Algoritmos y Estructuras de Datos III TP3

20 de julio de 2015

Integrante	LU	Correo electrónico
Martin Baigorria	575/14	martinbaigorria@gmail.com
Federico Beuter	827/13	federicobeuter@gmail.com
Juan Rinaudo	864/13	jangamesdev@gmail.com
Mauro Cherubini	835/13	cheru.mf@gmail.com

Reservado para la cátedra

Instancia	Docente	Nota
Primera entrega		
Segunda entrega		

Índice

1.		oducción
		Definiciones
	1.2.	Introducción
		1.2.1. El señor de los caballos
	1.3.	Maximalidad y dominancia
	1.4.	Modelado
		1.4.1. Planificador Urbano
		1.4.2. Policia
2.	Exp	erimentación
		Grafos Aleatorios
		Grafos d -regulares conexos
		Grafos bipartitos completos
		Arboles binarios
		Cliques
		Grafos unión de componentes conexas
		Metodología
	۷.1.	Wictodologia
3.	Algo	oritmo Exacto
٠.		Algoritmo
		Podas y estrategias
		Complejidad
	0.0.	3.3.1. Pseudocódigo
		3.3.2. Complejidad Espacial
		1 V 1
	9.4	1 V 1
	3.4.	Experimentacion
1	Ноп	rística Constructiva Golosa 14
ч.		Algoritmos
	4.1.	4.1.1. Por grado
		· ·
	4.0	8
		Complejidad
		Efectividad de la heurística
	4.4.	Experimentación
		4.4.1. Heurística Constructiva Golosa por Grado
		4.4.2. Heurística Constructiva Golosa por Scoring
		4.4.3. Conclusión
_	тт	
5.		arística de Búsqueda Local
		Algoritmo
		Vecindades
	5.3.	Complejidad
		5.3.1. Primera vecindad
		5.3.2. Segunda vecindad
	5.4.	Experimentación
		5.4.1. Heurística Constructiva Golosa por Scoring con Búsqueda Local por primer Vecinidad 22
		5.4.2. Heurística Constructiva Golosa por Scoring con Búsqueda Local por segunda Vecinidad 2
		5.4.3. Heurística Constructiva Golosa por Grado con Búsqueda Local por primer Vecinidad
		5.4.4. Heurística Constructiva Golosa por Grado con Búsqueda Local por segunda Vecinidad 29
		5.4.5. Conclusión
6.	Met	saheurística GRASP 33
	6.1.	Algoritmo
		Random Greedy Heuristic
		6.2.1. Por cantidad
		6.2.2. Por valor
	6.3	Criterios de terminación
		Experimentación
	U.T.	

		6.4.1. GRASP1
		6.4.2. GRASP2
		6.4.3. GRASP3
		6.4.4. GRASP4
		6.4.5. GRASP5
		6.4.6. GRASP6
		6.4.7. GRASP7
		6.4.8. GRASP8
		6.4.9. Conclusión
	6.5.	Calibración de parámetros
7.		nparacion de eficiencia
	7.1.	Resultados
2	Cod	ligo
٠.		containers.h
	8.2.	backtracking.cpp
	8.3.	greedy.cpp
	8.4.	local.cpp
		grasp.cpp

1. Introducción

1.1. Definiciones

Antes de enunciar el problema a resolver en este trabajo práctico, es necesario definir algunos conceptos. Sea G = (V, E) un grafo simple:

Definición Un conjunto $I \subseteq V$ es un *conjunto independiente* de G si no existe ningún eje de E entre los vértices de I. Es decir, los ejes de I no están conectados por las aristas de G.

Definición Un conjunto $D \subseteq V$ es un conjunto dominante de G si todo vértice de G esta en D o bien tiene al menos un vecino que está en D.

Definición Un conjunto *conjunto independiente dominante* de G es un conjunto independiente que a su vez es dominante del grafo G. Desde un conjunto independiente dominante se puede acceder a cualquier vértice del grafo G. Esto se debe a que el vértice pertenece al conjunto o se puede acceder con sólo recorrer una arista desde uno de sus vértices.

Definición Un Conjunto Independiente Dominante Mínimo (CIDM) es el conjunto independiente dominante de G de mínima cardinalidad.

1.2. Introducción

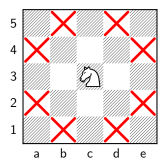
En 1979, Garey y Johnson probaron que el problema de encontrar el CIDM de un grafo es un problema NP-Hard¹. El objetivo del trabajo es utilizar diferentes técnicas algorítmicas para resolver este problema. En un principio diseñaremos e implementaremos un algoritmo exacto para el mismo. Dada la complejidad del problema, luego propondremos diferentes algoritmos heurísticos para llegar a una solución que sea lo suficientemente buena a fines prácticos en un tiempo razonable.

1.2.1. El señor de los caballos

Si recordamos el problema 3 del TP1, podemos ver claramente que el mismo es un caso particular del problema del conjunto dominante mínimo. El problema consistía en cubrir un tablero de ajedrez con la menor cantidad de caballos posible dados ciertos casilleros que ya estaban cubiertos por caballos de forma tal que todo casillero este ocupado por un caballo o pueda ser accedido por un caballo en otro casillero.

Modelado

El problema fue modelado con un grafo, donde cada casilla era representada por un vertice y el movimiento de los caballos se modelaba con aristas entre nodos. Esto se puede ver en la siguiente figura:



En este caso, el caballo ubicado en el centro de la figura solo tiene 8 movimientos validos que aparecen marcados en la figura con una cruz roja. Al modelar este problema con grafos, cada casilla es adyacente a las casillas que podrían ser accedidas con un movimiento de caballo si hubiese un caballo en esa posición.

¹M.R. Garey, D.S. Johnson, Computers and Intractability: A Guide to the Theory of NP-Completeness, Freeman and Company, San Francisco (1979).

Dominancia

Consideraremos que una casilla esta en el conjunto solución si contiene un caballo. El problema pide que el conjunto final de caballos (o casillas, vértices) sea dominante. Esto se debe a que toda casilla en el tablero debe estar en el conjunto o debe poder ser accedida desde una casilla 'adyacente'.

Independencia

Este no es un caso del CIDM dado que la solución óptima al problema (la menor cantidad de caballos para cubrir el tablero) no necesariamente era independiente. Por ejemplo, los caballos dados al principio del problema no necesariamente son independientes. Por lo tanto, al buscar la solución estaríamos buscando el CDM del grafo.

1.3. Maximalidad y dominancia

Las siguientes proposiciones serán útiles a lo largo del trabajo:

Proposición 1.1 Sea M un conjunto independiente maximal de G. $\forall v \in G.V$, si $v \notin M \implies \exists u \in M$ tal que u es adyacente a v.

Demostración Por absurdo. Sea M un conjunto independiente maximal y v un vértice tal que $v \in G.V \land v \notin M$. $\not\exists u \in M$ tal que u es adyacente a v. Por lo tanto, puedo agregar v a M y el conjunto va a seguir siendo independiente. Esto es absurdo, dado que el conjunto era maximal.

Proposición 1.2 Dado G(V, E), todo conjunto independiente maximal es un conjunto independiente dominante.

Demostración Sea M un conjunto independiente maximal. Dado $v \in G.V$, por la propiedad anterior, si $v \notin M \implies \exists u \in M$ tal que u es adyacente a v. Por lo tanto, si $v \notin M$ entonces v tiene algún vecino que está en M. Esto significa que M es dominante.

1.4. Modelado

Muchos problemas se pueden modelar con grafos y se pueden resolver mediante la búsqueda del conjunto independiente dominante mínimo.

1.4.1. Planificador Urbano

Supongamos que un planificador urbano esta diseñando una ciudad con muchos barrios. Con el objetivo de proveer un buen sistema de salud para los habitantes, el planificador determina que cada habitante debe tener que cruzar a lo sumo un barrio para acceder a un hospital público, que cada barrio puede tener a lo sumo un hospital público y que no es eficiente en terminos de costos que existan dos hospitales en dos barrios adyacentes. Aquí podemos modelar a cada barrio con un vértice, y representar la adyacencia entre barrios con una arista. Al obtener el CIDM, obtenemos la ubicación y la mínima cantidad de hospitales públicos necesarios para cumplir con los objetivos del planificador.

1.4.2. Policia

La Policía Federal y la Policía Metropolitana finalmente deciden trabajar en conjunto para mejorar la seguridad en la Ciudad de Buenos Aires. Con el objetivo de mejorar el tiempo de respuesta ante hechos de inseguridad graves, se decide reasignar un conjunto de efectivos policiales para resguardar las zonas con altos indices de inseguridad. Estos efectivos se deben distribuir de forma tal que ningún efectivo tenga que cruzar mas de una zona para atender una situación delictiva.

Debido a que los efectivos se ponen a charlar y se distraen cuando están en dos zonas adyacentes, los jefes policiales deciden que dos efectivos no pueden estar ubicados en zonas adyacentes. A su vez, los jefes policiales buscan utilizar la menor cantidad de recursos posibles.

Por lo tanto, este problema se puede resolver modelándolo con grafos y buscando el CIDM. Cada zona puede ser representada por un vértice, y la adyacencia entre zonas por aristas. Estamos buscando un conjunto dominante dado que se deben resguardar todas estas zonas (suponemos que tenemos la cantidad de efectivos suficiente). Ademas, este conjunto sera independiente dado que si no los efectivos se ponen a charlar y no trabajan.

2. Experimentación

Como ya hemos mencionado, a lo largo de este trabajo practico analizaremos diferentes tipos de estrategias para resolver el problema del CIDM. Para poder comparar entre estrategias, experimentaremos con cada algoritmo utilizando 6 familias de grafos diferentes, las cuales serán descriptas a continuación.

2.1. Grafos Aleatorios

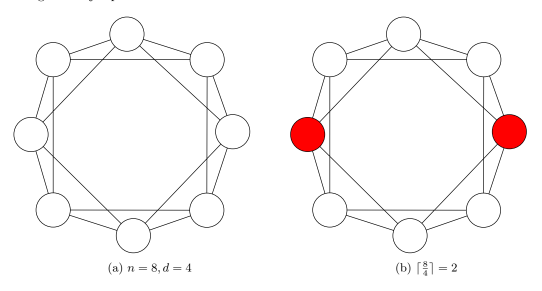
Se tomaron grafos aleatorios para poder experimentar con situaciones mas generales, en donde el resultado es usualmente impredecible a simple vista. Los grafos aleatorios son generados en base a dos variables, estas son:

- \blacksquare La cantidad de nodos (de aquí en adelante n)
- La cantidad de conexiones entre nodos (de aquí en adelante m)

Para la experimentación se decidió variar el n principalmente, sin embargo, también es pertinente investigar el impacto que pueden llegar a tener la cantidad de conexiones en el grafo. Para cada valor de n se generaron 3 grafos con diferentes valores de m, estos fueron $\frac{n}{2}$, n y 2n.

2.2. Grafos d-regulares conexos

Esta familia fue elegida ya que podemos dar la cantidad de nodos que conforman el CIDM, esta es $\lceil \frac{n}{d} \rceil$. Podemos ver esto en el siguiente ejemplo:



Esto vale, ya que al ser un grafo d-regular al tomar un nodo ya logro alcanzar d nodos, con lo cual alcanza con tomar $\frac{n}{d}$ nodos de forma correcta, podria llegar a conseguir el CIDM.

Tener la cantidad de nodos nos permite hacer un análisis sobre el tamaño de las soluciones, permitiéndonos tener una mejor perspectiva a la hora de elegir la mejor configuración. Al igual que con los aleatorios, estos grafos poseen dos variable, las cuales son:

- La cantidad de nodos
- El grado de los nodos (la variable d)

Se siguió una metodología similar que en el caso aleatorio, es decir, para cada n se tomaron 3 valores de d, que fueron $\frac{n}{4}$, $\frac{n}{2}$ y $\frac{3n}{4}$.

2.3. Grafos bipartitos completos

Al igual que en el caso anterior, la principal razón por la cual decidimos probar con esta familia es que podemos determinar el tamaño de la solución de antemano. Como el grafo es bipartito completo, alcanza con tomar todos los nodos de alguno de los dos conjuntos para poder obtener un CIDM, es decir que para todo grafo bipartito completo la solución va a ser el tamaño del conjunto mas pequeño. Las variables involucradas en este caso son:

• La cantidad de nodos en la primer componente

La cantidad de nodos en la segunda componente

Para la experimentación se vario la cantidad de nodos de la primer componente, y para cada una de ellas se generaron dos grafos bipartitos completos con $\frac{n}{4}$ y $\frac{3n}{4}$.

2.4. Arboles binarios

A diferencia de las dos familias anteriores, donde el tamaño de la solución es único, aquí nos encontramos con un caso donde hay mas de una. Si en un árbol tomamos todos los nodos de un nivel, en el próximo no seria necesario tomar ninguno en el próximo, este patrón se repita hasta llegar al ultimo nivel. Dependiendo de la cantidad de niveles, esto nos permite dar una cota inferior para el CIDM, estas son:

■ Si la cantidad de niveles es par
$$(log_2(n) \mod 2 = 0)$$
, la cota inferior es $\sum_{i=0}^{\frac{log_2(n)}{2}-1} 2^{2i}$

■ Si la cantidad de niveles es impar
$$(log_2(n) \mod 2 \neq 0)$$
, la cota inferior es $\sum_{i=0}^{\lfloor \frac{log_2(n)}{2} \rfloor - 1} 2^{2i+1}$

Estas cotas son validos debido a la forma que generamos el grafo, este se va armando de a niveles, y no se crea un nuevo nivel hasta que el anterior se encuentre completo. En el caso que se tenga un Arbol donde existen niveles incompletos, la cota no vale.

Para todo árbol sabemos que la cantidad de conexiones es igual a la cantidad de nodos menos uno, es por esto que para la experimentación se vario únicamente la cantidad de nodos.

2.5. Cliques

Al igual que los casos anteriores, se probo también con cliques ya que para cualquier grafo de esta familia sabemos el tamaño de la solución. Para cualquier clique alcanza con tomar un nodo para poder obtener un CIDM, ya que desde esto nodo puedo alcanzar el resto de los nodos del grafo. La idea detrás de experimentar con esta familia es probar la eficiencia de los algoritmos, ya que los mismos deberían poder resolver estos grafos de manera veloz y eficiente.

Al igual que con los arboles binarios, para generar estos grafos solo entra en juego una única variable, y es la cantidad de nodos en el mismo. Al ser una clique, la cantidad de conexiones es siempre $\frac{n(n-1)}{2}$.

2.6. Grafos unión de componentes conexas

Por ultimo se decidió probar con un grafo formado por varias componente conexas, unidas por puentes. Cada una de las componentes conexas es un C_i , para generar estos grafos se crean sucesivos C_i , tomando inicialmente i=1 y aumentando la cantidad de nodos siempre y cuando la cantidad total de nodos los permita. Una vez que las tenemos generadas, se la comienza a unir de manera sucesiva, es decir, se une C_1 con C_2 , C_2 con C_3 , así hasta llegar al ultimo camino generado. La motivación para probar esta familia es poder analizar el impacto que puede llegar a tener la resolución de cada una de las componentes, teniendo en cuenta la presencia de ejes puentes, los cuales pueden afectar el tiempo que toma resolver el grafo.

Esta familia se reservo para ser utilizada como test set al momento de elegir los parámetros óptimos para GRASP. El resto de las familias las utilizaremos como training set.

2.7. Metodología

Para hacer el análisis, se hizo variar el valor de n entre 10 y 120. Si el generador para alguna de las familias recibe un segundo parámetro, los utilizados son los mencionados en la sección de cada familia. Para cada valor de n se corrió el algoritmo 100 veces y se tomo el promedio del tiempo.

3. Algoritmo Exacto

3.1. Algoritmo

Utilizando backtracking, recorremos todas los conjuntos dominantes independientes y luego seleccionamos el de menor cardinalidad. Representamos al grafo con un arreglo graph[n] de nodos. Cada nodo tiene los siguientes atributos:

- 1. adj: Lista de nodos adyacentes al nodo actual.
- 2. degree: Grado del nodo actual.
- 3. added: Bool que indica si el nodo ha sido agregado al conjunto que representa el cubrimiento.
- 4. reachable: Bool que indica si el nodo actual puede ser alcanzado desde un nodo perteneciente al cubrimiento.

Comenzamos definiendo la función backtracking, que lo que hace es tomar un nodo del grafo, y luego considera los casos en los que el nodo pertenece o no a un posible cubrimiento. En caso de agregar el nodo al cubrimiento, todos los nodos adyacentes al mismo son ignorados en futuras llamadas recursivas. Si consideráramos los nodos adyacentes, romperíamos la independencia de los cubrimientos y además no solo incrementaría la complejidad del código sino que también el tiempo de ejecución del mismo.

3.2. Podas y estrategias

Para poder resolver el problema lo mas rápido posible, en primer lugar buscamos una forma rápida de verificar si un conjunto solución encontrado es independiente. En vez de tener que verificarlo, decidimos forzar la independencia por construcción. Esto se logró evitando los nodos adyacentes a los que ya agregó el algoritmo al potencial conjunto solución. De esta forma mantenemos la independencia del conjunto y evitamos tener que agregar innecesariamente muchos nodos.

Otro problema importante es verificar si los nodos seleccionados forman un cubrimiento. Esto lo resolvimos simplemente haciendo que la función backtracking lleve un contador con el total de nodos alcanzables por el cubrimiento. Este contador lo incrementamos cada vez que agregamos un nodo, considerando todos sus adyacentes que aún no hemos clasificado como alcanzables. Si ese número es igual al número total de nodos, significa que llegamos a un cubrimiento. De esta manera evitamos funciones auxiliares que tengan que verificar si los nodos seleccionados hasta ahora forman un cubrimiento, y a su vez sabemos que por construcción el mismo es independiente.

Además, antes de comenzar la búsqueda agregamos todos los vértices de d(v) = 0 al conjunto solución final. Esto se debe a que estos vértices necesariamente estarán en la solución. Es muy simple probar esto, dado que si no lo estuvieran, algún vértice adyacente debería estar en el conjunto para que lo cubra. Sin embargo, tal vértice no existe. El costo de hacer esto es $\mathcal{O}(n)$, dado que solo tenemos que recorrer un arreglo de nodos una vez, verificando su atributo de grado.

Una poda muy común que también hemos implementado es la de la solución local actual. Dada una solución posible (que aún no sabemos si es la mínima), si en el estado actual del algoritmo se está considerando un número de vértices que no le puede ganar a esta solución, ignoramos esa rama del árbol de estados posibles. Esto se puede verificar en $\mathcal{O}(1)$, dado que solo hay que comparar el numero actual de nodos agregados con el numero de nodos en la mejor solución encontrada hasta el momento.

3.3. Complejidad

3.3.1. Pseudocódigo

```
procedure BACKTRACKING(G, nodoActual, nodosCubiertos, nodosUsados, solucionLocal, nodosEnSolucion)
   if nodoActual == G.size then
      return
   if G[nodoActual].alcanzable == true then
      return backtracking(G, nodoActual + 1, nodosCubiertos, nodosUsados, solucionLocal, nodosEnSolucion)
   if nodosUsados + 1 == nodosUsadosEnSolucion) then
      return
   G[current].added \leftarrow true
   agregados \leftarrow 0
   adiNodes \leftarrow emptyList()
   for all adj \in G[current].adj do
      if G[adj].alcanzable == false then
          G[adj].alcanzable \leftarrow true
          added.push_front(adj)
          agregados++
   if nodosCubiertos + agregados + 1 == n then
      nodosEnSolucion++
      solucionLocal \leftarrow G
   else
      backtracking(G, nodoActual + 1, nodosCubiertos, nodosUsados + 1, solucionLocal, nodosEnSolucion)
   for all e \in adjNodes do
      G[e] \leftarrow false
   backtracking(G, nodoActual + 1, nodosCubiertos, nodosUsados, solucionLocal, nodosEnSolucion)
```

3.3.2. Complejidad Espacial

Para la representación del grafo, utilizamos un arreglo de nodos. Cada nodo tiene una lista de adyacencia. Por lo tanto, la complejidad espacial de nuestro algoritmo es de $\mathcal{O}(n+2m)$, donde n es la cantidad total de vértices y m la cantidad total de aristas.

3.3.3. Complejidad Temporal

Al utilizar backtracking, si no consideramos ninguna poda recorremos todos los conjuntos independientes y dominantes una vez. Esto lo hacemos iterando un arreglo de nodos. Al agregar un nodo, marcamos a todos sus adyacentes como alcanzables y seguimos con el siguiente nodo.

Cada llamada recursiva (agrego o no el proximo nodo) tiene como mínimo un costo de $\mathcal{O}(\Delta(G))^2$. Esto se debe a que en primer lugar modificamos el grafo agregando un nodo y modificando los atributos de a lo sumo $\Delta(G)$ nodos adyacentes. Al finalizar la llamada recursiva, debemos restaurar el atributo reachable de a lo sumo $\Delta(G)$ nodos.

Las podas que se aplican dentro de las llamadas recursivas no empeoran la complejidad del algoritmo, dado que estan en $\mathcal{O}(1)$. La efectividad de las mismas la mostraremos luego en la experimentación.

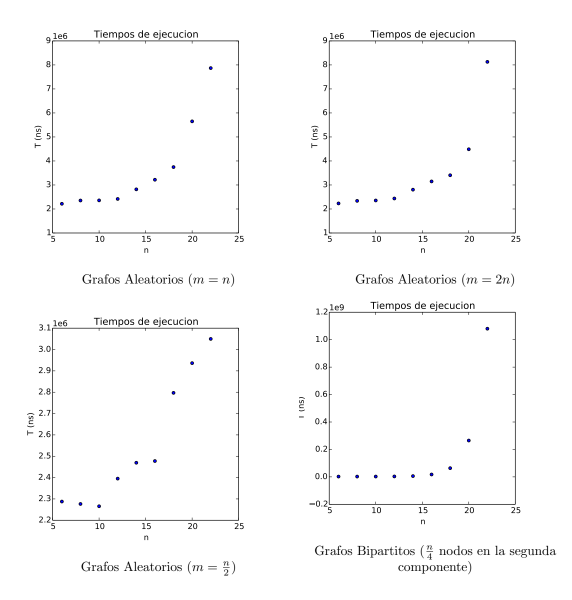
Cuando encuentra un conjunto solución, lo guarda en una estructura auxiliar en $\mathcal{O}(n)$. En el peor de los casos, el algoritmo recorre todos los conjuntos independientes y dominantes, comenzando con el de mayor cardinalidad. Cada vez que lo encuentra, actualiza la estructura donde guardamos la solución. Para que esto suceda, en realidad todos los conjuntos dominantes deben tener diferente cardinalidad, cosa que en general no sucede. Como todo conjunto de n elementos tiene 2^n subconjuntos, utilizaremos esto para acotar la cantidad de veces que actualiza la solución local. Seguramente hay una cota teórica mucho mejor.

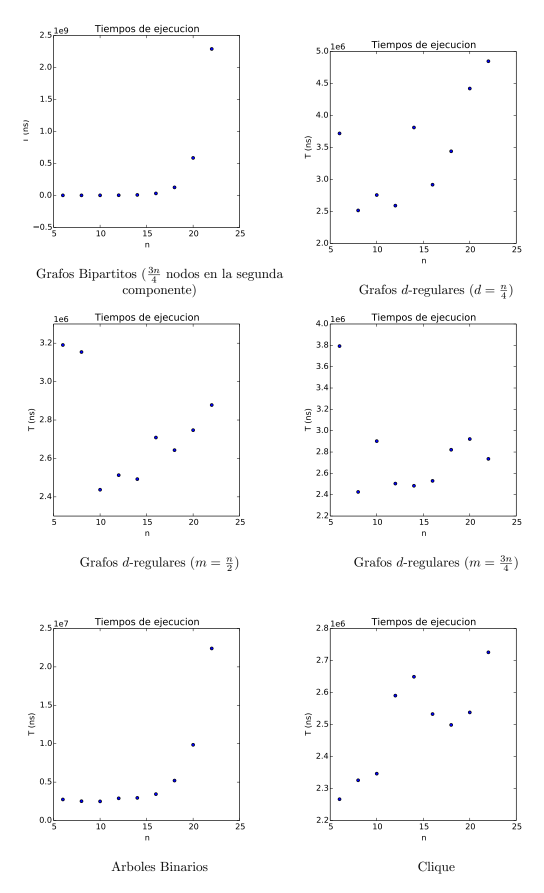
Sin considerar que hay ramas que ignoramos en cada llamada recursiva al forzar la independencia del conjunto por construcción, tenemos a lo sumo 2^n llamadas. Cada llamada debe restaurar el grafo a su estado original al finalizar y/o guardar la solución actual. Por lo tanto, el algoritmo pertenece a $\mathcal{O}((n+\Delta(G))\times 2^n)$, que es lo mismo que $\mathcal{O}(n\times 2^n)$. Esto se podría reducir primero buscando el tamaño de la solución optima, y luego buscándola a $\mathcal{O}(2^n)$. Sin embargo no seria efectivo en términos de tiempo dado que deberíamos rearmar gran parte del árbol nuevamente.

 $^{^2\}Delta(G)$ denota el máximo grado de un vértice perteneciente al grafo.

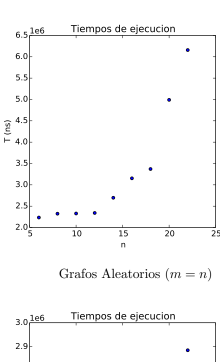
3.4. Experimentacion

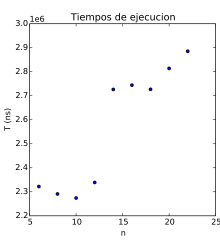
Para la experimentación de backtracking se decidió tomar un rango de números mas pequeño, ya que la complejidad del algoritmo nos impedía obtener un resultado en tiempo razonable. Para los valores de n se tomo a partir de 6 y se lo incremento en 2 hasta llegar a 24. Ademas de esto no hubo ninguna diferencia en la metodología, ya que se probo el algoritmo para todas las familias. Primero se probo el algoritmo sin la poda del tamaño de la solución actual, el resultado obtenido fue el siguiente:

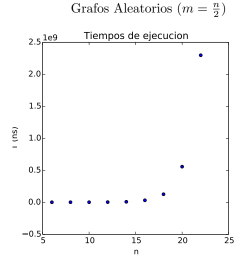


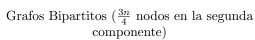


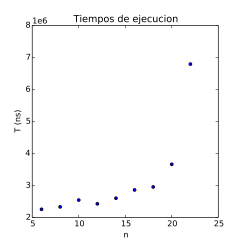
Como era de esperarse, a medida que el valor de n aumento, el tiempo de ejecución del algoritmo aumento a un ritmo acelerado. Luego se procedió a probar el algoritmo con la poda propuesta, los resultados fueron:



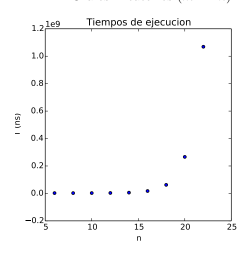




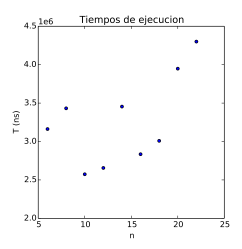




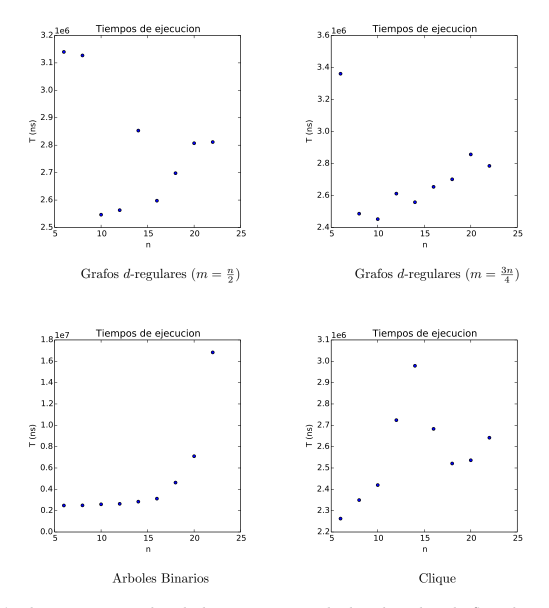
Grafos Aleatorios (m=2n)



Grafos Bipartitos ($\frac{n}{4}$ nodos en la segunda componente)



Grafos $d\text{-regulares}\ (d=\frac{n}{4})$



Aquí podemos apreciar que el resultado mejoro respecto a lo obtenido sin la poda. Sin embargo, los tiempos de ejecución siguen siendo muy grandes. Estos resultados coinciden con el hecho de que el problema es NP-Hard.

4. Heurística Constructiva Golosa

4.1. Algoritmos

Dado que el problema de buscar el CIDM es NP-Hard, para este algoritmo resolveremos el problema por medio de una heurística golosa. La idea básicamente fue ir seleccionando nodos bajo algún criterio, agregándolos al conjunto solución y descartando todos los otros nodos que romperían la independencia de la potencial solución condicional al nodo agregado. Al quedarnos sin nodos para elegir, finalmente tendríamos un conjunto independiente y dominante válido. Dado que la heurística no siempre es optima, muchas veces sucederá que este conjunto que encontraremos no sera el mínimo. Este procedimiento se puede ver en el siguiente pseudocódigo: Para elegir que nodo seleccionar dado los nodos disponibles, utilizaremos la selección por grado y por scoring, que explicaremos a continuación.

4.1.1. Por grado

Criterio

Al principio decidimos implementar este criterio de selección de nodos utilizando un heap, ordenando los nodos por su grado. Esto se puede hacer facilmente con el algoritmo de Floyd en Luego, desencolamos del heap y vamos actualizando los flags de cada nodo a medida que son alcanzables. El algoritmo tiene $\mathcal{O}(n \times log(n) + m)$.

Pseudocodigo

```
procedure GREEDYHEAPCONSTRUCTIVE(G) nodeHeap \leftarrow buildHeap(G.V) while !nodeHeap.isEmpty() do node \leftarrow nodeHeap.pop() if node.reachable == true then continue node.added = true for all adj \in node.adj do adj.reachable \leftarrow true
```

4.1.2. Scoring

Criterio

Aunque este método con el heap es rápido, en realidad podemos mejorar la forma en la que seleccionamos los vértices. Este método consiste en tomar el número de nodos adyacentes efectivos (score) a los que cada nodo puede acceder. Definimos a un nodo adyacente efectivo como un nodo que es adyacente y a su vez no puede ser accedido por otros nodos que ya pertenecen a la solución parcial en construcción. De esta forma, este criterio también nos garantiza la independencia del conjunto, dado que si tomamos dos nodos de la solución, por construcción no pueden ser adyacentes.

Cada nodo va a tener como atributos su score, un flag que indica si ha sido agregado y otro que indica si es alcanzable por el cubrimiento parcial actual.

El algoritmo va a iterar un arreglo de nodos n^2 veces. Cada vez que busquemos un nodo para agregar al conjunto, los iteraremos todos para buscar el de máximo score. Al identificarlo, actualizaremos los scores de los nodos adyacentes a los adyacentes del mismo. A priori parece que la complejidad de este nuevo algoritmo se podría mejorar de forma significativa utilizando algún otro tipo de estructura de datos.

Pseudocodigo

```
\label{eq:procedure} \begin{split} & \textbf{procedure} \ \ \text{GREEDYCONSTRUCTIVE}(G) \\ & \textbf{for} \ i = 0 \ \text{to} \ i < G.\text{size}() \ \ \textbf{do} \\ & \text{greatest} \leftarrow 0 \\ & \text{score} \leftarrow 0 \\ & \text{flag} \leftarrow \text{false} \\ & \textbf{for} \ j = 0 \ \text{to} \ j < G.\text{size}() \ \ \textbf{do} \\ & \textbf{if} \ \text{graph}[j] == \text{true} \ \textbf{then} \\ & \text{continue} \\ & \textbf{if} \ \text{graph}[j].\text{score} \geq \text{score} \ \textbf{then} \\ & \text{greatest} \leftarrow j \\ & \text{score} \leftarrow \text{graph}[j].\text{score} \end{split}
```

```
flag \leftarrow true

if !flag then

break
graph[greatest].added \leftarrow true
graph[greatest].reachable \leftarrow true
for all adjNode \in graph[greatest].adj do

adjNode.reachable \leftarrow true
for all adjToAdj \in adjNode.adj do

adjToAdj.score-
```

4.2. Complejidad

El primer algoritmo resuelve el problema en $\mathcal{O}(n \times log(n) + m)$ simplemente ignorando la actualización de los scores, desencolando de un heap n veces. Sin embargo, este criterio es a simple vista inferior que el de actualización de scores. Aquí hay un tradeoff entre hacer la mejor elección y la complejidad temporal del algoritmo.

El algoritmo basado en el score recorre arreglo n veces. A su vez, buscar los adyacentes de los adyacentes se hace m veces en total. Luego actualizamos en total el score de m nodos. Por lo tanto, el algoritmo tiene orden $\mathcal{O}(n^2 + 2 \times m)$, es decir $\mathcal{O}(n^2)$.

Notar que la forma en que buscamos el máximo es sumamente ineficiente. Esto se debe a que si utilizamos sort, luego es bastante difícil encontrar el nodo al que le debemos actualizar su respectivo score. A su vez, dado que en cada iteración actualizamos el score, mantener el orden es sumamente costoso. Es muy posible que exista una estructura de datos mucho más eficiente para resolver este problema (una especie de heap dinámico), aunque para este trabajo practico nos conformaremos con el algoritmo en $\mathcal{O}(n^2)$.

4.3. Efectividad de la heurística

Nuestra heurística no siempre devuelve la solución optima. Considerar los siguientes ejemplos:

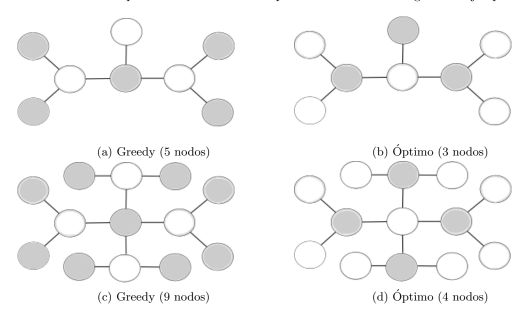


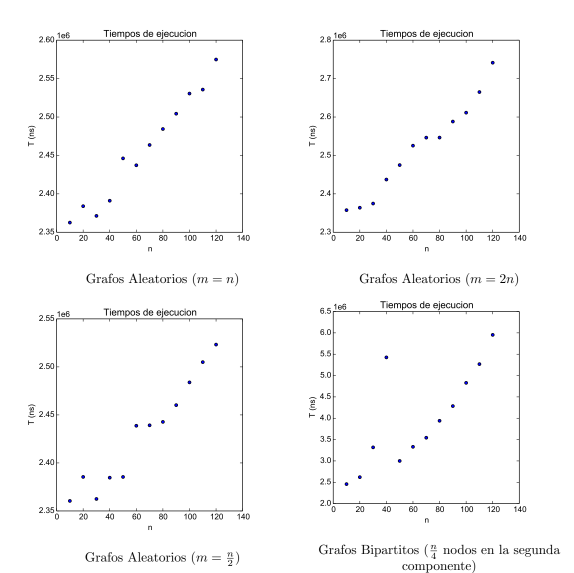
Figura 8: Ejemplos de nuestra heurística comparado con el óptimo.

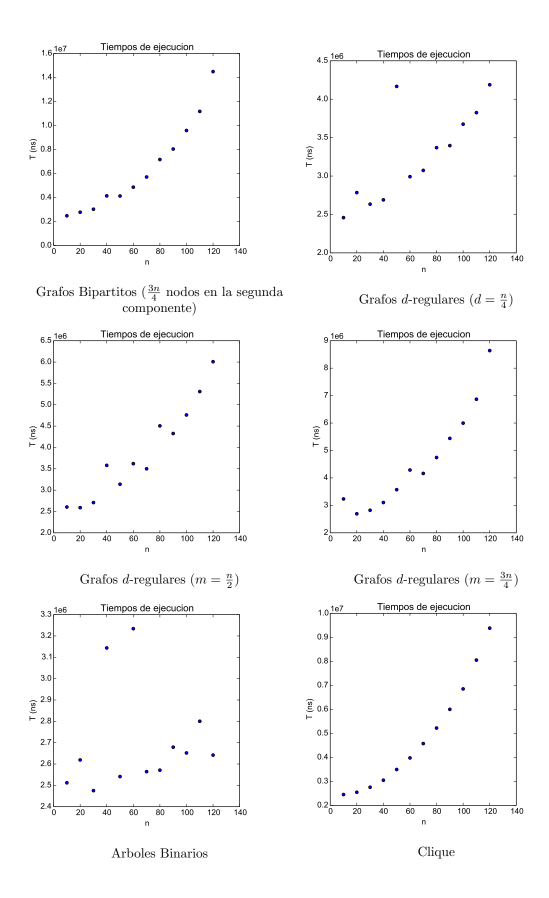
El peor caso es claramente el de la figura (c) y (d). Tenemos un nodo v (el nodo central) de grado d(v)=4, con sus nodos adyacentes de grado d(u)=3. Si tenemos c componentes conexas de ese tipo, utilizaremos $c\times(2\times4+1)$ nodos, cuando en realidad el optimo tiene $c\times4$ nodos.

4.4. Experimentación

Para la experimentación se siguió con la metodología indicada anteriormente. Los resultados fueron los siguientes.

4.4.1. Heurística Constructiva Golosa por Grado





Primero vamos a ver los resultados por cada familia.

- Grafos aleatorios: En este caso podemos ver que la cantidad de conexiones entre nodos afecto al tiempo. De todas maneras el impacto no fue tan grande como esperábamos. En el caso n = 120 la diferencia entre $m = \frac{n}{4}$ y m = 2n fue, en promedio, de 218 segundos.
- Grafos bipartitos: En este caso nos sorprendió el tiempo que tardo el algoritmo en poder encontrar solución. Consideramos que esto se debe a que en un grafo bipartito completo existen solo dos posibles cubrimientos. Otro detalle a destacar fue el aumento en tiempo que hubo mientras mas equilibradas se encontraban las dos componentes del grafo, con $\frac{3n}{4}$ nodos en la segunda componente se convergió a un resultado en un tiempo mucho mayor.
- Grafos d-regulares: Aquí a diferencia de los grafos aleatorios, al haber una diferencia mas marcada entre la cantidad de conexiones se puede ver en el gráfico que la diferencia entre $d = \frac{n}{4}$ y $d = \frac{3n}{4}$ es muy marcada, la misma siendo de varios minutos.
- Arboles binarios: En este caso, podemos observar que el tiempo de ejecución se comporta de forma creciente sobre n. Hay dos outliers que arruinan la escala del gráfico, pero podemos observar que la tendencia es como mínimo lineal. Esto tiene sentido dado que estamos agregando solo un nodo y una arista por cada aumento en n.
- Cliques: Las cliques se comportaron de manera esperada, al ser un caso fácil de resolver el algoritmo no tuvo mayores dificultades.

Para el análisis del tamaño de la solución, vamos a ver los resultados por cada familia. En el caso de los aleatorios, los resultados para estas configuraciones fueron los siguientes:

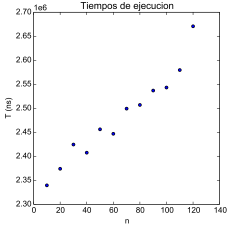
	m = n/2	m = n	m = 2n
n = 40	26	21	12
n = 60	38	27	16
n = 80	49	33	21
n = 100	59	42	24
n = 120	74	55	28

Cuadro 1: Grafos aleatorios. Los números en la tabla muestran la cantidad de vértices en el conjunto dominante independiente final.

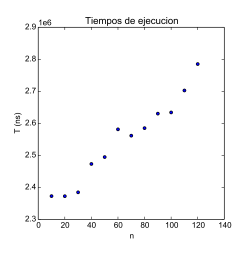
Los tamaños de resultados se comportaron de manera esperada, es decir, a medida que aumento la cantidad de aristas se redujo el cardinal del conjunto solución.

Para los Grafos Bipartitos, los d-regulares y las cliques, el algoritmo encontró la solución optima en todos los casos. Respecto a los arboles, la solución del algoritmo siempre respeto la cota y el resultado fue el menor posible.

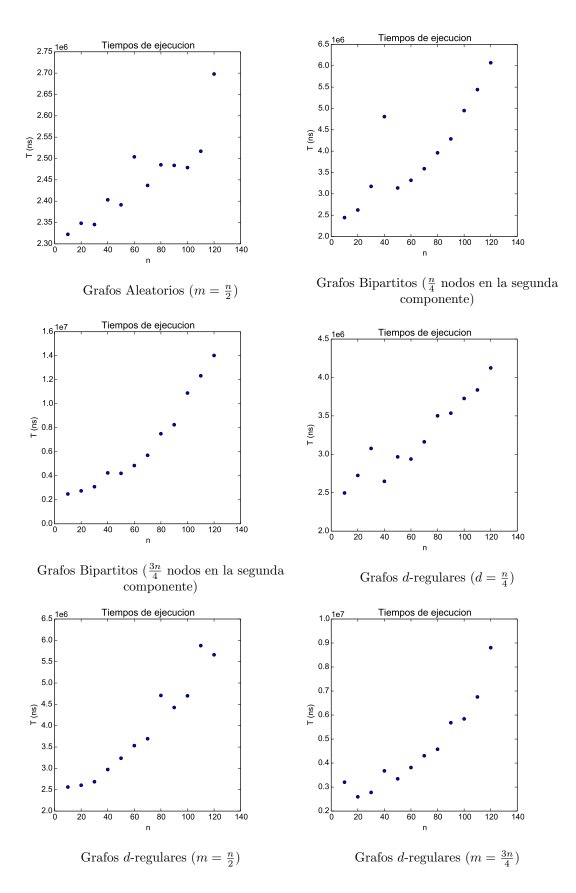
4.4.2. Heurística Constructiva Golosa por Scoring

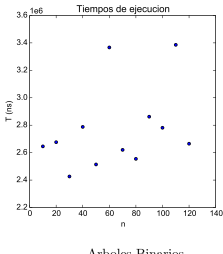


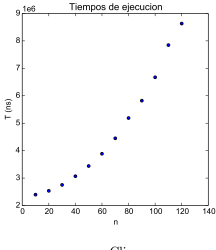
Grafos Aleatorios (m = n)



Grafos Aleatorios (m=2n)







Arboles Binarios

Clique

Los resultados obtenidos por familia no difirieron en gran medida respecto a lo obtenido con la Heurística Constructiva Golosa por Grado, con lo cual respecto al tiempo se derivan las misma conclusiones de antes.

Para el análisis del tamaño de la solución, vamos a ver los resultados por cada familia. En el caso de los aleatorios, los resultados para estas configuraciones fueron los siguiente:

	m = n/2	m = n	m = 2n
n = 40	32	26	16
n = 60	43	33	16
n = 80	56	44	30
n = 100	67	56	40
n = 120	74	66	46

Cuadro 2: Grafos aleatorios. Los números en la tabla muestran la cantidad de vértices en el conjunto dominante independiente final.

Aquí es donde la diferencia es mas marcada, para los mismos casos, la Heurística por Scoring dio resultados significativamente peores en el caso aleatorio. Esto también se vio reflejado en las otras familias también, particularmente en el caso de los bipartitos donde siempre se priorizo la solución mas grande.

4.4.3. Conclusión

En lo que respecta al tiempo de ejecución, las heurísticas no se comportaron de manera muy diferente, el tiempo fue similar. Sin embargo, recordemos que la heurística por grado utiliza un heap como estructura de datos auxiliar, por lo que para tama \tilde{n} os de n más grandes la diferencia se notaria más. El lugar donde la diferencia fue significativa fue en el tamaño de las soluciones obtenidas, donde en prácticamente todos los casos la Heurística Constructiva por Grado dio mejor resultado, con lo cual consideramos que de las golosas, es mejor la selección por grado que por scoring.

5. Heurística de Búsqueda Local

5.1. Algoritmo

Antes de explicar nuestro algoritmo, comenzemos definiendo que es una heurística de búsqueda local. Para cada solución factible $s \in S$, se define N(s) como el conjunto de soluciones vecinas de s. Un procedimiento de búsqueda local toma una solución inicial s e iterativamente la mejora reemplazándola por otra solución mejor del conjunto N(s), hasta llegar a un óptimo local. El algoritmo se puede ver con el siguiente pseudocódigo:

```
\begin{array}{l} \textbf{procedure} \ \texttt{LOCALSEARCH}(G) \\ s \leftarrow \texttt{getInitialSolution}(G) \\ localSolution \leftarrow true \\ \textbf{while} \ localSolution \ \textbf{do} \\ localSolution \leftarrow false \\ \textbf{for all} \ \hat{s} \in N(s) \ \textbf{do} \\ \textbf{if} \ |\hat{s}| < |s| \ \textbf{then} \\ s \leftarrow \hat{s} \\ localSolution \leftarrow true \\ \textbf{break} \end{array}
```

En primer lugar hay que pensar que algoritmo utilizar en la función getInitialSolution(G). Para esto, utilizamos cualquiera de las heurísticas constructivas golosas del paso anterior.

Luego, debemos identificar como construiremos las diferentes $s \in N(s)$, es decir, como construiremos la función que nos devuelve los vecinos de una solución parcial N(S).

5.2. Vecindades

Al aplicar este algoritmo a un grafo G(V, E), utilizaremos los siguientes dos criterios para definir la vecindad de una solución s:

- 1. Primera vecindad: La primera vecindad N(s) esta dada por el conjunto de nodos tal que para algúna solución $n \in N(s), \ v \in G.V \land v \notin s, \ v \in n, \ adj(v) \not\subset n$, el resto de los nodos en s están en $n \ y \ n$ es un conjunto independiente dominante.
- 2. Segunda vecindad: La segunda vecindad N(s) esta dada por el conjunto de nodos tal que para algúna solución $n \in N(s)$ y un par de vértices $u, v \in G.V \land u, v \notin s, \ u, v \in n, \ adj(u) \cup adj(v) \not\subset n$, el resto de los nodos en s están en n y n es un conjunto independiente dominante.

5.3. Complejidad

5.3.1. Primera vecindad

Pseudocódigo

```
procedure N(G,s)
    removedNodes \leftarrow \emptyset
    for all v \in G.V do
       if v.added == true \vee v.degree == 1 then
           continue
       v.added \leftarrow true
       for all adjNode \in v.adj do
           if adjNode.added == false then
               continue
           removed.push(adjNode)
           adjNode.added \leftarrow false
           for all adjToAdj ∈ adjNode.adj do
               if !isReachable(G, adjToAdj) then
                   while !removedNodes.isEmpty() do
                      n \leftarrow \text{removedNodes.pop}()
                      n.added \leftarrow true
                      v.added \leftarrow false
                      tryNextNode()
```

return

Lo que hace este procedimiento es buscar un vecino válido. De no encontrarlo, restaura el grafo y prueba el próximo nodo para buscar otro vecino con la función tryNextNode(), que es una especie de jump. La función isReachable(G,node) simplemente se fija si dado un nodo existe algún vecino que este en el cubrimiento. Caso contrario, no estamos ante un conjunto válido. Esto lo hace en $\mathcal{O}(\Delta(G))$.

Complejidad

En una iteración, el primer algoritmo de vecindad agrega un nodo y luego quita sus adyacentes en $\mathcal{O}(\Delta(G))$. Luego verifica que los adyacentes de estos vértices que hemos quitado son alcanzables. Por lo tanto, en el peor caso una iteración tiene orden $\mathcal{O}(n \times \Delta(G)^3)$. Esto se debe a que se debe verificar que todos los nodos adyacentes a los que saque son adyacentes a algún otro nodo del conjunto en $\mathcal{O}(\Delta(G))$ para cada nodo adyacente $(\Delta(G))$ a los adyacentes que pude quitar $(\Delta(G))$. Si el nuevo conjunto de nodos no es un CIDM, simplemente restauramos el grafo en $\mathcal{O}(\Delta(G))$.

5.3.2. Segunda vecindad

Pseudocódigo

```
procedure N(G,s)
    removedNodes \leftarrow \emptyset
    for all (u,v) \in G.V do
       if u.added == true \vee u.degree == 1 \vee v.added == true \vee v.degree == 1 then
       u.added \leftarrow true
       v.added \leftarrow true
       for all adjNode \in v.adj do
           if adjNode.added == false then
               continue
           removed.push(adjNode)
           adjNode.added \leftarrow false
           for all adjToAdj \in adjNode.adj do
               if !isReachable(G, adjToAdj) then
                   while !removedNodes.isEmpty() do
                      n \leftarrow removedNodes.pop()
                      n.added \leftarrow true
                      u.added \leftarrow false
                      v.added \leftarrow false
                      tryNextPair()
       for all adjNode \in u.adj do
           if adjNode.added == false then
               continue
           removed.push(adjNode)
           adjNode.added \leftarrow false
           for all adiToAdi ∈ adiNode.adi do
               if !isReachable(G, adjToAdj) then
                   while !removedNodes.isEmpty() do
                      n \leftarrow \text{removedNodes.pop}()
                      u.added \leftarrow false
                      v.added \leftarrow false
                      tryNextPair()
           return
```

Complejidad

En el segundo caso, probamos agregando todos los pares de nodos a la solución actual, quitando sus nodos adyacentes y verificando si luego es una solución. Para ello, simplemente repetimos el procedimiento de la primera vecindad.

Este procedimiento lo repetimos para todo par de $v \notin S$. Podemos acotar esto por $\binom{n}{2}$. Por lo tanto la complejidad total de una iteración es de $\mathcal{O}(\binom{n}{2} \times \Delta(G)^3)$.

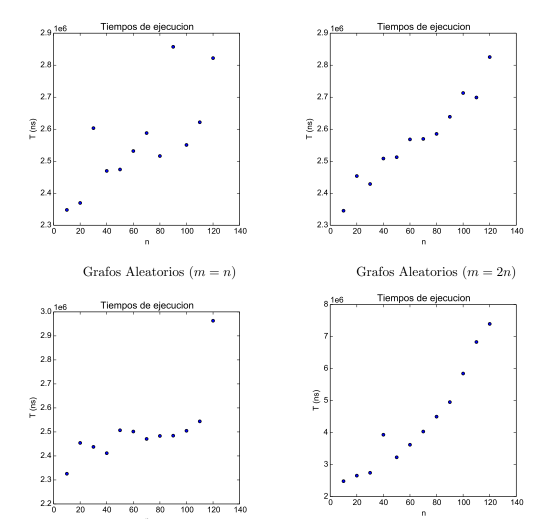
5.4. Experimentación

Para la experimentación se siguió con la metodología indicada anteriormente. Los resultados fueron los siguientes.

5.4.1. Heurística Constructiva Golosa por Scoring con Búsqueda Local por primer Vecinidad

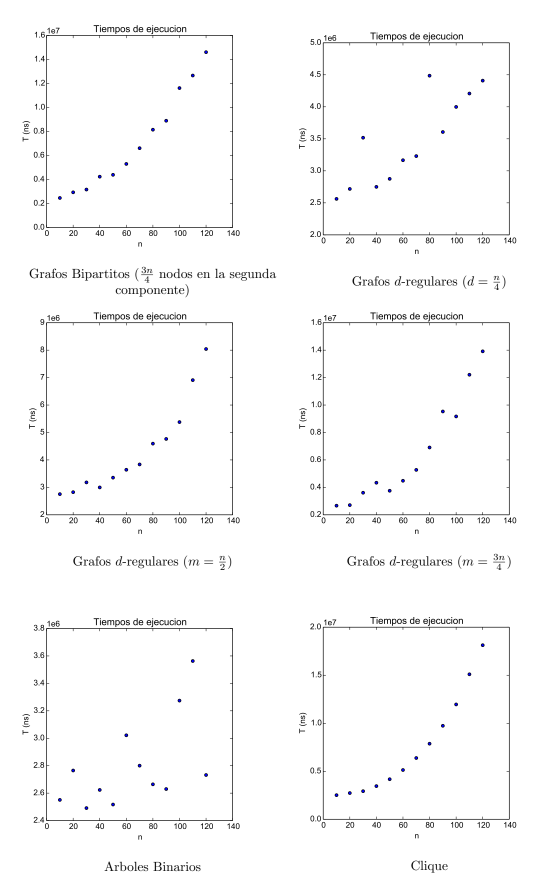
Los resultados temporales obtenidos fueron los siguientes:

Grafos Aleatorios $(m = \frac{n}{2})$



Grafos Bipartitos ($\frac{n}{4}$ nodos en la segunda

componente)



Para el análisis del tamaño de la solución, vamos a ver los resultados por cada familia. En el caso de los aleatorios, los resultados para estas configuraciones fueron los siguientes:

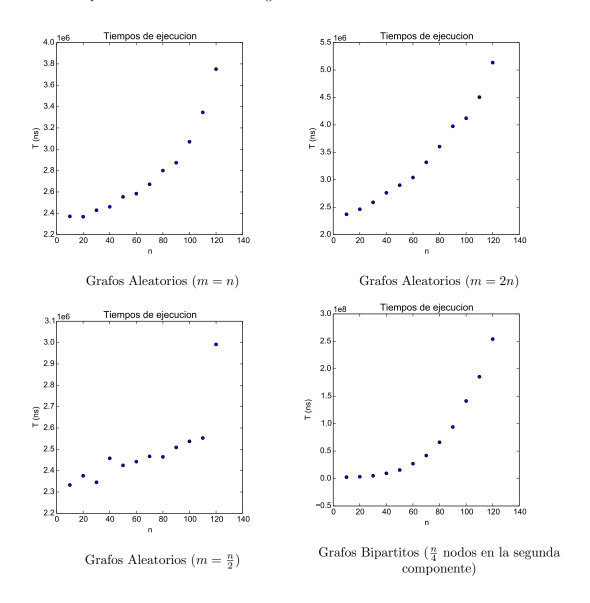
	m = n/2	m = n	m = 2n
n = 40	26	21	12
n = 60	38	27	16
n = 80	49	33	21
n = 100	59	42	24
n = 120	74	55	28

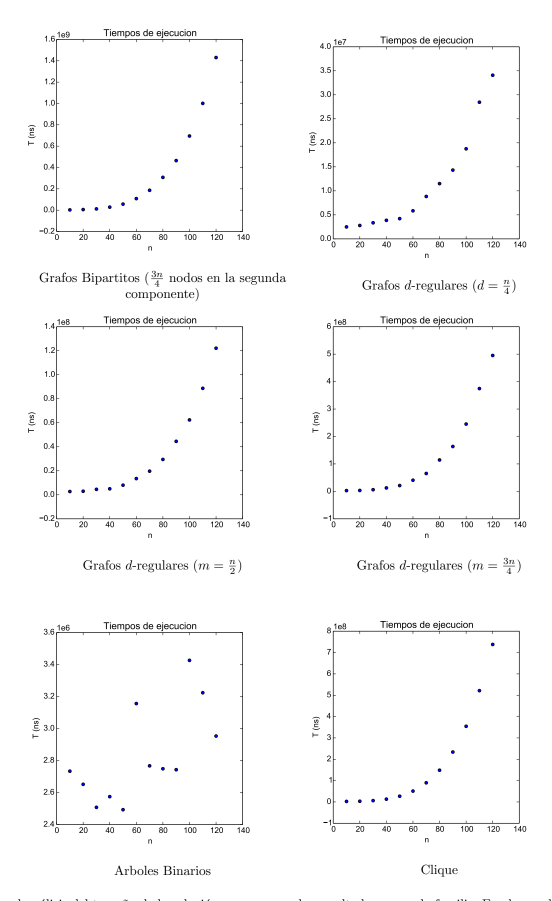
Cuadro 3: Grafos aleatorios. Los números en la tabla muestran la cantidad de vértices en el conjunto dominante independiente final.

Los tamaños obtenidos en el caso aleatorio son los mismos que los obtenidos mediante la solución inicial, es decir, la búsqueda local no mejoro ninguna de las soluciones.

Para los Grafos Bipartitos, los d-regulares y las cliques, el algoritmo encontró la solución optima en todos los casos. Respecto a los arboles, la solución del algoritmo siempre respeto la cota y el resultado fue el menor posible.

5.4.2. Heurística Constructiva Golosa por Scoring con Búsqueda Local por segunda Vecinidad





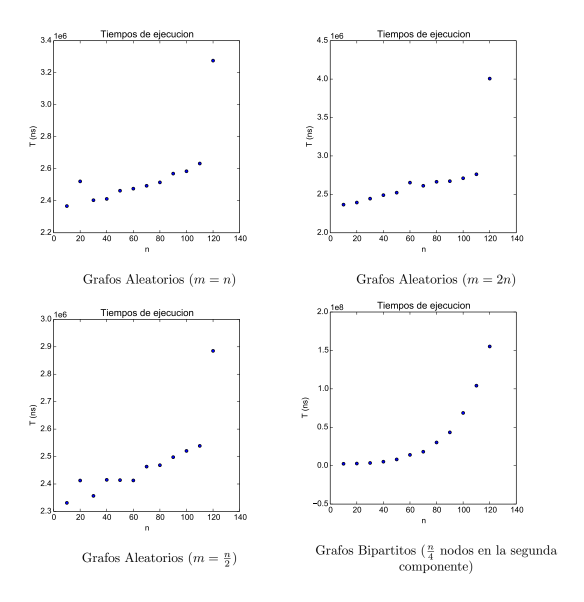
Para el análisis del tamaño de la solución, vamos a ver los resultados por cada familia. En el caso de los aleatorios, los resultados para estas configuraciones fueron los siguientes:

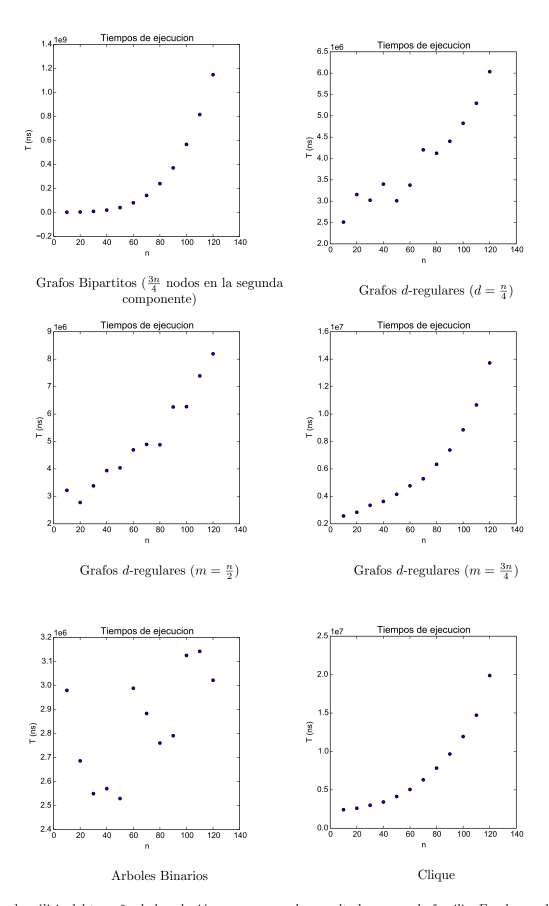
	m = n/2	m = n	m = 2n
n = 40	26	21	12
n = 60	38	27	16
n = 80	49	33	21
n = 100	59	42	24
n = 120	74	55	28

Cuadro 4: Grafos aleatorios. Los números en la tabla muestran la cantidad de vértices en el conjunto dominante independiente final.

Al igual que con la primer vecinidad, no se pudo mejorar la solución original. Respecto al resto de las familias, las soluciones fueron optimas y los resultados fueron cercanos a las cotas de cada familia.

5.4.3. Heurística Constructiva Golosa por Grado con Búsqueda Local por primer Vecinidad





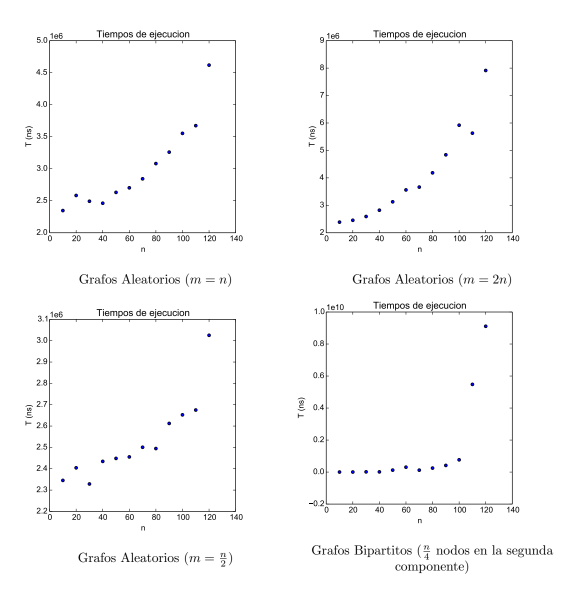
Para el análisis del tamaño de la solución, vamos a ver los resultados por cada familia. En el caso de los aleatorios, los resultados para estas configuraciones fueron los siguientes:

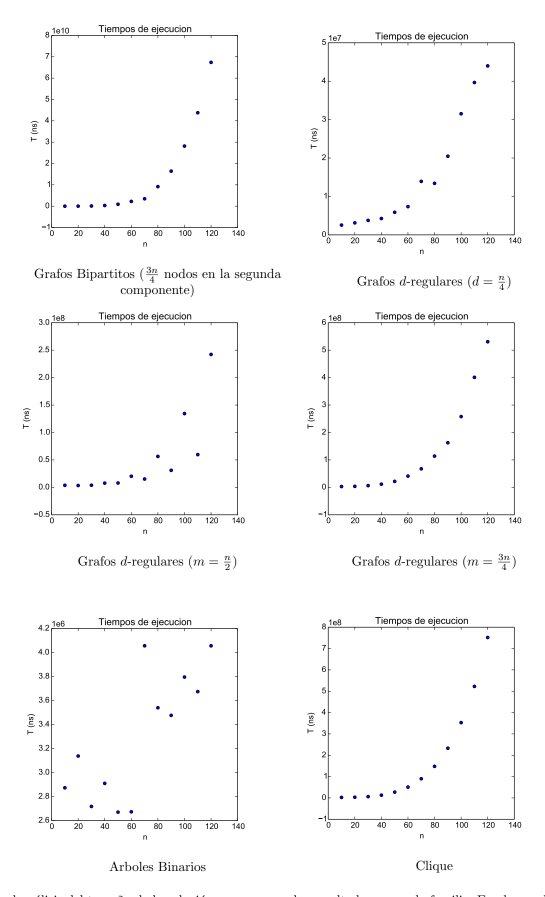
	m = n/2	m = n	m = 2n
n = 40	32	26	16
n = 60	43	33	22
n = 80	56	44	30
n = 100	67	56	40
n = 120	74	66	46

Cuadro 5: Grafos aleatorios. Los números en la tabla muestran la cantidad de vértices en el conjunto dominante independiente final.

Al igual que con el primer criterio de vecinidad, en el caso de los aleatorios la solución no mejoro, se mantuvo en los mismo valores de la original. Sin embargo, este presento mejoras en los Arboles, dando una solución menor.

5.4.4. Heurística Constructiva Golosa por Grado con Búsqueda Local por segunda Vecinidad





Para el análisis del tamaño de la solución, vamos a ver los resultados por cada familia. En el caso de los aleatorios, los resultados para estas configuraciones fueron los siguientes:

	m = n/2	m = n	m = 2n
n = 40	27	20	16
n = 60	40	33	22
n = 80	52	42	27
n = 100	65	51	31
n = 120	80	62	40

Cuadro 6: Grafos aleatorios. Los números en la tabla muestran la cantidad de vértices en el conjunto dominante independiente final.

A diferencia de los otros casos, aquí podemos ver como la segunda vecindad mejoro amplimente el resultado anterior, a tal punto que se llego a un mejor resultado que el obtenido con la Heurística Constructiva Golosa por Scoring.

5.4.5. Conclusión

Primero vamos a ver los resultados por cada familia.

- Grafos Aleatorios: Como era de esperar la cantidad de conexiones volvió a impactar en el tiempo de cada algoritmo. También pudimos apreciar el costo agregado del segundo criterio de vecindad, ya que en los casos donde se lo aplico, los tiempos aumentaron de manera considerable.
- Grafos Bipartitos: El tiempo de convergencia al aplicar el segundo criterio de vecindad aumento considerablemente, esto es un detrimento importante, ya que la solución inicial no fue mejorada.
- Grafos d-regulares: Aquí también los tiempos de ejecucion aumentaron, sin embargo, el aumento no fue tan pronunciado como en las dos familias anteriores.
- Arboles binarios: A diferencia de los casos anteriores, los tiempos obtenidos aquí no difieren mucho entre vecinidades. Estas tampoco pudieron lograr una mejora importante respecto a la solucion original.
- Cliques: En las cliques sabemos que toda solución puede tener a lo sumo un nodo, con lo cual la misma no puede ser mejorada. Los dos criterios de vecinidad tomaron tiempos similares de ejecucion.

La eficiencia del primer criterio de vecinidad fue limitada, si bien el mismo no introducía mucho tiempo extra en la ejecución del algoritmo, no podía mejorar las solución por un margen razonable. Por el otro lado, el segundo criterio de vecinidad logro demostrar su efectividad para poder mejorar soluciones, pero esto tuvo un costo temporal grande. Consideramos que la mejor Heurísticas de las presentadas en este punto es la Heurística Constructiva Golosa por Grado con Búsqueda Local por segunda Vecinidad, si bien la Búsqueda Local agrega una cantidad considerable de tiempo a la ejecución, los resultados mejorar ampliamente, superando incluso los de la Heurística Constructiva Golosa por Scoring.

6. Metaheurística GRASP

6.1. Algoritmo

GRASP (Greedy Randomized Adaptative Search Procedure) es una combinación entre una heurística golosa aleatorizada y un procedimiento de búsqueda local. La metaheurística se puede ver con el siguiente pseudocódigo:

```
 \begin{aligned} & \textbf{procedure} \ \text{GRASP}(G, \, k) \\ & G \ bestSolution \\ & \textbf{while} \ !terminationCondition(G, k, bestSolution) \ \textbf{do} \\ & s \leftarrow \text{randomGreedyHeuristic}(G, \, k) \\ & s \leftarrow \text{localSearch}(G, s) \\ & \textbf{if} \ |s| < |bestSolution| \ \textbf{then} \\ & bestSolution \leftarrow s \end{aligned}
```

De este procedimiento surgen dos preguntas, que en realidad son cosas que debemos definir. De donde proviene la aleatoriedad de la heurística greedy? Cual es criterio de terminación que utilizaremos?

6.2. Random Greedy Heuristic

6.2.1. Por cantidad

Para agregarle una componente aleatoria a GRASP, se propone fabricar en cada paso de la heurística constructiva golosa una Lista Restricta de Candidatos (RCL) y elegir aleatoriamente un candidato de esta lista. Para ello, decidimos crear la función greedyHeapConstructiveRandomized(Node <math>graph[], int n, int k) que lo que hace es ir eligiendo aleatoriamente de los k vértices con mayor grado utilizando un heap como estructura auxiliar. Esto se puede ver en el siguiente pseudocódigo:

```
procedure GREEDYHEAPCONSTRUCTIVERANDOMIZED(G,k) nodeHeap \leftarrow buildHeap(G.V)

while !nodeHeap.isEmpty() do

node \leftarrow nodeHeap.topRandomPop(k)

if node.reachable == true then

continue

node.added = true

for all adj \in node.adj do

adj.reachable \leftarrow true
```

6.2.2. Por valor

Al igual que en el criterio anterior, elegimos un candidato aleatorio de una lista desde un heap. Sin embargo, ahora un vértice está en la lista de candidatos si y sólo si el grado de cualquier nodo en la lista esta a una distancia menor o igual a k grados del vértice de mayor grado disponible en el heap. Esto se puede ver en el siguiente pseudocódigo:

```
\begin{array}{l} \textbf{procedure} \ \text{GreedyHeapConstructiveRandomized}(G,k) \\ nodeHeap \leftarrow buildHeap(G,V) \\ \textbf{while} \ !nodeHeap.isEmpty() \ \textbf{do} \\ node \leftarrow nodeHeap.topRandomPopByValue(k) \\ \textbf{if} \ node.reachable == true \ \textbf{then} \\ continue \\ node.added = true \\ \textbf{for all} \ adj \in node.adj \ \textbf{do} \\ adj.reachable \leftarrow true \end{array}
```

6.3. Criterios de terminación

- 1. No se encontró ninguna mejora en las ultimas j iteraciones.
- 2. Se alcanzo un límite prefijado de j iteraciones.

6.4. Experimentación

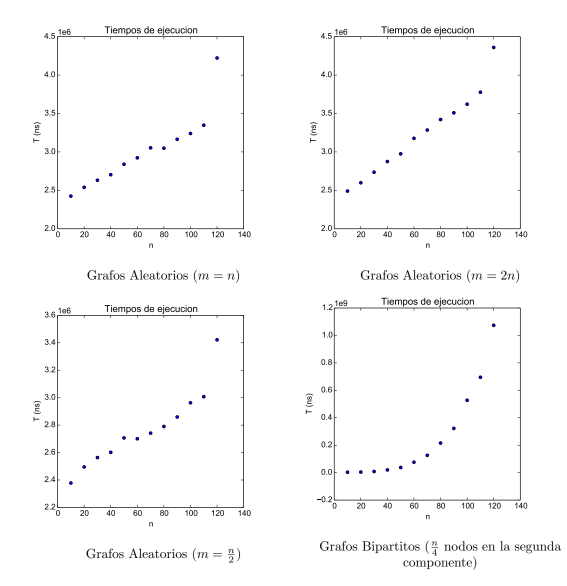
Debido a la longitud de los nombres, se decidió numerar las diferentes configuraciones de GRASP:

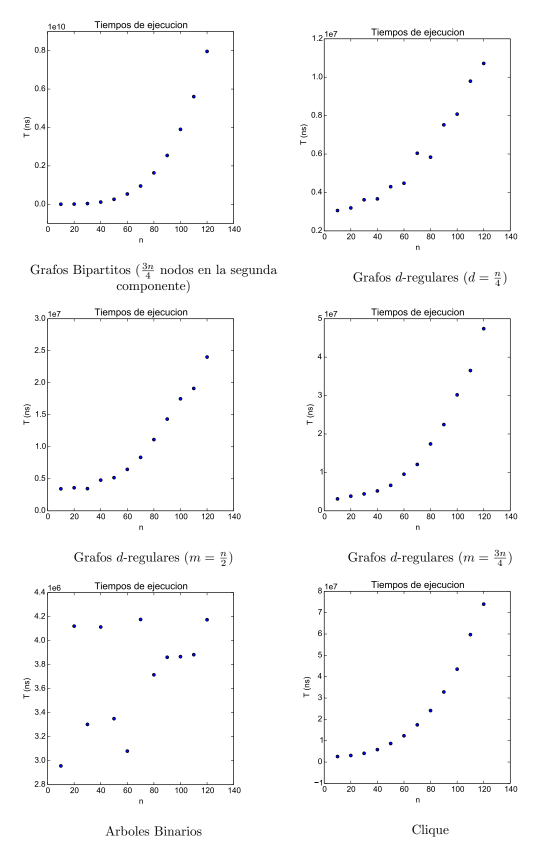
		GRASP							
		1	2	3	4	5	6	7	8
Solucion Inicial	Degree Randomized	×		×		×		×	
Solucion inicial	Score Randomized		×		×		×		×
Criterio de Localidad	Local Search (1 node)	×	×			×	×		
Cinterio de Localidad	Local Search (2 nodes)			×	×			×	×
Criterio de Parada	Iteraciones					×	×	×	×
	Iteraciones sin mejoras	×	×	×	×				

Cuadro 7: Configuraciones utilizadas para GRASP.

Para la experimentación se siguió con la metodología indicada anteriormente. Las variaciones en los métodos no solo provienen de como elegimos la solución inicial, el criterio de localidad y parada, si no que también de la elección de los parámetros k y j, donde k es el parámetro utilizado las funciones de solución inicial randomizadas y j es la cantidad de iteraciones. Para experimentar, en primera instancia decidimos utilizar (k,j)=(7,7). Los resultados fueron los siguientes.

6.4.1. GRASP1





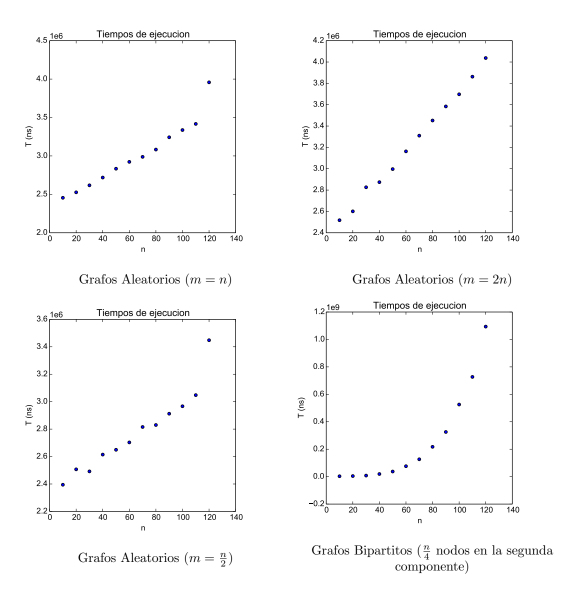
Para el análisis del tamaño de la solución, vamos a ver los resultados por cada familia. En el caso de los aleatorios, los resultados para estas configuraciones fueron los siguiente:

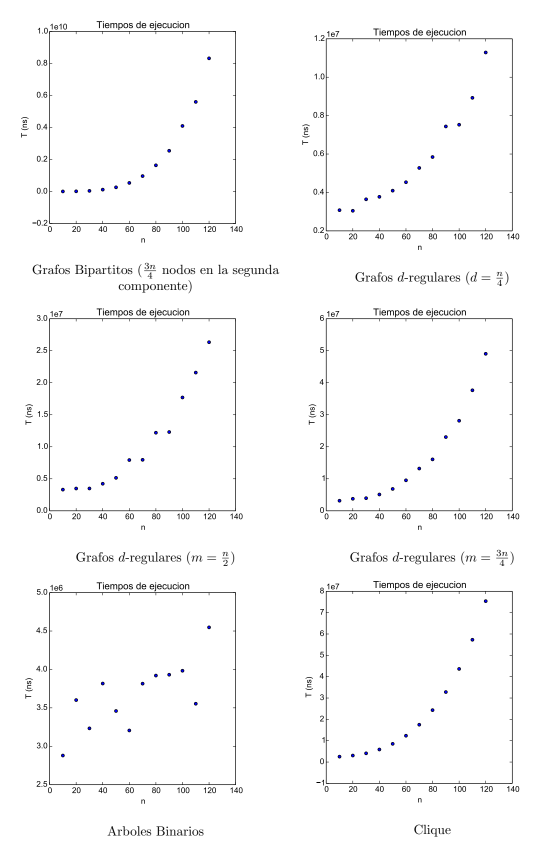
	m = n/2	m = n	m = 2n
n = 40	26	21	15
n = 60	39	32	21
n = 80	49	34	25
n = 100	60	49	32
n = 120	75	55	39

Cuadro 8: Grafos aleatorios. Los números en la tabla muestran la cantidad de vértices en el conjunto dominante independiente final.

Para los arboles d-regulares y Arboles Binarios, la heurística GRASP comenzó a mostrar resultados poco eficientes, eligiendo una mayor cantidad de nodos que la habitual. Esta tendencia se da para todas las configuraciones de GRASP.

6.4.2. GRASP2



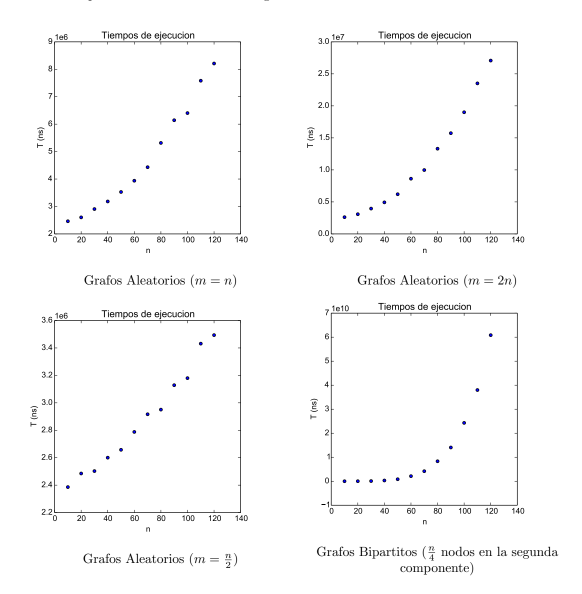


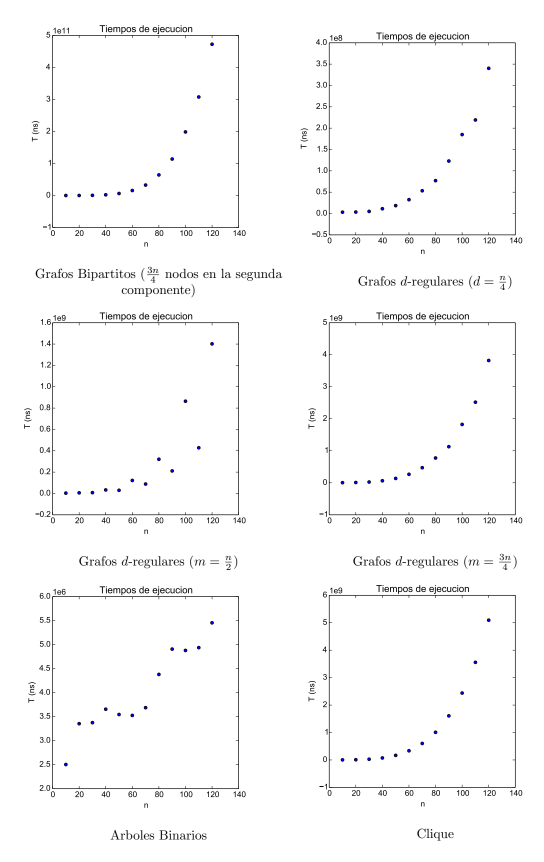
Para el análisis del tamaño de la solución, vamos a ver los resultados por cada familia. En el caso de los aleatorios, los resultados para estas configuraciones fueron los siguiente:

	m = n/2	m = n	m = 2n
n = 40	29	23	15
n = 60	40	34	22
n = 80	53	39	29
n = 100	62	51	34
n = 120	80	59	41

Cuadro 9: Grafos aleatorios. Los números en la tabla muestran la cantidad de vértices en el conjunto dominante independiente final.

6.4.3. GRASP3



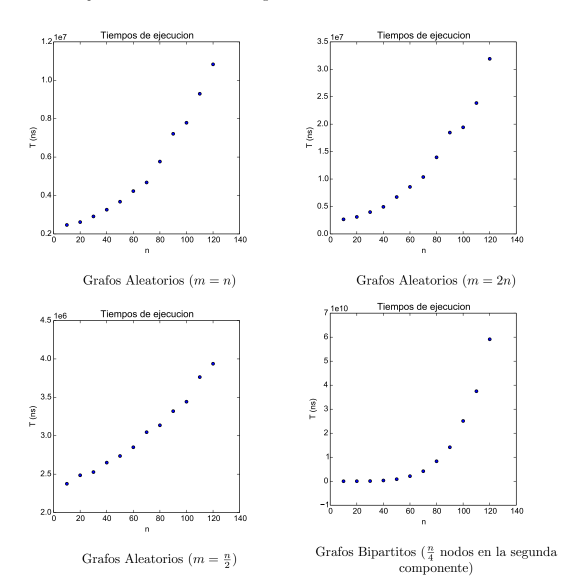


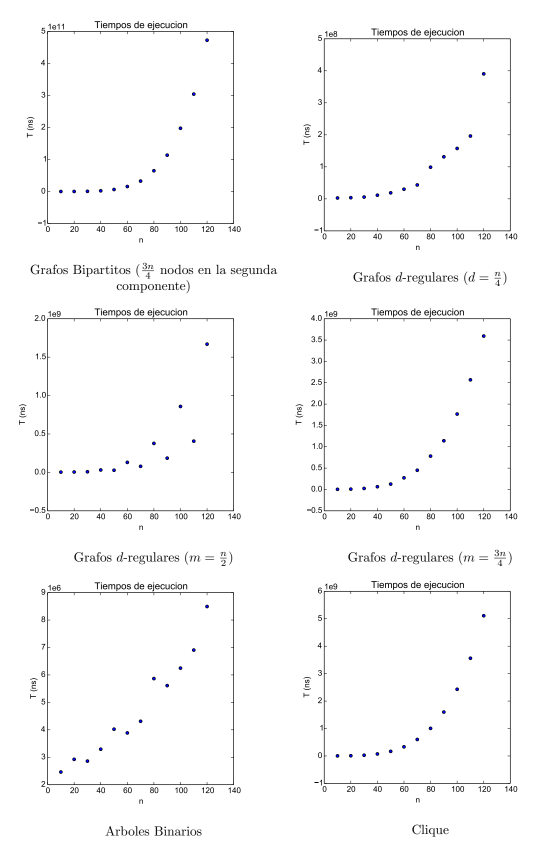
Para el análisis del tamaño de la solución, vamos a ver los resultados por cada familia. En el caso de los aleatorios, los resultados para estas configuraciones fueron los siguiente:

	m = n/2	m = n	m = 2n
n = 40	26	21	14
n = 60	39	32	19
n = 80	49	34	24
n = 100	60	47	30
n = 120	75	55	37

Cuadro 10: Grafos aleatorios. Los números en la tabla muestran la cantidad de vértices en el conjunto dominante independiente final.

6.4.4. GRASP4



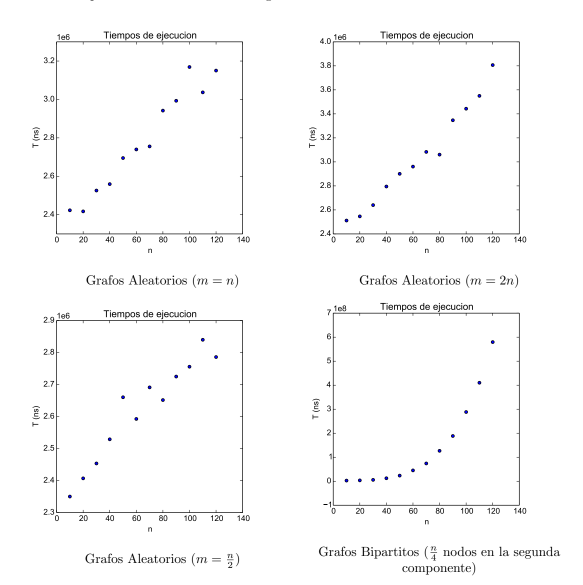


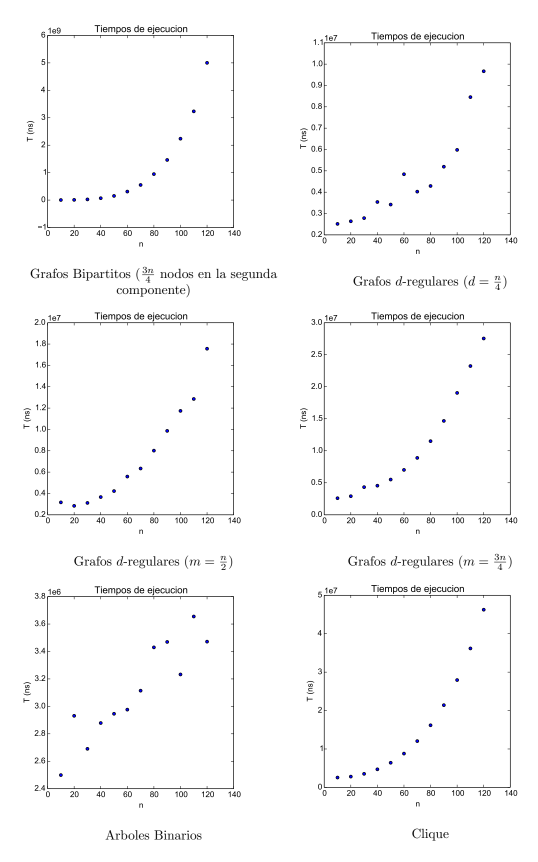
Para el análisis del tamaño de la solución, vamos a ver los resultados por cada familia. En el caso de los aleatorios, los resultados para estas configuraciones fueron los siguiente:

	m = n/2	m = n	m = 2n
n = 40	25	19	13
n = 60	40	32	18
n = 80	53	39	26
n = 100	60	49	31
n = 120	76	55	39

Cuadro 11: Grafos aleatorios. Los números en la tabla muestran la cantidad de vértices en el conjunto dominante independiente final.

6.4.5. GRASP5



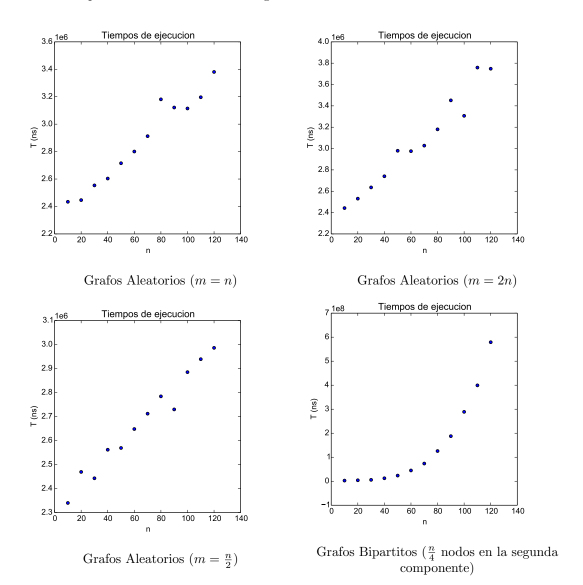


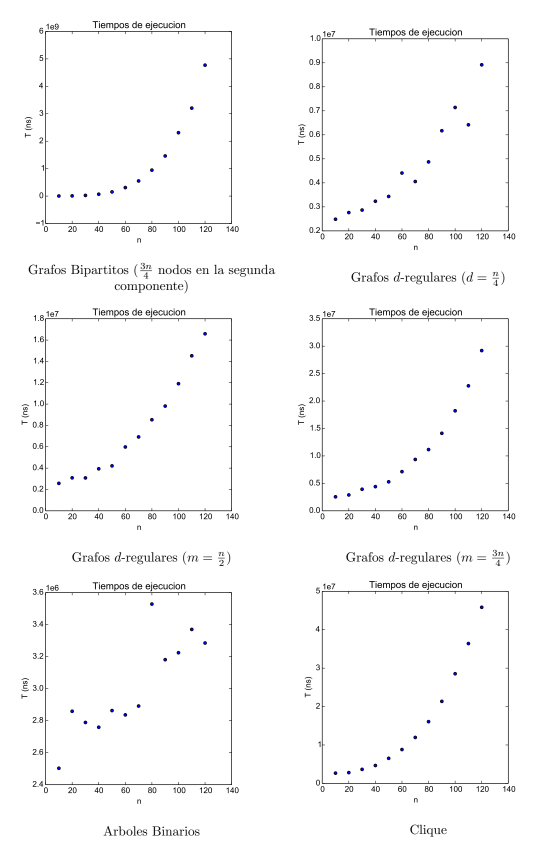
Para el análisis del tamaño de la solución, vamos a ver los resultados por cada familia. En el caso de los aleatorios, los resultados para estas configuraciones fueron los siguiente:

	m = n/2	m = n	m = 2n
n = 40	26	22	15
n = 60	40	32	20
n = 80	49	35	27
n = 100	60	50	35
n = 120	75	56	39

Cuadro 12: Grafos aleatorios. Los números en la tabla muestran la cantidad de vértices en el conjunto dominante independiente final.

6.4.6. GRASP6



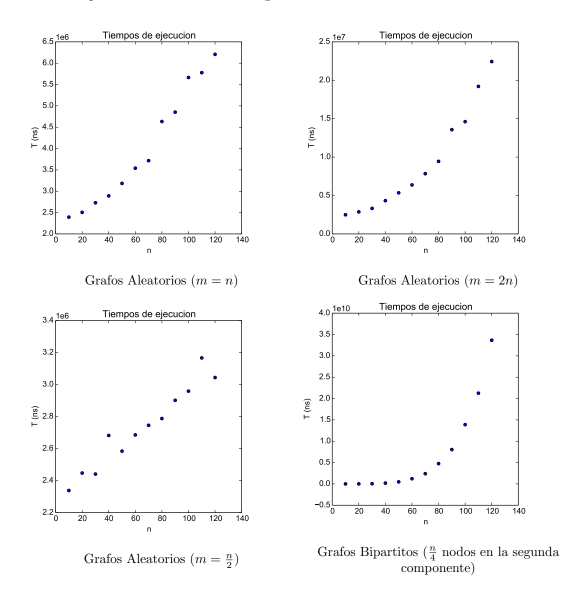


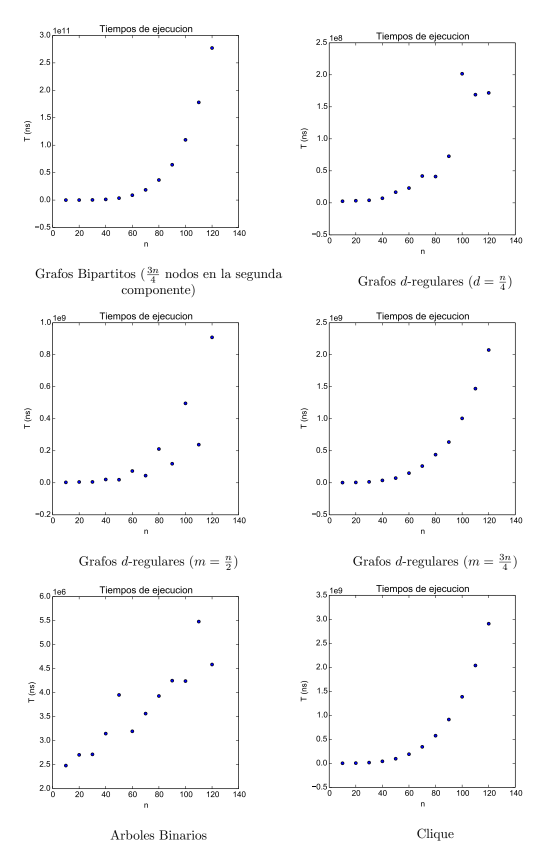
Para el análisis del tamaño de la solución, vamos a ver los resultados por cada familia. En el caso de los aleatorios, los resultados para estas configuraciones fueron los siguiente:

	m = n/2	m = n	m = 2n
n = 40	29	21	15
n = 60	40	31	21
n = 80	53	36	27
n = 100	62	50	37
n = 120	81	56	41

Cuadro 13: Grafos aleatorios. Los números en la tabla muestran la cantidad de vértices en el conjunto dominante independiente final.

6.4.7. GRASP7



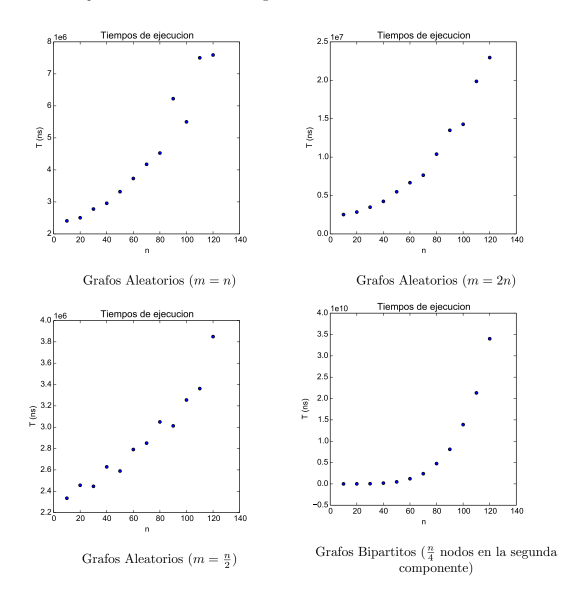


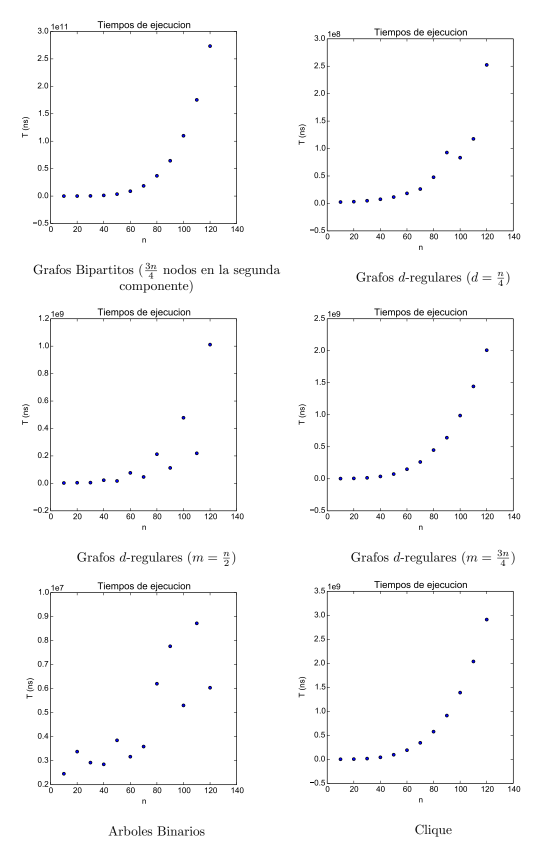
Para el análisis del tamaño de la solución, vamos a ver los resultados por cada familia. En el caso de los aleatorios, los resultados para estas configuraciones fueron los siguiente:

	m = n/2	m = n	m = 2n
n = 40	26	22	14
n = 60	40	31	18
n = 80	49	35	26
n = 100	60	50	34
n = 120	75	56	38

Cuadro 14: Grafos aleatorios. Los números en la tabla muestran la cantidad de vértices en el conjunto dominante independiente final.

6.4.8. GRASP8





Para el análisis del tamaño de la solución, vamos a ver los resultados por cada familia. En el caso de los aleatorios, los resultados para estas configuraciones fueron los siguiente:

	m = n/2	m = n	m = 2n
n = 40	25	21	16
n = 60	40	31	20
n = 80	53	36	26
n = 100	60	48	34
n = 120	76	54	38

Cuadro 15: Grafos aleatorios. Los números en la tabla muestran la cantidad de vértices en el conjunto dominante independiente final.

6.4.9. Conclusión

Primero vamos a ver los resultados por cada familia.

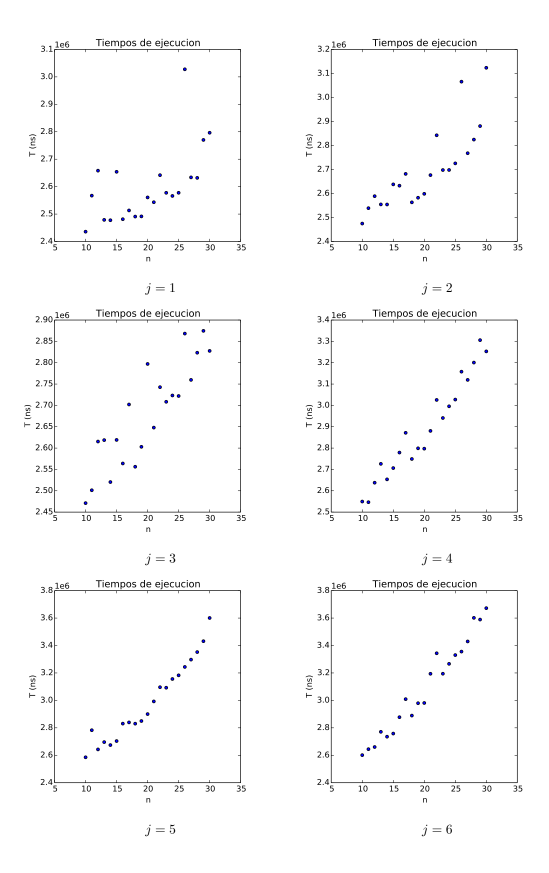
- Grafos Aleatorios: Para esta familia los resultados fueron variados, y muchos de ellos pudieron mejorar por un margen amplio a las otras heurísticas vistas con anterioridad, sin tomar un tiempo adicional demasiado grande. Los mejores resultados observados en termino de calidad de soluciones es el de GRASP3, que no solo dio mejor solución en casi todos los casos, sino que ademas fue de las más veloces.
- Grafos Bipartitos: Los tiempos de ejecución para todas las instancias de GRASP fueron en general bastante elevados para estos casos. Lamentablemente la calidad de las soluciones variaron bastante respecto a las otras heurísticas, la tendencia entre las diferentes implementaciones de todas formas fue muy marcada.
- Grafos d-regulares: Esta familia no tuvo buen rendimiento con las diferentes versiones de GRASP. También los resultados obtenidos fueron peores que con las otras heurísticas implementadas anteriormente.
- Arboles binarios: Al igual que con las otras heurísticas, el tiempo que tomo resolver cada uno de los grafos no fue constante. Respecto al tamaño de las soluciones, los resultados obtenidos tendían a alejarse de los valores ideales.
- Cliques: La resolución de de las cliques tomo una cantidad de tiempo importante a medida que aumentaba la cantidad de nodos en el grafo, esto se dio en todas las configuraciones, principalmente en GRASP3, GRASP4, GRASP7 y GRASP8.

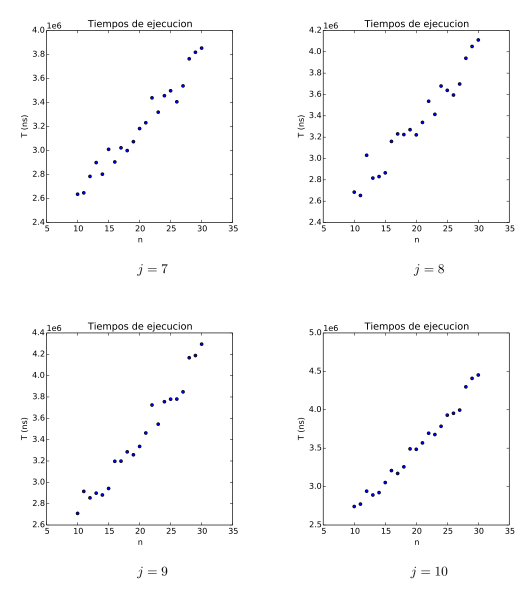
Las heurísticas GRASP demostraron que había un gran margen de mejora para los grafos aleatorios. Los resultados obtenidos fueron en su mayoría mejores que los conseguidos aplicando las heurísticas anteriores. Un punto importante a destacar es que el tiempo que tomo la resolución no fue mucho mayor al de las otras heurísticas. Lamentablemente, la eficiencia de las diferentes configuraciones de GRASP no fueron tan significativas para otras familias. Esto se debe a que las heurísticas golosas llegaban al resultado optimo rápidamente, y al seguir intentando buscar mejores soluciones terminamos agregando un overhead.

A pesar de todo esto, consideramos que la mejor configuración fue GRASP3, ya que si bien esta no tuvo un buen rendimiento con las familias que no sean la aleatoria, ninguna configuración fue particularmente buena para el resto de las familias. Valoramos el caso aleatorio principalmente, ya que consideramos que es el que mas chances tenemos de encontrar en un caso real.

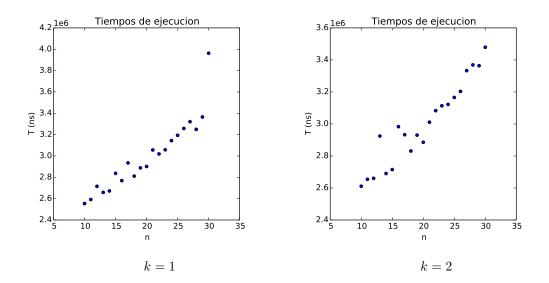
6.5. Calibración de parámetros

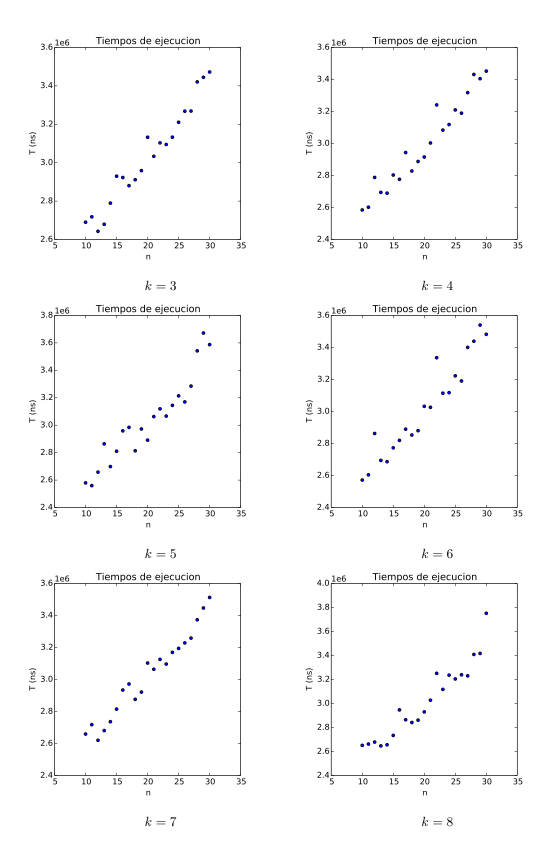
Una vez elegida la configuración, se procedió con la calibración de parámetros. Aquí hay claramente un trade-off entre tiempo de ejecución y calidad de la solución. Primero vamos a ver los resultados obtenidos de variar el valor de j, manteniendo el de k en 5. Para probar cada uno de los parámetros se probo con Grafos Aleatorios (con m=2n), para analizar si era posible mejorar el tiempo de convergencia. Los resultados fueron:

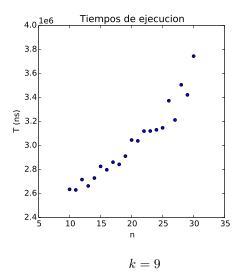


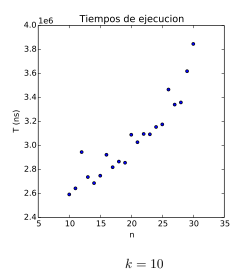


Podemos ver claramente que si j=3, obtenemos los mejores resultados. También se analizo los posibles valores de k, manteniendo j=5. Se obtuvieron los siguientes resultados:









A diferencia del caso de j, aquí no hubo un impacto tan grande, si bien hubo diferencias, al variar el valor de j, no solo cambio el tiempo de convergencia, sino que ademas se estabilizo el tiempo promedio.

Ademas de los tiempos, tambien analizamos los tamaños de las soluciones obtenidas, para poder tomar una mejor decision:

Cuadro 16: Tamaños de soluciones

	n = 10	n = 15	n = 20	n = 25	n = 30
k = 1	3	4	7	10	11
k = 2	3	5	6	10	11
k = 3	3	5	7	10	10
k = 4	2	5	6	10	9
k = 5	3	5	7	10	10
k = 6	3	5	5	10	11
k = 7	3	4	6	10	10
k = 8	3	5	6	9	9
k = 9	3	5	6	10	9
k = 10	3	5	7	9	9
j = 1	3	6	7	10	11
j=2	3	5	7	10	11
j=3	3	5	7	10	11
j=4	3	5	7	10	10
j=5	3	5	7	10	10
j = 6	3	5	7	10	10
j = 7	3	5	7	10	10
j = 8	3	5	7	10	10
j = 9	3	4	7	10	10
j = 10	3	4	7	10	10

La variacion de paremetros no afecto fuertemente la calidad de las soluciones, si bien hubo casos en donde mejoro. Consideramos que si tomamos j=3 y k=5 pudimos conseguir una buena configuración, ya que si bien no genera la mejor solucion, la diferencia no es tan grande y el tiempo de convergencia fue considerablemente menor que el del resto.

Un análisis mas exhaustivo habría sido analizar las 100 posibles combinaciones tomando valores entre 1 y 10 para j y k. Sin embargo, los resultados obtenidos fueron buenos.

7. Comparacion de eficiencia

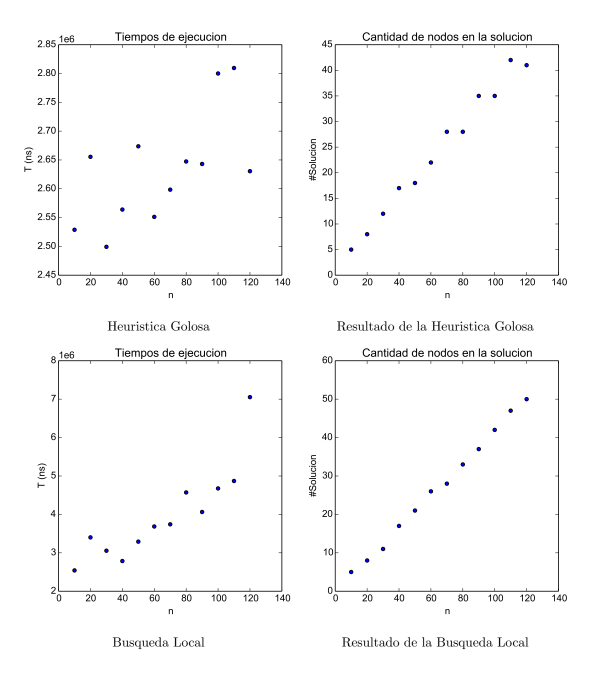
Las familias finalmente escogidas para hacer un nuevo analisis fueron:

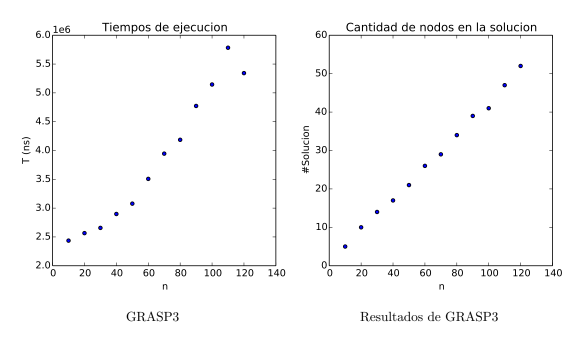
- Heuristica Contructiva Golosa por Scoring
- Busqueda local con segundo criterio de vecinidad, utilizando la Heuristica Golosa por Grado para generar la solucion inicial
- \bullet GRASP3, con j=3 y k=5

Estas fueron las configuracion elegidas producto de la experimentacion realizada anteriormente.

7.1. Resultados

Para analizar la eficacia de las configuraciones, nos reservamos una familia de grafos para experimentar, esta es la de union de componentes conexas. La metodologia aplicada fue la misma que en los otros casos, los resultados obtenidos fueron los siguientes:





De las tres configuraciones, podemos ver claramente la Heuristica Golosa por Scoring es la que mejor rendimiento tuvo, no solo temporal sino que ademas el tamaño de las soluciones. Lamentablmente la Busqueda Local y la configuracion de GRASP no tuvieron el mismo rendimiento, sin embargo, creemos que esto no es representativo de la eficiencia de la heuristica GRASP. Tambien consideramos importante destacar que GRASP permite un nivel de personalizion bastante grande, con lo cual no descartamos que exista otra configuracion de GRASP que nos permita mejorar tanto el tiempo de convergencia, como el tamaño de las soluciones.

8. Codigo

8.1. containers.h

```
#ifndef DATA_STRUCTURES_H_
   #define DATA_STRUCTURES_H_
 3
   #include <forward_list>
 5
6
   using namespace std;
7
   struct Node {
8
9
        int degree;
10
        int score;
        bool added;
11
12
        bool reachable;
        forward\_list < \!\!int \!\!> adj;
13
14
        \operatorname{Node}() {
15
16
             degree = 0;
17
             score = 0;
18
             added = false;
19
             reachable = false;
20
        }
21
    };
22
23
   struct _Pair {
        int degree;
24
25
        int id;
26
        _Pair(int _degree, int _id) {
27
28
             degree = _degree;
29
             id = _id;
        }
30
31
32
        bool operator <(const _Pair& x) {
33
             return this->degree < x.degree;</pre>
        }
34
35
    };
36
37
   #endif
```

8.2. backtracking.cpp

```
#include <iostream>
   #include <forward_list>
   #include "../containers.h"
4
5
   using namespace std;
6
7
   void backtracking (int current, int&n, int coveredNodes, int usedNodes, Node graph [],
        bool localSolution[], int& nodesUsedInSolution);
8
9
   int main() {
10
11
        int n, m; // n: vertices, m: edges
12
        cin \gg n \gg m;
13
14
        Node graph [n]; // graph container
        bool localSolution[n];
15
16
17
        int u, v;
18
        for (int i = 1; i \le m; ++i) { // (u,v) edges
19
            cin >> u >> v;
20
            u--; // nodes are counted from 0 in array.
21
22
            graph [u]. adj. push_front (v);
23
            graph [v]. adj. push_front (u);
24
25
            graph [u].degree++;
26
            graph [v]. degree++;
        }
27
28
29
        int initialNodes = 0;
        for (int i = 0; i < n; ++i) { // add d(v)=0 nodes to cover.
30
            if (graph[i].degree == 0) {
31
32
                graph [i].added = true;
33
                graph[i].reachable = true;
34
                localSolution[i] = true;
35
                initialNodes++;
36
            }
37
        }
38
39
        int nodesUsedInSolution = n; // worst case scenario is n, that way I avoid
           setting all the array as true.
40
        backtracking (0, n, initial Nodes, initial Nodes, graph, local Solution,
41
           nodesUsedInSolution);
42
43
        // display solution
        cout << nodesUsedInSolution;</pre>
44
        for (int i = 0; i < n; ++i) {
45
            if (localSolution[i] = true) cout << " " << i + 1;
46
47
48
        cout << endl;
49
50
        return 0;
   }
51
52
   void backtracking (int current, int& n, int coveredNodes, int usedNodes, Node graph [],
53
        bool localSolution[], int& nodesUsedInSolution) {
```

```
54
55
        if (current == n) return; // no nodes left to add.
        if (graph [current].reachable = true) return backtracking (current + 1, n,
56
           coveredNodes, usedNodes, graph, localSolution, nodesUsedInSolution);
57
        // if (usedNodes + 1 == nodesUsedInSolution) return; // cant beat current
           solution
58
59
        int pushed = 0;
60
        forward_list <int > added; // save changes to graph to then restore
61
        graph [current].added = true;
62
        for (auto it = graph [current].adj.begin(); it != graph [current].adj.end(); ++it)
63
64
            int adjNode = *it;
            if (graph[adjNode].reachable == false) { // node reaches these new vertices
65
                graph [adjNode].reachable = true;
66
67
                added.push_front(adjNode);
68
                ++pushed;
69
            }
        }
70
71
72
        int tempCoveredNodes = coveredNodes + pushed + 1;
73
        if (tempCoveredNodes == n) { // coverage found
74
            for (int i = 0; i < n; ++i) {
75
                localSolution[i] = graph[i].added;
76
            }
77
            nodesUsedInSolution = ++usedNodes;
78
        } else {
79
            backtracking (current + 1, n, tempCoveredNodes, usedNodes + 1, graph,
               localSolution, nodesUsedInSolution); // adding current element to coverage
80
       }
81
82
        // restore graph state
83
        graph[current].added = false;
84
        for (auto it = added.begin(); it != added.end(); ++it) {
85
            graph[*it].reachable = false;
86
        }
87
88
        backtracking (current + 1, n, coveredNodes, usedNodes, graph, localSolution,
           nodesUsedInSolution); // skip current node
89
90
```

8.3. greedy.cpp

```
#include <iostream>
   #include <algorithm>
   #include <stdlib.h>
   #include "../containers.h"
6
   using namespace std;
7
8
   #define E_INVALID_PARAMETER 0
9
10
   /* Gready Constructive Randomized Heuristic for MIDS
    * Using a heap, this function builds a MIDS by picking vertices
11
    * randomly from the top k vertices with the highest degree.
12
13
    * @param graph[] Array of nodes.
14
15
    * @param n Size of graph.
16
    * @param k Parameter that indicates from how many nodes to
17
                pick randomly
18
    * @return Nodes used in solution set.
19
    */
20
   int greedyHeapConstructiveRandomized(Node graph[], int n, int k) {
21
        if (k == 0) return E_INVALID_PARAMETER;
22
23
24
        vector<_Pair> currentPicks;
25
        vector < Pair > heap;
26
        int nodesUsed = 0;
27
28
        for (int i = 0; i < n; i++) {
29
            if (graph[i].degree == 0) {
30
                graph[i].added = true;
                graph [i]. reachable = true;
31
32
                nodesUsed++;
33
            } else {
34
                graph[i].added = false;
35
                graph[i].reachable = false;
36
                heap.push_back(_Pair(graph[i].degree, i));
37
            }
38
        }
39
        make_heap(heap.begin(), heap.end());
40
41
        int i = 0;
42
        while (i < k \&\& i < (int) heap.size()) {
43
            _Pair p = heap.front();
44
            currentPicks.push_back(p);
45
            pop_heap(heap.begin(), heap.end());
46
            heap.pop_back();
47
            i++;
        }
48
49
50
        while (currentPicks.size() > 0) {
            int id = rand() % currentPicks.size();
51
52
            _Pair p = currentPicks.at(id);
53
            currentPicks.erase(currentPicks.begin() + id);
54
55
            if (heap.size() > 0) {
56
                Pair p2 = heap.front();
57
                currentPicks.push_back(p2);
```

```
58
                 pop_heap(heap.begin(), heap.end());
59
                 heap.pop_back();
60
             }
61
             if (graph [p.id].reachable = true) continue;
62
63
64
             graph [p.id].added = true;
65
             nodesUsed++;
66
67
             for (auto it = graph[p.id].adj.begin(); it != graph[p.id].adj.end(); ++it) {
68
                 int adjNode = *it;
                 graph [adjNode].reachable = true;
69
70
71
72
        }
73
74
        return nodesUsed;
75
    }
76
77
    /* Gready Constructive Randomized Heuristic for MIDS
78
     * Using a heap, this function builds a MIDS by picking vertices
     * randomly from the vertices that are k degrees away from the
79
80
     * available vertex with the highest degree.
81
82
     * @param graph[] Array of nodes.
83
     * @param n Size of graph.
     * @param k Parameter that indicates from how many nodes to
84
85
                 pick randomly
86
     * @return Nodes used in solution set.
87
     */
    int greedyHeapConstructiveRandomized2(Node graph[], int n, int k) {
88
89
90
         if (k < 0) return E_INVALID_PARAMETER;
91
92
        vector < Pair > currentPicks;
93
         vector < Pair > heap;
        int nodesUsed = 0;
94
95
96
         for (int i = 0; i < n; i++) {
97
             if (graph[i].degree == 0) {
98
                 graph[i].added = true;
                 graph[i].reachable = true;
99
100
                 nodesUsed++;
             } else {
101
102
                 graph[i].added = false;
                 graph[i].reachable = false;
103
104
                 heap.push_back(_Pair(graph[i].degree, i));
105
             }
106
107
        make_heap(heap.begin(), heap.end());
108
109
        int i = 0;
110
         int degree = heap.front().degree;
111
         while (i < (int) \text{ heap.size}) && heap.front().degree = \text{degree} - k {
112
             _Pair p = heap.front();
113
             currentPicks.push_back(p);
             pop_heap(heap.begin(), heap.end());
114
             heap.pop_back();
115
116
             i++;
```

```
}
117
118
119
         while (currentPicks.size() > 0) {
             int id = rand() % currentPicks.size();
120
121
122
             _Pair p = currentPicks.at(id);
123
             currentPicks.erase(currentPicks.begin() + id);
124
125
126
             if (currentPicks.size() > 0) {
127
                 degree = currentPicks.at(0).degree;
128
             } else {
129
                 degree = 0;
130
131
132
             if (heap.size() > 0 && heap.front().degree >= degree - k) {
133
                 _{-}Pair p2 = heap.front();
134
                 currentPicks.push_back(p2);
135
                 pop_heap(heap.begin(), heap.end());
136
                 heap.pop_back();
137
             }
138
139
             if (graph [p.id].reachable = true) continue;
140
             graph [p.id].added = true;
141
142
             nodesUsed++;
143
             for (auto it = graph[p.id].adj.begin(); it != graph[p.id].adj.end(); ++it) {
144
                 int adjNode = *it;
145
146
                 graph [adjNode].reachable = true;
             }
147
148
149
         }
         return nodesUsed;
150
151
    }
152
    /* Greedy Constructive Heuristic for MIDS
153
     * Using a heap, this function builds a MIDS by picking
154
155
     * the highest degree vertex repeatedly.
156
     * @param graph[] Array of nodes.
157
     * @param n Size of graph.
158
159
     * @return Nodes used in solution set.
160
161
    int greedyHeapConstructive(Node graph[], int n) {
162
163
         vector < Pair > heap;
164
         int nodesUsed = 0;
165
166
         for (int i = 0; i < n; i++) {
             if (graph[i].degree == 0) {
167
                 graph[i].added = true;
168
169
                 graph[i].reachable = true;
170
                 nodesUsed++;
171
             } else {
172
                 heap.push_back(_Pair(graph[i].score, i));
173
                 graph[i].added = false;
174
                 graph[i].reachable = false;
175
```

```
176
177
         make_heap(heap.begin(), heap.end());
178
179
         for (int i = 0; i < n; i++) {
             _Pair p = heap.front();
180
181
             pop_heap(heap.begin(), heap.end());
182
             heap.pop_back();
183
184
             if (graph [p.id].reachable = true) continue;
185
             graph[p.id].added = true;
186
             nodesUsed++;
187
188
189
             for (auto it = graph[p.id].adj.begin(); it != graph[p.id].adj.end(); ++it) {
190
                 int adjNode = *it;
191
                 graph [adjNode].reachable = true;
192
             }
193
         }
194
195
         return nodesUsed;
196
197
    /* Greedy Constructive Heuristic for MIDS
198
199
     * This function builds a MIDS by picking vertices by score.
200
     * The score is defined as the number of effective reachable
201
     * vertices given the vertices that have already been picked.
202
     * @param graph[] Array of nodes.
203
204
     * @param n Size of graph.
205
     * @return Nodes used in solution set.
206
     */
    int greedyConstructive(Node graph[], int n) {
207
208
209
         int nodesUsed = 0;
210
211
         for (int i = 0; i < n; i++) {
             if (graph[i].degree == 0) {
212
213
                 graph[i].added = true;
214
                 graph[i].reachable = true;
215
                 nodesUsed++;
216
             } else {
                 graph[i].added = false;
217
218
                 graph[i].reachable = false;
219
                 graph [i]. score = graph [i]. degree;
220
             }
221
         }
222
223
         for (int i = 0; i < n; ++i) {
224
225
             int greatest = 0;
226
             int score = 0;
227
             bool flag = false;
228
229
             // search for max score.
230
             for (int j = 0; j < n; +++j) {
231
                 if (graph[j].reachable = true) continue;
232
                 if (graph[j].score >= score) { // can be improved here!
233
                      greatest = j;
234
                               = \operatorname{graph}[j].score;
                      score
```

```
235
                     flag = true;
                 }
236
             }
237
238
             if (!flag) break; // no more nodes to search.
239
240
             graph[greatest].added = true;
241
             graph[greatest].reachable = true;
242
243
             // update advacent nodes of reachable nodes' scores.
244
             for (auto\ it = graph[greatest].adj.begin();\ it != graph[greatest].adj.end();
245
                ++it) {
246
                 int adjNode = *it;
247
                 graph [adjNode].reachable = true;
248
                 for (auto it2 = graph [adjNode].adj.begin(); it2 != graph [adjNode].adj.end
                     (); ++it2)
249
                     graph[*it2].score--;
250
                 }
251
             }
252
253
             nodesUsed++;
254
         }
255
256
         return nodesUsed;
257
```

8.4. local.cpp

```
#include <iostream>
   #include <algorithm>
3
   #include <stdlib.h>
   #include <list>
   #include "local.h"
6
7
   using namespace std;
8
9
   bool is Reachable (Node graph [], int u);
10
   /* Local search by adding 1 node
11
12
    * @param graph[] Array of nodes.
13
    * @param n Size of graph.
    * @param nodesUsedInSolution Size of current solution
14
15
   int localSearch(Node graph[], int n, int nodesUsedInSolution) {
16
17
        int currentNodes = nodesUsedInSolution;
18
19
        list <int> removed;
20
21
        for (int i = 0; i < n; ++i) {
22
            if (graph[i].added == true || graph[i].degree == 1) continue; // search for a
                node not in S.
23
24
            graph [i]. added = true;
25
            currentNodes++;
26
27
            bool reachable = true;
28
29
            for (auto it = graph[i].adj.begin(); it != graph[i].adj.end(); ++it) { //
               iterate adj
30
                if (graph[*it].added == false || *it == i) continue; // doesnt affect adj
31
                    nodes.
32
33
                removed.push_front(*it);
34
                graph[*it].added = false;
35
                currentNodes --;
36
37
                for (auto it2 = graph[*it].adj.begin(); it2 != graph[*it].adj.end(); ++
                    it2) { // iterate adj to adj
38
                    if (!isReachable(graph, *it2)) {
39
                        reachable = false;
40
                         goto stop;
41
                    }
42
                }
43
44
            }
45
46
            stop:
47
48
            if (reachable == true && currentNodes < nodesUsedInSolution) { // build graph
                once we know we can improve it.
49
                removed.clear();
50
                nodesUsedInSolution = currentNodes;
51
                i = 0; // s < - s'
52
            } else {
```

```
graph [i].added = false;
53
                 while (removed.size() > 0) { // restore graph
54
55
                     graph [removed.front()].added = true;
56
                     removed.pop_front();
57
                 currentNodes = nodesUsedInSolution;
58
59
             }
60
        }
61
62
        return nodesUsedInSolution;
63
    }
64
65
    /* Local search by adding 2 nodes
66
     * @param graph[] Array of nodes.
     * @param n Size of graph.
67
     * @param nodesUsedInSolution Size of current solution
68
69
70
    int localSearch2(Node graph[], int n, int nodesUsedInSolution) {
71
72
        int currentNodes = nodesUsedInSolution;
73
        list <int> removed;
74
75
        for (int i = 0; i < n; ++i) {
76
77
             // find index of two nodes not in S.
78
             if (graph[i].added == true || graph[i].degree == 1) continue;
79
             int j;
80
81
             for (j = i + 1; j < n; j++) { // search for a second node
82
                 if (graph[j].added == true || graph[j].degree == 1) continue;
83
84
                 if (j = n) break; // no pair found
85
86
                 graph[i].added = true;
87
                 graph[j].added = true;
88
                 currentNodes = currentNodes + 2;
89
                 bool reachable = true;
90
91
92
                 // analyze node i
                 for (auto it = graph[i].adj.begin(); it != graph[i].adj.end(); ++it) { //
93
                     iterate adj
94
95
                     if (graph[*it].added == false || *it == i || *it == j) continue; //
                         doesnt affect adj nodes.
96
97
                     removed.push_front(*it);
98
                     graph[*it].added = false;
99
                     currentNodes --;
100
                     for (auto it2 = graph[*it].adj.begin(); it2 != graph[*it].adj.end();
101
                        ++it2) { // iterate adj to adj
102
                         if (!isReachable(graph, *it2)) {
103
                              reachable = false;
104
                              goto stop;
105
                         }
                     }
106
107
                 }
108
```

```
109
110
                 // analyze node j
                 for (auto it = graph[j].adj.begin(); it != graph[j].adj.end(); ++it) { //
111
                      iterate adj
112
113
                     if (graph[*it].added == false || *it == i || *it == j) continue; //
                         doesnt affect adj nodes.
114
115
                     removed.push_front(*it);
                     graph[*it].added = false;
116
117
                     currentNodes --;
118
                     for (auto it2 = graph[*it].adj.begin(); it2 != graph[*it].adj.end();
119
                         ++it2) { // iterate adj to adj
120
                         if (!isReachable(graph, *it2)) {
121
                              reachable = false;
122
                              goto stop;
123
                          }
124
                     }
                 }
125
126
127
                 stop:
128
129
                 if (reachable == true && currentNodes < nodesUsedInSolution) { // build
                     graph once we know we can improve it.
130
                     removed.clear();
131
                     nodesUsedInSolution = currentNodes;
132
                     i = 0; // s < - s'
                 } else {
133
134
                     graph[i].added = false;
                     graph[j].added = false;
135
                     while (removed.size() > 0) { // restore graph
136
                          graph [removed.front()].added = true;
137
138
                         removed.pop_front();
139
140
                     currentNodes = nodesUsedInSolution;
141
                 }
142
             }
143
144
145
         return nodesUsedInSolution;
146
    }
147
148
    /* Checks if a node is reachable by other nodes in the set.
149
     * @param graph[] Array of nodes.
     * @param u Node id.
150
     * @return Returns if u is reachable by the nodes in the set.
151
152
     */
153
    bool is Reachable (Node graph [], int u) {
         for (auto it = graph[u].adj.begin(); it != graph[u].adj.end(); ++it) {
154
             if (graph[*it].added) {
155
156
                 return true;
157
158
159
        return false;
160
```

8.5. grasp.cpp

```
#include <iostream>
   #include <forward_list>
3
   #include <algorithm>
   #include <stdlib.h>
   #include "../greedy/greedy.h"
   #include "../local/local.h"
7
8
   using namespace std;
9
10
   void displaySolution(Node graph[], int n, int nodesUsedInSolution);
   int graspMIDSByIterations(Node graph[], int n, int j, int k, bool localSolution[]);
11
   int graspMIDSByValue(Node graph[], int n, int j, int k, bool localSolution[]);
12
13
14
   int main() {
15
16
        int n, m; // n: vertices, m: edges
        cin >> n >> m;
17
18
19
       Node graph [n]; // graph container
20
        bool localSolution[n];
21
22
        int u, v;
23
        for (int i = 1; i <= m; ++i) { // (u,v) edges
24
            cin >> u >> v;
25
            u--; // nodes are counted from 0 in array.
26
27
            graph [u].adj.push_front(v);
28
            graph [v].adj.push_front(u);
29
30
            graph [u].degree++;
31
            graph[v].degree++;
32
        }
33
34
        int nodesUsedInSolution = graspMIDSByIterations(graph, n, 10, 5, localSolution);
35
        // int nodesUsedInSolution = graspMIDSByValue(graph, n, 3, 3, localSolution);
36
37
        // display solution
38
        cout << nodesUsedInSolution;</pre>
39
        for (int i = 0; i < n; ++i) {
40
            if (localSolution[i] = true) cout << " " << i + 1;
41
42
       cout << endl;
43
44
        return 0;
45
   }
46
47
   void displaySolution (Node graph [], int n, int nodesUsedInSolution) {
48
49
        cout << nodesUsedInSolution;</pre>
        for (int i = 0; i < n; ++i) {
50
            if (graph[i].added = true) cout \ll " " \ll i + 1;
51
52
53
        cout << endl;
54
   }
55
56
   /* GRASP Heuristic
    * Minimum Independent Dominating Set
```

```
58
     * Stop criteria: Iterations
     * @param j Amount of attempts to improve solution.
59
60
     * @param k Parameter used for greedy heuristic.
     * @return Nodes used in solution set.
61
62
     */
    int graspMIDSByIterations (Node graph[], int n, int j, int k, bool localSolution[]) {
63
64
        int currentBest = n + 1;
65
         while (j > 0) {
66
             int nodesUsed = greedyHeapConstructiveRandomized(graph, n, k);
67
             // int nodesUsed = greedyHeapConstructiveRandomized2(graph, n, k);
68
             // nodesUsed = localSearch(graph, n, nodesUsed);
69
70
             nodesUsed = localSearch2(graph, n, nodesUsed);
 71
72
             if (nodesUsed < currentBest) { // save local solution
73
                 for (int i = 0; i < n; ++i) {
74
                     localSolution[i] = graph[i].added;
75
76
                 currentBest = nodesUsed;
77
             }
 78
79
             j --;
80
81
        return currentBest;
82
    }
83
    /* GRASP Heuristic
84
     * Minimum Independent Dominating Set
85
86
     * Stop criteria: Cycles without improvements
87
     * @param j Limit to cycles without improvements.
     * @param k Parameter used for greedy heuristic.
88
89
     * @return Nodes used in solution set.
90
     */
    int graspMIDSByValue(Node graph[], int n, int j, int k, bool localSolution[]) {
91
92
        int currentBest = n + 1;
93
         int cycles = 0;
94
         while (cycles < j) {
95
             // int nodesUsed = greedyHeapConstructiveRandomized(graph, n, k);
96
             int nodesUsed = greedyHeapConstructiveRandomized2(graph, n, k);
97
98
             // nodesUsed = localSearch(graph, n, nodesUsed);
99
             nodesUsed = localSearch2(graph, n, nodesUsed);
100
             if (nodesUsed < currentBest) { // save local solution
101
102
                 for (int i = 0; i < n; ++i) {
                     localSolution[i] = graph[i].added;
103
104
105
                 currentBest = nodesUsed;
106
                 cycles = 0;
107
             } else {
108
                 cycles++;
109
110
111
        return currentBest;
112
```