



U N I V E R S I D A D
COMPLUTENSE
M A D R I D

Tema 3: Esquema algorítmico de vuelta atrás

Slides adaptadas a partir del original de Enrique Martín
Estructuras de Datos y Algoritmos (EDA)
Grado en Desarrollo de Videojuegos
Fac. Informática

- 1 Introducción
- 2 Vuelta atrás
- 3 Problema de las 4 reinas
- 4 Las n-reinas
- 5 Ciclos hamiltonianos
- 6 Problema del viajante
- 7 Problema de la mochila 0-1
- 8 Conclusiones
- 9 Bibliografía

Introducción

- Análisis de eficiencia
 - ① Análisis de eficiencia de los algoritmos ✓
- Algoritmos
 - ② Divide y vencerás (DV), o *Divide-and-Conquer* ✓
 - ③ **Vuelta atrás (VA), o *backtracking***
- Estructuras de datos
 - ④ Especificación e implementación de TADs
 - ⑤ Tipos de datos lineales
 - ⑥ Tipos de datos arborescentes
 - ⑦ Diccionarios
 - ⑧ Aplicación de TADs

Vuelta atrás

Vuelta atrás (o *backtracking*)

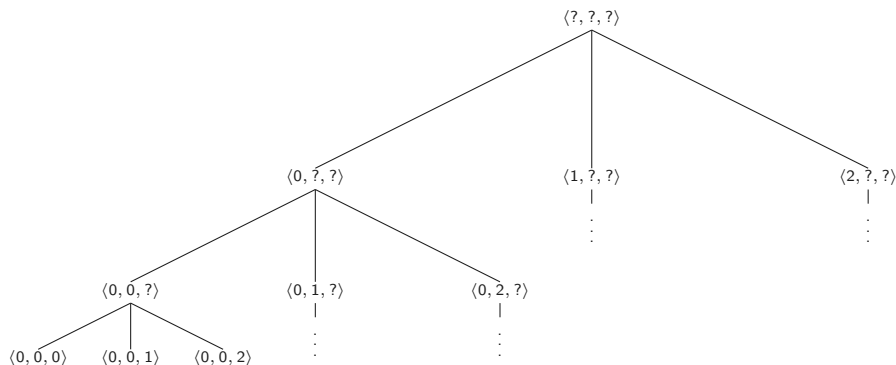
- A veces los problemas que abordamos son tan complejos que la única opción disponible es la *fuerza bruta*: construir **todas las potenciales soluciones** una a una y comprobar si son realmente soluciones
- Esto nos obliga a explorar todo el espacio de soluciones, que usualmente es inmenso (exponencial o factorial). Por lo tanto esta técnica únicamente es aplicable a instancia pequeñas
- Nos centraremos en problemas cuya solución es una tupla $\langle x_0, \dots, x_n \rangle$, donde x_i es la elección tomada en la etapa i -ésima. Cada elección se escoge de un conjunto *finito* de posibilidades
- La vuelta atrás nos permite organizar esta búsqueda exhaustiva y construir la solución paso a paso

Vuelta atrás (o *backtracking*)

- Para recorrer todo el espacio de soluciones comenzaremos con una solución vacía $\langle ?, \dots, ? \rangle$
- Para cada posible valor $v_0 \dots v_k$ de la primera elección x_0 generamos una solución parcial: $\langle v_0, ?, \dots, ? \rangle, \langle v_1, ?, \dots, ? \rangle, \dots, \langle v_k, ?, \dots, ? \rangle$
- Para cada solución parcial completada hasta el nivel k , probamos todas las posibilidades para la siguiente elección $k + 1$
- Repetimos este proceso hasta llegar a una solución completa, que debemos verificar que cumple las restricciones del problema
- Podemos ver este **espacio de búsqueda** como un **árbol**

Vuelta atrás (o *backtracking*)

Imaginemos una solución de 3 elecciones $\langle x_0, x_1, x_2 \rangle$, donde cada elección toma un valor entre 0 y 2. El espacio de búsqueda sería:



En total el espacio de búsqueda tiene tamaño $3^3 = 27$ soluciones candidatas. ¿Cómo generarlas todas de manera ordenada?

Esquema de vuelta atrás

```
1 proc vuelta_atras(sol : tupla , k : nat)
2   for c in candidatos(k)
3     sol[k] := c
4     if es_solucion(sol , k) then
5       procesar_solucion(sol)
6     else if es_completable(sol , k) then
7       vuelta_atras(sol , k+1)
```

- *sol* es una solución parcial con elecciones **correctas** hasta la posición *k* **no incluida**
- Para cada posible valor *c* para la posición *k* comprobamos:
 - Si ya es solución, la procesamos (guardamos, mostramos por pantalla, etc.)
 - Si no es solución pero es *completable* (es decir, se puede seguir rellenando hasta formar una solución) realizamos una llamada recursiva para seguir rellenando desde la posición $k + 1$

Problema de las 4 reinas

Problema de las 4 reinas

Problema

Queremos colocar 4 reinas en un tablero de ajedrez 4×4 de tal manera que no puedan atacarse entre ellas.

(La reina ataca en vertical, horizontal y en cualquier diagonal)

- Está claro que tendremos que poner cada reina en una columna diferente, así que podemos representar la solución como $\langle x_0, x_1, x_2, x_3 \rangle$, donde $x_i \in \{0, 1, 2, 3\}$ es la fila donde está la reina de la columna i . P.ej. $\langle 2, 0, 3, ? \rangle$ sería:

	0	1	2	3
0		Q		
1				
2	Q			
3			Q	

Problema de las 4 reinas

```
1 proc 4_reinas(sol : tupla , k : nat)
2   for c in [0..4)
3     sol[k] := c
4     if es_solucion(sol ,k) then
5       procesar_solucion(sol ,k)
6     else if es_completable(sol ,k) then
7       4_reinas(sol ,k+1)
```

- procesar_solucion muestra los valores por pantalla $\in \mathcal{O}(1)$
- Para implementar es_solucion y es_completable necesitamos comprobar que la última reina colocada (posición k) cumple que:
 - 1 No comparte fila con reinas anteriores
 - 2 No comparte diagonal ascendente con reinas anteriores
 - 3 No comparte diagonal descendente con reinas anteriores
- Para ello vamos a basarnos en una función no_ataca(sol,k) que determina si la reina en la posición k de sol no ataca a las reinas anteriores $\in [0..k)$

Diagonales en el tablero

- Para determinar si dos posiciones (x, y) y (x', y') están en la misma diagonal, distinguiremos entre diagonales descendentes y ascendentes (de izquierda a derecha)
- Las casillas de una misma diagonal descendente cumplen que $x - y = K$

	0	1	2	3
0	(0,0)	(1,0)		
1		(1,1)	(2,1)	
2	(0,2)		(2,2)	(3,2)
3		(1,3)		(3,3)

Diagram illustrating a 4x4 grid with coordinates (x, y) and three diagonals marked with red lines and labels:

- Diagonal 1 (top-left to bottom-right): $x - y = 1$ (passing through (0,2), (1,3), (2,1), (3,2))
- Diagonal 2 (top-left to bottom-right): $x - y = -2$ (passing through (0,2), (1,3))
- Diagonal 3 (top-left to bottom-right): $x - y = 0$ (passing through (0,0), (1,1), (2,2), (3,3))

Diagonales en el tablero

- De la misma manera, las casillas de una misma diagonal ascendente cumplen que $x + y = K$

	0	1	2	3
0		(1,0)		(3,0)
1	(0,1)		(2,1)	(3,1)
2		(1,2)	(2,2)	
3	(0,3)	(1,3)		

Diagram illustrating a 4x4 grid with coordinates (x,y) and diagonals labeled $x+y=K$.

Diagonals shown:

- $x+y=1$ (cells: (1,0), (0,1))
- $x+y=3$ (cells: (3,0), (2,1), (1,2), (0,3))
- $x+y=4$ (cells: (3,1), (2,2), (1,3))

Comprobar soluciones

```
1 fun diag_desc(x,y : nat) dev d : ent
2   d := x - y
3
4 fun diag_asc(x,y : nat) dev d : ent
5   d := x + y
6
7 fun no_ataca(sol : tupla , k : nat) dev b : bool
8   b := true
9   i := 0
10  while b  $\wedge$  i < k // Compruebo cada reina 'i' con 'k'
11    b := b  $\wedge$ 
12      (sol[i]  $\neq$  sol[k])  $\wedge$ 
13      (diag_asc(i,sol[i])  $\neq$  diag_asc(k,sol[k]))  $\wedge$ 
14      (diag_desc(i,sol[i])  $\neq$  diag_desc(k,sol[k]))
15    i := i + 1
```

- Usando la función `no_ataca` es sencillo implementar `es_solucion` y `es_completable`
- En ambos casos suponemos que la solución parcial es correcta hasta $k - 1$. Únicamente tenemos que comprobar que la reina en posición k es correcta
- La diferencia entre `es_solucion` y `es_completable` es la comprobación de la longitud de la solución

```
1 fun es_solucion(sol : tupla , k : nat) dev b : bool
2   b := (k = 3) ∧ no_ataca(sol , k)
3
4 fun es_completable(sol : tupla , k : nat) b : bool
5   b := (k < 3) ∧ no_ataca(sol , k)
```


Mejorar las 4 reinas

- El algoritmo de las 4 reinas genera *potencialmente* $4! = 24$ soluciones (permutaciones de $\langle 0, 1, 2, 3 \rangle$), es decir, hojas en el espacio de búsqueda
- El espacio de búsqueda total recorrido por este algoritmo es $1 + 4 + 4 \cdot 3 + 4 \cdot 3 \cdot 2 = 41$
- Además, la comprobación `no_ataca(s,k)` necesita recorrer $k - 1$ posiciones para comprobar que la solución actual es válida. ¿Se puede mejorar?
- **Sí**, utilizando **marcaje**: los **marcadores** son parámetros adicionales de **entrada/salida** con información adicional que acelera las comprobaciones
- Hay que **actualizar** los marcadores justo **antes** de realizar cada llamada recursiva, y **restaurarlos** a su valor original justo **después** de la llamada recursiva

Mejorar las 4 reinas

- En el caso de las 4 reinas, para acelerar las llamadas a `no_ataca(s,k)` deberíamos llevar la cuenta de las filas y diagonales ocupadas hasta la posición $k - 1$
- Los marcadores serían una serie de tuplas *filas*, *diag_{asc}*, *diag_{des}*:
 - *filas*[*i*] establece si la fila *i*-ésima está ocupada
 - *diag_{asc}*[*i*] establece si la diagonal ascendente *i*-ésima está ocupada
 - *diag_{des}*[*i*] establece si la diagonal descendente *i*-ésima está ocupada¹

Con esta información, el coste de `no_ataca(s,k)` sería constante

```
1 fun no_ataca_m(sol : tupla , k : nat ,
2           filas , d_asc , d_desc : tupla) dev b : bool
3   b := ¬filas[sol[k]] ∧
4       ¬d_asc[diag_asc(k, sol[k])] ∧
5       ¬d_desc[diag_desc(k, sol[k])]
```

¹**¡Ojo!** Si la tupla `d_desc` indexa desde 0 habrá que modificar el código de `diag_desc()` para evitar generar diagonales negativas.

Mejorar las 4 reinas

De la misma manera habría que extender los métodos `es_solucion` y `es_completable` para que utilicen los marcadores:

```
1 fun es_solucion_m(sol : tupla , k : nat ,
2     filas , d_asc , d_desc : tupla) dev b : bool
3   b := (k = 3) ∧
4     no_ataca_m(sol , k , filas , d_asc , d_desc)
5
6 fun es_completable_m(sol : tupla , k : nat ,
7     filas , d_asc , d_desc : tupla) dev b : bool
8   b := (k < 3) ∧
9     no_ataca_m(sol , k , filas , d_asc , d_desc)
```

Mejorar las 4 reinas

Finalmente, habría que **marcar y desmarcar** los marcadores antes y después de realizar la llamada recursiva:

```
1 proc 4_reinas_m( sol : tupla , k : nat ,  
2               filas , d_asc , d_desc : tupla )  
3   for c in [0..4)  
4     sol[k] := c  
5     if es_solucion(sol , k , filas , d_asc , d_desc) then  
6       procesar_solucion(sol , k)  
7     else if es_completable(sol , k , filas , d_asc , d_desc) then  
8       filas[c] := true //Marcado  
9       d_asc[diag_asc(k,c)] := true //Marcado  
10      d_desc[diag_desc(k,c)] := true //Marcado  
11      4_reinas_m(sol , k+1 , filas , d_asc , d_desc)  
12      filas[c] := false //Desmarcado  
13      d_asc[diag_asc(k,c)] := false //Desmarcado  
14      d_desc[diag_desc(k,c)] := false //Desmarcado
```

Parar la búsqueda de manera prematura

- Los algoritmos que hemos visto recorren **completamente** el espacio de soluciones, mostrando todas las soluciones encontradas
- En algunas ocasiones no queremos conocer *todas* las soluciones, sino únicamente *una solución*. En estos casos podemos parar la búsqueda tan pronto como encontremos la primera solución
- Para abortar la búsqueda debemos utilizar un parámetro de entrada/salida encontrada : **bool** (similar a los marcadores) que comienza con valor **false**. Cuando se encuentra la primera solución, se asigna **true**
- Extendemos el bucle de la búsqueda para iterar **únicamente mientras** \neg encontrada. De esta manera todas las llamadas recursivas pendientes irán terminando en cadena

Las n-reinas

- Generalizar nuestra solución de las 4-reinas a un número arbitrario n de reinas es sencillo, solo necesitamos un nuevo parámetro n y adaptar ligeramente nuestro código:

```
1 proc n_reinas( sol : tupla , k , n : nat ,  
2               filas , d_asc , d_desc : tupla )  
3   for c in [0..n) // n candidatos  
4     sol[k] := c  
5     if es_solucion( sol , k , n , filas , d_asc , d_desc ) then  
6       procesar_solucion( sol , k , n )  
7     else if es_completable( sol , k , n , filas , d_asc , d_desc ) then  
8       filas[c] := true //Marcado  
9       d_asc[diag_asc(k,c)] := true //Marcado  
10      d_desc[diag_desc(k,c)] := true //Marcado  
11      n_reinas( sol , k+1 , n , filas , d_asc , d_desc )  
12      filas[c] := false //Desmarcado  
13      d_asc[diag_asc(k,c)] := false //Desmarcado  
14      d_desc[diag_desc(k,c)] := false //Desmarcado
```

La función `n_reinas` encuentra todas las posibles maneras de colocar n reinas en un tablero $n \times n$, pero todavía quedan algunas cosas por decidir:

- ¿Qué tamaño tiene `sol`?
- ¿Qué tamaño tiene `filas`?
- ¿Qué tamaño tiene `d_asc`?
- ¿Qué tamaño tiene `d_desc`?
- ¿Cómo cambia `es_solucion` y `es_completable`?
- ¿procesar_solucion cambia mucho?

Coste de n _reinas

Obtener la recurrencia de un algoritmo de vuelta atrás normalmente genera ecuaciones complicadas. Por ejemplo, para las n -reinas tendríamos que:

- Si suponemos que `es_completable` siempre devuelve **true**, haremos n llamadas recursivas en cada invocación:

$$T(n, k) = \begin{cases} c_1 n & \text{si } k = n - 1 \\ nT(n, k + 1) + c_2 n & \text{si } k < n - 1 \end{cases}$$

- Si suponemos que `es_completable` revisa al menos que no se repitan las filas, en cada invocación haremos **una llamada recursiva menos**:

$$T(n, k) = \begin{cases} c_1 n & \text{si } k = n - 1 \\ (n - k)T(n, k + 1) + c_2 n & \text{si } k < n - 1 \end{cases}$$

- Estas recurrencias son **difíciles de expandir** y además **no encajan con las plantillas de coste**.

- En estos casos seguiremos un enfoque alternativo:
 - 1 Calcular el número total de invocaciones que realizaremos al recorrer el árbol de búsqueda. Si este cálculo es complicado, podemos sobreaproximarlo.
 - 2 Calcular el coste que tendrá cada invocación por sí sola, sin tener en cuenta sus llamadas recursivas. Si ese cálculo es complejo, se puede sobreaproximar.
 - 3 Multiplicar el número de invocaciones por el coste de cada invocación.

Coste de las n-reinas (versión simplista)

Si consideramos que `es_completable` devuelve siempre **true** tendremos que:

① El árbol de llamadas de `n_reinas(n,0)` tiene n niveles.

$k = 0$) En el primer nivel hay una llamada

$k = 1$) En el segundo nivel hay n llamadas

$k = 2$) En el tercero hay $n \cdot n = n^2$ llamadas

...

$k = n - 1$) En el último nivel hay n^{n-1} llamadas

En total hay $\sum_{i=0}^{n-1} n^i \leq n \cdot n^{n-1} = n^n$ llamadas

② Cada llamada, si se usan marcadores, tendrá un coste en $O(n)$ porque el cuerpo del bucle tiene coste constante

③ En total, el coste de `n_reinas(n,0)` será $O(n^n \cdot n)$

Coste de las n-reinas

Si consideramos que `es_completable` al menos evita filas duplicadas, tendremos que:

① El árbol de llamadas de `n_reinas(n,0)` tiene n niveles.

$k = 0$) En el primer nivel hay una llamada

$k = 1$) En el segundo nivel hay n llamadas

$k = 2$) En el tercer nivel hay $n \cdot (n - 1)$ llamadas

$k = 3$) En el cuarto nivel hay $n \cdot (n - 1) \cdot (n - 2)$

...

$k = n - 1$) En el último nivel hay $n \cdot (n - 1) \cdot (n - 2) \cdots 3 \cdot 2 = n!$ llamadas

$$\text{En total hay } \sum_{i=1}^n \frac{n!}{i!} \leq n \cdot n! \text{ llamadas}$$

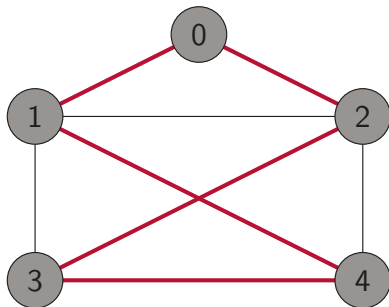
② Cada llamada, si se usan marcadores, tendrá un coste en $O(n)$ porque el cuerpo del bucle tiene coste constante

③ En total, el coste de `n_reinas(n,0)` será $O(n \cdot n! \cdot n) = O(n^2 \cdot n!)$

Ciclos hamiltonianos

Ciclos hamiltonianos

- Un **ciclo hamiltoniano** es un recorrido de un grafo que recorre cada vértice **exactamente una vez** y regresa al vértice de origen



$0 \rightarrow 1 \rightarrow 4 \rightarrow 3 \rightarrow 2 \rightarrow 0$

Problema

Queremos encontrar todos los ciclos hamiltonianos de un grafo que **comienzan en el nodo 0**

- Para un grafo de n nodos podemos representar la solución como una tupla $\langle 0, x_1, x_2, \dots, x_{n-1} \rangle$, donde $x_1, \dots, x_{n-1} \in \{1, 2, \dots, n-1\}$
- Esta solución la podemos ir construyendo paso a paso, así que encaja perfectamente con el esquema de *vuelta atrás*
- Dada una solución parcial sol correcta hasta el paso $k-1$, saber si $\text{es_solucion}(\text{sol}, k)$ implica:
 - 1 $k = n-1$
 - 2 Existe una arista $\text{sol}[k-1] \rightarrow \text{sol}[k]$
 - 3 Existe una arista $\text{sol}[k] \rightarrow 0$, es decir, cerramos el ciclo
 - 4 El nodo $\text{sol}[k]$ no aparece ya en $\text{sol}[1..k]^2$
- Por otro lado, comprobar que sol es completable tras añadir el nodo k únicamente requiere verificar que:
 - 1 $k < n-1$
 - 2 Existe una arista $\text{sol}[k-1] \rightarrow \text{sol}[k]$
 - 3 El nodo $\text{sol}[k]$ no aparece ya en $\text{sol}[1..k]$

²Porque el nodo 0 nunca será candidato

Ciclos hamiltonianos: consultar el grafo

- Descubrir si existe una arista $a \rightarrow b$ es comprobar los datos de entrada del problema. Depende de la representación de nuestro grafo
- Existen varias maneras de representar grafos (*lo veréis con detalle en la asignatura de 3º «Métodos algorítmicos en resolución de problemas»*), pero aquí supondremos la versión más sencilla: **una matriz de adyacencia** adj de tipo matriz<bool>
 - ① Si $\text{adj}[a][b] = \text{true}$ entonces existe una arista de $a \rightarrow b$
 - ② Si $\text{adj}[a][b] = \text{false}$ entonces no existe ninguna arista $a \rightarrow b$
- Si el grafo tiene n nodos la matriz de adyacencia ocupará $n \times n$ posiciones, pero **cada comprobación será constante**

Ciclos hamiltonianos: comprobación de restricciones

- Verificar que el nodo en $\text{sol}[k]$ no aparecía anteriormente en $\text{sol}[1..k]$ requiere:
 - 1 Recorrer las $k - 1$ posiciones $\in \mathcal{O}(k)$: ¡lento!
 - 2 Utilizar una tupla de n posiciones booleanas como marcador para «tachar» los nodos ya utilizados. Usaríamos n posiciones de memoria adicional, pero la comprobación será en $\mathcal{O}(1)$. Eso sí, recordad que hay que marcar **antes** y desmarcar **después** de la llamada recursiva

```
1 fun es_solucion(sol : tupla, k, n : nat, adj : matriz<bool>,
2           usado : tupla) dev b : bool
3   b := ¬usado[sol[k]] ∧ (k = n-1) ∧
4       adj[sol[k-1]][sol[k]] ∧ adj[sol[k]][0]
5
6 fun es_completable(sol : tupla, k, n : nat,
7       adj : matriz<bool>, usado : tupla) dev b : bool
8   b := ¬usado[sol[k]] ∧ (k < n-1) ∧ adj[sol[k-1]][sol[k]]
```

Ciclos hamiltonianos: código principal

```
1 proc ciclo_hamiltoniano(sol : tupla , k,n : nat ,
2     adj : matriz<bool>, usado : tupla)
3
4     // Suponemos  $k > 0$  y existen aristas
5     // sol[0] -> sol[1] -> sol[2] -> ... -> sol[k-1]
6     for c in [1..n) // No probamos el nodo 0
7         sol[k] = c
8         if es_solucion(sol ,k,n,adj , usado) then
9             procesar_solucion(sol)
10        else if es_completable(sol ,k,n,adj , usado) then
11            usado[c] := true // Marcado
12            ciclo_hamiltoniano(sol ,k+1,n,adj , usado)
13            usado[c] := false // Desmarcado
```

Como el ciclo siempre empieza en el nodo 0, la llamada inicial será con
sol[0] := 0, k := 1 y usado[0] := **true**

Coste de la búsqueda de ciclos hamiltonianos

- ① El árbol de llamadas de `ciclo_hamiltoniano(n,1)` tiene $n - 1$ niveles. En cada nivel tenemos un candidato menos:

$k = 1$) En el primer nivel hay una llamada

$k = 2$) En el segundo nivel hay $n - 1$ llamadas

$k = 3$) En el tercer nivel hay $(n - 1) \cdot (n - 2)$ llamadas

$k = 4$) En el cuarto nivel hay $(n - 1) \cdot (n - 2) \cdot (n - 3)$

...

$k = n - 1$) En el último nivel hay $(n - 1) \cdot (n - 2) \cdots 3 \cdot 2 = (n - 1)!$ llamadas

$$\text{En total hay } \sum_{i=1}^{n-1} \frac{(n-1)!}{i!} \leq (n-1) \cdot (n-1)! \text{ llamadas}$$

- ② Cada llamada, si se usan marcadores, tendrá un coste en $O(n)$ porque el cuerpo del bucle tiene coste constante
- ③ En total, el coste de `ciclo_hamiltoniano(n,1)` será $O((n - 1) \cdot (n - 1)! \cdot n) = O((n - 1) \cdot n!)$

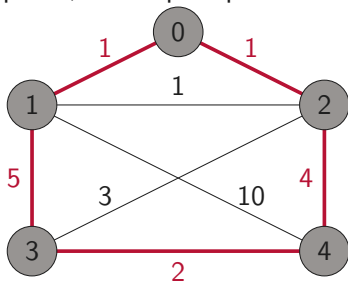
Problema del viajante

Problema del viajante de comercio

Problema

Dado un mapa con distancias entre ciudades, ¿cuál es el camino **más corto** que visita todas las ciudades **exactamente una vez** y vuelve a la ciudad origen?

- El problema de los ciclos hamiltonianos es similar al **problema del viajante** (*Travelling Salesperson Problem*, o *TSP*)
- Está claro que estamos buscando un ciclo hamiltoniano, pero no cualquiera, sino aquel que minimice la distancia recorrida.



$$0 \rightarrow 1 \rightarrow 3 \rightarrow 4 \rightarrow 2 \rightarrow 0 \equiv 13$$

$$0 \rightarrow 1 \rightarrow 4 \rightarrow 3 \rightarrow 2 \rightarrow 0 \equiv 17$$

Problema del viajante de comercio

- El problema TSP es un problema clásico de **optimización**: existe una *función objetivo* que queremos minimizar o maximizar (en este caso minimizar la distancia recorrida)
- Para este tipo de problemas también se puede utilizar vuelta atrás, aunque deberemos adaptarlo para conservar la mejor solución hasta el momento
- Por lo tanto el esquema es muy parecido: construiremos paso a paso todas las posibles soluciones (mientras sean completables) pero **únicamente** procesaremos una solución cuando su *coste* sea **mejor** que la mejor solución encontrada hasta el momento
- Además, utilizaremos la mejor solución encontrada hasta el momento junto con *estimaciones optimistas* para «podar» ramas que no llevan a soluciones mejores

Vuelta atrás aplicado a optimización

```
1 proc vuelta_atras_opt(sol : tupla , k : nat , valor : num ,  
2                               sol_mejor : tupla , valor_mejor : num)  
3   for c in candidatos(k)  
4     sol[k] := c  
5     nuevo_valor := actualiza(valor , sol , k)  
6     if es_solucion(sol , k) then  
7       if mejor(nuevo_valor , valor_mejor) then  
8         sol_mejor := sol , valor_mejor := nuevo_valor  
9     else if es_completable(sol , k)  $\wedge$   
10      es_prometedora(sol , k , nuevo_valor , valor_mejor) then  
11      vuelta_atras_opt(sol , k+1 , nuevo_valor ,  
12                        sol_mejor , valor_mejor)
```

- También se pueden añadir marcadores para acelerar las comprobaciones (*omitido por simplicidad*)

Vuelta atrás aplicado a optimización

Han aparecido nuevas funciones:

- `actualiza (valor , sol ,k)`: Considera que `valor` es el coste de la solución parcial `sol [0.. k]`. Devuelve el coste considerando la decisión tomada en la posición `k`, es decir, `sol [0.. k]`
- `mejor(nuevo_valor,valor_mejor)`: decide si `nuevo_valor` es un valor más beneficioso que `valor_mejor`
- `es_prometedora(sol,k,nuevo_valor,valor_mejor)`: comprueba si será posible completar la solución parcial `sol [0.. k]`, que tiene valor `nuevo_valor`, y conseguir una solución completa con un valor más beneficioso que `valor_mejor`. Para esta comprobación se utilizan **aproximaciones**:
 - Si `es_prometedora` devuelve **false** es porque es **imposible** completar `sol` y conseguir una solución más beneficiosa que `valor_mejor`
 - Si `es_prometedora` devuelve **true** *existe la posibilidad potencial* de completar `sol` y conseguir una solución más beneficiosa que `valor_mejor`, pero si al final eso no ocurre no pasará nada

Problema del viajante de comercio

```
1 proc tsp(sol : tupla , k , n : nat , adj : matriz < nat > ,
2      usado : vector < bool > , valor , valor_mejor : num ,
3      sol_mejor : tupla , min_arista : nat)
4 for c in [1..n):
5     sol[k] := c
6     nuevo_valor := actualiza_tsp(valor , sol , k , n , adj)
7     if es_solucion_tsp(sol , k , n , adj , usado) then
8         if nuevo_valor < valor_mejor then
9             valor_mejor := nuevo_valor
10            sol_mejor := sol
11 else if es_completable_tsp(sol , k , n , adj , usado)  $\wedge$ 
12         es_prometedora_tsp(sol , k , n , nuevo_valor ,
13             valor_mejor , min_arista) then
14         usado[c] := true; //Marcado
15         tsp(sol , k+1 , n , adj , usado , nuevo_valor ,
16             valor_mejor , sol_mejor , min_arista)
17         usado[c] := false //Desmarcado
```

- Ahora la matriz de adyacencia no contiene booleanos sino números naturales, ya que debe almacenar el coste de cada arista.
Supondremos que $\text{adj}[a][b] \leq 0$ si no existe camino $a \rightarrow b$ (*Las aristas con coste 0 tiene poco sentido*)
- El código de `es_solucion_tsp` y `es_completable_tsp` es igual que el de los ciclos hamiltonianos pero cambiando la comprobación de existencia de arista a $\text{adj}[\text{sol}[k-1]][\text{sol}[k]] > 0$. Por ejemplo:

```
1 fun es_solucion_tsp (sol : tupla , k , n : nat , adj : matriz < nat > ,  
2                       usado : vector < bool >) dev b : bool  
3   b := ¬ usado [ sol [ k ] ] ∧ ( k = n - 1 ) ∧  
4       adj [ sol [ k - 1 ] ] [ sol [ k ] ] > 0 ∧  
5       adj [ sol [ k ] ] [ 0 ] > 0
```

- Actualizar el valor de una solución parcial es sencillo
 - ❶ Si la nueva solución sigue siendo parcial, sumamos la distancia de la última arista $sol[k-1] \rightarrow sol[k]$
 - ❷ Si la nueva solución es completa, sumamos la distancia de la última arista $sol[k-1] \rightarrow sol[k]$ pero también de la arista que cierra el ciclo $sol[k] \rightarrow 0$

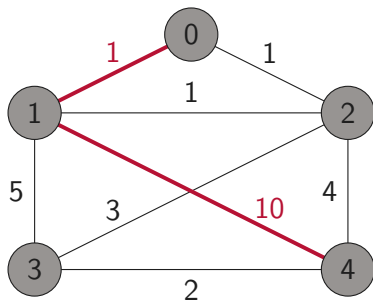
```
1 fun actualiza_tsp(valor:num, sol:tupla, k:nat,  
2               adj:matriz<int>) dev v:num  
3   if k = n - 1 then  
4     v := valor + adj[sol[k-1]][sol[k]] + adj[sol[k]][0]  
5   else  
6     v := valor + adj[sol[k-1]][sol[k]]
```

Funciones usadas en TSP

- Para decidir si una solución parcial sol $[0..k]$ es prometedora, aproximaremos su coste considerando *el caso más optimista posible* conociendo el valor de la menor arista del grafo: $min_arista > 0$
- Si tenemos una solución parcial sol $[0..k]$ con distancia v , sabemos que le faltan $n - k$ aristas para completar el ciclo. **En el mejor de los casos** esas aristas tendrían valor min_arista , por lo tanto sumarían como mínimo una distancia adicional de $(n-k)*min_arista$
- Si este coste mínimo es igual o superior al mejor coste encontrado hasta el momento no tiene sentido tratar de completar la solución parcial: **en ningún caso podrá genera una solución completa mejor que la que ya tenemos**

```
1 fun es_prometedora_tsp(sol : tupla , k , n : nat , valor ,
2                       valor_mejor : num , min_arista : nat) dev b : bool
3   b := (valor + min_arista * (n-k)) < valor_mejor
```

Ejemplo de solución prometedora en TSP



- En este grafo la **arista mínima** tiene distancia 1
- Imaginad que ya hemos encontrado la solución $\langle 0, 1, 3, 4, 2 \rangle$ con distancia $0 \xrightarrow{1} 1 \xrightarrow{5} 3 \xrightarrow{2} 4 \xrightarrow{4} 2 \xrightarrow{1} 0 = 13$
- La solución parcial $\langle 0, 1, 4, ?, ? \rangle$ tiene distancia 11. Como le faltan 3 aristas, la mejor distancia total que puede llegar a tener es $11 + 3 \times 1 = 14$
- No es necesario seguir explorando, puesto que **no podrá mejorar**

Coste de la búsqueda de ciclos hamiltonianos

- 1 El árbol de llamadas de $\text{tsp}(n,1)$ tiene $n - 1$ niveles y es exactamente el mismo que el de $\text{ciclo_hamiltoniano}(n,1)$. Por lo tanto tiene

$$\sum_{i=1}^{n-1} \frac{(n-1)!}{i!} \leq (n-1) \cdot (n-1)! \text{ llamadas}$$

- 2 Ignorando las llamadas recursivas, cada invocación a tsp tiene un coste lineal en $\mathcal{O}(n)$ porque el bucle “**for** c in $[1..n]$ ” realiza $n - 1$ iteraciones y cada iteración sigue siendo constante (actualiza_tsp y $\text{es_prometedora_tsp}$ son constantes).
- 3 En total, el coste de $\text{ciclo_hamiltoniano}(n,1)$ será $O((n-1) \cdot (n-1)! \cdot n) = O((n-1) \cdot n!)$

Problema de la mochila 0-1

Problema

Tenemos una mochila que admite un peso máximo P , y tenemos una serie de n artículos a_0, \dots, a_{n-1} . Cada artículo tiene un peso p_i y un valor v_i . Queremos llenar la mochila de artículos sin sobrepasar el límite P pero maximizando el valor de lo que nos llevamos.

- Nuestras soluciones siguen siendo tuplas de n elementos $\langle x_0, \dots, x_{n-1} \rangle$, pero ahora cada elección es booleana:
 - 1 $\text{sol}[i] = \text{true}$: meto el artículo a_i en la mochila
 - 2 $\text{sol}[i] = \text{false}$: dejo el artículo a_i fuera de la mochila
- Al igual que TSP es un problema de optimización, pero ahora queremos **maximizar** el valor total de los artículos de la mochila

Funciones del problema de la mochila 0-1

Este problema encaja perfectamente en el esquema `vuelta_atras_opt`, pero tenemos que definir las distintas funciones:

- `actualiza(valor, sol, k)`: añade el valor del artículo a_k a `valor` si este elemento ha sido elegido.
- `es_solucion(sol, k)`: cualquier solución completa con peso total $\leq P$ es una solución válida para el problema
- `mejor(nuevo_valor, valor_mejor)`: Será mejor si es **mayor**
- `es_completable(sol, k)`: cualquier solución parcial con peso $\leq P$ es completable

- Quizá sea más complicado detectar cuándo una solución parcial es prometedora. Podríamos utilizar la *densidad* d_i de los artículos³, es decir, la proporción $d_i = \frac{v_i}{p_i}$. El artículo con mayor densidad será el que más valor nos proporciona por unidad de peso
- Sea D la densidad más alta de todos los artículos y p el peso actual de la mochila para una solución parcial con coste v
- En este caso, el mayor valor que podríamos obtener sería rellenar todo el peso restante con artículos de la máxima densidad, es decir, $(P - p) * D$
- Por lo tanto una aproximación optimista sería considerar que una solución parcial con valor v se podría completar (en el mejor de los casos) hasta un valor de $v_max = v + (P - p) * D$

³Se pueden encontrar otras aproximaciones

- Dependiendo del mejor valor valor_mejor encontrado hasta el momento y del valor máximo v_max posible tenemos que:
 - 1 Si $v_max \leq \text{valor_mejor}$: no tiene sentido explorar esa solución parcial, puesto que en el mejor caso llegará a una solución tan buena como la que ya tenemos \rightarrow **podar**
 - 2 Si $v_max > \text{valor_mejor}$: la solución parcial tiene potencial para mejorar la mejor solución encontrada hasta el momento, así que debemos explorarla

Ejemplos de soluciones prometedora

	Art 0	Art 1	Art 2	Art 3	Art 4
Valor	21	12	6	9	10,5
Peso	10	6	6	6	6
Densidad	2,1	2	1	1,5	1,75

- Consideremos una mochila con peso máximo $P = 13$, y que durante la búsqueda con vuelta atrás ya hemos encontrado la solución $\langle t, f, f, f, f \rangle$ con valor total 21.
- La solución parcial $\langle f, f, t, ?, ? \rangle$ tiene peso $p = 6$ y valor $v = 6$. Si llenásemos los 7 kilos que nos quedan con el artículo más denso posible alcanzaríamos $6 + 2,1 \times 7 = 20,7 \leq 21 \rightarrow$ **No es una solución prometedora**
- La solución parcial $\langle f, t, ?, ?, ? \rangle$ tiene peso $p = 6$ y valor $v = 12$. Si llenásemos los 7 kilos que nos quedan con el artículo más denso posible alcanzaríamos $12 + 7 \times 2,1 = 26,7 > 21 \rightarrow$ **¡Solución prometedora!**

Coste del problema de la mochila 0-1

- El cálculo del coste del problema de la mochila 0-1 es más sencillo porque podemos crear una recurrencia «simple».
- En cada llamada recursiva con parámetro k probamos **dos candidatos**: incorporar el artículo k -ésimo ($\text{sol}[k] = \text{true}$) o dejarlo fuera de la mochila ($\text{sol}[k] = \text{false}$).
- Por cada candidato hacemos una llamada recursiva con $k + 1$.
- Ignorando la llamada recursiva, en cada invocación se ejecutan una cantidad constante de instrucciones.
- En resumen, considerando i el número de artículos por procesar (es decir $i = n - k$) la recurrencia será:

$$T(i) = \begin{cases} c_1 & \text{si } i = 1 \\ 2T(i-1) + c_2 & \text{si } i > 1 \end{cases} \in \mathcal{O}(2^i)$$

- La llamada inicial es con $k = 0$, luego el coste en términos de n será $\mathcal{O}(2^n)$.

Conclusiones

- Cuando recurrimos a *vuelta atrás* es porque no hemos encontrado un algoritmo más ingenioso. El coste suele ser muy elevado: exponencial, factorial, etc.
- En la mayoría de los casos, usamos *vuelta atrás* para resolver problemas *complicados* cuya mejor solución conocida es listar todas las combinaciones posibles. Estos problemas están en una *clase de complejidad* llamada **NP** (relacionada con NP-completo y NP-difícil).
- Sin embargo, alguno de los problemas tratados admite una solución utilizando el esquema algorítmico de *programación dinámica*, por ejemplo el problema de la mochila 0-1.⁴

⁴Más detalles en MARP de 3º

- Los problemas que hemos visto tratan de proporcionar valores a unas variables x_i , cada una con un dominio de valores posibles que deben satisfacer unas determinadas restricciones
- Este tipo de problemas es muy común, y de hecho cuentan con su propio paradigma de programación llamado *programación con restricciones*.
- Existen sistemas específicos para resolver este tipo de problemas (p.ej. ILOG o Gecode) y también existen resolutores de restricciones integrados en otros paradigmas de programación (p.ej. programación lógica con restricciones, CLP)

Solución de las 4-reinas en CLP

```
1 :- use_module(library(clpfd)).
2
3 reinas4(Xs) :-
4     % Xi es la fila de la reina en columna 'i'
5     Xs = [X1,X2,X3,X4], Xs ins 0..3,
6     all_different(Xs),
7
8     % Diagonales ascendentes
9     DUs = [DU1, DU2, DU3, DU4], DUs ins 0..6,
10    DU1 #= 0+X1, DU2 #= 1+X2, DU3 #= 2+X3, DU4 #= 3+X4,
11    all_different(DUs),
12
13    % Diagonales descendentes
14    DDs = [DD1, DD2, DD3, DD4], DDs ins -3..3,
15    DD1 #= 0-X1, DD2 #= 1-X2, DD3 #= 2-X3, DD4 #= 3-X4,
16    all_different(DDs),
17
18    % Busca valores para las variables Xi
19    label(Xs).
```

Las soluciones encontradas por **SWI-Prolog** serían:

```
1 ?- reinas4(L).
2 L = [1, 3, 0, 2] ; L = [2, 0, 3, 1] ;
```

Bibliografía

- Narciso Martí, Yolanda Ortega, Alberto Verdejo. *Estructuras de Datos y Métodos Algorítmicos: 213 Ejercicios resueltos (2ª Edición)*. Garceta, 2013. **Capítulo 14**.
http://cisne.sim.ucm.es/record=b3290150~S6*spi
También está disponible la versión de Pearson Prentice-Hall:
*http://cisne.sim.ucm.es/record=b2789524~S6*spi*
- Gilles Brassard, Paul Bratley. *Fundamentals of Algorithmics*. Prentice Hall, 1996. **Capítulo 9.6**.
Hay pocos ejemplares pero *existe versión en español*
*http://cisne.sim.ucm.es/record=b2082127~S6*spi*