

brouillon-pstl-bdd.v4

Alpha DIALLO, Lamine KEITA, Sacha MEMMI

Avril 2020



Contents

1	Abstract	3
2	Introduction	4
3	BDD et ROBDD	7
4	(RO)BDD : propriétés	9
5	Comptage	12
6	Combinatoire sur les spine	14
7	Unranking	17
8	Quickcheck	21
9	Conclusion	22
10	Appendix	23
10.1	Appendix 1	23
10.2	Appendix 4	25
10.3	Appendix 5	25

1 Abstract

Les fonctions booléennes sont très largement utilisées en science. Elles sont aussi largement utilisées parce qu'elles sont simples à manipuler et à mettre en place, leur utilité est également très large.

Les structures avec lesquelles nous travaillons dans ce papier sont ce que l'on appelle des robdd, reduced ordered binary decision diagram. Elles représentent des fonctions booléennes en tant que diagramme avec leurs noeuds ordonnés et le nombre de ces noeuds est réduit. Elles sont l'une des méthodes préférées pour représenter les fonctions booléennes en particulier en informatique. Elles sont préférées car faciles à implémenter, quelques lignes de codes dans n'importe quel langage sont suffisantes pour les représenter, mais également parce qu'elles sont simples à manipuler.

En particulier nous cherchons à énumérer le nombre de robdd unique représentant une fonction ayant un nombre défini de variables selon leurs tailles. Ce problème a intéressé le domaine scientifique depuis que ces structures ont vu le jour, il présente de nombreux intérêts dans tous les domaines où l'on travaille avec des robdd.

Puis en plus de rappeler la méthode standard de génération des robdd, nous donnons un nouveau moyen d'obtenir ces structures. Nous obtenons par cette nouvelle méthode un générateur uniforme de robdd que nous pouvons appliquer à plusieurs types de tests.

2 Introduction

L'idée derrière les diagrammes de décision binaires a été introduite par Shannon en 1938 dans [9]. Les diagrammes de fonction binaires sont principalement des outils pour les ingénieurs (et autres professions travaillant dans le hardware en informatique) qui manipulent des circuits électroniques, cas où l'utilisation de tables de vérité se révèle efficace. Dans ce cas là diviser leurs circuits complexes en sous-circuits simples comme le permettent les diagrammes de décision binaires (concept que l'on appelle "diviser pour régner") est très efficace.

Plus particulièrement les circuits électroniques sont devenus si compliqués que les *robdd* sont à peine suffisants pour les traiter comme l'a noté Knuth il y a de ça plus de 10 ans [6].

Les fonctions booléennes ont de très nombreux usages, dans [3] P. Camion convertit de nombreux problèmes du domaine des entiers en problèmes équivalents en algèbre booléenne et dans ce même papier R. Fortet a introduit l'idée de colorer un graphe selon 4 couleurs (théorème des quatre couleurs [8]) en assignant deux variables booléennes à chaque vertex.

Un *bdd* (binary decision diagram) est un diagramme de décision binaire pouvant représenter une fonction booléenne, l'utilité des *bdd* ne se limite à représenter des fonctions booléennes mais dans ce papier nous nous limiterons à celle-ci. Un *robdd* (reduced ordered binary decision diagram) est comme son nom l'indique la forme réduite et ordonnée d'un *bdd*. Dans la littérature le terme *bdd* est presque toujours utilisé pour évoquer un *robdd*, nous différencierons tout d'abord entre ces deux termes pour mettre l'accent sur l'aspect réduction. Les *bdd* que nous considérons dans ce papier sont toujours ordonnés, quand on parle de *bdd* nous faisons en fait référence à un *obdd* (ordered binary decision diagrams).

Les *robdd* n'ont été introduits qu'en 1986 [2]. Assez tard dans l'histoire de l'informatique. Les *robdd* ont été une telle révolution que [2] est pendant des années resté le papier le plus cité dans la littérature scientifique, et de nombreuses autres variantes de *robdd* ont été créées depuis [10].

Le principe d'un *robdd* est simple, on cherche à conserver de l'espace mémoire en se débarrassant des structures redondantes, la mémoire étant une préoccupation importante en informatique. Pour réduire un *bdd*, nous supprimons les sous-structures redondantes, nous supprimons également les nœuds non essentiels. Nous représentons les *bdd* en tant qu'arbre plat et les *robdd* en tant que *dag* (directed acyclic diagrams) [7]. Plus généralement les *robdd* sont des sous-types de *bdd* et tous les types de *bdd* peuvent être représentés par un *dag*.



En plus de l'utilité évidente des fonctions booléennes on peut aussi noter que les bdd sont devenus aussi populaire parce que comme Knuth l'a noté dans [6] les bdd simples sont relativement facile à fusionner pour obtenir des bdd plus complexes.

Le processus de compression est relativement simple avec une complexité P (polynomial), mais la méthode standard de génération des bdd d'un nombre donné de variable k utilisé jusqu'ici était impraticable pour $k > 4$ [5]. Pour construire les bdd ayant k variable dans la méthode standard nous construisons tout d'abord toutes les fonctions booléennes ayant k variables, puis leurs bdd, puis compressons ces bdd afin d'obtenir leurs robdd et enfin nous supprimons les robdd apparaissant plus d'une fois. Ceci avait une complexité doublement exponentielle de $O(2^{2^k})$.

Nous définissons la taille d'un robdd par le nombre de noeuds internes (non terminaux) qu'il contient.

Pour énumérer ces structures dans la méthode que nous introduisons ici nous utilisons de nombreuses propriétés des robdd. Nous utilisons ensuite des méthodes dites de unranking et ranking basées sur le modèle standard introduit dans [1] en définissant un ordre total sur les robdd et en décomposant chacun par une constitution de sous robdd.

Le processus de ranking consiste à attribuer à chaque objet d'un ensemble un identifiant unique, celui du unranking correspond au processus inverse, retrouver depuis son identifiant un objet au sein d'un ensemble.

Nous obtenons grâce à cette méthode un générateur uniforme de robdd.

Avec la méthode standard introduite dans [5] les robdd de taille proche de la taille maximal étaient créés avec une grande probabilité, mais dans celle ci chaque robdd a un identifiant unique dans l'ensemble. On peut également modifier ce générateur pour ne créer que des robdd ayant certaine classes de propriétés.

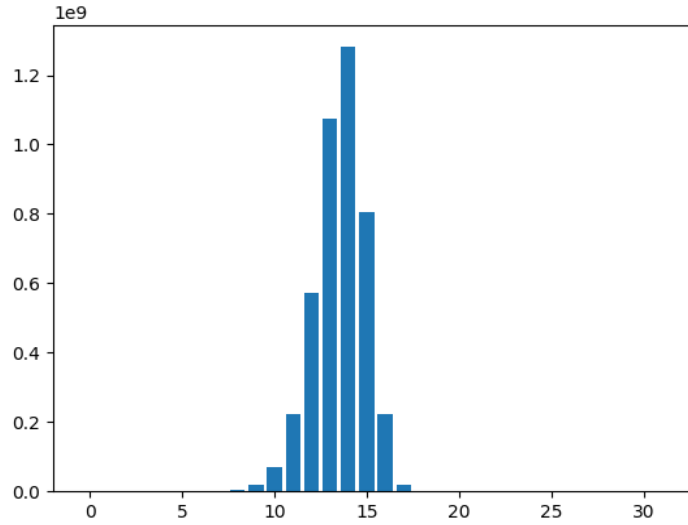


Figure 2: Distribution des taille de bdd ayant 5 variable

Avec notre méthode nous arrivons a comptabiliser les bdd ayant 5 variable, avec une implementation en python et un materiel limité, en 14 secondes.

Nos resultats sont similaire a ce qui etait estimé dans [5] pour 5 variable (on rapelle qu'ici on ne prend pas en compte les feuille dans le calcul de la taille d'un bdd).

Dans ce rapport nous considérerons que nous ne rencontrons jamais le robdd réduit au noeud unique \top ou \perp .

3 BDD et ROBDD

Dans cette section nous cherchons à définir les structures basique avec lesquelles nous travaillons, les bdd et les robdd.

“A Boolean function is a function in mathematics and logic whose arguments, as well as the function itself, assume values from a two-element set (usually $\{0,1\}$).”

- Wikipedia

Il existe de nombreux moyens pour représenter des fonctions booléennes. Ceux préférés en science de l'informatique sont les diagrammes, pas seulement grâce à la manière dont ces diagrammes peuvent être réduit, mais aussi parce qu'ils peuvent être conservés en mémoire en tant que multiple noeuds qui ne sont pas forcément adjacent en mémoire les uns aux autres. Ceci rend leur conservation plus simple et efficace.

Un bdd est composé de noeuds ayant un label. Chaque noeud non terminal possède deux enfants, ou fils, un bas et un haut liés à leurs parents par des liens notés respectivement 0 et 1. Chaque noeud a un index qui détermine son ordre dans le bdd. Les noeuds sont traités dans l'ordre décroissants de leurs indexes.

La manière dont nous ordonnons les noeuds est importante comme noté dans [5] et trouver l'ordre le plus efficace est un problème NP (non-polynomial). Nous savons que plus un bdd a de variable plus sa taille tend à se rapprocher de celles du robdd qui lui correspond.

La chose importante ici est que les bdd vu en pratique ont tendance à avoir au moins un ordonnancement efficace de leurs noeuds où la taille de leurs robdd est bien inférieur à la leurs [4]. Raison pour laquelle déterminer l'ordre le plus efficace est aussi important.

La racine a un index k qui est l'index maximal de la bdd (ou robdd), et les noeuds terminaux ont des index nuls. Tous les noeuds internes (quand ils existent) ont des indexes allant de k à 0, non inclus. Pour un bdd l'index de la racine est le nombre de variables de la fonction booléenne qu'il représente, pas forcément pour un robdd.

Pour exécuter un bdd nous allons tout d'abord à la racine, puis nous suivons un chemin en se fiant à la valeur de chaque variable données en entrée selon l'index du noeud courant. Si la variable d'index du noeud courant est 0 nous nous rendons à l'enfant bas du noeud courant, l'enfant haut si la variable a pour valeur 1. Nous finissons par arriver à un noeud terminal, que dans le reste de ce papier nous appellerons feuille, de valeur \top (true) ou \perp (false) qui est la valeur de retour de la bdd pour les variables considérées.

Pour le bdd de la figure 1 si l'on donnait les variables 101 en tant qu'entrées elle retournerait \top (true).

La méthode classique pour obtenir un robdd est de réduire un arbre de décision binaire. Définissons maintenant comment on effectue cette réduction.

Pour effectuer cette réduction nous suivons tout d'abord deux règles, que nous notons R et M.

Considérons Δ un dag représentant une fonction booléenne f . Considérons également α et β deux noeuds distincts dans Δ .

Règle M: Si α et β sont des racine de sous graphes isomorphes alors fusionner β et α .

Règle R: Si les deux fils de β sont isomorphes à α , alors faire pointer tous les liens entrant de β vers α et supprimer β .

Nous appliquons récursivement ses deux règles à tous les noeuds de Δ .

Deux ordres de parcours peuvent être considérés, $post_o$ et pre_o .

Dans le $post_o$ nous visitons tous d'abord le fils bas du noeud courant, puis son fils haut et enfin le noeud lui-même. Dans le pre_o nous visitons tous d'abord le noeud courant, puis son fils bas, et enfin son fils haut.

Nous choisissons ici de considérer l'ordre de traversé $post_o$ pour effectuer chacune de nos compressions, puisque c'est celui préféré en science de l'informatique. Choisir un ordre en particulier est important pour s'assurer que des bdd équivalents soient compressés en tant que robdd identique une fois l'ordre des variables établie.

Nous pouvons désormais définir formellement le processus de compression.

Compression : Considérons Δ le bdd de la fonction f . Quand le noeud λ est visité, λ étant l'enfant d'un noeud μ . Si un sous-arbre Λ , celui qui a pour racine λ , a déjà été vu lors de la traversé de Δ , sous arbre dont la racine est ω , alors Λ est supprimé de Δ et le noeud μ obtient un pointeur vers ω , remplaçant le lien allant précédemment de μ à λ . Une fois que la traversé de Δ achevée, le dag résultant est le robdd de f .

Voir Appendix 10.1 pour l'algorithme de compression.

Définissons maintenant formellement un robdd.

Considérons un robdd $\Delta = (Q, I, r, \delta)$. Q est l'ensemble de noeuds que l'on obtient par une traversé en $post_o$ de Δ . r est la racine de Δ , I est la fonction qui associe pour tout noeud $\lambda \in Q$ son index et δ est la fonction de transition complète qui associe à chaque noeuds ses fils.

- $Q = ([feuille1], [feuille2], \dots, r)$ ([feuille1] étant la première feuille que l'on rencontre lorsque l'on parcourt Δ en $post_o$ et [feuille2] la seconde)
- $I = Q \rightarrow \{0, \dots, k\}$ où k est l'index de r
- $\delta = (Q \setminus \{\top, \perp\}) * \{0, 1\} \rightarrow Q$

On note que Q a une taille forcément supérieur ou égal à 3.

On peut ainsi représenter le dag de la figure 1 par un robdd $\Delta = (Q, I, r, \delta)$ ayant les propriétés suivantes:

- $Q = (\perp, \top, x1, x2, x3)$
- $I = \{\perp, \top, x1, x2, x3\} \rightarrow \{0, 0, 1, 2, 3\}$
- $\delta = \{x1 * 0 \rightarrow \perp, x1 * 1 \rightarrow \top, x2 * 0 \rightarrow x1, x2 * 1 \rightarrow \top, x3 * 0 \rightarrow \perp, x3 * 1 \rightarrow x2\} \rightarrow Q$
- $r = x3$

Dans le reste de ce papier nous utiliserons le terme bdd pour faire référence aux robdd.

4 (RO)BDD : propriétés

Dans cette section nous définissons des propriétés que l'on assigne aux bdd. Pour ce faire nous mettons en place un ensemble de notation et d'opérations. Toutes les notations utilisées dans cette section seront utilisées dans le reste de ce rapport. Les opérations que nous définissons pour les listes sont également applicables aux ensembles.

Pour deux noeuds α et β d'un dag Φ nous écrivons $\alpha \leftarrow_{post} \beta$ si le noeud α est visité avant le noeud β en $post_o$ lors de la traversée de Φ , et $\alpha \leftarrow_{pre} \beta$ si le noeud α est visité avant le noeud β en pre_o lors de la traversée de Φ .

Pour deux listes l et l' de tailles respectives m et n , où $l = (p0, p1, \dots, pm)$ et $l' = (p'0, p'1, \dots, p'n)$ nous écrivons $L = l + l'$ l'opération telle que si $m < n$ avec $L = (P0, P1, \dots, Pn)$ alors nous avons pour $i \leq m$ $Pi = pi + p'i$ et pour $m < i \leq n$ $Pi = p'i$.

Pour une liste l nous notons $|l|$ le nombre d'éléments dans l , et $\|l\|$ la somme de tous ses éléments.

Profil d'un ensemble: Le profil $P = \text{profil}(S)$ d'un ensemble S est simplement une liste du nombre d'éléments de S ayant un certain index, on note $P = (p0, p1, \dots, pj, \dots, pk)$ où pj est le nombre d'éléments dans l'ensemble S d'index j et k l'index maximal de S .

Le processus d'extension de cette définition de profil à des graphes est évident.

Spine d'un bdd : Considérons un bdd $\Delta = (Q, I, r, \delta)$ enraciné en r . Le spine $T = (Q', I, r, \delta')$ de Δ est un dag tel que $Q' = Q \setminus \{\top, \perp\}$ où chaque noeud $\lambda \in Q'$ a été obtenu par la traversée en $post_o$ de Δ en faisant omission des deux feuilles. Les liens du spine sont décrits en utilisant une fonction de transition partielle $\delta' : Q' \times \{0, 1\} \rightarrow Q' \cup \{\text{nil}\}$ où nil est un symbole spécial désignant une transition non définie.

Décrire simplement un spine est un bdd auquel on retire les deux feuilles et les pointeurs.

Dans le reste de ce papier nous nous référerons aux valeurs non définis de la fonction de transition partielle en tant que nil transition.

Nous notons n le nombre de noeud d'un dag Δ d'un bdd, nous savons que son spine S a le même nombre de noeud que Δ à l'exception des deux feuilles. Nous pouvons ainsi noter que S a $(n-2)$ noeuds. Nous savons également que tous les noeuds non terminaux de Δ ont deux enfants, ainsi le nombre de transition dans Δ est $(n-2)*2$, ce qui est le nombre total de transition dans S (à la fois les transition nil et non nil). Nous savons également que chaque noeud $\lambda \in S$ a nécessairement un degré entrant de 1 à l'exception de la racine ainsi le nombre restant de transition non nil dans S est $(n-3)$. Nous pouvons maintenant conclure que S a un nombre de nil transition égal à $(n-1)$.

Sous arbre : Un sous arbre $TA(\lambda)$ est un arbre enraciné en λ appartenant à un autre arbre.

Pool : Considérons un dag D , la pool $PT(\lambda)$ d'un noeud $\lambda \in D$ est:

$$PT(\lambda) = \{\tau' \in D \mid \tau' \Leftarrow_{pre} \lambda \text{ et } I(\tau') < I(\lambda)\} \cup \{\top, \perp\} .$$

Pool profil : Le pool profil de λ est comme son nom l'indique le profil de sa pool que l'on note: $profil(PT(\lambda))$.

Level set : Considérons un dag D , le level set $\lambda \in D$ est:

$$ST(\lambda) = \{\theta' \in D \mid \theta' \Leftarrow_{pre} \lambda \text{ et } I(\theta') = I(\lambda)\} .$$

Level rank : Considérons $ST(\lambda)$ le level set du noeud λ , nous écrivons $RS(\lambda)$ son sibling rank tel que:

$$RS(\lambda) = | ST(\lambda) |$$

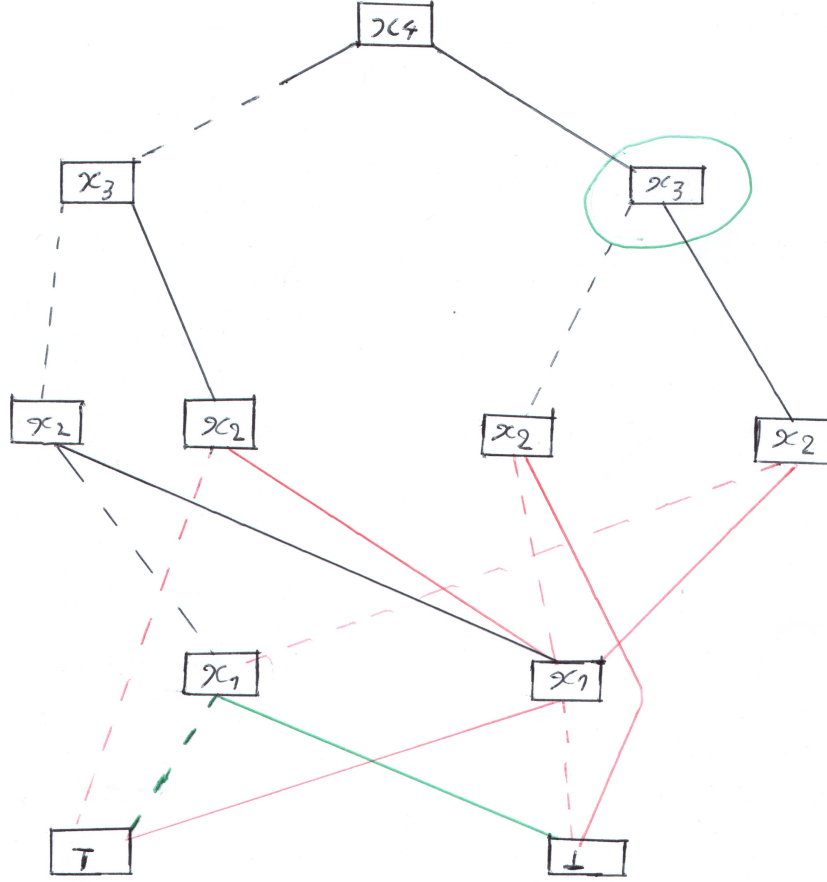


Figure 3: Dag

On considère dans la figure 3 un dag. Les pointeurs sont représentés en rouge. Le spine du robdd de ce dag est le graphe réduit aux transitions en noirs.

La pool du noeud entouré en vert est : $\{x_2, x_2, x_1, x_1, \top, \perp\}$.

Le profil de ce dag est : $\{2, 2, 4, 2, 1\}$.

Nous savons de la manière dont nous définissons les bdd que pour être valide un bdd doit avoir les propriétés suivantes:

FACT 1.1 : *De la règle r nous faisons la conclusion que deux noeuds de même index ne peuvent avoir les mêmes descendants, autrement ils auraient été fusionnés.*

FACT 1.2 : *A partir de la règle m nous savons qu'un noeud ne peut avoir deux enfants identiques, autrement ce noeud aurait été supprimé.*

5 Comptage

La méthode classique permettant d'énumérer les bdd ayant un nombre de variable k et une taille n est la suivante:

1. Énumérer toutes les 2^{2^k} fonctions booléennes et dresser leurs diagrammes binaire
2. Appliquer le processus de compressions pour obtenir leurs bdd
3. Filtrer les bdd de taille n
4. Supprimer les bdd réapparaissant plus d'une fois afin de ne conserver qu'une seule de leurs récurrence

Nous proposons ici une méthode récursive permettant d'effectuer cette énumération sans passer par le processus de compression ni de filtration. Ces deux processus sont hautement coûteux avec une complexité doublement exponentielle $O(2^{2^k})$.

Proposition 1 : Considérons $T = (Q', I, r, \delta')$ un spine avec un ensemble de noeuds Q' , racine r et fonction de transition partiel $\delta' : Q' \times \{0, 1\} \rightarrow Q' \cup \{\text{nil}\}$. La fonction de transition entière $\delta : Q' \times \{0, 1\} \rightarrow Q' \cup \{\top, \perp\}$ est la fonction de transition d'un bdd avec un spine T si et seulement si pour tout noeuds $\lambda \in Q'$, noté $\lambda 0 = \delta(\lambda, 0)$ et $\lambda 1 = \delta(\lambda, 1)$, la paire $(\lambda 0, \lambda 1)$ satisfait :

1. Si $\delta'(\lambda, 0) \neq \text{nil}$ et $\delta'(\lambda, 1) \neq \text{nil}$ alors

$$\lambda \sigma = \delta'(\lambda, \sigma) \text{ pour } \sigma \in \{0, 1\}.$$

2. Si $\delta'(\lambda, 0) = \delta'(\lambda, 1) = \text{nil}$, alors

$$\lambda \sigma \in \text{PT}(\lambda) \text{ pour } \sigma \in \{0, 1\} \text{ et } \lambda 0 \neq \lambda 1, \text{ et il n'y a aucun noeud } \lambda' \neq \lambda \text{ avec } I(\lambda) = I(\lambda') \text{ tel que } \delta(\lambda', \cdot) = \delta(\lambda, \cdot).$$

3. Si $\delta'(\lambda, 0) = \text{nil}$ et $\delta'(\lambda, 1) \neq \text{nil}$, alors

$$\lambda 0 \in \text{PT}(\lambda) \text{ et } \lambda 1 = \delta'(\lambda, 1).$$

4. Si $\delta'(\lambda, 0) \neq \text{nil}$ et $\delta'(\lambda, 1) = \text{nil}$, alors

$$\lambda 0 = \delta'(\lambda, 0) \text{ et } \lambda 1 \in \text{PT}(\lambda) \cup \text{TA}(\lambda 0) \setminus \lambda 0.$$

Preuve. Puisque $\delta(\cdot, \cdot)$ doit étendre $\delta'(\cdot, \cdot)$, le cas 1. est triviale puisque nous devons étendre la fonction de transition uniquement où l'on a $\delta(\lambda, \sigma) = \text{nil}$. Dans le cas 2., nous devons choisir pour (λ_0, λ_1) deux noeuds dans $PT(\lambda)$. De plus $\lambda_0 \neq \lambda_1$ comme déclaré dans FACT 1.2 et un autre noeud avec le même index que λ ne peut pas avoir les mêmes enfants (λ_0, λ_1) comme déclaré dans FACT 1.1. Dans le cas 3., l'enfant bas doit être choisie dans la pool de λ puisque l'on doit préserver le spine. Dans le cas 4., l'enfant haut de λ est aussi choisi dans la pool de λ ou dans $TA(\lambda_0)$ (et doit être différent de λ_0).

Nous définissons maintenant un procédé permettant de calculer le nombre de bdd correspondant à un spine donné, nous appellerons le nombre de bdd correspondant à un spine S le poids de S .

Poids d'un noeud : Considérons un spine $T = (Q', I, \delta', r)$, le poids $wt(\lambda)$ d'un noeud $\lambda \in Q'$ est le nombre de transition possible pour compléter la fonction de transition partielle $\delta'(\lambda, \cdot)$ et former un bdd valide de spine T .

Proposition 2 (Poids d'un noeud) : Considérons $T = (Q', I, \delta', r)$ un spine, le poids $wt(\lambda)$ d'un noeud $\lambda \in T$ est:

$$wt(\lambda) = \begin{cases} 1 & \text{si } \delta'(\lambda, 0) \neq \text{nil et } \delta'(\lambda, 1) \neq \text{nil} \\ pts(\lambda)(pts(\lambda) - 1) - ST(\lambda) & \text{si } \delta'(\lambda, 0) = \delta'(\lambda, 1) = \text{nil} \\ pts(\lambda) + pts0(\lambda) - 1 & \text{si } \delta'(\lambda, 0) = \text{nil et } \delta'(\lambda, 1) \neq \text{nil} \\ pts(\lambda) & \text{si } \delta'(\lambda, 0) \neq \text{nil et } \delta'(\lambda, 1) = \text{nil} \end{cases} \quad (1)$$

Avec $pts(\lambda) = ||profil(PT(\lambda))||$ et $pts0 = ||profil(TA(\delta'(\lambda, 0)))||$.

Preuve. A partir de la proposition 1 nous énumérons tous les liens possibles (liant à un noeud) nous pouvons utiliser pour compléter la fonction de transition partielle. Dans le premier cas nous ne pouvons compléter que avec les liens déjà existant (comme déclaré dans 1) de proposition 1) le cas est déjà définie). Dans le second cas nous énumérons tous les liens possible de 2) de la proposition 1. Dans le troisième et quatrième cas nous faisons la même chose pour respectivement 3) et 4).

Le poids d'un sous arbre est le poids cumulé de ses noeuds.

Poids d'un spine : Considérons un spine $T = (Q', I, \delta', r)$, le poids $W(T)$ de T est le poids cumulé de ses noeuds.

$$W(T) = \prod wt(\lambda) \mid \lambda \in Q'$$

Dans le cas où le poids d'un noeud $\lambda \in Q'$ est nul ou négative nous savons que le spine T est invalide parce que T n'est pas le spine du moindre bdd. Ceci arrive uniquement lorsque λ a ses deux enfants égaux à nil (puisque l'on a nécessairement $||profil(PT(\lambda))|| \geq 2$).

Cette formule peut être aisément décrite de manière récursive, via une traversée en *post_o* où toutes les informations nécessaires pour calculer le poids du noeud ont déjà été traités.

Nous notons T_{nk} l'ensemble des spine de taille n et de nombre de variable k , et N_{nk} le nombre de bdd de taille n et de nombre de variable k . Pour déterminer N_{nk} tout ce que nous avons à faire est déterminer la totalité des spine de taille n et de nombre de nombre de variable k et ensuite déterminer leurs poids, nous faisons ensuite l'addition de leurs poids.

$$N_{nk} = \sum W(T) \mid T \in T_{nk}$$

6 Combinatoire sur les spine

Ce que nous voulions dans la section précédente était d'énumérer tout les bdd de taille n et de nombre de variable k . Pour ce faire nous devons déterminer les spine de taille n et de nombre de variable k . Ceci n'est un processus aisé à informatiser.

Nous définissons ici un processus récursive où nous construisons les spine par chacun de leurs noeuds et des que l'on a déterminé que ses spine ne sont pas valides on les ignore.

Nous définissons un spine Tt en tant que tuple tel que:

$$Tt = T' \cup N_i \cup T'' \mid nil$$

où N_i est un noeud d'index i , ceci signifie que le spine est soit réduit à nil soit à une racine et deux spine. Nous designerons dans la suite les spine T' et T'' qui composent Tt par le terme de sous spine.

Pour considerer un spine enraciné en r en particulier nous prendrons en compte trois de ses paramètres. Sa pool $pT(T)$, le level rank de sa racine $ST(r)$ et sa taille que nous designerons par $\|T\|$.

Ces paramètre sont important parce qu'ils sont ce dont on a besoin pour déterminer le poids des spine que nous considérons.

Nous utiliserons la notation $T_{m,p,s}$ pour considérer le spine enraciné en r de taille m ($m = \|T\|$), de pool profil p ($p = \text{profil}(pT(r))$) et de level rank s ($s = ST(r)$) représenté par un tuple Tt tel décrit plus haut.

Proposition 3 : Pour $T_{m,p,s}$ nous considérons des tailles pour chaque sous spine $T' \cup T'' \in T$ de respectivement i et $m - 1 - i$, avec $0 \leq i \leq m - 1$. Pour chacune des tailles de sous spine considérés nous considérons chacune des valeurs d'index que l'on peut assigner à leurs racines.

Nous avons ainsi un algorithme où nous considérons toute les tailles possible ainsi que les indexes des sous-spines, le level rank de la racine étant déjà donné par le pool profil du spine courant (ainsi que par le profil de T' dans le cas du level rank de T''). k correspond dans la suite à la taille de p .

1. Si $m > 0$

$$(a) \quad T' \in \bigcup_{k_0 \in K} T_{i,p[:k_0-1],p_{k_0-1}}$$

$$(b) \quad T'' \in \bigcup_{k_0 \in K} T_{j,p1[:k_0-1],p1_{k_0-1}}$$

$$(c) \quad W(T) = WTP(N_k, T', T'') * W(T') * W(T'')$$

2. Si $m = 0$

$$(a) \quad T = \text{nil}$$

$$(b) \quad W(T) = 1$$

Avec $j = m-1-i$, on note $p[i] = (p_0, p_1 \dots p_i)$ pour designer dans un ensemble p que l'on ne considère que les éléments ayant un index plus petit ou égal à i et p_k lorsqu'on désigne l'élément d'index k . On a également $p1 = p + \text{profil}(\text{TA}(T'))$ et $K = \{0, 1, \dots, k\}$. Enfin on note $W(T)$ le poids du spine T et $WTP(N, T', T'')$ le poids du nœud N qui a pour fils bas le spine T' et pour fils haut le spine T'' .

Avec l'algorithme nous ne considérons pour chaque récursion que les spine de même valeurs m , p et s . En s'inspirant de ce procédé on peut écrire un algorithme $\text{COUNT}(m, p, s)$ prenant en argument une taille de spine m , un profil p et un level rank s et retournant un dictionnaire où chaque clé est le profil d'un spine et la valeur la somme des poids des spine ayant ce profil.

Quelques exemples d'exécution de la fonction COUNT :

- $\text{COUNT}(3, (2, 0, 0), 0)$ nous retourne $\{(0, 1, 1, 1): 56, (0, 2, 0, 1): 2, (0, 0, 2, 1): 2\}$
- $\text{COUNT}(2, (2, 0), 0)$ nous retourne $\{(0, 1, 1): 8\}$
- $\text{COUNT}(1, (2), 1)$ nous retourne $\{(0, 1): 1\}$
- $\text{COUNT}(1, (2), 0)$ nous retourne $\{(0, 1): 2\}$

Dans le premier cas le dictionnaire retourné nous indique qu'il existe 56 spine unique de taille 3 ayant pour profil $(0, 1, 1, 1)$, 2 ayant pour profil $(0, 2, 0, 1)$ et encore 2 ayant pour profil $(0, 0, 2, 1)$.

S'appuyant sur l'algorithme COUNT on définit $N(n, k)$ qui renvoie le nombre de bdd de taille n et d'index k :

$$N(n, k) = \sum_{(t, w) \in \text{COUNT}(n-2, (2, 0, \dots, 0), 0)} w$$

$e^{(k)}$ est une liste de $k+1$ composants tous nuls sauf le dernier qui est égal à 1 tel que $e^{(k)} = (0, 0, \dots, 1)$.

La complexité de l'algorithme COUNT est exponentielle de l'ordre de $O(2^{3k^2/2+k})$.

On décrit l'algorithme COUNT en pseudo code ci-dessous.

```

1: function COUNT(m,p,s)
2:    $d \leftarrow \{\}$ 
3:    $k \leftarrow \text{Len}(p)-1$  ▷ Len(p): renvoie la taille de la liste p
4:   if m=0 then
5:      $S \leftarrow (\sum_{j=0}^{k-1} p_j)(\sum_{j=0}^{k-1} p_j - 1)$ 
6:     if  $S > 0$  then
7:        $d \leftarrow \{e^{(k)} : S\}$ 
8:     end if
9:   else
10:    for  $i \leftarrow 0$  to  $m-1$  do
11:       $d_0 \leftarrow \{\}$ 
12:      if  $i=0$  then
13:         $d_0 \leftarrow \{() : \sum_{i=0}^{k-1} p_i\}$ 
14:      else
15:        for  $k_0 \leftarrow 1$  to  $k-1$  do
16:           $d_0 \leftarrow d_0 \cup \text{COUNT}(i, p[: k_0 - 1], p_{k_0})$ 
17:        end for
18:      end if
19:      for  $(l, w_0) \leftarrow d_0$  do
20:         $d_1 \leftarrow \{\}$ 
21:         $p' \leftarrow p + l$ 
22:        if  $n-1-i=0$  then
23:           $d_1 \leftarrow \{() : -1 + \sum_{i=0}^{k-1} p'_i\}$ 
24:        else
25:          for  $k_1 \leftarrow 1$  to  $k-1$  do
26:             $d_1 \leftarrow d_1 \cup \text{COUNT}(n-1-i, p'[: k_1 - 1], p'_{k_1})$ 
27:          end for
28:        end if
29:        for  $(r, w_1) \leftarrow d_1$  do
30:           $w \leftarrow w_1 * w_0$ 
31:           $t \leftarrow l + r + e^k$ 
32:          if  $t \in d$  then
33:             $d[t] \leftarrow d[t] + w$ 
34:          else
35:             $d \leftarrow d \cup \{t : w\}$ 
36:          end if
37:        end for
38:      end for
39:    end for
40:  end if
41:  return  $d$ 
42: end function

```

7 Unranking

Notre approche pour le unranking s'appuie sur la méthode introduite dans [1] où l'on décompose un arbre binaire en ses sous arbre gauche et droits et en attribuant à chaque décomposition un ordre total pour un bdd de taille et d'index fixé.

En s'inspirant de la Proposition 3 on définit une méthode récursive b permettant de déterminer le nombre d'arbres binaires ayant une certaine taille n .

$$b_n = \begin{cases} 1 & \text{si } n = 0 \\ \sum_{k=0}^{n-1} b_k * b_{n-1-k} & \text{sinon} \end{cases} \quad (2)$$

En s'appuyant sur cette méthode on peut définir une décomposition sur un arbre de taille fixé n , cette méthode s'appuie sur le fait que b_n est définie en une somme de produit, où chaque élément du produit peut être vu comme la représentation d'un arbre dont ayant un sous arbre gauche et un sous arbre droit de taille fixe. Par exemple $B_7 = 429$, et on peut le décomposer en :

$$B_7 = B_0 * B_6 + B_1 * B_5 + B_2 * B_4 + B_3 * B_3 + B_4 * B_2 + B_5 * B_1 + B_6 * B_0$$

$$429 = 1 * 132 + 1 * 42 + 2 * 14 + 5 * 5 + 14 * 2 + 42 * 1 + 132 * 1$$

Où $B_2 * B_4$ représente un arbre composé d'un sous arbre droit de taille 4 et d'un sous arbre gauche de taille 2.

[citation]

Ainsi, si je cherche l'arbre n250, j'obtiens : $250 = 132 + 42 + 28 + 25 + 23$. On trouve donc que l'arbre 250 est composé d'un enfant gauche de taille 4 et d'un enfant droit de taille 2. Et plus particulièrement, parmi les 28 arbres ayant cette décomposition 4×2 , c'est l'arbre numéro 23 qui nous intéresse.

[citation]

Pour ensuite retrouver le numéro des sous arbre gauche et droit on procède comme ceci :

- $23 // B_2$ pour le numéro du sous arbre gauche
- $23 \% B_2$ pour le numéro du sous arbre droit

En s'inspirant de cette méthode on définit une méthode $\text{DECOMPOSE}(r', n', s, p')$ permettant de générer un bdd de taille n' , ayant un profil p' et un rang r' . s est une variable contenant le spine du bdd à générer.

```

1: function DECOMPOSE(rank, n, spine, p)
2:   p_target  $\leftarrow$  list(p)
3:   r  $\leftarrow$  rank
4:   s  $\leftarrow$  spine.get_profil()
5:   k  $\leftarrow$  len(p_target) - 1
6:   q  $\leftarrow$  s[k]
7:   q[0]  $\leftarrow$  2
8:   i  $\leftarrow$  n - 1
9:   while i  $\geq$  0 do
10:    if i = 0 then
11:      d0  $\leftarrow$  () :sum(q, 1, k - 1) + 2
12:    else
13:      d0  $\leftarrow$  {}
14:      for k0  $\leftarrow$  range(1, k) do
15:        d0.update(count(i, q[k0], q[k0]))
16:      end for
17:    end if
18:    for (l, w0) in d0.items() do
19:      q_prim  $\leftarrow$  sum_profil(q, l)
20:      if n - 1 - i = 0 then
21:        d1  $\leftarrow$  {() :sum(q_prim, 1, k - 1) + 1}
22:      else
23:        d1  $\leftarrow$  {}
24:        for k1 in range(1, k) do
25:          d1.update(count(n-1-i, q_prim[k1], q_prim[k1]))
26:        end for
27:      end if
28:      for (h, w1) in d1.items() do
29:        t  $\leftarrow$  sum_profil(sum_profil(e_k(k), list(l)), list(h))
30:        w  $\leftarrow$  w0 * w1
31:        if t = p_target then
32:          if w > 0 then
33:            r  $\leftarrow$  r - w
34:          end if
35:          if r < 0 then
36:            r  $\leftarrow$  r + w
37:            r0  $\leftarrow$  r % w0
38:            r1  $\leftarrow$  r // w0
39:            return (i, r0, l, r1, h)
40:          end if
41:        end if
42:      end for
43:    end for
    i  $\leftarrow$  i - 1

```

On decrit ensuite un algorithme $\text{GENERATE}(r,n,s,p)$ permettant de generer un spine de taille n , de profil p et de rang r . La variable s est une variable globale qui contiendra en fin d'execution le bdd generé. Cet algorithme prend en argument un spine s contenant les noeuds initialement dans la pool (ici $et\perp$) et crée au fur et a mesure le bdd souhaité en faisant appel a la fonction decompose et en mettant a jour le spine.

```

1: function  $\text{GENERATE}(rank, n, spine, p\_target)$ 
2:    $k \leftarrow \text{len}(p\_target) - 1$ 
3:   if  $n = 0$  then
4:      $node \leftarrow spine.\text{unrank\_singleton}(rank)$ 
5:     return  $node$ 
6:   end if
7:   if  $n = 1$  then
8:      $lo, hi \leftarrow spine.\text{unrank\_pair}(rank, k)$ 
9:   else
10:     $i, r0, l, r1, h \leftarrow \text{decompose}(rank, n, spine, p\_target)$ 
11:     $lo \leftarrow \text{generate}(r0, i, spine, l)$ 
12:     $hi \leftarrow \text{generate}(r1, n - 1 - i, spine, h)$ 
13:  end if
14:   $node \leftarrow spine.\text{add\_node}(rank, k, lo, hi)$ 
15:  return  $node$ 

```

Dans la fonction generate on fait en sorte d'identifier les noeuds que l'on peut assigner aux nil-transitions du noeud courant. Pour un noeud v ayant deux nil-trnasitions on verifie donc avant de lui assigner en tant que haut fils un noeud n et fils bas un noeud m que $I(m) < I(v)$ et $I(n) < I(v)$, on verifie egalement qu'il n'existe pas $v' \in spine$ tel que $v \neq v'$, où v 'a pour fils bas m' et pour fils haut n' , que $m = m'$ et $n = n'$.

On fait ensuite de même lorsque le noeud courant a une seul nil-transitions en tant que fils bas ou en tant que fils haut tout en respectant les regle que l'on a deja decrit pour la generation des bdd.

Pour cela on utilise ces fonctions:

- $\text{unrank_singleton}(r)$: cette fonction retourne un noeud comptatible avec le noeud courant de rang r .
- $\text{unrank_pair}(rank, k)$: Cette fonction retourne une pair de noeud dont l'index est strictement inferieur à k , on omet egalement les pair de noeuds deja assignés en tant que descendant d'un noeud precedent de même index.
- $\text{add_node}(lo, hi, k)$: Cette fonction crée le noeud d'index k et ayant pour descendants bas et haut lo et hi .

Enfin on decrit un algorithme GEN_BDD(r, n, k) permettant de generer un bdd de taille n , d'index k et de rang r en utilisant la fonction generate decrite precedemment.

```

1: function GEN_BDD( $rank, n, k$ )
2:    $spine \leftarrow \text{Spine}(k)$ 
3:    $r \leftarrow rank$ 
4:    $p \leftarrow [0] * k$ 
5:    $p[0] \leftarrow 2$ 
6:    $d \leftarrow \text{count}(n - 2, p, 0)$ 
7:   for  $(t, w) \text{ind.items}()$  do
8:      $r \leftarrow r - w$ 
9:     if  $r < 0$  then:
10:       $r \leftarrow r + w$ 
11:      generate( $r, n - 2, spine, t$ )
12:     return  $spine$ 
13:
```

Spine est ici une classe d'objet permettant de représenter un spine.

La methode du unranking nous permet de mettre au point un generateur aleatoire uniforme de bdd.

8 Quickcheck

[décrire quick test et resultats]

9 Conclusion

En tant que conclusion nous notons que les méthodes introduites dans ce papier peuvent être étendues à d'autres types de bdd tel que les zbdd (zero-suppressed decision diagram), ou encore d'autres types d'arbre binaire ne traitant pas de fonctions booléennes. Nous aimerions également faire remarquer que nous pourrions tenter de simplifier l'algorithme de comptage en le rendant plus efficace, ou en faisant en sorte de ne considérer que les spine valide, nous considérons la complexité en temps comme bien plus importante que celle en espace mémoire. [A COMPLETER!!!!]

10 Appendix

10.1 Appendix 1

On présente ici l'algorithme de compression en pseudo code

On peut faire remarquer que cette algorithme a une complexité polynomial $O(n)$ où n est le nombre de noeud de l'arbre a compresser.

Require:

Le noeud initial est celui de la racine de l'arbre à compresser

table est une valeur globale stockant un ensemble de sous arbre et initialement vide

count est un compteur globale initialisé à 0

```
1: function COMPRESSION(n)
2:   if is_terminal(n) then      ▷ is_terminal(n): Vérifie si n est une feuille
3:     if Label(n)=False then      ▷ Label(n): Renvoie le label de n
4:       return 0
5:     else
6:       return 1
7:     end if
8:   else
9:     lo ← Left(n)                ▷ Left(n): Renvoie le sous arbre gauche de n
10:    hi ← Right(n)
11:    lo ← Compression(lo)
12:    hi ← Compression(hi)
13:    if lo = hi then
14:      return lo
15:    else
16:      triple ← (INDEX(n), lo, hi)    ▷ Index(n): Renvoie l'index de n
17:      value_found ← FIND(triple, table)  ▷ Find(n): Renvoie l'arbre
18:      if value_found = None then
19:        uid ← count
20:        INSERT((triple, uid), table)  ▷ INSERT((triple, uid), table):
21:        Insert triple dans la table avec l'identifiant uid.
22:        count ← count + 1
23:        return uid
24:      else
25:        return value_found
26:      end if
27:    end if
28: end function=0
```

10.2 Appendix 4

[donner pseudo code unranking et precomputation]

10.3 Appendix 5

[donner graphique temps methode classique, la notre]

References

- [1] Herbert S. Wilf Albert Nijenhuis. “Combinatorial algorithms: An update”. In: *SIAM* (1989).
- [2] R.E Bryant. “Graph-based algorithms for boolean function manipulation”. In: *IEEE Trans. Computers* 35.8 (1986), pp. 677–691. DOI: <https://doi.org/10.1109/TC.1986.1676819>.
- [3] *Cahiers du Centre d’Etudes et de Recherches Opérationnelle 1*. Université libre de Bruxelles. Centre d’études de recherche opérationnelle, 1959.
- [4] Anand Srivastav Clemens Gröpl Hans Jürgen Prömel. “Ordered binary decision diagrams and the shannon effect”. In: *Discrete Applied Mathematics* 142.1 (2004), pp. 67–85. DOI: <https://doi.org/10.1016/j.dam.2003.02.003>.
- [5] Didier Verna Jim Newton. “A theoretical and numerical analysis of the worst-case size of reduced ordered binary decision diagrams”. In: *ACM Transactions on Computational Logic* 20.6 (2019), pp. 1–36. DOI: <https://doi.org/10.1145/3274279>.
- [6] Donald E. Knuth. *The Art of Computer Programming*. Vol. 4A. Addison-Wesley, 2011. Chap. Combinatorial Algorithms. ISBN: 9780201038040.
- [7] P. Sipala P. Flajolet and J.-M. Steyaert. “Analytic variations on the common subexpression problem [In Automata, languages and programming (Coventry, 1990)]”. In: *Lecture Notes in Comput. Sci.* 443 (1990), pp. 220–234. DOI: <https://doi.org/10.1007/BFb0032034>.
- [8] Benoît Rittaud. *Les Mathématiques*. Editions Le Cavalier Bleu, 2008, p. 34. ISBN: 9782846701969.
- [9] Claude Shannon. *Trans. Amer. Inst. Electrical Engineers*. Vol. 57. 1938, pp. 713–723.
- [10] Ingo Wegener. *Branching Programs and Binary Decision Diagrams: Theory and Applications*. Ed. by SIAM. Monographs on Discrete Mathematics and Applications (Book 4). Society for Industrial and Applied Mathematics, 2000. ISBN: 9780898714586. DOI: <https://doi.org/10.1137/1.9780898719789>.