

Trabajo Práctico 2

9 de mayo de 2014

Algoritmos y Estructuras de Datos III

Integrante	LU	Correo electrónico
Chapresto, Matías	201/12	matiaschapresto@gmail.com
Dato, Nicolás	676/12	$\verb nico _dato@hotmail.com $
Fattori, Ezequiel	280/11	ezequieltori@hotmail.com
Vileriño, Silvio	106/12	svilerino@gmail.com

Instancia	Docente	Nota
Primera entrega		
Segunda entrega		



Facultad de Ciencias Exactas y Naturales

Universidad de Buenos Aires

Ciudad Universitaria - (Pabellón I/Planta Baja) Intendente Güiraldes 2160 - C1428EGA Ciudad Autónoma de Buenos Aires - Rep. Argentina Tel/Fax: (++54+11) 4576-3300

http://www.exactas.uba.ar

${\rm \acute{I}ndice}$

1.	Introducción	2			
2.	Ejercicio 1	3			
	2.1. Descripción del problema	3			
	2.2. Descripción del algoritmo	3			
	2.2.1. Etapa 1: Calculo de la funcion S	4			
	2.2.2. Etapa 2: Calculo de la funcion P	4			
	2.2.3. Etapa 3: Simulacion del juego	5			
	2.3. Correctitud del algoritmo	5			
	2.4. Complejidad teorica esperada	6			
	2.5. Verificación de correctitud	6			
	2.6. Análisis de performance	6			
	2.6.1. Consideraciones de compilacion en el analisis de performance	6			
	2.6.2. Experimentos	6			
	2.6.3. Experimentos adicionales	8			
	2.0.9. Experimentos adicionales	O			
3.	Ejercicio 2	10			
	3.1. Descripción del problema	10			
	3.1.1. Ejemplo	10			
	3.2. Ideas para la resolución	11			
	3.2.1. Algoritmo	11			
	3.3. Justificación del procedimiento	13			
	3.3.1. Demostración de Kruskal sobre Prim	13			
	3.3.2. Demostración de que aplicar Kruskal nos genera la solución	14			
	3.4. Cota de complejidad	15			
	3.5. Mediciones de pérformance	16			
4.	Ejercicio 3	19			
	4.1. Descripción del problema	19			
	4.2. Ideas para la resolución	19			
	4.3. Estructuras de datos	21			
	4.4. Algoritmos y Complejidad	$\frac{21}{22}$			
	4.4.1. Generación del Grafo				
	4.4.2. Cálculo de alcanzables				
	4.4.3. Búsqueda del camino mínimo	24			
	4.5. Cota de complejidad	26			
	4.6. Casos de prueba y resultado del programa	26			
	4.7. Mediciones de performance	32			
	4.8. Conclusiones	32			
5.	Apéndice: Generación de casos de prueba	33			
_					
6.	Apéndice: Código fuente relevante	34			
	6.1. Ejercicio 1	34			
	6.2. Ejercicio 2	36			
	6.3. Ejercicio 3	40			
7.	Apéndice: Entregable e instrucciones de compilacion y testing 48				
	7.1. Estructura de directorios	45			
	7.2. Compilacion y ejecucion	45			
	7.3. Generacion de tests aleatorios y toma de tiempos	45			

1. Introducción

En este informe se explicaran los problemas planteados en el enunciado, nuestra solucion propuesta, junto a su modelo asociado, y cualquier proposicion que hayamos asumido para tomar decisiones. Luego de plantear un modelo que resuelva la solucion- en el primer ejercicio se utiliza programacion dinamica, en el segundo algoritmos para calculo de AGM, y en el tercero una variacion de algoritmos de camino minimo-, se justificara porque nuestro modelo resuelve el problema mediante un algoritmo tambien propuesto por nosotros sobre ese modelo. Mas tarde, se demostrara que el algoritmo es correcto, y que su cota de complejidad teorica es adecuada dados los requerimientos. Ademas del analisis teorico, se realizan varias pruebas empiricas, tanto de correctitud como de estimacion de complejidad con mediciones finas tomadas en base a tests aleatorios generados con distribucion uniforme y casos borde como ser mejor o peor caso para cada algoritmo segun la entrada. Finalmente, se adjunta el codigo relevante de cada ejercicio, y una seccion explicando como correr los programas, generar tests y/o tomar tiempos.

2. Ejercicio 1

2.1. Descripción del problema

El problema consiste en modelar un juego de robanúmeros en el cual ambos jugadores juegan empleando la estrategia óptima. El juego consiste en una serie de cartas con valores enteros que los jugadores deben ir robando por turnos. Solo se puede robar una serie de cartas que sean contiguas y que comiencen por alguno de los extremos. El jugador que obtenga una suma mayor gana. El algoritmo debe calcular, a partir de una tanda de cartas, como van a ser las jugadas de ambos jugadores en cada turno, suponiendo que ambos jugadores juegan de "forma óptima", es decir, de manera de maximizar la diferencia final a favor suponiendo que el contrincante hará lo mismo cuando sea su turno. En la figura 1 se muestran ejemplos del problema junto con parte de su solución. Los turnos del primer jugador están en rojo y los del segundo jugador en azul.

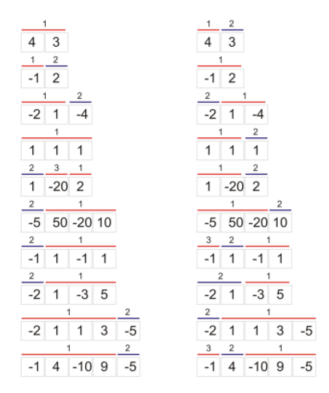


Figura 1: Soluciones óptimas del juego (izquierda) y no óptimas(derecha).

2.2. Descripción del algoritmo

Este problema presenta una estructura recursiva. Cada vez que un jugador hace su jugada, el problema queda reducido a una instancia mas pequeña del mismo, en la cual el jugador que comienza es el otro. La estrategia para resolverlo es programación dinámica.

Se llamará A_i a la tira de números inicial, con la que el juego comienza. También se define, coloquialmente, el término "juego óptimo" para referirse al desarrollo de un juego en el cual cada jugador juega según la estrategia dada por el enunciado. Esta estrategia es: jugar en cada jugada de manera de maximizar la diferencia de puntos a favor, suponiendo que el otro jugador en cada jugada hará lo mismo. El "juego óptimo" queda entonces definido recursivamente a partir del caso base: un juego que comienza con una única ficha, que solo puede jugarse de una manera (el primer jugador agarrando esa ficha).

Se definen las siguientes funciones:

$$S(i,j) = \sum_{i \le k \le j} A_k$$
$$P(i,j,h) = p1 - p2$$

Donde p1 y p2 son los puntajes sumados por los jugadores 1 y 2 respectivamente, luego de jugar óptimamente la subinstancia dada por la subtira A_k ; $i \le k \le j$, comenzando por el jugador h (jugador1 = 1, jugador2 = -1).

2.2.1. Etapa 1: Calculo de la funcion S

Se calcula la función S. Se hace por programación dinámica guardando en una tabla los valores S(i,j) y usando la fórmula de recursión

```
S(i,j)=S(i,j-1)+A_j. (con S(i,i-1)=0). for i=1 to n do for j=i to n do S(i,j)=S(i,j-1)+A_j end for end for
```

2.2.2. Etapa 2: Calculo de la funcion P

Se calcula la función P, también por programación dinámica, usando la S ya calculada. Se guarda en una tabla P(i, j, 1), pudiendo calcularse P(i, j, -1) = -P(i, j, 1) a partir de ésta. La regla de recursión es:

```
P(i,j,1) = \max\{ \max\{S(i,k) + P(k+1,j,-1) \mid i \le k \le j\}, \max\{S(k,j) + P(i,k-1,-1) \mid i \le k \le j\} \} con P(i,i-1,-1) = 0.
```

Ya que la recursión requiere para el cálculo de P(i,j) el cálculo de P(i,j'); $j' \leq j$ y de P(i',j); $i' \geq i$ la tabla se calcula entonces de menor a mayor en las columnas, y por cada columna de mayor a menor en las filas.

La tabla contiene en el lugar (i, j) la tupla (res(i, j), P(i, j)) donde res(i, j) son los indices que limitan la subtira que queda por jugar despues de jugar la subtira (i, j). Si ya no se juega mas, res(i, j) = (0, 0).

```
1: for j=1 to n do
 2:
       for i=j to 1 do
           MAX = -\infty
 3:
           for k = i-1 to j do
 4:
               if S(i,k) + P(k+1,j) > MAX then
 5:
                  MAX \leftarrow S(i,k) + P(k+1,j)
 6:
                  if k \neq j then
 7:
                      res(i,j) \leftarrow (k+1,j)
 8:
 9:
                  else
                      res(i,j) \leftarrow (0,0)
10:
                  end if
11:
               end if
12.
           end for
13:
           for k = j+1 to i do
14:
               if S(k, j) + P(i, k - 1) > MAX then
15:
                  MAX \leftarrow S(k, j) + P(i, k - 1)
16:
```

```
if k \neq i then
17:
                         res(i,j) \leftarrow (i,k-1)
18:
19:
                         res(i,j) \leftarrow (0,0)
20:
21:
                     end if
                 end if
22:
             end for
23:
24:
        end for
25: end for
```

2.2.3. Etapa 3: Simulacion del juego

Se calcula, a partir de las tablas ya calculadas, el desarrollo del juego a partir de su instancia inicial. Se guarda la cantidad de turnos jugados y las fichas robadas por izquierda o derecha en cada turno.

```
var\ turno \leftarrow 1
var puntj1 \leftarrow 0
var\ puntj2 \leftarrow 0
var i \leftarrow 1
var i \leftarrow n
var jugadas(lado, cant)
loop
    if turnos = impar then
        puntj1 \leftarrow puntj1 + puntoslevantados
    else
        puntj2 \leftarrow puntj2 + puntoslevantados
    end if
   if levantoporizg then
        jugadas.lado[turno-1] \leftarrow izq
        jugadas.cant[turno-1] \leftarrow cantcartas levantadas
    else
        jugadas.lado[turno-1] \leftarrow der
        jugadas.cant[turno-1] \leftarrow cantcartaslevantadas
    end if
    if res(i, j) = (0, 0) then
        break
    end if
    (i,j) \leftarrow res(i,j)
    turno \leftarrow turnos + 1
end loop
```

Donde puntos levantados, cant carta s levantadas y levanto por izq se obtienen como función O(1) de res(i,j), y no se explicitan para simplificar la exposición. Las variables punt j1, punt j2, turno y jugadas se usan luego para construir la salida.

2.3. Correctitud del algoritmo

A continuación se da una demostración de por qué la estrategia elegida cumple el requerimiento del enunciado. Este requerimiento es: "maximizar la diferencia de puntos a favor al final del partido, asumiendo que el otro jugador tiene la misma estrategia".

La estrategia elegida es: para cada posible tira que se puede extraer, calcular la suma de los números de la tira y sumarle la diferencia que se consigue a favor al jugar de forma óptima durante el resto del juego (que ya está definida por ser el resto del juego una instancia más pequeña). Extraer la tira que maximice este número.

Sea entonces A_k una tira inicial de cartas. Si $A_k = (c1)$ hay una única manera de jugar, y por lo tanto la estrategia cumple el requerimiento. Supóngase que la estrategia cumple el requerimiento si A_k es

de longitud $\leq m$. Para A_k de longitud m+1, una forma genérica de jugar el juego es una elección de cartas a robar inicialmente, de puntuación total S, seguida de un cierto desarrollo en el cual la diferencia conseguida a favor es P. Llámese P' a la diferencia a favor conseguida como resultado de jugar óptimamente el juego que comienza a partir de la primer elección de cartas (comenzado por el jugador2). Por hipótesis inductiva se cumple que $P \leq P'$ luego la diferencia a favor obtenida en este juego es $S+P \leq S+P'$. Además, por definición, $S+P' \leq M$ donde M es la diferencia a favor que se consigue haciendo la primer elección según la estrategia, y jugando óptimo durante el resto del juego.

Por último resta ver que esta estrategia se traduce formalmente en la recursión dada para P(i, j, h) en la descripción del algoritmo, pero esto es muy fácil de ver por inducción y no se escribe.

2.4. Complejidad teorica esperada

La parte 1 del algoritmo es $O(n^2)$, ya que son 2 bucles for anidados con interior O(1) con a lo sumo n iteraciones cada uno. La parte 2 del algoritmo es $O(n^3)$ ya que son 2 bucles for anidados con a lo sumo n iteraciones cada uno, y dentro de ellos hay dos bucles for sucesivos, cada uno de ellos O(n). La parte 3 del algoritmo es O(n) ya que el loop se ejecuta a lo sumo tantas veces como la cantidad de turnos, que es a lo sumo n, y el interior del loop es O(1).

Por lo tanto la complejidad temporal total del algoritmo es $O(n^3)$

2.5. Verificación de correctitud

Para la verificación se emplearon las mismas instancias que fueron dadas como ejemplo del problema y su resolución. Éstas fueron calculadas a mano, y luego se verificó que efectivamente el algoritmo daba el mismo resultado (la misma diferencia de puntos a favor) en cada caso.

2.6. Análisis de performance

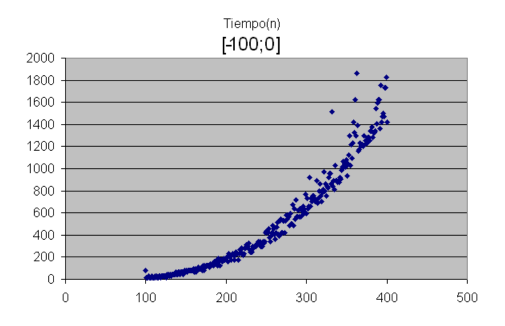
2.6.1. Consideraciones de compilacion en el analisis de performance

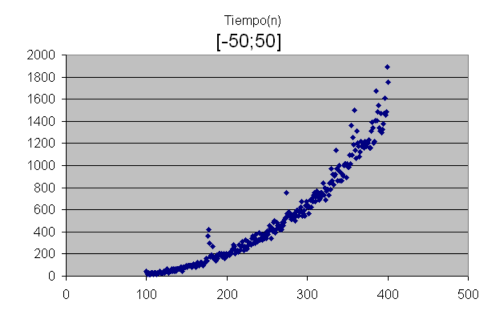
Compilador GJC: Java realiza un profiling sobre el programa a compilar y toma estadisticas para realizar diferentes procesos de compilacion/interpretacion sobre el codigo, esto se ve reflejado en el tiempo de ejecucion del programa compilado con el jdk, para forzar la compilacion de java a codigo objeto, utilizamos el compilador GCJ de GNU, que es uno de los compiladores denominados Ahead-Of-Time. Todos los experimentos fueron ejecutados sobre el programa compilado a codigo nativo. La cantidad de iteraciones por cada entrada es 100 para licuar los posibles outliers.

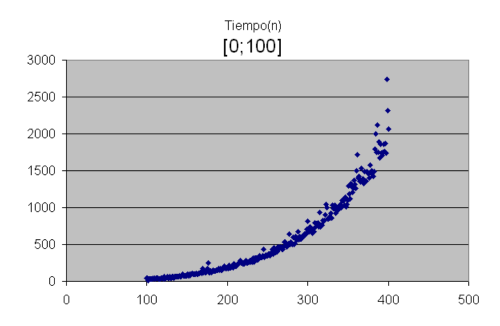
2.6.2. Experimentos

La segunda parte del algoritmo, el cálculo de la tabla P, es de complejidad $O(n^3)$ y se lleva la mayor parte del tiempo de ejecución para n grande. El cálculo de esta tabla, que tiene $n^2/2$ posiciones, involucra para cada posición el cálculo del máximo de una cantidad de elementos que depende únicamente de la posición que se cálcula, no del contenido de las cartas. Como el tiempo que demora el algoritmo está dominado por esta parte, es de esperar que el contenido de las cartas no cambie apreciablemente los tiempos de ejecución. Ésto se puede constatar por medio de la experimentación.

Se hizo una experimentación con tamaños n de entrada entre 100 y 400. Se distinguió la distribución de los valores de las cartas en tres casos : uniforme en [-50; 50], uniforme en [-100; 0] y uniforme en [0; 100]. Todos los casos dieron tiempos similares. En la gráfica puede observarse una curva similar a las de la forma ax^m . Se puede comprobar que al variar de n = 200 a n' = 300, n' = (3/2)n, el tiempo pasa de un promedio de 200 a un promedio de 650 $\sim 200.(3/2)^3$. Ésto comprueba que la curva es cúbica. A continuación se adjuntan las gráficas experimentales de tiempo(n).



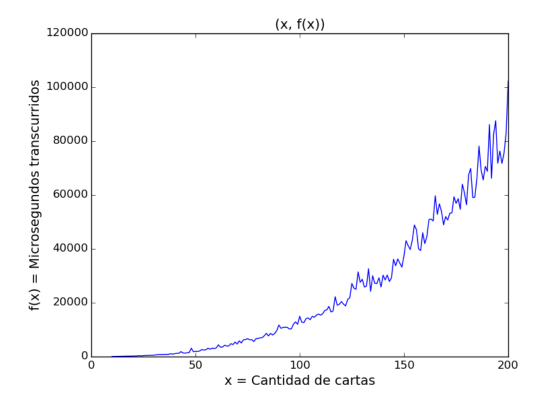


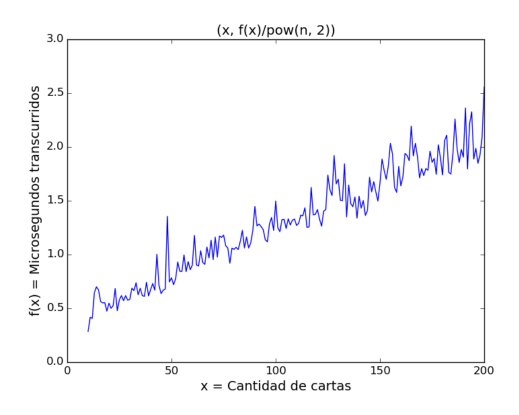


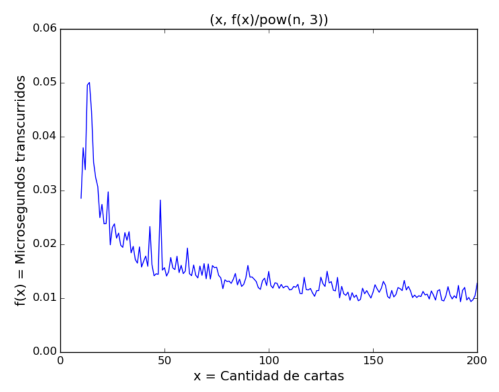
2.6.3. Experimentos adicionales

Se realizaron ademas experimentos adicionales con el objetivo de verificar de forma practica que la complejidad graficada sera $O(n^3)$.

Interpretacion de los graficos: Como se puede ver en los graficos, la complejidad empirica, coincide con la complejidad teorica esperada $O(n^3)$, llegamos a esta conclusion graficando los casos: $n = [1 \dots 200]$ para cada caso, se realizaron 3 graficos, (X, F(X)), $(X, F(X)/x^2)$ y $(X, F(X)/x^3)$. En estos graficos se puede observar que al dividir por x^2 se obtiene una curva con crecimiento lineal aproximado, y al dividir por x^3 , se obtiene una constante aproximada, es decir, una curva acotada entre una diferencia pequena en el eje X, concluyendo que la curva inicial corresponde a una funcion $f(n) = n^3$, concluyendo, $f(n) \in O(k*n^3)$.







3. Ejercicio 2

3.1. Descripción del problema

El problema se trata de un conjunto de ciudades ubicadas a cierta distancia entre ellas, las cuales todas deben de ser provistas de gas. Para ésto, tenemos una cantidad k de centrales distribuidoras de gas, y tuberías para conectar ciudades. Una ciudad tiene gas si hay un camino de tuberías que llegue hasta una central distribuidora, es decir, si una ciudad está conectada a otra ciudad por una tubería y a su vez ésta está conectada a otra ciudad por medio de una tubería la cual tiene una central distribuidora, entonces las 3 ciudades tienen gas. Se pide lograr que todas las ciudades tengan gas, pero que la longitud de la tubería más larga de la solución debe ser la más corta posible. La longitud de una tubería es igual a la distancia entre las 2 ciudades.

El algoritmo tiene que tener una complejidad de $O(n^2)$, con n la cantidad de ciudades.

De a partir de ahora, k va a ser siempre la cantidad de centrales distribuidoras disponibles, y n la cantidad de ciudades.

3.1.1. Ejemplo

Como entrada podemos tener 6 ciudades y 2 centrales distribuidoras, como en la Figura 2, y la solución que se busca es como indica la Figura 3.

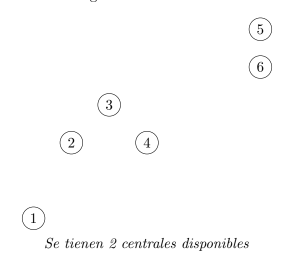


Figura 2: La entrada del problema, con las 5 ciudades y la cantidad de centrales

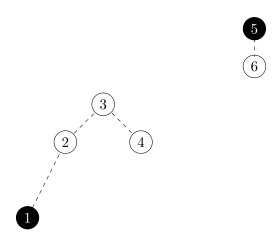


Figura 3: La solución al problema de la Figura 2, los nodos negros son los que contienen las centrales de distribución

3.2. Ideas para la resolución

Para la resolución del problema, se puede penzar en un *grafo*, donde las ciudades son nodos y las tuberías las aristas, cada arista va a tener una distancia asociada que es la distancia entre los nodos (ciudades) que conecta.

Como cada ciudad tiene gas si hay un camino hasta una central distribuidora, entonces todas las ciudades que se conectan a una misma central pertenecen a una misma componente conexa. Como tenemos un máximo de k centrales, la solución tiene que tener un máximo de k componentes conexas y las centrales se colocarán cada una en una componente conexa y en cualquier ciudad dentro de la componente conexa, ya que la distancia de las aristas dentro de una componente conexa no se verá modificada si se cambia de nodo la central dentro de la misma componente conexa.

Entonces, la solución que se pide es que el grafo tenga a lo sumo k componentes conexas, y que la distancia de la arista mas larga, sea la más corta posible.

Una idea que se propone es comenzar con todos los nodos sueltos, sin ninguna arista conectada, y calcular todas las distancias entre todos los nodos, es decir, calcular todas las tuberías posibles con sus respectivas distancias. Luego se ordenarán las aristas (tuberías) de menor a mayor de acuerdo a sus longitudes. Se calcula si la cantidad de componentes conexas es menor o igual a k, si es así, entonces el algoritmo termina, sino coloca la tubería más corta que no genere un ciclo y continúa preguntando sobre la cantidad de componentes conexas e iterando sobre las aristas siguiendo el orden de menor a mayor. Básicamente es aplicar Kruskal sobre un grafo completo.

Como se requiere tener todas las aristas ordenadas por peso, en un grafo completo tenemos n(n-1)/2 aristas, dandonos una complejidad de al menos $O(n^2 \log n^2)$, y no cumple con el requerimiento. Para mejorar la complejidad del algoritmo, en vez de calcular la distancia de todos las aristas e iterar sobre todas las aristas, requiriendo ordenar por peso todas las aristas, primero creamos un árbol generador mínimo (con las aristas más cortas posibles), con una idea como el algoritmo de Prim y que tenga de cota $O(n^2)$, el árbol generador mínimo generado nos queda n-1 aristas, y luego, al igual que antes, se ordenan y se recorren esas n-1 aristas de menor a mayor.

En resumen, la idea es partir de un grafo completo con n nodos, aplicar Prim y obtener el AGM, luego sobre ese árbol aplicar Kruskal pero cortando el algoritmo cuando se tienen tantas componentes conexas como k centrales de gas. La colocación de las centrales de gas se colocan luego en un nodo cualquiera de los nodos de cada componente conexa.

En la sección 3.2.1 se propone un pseudocódigo, en la sección ?? se verá un ejemplo de ejecución del algoritmo, en la sección 3.3 se justificará la correctitud, y en la sección 3.4 se hará el cálculo de la complejidad del algoritmo.

3.2.1. Algoritmo

El algoritmo propuesto lo que realiza es generar un AGM siguiendo al algoritmo de Prim (desde la Línea 5 a 30), y luego se ordenan las aristas del AGM para ir agregándolas siguiendo la idea de Kruskal y detenerse cuando se llega a k componentes conexas (desde la Línea 31 a 34).

Algorithm 1 minimizar Tuberias

Require: centrales: cantidad de centrales disponibles, mayor que 0

Require: ciudades: las ciudades con sus posiciones

Require: n: cantidad de ciudades en el parámetro ciudades

Ensure: Retorna el grafo tal que hay tanas componentes conexas como *centrales*, y que la arista más larga es la más corta posible

- 1: **procedure** MINIMIZARTUBERIAS(Entero: centrales, Array: ciudades, Entero: n) \rightarrow Grafo
- 2: Grafo g \leftarrow NUEVOGRAFO(n) \triangleright Creo un grafo con n nodos, sin aristas
- 4: <nodo1, nodo2, distancia> aristas[n 1]

```
nodos[0] \leftarrow \langle true, 0, 0 \rangle
 5:
        for i \leftarrow 1; i < n; i++ do
 6:
           nodos[i] \leftarrow \langle false, Distancia(ciudades[i], ciudades[0]), 0 \rangle
 7:
 8:
        end for
       for agregados \leftarrow 0; agregados < n - 1; agregados ++ do
 9:
            distancia_minima \leftarrow \infty
10:
           nodo\_minimo \leftarrow 0
11:
            for i \leftarrow 0; i < n; i++ do
                                                      ▷ Busco el nodo mas cercano al árbol que ya tenemos
12:
               if nodos[i].agregado = false then
13:
                   if nodos[i].distancia < distancia_minima then
14:
                       distancia\_minima \leftarrow nodos[i].distancia
15:
                       nodo\_minimo \leftarrow i
16:
                   end if
17:
               end if
18:
            end for
19:
20:
            nodos[nodo\_minimo].agregado \leftarrow true
            aristas[agregados] \( < \text{nodo_minimo}, \text{nodo_minimo}].\text{nodo, distancia_minima} \)
21:
                                                                                                                  \triangleright
    Agrego el nodo encontrado
22:
            for i \leftarrow 0; i < n; i++ do

→ Actualizo la distancia de los nodos no agregados aún

               if nodos[i].agregado = false then
23:
                   if nodos[i].distancia > Distancia(ciudades[i], ciudades[nodo_minimo]) then
24:
                       nodo[i].distancia ← DISTANCIA(ciudades[i], ciudades[nodo_minimo)
25:
                       nodo[i].nodo \leftarrow nodo\_minimo
26:
                   end if
27.
               end if
28:
            end for
29:
30:
        end for
        Ordenar(aristas)
                                                                         ▷ Ordeno las aristas por la distancia
31:
       for componentes \leftarrow n; componentes > centrales; componentes -- do
32:
            AGREGARARISTA(g, aristas[n - componentes].nodo1, aristas[n - componentes].nodo2)
33:
    AgregarArista está especificado en el Algoritmo??
        end for
34:
35:
        retornar \leftarrow g
36: end procedure
```

Una vez que tenemos el árbol, lo que tenemos que hacer es seleccionar un nodo cualquiera de cada componente conexa para colocar la central distribuidora. Para ésto al crear un nodo sin aristas, cada nodo va a estar asociado a una componente conexa distinta, y cada vez que se agrega una arista, se unen las componentes conexas de ambos nodos bajo una misma componente. Luego al tener el grafo armado, se recorre la lista de componentes conexas y se agarra un nodo para cada componente:

Algorithm 2 AgregarArista

```
    procedure AGREGARARISTA(Grafo g, Nodo n1, Nodo n2)
    NUEVAARISTA(g, n1, n2)  ⇒ agrega la arista entre n1 y n2, sin actualizar las componentes conexas
    if COMPONENTECONEXA(g,n1) ≠ COMPONENTECONEXA(g,n2) then
    nueva ← COMPONENTECONEXA(g,n1)
    vieja ← COMPONENTECONEXA(g,n2)
```

Y por último para obtener un Nodo para cada componente conexa, vamos a crear un array con n elementos, cada posición i representa a la componente conexa i, y adentro puede tener un valor nulo representando que esa componente conexa no existe, o el valor de un nodo, entonces se va a retornar para cada componente conexa existente, un nodo, para que esos nodos representen las centrales:

Algorithm 3 NodosDeComponentes

```
1: procedure NodosDeComponentes(Grafo g)Nodo[CantidadNodos(g)]
      Nodos nodos[CantidadNodos(g)]
      for i = 0; i < CantidadNodos(g); i++ do > Inicializo todas las componentes conexas (que son
3:
   como máximo igual a la cantidad de nodos) asignandole ningún nodo
         nodos[i] = nil
4:
      end for
5:
      for n \in g do
                                                           array nodos tomando como índice la componente conexa el valor del nodo. Así al finalizar el ciclo
   sólo las componentes conexas existentes y con nodos tienen un valor dentro del array nodos, y va a
   tener el valor del último nodo correspondiente a esa componente conexa, ya que nodos de la misma
   componente se van pisando en el array
7:
         nodos[ComponenteConexa(g,n)] \leftarrow n
      end for
8:
      return nodos
9:
10: end procedure
```

3.3. Justificación del procedimiento

Para la justificación vamos a justificar primero que si se aplica el algoritmo de *Kruskal* sobre el *AGM* generado por el algoritmo de *Prim* dado un grafo completo, entonces llegamos a un grafo con pesos de aristas iguales que aplicar *Kruskal* sobre el grafo completo directamente, aunque puede tener aristas diferentes de igual peso. Como tienen los mismos pesos aunque las arisas sean diferentes, a efectos de minimizar el peso de la arista de mayor peso da el mismo resultado. (Sección 3.3.1).

Luego vamos a justificar que aplicando el algoritmo de Kruskal sobre un grafo completo pero cortando cuando tenemos K componentes conexas, nos genera la solución que buscamos (Sección 3.3.2).

Teniendo demostrado esos 2 puntos, entonces aplicar Kruskal a un grafo completo nos da la solución que buscamos y aplicar Kruskal al resultado Prim (que es lo que realiza el algoritmo propuesto) nos da el mismo resultado que aplicar Kruskal directamente, siendo la solución buscada.

3.3.1. Demostración de Kruskal sobre Prim

Demostraremos que aplicar el algoritmo de Kruskal sobre un grafo completo da aristas con los mismos pesos que aplicar Kruskal sobre el AGM resultante del algoritmo de Prim. Como el problema pone restricción sobre el peso de las aristas (de las tuberías), entonces nos fijaremos que las aristas del resultado pueden ser diferentes pero si se mira sólo los pesos de las aristas, estos son los mismos.

Demostración. Un AGM de un grafo tiene como suma de los pesos de sus aristas, la menor suma posible de todos los árboles de un grafo. Si se aplica Prim y Kruskal a un mismo grafo (un grafo completo por ejemplo), ambos dan un AGM como resultado, por ende el peso del árbol generado por Prim del grafo g $(P_p(g))$ es igual al peso del que genera Kruskal $(P_k(g))$, si no fueran iguales, el que tiene mayor peso

no sería un AGM. Como ámbos son árboles del mismo grafo, ambos tienen n-1 aristas (n= cantidad de nodos del grafo).

$$P_p(g) = \sum_{i=0}^{i < n-1} \pi(a_i)$$

$$P_k(g) = \sum_{i=0}^{i < n-1} \pi(a_i)$$

Como *Prim* y *Kruskal* son 2 algoritmos diferentes, podrían generar un árbol con diferentes aristas pero igual mantienen la igualdad en la suma de los pesos y la cantidad de aristas.

Supongamos que un algoritmo pone las mismas aristas que el otro pero en vez de poner la arista a pone la arista a' con distinto peso, entonces también tiene que haber cambiado otra arista b por b' para mantener la igualdad de la suma. Supongamos que tenemos todas las aristas a_i del AGM y las ordenamos de menor a mayor y de la arista a_0 a a_{j-1} y de $a_j + 2$ a a_{n-2} las aristas son las mmismas para ambos algoritmos pero a_i y a_{j+2} son diferentes, entonces:

$$P_p(g) = \sum_{i=0}^{i < j} \pi(a_i) + \pi(a') + \pi(b') + \sum_{i=j+2}^{i < n-1} \pi(a_i)$$

 $P_k(g) = \sum_{i=0}^{i < j} \pi(a_i) + \pi(a) + \pi(b) + \sum_{i=j+2}^{i < n-1} \pi(a_i)$

Simplificamos la igualdad de las suma, nos queda:

$$\pi(a') + \pi(b') = \pi(a) + \pi(b)$$

Como dijimos que el peso de a' es distinto de a, podemos suponer que $\pi(a) > \pi(a')$ y por lo tanto $\pi(b) < \pi(b')$ (se puede suponer también lo contrario y sería análogo). Prim entonces hubiera agregado a' con menor peso que a, pero como Kruskal recorre las aristas de menor a mayor peso, ya tendría que haber pasado por a', y como las aristas anteriores a a' son las mismas en ambos algoritmos, agregar a' no genera ciclos, entonces Kruskal hubiera agregado a a', entonces $\pi(a') = \pi(a)$ porque a' = a. Aún quedaría $\pi(b') \neq \pi(b)$, pero como todas las demás aristas son las mismas (incluidas a' y a), entonces para mantener la igualdad de la suma $\pi(b') = \pi(b)$, contradiciendo la suposción que un algoritmo cambiaria una arista por otra con peso dinstinto.

Si cambia una arista por otra de igual peso, no modifica la solución porque el peso de la arista de mayor peso seguiría siendo el mismo.

Como aplicar *Kruskal* a un árbol da el mismo árbol (porque es el único subgrafo que es un árbol), aplicar *Kruskal* al resultado de *Prim* da el mismo resultado que aplicar directamente *Prim*, y ya demostramos que aplicar *Prim* y *Kruskal* dan árboles con mismos pesos de aristas, por lo que aplicar *Kruskal* directamente o aplicar *Kruskal* a la salida de *Prim*, da árboles con los mismos pesos de aristas.

3.3.2. Demostración de que aplicar Kruskal nos genera la solución

Demostraremos que teniendo un grafo completo, si aplicamos Kruskal y dejamos de agregar aristas cuando llegamos a k componentes conzas, tenemos la solución que buscamos:

Demostración. El algoritmo de Kruskal ordena las aristas de menor a mayor según su peso, y agrega 1 a 1 las aristas según dicho orden tal que no genere un ciclo. Al agregar una arista se disminuye en 1. Nosotros detendremos el algoritmo cuando se llego a k componentes conezas. Supongamos que tenemos m aristas ordenadas de menor a mayor por su peso, $(a_0, a_1..a_i..a_{m-1})$, que se fueron agregando (aunque algunas generaban ciclos y no se agregaron), y que detuvimos el algoritmo de Kruskal al agregar la arista a_i porque se llegaron a k componentes conexas. Entonces, como las aristas estaban ordenadas:

$$(\forall 0 \le i < j)a_i \le a_j \\ \land \\ (\forall j < i < m)a_i \ge a_j$$

Todos los a_i , i < j están agregados al resultado de Kruskal.

El a_i es la arista de mayor peso (la tubería más larga), y es la que queremos minimiza.

Si existiese una mejor forma de armar las componentes conexas, entonces existe un $a_i, a_i < a_j \implies i < j$, tal que se puede reemplazar a_i por a_j y así terner la arista de mayor peso que es de menor peso que la que obtuvimos. Como i < j, Kruskal ya la analizó a_i antes de pasar por a_j .

Si a_i no generaba ciclos, entonces esa arista pertenece al resultado del algoritmo, y como no se detuvo en a_i significa que aún agregando esa arista (y todas las anteriores) no se llegaban a las k componentes componentes conexas que se buscan, entonces no se puede sacar a_j porque no se llegaría a la cantidad de componentes conexas necesarias, contradiciendo que se puede quitar a_j para mejorar la solución.

Si a_i generaba un ciclo, entonces esa arista no pertenece al resultado del algoritmo. Notar que como a_i se analiza antes que a_j por tener menor peso, entonces a_i generaba un ciclo cuando a_j aún no estaba agregada. Si se quita a_j y se agrega a_i , al quitar a_j se aumenta en 1 la cantidad de componentes conexas (ahora tenemos k+1) y no es solución, y al agregar a_i se está generando un ciclo, por lo que no disminuye la cantidad de componentes conexas, manteniendose en k+1 y no es solución tampoco, por lo que contradice que se puede quitar a_i para agregar a_i y tener una mejor solución.

Entonces, agregar aristas en orden según su peso si no genera ciclos y parar cuando se alcanzan las k componentes conexas, nos da como peso de la arista más larga, el peso mas chico posible, siendo la solución que se busca del problema.

3.4. Cota de complejidad

Se analiza la complejidad de algoritmo 1, para ésto se supone que el cálculo de la distancia entre ciudades (el peso de las aristas/tuberías) se realiza en O(1)

La cantidad de nodos se representará como n, y la cantidad de centrales como k.

- La inicialización de unas variables se realiza de la línea 5 a 8, y se realizan n iteraciones calculando la distancia y guardando en un vector, quedando O(n)
- Para la creación del AGM entre las líneas 9 a 30 realiza n-1 iteraciones
 - Líneas 12 a 19, busca el nodo más cercano, realizando n iteraciones de comparaciones y asignaciones que son O(1), quedandonos O(n)
 - Las líneas 20 y 21 son O(1)
 - La actualización de las distancias, entre las líneas 22 y 29 realiza n iteraciones de comparaciones y asignaciones que son O(1), quedandonos O(n)
- Ordenar las aristas en la línea 31, y se realizan sobre las aristas agregadas en la iteración anterior, la cual agrega n-1 aristas, entonces se ordenan n-1 elementos. Al n no estar acotado, se puede realizar con algoritmos como MergeSort o HeapSort en $O(n \log n)$
- Entre las líneas 32 y 34 se realizan n-k iteraciones, implementando el grafo g en una matriz de adyacencia, AgregarArista se realiza en O(n) ya que agrega la relación en la matriz de adyacencia en O(1) y luego tiene que actualizar las componentes conexas en O(n) quedandonos una complejidad de O(n*(n-k)). Notar que si k>n, no se realiza ninguna iteración.

■ Luego de tener el grafo solución, tenemos que obtener 1 nodo de cada componente, eso se realiza con la función NodosDeComponentes que inicializa un array de n elementos y luego recorre todos los nodos (n nodos) una vez, quedando O(n+n)=O(n)

Bajo éste análisis, la complejidad nos queda (1)

$$O(n) + (n-1) * (O(n) + O(1) + O(n)) + O(n \log n) + O(n * (n-k)) + O(n)$$

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

$$= O(3n) + O(2n^{2}) + O(n \log n) + O(n * (n-k))$$

$$= O(n^{2}) + O(n * (n-k))$$

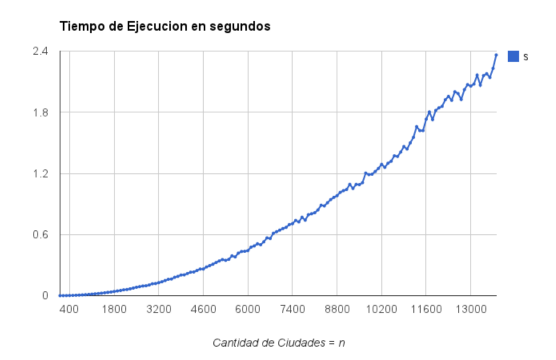
Como el O(n*(n-k)) está acotado por $O(n^2)$ (cuando k=0), entonces nos queda que la complejidad del algoritmo es:

$$O(n^2)$$

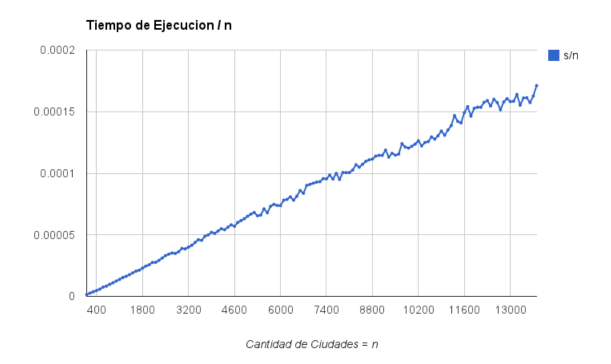
Cumpliendo así la complejidad requerida.

3.5. Mediciones de pérformance

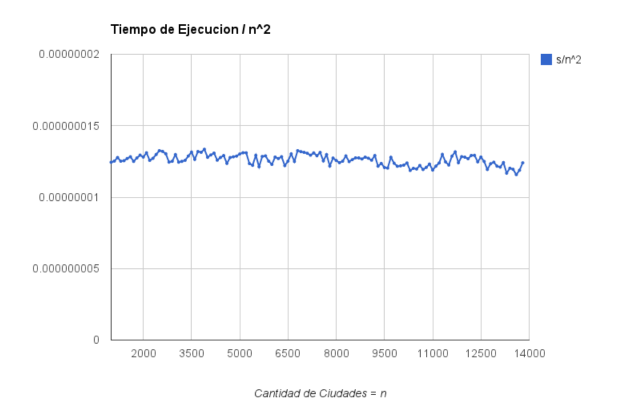
Para medir la pérformance del algoritmo, se crearon casos de prueba como se especifa en el Apéndice de casos de prueba (Sección 5) y se comparó contra la complejidad $O(n^2)$ calculada en la Sección 3.4 Se probó la implementación con n desde 100 a 13800, avanzando de a 100, y se graficó el promedio del tiempo en segundos que tardó el algoritmo repitiendo la prueba 10 veces.



Luego se graficó el resultado anterior diviendo el tiempo por n, quedando lo que parece una recta



Y por último se graficó el resultado anterior diviendo el tiempo por n^2 , mostrando una recta que se aproxima a una constante acotada por arriba y abajo. Se quitó del gráfico las mediciones para valores chicos de n por dar valores demaciado chicos y variables.



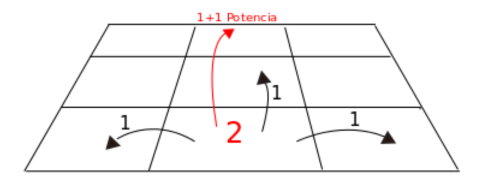
No se pudieron hacer pruebas para n mucho mas grandes por el tiempo que se tardaba en sacar las mediciones y porque el consumo de memoria crecía en el órden de n^2 , con n=20000 se requerían al menos $(20000b)^2*4b=160000000b=1600000kb=16000mb$ de memoria (la multiplicación por 4 es por el tamaño de un entero) y al llegar a esos valores, la computadora que se usaba para las mediciones comenzaba a ponerse muy lenta porque el sistema mientras tanto movía memoria en RAM al disco rígido.

4. Ejercicio 3

4.1. Descripción del problema

El problema se trata de un juego que forma parte de un reality show. Este juego tiene un campo de juego cuadrado dividido en celdas, de tamano n x n. Cada una de estas celdas posee un resorte con el que se puede saltar hacia otras celdas. Estos resortes varían en sus potencias, siendo la potencia la cantidad de celdas que pueden propulsar al jugador. Es posible apuntar los resortes hacia adelante, atrás, izquierda y derecha. Adicionalmente cada jugador posee unidades extra de potencia, que le permiten potenciar sus saltos. Éstan son limitadas, y el jugador las podrá usar a elección en los saltos que le parezcan convenientes.

Un ejemplo de salto sería la siguiente situación: vemos que la celda tiene una potencia de 1, por lo que el jugador podría saltar una celda izquierda, hacia adelante o hacia la derecha. Y en caso de que quisiera usar una potencia, podría saltar does celdas hacia adelante, pero su reserva de potencias se reduciría en uno.

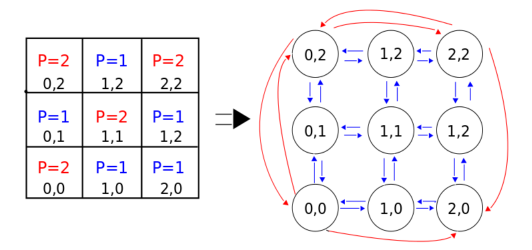


El objetivo del juego es llegar de una celda origen a otra destino, realizando la menor cantidad de saltos posibles. Por esto, se pide el diseno e implementación de un algoritmo que calcule y de como resultado uno de los caminos que lleguen de origen a destino cuya cantidad de saltos sea mínima.

El algoritmo tiene que tener una complejidad de $O(n^3 * k)$, con n la cantidad de filas y columnas del campo de juego y k la cantidad de potencias otorgadas al inicio del juego al jugador.

4.2. Ideas para la resolución

Decidimos encarar la resolucioón como un problema de grafos. El campo de juego es representado como un grafo con un nodo por cada celda, y las aristas son orientadas, de peso constante y representan todos los posibles saltos entre celda y celda.



Por cada uno de los valores 0..k de potencia tenemos un campo de juego de los anteriormente mencionados. Los vamos a llamar "niveles", y van a ser subgrafos interconectados para formar un grafo general que va a resolver el problema. Entre estos niveles va a haber aristas conectando los nodos de mayor nivel con los de menor nivel, representando el hecho de "gastar" potencias, es decir, si en un turno estoy en el nivel k y utilizo dos potencias, en el siguiente turno voy a estar posicionado en un nodo del nivel k-2.

De esta forma, estar en el nodo (i,j) del nivel k representa estar posicionado en la celda de juego (i,j) y disponer de k potencias para utilizar .Podemos "saltar entre celdas", moviéndonos de un nodo a otro usando las aristas este nivel. En caso de querer usar las potencias, debemos movernos por aristas que conectan los nodos de nivel k con los niveles inferiores. Por ejemplo, si estamos en el nodo (i,j,k), de potencia 2, y queremos saltar 3 nodos hacia la derecha, debemos tomar la arista orientada que nos lleva al nodo (i+3,j,k-1) (en caso de disponer de una potencia). De esto deducimos que las aristas entre niveles sólo salen de nodos de nivel superior hacia nodos de nivel inferior. Formalicemos esto:

Para cada nivel, sea:

$$G_L = \left(V_L, E_L\right) / \left.V_=V_{1_L}, ..., V_{n_L} = \left\{casillas\ 1..n\ con\ L\ potencias\ disponibles\right\}$$

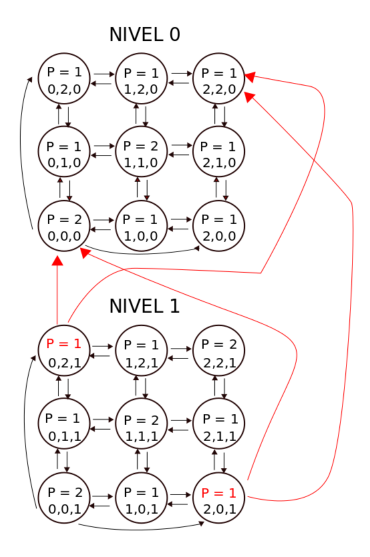
Por lo tanto, el grafo G es:

$$G = (W, A)/W = \bigcup_{i=1}^{k} V_i(G_i) \land A = (\bigcup_{L=1}^{k} E_L(G_L)) \cup T$$

Donde T son las aristas entre niveles, descriptas a continuación:

Se tienen aristas dirigidas en cada nivel tal que si $v, u \in V_t$, $(u, v) \in E_t$ sii v es alcanzable desde u sin usar potencias. Dados niveles G_m , $G_j / m < j$ y dos vértices $v \in V_m(G_m) \land w \in V_j(G_J)$ existe una arista dirigida "entre" niveles, que pertenezca a T, sii w es alcanzable desde v usando estrictamente (j-m) unidades de potencia, es decir, que la distancia en casillas (verticales u horizontales) de v a w es igual a (j-m) + pot(v).

En el siguiente diagrama mostramos las aristas entre niveles que deberían tomarse en caso de usar una potencia en las celdas (0,2) y (2,0)



Notemos que al avanzar hacia niveles más bajos no se puede ir hacia arriba (lo cual tiene sentido pues el nivel actual indica la cantidad de potencias disponibles para usar, y este valor nunca puede aumentar)

Definimos n_0 como el nodo origen $/n_0 \in V_k$ (primer nivel, más alto), dado por las coordenadas cartesianas de la celda de comienzo de la entrada. Si la celda destino en el juego es (i, j) definimos el conjunto de nodos destino como los nodos (i, j, k), con k entre 0 y la cantidad de potencias máxima, de forma que al llegar al nodo destino (i, j, l), l es la cantidad de potencias sin usar.

Las aristas son de peso constante en su totalidad (en particular, 1). Además, en cada arista se guarda un valor indicando la cantidad de niveles atravesadas en este paso, lo cual es equivalente a la cantidad de potencias utilizadas en el salto. No confundir este valor con el costo o peso de la arista. (Dibujo zarpado)

De esta forma, encontrar el camino que realize la menor cantidad de saltos se reduce a buscar el camino más corto en el grafo de n_0 a algún nodo destino, guardando en cada caso el valor de cada arista (potencia usada) y la posición (i, j) del nodo sin importar el nivel actual. Un recorrido de anchura BFS del grafo nos brinda el camino más corto, comenzando la búsqueda desde n_0 .

4.3. Estructuras de datos

A cada una de las celdas, las representamos con la clase nodo, que posee tres atributos: x, y y level, (el numero de fila y columna de la celda que representa este nodo, y el nivel en el que se encuentra el nodo).

Representamos el grafo en memoria con una modificación del método de listas de adyacencia. La estructura es un diccionario (java HashMap) llamado graph, cuyas claves son los nodos y sus definiciones son el tipo NodoMetadata.

La clase *NodoMetadata* brinda la información necesaria de cada nodo para poder armar el grafo, ya que contiene el atributo *alcanzables*, que es su lista de adyacencia. Además de esto, posee tres atributos más: *nodoValue*, *fueVisitado* y *predecesor*, el primero representando la potencia del resorte de la celda, y los otros dos son de utilidad al bfs, para "marcar" un nodo, e indicar su antecesor en el recorrido de éste.

Finalmente tenemos una clase Juego que unifica todo, cuyos atributos son un nodo inicial, un nodo destino, y el diccionario graph.

4.4. Algoritmos y Complejidad

El algoritmo consta de varias etapas principales:

- 1. Generación del grafo a partir de los datos de entrada.
- 2. Busqueda del camino mínimo(en cantidad de pasos) con un BFS.
- 3. Construcción del camino a través de los predecesores del destino indicados por BFS y cálculo de powerup utilizado en cada salto.

4.4.1. Generación del Grafo

A continuación mostramos un pseudocódigo de la generación del juego. Durante las demostraciones, se usará la variable k para referirse a la cantidad de potencias iniciales al iniciar el juego, y la variable n como la cantidad de filas del juego.

```
1: procedure Juego(int[][]valores, int potInicial, int filInicial, int colInicial, int filDestino, int colDestino)
         Juego.nodoInicial \leftarrow new\ Nodo(filInicial, colInicial, potInicial)
                                                                                                                         \triangleright O(1)
 2:
         Juego.nodoDestino \leftarrow new\ Nodo(filDestino, colDestino, 0)
                                                                                                                         \triangleright O(1)
 3:
         Juego.graph \leftarrow new\ HashMap < Nodo,\ NodoMetadata > ()
                                                                                                                         \triangleright O(1)
 4:
         int\ dimension \leftarrow longitud(valores)
                                                                                                                         \triangleright O(1)
 5:
 6:
         for int\ level \leftarrow potInicial;\ level \geq 0; level - - \mathbf{do}
                                                                                                             \triangleright O(potInicial)
             for int i \leftarrow 0; i < dimension; i + + do
                                                                                                            \triangleright O(dimension)
 7:
                 for int j \leftarrow 0; j < dimension; j + + do
                                                                                                            \triangleright O(dimension)
 8:
                      Nodo\ nodo \leftarrow new\ Nodo(i,\ j,\ level)
                                                                                                                        \triangleright O(1)
 9:
                                                                                                                         \triangleright O(1)
                     int\ nodoValue \leftarrow valoress[i][j]
10:
11:
                      if nodoValue > dimension then
                          nodoValue \leftarrow dimension
12:
                      end if
13:
                     boolean\ fueVisitado \leftarrow false
                                                                                                                         \triangleright O(1)
14:
                      List < Nodo >:, alcanzables \leftarrow calcular Alcanzables (nodo, nodo Value, dimension)
15:
    \triangleright O(dimension)
                      NodoMetadata\ metaData \leftarrow new\ NodoMetadata(nodoValue,\ fueVisitado,\ alcanzables,\ null)
16:
    \triangleright O(1)
                                                                                                                         \triangleright O(1)
17:
                     graph.put(nodo, metaData)
                 end for
18:
19.
             end for
         end for
20 \cdot
21: end procedure
```

Donde valores representa la matriz de celdas con sus respectivas potencias de resorte, pot Inicial representa k, la cantidad de potencias que se le brinda a un jugador al iniciar el juego, y filInicial, colInicial, filDestino, colDestino las coordenadas respectivas de la celda de inicio y la celda destino. Cabe aclarar, en la línea 11, en caso de que en la entrada, una celda posea un valor de resorte mayor a la dimensión del campo de juego, fijamos el valor del nodo como dimension, ya que no tiene sentido poseer un resorte que permita saltar fuera de los límites de la matriz, es decir, el jugador sólo va a poder usar uso de la potencia del resorte como máximo hasta el valor dimensión. Esto nos permite ajustar el cálculo de complejidad de la función siguiente.

Complejidad:

Los 3 ciclos for anidados indican una complejidad de $O(k*n^2)$. Dentro de estos ciclos se realizan operaciones, todas de tiempo constante O(1) excepto la llamada a a función alcanzables, que toma O(n), y será justificado a continuación, dándonos un total de $O(k*n^3)$ en la construccion del grafo para nuestro modelo.

4.4.2. Cálculo de alcanzables

Función auxiliar que para un nodo, calcula todos los otros nodos a los que podriá "saltar", usando y no usando potencias. La salida del algoritmo es del tipo Lista < Nodo >.

```
1: procedure CALCULARALCANZABLES(Nodo nodo, int valorNodo, int dimension)
        int\ nivelActual = nodo.getLevel()
                                                                                                                  \triangleright O(1)
        int \ actual X = nodo.get X()
                                                                                                                  \triangleright O(1)
 3:
        int\ actualY = nodo.getY()
                                                                                                                  \triangleright O(1)
 4:
        int\ resorte = valorNodo
                                                                                                                  \triangleright O(1)
 5:
        Lista < Nodo > alcanzables = new Lista < Nodo >
                                                                                                                  \triangleright O(1)
 6:
 7:
        for int j \leftarrow -resorte; j \leq resorte; j + + do
                                                                          \triangleright O(resorte) \ acotado \ por \ O(dimension)
            if validarBordes(dimension, actualX, j) then
                                                                                                                  \triangleright O(1)
 8:
                Nodo\ alcanzableDir \leftarrow new\ Nodo(actualX\ +\ j,\ actualY,\ nivelActual)
                                                                                                                  \triangleright O(1)
 9:
10:
                alcanzables.agregar(alcanzableDir)
                                                                                                                  \triangleright O(1)
            end if
11:
                                                                                                                  \triangleright O(1)
            if validarBordes(dimension, actualY, j) then
12:
                Nodo\ alcanzable Dir \leftarrow new\ Nodo(actual X,\ actual Y+j,\ nivel Actual)
                                                                                                                  \triangleright O(1)
13:
                alcanzables.agregar(alcanzableDir);
                                                                                                                  \triangleright O(1)
14:
15:
            end if
        end for
16:
        for int\ potAdic \leftarrow 1; potAdic + \leq nivelActual; potAdic + + do
                                                                                                      \triangleright O(dimension)
17:
            int\ potTotal \leftarrow potencia + potAdic;
18:
            if potTotal > dimension then
19:
20:
                break
            end if
21:
            if validarBordes(dimension, actualY, potTotal) then
                                                                                                                  \triangleright O(1)
22:
                Nodoal canzable Indir = new Nodo(actual X, actual Y + pot Total, nivel Actual - pot Adic)
23:
    \triangleright O(1)
24:
                alcanzables.agregar(alcanzableIndir)
                                                                                                                  \triangleright O(1)
            end if
25:
            if validarBordes(dimension, actualY, -potTotal) then
                                                                                                                  \triangleright O(1)
26:
27:
                Nodoal canzable Indir = new Nodo(actual X, actual Y - pot Total, nivel Actual - pot Adic)
    \triangleright O(1)
                alcanzables.agregar(alcanzableIndir)
                                                                                                                  \triangleright O(1)
28:
            end if
29:
            if validarBordes(dimension, actualX, potTotal) then
                                                                                                                  \triangleright O(1)
30:
                Nodo al canzable Indir = new Nodo (actual X + pot Total, actual Y, nivel Actual - pot Adic)
31:
    \triangleright O(1)
                                                                                                                  \triangleright O(1)
                alcanzables.agregar(alcanzableIndir)
32:
```

```
33:
            end if
            if validarBordes(dimension, actualX, -potTotal) then
                                                                                                                  \triangleright O(1)
34:
                Nodoal canzable Indir = new Nodo(actual X - pot Total, actual Y, nivel Actual - pot Adic)
35:
    \triangleright O(1)
                alcanzables.agregar(alcanzableIndir)
                                                                                                                  \triangleright O(1)
36:
            end if
37:
        end for
38:
39:
        returnal can zables
                                                                                                                 \triangleright O(1)
```

40: end procedure

Donde nodo es el nodo del cual se van a calcular sus alcanzables, valorNodo la potencia de su resorte y dimension es n. Podemos ver que al algoritmo lo componen dos ciclos for lineales, que van armando la lista alcanzables. El primer ciclo, calcula los nodos alcanzables Directos, es decir, aquellos a los que puede saltar con el resorte de la celda sin hacer uso de ninguna potencia adicional. El ciclo itera de -resorte a resorte, agregando de ésta forma a la lista de alcanzables los nodos a su izquierda, derecha, hacia adelante y atrás, validando con cuidado los bordes de la matriz, y sin agregarse a sí mismo, tomando cada uno de estos pasos (O(1)). Dado que la potencia de un resorte está acotada por la dimensión de la matriz (por la forma en la que generamos el grafo), este ciclo itera como máximo de -dimension, por lo tanto $\in O(n)$.

El segundo ciclo for calcula todos los nodos alcanzables indirectamente, es decir, aquellos para los cuales el jugador tiene que 1 o más de sus potencias extra para poder llegar. Este ciclo itera seguún la variable potAdic, potencias adicionales, que comienza en 1 hasta el nivel del nodo en cuestión (recordar que el nivel de un nodo representa la cantidad de potencias extra que le quedan a un jugador). Este valor se le suma a la potencia del resorte (línea 18) y si se validan bien los bordes, se agregan estos nodos (O(1)), los que están a distancia potencia de resorte + potAdic, y al iterar potAdic hasta el nivel del nodo obtenemos todos los nodos alcanzables usando las potencias que le quedan disponibles al jugador. Estas acciones se realizan en O(1), y el ciclo itera de 1 hasta el nivel del nodo.

Esto indicaría que el ciclo tendría una complejidad de O(k), por ser k el nivel máximo del grafo, pero podemos acotar esto, en la línea 19, por el mismo motivo que en el ciclo anterior, una vez que la potencia total a usar supera el valor de la dimensión de la matriz, cortamos el ciclo, ya que no tiene sentido saltar fuera del campo de juego. Por lo tanto calculamos para los posibles valores de potencia adicional que le queden al jugador, hasta que la potencia total de salto sea de dimension. Por lo tanto el ciclo también $\in O(dimension)$. Como comentario adicional, remarcamos que es posible agregar este condicional a la guarda del ciclo, pero dada la complejidad de entendimiento de este pseudocódigo decidimos ponerlo como una instrucción de break para mayor claridad.

Concluimos en que la función tiene una complejidad de O(n) + O(n) = O(n). Lo cual tiene sentido, ya que si consideramos la matriz de juego, un nodo como máximo puede moverse hacia todos los de su fila y columna, es decir a 2n-2 nodos, lo cual concuerda con la complejidad ya que anadimos cada uno de ellos a la lista de alcanzables en tiempo constante.

4.4.3. Búsqueda del camino mínimo

A continuación el pseudocódigo de la búsqueda BFS. Se trata de una modificacion de BFS que busca un camino entre el nodo inicial y alguno de los nodos destino, sin importar a qué nivel pertenezcan, es decir, cuando la búsqueda encuentra un nodo w tal que las primeras 2 coordenadas de w coinciden con la celda destino, termina el algoritmo. Acto seguido reconstruye el camino en base a los predecesores, que se van guardando a medida que se realiza la expansion en anchura. Teniendo en cuenta que BFS encuentra el camino mas corto en cantidad de aristas entre 2 nodos, esto resuelve nuestro problema. La salida es una lista de nodos que comprende el camino, indicando en cada paso: (posX, posY, gasto de PowerUp en el salto del predecesor de este nodo al actual).

```
1: procedure CAMINOMINIMO(Juegoj)List < Nodo >
2: Cola < Nodo > cola \leftarrow new Cola < Nodo > \triangleright O(1)
```

```
\triangleright O(1)
 3:
        cola.encolar(nodoInicial)
        marcarVisitado(nodoInicial)
                                                                                                                    \triangleright O(1)
 4:
        while \neg cola.esVacia() do
                                                                                        \triangleright O(dimension * dimension)
 5:
            Nodo\ actual \leftarrow cola.desencolar()
                                                                                                                    \triangleright O(1)
 6:
 7:
            if esDestino(actual) then
                                                                                                                    \triangleright O(1)
                return\ construir Camino Con Predecesores (actual)
                                                                                        \triangleright O(dimension * dimension)
 8:
            end if
 9:
10:
            Lista < Nodo > alcanzables \leftarrow obtenerAlcanzables(actual) > O(dimension * dimension)
            for all Nodo alcanzable : alcanzables do
                                                                                        \triangleright O(dimension * dimension)
11:
                if \neg estaVisitado(alcanzable) then
12:
                     marcarVisitado(alcanzable)
                                                                                                                    \triangleright O(1)
13:
                    asignarPredecesor(alcanzable, actual)
                                                                                                                    \triangleright O(1)
14:
                                                                                                                    \triangleright O(1)
15:
                     cola.encolar(alcanzable)
                end if
16:
            end for
17:
        end while
18:
        return null
                                                                                                                   \triangleright O(1)
19:
20: end procedure
```

Sea n = dimension de la matriz cuadrada de entrada, k = unidades de powerUp Disponibles al inicio del algoritmo + 1(hay capas [0..k] en el grafo) * El while principal del ciclo recorre todos los nodos en el peor caso(cuando la busqueda no se detiene en el if(esDestino(...)) * Veamos porque: En cada iteracion, se visita un nodo, se lo marca para no visitarlo nuevamente, y se verifica que no sea * el nodo que estamos buscando(nodo destino), si lo es, termina el algoritmo de busqueda y se llama a la funcion construirCaminoConPredecesores * Caso contrario, se agregan a la cola todos los nodos adyacentes(alcanzables) NO visitados, ademas se indicarse quien es el precedesor, en este paso. * Veamos ciertos detalles tecnicos, obtener los adyacentes de un nodo es O(1) amortizado(acceder al hashmap por key) y O(n) para encolar todos los adyacentes * (cada nodo tenia 2n alcanzables como maximo). Sea f(G, i) = cantidad de nodos sin visitar en G en la iteración i, esta función tiene un valor inicial f(G, i)0) = pow(n,2)*k y * en cada iteración esta función decrece y toma el valor cero en f(G, pow(n,2)*k)= f(G, cantNodosG) = 0, en este momento, no hay mas nodos no visitados para agregar * a la cola. Luego, se procesaran todos los elementos encolados y terminara el algoritmo. Juntando todas estas observaciones vemos que el * while(!queue.isEmpty()) esta asociado a la funcion f(G, i), que decrece en cada iteración al menos una unidad, en el peor de los casos, * tomara O(f(G,0)) = O(pow(n,2)*k)= cantNodos de G al comenzar en recorrer todos los nodos. * la funcion esDestino(...) toma tiempo constante, de ingresar en este if, termina el algoritmo con un costo O(f(G, 0)) adicional por armar * el camino con la funcion construirCaminoConPredecesores. La lista de alcanzables se obtenia en O(1), iterar sobre los alcanzables(adyacentes) * realizando operaciones de tiempo constante adentro de este subciclo era O(n). En total, este metodo tiene una complejidad temporal * iterar sobre todos los nodos O(k*pow(n, 2))*(esDestino O(1) + obtenerAlzancables O(1 + encolarAlcanzables O(n) + al finalizararmar camino $O(k^*pow(n, 2))^* = O(k^*pow(n, 2))^*O(n) + O(k^*pow(n, 2)) = O(k^*pow(n, 3))$

Finalmente, el pseudocódigo de la función que genera el camino a partir del recorrido que realizó el BFS. La salida del algoritmo es del tipo Lista < Nodo >.

```
1: procedure ConstruirCaminoConPredecesores(Nodo actual)
                                                                                                                         \triangleright O(1)
        Lista < Nodo > camino \leftarrow new\ Lista < Nodo >
 2:
 3:
         Nodo\ nodo \leftarrow actual
                                                                                                                         \triangleright O(1)
 4:
        while damePredecesor(nodo)! = null) do
                                                                                                             \triangleright O(dimension)
             Nodo\ predecesor \leftarrow damePredecesor(nodo)
                                                                                                                         \triangleright O(1)
 5:
             nodo.nivel \leftarrow predecesor.nivel() - nodo.nivel()
                                                                                                                         \triangleright O(1)
 6:
             camino.agregarAdelante(nodo)
                                                                                                                         \triangleright O(1)
 7:
             nodo \leftarrow predecesor
                                                                                                                         \triangleright O(1)
 8:
 9:
        end while
        nodo.setLevel(0)
                                                                                                                         \triangleright O(1)
10:
```

13: end procedure

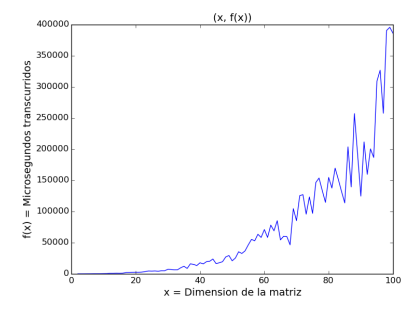
4.5. Cota de complejidad

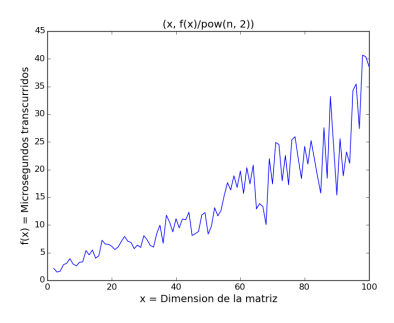
4.6. Casos de prueba y resultado del programa

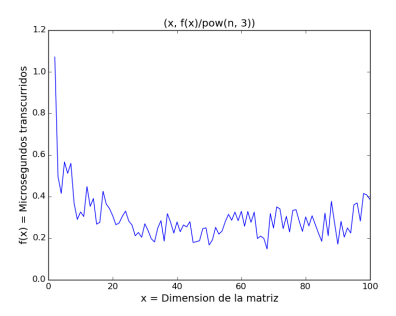
Compilador GJC: Java realiza un profiling sobre el programa a compilar y toma estadisticas para realizar diferentes procesos de compilacion/interpretacion sobre el codigo, esto se ve reflejado en el tiempo de ejecucion del programa compilado con el jdk, para forzar la compilacion de java a codigo objeto, utilizamos el compilador GCJ de GNU, que es uno de los compiladores denominados Ahead-Of-Time. Todos los experimentos fueron ejecutados sobre el programa compilado a codigo nativo. La cantidad de iteraciones por cada entrada es 100 para licuar los posibles outliers.

Interpretacion de los graficos: Como se puede ver en los graficos, la complejidad empirica, coincide con la complejidad teorica esperada $O(k*n^3)$, llegamos a esta conclusion graficando los siguientes casos: $k = [0..5] \ n = [2..100]$ para cada caso, se realizaron 3 graficos, (X, F(X)), $(X, F(X)/x^2)$ y $(X, F(X)/x^3)$. En estos graficos se puede observar que al dividir por x^2 se obtiene una curva con crecimiento lineal aproximado, y al dividir por x^3 , se obtiene una constante aproximada, es decir, una curva acotada entre una diferencia pequena en el eje X, concluyendo que la curva inicial corresponde a una funcion $f(n) = q.n^3$, con q en R. Asimismo veamos que cuando se incrementa el valor de k para los graficos anteriores, la imagen de las funciones graficadas crecen linealmente a medida que crece k. Lo que nos indica que en realidad las funciones graficadas son realmente $f(n) = j.(k.n^3)$, con j en R, concluyendo, $f(n) \in O(k*n^3)$. Referencia: http://www.excelsior-usa.com/jetcs00007.html

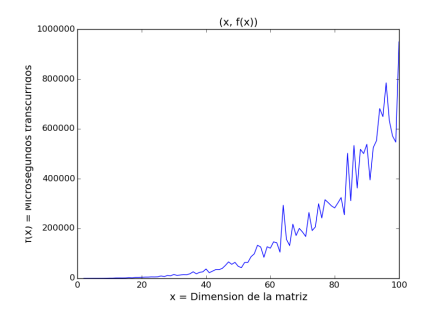
Con k = 0

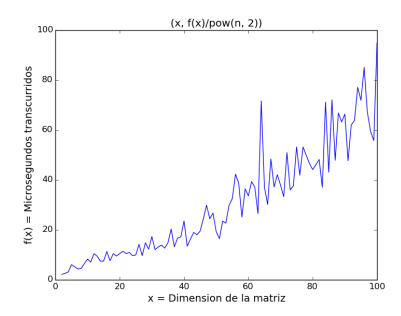


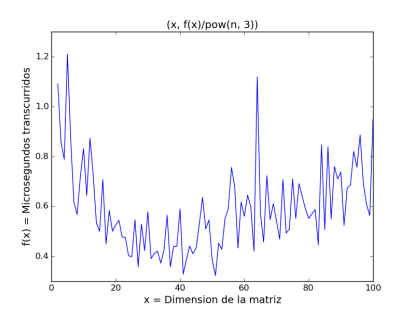


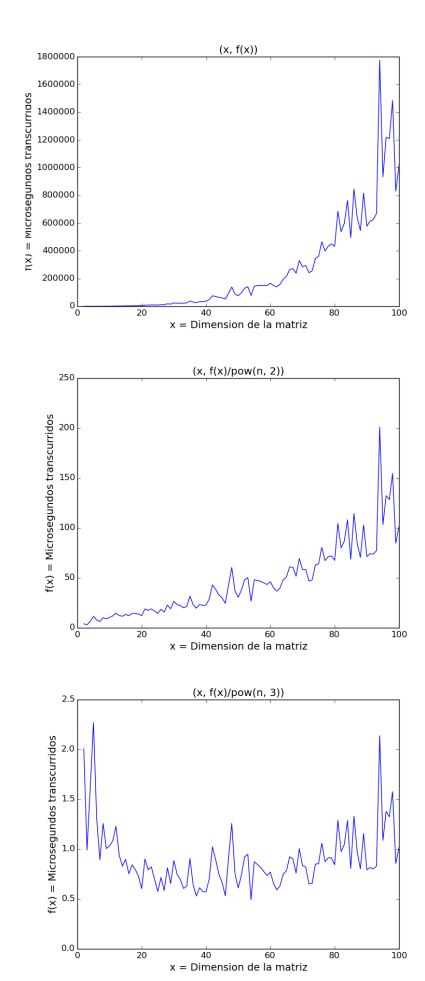


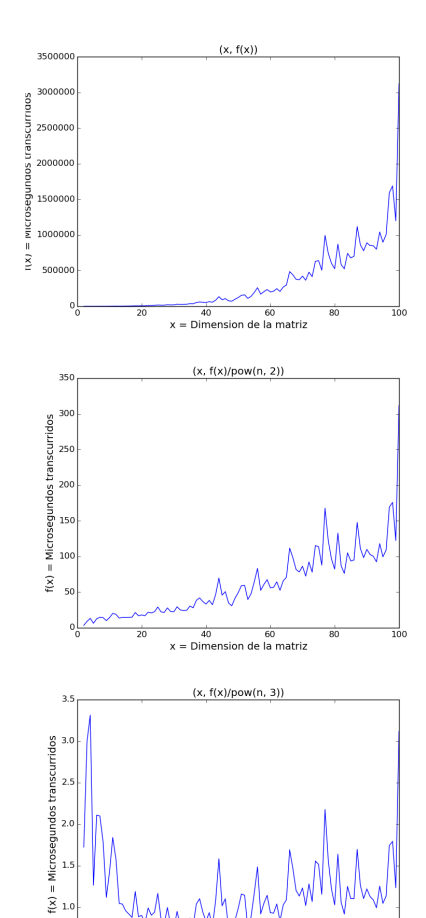
Con k = 1





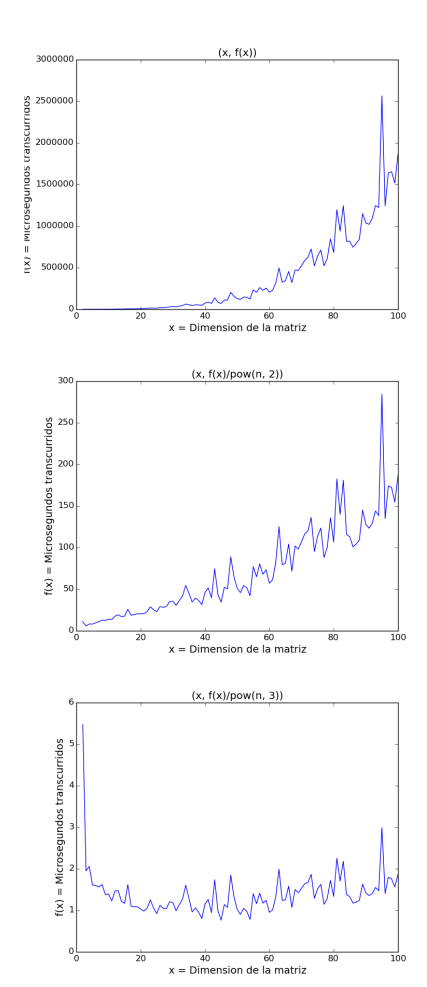






x = 0 Mineral Matrix

0.5



- 4.7. Mediciones de performance
- 4.8. Conclusiones

5. Apéndice: Generación de casos de prueba

Para el testeo de los algoritmos y la medición de tiempos en función de la entrada, se programó una utilidad para generar los casos de prueba.

Los números aleatorios que se generaron en los casos, se hizo con la función random() de C (http://linux.die.net/man/3/random) usando como semilla el tiempo en microsegundos.

Para el ejercicio 2, se le indica al programa la cantidad de ciudades, la cual se fue incrementando para la medición del tiempo, y la cantidad de centrales se indicaba como un número aleatorio entre 1 y la cantidad de ciudades.

Así se crearon muchos casos donde se fue incrementando el tamaño de la entrada y ejecutando varios tests de un mismo tamaño y varias veces el mismo test para obtener un promedio del tiempo que tarda en resolvero y descartar algunas imperfecciones que puedan surgir por el entorno donde se está midiendo los tiempos, como puede ser que justo se ejecute otra tarea.

Para los ejercicios 1 y 3, se programaron dentro de las clases Main de los diferentes ejercicio diferentes metodos que se encargan de la codificacion y decodificacion de entrada y salida tanto como de la generacion de tests aleatorios con distribucion uniforme. Se indica por parametro al ejecutable que se desea realizar.

6. Apéndice: Código fuente relevante

6.1. Ejercicio 1

```
1 public class RobaNumeros {
3
       private int turnosJugados;
       private int puntosJugador1;
4
5
       private int puntosJugador2;
       private TuplaTurnos turnos;
6
       public void calcular( int[] entrada ){
           //Calcula las tablas S y P
9
           Tablas_S_P tabla_res = new Tablas_S_P(entrada);
10
           //Las usa para obtener los datos requeridos por el enunciado
12
13
           turnos = new TuplaTurnos(entrada.length); //Como maximo se juegan tantos turnos como
14
               cantidad de cartas
           turnosJugados=1; //se juega siempre al menos un turno, el primero
15
           puntosJugador1 = 0;
16
17
           puntosJugador2 = 0;
18
           int i = 1;
           int j = entrada.length;
19
20
           boolean jugador = true; //true es jugador1
^{21}
           while (tabla_{res.P})[i-1][j-1][0] != 0) \{ //La \text{ condicion es true si no se agarraron todas } 
                las cartas
22
               //calculo lado
23
               if(tabla_res.P()[i-1][j-1][0] != i){
24
                    turnos.lado[turnosJugados-1] = true;
26
               else {
27
28
                    turnos.lado[turnosJugados-1] = false;
29
30
                //calculo cant de cartas robadas
               turnos.cant[turnosJugados-1] = (j - i) - (tabla_res.P()[i-1][j-1][1] - tabla_res.P()
31
                    ()[i-1][j-1][0]);
32
               //sumo puntos para el jugador que juega actualmente
33
34
               if (turnos.lado [turnosJugados-1] == true) { // Si se saco de izquierda
35
                    if(jugador == true){
                        puntosJugador1 += tabla_res.S()[ i-1 ][ i + turnos.cant[turnosJugados-1]
36
                            -2];
37
38
                    else {
                        puntosJugador2 += tabla_res.S()[ i-1 ][ i + turnos.cant[turnosJugados-1]
                            -2];
40
41
                else{
                        //Si se saco de derecha
42
43
                    if (jugador == true) {
                        puntosJugador1 += tabla_res.S()[ j - (turnos.cant[turnosJugados-1] -1) -1][
44
                    else{
46
                        puntosJugador2 += tabla_res.S()[ j - (turnos.cant[turnosJugados-1] -1) -1][
47
                    }
48
49
               }
50
51
               i = tabla_res.P()[i-1][j-1][0];
               j = tabla_res.P()[i2-1][j-1][1];
53
54
               jugador = !jugador;
               turnosJugados++;
55
           }
56
57
           //Falta lo correspondiente al ultimo turno
58
           turnos.lado[turnosJugados-1] = true; // Se elige lado por defecto "izq" para cuando se
59
               sacan todas
           turnos.cant[turnosJugados-1] = j - i + 1;
60
61
           if(jugador = true){
               puntosJugador1 += tabla_res.S()[i-1][j-1];
62
63
64
           else {
```

```
puntosJugador2 += tabla_res.S()[i-1][j-1];
65
66
            }
67
        }
68
69
        public int getTurnosJugados(){
70
71
            return turnosJugados;
72
73
74
        public int getPuntosJugador1(){
75
            return puntosJugador1;
76
77
        public int getPuntosJugador2(){
78
79
            return puntosJugador2;
80
81
82
        public boolean esTurnoIzquierdo(int turno){
83
            return turnos. lado [turno -1];
84
85
        public int getCantidadRobadaPorTurno(int turno){
86
87
            return turnos.cant [turno -1];
88
89
90
        private class TuplaTurnos{
91
            public TuplaTurnos(int cant_turnos){
92
93
                 lado = new boolean[cant_turnos];
                 cant = new int [cant_turnos];
94
95
96
            public boolean lado[]; //true es "izq"
97
98
            public int cant[];
99
100
101
        private class Tablas_S_P {
102
103
            private int S[][];
104
            private int P[j]j]; // P[i][j] es una tupla que en las dos primeras coordenadas tiene
105
                 el i y el j que quedan en la mesa despues de jugado el turno ("i, \frac{1}{2} (0,0) si se
                 levantan todas las cartas) y en la tercer coordenada tiene a la funcion P
                propiamente.
106
            private int tira_entrada[];
107
            public Tablas_S_P(int entrada[]){
108
109
                 tira_entrada = entrada;
                 S = new int[tira_entrada.length][tira_entrada.length];
110
                 //Calcula tabla S
111
112
                 calcular_S();
                P = new int[tira_entrada.length][tira_entrada.length][3];
113
114
                 //Calcula tabla P a partir de la S
                 calcular_P();
115
            }
116
117
            public int [][][] P(){
118
                 return P;
119
120
            public int [][] S(){
121
122
                 return S;
123
124
125
            private void calcular_S(){
                 int i;
126
127
                 for (i=1; i \leftarrow tira_entrada.length; i++){
128
                     for(j=i;j \le tira_entrada.length;j++){
129
130
                          if ( i==j ) {
                             S[i-1][j-1] = tira_entrada[i-1];
131
132
133
                             S[i-1][j-1] = S[i-1][j-2] + tira_entrada[j-1];
134
135
                     }
136
                 }
137
138
```

```
139
                 private void calcular_P() { // Recorre la tabla de columna 1 hacia columna n, cada una de
140
                        abajo hacia arriba.
141
                       int j;
142
                       for
                             (j=1; j \leftarrow tira_entrada.length; j++){
                             int i;
143
144
                             for (i=j; i>=1;i--){
145
                                         int[] restante = \{i, j\};
146
147
                                         Double MAX = Double.NEGATIVE_INFINITY;
                                         int k;
148
                                         //\mathrm{Para} cada posicion, que representa un intervalo (i,j) de cartas,
149
                                                calcula la eleccion de cartas a robar, primero desde la izquierda y
                                                 luego desde la derecha
                                         //En cada posicion queda guardada una tupla con el valor de P y ademas
150
                                                los indices (i,j) del intervalo de cartas que quedan por jugarse,
                                               \ddot{i}_{c}^{2} = (0,0) en caso robar todo.
151
                                         for (k=0; k \le j-i; k++)
152
                                               int m;
                                               m \, = \, S \, [\, i \, -1\,] \, [\, i + k \, -1\,] \, - \, \left( \  \, (\, k \!\!\! = \!\!\! j \, - i\,) \, ? \, 0 \, : \, P \, [\, i \, + k\,] \, [\, j \, -1\,] \, [\, 2\,] \, \right) \, ;
153
154
                                               if(m > MAX) {
                                                     MAX = (double) m;
155
156
                                                     if(k=j-i)
                                                           restante[0]=0;
157
                                                            restante[1]=0;
158
159
160
                                                      else{
                                                            restante[0] = i+k+1;
161
162
                                                            restante[1] = j;
                                                     }
163
                                               }
164
                                         }
165
166
167
                                         for (k=0; k \le j-i; k++){
168
                                               int m;
                                               m \, = \, S \, [\, j - k - 1\,] \, [\, j - 1\,] \, - \, \left( \  \, (\, k = \!\!\! - \!\!\! i \,) \,? \, 0 \, : \, P \, [\, i \, - 1\,] \, [\, j - k \, - \, 2\,] \, [\, 2\,] \, \right) \, ;
169
170
                                               if(m > MAX) {
                                                     MAX = (double) m;
171
172
                                                     if(k=j-i)
173
                                                           restante[0]=0;
                                                            restante[1]=0;
174
175
176
                                                      else {
                                                            restante[0] = i;
177
178
                                                            restante[1] = j-k-1;
                                                     }
179
180
                                               }
181
                                         double \ MAX = MAX;
182
                                         \begin{array}{ll} \textbf{int} & \textbf{tupla} \, [ \, ] \, = \, \{ \, \textbf{restante} \, [ \, 0 \, ] \, , \, \textbf{restante} \, [ \, 1 \, ] \, , ( \, \textbf{int} \, ) \, \underline{\textbf{MAX}} \}; \end{array}
183
184
                                         P[i-1][j-1] = tupla;
185
186
187
                             }
                      }
188
189
                }
           }
190
191
192
193
```

6.2. Ejercicio 2

```
1 typedef int Nodo;
2
  struct GrafoMatrizAdyacencia{
      int nodos; //cantidad de nodos
4
5
      int *componente_conexa_nodos; //array para asignar componentes conexas
      int componentes_conexas;
      int **adyacencia; //la matriz ed adyacencia
7
8
      int aristas; //aristas colocadas
9 };
10
11
  typedef struct GrafoMatrizAdyacencia Grafo;
12
13 typedef struct Ciudad {
Nodo nodo;
```

```
15
   int x;
      int y;
16
17 } Ciudad;
18
19
   typedef struct NodoDistancia {
       int agregado;
20
21
       int distancia;
22
       Nodo nodo;
  } NodoDistancia;
23
24
25
  typedef struct Arista {
26
       Nodo nodo1;
27
       Nodo nodo2;
       int distancia;
28
29
    Arista;
30
  Grafo *crear_grafo(int nodos)
31
32
33
34
35
       Grafo *g = NULL;
       if(nodos \le 0)
36
           return NULL;
37
38
       g = (Grafo *) malloc(sizeof(Grafo));
39
40
       g->nodos = nodos;
41
       g->componente_conexa_nodos = (int *)calloc(nodos, sizeof(int));
42
       g->componentes_conexas = nodos;
43
       g \rightarrow aristas = 0;
       g{\rightarrow} adyacencia = (int **) malloc(sizeof(int *) * nodos);
44
45
       for(i = 0; i < nodos; i++) {
46
           g->adyacencia[i] = (int *)calloc(nodos, sizeof(int));
47
48
       for (i = 0; i < nodos; i++) {
49
           g{\rightarrow}componente\_conexa\_nodos\left[\;i\;\right]\;=\;i\;;
50
51
       return g;
52
53 }
54
  void liberar_grafo(Grafo *g)
55
56
57
       int i;
58
59
       if (!g)
60
           return;
61
       free (g->componente_conexa_nodos);
62
       for(i = 0; i < g->nodos; i++) {
63
64
           free (g->adyacencia [i]);
65
       free (g->adyacencia);
66
67
       free(g);
68
69
70
      agregar_arista(Grafo *g, Nodo nodo1, Nodo nodo2)
71
72
       int nueva_componente;
73
74
75
       if (!g)
76
           return -1;
77
78
       if(nodo1 >= g->nodos \mid \mid nodo2 >= g->nodos)
           return -1;
79
80
       g->adyacencia [nodo1] [nodo2] = 1;
81
       g->adyacencia [nodo2][nodo1] = 1;
82
83
       g \rightarrow a r i s t a s ++;
84
       85
86
           nueva_componente = g->componente_conexa_nodos[nodo1];
           vieja_componente = g->componente_conexa_nodos[nodo2];
87
88
           for (i = 0; i < g-) nodos; i++) //actualizo la componente conexa de todos los nodos que
89
               pertenecian a esa componente
                if (g->componente_conexa_nodos[i] == vieja_componente) {
90
```

```
91
                    g->componente_conexa_nodos[i] = nueva_componente;
92
93
            }
94
            g->componentes\_conexas--;
95
        return 0:
96
97 }
98
   int
       cantidad_componentes_conexas (Grafo *g)
99
100
   {
101
        if (!g)
102
           return -1;
103
        return g->componentes_conexas;
104
105
   int
       cantidad_aristas(Grafo *g)
106
107
   {
108
        if (!g)
109
           return -1;
        return g->aristas;
110
111
112
   int cantidad_nodos(Grafo *g)
113
114
   {
        if (!g)
115
116
            return -1;
117
        return g->nodos;
118
119
       son_adyacentes (Grafo *g, Nodo nodo1, Nodo nodo2)
120
   int
121
        if (!g)
122
           return 0;
123
124
        return g->adyacencia [nodo1][nodo2];
125
126
127
   //retorna un vector con cantidad_componentes_conexas() elementos, en cada iesimo elemento, hay
128
       un nodo correspondiente a la componente iesima. liberar el resultado con free()
129 Nodo *nodos_de_componentes(Grafo *g)
130
131
       Nodo *nodos;
132
       int i;
133
134
        if (!g)
            return NULL;
135
136
137
        nodos = (Nodo *) malloc(sizeof(Nodo) * g->nodos);
        for(i = 0; i < g->nodos; i++){
138
139
            nodos[i] = -1;
140
        for(i = 0; i < g->nodos; i++){
141
            nodos\left[\,g\text{--}componente\_conexa\_nodos\left[\,i\,\,\right]\,\right] \ = \ i\;;
142
143
144
        return nodos;
145
146
147
   int
       distancia (Ciudad *c1, Ciudad *c2)
148
        if (!c1 || !c2)
149
150
            return 0;
151
        152
             de la distancia euclidiana
153 }
154
   void ordenar_aristas (Arista *aristas, int n)
155
156
157
        int m, i, j, k;
        Arista *aux;
158
159
160
        if(n \ll 1)
           return;
161
162
       m = n / 2;
        ordenar_aristas (aristas, m);
163
        ordenar_aristas(aristas + m, n - m);
164
165
       aux = (Arista *) malloc(sizeof(Arista) * n);
```

```
i = 0;
166
167
        j = 0;
168
        k = 0;
        169
170
            if(j >= (n - m)){
                memcpy(&(aux[k]), &(aristas[i]), sizeof(Arista));
171
172
173
                 continue;
174
175
            if(i >= m)
176
                memcpy(\&(aux[k]), \&(aristas[m + j]), sizeof(Arista));
177
178
                 k++;
179
180
                 continue;
181
            if (aristas [i]. distancia < aristas [m + j]. distancia) {
182
183
                memcpy(\&(aux[k]), \&(aristas[i]), sizeof(Arista));
184
                 k++;
185
186
                 continue;
187
            else {
188
189
                memcpy(&(aux[k]), &(aristas[m + j]), sizeof(Arista));
                 i++;
190
191
                 k++;
                 continue;
192
            }
193
194
        memcpy(aristas, aux, n * sizeof(Arista));
195
196
        free (aux);
197
198
199
   Grafo *resolver(int k_centrales, Ciudad *ciudades, int n_ciudades, Nodo **centrales)
200
        Grafo *g = NULL:
201
202
        NodoDistancia *nodos = NULL;
        Arista *aristas = NULL;
203
        int i, agregados, distancia\_minima = -1, nodo\_minimo = -1, componentes;
204
205
206
        if (k_centrales <= 0 || ciudades == NULL || n_ciudades <= 0 || centrales == NULL) {
207
            return NULL;
208
209
210
        g = crear_grafo(n_ciudades);
        nodos = (NodoDistancia *) malloc(sizeof(NodoDistancia) * n_ciudades);
211
212
        aristas = (Arista *) malloc(sizeof(Arista) * (n_ciudades - 1));
213
        nodos[0].agregado = 1;
214
        nodos[0].distancia = 0;
215
216
        nodos[0].nodo = 0;
        for (i = 1; i < n\_ciudades; i++){
217
218
            nodos[i].agregado = 0;
            nodos[i].distancia = distancia(&(ciudades[i]), &(ciudades[0]));
219
220
            nodos[i].nodo = 0;
221
        }
222
223
        for(agregados = 0; agregados < n\_ciudades - 1; agregados++){
224
            distancia_minima = -1;
            nodo_minimo = 0:
225
226
            for (i = 0; i < n\_ciudades; i++){
227
                 if (!nodos[i].agregado) {
                     if (distancia_minima == -1 || nodos[i]. distancia < distancia_minima) {
228
                          distancia_minima = nodos[i].distancia;
229
                         nodo_minimo = i;
230
231
                     }
232
                 }
            }
233
234
            nodos [nodo-minimo]. agregado = 1;
235
            aristas \left[ \, agregados \, \right]. \, nodo1 \, = \, nodo\_minimo \, ;
236
            aristas [agregados]. nodo2 = nodos [nodo_minimo]. nodo;
237
            aristas [agregados]. distancia = distancia_minima;
238
239
            for (i = 0; i < n\_ciudades; i++){
240
                 if (!nodos[i].agregado){
241
                     if(nodos[i].distancia > distancia(&(ciudades[i]), &(ciudades[nodo_minimo]))){
242
```

```
nodos[i].distancia = distancia(&(ciudades[i]), &(ciudades[nodo_minimo]));
243
244
                          nodos [i]. nodo = nodo_minimo;
                     }
245
                }
246
247
            }
        }
248
249
        ordenar_aristas (aristas, n_ciudades - 1);
250
251
252
         for (componentes = n\_ciudades; componentes > k\_centrales; componentes --) \{ \\
            agregar_arista(g, aristas[n_ciudades - componentes].nodol, aristas[n_ciudades -
253
                componentes ] . nodo2);
254
255
256
        *centrales = nodos_de_componentes(g);
257
        free (nodos);
258
259
        free(aristas);
260
261
        return g;
262
```

6.3. Ejercicio 3

```
public class Nodo {
2
       //posicion x en el grafo
3
4
       private int x;
5
       //posicion y en el grafo
6
       private int y;
7
8
       //posicion z en el grafo
9
10
       private int level;
11
12
       //...constructor, getters, setters, toString, hashCode, equals, etc...
13 }
14
15
16
  public class NodoMetadata {
       //predecesor en el grafo
17
       private Nodo predecesor;
18
19
20
       // potencia del resorte
       private int nodoValue;
21
22
       // flag para bfs
23
       private boolean fueVisitado;
24
25
       // Lista de nodos adyacentes
26
27
       private List < Nodo> alcanzables;
28
29
       // ... constructor, getters, setters, etc...
30
31
32
  /**
33
      @author svilerino
34
35
       Implementacion:
       El algoritmo consta de varias etapas principales
36
          1- Generacion del grafo a partir de los datos de entrada (Constructor de la clase Juego)
37
           2- Busqueda del camino minimo (en cantidad de pasos) con un BFS. (metodo camino Minimo)
38
39
           3- Construccion del camino a trav©s de los predecesores del destino indicados por BFS
       У
               calculo de powerup utilizado en cada salto. (metodo construirCaminoConPredecesores)
40
41
       Complejidad:
42
           1- Los 3 for anidados indican una complejidad de O(k.pow(n,2)), adentro de estos ciclos
43
               se realizan operaciones, todas toman O(1) salvo la llamada a alcanzables (...) de la
44
         que hablaremos
45
               mas abajo, pero toma O(n), dandonos un total de O(k.pow(n,3) en la construccion del
         grafo para nuestro modelo.
               En el informe se detallara mas acerca de esto, pero veamos que cada nodo puede
46
        tener a lo sumo 2n alcanzables.
               Asumiendo que acotamos potencia(v) <= dimensionMatriz de aqui en adelante tenemos:
47
               Dado que podemos particionar alcanzables (v) = \{alcanzables con potTotal <= +-
48
        potencia(v)}
```

```
U disj {alcanzables con potTotal = potencia(v) + powerUpK1} U disj {alcanzables con
49
         potTotal = potencia(v) + powerUpK2}
               ... U disj {alcanzables con potTotal = potencia(v) + powerUpKn}, en el mejor de los
50
        casos para este analisis, toda la fila y columna
               de un nodo seran alcanzables sin utilizar powerup, lo cual nos dara el primer
        conjunto union conjuntos vacios, el cardinal de
               alcanzables(v) es entonces 2n, en otros casos, veamos que si no es alcanzado por la
52
         potencia intrinseca de la torre, todos los
               conjuntos que se unen tienen distinta potencia total e incluyen a los nodos que son
53
         alcanzables\ estrictamente\ con\ esa\ potencia Total.
               En el mejor de los casos, de nuevo, usando powerup, entre todos los conjuntos, se
54
        pueden alcanzar 2n nodos, con lo cual
               viendo los ciclos en el metodo calcular Alcanzables y asumiendo que la operacion put
55
         de hashmap es O(1) amortizada, nos da
56
               una complejidad total de O(n).
57
           2- Sea n = {dimension de la matriz cuadrada de entrada}, k = unidades de powerUp
58
        Disponibles al inicio del algoritmo + 1(hay capas [0..k] en el grafo)
               El while principal del ciclo recorre todos los nodos en el peor caso(cuando la
59
        busqueda no se detiene en el if(esDestino(...))
               Veamos porque: En cada iteracion, se visita un nodo, se lo marca para no visitarlo
60
        nuevamente, y se verifica que no sea
               el nodo que estamos buscando (nodo destino), si lo es, termina el algoritmo de
61
        busqueda y se llama a la funcion construirCaminoConPredecesores
              Caso contrario, se agregan a la cola todos los nodos adyacentes (alcanzables) NO
62
        visitados, ademas se indicarse quien es el precedesor, en este paso.
               Veamos ciertos detalles tecnicos, obtener los adyacentes de un nodo es O(1)
63
        amortizado(acceder al hashmap por key) y O(n) para encolar todos los adyacentes
               (cada nodo tenia 2n alcanzables como maximo). Sea f(G, i) = \{cantidad de nodos sin \}
64
        visitar en G en la iteración i, esta función tiene un valor inicial f(G, 0) = pow(n, 2) *k
               en cada iteracion esta funcion decrece y toma el valor cero en f(G, pow(n, 2)*k) = f
65
        (G, cantNodosG) = 0, en este momento, no hay mas nodos no visitados para agregar
               a la cola. Luego, se procesaran todos los elementos encolados y terminara el
66
        algoritmo. Juntando todas estas observaciones vemos que el
       while \mbox{ (! queue.isEmpty ()) esta asociado a la funcion } f(G, i) \mbox{ , que decrece en cada iteracion al menos una unidad , en el peor de los casos ,}
67
               tomara O(f(G,0)) = O(pow(n,2)*k) = \{cantNodos de G al comenzar\} en recorrer todos
68
        los nodos.
               la funcion esDestino(...) toma tiempo constante, de ingresar en este if, termina el
         algoritmo con un costo O(f(G, 0)) adicional por armar
70
               el camino con la funcion construirCaminoConPredecesores. La lista de alcanzables se
         obtenia en O(1), iterar sobre los alcanzables (adyacentes)
               realizando operaciones de tiempo constante adentro de este subciclo era O(n). En
71
        total, este metodo tiene una complejidad temporal
               {iterar sobre todos los nodos O(k*pow(n, 2))}*({esDestino O(1)} + {
72
        obtenerAlzancables O(1) + {encolarAlcanzables O(n)} + {al finalizar armar camino O(k*pow(n
        , 2))
               = O(k*pow(n, 2))*O(n) + O(k*pow(n, 2)) = O(k*pow(n, 3))
73
74
          3- Asumiendo que BFS funciona correctamente, la lista de nodos del camino sera a lo
75
       sumo pow(n,2) (todos los nodos), dandonos
               una complejidad de O(pow(n,2)) dado el while que arma el camino en base a los
76
        predecesores. Adentro del ciclo se realizan
               operaciones\ de\ tiempo\ constante\ ,\ dandonos\ una\ complejidad\ temporal\ total\ de\ O(pow(n
77
        , 2))
78
           Complejidad total: \{1-\text{ armar el grafo } O(k*pow(n, 3))\} + \{2,3-\text{ Algoritmo de busqueda en } 1\}
79
        anchura con armado de camino O(k*pow(n, 3)) = O(k*pow(n, 3))
80
81
               Referencias de estructuras utilizadas:
               http://docs.oracle.com/javase/7/docs/api/java/util/HashMap.html
82
                .. This implementation provides constant-time performance for the basic operations
83
        (get and put)...
84
85
  public class Juego {
86
       //Nodo inicial
87
      Nodo nodoInicial;
88
89
       // Nodo destino
90
91
      Nodo nodoDestino;
92
       //Dada la matriz de valores de cada nodo (i,j) y el powerUpInicial
93
       //Podemos definir el grafo(una matriz tridimensional de nodos) (i,j,k) donde 0<=k<=
           powerUpInicial
       //Defino el grafo como un HashMap<Nodo, NodoMetadata> graph
95
```

```
//que entre otras cosas almacena los nodos adyacentes para cada nodo
96
97
        //El grafo G = \langle V, E \rangle puede obtenerse como
        //V = HashMap.keySet() && E = Union(graph.get(V.each()).getAlcanzables())
98
       HashMap<Nodo, NodoMetadata> graph;
99
100
101
         * Precalculo todos los adyacentes de todos los nodos y me armo el grafo para luego aplicar
102
              el algoritmo que resuelve el problema
103
         * Pre: (valoresNodos tiene dimension n*n con n natural > 0) && (0<=powerUpInicial) && (
104
             valoresNodos[i][j] = valorNodoIJ)
         * && (nodoInicial y nodoDestino tienen coord validas)
105
         * @param valoresNodos
106
         * @param powerUpInicial
107
108
        public Juego (int [][] valores Nodos, int power Up Inicial, int fila Inicial, int columna Inicial
109
            , int filaDestino, int columnaDestino) {
110
            //inicializo estructuras y atributos
            this. \ nodoInicial = new \ Nodo(filaInicial \ , \ columnaInicial \ , \ powerUpInicial);
111
            112
            this.graph = new HashMap<Nodo, NodoMetadata>();
113
114
115
            //genero el grafo que modela el problema
            int dimension = valoresNodos.length;
116
            for (int level=powerUpInicial; level >=0; level --){
117
                for (int i=0; i < dimension; i++){
118
                     for (int j=0; j < dimension; j++){
119
                         Nodo nodo = new Nodo(i, j, level);
120
                         //de nuevo fix para complejidad, no tiene sentido una potencia instrinseca
121
                             mayor a dim
                         //nunca va a saltar mas alla de los limites de la matriz
122
                         int nodoValue = (valoresNodos[i][j] < dimension) ? valoresNodos[i][j] :</pre>
123
                              dimension;
124
                         boolean fueVisitado = false;
                         List < Nodo > \ alcanzables = \ calcular Alcanzables (nodo, \ nodo Value, \ dimension);
125
126
                         NodoMetadata metaData = new NodoMetadata(nodoValue, fueVisitado,
                             alcanzables, null);
127
                         graph.put(nodo, metaData);
                     }
128
                }
129
130
            }
131
       }
132
133
         * Sea un nodo v(i,j,k) sus alcanzables directos son
134
         * los nodos w de la forma (a, b, k) / ((i-c \le a \le i+c) \&\& (b=j)) || ((j-c \le b \le j+c))
135
             && (a=i)) && c = potencia(v)
         * ahora , sea l una variable que mueve en el rango [1..k]  
* los nodos t de la forma (a, b, l) / ((a = i-c) || (a = i+c) && (b=j)) || ((b = j-c) ||
136
137
             (b = j+c) && (a=i)) && c = potencia(v) + l
         * @param_nodo
138
139
         * @param nodoValue
         * @return
140
141
        private List<Nodo> calcularAlcanzables(Nodo nodo, int nodoValue, int dimensionMatriz) {
142
            int currentLevel = nodo.getLevel();
143
144
            int currentX = nodo.getX();
            int currentY = nodo.getY();
145
            int potenciaIntrinseca = nodoValue;
146
147
            LinkedList < Nodo > alcanzables = new LinkedList < Nodo > ();
148
            //armo los alcanzables directo
149
             for (int j = -potencia Intrinseca; j \le potencia Intrinseca; j + +) \{ 
150
                 //validacion de bordes y que no sea el mismo
151
152
                if(validarBordes(dimensionMatriz, currentX, j)){
                     Nodo alcanzableDirecto = new Nodo(currentX + j, currentY, currentLevel);
153
                     alcanzables.add(alcanzableDirecto);
154
155
156
                 //validacion de bordes y que no sea el mismo
157
                if(validarBordes(dimensionMatriz, currentY, j)){
   Nodo alcanzableDirecto = new Nodo(currentX, currentY + j, currentLevel);
158
159
                     alcanzables.add(alcanzableDirecto);
160
161
                }
            }
162
163
```

```
//adiciono los alcanzables indirectos que surgen de utilizas
164
                unidadesDePowerUpAdicionadas unidades de powerup
            for (int_unidadesDePowerUpAdicionadas=1; unidadesDePowerUpAdicionadas<=currentLevel;
165
                unidadesDePowerUpAdicionadas++){
                int potenciaTotal = potenciaIntrinseca + unidadesDePowerUpAdicionadas;
167
                 if ( potenciaTotal>dimensionMatriz ) {
168
                     //fix para complejidad, de esta forma es O(dimension) todo el metodo.
169
                     //si potenciaTotal > dimensionMatriz, validarBordes va a dar false, asi que ni
170
                         hace falta revisarlas
                     //veamos que como potenciaIntrinseca > 0 para cualquier nodo, entonces si
171
                         unidades De Power Up Adicionadas \, > \, n{-}1
                     //entonces potenciaTotal > dimensionMatriz lo cual no tiene sentido, porque se
172
                         podria saltar por fuera de los limites de la matriz
                     break;
173
                }
175
176
                if (validar Bordes (dimension Matriz\,,\ current Y\,,\ potencia Total)) \{
                     Nodo alcanzableIndirecto = new Nodo(currentX, currentY + potenciaTotal,
177
                         current Level \ - \ unidades De Power Up Adicionadas) \ ;
                     alcanzables.add(alcanzableIndirecto);
178
                }
179
180
181
                if (validarBordes(dimensionMatriz, currentY, -potenciaTotal)){
                     Nodo alcanzableIndirecto = new Nodo(currentX, currentY - potenciaTotal,
182
                         currentLevel - unidadesDePowerUpAdicionadas);
                     alcanzables.add(alcanzableIndirecto);
183
                }
184
185
                if \, (\, validar Bordes \, (\, dimension Matriz \, , \, \, current X \, , \, \, potencia Total \, ) \, ) \, \{
186
                     Nodo alcanzableIndirecto = new Nodo(currentX + potenciaTotal, currentY,
187
                         currentLevel - unidadesDePowerUpAdicionadas);
                     alcanzables.add(alcanzableIndirecto);
188
189
190
                if (validar Bordes (dimension Matriz\;,\; current X\;,\; -potencia Total)) \\ \{
191
192
                     Nodo alcanzableIndirecto = new Nodo(currentX - potenciaTotal, currentY,
                         currentLevel - unidadesDePowerUpAdicionadas);
193
                     alcanzables.add(alcanzableIndirecto);
195
196
            return alcanzables;
197
198
199
        private boolean validarBordes (int dimensionMatriz, int coordenada, int corrimiento) {
200
201
            return (0<=coordenada+corrimiento) && (coordenada+corrimiento<dimensionMatriz) && (
                corrimiento!=0);
       }
202
203
204
205
         * Modificacion de bfs que busca un camino entre inicial y target(sin importar la
             coordenada level)
          es decir, cuando bfs encuentra un nodo w tal que las primeras 2 coordenadas de w
206
             coinciden con target, termina el algoritmo
          y reconstruye el camino en base a los predecesores, que se van guardando a medida que se
              realiza la expansion en anchura
         * Teniendo en cuenta que bfs encuentra el camino mas corto en cantidad de aristas entre 2
208
             nodos, esto resuelve nuestro problema.
          @return Devuelve una lista de nodos indicando (posX, posY, gasto de PowerUp en el salto
209
             del predecesor de este nodo al actual)
210
        public List < Nodo > camino Minimo () {
211
            LinkedList<Nodo> queue = new LinkedList<Nodo>();
212
213
            queue.addLast(nodoInicial);
214
215
            marcarVisitado (nodoInicial);
216
217
            while (!queue.isEmpty()) {
                Nodo current = queue.removeFirst();
218
                if (esDestino(current)){
219
                      /llegue a destino, termino la busqueda y devuelvo el resultado.
220
                     // System.out.println ("Camino c < (origen), ... (x, y, powerUtilizado)..., (destino)
221
                         >");
                     //armo el camino con los predecesores
                     return construirCaminoConPredecesores(current);
223
224
```

```
List < Nodo> alcanzables = obtenerAlcanzables (current);
225
                for(Nodo alcanzable : alcanzables){
226
                     if (!estaVisitado(alcanzable)) {
227
                         marcar Visitado (alcanzable);
228
                         asignarPredecesor(alcanzable, current);
229
                         queue.addLast(alcanzable);
230
231
                    }
232
233
            //como bfs recorre todos los nodos, llegamos a este punto unicamente si no existe nodo
234
                destino en el grafo
235
            return null;
236
237
        private LinkedList<Nodo> construirCaminoConPredecesores(Nodo current)
238
            //Tengamos en cuenta que en esta lista hay tuplas(x,y,z), x,y son las
239
            //posiciones en el plano z, que indica, la cantidad de powerup disponible.
240
241
            //Haciendo la resta entre el valor level de dos nodos v->w, se calcula el
            //powerup utilizado para dicho salto entre v y w
242
            //Definamos powerUpUsado(u,v) = level(v) - level(u)
243
            //Asumamos que powerUpUsado(null, v) = 0;
244
            //powerUpInicial - level(destino) te da la cantidad de powerUp usado total y
245
246
            //level(destino) la cantidad de powerup disponible al salir del laberinto.
247
            LinkedList<Nodo> camino = new LinkedList<Nodo>();
            //armo una lista de nodos que indican el camino de origen a destino.
248
            //como tengo el predecesor para cada nodo, puedo ir de atras hacia adelante
249
                encadenandolo.
            Nodo nodo = current;
250
            while (damePredecesor (nodo) != null) {
251
                Nodo predecesor = damePredecesor(nodo);
252
253
                nodo.setLevel(predecesor.getLevel() - nodo.getLevel());
                camino.addFirst(nodo);
254
255
256
                //avanzo en el camino
257
                nodo = predecesor;
258
259
            nodo.setLevel(0);
            camino.addFirst(nodo);
260
261
            return camino;
262
263
^{264}
        private Nodo damePredecesor(Nodo nodo) {
265
            return graph.get(nodo).getPredecesor();
266
267
        private void asignarPredecesor(Nodo aMarcar, Nodo predecesor) {
268
269
            graph.get(aMarcar).setPredecesor(predecesor);
270
271
272
        private boolean esta Visitado (Nodo nodo) {
273
            return graph.get(nodo).fueVisitado();
274
275
        private void marcarVisitado (Nodo nodo) {
276
277
            graph.get(nodo).marcarVisitado();
278
279
280
        private List < Nodo > obtener Alcanzables (Nodo nodo) {
281
            return graph.get(nodo).getAlcanzables();
282
283
        private boolean esDestino(Nodo current) {
284
            //como no nos piden ninguna restriccion ni optimizacion sobre la ultilizacion de
285
               powerup
            //los niveles de estos nodos no son tenidos en cuenta en el algoritmo de busqueda para
286
                distinguir cuando llego a destino
            return (current.getX() == nodoDestino.getX()) && (current.getY() == nodoDestino.getY())
287
       }
288
289
290 }
```

7. Apéndice: Entregable e instrucciones de compilacion y testing

7.1. Estructura de directorios

- ej1: Contiene el codigo fuente en java del ejercicio 1, tanto como los scripts de compilacion nativa, testeo y graficacion, casos de tests, mediciones, y graficos.
- ej2: Contiene el codigo fuente en C++ del ejercicio 2 y su Makefile para compilar.
- ej3: Contiene el codigo fuente en java del ejercicio 3, tanto como los scripts de compilacion nativa, testeo y graficacion, casos de tests, mediciones y graficos.
- informe: Contiene los fuentes de latex, imagenes y codigo relevante junto al pdf del informe
- casos: Contiene el programa que genera los casos del ej2

7.2. Compilación y ejecución

- ej1: Ejecutando ./compilacionNativa.sh se compila el programa, se crean y resuelven tests aleatorios tomando tiempos y se grafican en png los resultados.
- ej2: utilizando el Makefile y corriendo el ejecutable.
- ej3: Ejecutando ./compilacionNativa.sh se compila el programa, se crean y resuelven tests aleatorios tomando tiempos y se grafican en png los resultados.

7.3. Generación de tests aleatorios y toma de tiempos

- ej1: pasandole el parametro –take-time <cant_repeticiones> se repite la ejecucion cant_repeticiones veces tomando tiempo promedio en microsegundos . –generate-tests <cards number> <randMin> <randMax> genera casos aleatorios correspondientes y los arroja por stdout.
- ej2: Utilizando el programa especifico en la carpeta casos.
- ej1: pasandole el parametro –take-time <cant_repeticiones> se repite la ejecucion cant_repeticiones veces tomando tiempo promedio en microsegundos . –generate-tests <dimension> <powerUp inicial> genera casos aleatorios correspondientes y los arroja por stdout.y graficos.