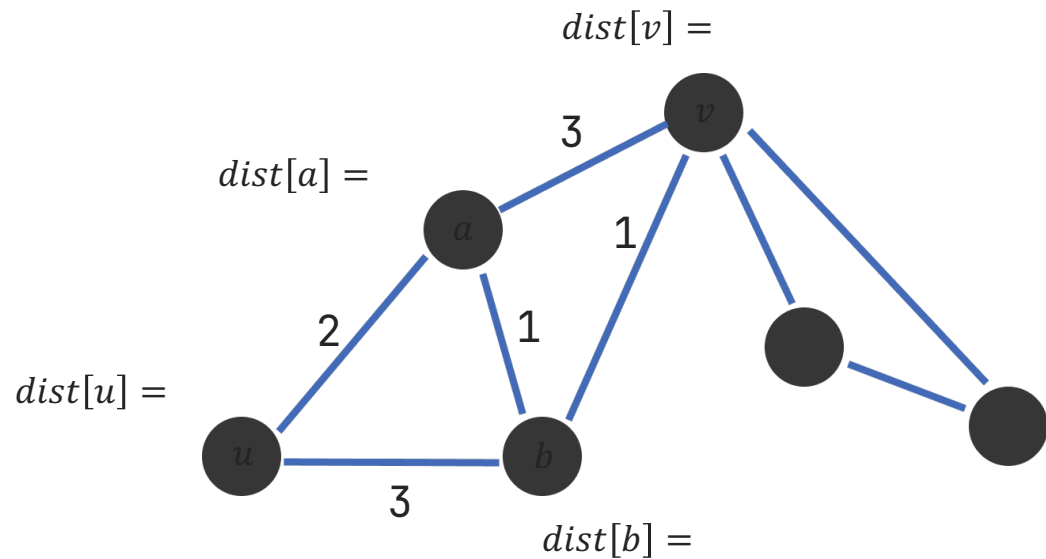
```
memset(dist, 0x3f, sizeof(dist));
dist[start] = 0;
priority_queue<pair<int, int>> q;
q.push({0, start});
while(!q.empty()) {
    int d = -q.top().first;
    int here = q.top().second;
    q.pop();
    for(auto [there, weight] : adj[here]) {
        if(dist[there] > dist[here] + weight) {
            dist[there] = dist[here] + weight;
            q.push({-dist[there], there});
        }
    }
}
```

# dijkstra

- dijkstra

초기화: 시작점을 제외한 모든 정점에 대해 dist의 값은 무한히 큰 값

1. 우선순위큐에 (0, start)를 넣는다.
2. 우선순위큐에서 (d, here)을 뺐는다.
3. here과 인접한 모든 정점(there)에 대해
  - 3-1.  $\text{dist}[\text{there}] > \text{dist}[\text{here}] + (\text{here과 there의 가중치})$  라면
  - 3-2.  $\text{dist}[\text{there}] = \text{dist}[\text{here}] + (\text{here과 there의 가중치})$ ;
  - 3-3. 우선순위큐에  $(\text{dist}[\text{there}], \text{there})$ 을 넣는다.
4. 우선순위큐에 원소가 있다면 2번 과정을 반복한다.



우선순위 큐(min-heap)

# dijkstra

## • dijkstra

초기화: 시작점을 제외한 모든 정점에 대해 dist의 값은 무한히 큰 값

1. 우선순위큐에 (0, start)를 넣는다.

2. 우선순위큐에서 (d, here)을 뽑는다.

**3.  $d > \text{dist}[\text{here}]$  이라면 4번 과정을 넘어간다.**

4. here과 인접한 모든 정점(there)에 대해

4-1.  $\text{dist}[\text{there}] > \text{dist}[\text{here}] + (\text{here과 there의 가중치})$  라면

4-2.  $\text{dist}[\text{there}] = \text{dist}[\text{here}] + (\text{here과 there의 가중치})$ ;

4-3. 우선순위큐에 ( $\text{dist}[\text{there}]$ , there)을 넣는다.

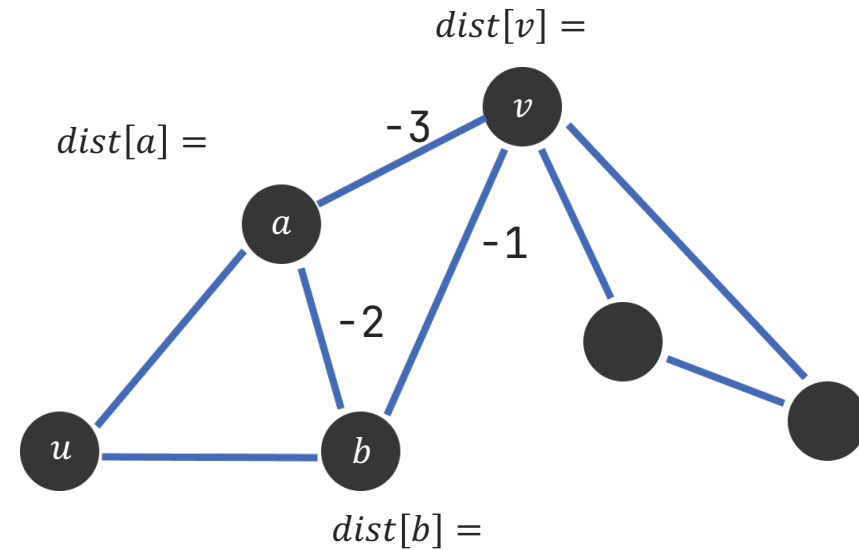
5. 우선순위큐에 원소가 있다면 2번 과정을 반복한다.

```
memset(dist, 0x3f, sizeof(dist));
dist[start] = 0;
priority_queue<pair<int, int>> q;
q.push({0, start});
while(!q.empty()) {
    int d = -q.top().first;
    int here = q.top().second;
    q.pop();
    if(dist[here] < d) continue;
    for(auto [there, weight] : adj[here]) {
        if(dist[there] > dist[here] + weight) {
            dist[there] = dist[here] + weight;
            q.push({-dist[there], there});
        }
    }
}
```

# dijkstra

- 시간복잡도  $O(E \log V)$

```
memset(dist, 0x3f, sizeof(dist));
dist[start] = 0;
priority_queue<pair<int, int>> q;
q.push({0, start});
while(!q.empty()) {
    int d = -q.top().first;
    int here = q.top().second;
    q.pop();
    if(dist[here] < d) continue;
    for(auto [there, weight] : adj[here]) {
        if(dist[there] > dist[here] + weight) {
            dist[there] = dist[here] + weight;
            q.push({-dist[there], there});
        }
    }
}
```



- 음수 가중치가 있을 때는 시간복잡도가 보장되지 않으며 음의 사이클이 있으면 무한루프를 돌게된다.

# bellman-ford

- bellman-ford

음수 가중치가 없는 그래프에서 특정 노드에서 모든 노드로 가는 최단경로를 구하는 알고리즘

- 알고리즘

초기화 : 시작 정점을 제외한 모든 정점까지의 거리는 무한히 큰 값.

1. 모든 간선에 대해 간선의 완화를 진행한다.
2. 1번 과정을  $(V - 1)$ 번 반복한다. ( $V$ 는 정점의 개수)

```
int from[edge_size];
int to[edge_size];
int weight[edge_size];
int dist[vertex_size];

memset(dist, 0x3f, sizeof(dist));
dist[start] = 0;

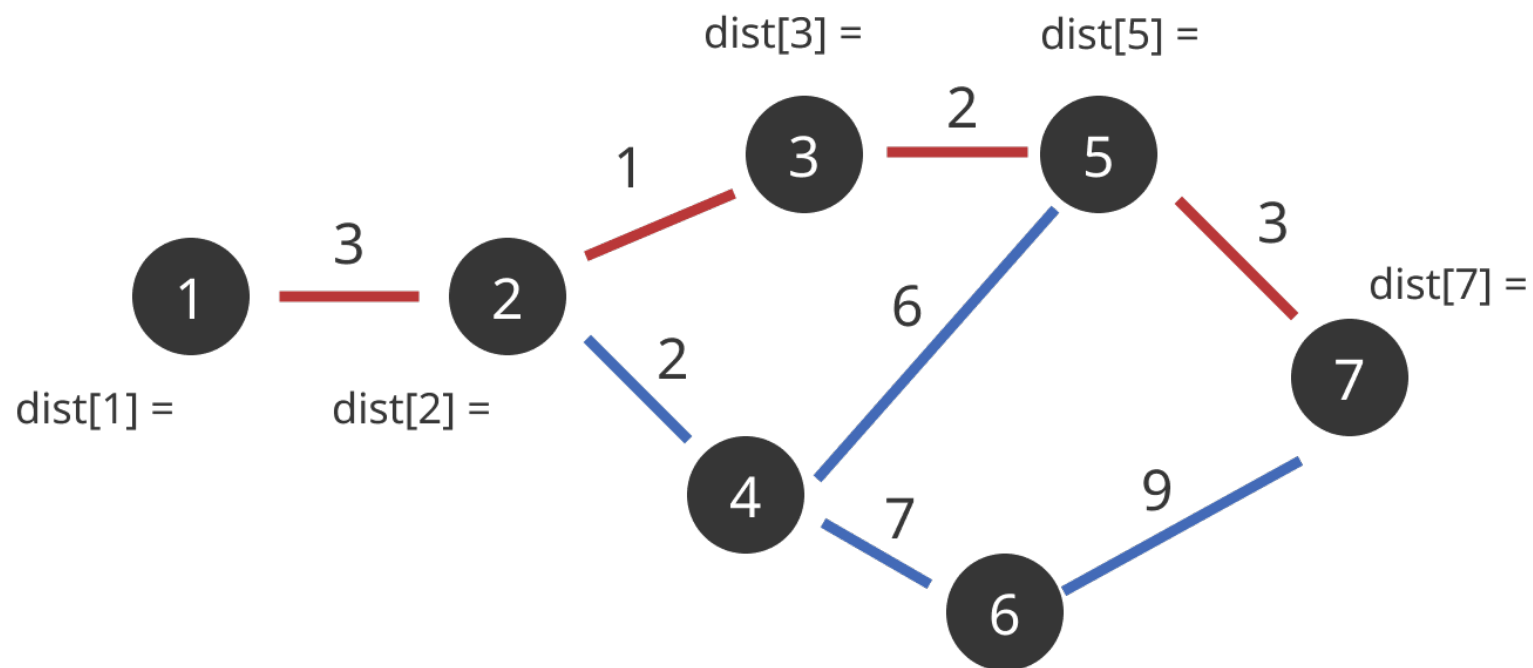
for(int v = 1; v <= vertex_size; v++) {
    for(int e = 0; e < edge_size; e++) {
        if(dist[to[e]] > dist[from[e]] + weight[e]) {
            dist[to[e]] = dist[from[e]] + weight[e];
        }
    }
}
```

# bellman-ford

- 간선 완화를  $V-1$ 만큼 반복하는 이유

정점의 개수가  $V$ 개인 그래프에서 최단 경로에 포함된 정점의 개수는 많아야  $V-1$ 개이다.

따라서  $V-1$ 만큼 간선의 완화를 반복하면 최단 경로를 구할 수 있다.





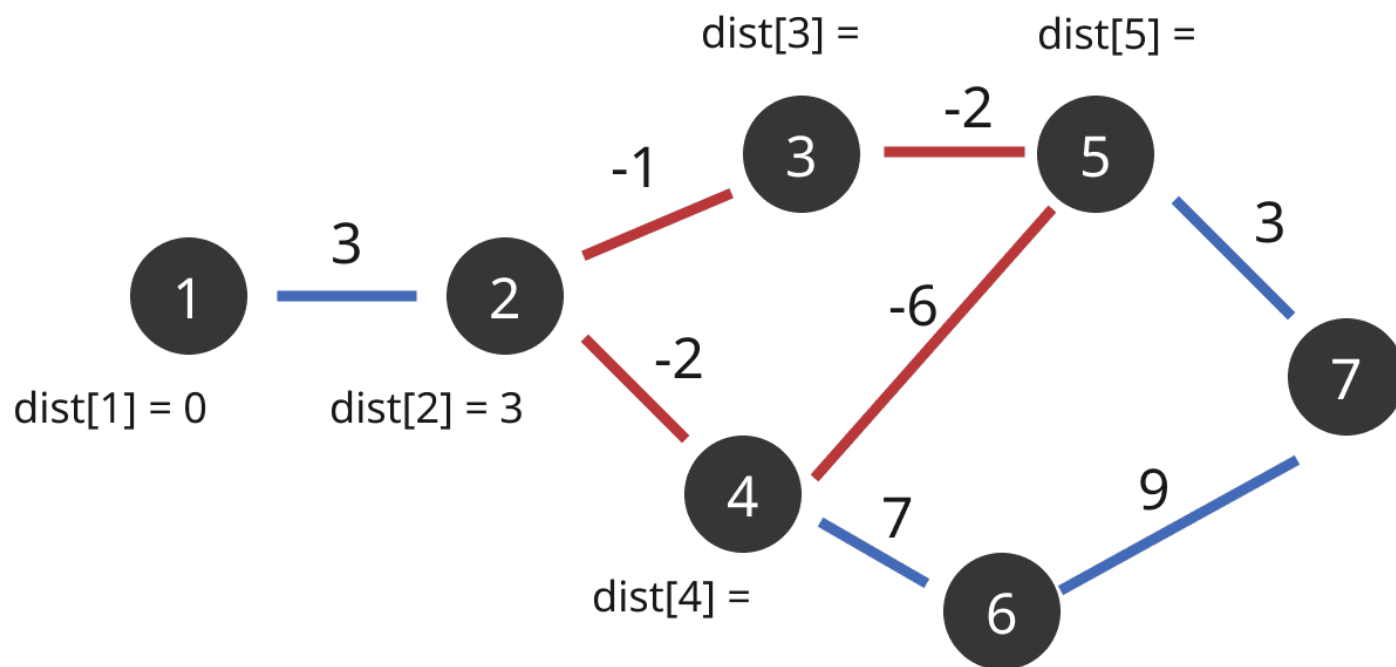
# bellman-ford

- $V$ 번 반복하면 음의 사이클을 확인할 수 있다.

정점의 개수가  $V$ 개인 그래프에서 최단 경로에 포함된 정점의 개수는 많아야  $V - 1$ 개이다.

따라서  $V - 1$ 만큼 간선의 완화를 반복하면 최단 경로를 구할 수 있다.

근데  $V$ 번 반복해도 간선이 완화가 된다? → “음의 사이클이 있다” 라고 판단할 수 있다.



# bellman-ford

- 시간복잡도 분석

벨만포드 알고리즘은 모든 간선( $E$ )에 대해 간선의 완화를  $V - 1$ 번 진행하는 알고리즘  $\rightarrow O(VE)$

```
int from[edge_size];
int to[edge_size];
int weight[edge_size];
int dist[vertex_size];

memset(dist, 0x3f, sizeof(dist));
dist[start] = 0;

bool is_cycle = false;
for(int v = 1; v <= vertex_size; v++) {
    for(int e = 0; e < edge_size; e++) {
        if(dist[to[e]] > dist[from[e]] + weight[e]) {
            dist[to[e]] = dist[from[e]] + weight[e];
            if(v == vertex_size) is_cycle = true;
        }
    }
}
```

```
vector<pair<int, int>> adj[vertex_size];
for(int i = 0; i < edge_size; i++) {
    int f, t, w;
    cin >> f >> t >> w;
    adj[f].emplace_back(t, w);
}

int dist[vertex_size];
memset(dist, 0x3f, sizeof(dist));
dist[start] = 0;

bool is_cycle = false;
for(int v = 1; v <= vertex_size; v++) {
    for(int here = 0; here < vertex_size; here++) {
        for(auto& [there, weight] : adj[here]) {
            if(dist[there] > dist[here] + weight) {
                dist[there] = dist[here] + weight;
                if(v == vertex_size) is_cycle = true;
            }
        }
    }
}
```

QnA