

1. Heurística constructiva golosa

1.1. Desarrollo

1.1.1. Ideas preliminares

Partiremos de la siguiente premisa: el enunciado del problema nos presenta un grafo con nodos y aristas con peso que inciden sobre los mismos. Podemos de esta forma pensar en “nodos con peso”: es decir, un nodo se representa con un entero que es el número con el cual se lo identifica, y un peso, que es el peso de las aristas que inciden sobre él.

1.1.2. Explicación del algoritmo

En primer lugar, definiremos la noción de *peso_intrapartición* ya que sera relevante a lo largo del algoritmo. Llamaremos *peso_intrapartición* de un nodo a la suma de los pesos de las aristas que inciden sobre un él en una partición de nodos dados. A continuación, presentamos un pseudocódigo de la función que calcula el *peso_intrapartición* de un nodo en una partición, según las aristas de un grafo dado.

Si la partición es vacía, es decir, si el nodo va a insertarse en un subconjunto solo, como no va a haber aristas que incidan sobre él, su *peso_intrapartición* será 0.

Caso contrario, se iterará sobre todos los nodos presentes en la partición y para cada uno, se buscará el peso de la arista entre éste y el nodo que se quiere averiguar el *peso_intrapartición* y se irá sumando ese resultado. A terminar de iterar el conjunto, se tendrá el *peso_intrapartición* del nodo.

Sea **conjunto** = set(int)

```
1 int peso_intraparticion(int i, grafo g, conjunto particion){
2   if(particion.empty){
3     return 0
4   } else{
5     sumaPesos <- 0
6     for(nodo in particion){
7       sumaPesos += grafo[i][nodo]
8     }
9   }
10  return sumaPesos
11 }
```

A continuación, el algoritmo constructivo goloso.

Describiremos la solución implementada, dividiéndola en dos etapas.

1. Preparación de los datos en distintas estructuras:

Recepción del input y su posterior implementación como la matriz de adyacencias del grafo que se pasó como parámetro. Utilizamos una matriz de enteros, en el que en cada posición *i:j* guardamos el peso de la arista que incide sobre los nodos *i* y *j*. En caso de que dichos nodos no sean adyacentes, consideramos peso 0.

A continuación, creamos las estructuras necesarias para obtener la solución y devolver el resultado de la instancia. En el siguiente fragmento de pseudocódigo mostramos las operaciones realizadas.

Sea **k** = cantidad de particiones pasadas como input.

Sea **n** = cantidad de nodos pasados como input.

Sea **nodoConPeso** un struct en el que representamos un nodo según su id y su *peso_intrapartición* en un conjunto determinado. Este struct cuenta con la operación de *comparaciónPorPeso* que justamente, compara dos *nodoConPeso* por su peso.

Sea **g** = la matriz de adyacencia formada a partir del grafo pasado como input, según los nodos y las aristas (con su respectivo peso) incidentes a cada uno de los nodos.

Sea **conjunto** = vector(set(int)).

```

1 particiones <- vector(conjunto) de k elementos
2 conjuntoNodos <- conjunto
3 for(nodo in n){
4   inserto nodo en conjuntoNodos
5 }
6
7 pesos <- vector(nodoConPeso) de n elementos
8 for(nodo in n){
9   pesos[nodo] <- nodoConPeso(nodo, peso_intraparticion(nodo, g,
10     conjuntoNodos))
11 }
12 ordenar el vector pesos de manera creciente usando ComparacionPorPeso.

```

Particiones representa los k conjuntos de nodos en los que podemos subdividir a los nodos. Este dato fue pasado como parámetro del problema en el input.

Insertamos en *conjuntoNodos* los n nodos, o más bien, el entero que los representa para poder usar luego este conjunto para calcular el peso_intrapartición de los nodos cuando se encuentran todos en un mismo conjunto, es decir, como se encuentran en el grafo originalmente.

Creamos un vector de n posiciones, *pesos* en el que almacenaremos los n nodosConPeso, utilizando para cada nodo el peso_intrapartición del nodo en el *conjuntoNodos*, es decir, la suma de los pesos de las aristas (x, i) , siendo x el nodo del cual queremos averiguar el peso e i un nodo de *conjuntoNodos*, $\forall i \in \text{conjuntoNodos}$. Por último, lo ordenamos. De esta forma, los nodos quedan ordenados en el vector *pesos* del más pesado; es decir, aquel que su peso_intrapartición era mayor en *conjuntoNodos*.

2. **Algoritmo greedy:** En esta etapa trabajamos sobre el vector *pesos*. Tomaremos cada uno de los nodos guardados en él (como lo ordenamos en el paso anterior, iremos tomando desde los nodos más "pesados" hasta los más "livianos").

La idea subyacente será, para cada uno de los nodos tomados en orden, encontrar cuál es el conjunto del vector *particiones* en el cuál el nodo tiene peso_intrapartición mínimo.

Entonces, por cada uno de los nodos de *pesos*, tomamos como su menorPeso (inicial) al peso_intrapartición de ese nodo en *conjuntoNodos*.

Luego, para cada uno de los k subconjuntos de *particiones* chequeamos si el peso del nodo en la partición que se esta chequeando es menor o igual al menorPeso guardado hasta el momento. Si lo es, actualizamos el menorPeso y guardamos el subconjunto en el que fue encontrado.

Al terminar de chequear en los k conjuntos, tenemos el conjunto en el que un nodo alcanza su peso_intrapartición mínimo, entonces, lo sacamos de *conjuntoNodos* y lo ponemos en el nuevo subconjunto. Nótese que como al comenzar el algoritmo se calcula el menorPeso del nodo en *conjuntoNodos*, tras sacar un nodo de éste, se calcula el peso del siguiente nodo en un conjunto **sin** el nodo que fue sacado en una iteración previa.

```

1 for nodo in pesos{
2   menorPeso <- peso_intraparticion(nodo, g, conjuntoNodos)
3   for(l in k){
4     pesoEnL <- peso_intraparticion(nodo, g, particiones[l])
5     if(pesoEnL <= menorPeso){
6       menorPeso <- pesoEnL
7       particionElegida <- l
8     }
9   }
10  conjuntoNodos.erase(nodo)
11  particiones[particionElegida].insert(nodo)
12 }

```

Al terminar las n iteraciones, en el vector *particiones* tenemos todos los nodos que se pasaron como input pero colocados en el conjunto en el cuál su peso_intrapartición era el menor (en el momento en que se evaluó ese nodo).

1.2. Complejidad

Para el análisis de complejidad, dividiremos nuevamente al problema en secciones como en el inciso anterior. Para comodidad del lector y facilidad de lectura, transcribiremos los fragmentos de pseudocódigo pertinentes a la demostración. Como en el apartado anterior, describimos algunos renombres:

Sea **k** = cantidad de particiones pasadas como input.

Sea **n** = cantidad de nodos pasados como input.

Sea **nodoConPeso** un struct en el que representamos un nodo según su id y su peso_intrapartición en un conjunto determinado. Este struct cuenta con la operación de comparaciónPorPeso que justamente, compara dos nodoConPeso por su peso.

Sea **g** = la matriz de adyacencia formada a partir del grafo pasado como input, según los nodos y las aristas (con su respectivo peso) incidentes a cada uno de los nodos.

Sea **conjunto** = vector(set(int)).

Sección I-Auxiliar: Análisis de la función peso_intrapartición

```
1 int peso_intraparticion(int i, grafo g, conjunto particion){
2     if(particion.empty){
3         return 0
4     } else{
5         sumaPesos <- 0
6         for(nodo in particion){
7             sumaPesos += grafo[i][nodo]
8         }
9     }
10    return sumaPesos
11 }
```

Para esta sección tenemos, en la segunda línea, el chequeo de si un set de enteros es vacío. Esto tiene complejidad $O(1)$ según la documentación de C++.

Luego, en la línea 6 iteramos sobre un set de enteros lo cual tiene una complejidad lineal sobre la cantidad de elementos del set (ya que el set de la librería de C++ está implementado sobre un ABB), por lo que n veces realizamos una asignación en una variable.

Para representar al grafo utilizamos un vector de vectores de enteros. El vector tiene n elementos, y cada vector también (ya que estamos representando al grafo en una matriz de adyacencias). De esta forma, la asignación mencionada anteriormente tiene complejidad constante, ya que es tomar el elemento ij en la matriz.

Por lo tanto, en esta sección tenemos la siguiente complejidad temporal:

$O(1)$ (Por chequear si el set es vacío y devolver 0 si ese es el caso) y $n * (O(1))$ en el caso de que el set no sea vacío y haya que iterar el set de nodos y asignar en la variable el valor de la matriz.

Finalmente, la complejidad de obtener el peso_intrapartición de un nodo termina siendo $O(n)$.

Sección II: Recepción y preparación del input

```
1 particiones <- vector(conjunto) de k elementos
2 conjuntoNodos <- conjunto
3 for(nodo in n){
4     inserto nodo en conjuntoNodos
5 }
6
7 pesos <- vector(nodoConPeso) de n elementos
8 for(nodo in n){
9     pesos[nodo] <- nodoConPeso(nodo, peso_intraparticion(nodo, g, conjuntoNodos)
10 )
11 }
12 ordenar el vector pesos de manera creciente usando ComparacionPorPeso.
```

En esta sección tenemos, en la primera línea crear un vector de conjuntos. El vector tiene k elementos, y como crear un set vacío tiene complejidad constante, la complejidad de la creación del vector *particiones* es lineal en k .

En la línea 2, tenemos la creación de un conjunto en el que, en las siguientes líneas insertaremos los enteros que representan a los n nodos pasados como parámetros. La creación del conjunto, como mencionamos anteriormente, es constante. La inserción es logarítmica en la cantidad de elementos del conjunto, por lo que la complejidad termina resultando $O(n * \log(n))$, ya que en el peor caso, en el conjunto están todos los nodos.

En la línea 7, creamos un vector de *nodoConPeso* vacío y con n posiciones, y en la línea siguiente, en cada posición del vector creamos un *nodoConPeso*. Insertar en el vector tiene complejidad constante, ya que como tiene n posiciones y no vamos a insertar más de n nodos, el vector no se va a redimensionar. Sin embargo, la asignación del peso del *nodoConPeso* tiene la complejidad de calcular el peso_intrapartición de un nodo en un set de nodos, que en el peor caso puede contenerlos a todos. De esta forma, la complejidad de las líneas 6 y 7 queda $O(n)$ (por la creación del vector de n posiciones) + $n * (O(n))$ (por calcular n veces la complejidad del peso_intrapartición de un nodo, que en el peor caso cuesta $O(n)$). Entonces, la complejidad de estas líneas es de $O(n^2)$ en peor caso.

Finalmente, en la línea 12 realizamos el ordenamiento, utilizando el *sort* de la librería *stl* de C++, cuya complejidad es $O(n * \log(n))$, siendo n la cantidad de elementos a ordenar (en este caso, son la cantidad de nodos). Como función de comparación usamos la *comparaciónPorPeso* que compara el peso de dos *nodoConPeso*, y cuya complejidad es constante.

Entonces, para esta sección, la complejidad temporal es:

$$k + O(n * \log(n)) + O(n) + O(n^2) + O(n * \log(n)) = k + 2 * O(n * \log(n)) + O(n) + O(n^2) = k + O(n^2)$$

Sección 3: Algoritmo greedy

```

1  for nodo in pesos{
2      menorPeso <- peso_intraparticion(nodo, g, conjuntoNodos)
3      for(l in k){
4          pesoEnL <- peso_intraparticion(nodo, g, particiones[l])
5          if(pesoEnL <= menorPeso){
6              menorPeso <- pesoEnL
7              particionElegida <- l
8          }
9      }
10     conjuntoNodos.erase(nodo)
11     particiones[particionElegida].insert(nodo)
12 }
```

Para la última sección del algoritmo, tenemos, en la primera línea, la iteración sobre un vector de n elementos.

En la línea 2, tenemos la asignación en una variable del peso_intrapartición de un nodo, lo cual como vimos en la Sección I tiene complejidad lineal sobre la cantidad de nodos.

Luego, k veces obtener el peso_intrapartición de un nodo en una partición, lo que en peor caso tiene complejidad lineal, como mencionamos ya previamente. Después de esta asignación, realizamos en las líneas subsiguientes (5, 6, 7) operaciones de complejidad constante, tales como comparaciones entre enteros y asignación en variables. Entonces entre las líneas 4 y 7 tenemos una complejidad asintótica de $O(n) + 3 * O(1) = O(n)$.

Por último realizamos en las últimas dos líneas las operaciones *erase* e *insert* de set, que según la documentación de C++ tienen complejidad $O(\log(n))$ ambas.

De esta forma, la complejidad para esta sección queda:

$$n * [O(n) + k * (O(n)) + O(\log(n)) + O(\log(n))] = n * [O(n) + k * (O(n) + 2 * O(\log(n)))] =$$

$$n * O(n) + k * n * O(n) = O(n^2) + O(k * n^2) = O(k * n^2)$$

Complejidad final del algoritmo:

$$k + O(n^2) \text{ (por la sección II)} + O(k * n^2) \text{ (por la sección III)} = O(k * n^2)$$

1.3. Análisis soluciones no óptimas

El algoritmo greedy no dará soluciones óptimas cuando ponga en un conjunto un nodo para el que, en el momento en el que se realizó dicha decisión, ese conjunto era el que hacía que aportara menor peso, pero que en realidad, colocarlo en otro llevara a una solución mejor.

En otras palabras, la heurística golosa toma una decisión basándose en un criterio en cada iteración, sin tener en cuenta si tomar una decisión distinta lo hubiera llevado a alcanzar una mejor solución.

En el caso de nuestro algoritmo, ese criterio es:

”Tomar el nodo que mayor peso_intrapartición tenga en *conjuntoNodos* y ponerlo en el conjunto para el que su peso_intrapartición sea menor (o igual, si no hay uno menor). En caso de que haya dos o más conjuntos en los que el nodo podría ir -basándonos en este criterio-, por cómo está implementado el algoritmo, se elige el último en el que se consultó el peso_intrapartición del nodo”

A continuación, describiremos una instancia para la cual esta heurística golosa no ofrece una solución óptima.

Sea la siguiente instancia:

5	5	2
3	1	300
1	4	1
1	2	1000
4	2	10
4	5	1150

Veamos como funciona el algoritmo en la instancia planteada.

1. Pone todos los nodos en un conjunto inicial, *conjuntoNodos*.

conjuntoNodos: {1, 2, 3, 4, 5}

2. Calcula el peso de los nodos en *conjuntoNodos* y a partir de este peso, los ordena en el vector *pesos*. El peso inicial de los nodos en esta instancia es:

$$1 = 1301$$

$$2 = 1010$$

$$3 = 300$$

$$4 = 1161$$

$$5 = 1150$$

Entonces, el vector *pesos* queda: [1, 4, 5, 2, 3] y los nodos serán sacados del *conjuntoNodos* en ese orden.

3. Recorre las k particiones y para cada uno de los nodos chequea si el peso del nodo en *conjuntoNodos* es menor o igual que en la partición i-ésima. Si lo es, guarda esa partición como la elegida para ubicar al nodo. Cuando termina de iterar las k particiones, saca el nodo de *conjuntoNodos* y lo pone en la partición elegida.

Veamos para cada nodo como se elige la partición en la cuál ubicarlo.

1. Peso de 1 en *conjuntoNodos* en el que estan los nodos {1, 2, 3, 4, 5}: 1301
Peso de 1 en partición 1 en la que estan los nodos {}: 0
Peso en 1 en partición 2 en la que estan los nodos {}: 0

Saca el 1 de *conjuntoNodos* y lo pone en la partición 2

2. Peso de 4 en *conjuntoNodos* en el que estan los nodos {2, 3, 4, 5}: 1160
 Peso de 4 en partición 1 en la que estan los nodos {}: 0
 Peso en 4 en partición 2 en la que estan los nodos {1}: 1

Saca el 4 de *conjuntoNodos* y lo pone en la partición 1

3. Peso de 5 en *conjuntoNodos* en el que estan los nodos {2, 3, 5}: 0
 Peso de 5 en partición 1 en la que estan los nodos {4}: 1150
 Peso en 5 en partición 2 en la que estan los nodos {1}: 0

Saca el 5 de *conjuntoNodos* y lo pone en la partición 2

4. Peso de 2 en *conjuntoNodos* en el que estan los nodos {2, 3}: 0
 Peso de 2 en partición 1 en la que estan los nodos {4}: 10
 Peso en 2 en partición 2 en la que estan los nodos {1, 5}: 1000

Saca el 2 de *conjuntoNodos* y lo pone en la partición 1

5. Peso de 3 en *conjuntoNodos* en el que estan los nodos {3}: 0
 Peso de 3 en partición 1 en la que estan los nodos {4, 2}: 10
 Peso en 3 en partición 2 en la que estan los nodos {1, 5}: 1000

Saca el 3 de *conjuntoNodos* y lo pone en la partición 1

Finalmente los nodos quedan ubicados de la siguiente manera.

Partición 1: {4, 2, 3}

Partición 2: {1, 5}

Suma de los pesos de las particiones = 10.

Sin embargo, una partición óptima era ubicar los nodos de esta manera

Partición 1: {2, 3, 5}

Partición 2: {1, 4}

Suma de los pesos de las particiones = 1.

En el paso 2, el peso_intrapartición del nodo 4 es 0 en el conjunto 1 y 1 en el conjunto 2. Si en este paso, hubiera decidido ponerlo sin seguir el criterio, y se hubiera puesto en el conjunto 2

1. Peso de 5 en *conjuntoNodos* en el que estan los nodos {2, 3, 5}: 0
 Peso de 5 en partición 1 en la que estan los nodos {}: 0
 Peso en 5 en partición 2 en la que estan los nodos {1,4}: 1150

Saca el 5 de *conjuntoNodos* y lo pone en la partición 1

2. Peso de 2 en *conjuntoNodos* en el que estan los nodos {2, 3}: 0
 Peso de 2 en partición 1 en la que estan los nodos {5}: 0
 Peso en 2 en partición 2 en la que estan los nodos {1, 4}: 1010

Saca el 2 de *conjuntoNodos* y lo pone en la partición 1

3. Peso de 3 en *conjuntoNodos* en el que estan los nodos {3}: 0
 Peso de 3 en partición 1 en la que estan los nodos {5, 2}: 0
 Peso en 3 en partición 2 en la que estan los nodos {1, 4}: 300

Saca el 3 de *conjuntoNodos* y lo pone en la partición 1

De esta forma, los nodos quedan ubicados de esta forma, dando una solución óptima al problema:

Partición 1: {2, 3, 5}

Partición 2: {1, 4}

Suma de los pesos de las particiones = 1.

Ahora bien, se puede ver que incrementando el peso de la arista (4,2) que es la que el algoritmo greedy decide poner en una partición que lo aleja de la solución óptima, podemos empeorar la solución que brindamos. Por ejemplo, si el peso fuera 100, la solución brindada por el algoritmo greedy daría una suma de pesos de particiones de 100 mientras que la solución óptima seguiría siendo de 1.

Hay que tener en cuenta que tampoco podemos incrementar indiscriminadamente los pesos de las aristas sin que se modifique sustancialmente el grafo sobre el cual corremos el algoritmo, y de esta forma, cambien las decisiones tomadas en cada instancia. Sin embargo, como mostramos anteriormente, sí podemos modificar las instancias de manera tal que empeore la solución otorgada por el algoritmo greedy y la solución del algoritmo exacto no se modifique.

Concluimos entonces que evaluando en cada iteración dónde debe ir un nodo en función del estado actual de las particiones no nos lleva indefectiblemente a una solución óptima, ya que puede pasar, como se ve en el ejemplo, que convenga tomar una decisión que nos aleje del óptimo en una iteración, pero que finalmente, lleve a la solución óptima cuando el total de los nodos queda ubicado en las particiones. De todas formas, el algoritmo constructivo goloso termina brindando una solución aproximada y relativamente rápida para grafos de un tamaño considerable, tal como veremos en la sección siguiente.

1.4. Experimentación

Para el proceso de experimentación del problema se plantearon distintas pruebas para corroborar que el algoritmo propuesto funcionara correctamente, y que la cota de complejidad encontrada y justificada en la sección anterior, se cumpliera en la práctica.

Dado que el CPU de la computadora utilizada para tomar los tiempos no está atendiendo únicamente a nuestro proceso, realizar una sola vez cada prueba podría darnos valores que no son cercanos a los reales. Por lo tanto, para minimizar este margen de error, a cada prueba se la hizo ejecutar un total de 10 veces, y se tomó el mejor valor, es decir, el menor tiempo de ejecución obtenido. Notar que, tomar el mejor valor no es una mala decisión, ya que cuanto más chico sea el valor, más cerca estamos del valor real de tiempo que toma el algoritmo para una instancia dada.

En cada prueba, se tomaron métricas para la posterior evaluación del algoritmo en la práctica. Vale aclarar que la medición no contempla tiempos de recepción y salida de datos, sino que contempla:

1. Preparación del input en las estructuras mencionadas en los apartados anteriores.
2. El algoritmo constructivo goloso que da la solución al problema.

Para el testeo, se diseñó un generador de instancias aleatorias que toma como parámetros los nodos y aristas del grafo, y la cantidad de particiones sobre las cuales se quiere k-particionar al grafo.

Con este programa pudimos evaluar cuánto tiempo de ejecución toma nuestro algoritmo para distintas instancias aleatorias del problema.

Para todos los casos, se eligió una precisión de hasta 0,0001 ms (milisegundos). De ser menor, la tomamos como 0.

Finalmente, el proceso de testing es:

1. Generación de instancia aleatoria, según parámetros prefijados.
2. Ejecución de dicha instancia 10 veces, tomando el mejor tiempo obtenido.
3. Repetición de los items 1 y 2 otras 14 veces y obtención del tiempo promedio.

Con esta metodología de experimentación, realizamos dos tipos de pruebas:

- Variando la cantidad de nodos, manteniendo en proporción constante relativa a los nodos la cantidad de aristas y dejando fija la cantidad de particiones.
- Variando la cantidad de particiones y dejando fija la cantidad de nodos y aristas.

A continuación, describiremos las particularidades de cada tipo de prueba.

1.4.1. Experimentación variando la cantidad de nodos

Para este set de experimentos, variamos n (la cantidad de nodos) de 50 a 500 (incrementando de a 50 nodos) y mantuvimos constante la cantidad de aristas, relativas a la cantidad de nodos, en una proporción $m = n * 4$, ya que nos pareció una cantidad interesante para que el grafo tuviera suficientes conexiones.

La cantidad de particiones se mantuvo fija en 10. A partir de los resultados obtenidos, observamos a que el gráfico resultante se condice con la complejidad calculada teóricamente, siendo la variación en n cuadrática.

A continuación, mostraremos la tabla con los valores obtenidos, y los gráficos representando los tiempos de ejecución y la estimación de la complejidad del algoritmo.

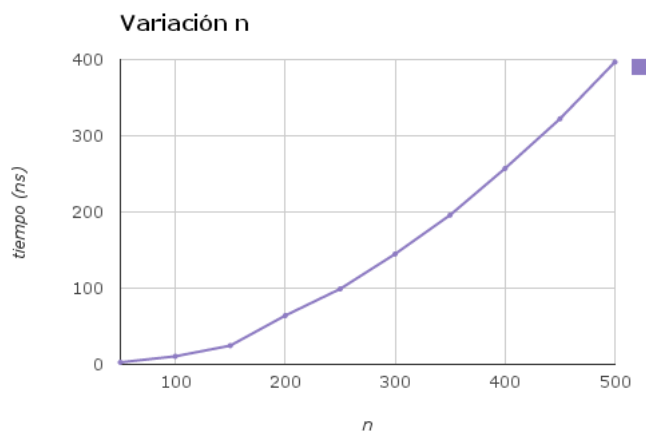
Aclaración I : Para una mejor representación, los valores de tiempos obtenidos y mostrados en las tablas fueron multiplicados por 1000 para graficarlos, por lo tanto los tiempos están expresados en nanosegundos.

Aclaración II: Por simplicidad, nos referiremos como en el resto del informe a:

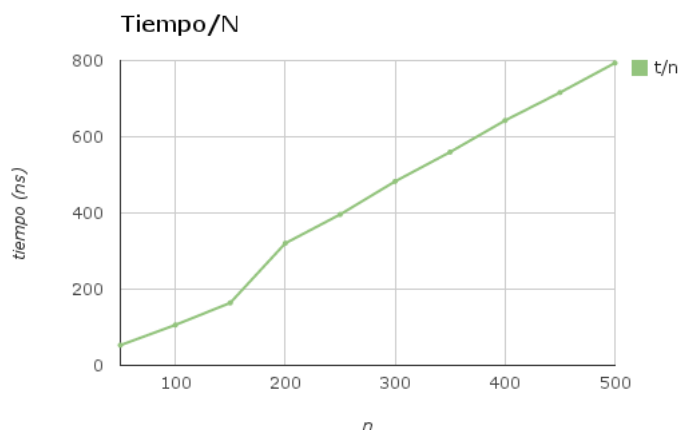
- n = cantidad de nodos.
- m = cantidad de aristas.
- k = cantidad de particiones.

n	tiempo	$tiempo/n$	$tiempo/n^2$
50	2,6509	0,053018	0,00106036
100	10,6189	0,106189	0,00106189
150	24,6199	0,1641326667	0,0010942178
200	64,0654	0,320327	0,001601635
250	99,0569	0,3962276	0,0015849104
300	144,893	0,4829766667	0,0016099222
350	195,9567	0,5598762857	0,0015996465
400	257,1133	0,64278325	0,0016069581
450	322,2716	0,7161591111	0,0015914647
500	396,8685	0,793737	0,001587474

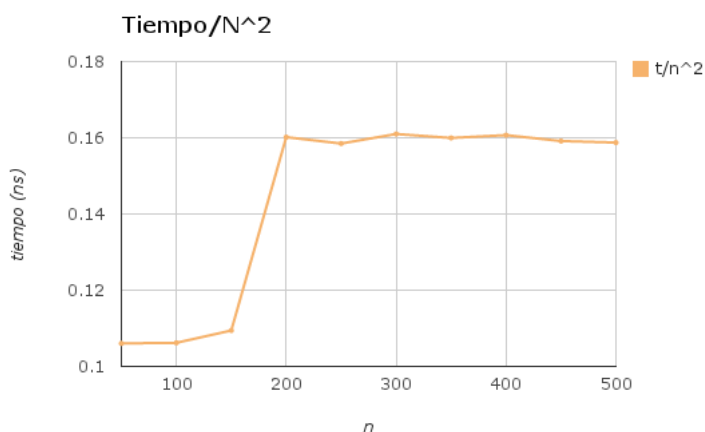
En el primer gráfico, vemos como la gráfica correspondiente a ejecutar el algoritmo como se describió anteriormente, tiene una forma cuadrática.



En el segundo gráfico, realizamos para cada punto la división del tiempo sobre n . Como estimamos que la curva del gráfico anterior era cuadrática, esta debería ser lineal. Por el gráfico, podemos observar que sigue la tendencia esperada.



Por último, en el tercer gráfico, realizamos la división de cada punto por el tiempo sobre n^2 . Como esperábamos, la función resultante es constante.



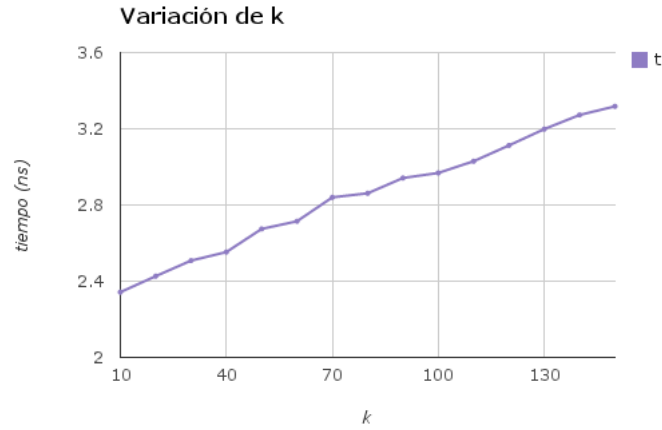
1.4.2. Experimentación variando la cantidad de nodos

Para este set de experimentos, variamos k (la cantidad de particiones) de 10 a 150 (incrementando de k de a 10) y mantuvimos constante la cantidad de nodos y aristas. Fijamos los nodos en 100 y las aristas en 150. A partir de los resultados obtenidos, observamos a que el gráfico resultante se condice con la complejidad calculada teóricamente, siendo la variación en k lineal.

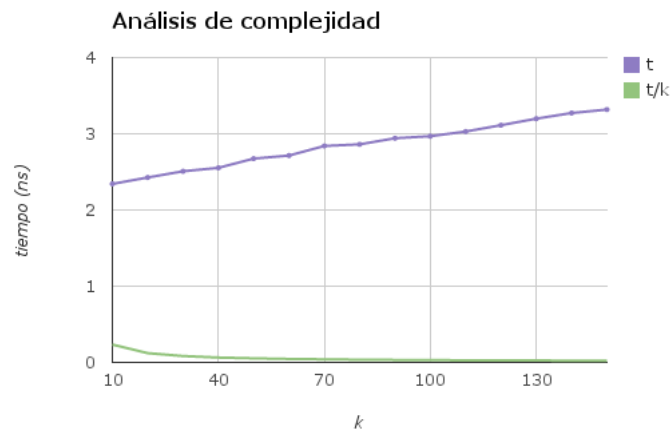
A continuación, mostraremos la tabla con los valores obtenidos, y los gráficos representando los tiempos de ejecución y la estimación de la complejidad del algoritmo.

k	tiempo	<i>tiempo/k</i>
10	2,342375	0,2342375
20	2,426375	0,12131875
30	2,508025	0,08360083333
40	2,552925	0,063823125
50	2,674425	0,0534885
60	2,71455	0,0452425
70	2,8401	0,04057285714
80	2,861375	0,0357671875
90	2,94165	0,032685
100	2,968175	0,02968175
110	3,029625	0,02754204545
120	3,112725	0,025939375
130	3,1983	0,02460230769
140	3,272575	0,02337553571
150	3,31775	0,02211833333

En el primer gráfico, vemos como la variación del tiempo a medida que se incrementa el número de particiones es lineal en k.



En este segundo gráfico, podemos corroborarlo, ya que al dividir cada punto por k, obtenemos una gráfica constante.



Aunque estos experimentos no bastan para mostrar la correctitud de la demostración de complejidad realizada previamente, los resultados obtenidos parecen indicar que nuestras estimaciones teóricas eran correctas y la complejidad del algoritmo constructivo goloso es $O(k * n^2)$