

# 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:  $(++54\ +11)\ 4576\text{-}3300$ http://www.exactas.uba.ar

# Índice

1.	Ejercicio 1	3		
	1.1. Descripción del problema	3		
	1.2. Ideas para la resolución	3		
	1.2.1. Algoritmo	3		
	1.3. Justificación del procedimiento	3		
	1.4. Cota de complejidad	3		
	1.5. Casos de prueba y resultado del programa	3		
	1.6. Mediciones de performance	3		
	1.7. Concluciones	3		
2.	Ejercicio 2	4		
	2.1. Descripción del problema	4		
	2.1.1. Ejemplo	4		
	2.2. Ideas para la resolución	5		
	2.2.1. Algoritmo	5		
	2.3. Justificación del procedimiento	7		
	2.3.1. Demostración de Kruskal sobre Prim	7		
	2.3.2. Demostración de que aplicar Kruskal nos genera la solución	8		
	2.4. Cota de complejidad	9		
	2.5. Mediciones de performance	10		
3.	Ejercicio 3	11		
	3.1. Descripción del problema	11		
	3.2. Ideas para la resolución	11		
	3.3. Estructuras de datos	13		
	3.3.1. Algoritmo	14		
	3.4. Cota de complejidad	14		
	3.5. Casos de prueba y resultado del programa	14		
	3.6. Mediciones de performance	14		
	3.7. Concluciones	14		
4.	Apéndice: Generación de casos de prueba	15		
5.	Apéndice: Código fuente relevante			
	5.1. Ejercicio 1	16		
	5.2. Ejercicio 2	16		
	5.3. Ejercicio 3	19		
G	Apóndico: Entrogablo o instrucciones do compilación y testino	20		

### Resumen

## 1. Ejercicio 1

- 1.1. Descripción del problema
- 1.2. Ideas para la resolución
- 1.2.1. Algoritmo
- 1.3. Justificación del procedimiento
- 1.4. Cota de complejidad
- 1.5. Casos de prueba y resultado del programa
- 1.6. Mediciones de performance
- 1.7. Concluciones

## 2. Ejercicio 2

## 2.1. Descripción del problema

El problema se trata de un conjunto de ciudades hubicadas 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.

#### 2.1.1. Ejemplo

Como entrada podemos tener 6 ciudades y 2 centrales distribuidoras, como en la Figura 1, y la solución que se busca es como indica la Figura 2.

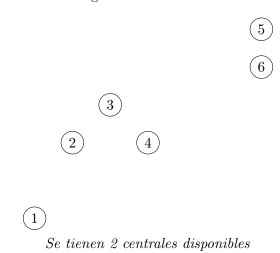


Figura 1: La entrada del problema, con las 5 ciudades y la cantidad de centrales

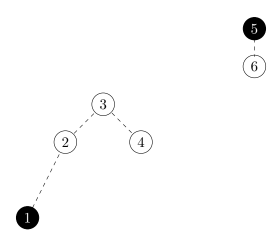


Figura 2: La solución al problema de la Figura 1, los nodos negros son los que contienen las centrales de distribución

#### 2.2. 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 2.2.1 se propone un pseudocódigo, en la sección ?? se verá un ejemplo de ejecución del algoritmo, en la sección 2.3 se justificará la correctitud, y en la sección 2.4 se hará el cálculo de la complejidad del algoritmo.

#### 2.2.1. 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)→ 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:
15:
                       distancia\_minima \leftarrow nodos[i].distancia
                       nodo\_minimo \leftarrow i
16:
                   end if
17:
               end if
18:
           end for
19:
20:
           nodos[nodo\_minimo].agregado \leftarrow true
           aristas[agregados] \leftarrow < nodo\_minimo, nodo[nodo\_minimo].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
```

#### 2.3. 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 2.3.1).

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 2.3.2).

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.

#### 2.3.1. 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.

#### 2.3.2. 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:

8

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.

## 2.4. 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  $\frac{5}{6}$  a  $\frac{8}{6}$ , 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.

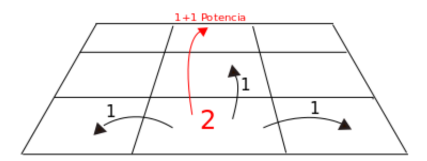
## 2.5. Mediciones de performance

## 3. Ejercicio 3

## 3.1. 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.

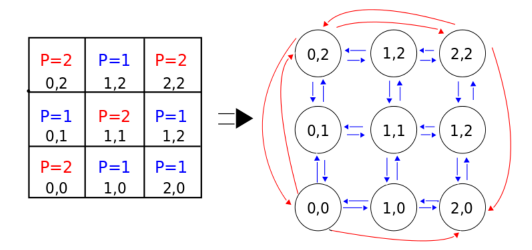


El objetivo del juego es llegar de una celda origen a otra destino, realizando la menor cantidad de saltos posibles. Por esto, se pide el diseno e implementación de un algoritmo que calcule y de como resultado uno de los caminos que lleguen de origen a destino cuya cantidad de saltos sea mínima.

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.

#### 3.2. 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:

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

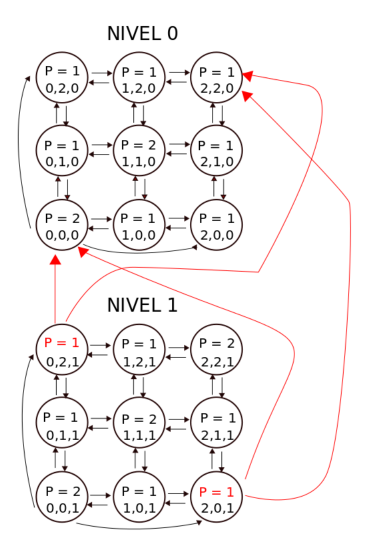
Por lo tanto, el grafo G es:

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

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  $n_0$ .

#### 3.3. 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)

- 3.3.1. Algoritmo
- 3.4. Cota de complejidad
- 3.5. Casos de prueba y resultado del programa
- 3.6. Mediciones de performance
- 3.7. Concluciones

## 4. 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.

El programa recibe como parámetro el ejercicio del cual se quieren generar los casos, y las variables, como el tamaño de la entrada o en el ejercicio 1 la cantidad de días que estaba disponible el inspector.

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 ejercucio 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.

## 5. Apéndice: Código fuente relevante

#### 5.1. Ejercicio 1

### 5.2. Ejercicio 2

```
1 typedef int Nodo;
   struct GrafoMatrizAdyacencia{
       int nodos; //cantidad de nodos
       int *componente_conexa_nodos; //array para asignar componentes conexas
5
 6
       int componentes_conexas;
       int **adyacencia; //la matriz ed adyacencia
8
       int aristas; //aristas colocadas
9
10
11 typedef struct GrafoMatrizAdyacencia Grafo;
12
  typedef struct Ciudad {
13
14
       Nodo nodo;
15
       int x;
       int y;
16
17 } Ciudad;
18
  typedef struct NodoDistancia {
19
20
       int agregado;
^{21}
       int distancia;
22
       Nodo nodo;
  } NodoDistancia;
^{23}
24
   typedef struct Arista {
25
       Nodo nodo1;
26
27
       Nodo nodo2;
28
       int distancia;
29
    Arista;
30
31
   Grafo *crear_grafo(int nodos)
32
33
       int i;
34
       Grafo *g = NULL;
35
36
       if (nodos \le 0)
37
            return NULL;
38
39
       g = (Grafo *) malloc(sizeof(Grafo));
40
       g\rightarrow nodos = nodos:
       g->componente_conexa_nodos = (int *)calloc(nodos, sizeof(int));
41
42
       g->componentes_conexas = nodos;
       g \rightarrow aristas = 0;
43
       g{\rightarrow} adyacencia = (int **) \, malloc(\, sizeof(int *) * nodos)\,;
44
45
       for(i = 0; i < nodos; i++) {
46
47
            g->adyacencia[i] = (int *)calloc(nodos, sizeof(int));
48
       for(i = 0; i < nodos; i++) {
49
           g->componente_conexa_nodos[i] = i;
50
51
52
       return g;
53 }
54
   void liberar_grafo(Grafo *g)
56
       int i;
57
58
       if (!g)
59
60
            return;
61
       free (g->componente_conexa_nodos);
62
63
       for (i = 0; i < g \rightarrow nodos; i++) {
            free (g->adyacencia[i]);
64
65
       free (g->adyacencia);
66
67
       free(g);
68
69
70 int agregar_arista(Grafo *g, Nodo nodo1, Nodo nodo2)
```

```
71 {
 72
         int i;
73
         int nueva_componente;
74
 75
         if (!g)
              return -1:
76
 77
         if(nodo1 >= g->nodos || nodo2 >= g->nodos)
 78
              return -1;
 79
 80
 81
         g->adyacencia [ nodo1 ] [ nodo2 ] = 1;
g->adyacencia [ nodo2 ] [ nodo1 ] = 1;
 82
 83
         g \rightarrow a r i s t a s ++;
 84
         if \left( \texttt{g-}\!\!>\!\! \texttt{componente\_conexa\_nodos} \left[ \, \texttt{nodo1} \, \right] \; != \; \texttt{g-}\!\!>\!\! \texttt{componente\_conexa\_nodos} \left[ \, \texttt{nodo2} \, \right] \right) \left\{ \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right.
 85
              nueva_componente = g->componente_conexa_nodos[nodo1];
 86
              vieja_componente = g->componente_conexa_nodos [nodo2];
 87
 88
              for(i = 0; i < g \rightarrow nodos; i++){ //actualizo la componente conexa de todos los nodos que
89
                   pertenecian a esa componente
                   if(g\rightarrow componente\_conexa\_nodos[i] == vieja\_componente){
 90
                        g->componente\_conexa\_nodos[i] = nueva\_componente;
91
                   }
92
 93
              g->componentes_conexas--;
94
95
96
         return 0;
   }
97
98
        cantidad_componentes_conexas (Grafo *g)
99
    int
100
101
              return -1;
102
103
         return g->componentes_conexas;
104
105
106
    int
        cantidad_aristas(Grafo *g)
107
    {
108
         if (!g)
109
              return -1;
110
         return g->aristas;
111
112
    int cantidad_nodos(Grafo *g)
113
114
    {
         if (!g)
115
              return -1;
116
         return g->nodos;
117
118
119
        son_adyacentes (Grafo *g, Nodo nodo1, Nodo nodo2)
120
121
    {
122
         if (!g)
              return 0;
123
124
125
         return g->adyacencia [nodo1][nodo2];
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
         Nodo *nodos;
131
132
         int i;
133
134
         if (!g)
              return NULL;
135
136
         nodos = (Nodo *) malloc(sizeof(Nodo) * g->nodos);
137
         for(i = 0; i < g->nodos; i++){
138
              nodos[i] = -1;
139
140
         for (i = 0; i < g \rightarrow nodos; i++)
141
142
              nodos [g->componente_conexa_nodos [i]] = i;
143
         return nodos;
144
145
```

```
146
147
   int distancia (Ciudad *c1, Ciudad *c2)
148
        if (!c1 || !c2)
149
150
            return 0;
151
152
        return (c1->x-c2->x) * (c1->x-c2->x) + (c1->y-c2->y) * (c1->y-c2->y); //el cuadrado
             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
        if(n \ll 1)
160
            return;
161
162
        m = n / 2;
163
        ordenar_aristas (aristas, m);
        ordenar_aristas(aristas + m, n - m);
164
165
        aux = (Arista *) malloc(sizeof(Arista) * n);
        i = 0;
166
167
        j = 0;
168
        k = 0;
        while (i < m | | j < (n - m)) {
169
170
             if(j >= (n - m)){
                 memcpy(&(aux[k]), &(aristas[i]), sizeof(Arista));
171
                 i++;
172
173
                 k++;
                 continue:
174
175
             if(i >= m){
176
                 memcpy(\&(aux\,[\,k\,]\,)\;,\;\&(\,a\,r\,i\,s\,t\,a\,s\,[\,m\,+\,j\,]\,)\;,\;\;s\,i\,z\,e\,o\,f\,(\,A\,r\,i\,s\,t\,a\,)\,)\,;
177
178
179
                 k++;
                 continue;
180
181
             if (aristas [i]. distancia < aristas [m + j]. distancia) {
182
183
                 memcpy(&(aux[k]), &(aristas[i]), sizeof(Arista));
184
                 i++;
                 k++;
185
186
                 continue;
187
             else{
188
189
                 memcpy(\&(aux[k]), \&(aristas[m+j]), sizeof(Arista));
                 i++;
190
191
                 k++;
                 continue;
            }
193
194
195
        memcpy(aristas, aux, n * sizeof(Arista));
        free (aux);
196
197
198
   Grafo *resolver(int k_centrales, Ciudad *ciudades, int n_ciudades, Nodo **centrales)
199
200
        Grafo *g = NULL;
201
202
        NodoDistancia *nodos = NULL;
203
        Arista *aristas = NULL;
        int i, agregados, distancia_minima = -1, nodo_minimo = -1, componentes;
204
205
        if (k_centrales <= 0 || ciudades == NULL || n_ciudades <= 0 || centrales == NULL){
206
207
            return NULL;
208
209
210
        g = crear_grafo(n_ciudades);
        nodos = (NodoDistancia *) malloc(sizeof(NodoDistancia) * n_ciudades);
211
        aristas = (Arista *) malloc(sizeof(Arista) * (n_ciudades - 1));
212
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
            nodos[i].nodo = 0;
220
221
```

```
222
         for (agregados = 0; agregados < n_ciudades - 1; agregados++){
223
224
              distancia_minima = -1;
              nodo\_minimo = 0;
225
226
              for (i = 0; i < n\_ciudades; i++){
                   if (!nodos[i].agregado){
227
                        if (distancia_minima == −1 || nodos[i].distancia < distancia_minima) {
228
229
                             distancia_minima = nodos[i].distancia;
                             nodo_minimo = i;
230
231
                        }
232
                   }
              }
233
234
              nodos [nodo_minimo]. agregado = 1;
aristas [agregados]. nodo1 = nodo_minimo;
235
236
237
              aristas [agregados]. nodo2 = nodos [nodo_minimo]. nodo;
              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 \left[ \, i \, \right]. \, distancia \, = \, distancia \left( \& \left( ciudades \left[ \, i \, \right] \right) \, , \, \, \& \left( ciudades \left[ \, nodo\_minimo \, \right] \right) \right);
243
244
                             nodos [i]. nodo = nodo_minimo;
245
                        }
                   }
246
247
              }
248
249
250
         ordenar_aristas (aristas, n_ciudades - 1);
251
         for (componentes = n_ciudades; componentes > k_centrales; componentes --){
252
253
              agregar_arista(g, aristas[n_ciudades - componentes].nodo1, aristas[n_ciudades -
                   componentes ].nodo2);
254
255
         *centrales = nodos_de_componentes(g);
256
257
         free (nodos);
258
259
         free (aristas);
260
261
         return g;
^{262}
```

#### 5.3. Ejercicio 3

6. Apéndice: Entregable e instrucciones de compilacion y testing