Notatki z AiSD. Nr 1.

16 marca 2005

Preliminaria

IIUWr. II rok informatyki.

Przygotował: Krzysztof Loryś

1 Literatura

1.1 Podstawowa

- 1. T.H. Cormen, C.E. Leiserson i R.L. Rivest, Wstęp do Algorytmów, WNT,1997 (i kolejne; późniejsze wydania są nieco zmienione).
- 2. A.V. Aho, J.E. Hopcroft i J.D. Ullman, *Projektowanie i Analiza Algorytmów Komputerowych*, PWN, 1983 (oraz Helion 2003).
- 3. L. Banachowski, K. Diks i W. Rytter, Algorytmy i Struktury Danych, WNT, 1996.
- 4. G. Brassard i P. Bratley, Algorithmics. Theory & Practice., Prentice Hall, 1988.

1.2 Uzupełniająca

- D.E. Knuth, The art of computer programming, vol. I-III, Addison-Wesley, 1968-1973 (polskie wydanie WNT 2002).
- 2. D.C Kozen, The design and analysis of algorithms, Springer-Verlag, 1992.
- 3. S. Baase i A.vav Gelder, Computer algorithms: introduction to design and analysis, Addison-Wesley, 2000 .
- L. Banachowski, A. Kreczmar i W. Rytter, Analiza algorytmów i struktur danych, WNT, 1987.
- 5. L. Banachowski, A. Kreczmar i W. Rytter, Analysis of algorithms and data structures, Addison-Wesley, 1991.
- 6. S.E. Goodman i S.T. Hedetniemi, Introduction to the design and analysis of algorithms, McGraw-Hill, 1977.
- 7. M.T.Goodrich i R.Tamassia, Data structures and algorithms in JAVA, Wiley, 1998.
- 8. E.M. Reingold, J. Nievergeld i N. Deo, Algorytmy kombinatoryczne, PWN, 1985.
- 9. R.Sedgewick, Algorytmy w C++, Wyd. ReadMe, 1999.
- 10. S.S.Skiena, The algorithm design manual, Springer-Verlag, 1997.
- 11. M.M.Sysło, N.Deo i J.S.Kowalik, Algorytmy optymalizacji dyskretnej, PWN, 1995.
- 12. J.P Tremblay i P.G Sorenson, An introduction to data structures with applications, McGraw-Hill, 1976.
- 13. M.A.Weiss, Data structures and algorithm analysis, Benjamin Cummings, 1992.
- 14. D.H. Greene i D.E. Knuth, Mathematics for the analysis of algorithms, Birkhäuser, 1982.

2 Problemy, algorytmy, programy

Zakładam, źe wszyscy znają te pojęcia. Poniźej podajemy przykłady dwóch problemów oraz róźnych algorytmów rozwiązujących je.

Przykład 1 Mnoźenie liczb naturalnych.

PROBLEM.

dane: $a, b \in \mathcal{N}$

wynik: iloczyn liczb a i b

ALGORYTM 1. a razy dodać do siebie liczbę b

ALGORYTM 2. "Pomnoźyć pisemnie"

ALGORYTM 3. Množenie "po rosyjsku"

- 1. oblicz ciąg $a_1, a_2, ..., a_k$ taki, źe $a_1 = a, a_k = 1, a_{i+1} = \lfloor \frac{a_i}{2} \rfloor$ (dla i = 1, ..., k-1),
- 2. oblicz ciąg $b_1, b_2, ..., b_k$ taki, źe $b_1 = b, b_{i+1} = 2b_i$ (dla i = 1, ..., k 1),
- 3. oblicz $\sum_{\substack{i=1\\a_i \text{ nieparzyste}}}^{k} b_i$

UWAGA: Później poznamy jeszcze dwa inne (niebanalne) algorytmy mnoźenia liczb.

Przykład 2 Obliczanie n-tej liczby Fibonacciego.

Problem.

dane: $n \in \mathcal{N}$

wynik: wartość n-tej liczby Fibonacciego modulo stała c

Algorytm 1. Metoda rekurencyjna

```
 \begin{cases} fibrek(\textbf{intn}) \\ \{ & \textbf{if } (n \leq 1) \textbf{ return } 1; \\ & \textbf{return } (fibrek(n-1) + fibrek(n-2)) \bmod c; \end{cases}
```

Algorytm 2. Metoda iteracyjna

```
 \begin{cases} \textit{fibiter}(\textbf{intn}) \\ \{ & \textbf{inti}, \textbf{t}, \textbf{f0}, \textbf{f1}; \\ f0 \leftarrow f1 \leftarrow 1; \\ & \textbf{for} \ (i = 2; i \leq n; i + +) \\ & \{t \leftarrow f0; f0 \leftarrow f1; f1 \leftarrow (t + f0) \bmod c; \} \\ & \textbf{return} \ f1; \end{cases}
```

Algorytm 3. Metoda "macierzowa"

Korzystamy z tego, źe

$$\left[\begin{array}{cc} 0 & 1 \\ 1 & 1 \end{array}\right] \cdot \left[\begin{array}{c} f_i \\ f_{i+1} \end{array}\right] = \left[\begin{array}{c} f_{i+1} \\ f_{i+2} \end{array}\right]$$

Stad

$$\left[\begin{array}{cc} 0 & 1 \\ 1 & 1 \end{array}\right]^{n-1} \cdot \left[\begin{array}{c} f_0 \\ f_1 \end{array}\right] = \left[\begin{array}{c} f_{n-1} \\ f_n \end{array}\right]$$

Wystarczy więc podnieść macierz do odpowiedniej potęgi (wykonując obliczenia modulo c) a następnie wynik przemnożyć przez wektor $[1,1]^T$.

UWAGI:

- Będziemy zajmować się tylko problemami określonymi na nieskończonej dziedzinie (zbiorze danych). Dla problemu mnoźenia jest nią \mathcal{N}^2 , a dla problemu obliczania liczb Fibonacciego \mathcal{N} .
- Do zapisu algorytmów będziemy stosować róźne formalizmy: od języka C, poprzez pseudopascal do opisu słownego.

3 Złoźoność algorytmów i problemów

Efektywność (złoźoność) algorytmów moźna porównywać empirycznie bądź teoretycznie. Wadą pierwszej metody jest jej zaleźność od implementacji oraz fakt, źe zwykle moźna przetestować tylko niewielką grupę danych. Będziemy zajmować się głównie drugą metodą. Złoźoność algorytmów będziemy określać funkcją rozmiaru danych.

Przykład 3 Przykłady określenia rozmiaru danych.

Problem	Rozmiar danych
Wyszukiwanie elementu w ciągu	# elementów w ciągu
$Mno\'zenie\ macierzy$	Rozmiary macierzy
Sortowanie ciągu liczb	# elementów w ciągu
Przechodzenie drzewa binarnego	# węzłów w drzewie
Rozwiązywanie układu równań	# równań lub # zmiennych lub obie
$Problemy\ grafowe$	# wierzchołków lub # krawędzi lub obie.

Będzie nas interesować:

- Złoźoność czasowa liczba jednostek czasu potrzebnych na wykonanie algorytmu.
- *Złoźoność pamięciowa* liczba jednostek pamięci (np. komórek, bitów) potrzebnych na wykonanie algorytmu.

Jednostka czasu - czas potrzebny na wykonanie elementarnej operacji. Aby nasze rozwaźania były precyzyjne musimy określić model komputera. Dla nas podstawowym modelem będzie maszyna RAM (jej krótki opis zamieszczony jest na końcu notatki). Zwykle będziemy przyjmować następujące:

• kryterium jednorodne - koszt kaźdej operacji maszyny RAM jest jednostkowy.

Kryterium jednorodne jest nierealistyczne w przypadku algorytmów operujących na wielkich liczbach. W takich przypadkach będziemy posługiwać się:

• kryterium logarytmicznym - koszt operacji maszyny RAM jest równy sumie długości operandów.

UWAGA: Stosując kryterium logarytmiczne naleźy uwzględniać koszt obliczania adresu w trakcie wykonywania rozkazów stosujących adresowanie pośrednie.

Oczywiście analizując algorytmy nie będziemy ich zapisywać w języku maszyny RAM. Będzie ona jedynie naszym punktem odniesienia podczas analizy kosztów konstrukcji algorytmicznych wyźszego rzędu.

Przykład 4 Dwa algorytmy sortowania ciągu liczb.

```
\begin{array}{|c|c|c|c|c|} \textbf{Procedure} \ insert(T[1..n]) & \textbf{Procedure} \ select(T[1..n]) \\ \textbf{for} \ i \leftarrow 2 \ \textbf{to} \ n \ \textbf{do} \\ x \leftarrow T[i]; j \leftarrow i - 1 & minj \leftarrow i; minx \leftarrow T[i] \\ \textbf{while} \ j > 0 \ \textbf{and} \ x < T[j] \ \textbf{do} & minj \leftarrow i; minx \leftarrow T[i] \\ T[j+1] \leftarrow T[j] & \text{if} \ T[j] < minx \ \textbf{then} \ minj \leftarrow j \\ j \leftarrow j - 1 & minx \leftarrow T[j] \\ T[minj] \leftarrow T[i] & T[i] \leftarrow minx \\ \end{array}
```

Idea tych algorytmów:

- Insert: w i-tej iteracji element T[i] wstawiamy w odpowiednie miejsce do uporządkowanego ciągu $T[1], \ldots, T[i-1]$.
- Select: po i-1-szej iteracji elementy $T[1], \ldots, T[i-1]$ są uporządkowane i mniejsze od kaźdego elementu $T[i], \ldots, T[n]$; w i-tej iteracji wybieramy minimalny element spośród $T[i], \ldots, T[n]$ i wstawiamy go na pozycję T[i].

Złoźoność czasowa (przy kryterium jednorodnym):

- Select zawsze rzędu n^2 . UZASADNIENIE: Najpierw zauwaźamy, że instrukcja **if** sprowadza się do wykonania stałej liczby instrukcji maszyny RAM. Podobnie jest z inicjalizacją i jednokrotną iteracją pętli **for** . Instrukcje pętli wewnętrznej wykonują się $\Theta(n^2)$ razy. Kaźda ich iteracja to koszt stałej liczby instrukcji maszyny RAM, tak więc w sumie koszt wykonania tych instrukcji jest $\Theta(n^2)$. Koszt pozostałych instrukcji jest mniejszy i nie wyprowadza poza $\Theta(n^2)$.
- Insert dla niektórych danych rzędu n^2 , dla niektórych jedynie rzędu n. UZASADNIENIE: Koszt procedury zaleźy od początkowego uporządkowania tablicy T. W najgorszym przypadku element T[i] wstawiany jest na początek tablicy co wymaga i operacji przesunięcia. Łatwo sprawdzić, źe gdy taka sytuacja ma miejsce dla kaźdego $i=2,\ldots,n$ (tj. gdy początkowo tablica uporządkowana jest malejąco), to koszt procedury wynosi $\Theta(n^2)$. Z drugiej strony, gdy początkowo tablica jest uporządkowana rosnąco, to dla kaźdego $i=2,\ldots,n$ pętla while ma koszt stały, a więc cała procedura wykonuje się w czasie liniowym (tj. $\Theta(n)$).

Powyźsze spostrzeźenia prowadzą nas do pojęcia złoźoności najgorszego i średniego przypadku:

- złoźoność najgorszego przypadku (inaczej złoźoność pesymistyczna) maksimum kosztu obliczeń na danych rozmiaru n.
- złoźoność średniego przypadku (inaczej złoźoność oczekiwana) średni koszt obliczeń na danych rozmiaru n.

UWAGA: Przy obliczaniu średniej złoźoności należy uwzględniać rozkład prawdopodobieństwa z jakim algorytm będzie wykonywany na poszczególnych danych (zwykle jest to bardzo trudne do ustalenia).

Powracając do naszego przykładu widzimy, źe złożoność pesymistyczna obydwu algorytmów sortowania jest rzędu n^2 . Jak później pokażemy obydwa algorytmy mają także taką samą złożoność w średnim przypadku.

Stając przed dylematem wyboru któregoś spośród algorytmów należy postępować bardzo rozwaźnie i uwzględnić szereg czynników. W przypadku powyźszych algorytmów czynnikami takimi są m.in.:

- Rozkład danych. Co prawda w średnim przypadku insert nie jest lepszy od select, jednak stwierdzenie to jest prawdziwe przy załoźeniu jednostajnego rozkładu danych. W praktyce często mamy do czynienia z innymi rozkładami, w tym często z danymi prawie uporządkowanymi. Taka sytuacja przemawia za wyborem insert.
- Wielkość rekordów. Często sortujemy nie tyle same klucze, co rekordy, zawierające klucze jako jedno ze swych pól. Jeśli rekordy są duźe, to należy uwzględnić fakt, że operacja przestawienia elementów jest kosztowna. Poniewaź select wykonuje zawsze O(n) operacji

przestawienia elementów, a *insert* może ich wykonywać nawet $\Omega(n^2)$, więc taka sytuacja może przemawiać za wyborem select.

W takiej sytuacji moźna teź rozważyć użyteczność wersji *insert* operującej na kopiach kluczy i wskaźnikach do rekordów. Wskaźniki te służą do przestawienia rekordów zgodnie z otrzymaną poprzez sortowanie permutacją kluczy.

- Stabilność. Czasami zależy nam, by rekordy o jednakowych kluczach pozostawały w tablicy
 wynikowej w takim samym względnym porządku w jakim były początkowo. O procedurach
 sortowania zachowujących taki porządek mówimy, źe są stabilne. Łatwo zauwaźyć, źe insert
 jest stabilny, a select nie.
- Intensywność wykorzystania algorytmu. Jeśli algorytm ma być bardzo intensywnie wykorzystywany, np. jako część składowa większego systemu, wówczas nawet drobne usprawnienia mogą prowadzić do istotnej poprawy efektywności całego systemu. W tym przypadku warto zwrócić uwagę na moźliwość dokonania takich usprawnień w algorytmach jak redukcja liczby rozkazów w najbardziej wewnętrznych pętlach algorytmu, moźliwość zastosowania szybkich operacji maszynowych, itp... Warto teź duźy nacisk połoźyć na porównanie empiryczne algorytmów.

Na zakończenie jeszcze uwaga o *złożoności problemów*. Definiuje się ją jako złożoność najlepszego algorytmu rozwiązującego dany problem. Zwykle jest ona duźo trudniejsza do określenia niź złożoność konkretnego algorytmu.

Załóźmy, źe chcemy określić złoźoność problemu \mathcal{P} . Skonstruowanie algorytmu \mathcal{A} rozwiązującego \mathcal{P} pozwala nam jedynie na sformułowanie wniosku, źe złoźoność \mathcal{P} jest nie większa niź złoźoność \mathcal{A} (mówimy, źe algorytm \mathcal{A} wyznacza granicę górną na złoźoność \mathcal{P}). Aby dokładnie wyznaczyć złoźoność \mathcal{P} naleźy ustalić jeszcze granicę dolną, a więc wykazać, źe źaden algorytm nie jest w stanie rozwiązać \mathcal{P} szybciej. Twierdzenia tego typu są bardzo trudne i stanowią prawdziwe wyzwanie dla naukowców. W trakcie wykładu zapoznamy się tylko z kilkoma przykładami takich twierdzeń i to tylko dla ograniczonego (w stosunku do maszyny RAM) modelu obliczeń.

4 Notacja dla rzędów funkcji

OZNACZENIA:

 \mathcal{R}^* - zbiór nieujemnych liczb rzeczywistych, \mathcal{R}^+ - zbiór dodatnich liczb rzeczywistych, analogiczne oznaczenia dla \mathcal{N} .

Definicja 1 Niech $f: \mathcal{N} \to \mathcal{R}^*$ będzie dowolną funkcją.

- $O(f(n)) = \{t : \mathcal{N} \to \mathcal{R}^* \mid \exists_{c \in \mathcal{R}^+} \exists_{n_0 \in \mathcal{N}} \forall_{n \ge n_0} \ t(n) \le cf(n).\}$
- $\Omega(f(n)) = \{t : \mathcal{N} \to \mathcal{R}^* \mid \exists_{c \in \mathcal{R}^+} \exists_{n_0 \in \mathcal{N}} \forall_{n \geq n_0} \ t(n) \geq cf(n).\}$
- $\Theta(f(n)) = O(f(n)) \cap \Omega(f(n)).$

UWAGA: Czasami $\Omega(f(n))$ jest definiowana jako $\{t: \mathcal{N} \to \mathcal{R}^* \mid \exists_{c \in \mathcal{R}^+} \forall_{n_0 \in \mathcal{N}} \exists_{n \geq n_0} \ t(n) \geq cf(n).\}$

5 Podstawowe struktury danych

Zakładam znajomość takich struktur danych (i ich implementacji) jak: tablice, rekordy, listy, kolejki, stos, drzewa, grafy (listy incydencji, macierz sąsiedztwa),... .

6 Dodatek: Krótki opis maszyny RAM

Części składowe:

- taśma wejściowa ciąg liczb całkowitych; dostęp jednokierunkowy;
- taśma wyjściowa
- pamięć: komórki adresowane liczbami naturalnymi; kaźda komórka może pamiętać dowolną liczbę całkowitą.
- akumulator komórka o adresie 0.
- procesor.

Instrukcje:

LOAD	argument	STORE	argument
ADD	argument	SUB	argument
MULT	argument	DIV	argument
READ	argument	WRITE	argument
JUMP	etykieta	JGTZ	etykieta
JZERO	etykieta	HALT	

Operacje przesłania i arytmetyczne mają dwa argumenty - drugim jest akumulator. W nim umieszczany jest wynik operacji arytmetycznych.

Rodzaje argumentów:

postać	znaczenie
= liczba	stała
liczba	adres
$\star \ liczba$	adresowanie pośrednie

Notatki z AiSD. Nr 2.

16 marca 2005

ALGORYTMY ZACHŁANNE.

IIUWr. II rok informatyki

Przygotował: Krzysztof Lorys

7 Schemat ogólny.

Typowe zadanie rozwiązywane metodą zachłanną ma charakter optymalizacyjny. Mamy dany skończony zbiór C. Rozwiązaniami zadania są pewne podzbiory zbioru C. Znamy kryterium pozwające na porównywanie jakości rozwiązań. Chcemy znale"xć rozwiązanie, które jest optymalne względem tego kryterium.

Przykład

PROBLEM:

Dane: liczba naturalna R oraz zbiór liczb naturalnych c_1, c_2, \ldots, c_k ;

(interpretacja: R jest kwotą, którą chcemy rozmienić, a c_i są nominałami

monet).

Zadanie: rozmienić kwotę R na moźliwie najmniejszą liczbę monet (przy załoźeniu, źe

dysponujemy nieograniczoną liczbą monet kaźdego nominału).

W tym przykładzie zbiorem C jest zbiór monet (zauwaź, źe zbiór ten jest skończony, poniewaź możemy przyjąć, źe należy do niego nie więcej niź R monet o nominale c_i , dla kaźdego $i=1,\ldots,k$). Rozwiązaniami problemu są te podzbiory zbioru C, których elementy sumują się do kwoty R. Kryterium jakości rozwiązania jest liczba jego elementów.

Algorytm zachłanny konstruuje rozwiązanie, nazwijmy je S, stopniowo (zwykle startując od zbioru pustego). W kaźdym z kolejnych kroków, algorytm rozwaźa jeden element z C, powiedzmy x. Element ten jest umieszczany w S, jeśli algorytm uzna, źe $S \cup \{x\}$ da się rozszerzyć do rozwiązania. Niezaleźnie od decyzji, x jest usuwany z C. Wybór x-a dokonywany jest na podstawie lokalnego (zachłannego) kryterium optymalności.

Algorytmy zachłanne nie podejmują źadnych (lub prawie źadnych) działań sprawdzających czy konstruowany zbiór ma szansę być optymalnym rozwiązaniem. W efekcie algorytmy zachłanne są proste i szybkie, ale mogą dawać rozwiązania nieoptymalne, a nawet nie dawać rozwiązań. Dlatego waźnym zadaniem jest analiza poprawności algorytmu zachłannego. Jeśli algorytm produkuje rozwiązania nieoptymalne, warta rozwaźenia moźe być kwestia "jak dalece nieoptymalne": czasami mogą one być akceptowalnie bliskie optymalnym. Z takimi zagadnieniami zapoznamy się, gdy będziemy omawiać algorytmy aproksymacyjne.

Przykład

Strategia zachłanna dla problemu wydawania reszty moźe polegać na tym, by w kolejnych krokach do konstruowanego rozwiązania wstawiać monetę o największym nominale nie przekraczającym kwoty pozostałej do wydania.

Moźna łatwo wykazać, źe dla zbioru nominałów $\{1, 2, 5, 10, 20, 50, 100\}$ taka strategia prowadzi zawsze do rozwiązania optymalnego. Natomiast dla zbioru $\{1, 2, 5, 9, 10\}$ czasami daje rozwiązania nieoptymalne: np. dla R=14 znajdzie rozwiązanie 10, 2, 2, chociaź wystarczają dwie monety.

7.1 Konstrukcja minimalnego drzewa rozpinającego

Rozwaźamy grafy nieskierowane G=(V,E;c), gdzie V oznacza zbiór wierzchołków, E - zbiór krawędzi, a $c:E\to R_+$ jest funkcją wagową. Wagą podgrafu G'=(V',E') grafu G nazywamy sumę wag krawędzi z E'.

Definicja 2 Drzewem rozpinającym grafu G = (V, E; c) nazywamy dowolne drzewo T = (V, E'), takie, źe $E' \subseteq E$. Drzewo rozpinające T nazywamy minimalnym, jeśli ma minimalną wagę spośród wszystkich drzew rozpinających grafu G.

PROBLEM:

Dane: $\operatorname{graf} G = (V, E; c)$

powoduje to powstania cyklu.

Zadanie: Wyznaczyć minimalne drzewo rozpinające T = (V, E') grafu G.

Jak łatwo zauwaźyć zadanie sprowadza się do wyznaczenia zbioru krawędzi drzewa rozpinającego. Wiele znanych algorytmów rozwiązujących ten problem opartych jest na strategiach zachłannych. Poniźej przedstawiamy trzy z nich.

- \bullet Strategia 1: Algorytm Kruskala Rozpoczynamy od pustego E'. Zbiór Cjest początkowo równy E. W kolejnym kroku rozpatrujemy krawęd"x zCo minimalnej wadze. Dodajemy ją do E', o ile nie
- Strategia 2: Algorytm Prima Inicjujemy E' wstawiając do niego minimalną krawęd"x spośród krawędzi incydentnych z wierzchołkiem v (v wybierany jest arbitrarnie). Podobnie jak poprzednio zbiór C jest początkowo równy E. W kolejnym kroku rozpatrujemy minimalną krawęd"x z C incydentną z jakąś krawędzią z E'. Dodajemy ją do E', o ile drugi z jej końców nie jest incydentny z E'.
- Strategia 3: Algorytm Sollina
 Strategia ta nieco odbiega od ogólnego schematu. Zbiór E' budujemy fazami. W kaźdej fazie wykonujemy dwa kroki:
 - Dla kaźdego wierzchołka z G znajdujemy najkrótszą incydentną z nim krawęd"x; krawędzie te dołączamy do zbioru E'.
 - Tworzymy nowy graf G'. Wierzchołki w G' (nazwijmy je superwierzchołkami) odpowiadają spójnym składowym w E'. Dwa superwierzchołki S_1 i S_2 łączymy krawędzią wtedy i tylko wtedy, gdy jakiś wierzchołek z S_1 był połączony w G krawędzią z jakimś wierzchołkiem z S_2 . Jako wagę tej krawędzi przyjmujemy minimalną wagę krawędzi w G pomiędzy wierzchołkami z S_1 i S_2 . Za G przyjmujemy G' i przechodzimy do nowej fazy.

UWAGI:

- algorytm Sollina jest szczególnie przystosowany do implementacji na maszynach równoległych;
- algorytm ten działa poprawnie, gdy wszystkie krawędzie mają róźne wagi (to jednak zawsze potrafimy zagwarantować).

Dowody poprawności tych algorytmów są podobne. Łatwo zauwaźyć, źe wszystkie algorytmy znajdują drzewa rozpinające. Strategie Kruskala i Sollina gwarantują bowiem, źe w kaźdym momencie krawędzie z E' tworzą las drzew, a strategia Prima gwarantuje, źe krawędzie z E' tworzą drzewo. O ile graf G jest spójny, to po zakończeniu działania algorytmu graf (V, E') także jest spójny (w przeciwnym razie minimalna krawęd"x spośród krawędzi o końcach w różnych składowych nie byłaby dołączona przez algorytm do E' - sprzeczność?!), a więc jest drzewem rozpinającym. Minimalność wyznaczonych drzew wynika z faktu, źe w kaźdym momencie konstrukcji zbioru E' jest on rozszerzalny do minimalnego drzewa rozpinającego.

7.2 Szeregowanie zadań

Rozważymy teraz dwa przykłady prostych problemów teorii szeregowania zadań. Obydwa dotyczą szeregowania dla pojedynczego procesora i dają się rozwiązać algorytmami zachłannymi. Pod tym względem są wyjątkowe, poniewaź większość problemów szeregowania jest NP-trudna.

7.2.1 Szeregowanie zadań dla pojedynczego procesora

SCENARIUSZ: System z jednym serwerem (procesorem) ma do obsłuźenia n zleceń. Zawczasu znany jest czas obsługi kaźdego zlecenia. Przez czas przebywania zlecenia w systemie rozumiemy czas jaki upłynął od momentu zgłoszenia zlecenia systemowi do momentu zakończenia jego obsługi. Zakładamy, źe wszystkie zlecenia zgłoszone zostały jednocześnie i źe obsługa zleceń odbywa się bez przerwań, więc czas przebywania zlecenia w systemie jest równy sumie czasu oczekiwania na zlecenie i czasu obsługi. Za czas jaki zlecenia przebywają w systemie, system płaci karę proporcjonalną do tego czasu, dlatego naszym zadaniem jest ustawienie zleceń w kolejności minimalizującej karę.

PROBLEM:

Dane: ciąg t_1, \ldots, t_n dodatnich liczb rzeczywistych;

(interpretacja: t_i - czas obsługi j-tego zadania w systemie).

Zadanie: ustawić zadania w kolejności minimalizującej wartość:

 $T = \sum_{i=1}^{n} (czas \ przebywania \ i\text{-tego} \ zadania \ w \ systemie)$

Strategia zachłanna: Zadania ustawiamy w kolejności rosnących czasów obsługi.

DOWÓD POPRAWNOŚCI: Zauwaźamy , źe jeśli zadania realizowane są w kolejności zadanej permutacją $\pi = (i_1, i_2, \dots, i_n)$ liczb $(1, 2, \dots, n)$, to związany z tym koszt wynosi:

$$T(\pi) = t_{i_1} + (t_{i_1} + t_{i_2}) + \ldots + (t_{i_1} + \ldots + t_{i_n}) = \sum_{k=1}^{n} (n - k + 1)t_{i_k}$$

Załóźmy, źe π jest optymalnym porządkiem oraz źe istnieją x,y takie, źe x < y oraz $t_{i_x} > t_{i_y}$. Zamieniając i_x oraz i_y miejscami otrzymujemy nowy porządek π' o koszcie:

$$T(\pi') = (n-x+1)t_{i_y} + (n-y+1)t_{i_x} + \sum_{k=1, k \neq x, y}^{n} (n-k+1)t_{i_k}.$$

Nowy porządek jest lepszy, poniewaź

$$T(\pi) - T(\pi') = (n - x + 1)(t_{i_x} - t_{i_y}) + (n - y + 1)(t_{i_y} - t_{i_x}) = (y - x)(t_{i_x} - t_{i_y}) > 0$$
co jest sprzeczne z załoźeniem optymalności π .

7.2.2 Szeregowanie z terminami

SCENARIUSZ: System z jednym procesorem ma do wykonania n zadań. Kaźde z nich wymaga jednej jednostki czasu procesora. Dla kaźdego zadania znany jest zysk jaki otrzyma system za jego wykonanie oraz termin. Za wykonanie zadania po terminie system nie otrzymuje źadnego zysku. Naszym celem jest ustawienie zadań w kolejności maksymalizującej zysk.

Definicja 3 Ciąg zadań $\langle i_1, i_2 \dots i_n \rangle$ taki, źe $\forall_{k=1\dots n} \ k \leq d_{i_k}$ nazywamy wykonalnym. Zbiór zadań jest wykonalny, jeśli wszystkie jego elementy moźna ustawić w ciąg wykonalny.

PROBLEM:

Dane: ciąg d_1, \ldots, d_n liczb naturalnych oraz

ciąg g_1, \ldots, g_n dodatnich liczb rzeczywistych;

rozwaźonych (pod warunkiem, źe zbiór pozostaje wykonalny).

(Interpretacja: d_i -termin dla i-tego zadania; g_i -zysk za i-te zadanie).

Zadanie: znale "xć wykonalny podzbiór zadań $S\subseteq\{1,\ldots,n\}$ maksymalizujący sumę $\sum_{i\in S}g_i.$

Strategia zachłanna: Startując od zbioru pustego konstruujemy wykonalny zbiór zadań, na kaźdym kroku dodajac do niego zadanie o najwiekszym q_i spośród zadań jeszcze nie

Dowód Poprawności (szkic): Załóźmy, źe nasz algorytm wybrał zbiór zadań I, podczas gdy istnieje zbiór optymalny $J \neq I$. Pokaźemy, źe dla obydwu zbiorów zysk za wykonanie zadań jest taki sam. Niech π_I, π_J -wykonalne ciągi zadań z I i J. Dowód przebiega w dwóch etapach:

- 1. Wykonując przestawienia otrzymujemy ciągi π_I' oraz π_J' takie, źe wszystkie wspólne zadania (tj. z $I \cap J$) wykonują się w tym samym czasie.
- 2. Pokazujemy, źe w pozostałych jednostkach czasowych π_I' oraz π_J' mają zaplanowane wykonanie zadań o tym samym zysku.
- Ad.1. Niech $a \in I \cap J$ będzie zadaniem umieszczonym na róźnych pozycjach w π_I oraz π_J . Niech będą to pozycje odpowiednio i oraz j. Bez zmniejszenia ogólności możemy założyć, źe i < j. Niech ponadto $\forall_{k < i}$ na pozycji k ciągi π_I oraz π_J mają albo zadania spoza $I \cap J$ albo takie samo zadanie z $I \cap J$.

Zadanie a w ciągu π_I możemy zamienić miejscami z zadaniem znajdującym się na pozycji j, nazwijmy to zadanie b. Otrzymamy ciąg wykonalny, gdyź:

- $d_a \geq j$, poniewaź a znajduje się na pozycji $j \le \pi_J$,
- $d_b > i$, poniewaź b znajduje się na pozycji $j \le \pi_I$.

Liczba zadań z $I \cap J$ rozmieszczonych na róźnych pozycjach w π_J i nowym ciągu π_I zmniejszyła się o co najmniej 1. Iterując postępowanie otrzymujemy tezę.

Ad.2. Rozwaźmy dowolną pozycję i, na której róźnią się π'_I oraz π'_J . Zauwaźamy, źe zarówno π'_I jak i π'_J mają na tej pozycji umieszczone jakieś zadanie, nazwijmy je a i b odpowiednio. Gdyby bowiem π'_J miało tę pozycję wolną, to moglibyśmy umieścić na niej a otrzymując ciąg wykonalny dla $J \cup \{a\}$, co przeczy optymalności J. Z drugiej strony, gdyby π'_I miało tę pozycję wolną to algorytm zachłanny umieściłby b w rozwiązaniu.

Wystarczy teraz pokazać, źe $g_a = g_b$:

- gdyby $g_a < g_b$, to algorytm zachłanny rozpatrywałby wcześniej b niź a; poniewaź zbiór $I \setminus \{a\} \cap \{b\}$ jest wykonalny (a więc wykonalny jest takźe i ten jego podzbiór, który był skonstruowany w momencie rozpatrywania b), więc b zostałoby dołączone do rozwiązania.

- gdyby $g_a > g_b$, to $J \setminus \{b\} \cap \{a\}$ dawałby większy zysk niź J?!

Pozostaje problem: jak moźna ustalać czy dany zbiór J złożony z k zadań jest wykonalny (oczywiście sprawdzanie wszystkich k! ciągów nie jest najlepszym pomysłem). Poniźszy prosty lemat mówi, źe wystarczy sprawdzać wykonalność tylko jednego ciągu.

Lemat 1 Niech J będzie zbiorem k zadań i niech $\sigma = (s_1, s_2 \dots s_k)$ będzie permutacją tych zadań taką, źe $d_{s_1} \leq d_{s_2} \leq \dots \leq d_{s_k}$. Wówczas J jest wykonalny iff σ jest wykonalny.

7.2.3 Prosta implementacja

Zakładamy, źe zadania ułożone są według malejących zysków, tj. $g_1 \geq g_2 \geq \ldots \geq g_n$.

Prosta implementacja polega na pamiętaniu skonstruowanego fragmentu wykonywalnego ciągu zadań w początkowym fragmencie tablicy. Zadania umieszczane są tam według rosnących wartości terminów w sposób podobny jak w procedurze sortowania przez wstawianie.

Fakt 1 Taka implementacja działa w czasie $\Omega(n^2)$.

7.2.4 Szybsza implementacja

Kluczem do szybszej implementacji jest następujący lemat.

Lemat 2 Zbiór zadań J jest wykonalny iff następująca procedura ustawia wszystkie zadania z J w ciąg wykonalny:

 $\forall_{i \in J}$ ustaw i-te zadanie na pozycji t, gdzie t jest największą liczbą całkowitą, taką źe $0 < t \le \min(n, d_i)$ i na pozycji t nie ustawiono jeszcze źadnego zadania.

Efektywna realizacja tej procedury używa struktur danych do pamiętania zbiorów rozłącznych. Poznamy je, gdy będziemy omawiać problem UNION-FIND. Uzyskany czas działania algorytmu będzie bliski liniowego.

UWAGA: Trzeba jednak pamiętać, źe jeśli zadania nie są, jak to założyliśmy, wstępnie uporządkowane według wartości g_i , to czas działania algorytmu zostanie zdominowany przez sortowania.

Notatki z AiSD. Nr 3.

16 marca 2005

METODA DZIEL I ZWYCIĘŹAJ.

IIUWr. II rok informatyki

Opracował: Krzysztof Loryś

8 Schemat ogólny.

Algorytmy skonstruowane metodą "dziel i zwycięźaj" składają się z trzech zasadniczych kroków:

- 1. transformacja danych x na dane x_1, \ldots, x_k o mniejszym rozmiarze;
- 2. rozwiązanie problemu dla danych x_i (i = 1, ..., k);
- 3. obliczenie rozwiązania dla danych x na podstawie wyników otrzymanych w punkcie 2.

W naturalny sposób implementowane są jako procedury rekurencyjne:

function DiZ(x)

- $\mathbf{if} \ \ x \ \mathsf{jest \ male \ lub \ proste \ then \ \ } \mathbf{return} \ \ AdHoc(x)$
- 1. przekształć x na x_1,\ldots,x_k o mniejszym rozmiarze niż x 2. for $i\leftarrow 1$ to k do $y_i\leftarrow DiZ(x_i)$
- 3. na podstawie $y_1 \dots y_k$ oblicz rozwiązanie y dla x

gdzie AdHoc jest algorytmem uźywanym do rozwiązania problemu dla "łatwych" danych.

9 Waźne równanie rekurencyjne.

Twierdzenie 1 Niech $a,b,c\in\mathcal{N}$. Rozwiązaniem równania rekurencyjnego

$$T(n) = \begin{cases} b & dla \ n = 1\\ aT(n/c) + bn & dla \ n > 1 \end{cases}$$

dla n będących potęgą liczby c jest

$$T(n) = \begin{cases} \Theta(n) & \text{jeżeli } a < c, \\ \Theta(n \log n) & \text{jeżeli } a = c, \\ \Theta(n^{\log_c a}) & \text{jeżeli } a > c \end{cases}$$

Dowód. Niech: $n = c^k$, czyli $k = \log_c n$. Stosując metodę podstawiania otrzymujemy:

$$T(n) = a^k bn/c^k + a^{k-1}bn/c^{k-1} + \dots + abn/c + bn = bn \sum_{i=0}^k \left(\frac{a}{c}\right)^i.$$

Rozwaźamy 3 przypadki:

- 1. a < cWówczas $\frac{a}{c} < 1$, więc szereg $\sum_{i=0}^{k} \left(\frac{a}{c}\right)^{i}$ jest zbieźny do pewnego $m \in \mathbb{R}^{+}$. Stąd T(n) = bmn.
- 2. a=c Wówczas $\frac{a}{c}=1$, więc $\sum_{i=0}^k \left(\frac{a}{c}\right)^i=k+1=\Theta(\log_c n)$. Stąd $T(n)=\Theta(n\log_c n)$.
- 3. a > cWówczas $\frac{a}{c} > 1$, więc:

$$T(n) = bc^k \sum_{i=0}^k \left(\frac{a}{c}\right) = bc^k \frac{\left(\frac{a}{c}\right)^{k+1} - 1}{\left(\frac{a}{c}\right) - 1} = b\frac{a^{k+1} - c^{k+1}}{a - c} = \frac{ba}{a - c} a^{\log_c n} - \frac{cb}{a - c} n = \frac{ba}{a - c} a^{\log_c n} - O(n).$$

Poniewaź n jest $O(a^{\log_c n}) = O(n^{\log_c a})$, więc $T(n) = \Theta(a^{\log_c n})$.

INTERPRETACJA: Twierdzenie określa złoźoność algorytmów opartych na strategii dziel i zwyciężaj, które:

- ullet redukują problem dla danych o rozmiarze n do rozwiązania tego problemu dla a zestawów danych, kaźdy o rozmiarze n/c.
- wykonują kroki 1 i 3 schematu ogólnego w czasie liniowym.

10 Przykłady.

10.1 Sortowanie

Nasze przykłady rozpoczniemy od zaprezentowania dwóch strategii Dziel i Zwycięźaj dla problemu sortowania.

PROBLEM:

Dane: tablica T[1..n] elementów z uporządkowanego liniowo uniwersum

Zadanie: uporządkować T

10.1.1 Strategia 1: Sortowanie przez scalanie.

Strategia ta oparta jest na tym, źe dwa uporządkowane ciągi potrafimy szybko (w czasie liniowym) scalić w jeden ciąg. Aby posortować tablicę wystarczy więc podzielić ją na dwie części, niezaleźnie posortować kaźdą z części a następnie scalić je.

```
procedure mergesort(T[1..n])

if n jest male then insert(T)

else

X[1 ... \lceil n/2 \rceil] \leftarrow T[1 ... \lceil n/2 \rceil]
Y[1 ... \lfloor n/2 \rfloor] \leftarrow T[1 + \lceil n/2 \rceil ... n]
mergesort(X); mergesort(Y)
T \leftarrow \mathsf{merge}(X,Y)
```

Czas działania algorytmu wyraźa się równaniem $t(n) = t(\lceil n/2 \rceil) + t(\lfloor n/2 \rfloor) + \Theta(n)$, którego rozwiązaniem jest $t(n) = \Theta(n \log n)$. Jak pó"xniej pokaźemy jest to asymptotycznie optymalny czas działania algorytmów sortowania.

Mankamentem tego algorytmu jest fakt wykorzystywania dodatkowych tablic (poza tablicą wejściową) podczas scalania ciągów. Niestety nie jest znany sposób usunięcia tej wady. Co prawda znane są metody "scalania w miejscu" w czasie liniowym, lecz są one bardzo skomplikowane, co sprawia, źe stałe w funkcjach liniowych ograniczających czas działania są nieakceptowalnie wielkie.

Przy okazji prezentacji tego algorytmu chcemy zwrócić uwagę na niezwykle waźny, a często zaniedbywany, aspekt implementacji algorymów typu Dziel i Zwycięźaj: staranne dobranie progu na rozmiar danych, poniźej którego nie opłaca się stosować algorytmu rekurencyjnie. Przykładowo powyźej zastosowaliśmy dla małych danych algorytm *insert*. Moźe on wymagać czasu kwadratowego, ale jest bardzo prosty i łatwy w implementacji, dzięki czemu w praktyce jest on dla małych danych szybszy od rekurencyjnej implementacji sortowania przez scalanie. Teoretyczne wyliczenie wartości progu jest zwykle trudne i zawodne. Jego wartość zależy bowiem także od efektywności implementacji a nawet od typu maszyny, na którym program będzie wykonywany. Dlatego, jeśli zależy nam na optymalnym "dostrojeniu" programu (na przykład z tego powodu, źe jest on bardzo często wykonywaną procedurą, waźącą na efektywności całego systemu), powinniśmy wyznaczyć ten próg poprzez starannie dobrane eksperymenty.

10.1.2 Strategia 2: Quicksort

Najistotniejszym krokiem algorytmu sortowania przez scalanie jest krok 3 (łączenie wyników podproblemów). Natomiast krok 1 jest trywialny i sprowadza się do wyliczenia indeksu środka tablicy (ze względów technicznych połączyliśmy go powyźej z kopiowaniem elementów do tablic roboczych).

W algorytmie *Quicksort* sytuacja jest odwrotna: istotnym krokiem jest krok 1. Polega on na podziale elementów tablicy na dwa ciągi, takie, źe kaźdy element pierwszego z nich jest nie mniejszy od kaźdego elementu drugiego z nich. Jeśli teraz kaźdy z tych ciągów zostanie niezaleźnie posortowany, to krok 3 staje się zbyteczny.

```
\begin{array}{c} \mathbf{procedure} \ \mathsf{Quicksort}(T[1..n]) \\ \mathbf{if} \ n \ \mathsf{jest} \ \mathsf{male} \ \mathbf{then} \ \mathsf{insert}(T) \\ \mathbf{else} \\ \\ \mathsf{wybierz} \ \mathsf{element} \ \mathsf{dzielacy} \ x \\ (* \ \mathsf{niech} \ k \ \mathsf{równa} \ \mathsf{sie} \ \mathsf{liczbie} \ \mathsf{element\acute{o}w} \ \mathsf{tablicy} \ T \ \mathsf{nie} \ \mathsf{większych} \ \mathsf{od} \ x^*) \\ \mathsf{przestaw} \ \mathsf{elementy} \ \mathsf{tablicy} \ T \ \mathsf{tak}, \ \mathsf{\dot{ze}} \ \forall_{i \leq k} \ T[i] \leq x \\ \mathsf{Quicksort}(T[1..k]); \ \mathsf{Quicksort}(T[(k+1)..n]); \end{array}
```

Analizie złoźoności algorytmu *Quicksort* poświęcimy oddzielny wykład. Wówczas omówimy także sposoby implementacji kroku 1.

10.2 Mnożenie bardzo dużych liczb.

PROBLEM:

Dane: liczby naturalne a i b

komentarz: liczby a i b są długie.

Wynik: iloczyn $a \cdot b$

Dla prostoty opisu przyjmijmy, źe obydwie liczby mają tę samą długość (równą $n=2^k$). Narzucający się algorytm oparty na strategii Dziel i Zwycięźaj polega na podziale n-bitowych czynników na części n/2-bitowe, a następnie odpowiednim wymnoźeniu tych części.

Niech $a=a_1\cdot 2^s+a_0$ i $b=b_1\cdot 2^s+b_0$, gdzie $s=n/2;\ 0\leq a_1,a_0,b_1,b_0<2^s$. Iloczyn $a\cdot b$ możemy teraz zapisać jako

$$ab = c_2 \cdot 2^{2s} + c_1 \cdot 2^s + c_0,$$

gdzie
$$c_2 = a_1b_1$$
; $c_1 = a_0b_1 + a_1b_0$; $c_0 = a_0b_0$.

Jak widać jedno množenie liczb n-bitowych moźna zredukować do czterech množeń liczb n/2-bitowych, dwóch mnożeń przez potęgę liczby 2 i trzech dodawań. Zarówno dodawania jak i mnożenia przez potęgę liczby 2 moźna wykonać w czasie liniowym. Taka redukcja nie prowadzi jednak do szybszego algorytmu - czas działania wyraźa się wzorem $T(n)=4T(n/2)+\Theta(n)$, którego rozwiązaniem jest $T(n)=\Theta(n^2)$. Aby uzyskać szybszy algorytm musimy potrafić obliczać współczynniki c_2,c_1,c_0 przy uźyciu trzech mnoźeń liczb n/2-bitowych. Uzyskujemy to przez zastąpienie dwóch mnoźeń podczas obliczania c_1 jednym mnoźeniem i dwoma odejmowaniami:

$$c_1 = (a_1 + a_0)(b_1 + b_0) - c_0 - c_2.$$

Fakt 2 Złożoność czasowa powyźszego algorytmu wynosi $O(n^{\log 3})$.

DOWÓD: (Zakładamy, źe a i b są liczbami n - bitowymi i n jest potęgą liczby 2.) Wystarczy pokazać, źe czas działania algorytmu wyraźa się wzorem:

$$T(n) = \begin{cases} k & \text{dla } n = 1\\ 3T(n/2) + \Theta(n) & \text{dla } n > 1 \end{cases}$$

Jedyną wątpliwość może budzić fakt, że wskutek przeniesienia liczby $a_1 + a_0$ i $b_1 + b_0$ mogą być (n/2) + 1-bitowe. W takiej sytuacji $a_1 + a_0$ zapisujemy w postaci $a'2^{n/2} + a''$, a $b_1 + b_0$ w postaci $b'2^{n/2} + b''$, gdzie a' i b' są bitami z pozycji (n/2) + 1 liczb a i b, a a'' i b'' są złożone z pozostałych bitów. Obliczenie y możemy teraz przedstawić jako:

$$(a_1 + a_0)(b_1 + b_0) = a'b'2^n + (a'b'' + a''b')2^{n/2} + a''b''$$

Jedynym składnikiem wymagającym rekurencyjnego wywołania jest a''b'' (obydwa czynniki są n/2-bitowe). Pozostałe mnoźenia wykonujemy w czasie O(n), poniewaź jednym z czynników jest pojedynczy bit (a' lub b') lub potęga liczby 2.

Tak więc przypadek, gdy podczas obliczania y występuje przeniesienie przy dodawaniu, zwiększa złoźoność jedynie o pewną stałą, nie zmieniając klasy złoźoności algorytmu.

10.2.1 Podział na więcej części

Pokaźemy teraz, że powyźszą metodę można u
ogólnić. Niech $k \in \mathcal{N}$ będzie dowolną stałą. Liczby a
ib przedstawiamy jako

$$a = \sum_{i=0}^{k-1} a_i \cdot 2^{in/k}$$
 $b = \sum_{i=0}^{k-1} b_i \cdot 2^{in/k}$

gdzie wszystkie a_i oraz b_i są liczbami co najwyźej n/k-bitowymi. Naszym zadaniem jest policzenie liczb c_0, c_1, \ldots, c_{2k} takich, źe dla $j = 0, \ldots, 2k$:

$$c_j = \sum_{r=0}^j a_r b_{j-r}.$$

Niech liczby w_1, \ldots, w_{2k+1} będą zdefiniowane w następujący sposób:

$$w_t = (\sum_{i=0}^{k-1} a_i t^i) \cdot (\sum_{i=0}^{k-1} b_i t^i).$$

Łatwo sprawdzić, źe $w_t = \sum_{j=0}^{2k} c_j t^j$. Otrzymaliśmy więc układ 2k+1 równań z 2k+1 niewiadomymi c_0, c_1, \ldots, c_{2k} . Fakt ten możemy zapisać jako

$$U \cdot [c_0, c_1, \dots, c_{2k-1}, c_{2k}]^T = [w_1, w_2, \dots, w_{2k}, w_{2k+1}]^T,$$

gdzie elementy macierzy $U = u_{ij}$ są równe $u_{ij} = i^j$ (dla i = 1, ..., 2k+1 oraz j = 0, ..., 2k). Poniewaź U jest macierzą nieosobliwą (jest macierzą Vandermonde'a), istnieje rozwiązanie powyźszego układu. Jeśli $w_1, ..., w_{2k+1}$ potraktujemy jako wartości symboliczne, to rozwiązując ten układ wyrazimy c_i jako kombinacje liniowe tych wartości. To stanowi podstawę dla następującego algorytmu:

- 1. Oblicz rekurencyjnie wartości w_1, \ldots, w_{2k+1} .
- 2. Oblicz wartości c_0, \ldots, c_{2k} .
- 3. **return** $\sum_{i=0}^{2k} c_i 2^{in/k}$.

Fakt 3 Powyźszy algorytm działa w czasie $\Theta(n^{\log_k(2k+1)})$.

Pomijamy formalny dowód tego faktu. Wynika on z tego, źe w kroku 1 wywołujemy 2k+1 razy rekurencyjnie funkcję dla danych o rozmiarze n/k oraz z tego, źe kroki 2 i 3 wykonują się w czasie liniowym.

Jakkolwiek zwiększając k możemy z wykładnikiem nad n dowolnie blisko przybliżyć się do 1, to jednak zauwaźmy, że otrzymane algorytmy mają znaczenie czysto teoretyczne. Stałe występujące w kombinacjach obliczanych w punkcie 2 juź dla niewielkich wartości k są bardzo duźe i sprawiają, że algorytm działa szybciej od klasycznego mnożenia pisemnego dopiero dla danych o astronomicznie wielkich rozmiarach.

10.3 Równoczesne znajdowanie minimum i maksimum w zbiorze.

```
PROBLEM: Minmax \begin{array}{ll} \textit{Dane:} & \textit{Zbi\'or} \ S = \{a_1, a_2, \dots, a_n\}^{-1} \\ \textit{Wynik:} & \min\{a_i \mid i = 1, \dots, n\} \end{array} \qquad \max\{a_i \mid i = 1, \dots, n\}
```

Komentarz: Ograniczamy się do klasy algorytmów, które danych wejściowych używają jedynie w operacjach porównania. Interesują nas dwa zagadnienia:

- znalezienie algorytmu z tej klasy, który rozwiązuje problem Minmax, uźywając jak najmniejszej liczby porównań.
- dokładne wyznaczenie dolnej granicy na liczbę porównań.

 $^{^1}$ Termin "zbiór" jest uźyty tu w dość swobodnym znaczeniu. W zasadzie S jest multizbiorem - elementy mogą się w nim powtarzać. O ile jednak nie będzie to "xródłem dwuznaczności, w przyszłości termin "zbiór" będziemy stosować takźe w odniesieniu do multizbiorów.

Proste podejście do tego problemu polega na tym, by szukane liczby znale"xć niezaleźnie, np. najpierw minimum a potem maksimum. Takie rozwiązanie wymaga 2n-2 porównań. Jego nieoptymalność wynika z tego, źe algorytm podczas szukania maksimum nie wykorzystuje w źaden sposób informacji jakie nabył o elementach zbioru S w czasie wyszukiwania minimum. W szczególności w trakcie szukania maksimum będą brały udział w porównaniach te elementy S-a, które podczas szukania minimum były porównywane z większymi od siebie elementami, a więc nie mogą być maksimum. To spostrzeźenie prowadzi do następującego algorytmu:

```
\begin{aligned} &MinMax1(S)\\ &S_m \leftarrow S_M \leftarrow \emptyset\\ &\textbf{for } i = 1 \textbf{ to } n \textbf{ div } 2 \textbf{ do}\\ &\text{ porównaj } a_i \textbf{ z } a_{n-i+1}; \textbf{ mniejszą z tych liczb wstaw do zbioru } S_m, \textbf{ a większą - do zbioru } S_M\\ &m \leftarrow min\{a \mid a \in S_m\}\\ &M \leftarrow max\{a \mid a \in S_M\}\\ &\textbf{ if } n \textbf{ parzyste then return } (m,M)\\ &\textbf{ else return } (min(m,a_{\lceil n/2\rceil}),max(M,a_{\lceil n/2\rceil})) \end{aligned}
```

Fakt 4 Algorytm MinMax1 wykonuje $\lceil \frac{3}{2}n-2 \rceil$ porównań na elementach zbioru S.

Dowód. Niech n=2m. W pętli **for** wykonywanych jest m porównań, a w dwóch następnych wierszach po m-1 porównań. W sumie mamy $3m-2=\lceil\frac{3}{2}n-2\rceil$ porównań. Gdy n=2m+1, algorytm najpierw znajduje minimum i maksimum w zbiorze $S\setminus \{a_{\lceil n/2\rceil}\}$. Zbiór ten ma 2m elementów, a więc liczba wykonanych porównań wynosi 3m-2. Ostatnia instrukcja wymaga dwóch porównań, co w sumie daje 3m porównań. Jak łatwo sprawdzić $3m=3(n-1)/2=\lceil 3(n-1)/2-1/2\rceil=\lceil \frac{3}{2}n-2\rceil$.

Inne podejście polega na zastosowaniu strategii Dziel i Zwycięźaj: zbiór S dzielimy na dwie części, w kaźdej części znajdujemy minimum i maksimum, jako wynik dajemy mniejsze z minimów i większe z maksimów. Poniźsza, niestaranna implementacja tego pomysłu nie osiąga jednak liczby porównań algorytmu MinMax1 i powinna stanowić ostrzeźenie przed niefrasobliwym implementowaniem niedopracowanych algorytmów. Poprawienie tej implementacji pozostawiamy jako zadanie na ćwiczenia.

```
\begin{array}{l} \textbf{Procedure } MinMax2(S) \\ \textbf{if } |S| = 1 \textbf{ then return } (a_1, a_1) \\ \textbf{else} \\ \textbf{if } |S| = 2 \textbf{ then return } (\max(a_1, a_2), \min(a_1, a_2)) \\ \textbf{else} \\ \textbf{podziel } S \textbf{ na dwa równoliczne (z dokładnością do jednego elementu) podzbiory } S_1, S_2 \\ (max1, min1) \leftarrow MinMax2(S_1) \\ (max2, min2) \leftarrow MinMax2(S_2) \\ \textbf{return } (\max(max1, max2), \min(min1, min2)) \end{array}
```

10.3.1 Granica dolna.

Algorytm *MinMax1* wyznacza górną granicę na złoźoność problemu jednoczesnego znajdowania minimum i maksimum. Teraz pokaźemy, źe ta granica jest takźe granicą dolną, a więc dokładnie wyznaczymy złoźoność problemu.

Twierdzenie 2 Kaźdy algorytm rozwiązujący powyźszy problem (i uźywający elementów zbioru S jedynie w porównaniach) wykonuje co najmniej $\lceil \frac{3}{2}n-2 \rceil$ porównań.

Dowód: Rozwaźmy następującą grę między algorytmem a złośliwym adwersarzem:

- Sytuacja początkowa: adwersarz twierdzi, źe zna trudny dla algorytmu zbiór S, tj. taki, dla którego wskazanie przez algorytm minimum i maksimum będzie wymagało wykonania co najmniej $\lceil \frac{3}{2}n-2 \rceil$ porównań. Algorytm nie zna S; wie tylko, źe liczy on n elementów.
- Cel gry
 - algorytmu: wskazanie indeksów elementów minimalnego i maksymalnego w zbiorze S przy użyciu mniej niź $\lceil \frac{3}{2}n-2 \rceil$ porównań;
 - adwersarza: zmuszenie algorytmu do zadania co najmniej $\left[\frac{3}{2}n-2\right]$ porównań.
- Ruchy
 - algorytmu: pytanie o porównanie dwóch elementów ze zbioru S;
 - adwersarza: odpowied"x na to pytanie.
- Koniec gry następuje, gdy algorytm wskaźe minimum i maksimum w S. Wówczas adwersarz ujawnia zbiór S.

Tezę twierdzenia udowodnimy, jeśli pokaźemy, źe adwersarz zawsze, niezaleźnie od algorytmu, posiada strategię wygrywającą.

Strategia dla adwersarza:

 \bullet W trakcie gry adwersarz dzieli S na 4 rozłączne zbiory:

```
A = \{i \mid a_i \text{ jeszcze nie był porównywany }\},
```

 $B = \{i \mid a_i \text{ wygrał juź jakieś porównanie i nie przegrał źadnego } \},$

 $C = \{i \mid a_i \text{ przegrał juz jakieś porównanie i nie wygrał źadnego}\},$

 $D = \{i \mid a_i \text{ wygrał juź jakieś porównanie i jakieś juź przegrał }\}.$

Początkowo oczywiście |A| = n oraz |B| = |C| = |D| = 0.

• Adwersarz rozpoczyna grę z dowolnymi kandydatami na wartości elementów a_i . W trakcie gry będzie, w razie konieczności, modyfikował te wartości, tak by spełniony był warunek

(*)
$$\forall_{a \in A} \forall_{b \in B} \forall_{c \in C} \forall_{d \in D} \ b > d > c \text{ oraz } b > a > c.$$

Zauwaź, źe wystarczy w tym celu zwiększać wartości elementów o indeksach z B i zmniejszać wartości elementów o indeksach z C. Takie zmiany są bezpieczne dla adwersarza, poniewaź pozostawiają prawdziwymi jego odpowiedzi na dotychczasowe pytania.

Fakt 5 Powyźsza strategia adwesarza jest zawsze wygrywająca.

DOWÓD FAKTU: W trakcie gry wszystkie elementy przechodzą ze zbioru A do B lub C, a dopiero stąd do zbioru D. Ponadto dla danych spełnających (*):

- \bullet jedno porównanie może usunąć co najwyżej dwa elementy ze zbioru A,
- dodanie jednego elementu do zbioru D wymaga jednego porównania,
- porównania, w których bierze udział element z A, nie zwiększaja mocy zbioru D.

Dopóki A jest niepusty lub któryś ze zbiorów B lub C zawiera więcej niź jeden element algorytm nie może udzielić poprawnej odpowiedzi. Na opróźnienie zbioru A algorytm potrzebuje co najmniej $\lceil n/2 \rceil$ porównań. Następnych n-2 porównań potrzebnych jest na przesłanie wszystkich, poza dwoma, elementów do zbioru D. \square (faktu i twierdzenia)

11 Dodatek

Poniźsza tabela pokazuje w jaki sposób zmieniają się liczności zbiorów po wykonaniu róźnych typów porównań (przy załoźeniu warunku (*)). Typ XY oznacza, iź porównywany jest element zbioru X z elementem zbioru Y. Mała litera x oznacza element zbioru X.

Typ porównania	A	B	C	D	warunek
AA	-2	+1	+1	bz	
AB	-1	bz	+1	bz	a < b
AC	-1	+1	bz	bz	a > c
AD	-1	+1	bz	bz	a > d
	-1	bz	+1	bz	a < d
BB	bz	-1	bz	+1	
BC	bz	bz	bz	bz	b > c
BD	bz	bz	bz	bz	b > d
CC	bz	bz	-1	+1	
CD	bz	bz	bz	bz	c < d
DD	bz	bz	bz	bz	

Notatki z AiSD. Nr 4.

16 marca 2005

METODA DZIEL I ZWYCIĘŹAJ (CD.)

IIUWr. II rok informatyki. Opracował: Krzysztof Loryś

12 Dalsze przykłady

12.1 Sieci przełączników

Przełącznikiem dwustanowym nazywamy urządzenie o dwóch portach wejściowych i dwóch portach wyjściowych, które:

- w stanie 1 przesyła dane z wejścia i na wyjście i (dla i = 0, 1),
- \bullet w stanie 2 przesyła dane z wejścia ina wyjście $(i+1) \bmod 2$ (dla i=0,1).



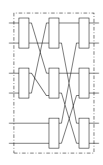
Stan 1: "na wprost"



Stan 2: "na ukos"

Rysunek 1: Przełącznik dwustanowy

Łącząc ze sobą przełączniki otrzymujemy sieci przełączników, które poprzez róźne ustawienia przełączników mogą realizować róźne permutacje danych.



Rysunek 2: Przykład sieci przełączników o 6 wejściach

PROBLEM:

Dane: liczba naturalna n.

Zadanie: skonstruować sieć $Perm_n$ przełączników realizującą wszystkie permutacje n

elementów.

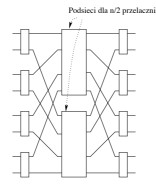
Kryteriami określającymi jakość sieci są:

- liczba przełączników;
- głębokość sieci, tj. długość maksymalnej drogi od portu wejściowego do portu wyjściowego. Długość ta mierzona jest liczbą przełączników znajdujących się na drodze (oczywiście połączenia między przełącznikami są jednokierunkowe).

12.1.1 Konstrukcja

Dla prostoty ograniczymy się do konstrukcji sieci dla n będącego potęga liczby 2.

Konstrukcja oparta jest za zasadzie Dziel i Zwycięźaj i sprowadza się do sprytnego rozesłania danych wejściowych do dwóch (zbudowanych rekurencyjnie) egzemplarzy sieci o n/2 wejściach, a następnie na umiejętnym połączeniu portów wyjściowych tych podsieci. Istota tej konstrukcji przedstawiona jest na poniźszym rysunku.



Rysunek 3: Konstrukcja sieci dla n = 8

Porty wejściowe sieci połączone przełącznikiem w pierwszej warstwie oraz porty wyjściowe połączone przełącznikiem w ostatniej warstwie będziemy nazywać portami sąsiednimi.

Fakt 6 Tak skonstruowana sieć ma głębokość $2\log n - 1$ i zawiera $\Theta(n\log n)$ przełączników.

Dowód: Głębokość sieci wyraźa się równaniem

$$G(2^{k}) = \begin{cases} 1 & \text{dla } k = 1 \\ G(2^{k-1}) + 2 & \text{dla } k > 1 \end{cases}$$

a liczba przełączników - równaniem:

$$P(2^k) = \begin{cases} 1 & \text{dla } k = 1\\ 2P(2^{k-1}) + 2^k & \text{dla } k > 1 \end{cases}$$

12.1.2 Poprawność konstrukcji

Niech π będzie dowolną permutacją n-elementową. Pokaźemy, źe istnieje ustawienie przełączników sieci realizujące π , tj. takie, źe dane z i-tego portu sieci zostaną przesłane na $\pi(i)$ -ty port wyjściowy (dla $i=1,\ldots,n$). Istnienie takiego ustawienia będzie konsekwencją istnienia odpowiedniego dwukolorowania wierzchołków w następującym grafie $G_{\pi}=(V,E)$.

- Zbiór $V = V_I \cup V_O \cup V_M$ składa się z:
 - -n wierzchołków (podzbiór V_I) odpowiadających portom wejściowym sieci;
 - -n wierzchołków (podzbiór V_O) odpowiadających przełącznikom z ostatniej warstwy sieci (po dwa wierzchołki na kaźdy przełącznik);
 - -n wierzchołków (podzbiór V_M) dodanych ze względów technicznych.
- \bullet Wszystkie wierzchołki z V etykietujemy:
 - wierzchołek z V_I odpowiadający *i*-temu portowi wejściowemu otrzymuje etykietę i;
 - wierzchołki z V_O , z pary odpowiadającej j-temu przełącznikowi ostatniej warstwy, otrzymują etykiety i" i k", takie, źe $2j-1=\pi(i)$ oraz $2j=\pi(k)$ (innymi słowy na porty wyjściowe j-tego przełącznika mają być wysłane wartości z i-tego oraz k-tego portu wejściowego sieci);
 - wierzchołki z V_M otrzymują w dowolny sposób róźne etykiety ze zbioru $\{1', 2', \dots, n'\}$.
- Zbiór $E = E_I \cup E_O \cup E_M$ składa się z:
 - -n/2 krawędzi (podzbiór E_I) łączących wierzchołki o etykietach 2i-1 i 2i, a więc takie, które odpowiadają sąsiednim portom wejściowym;
 - $-\ n/2$ krawędzi (podzbiór $E_O)$ łączących wierzchołki odpowiadające temu samemu przełącznikowi ostatniej warstwy;
 - 2n krawędzi (podzbiór E_M) łączących wierzchołki o etykietach i i i' oraz wierzchołki o etykietach i' i i".

Fakt 7 Graf G_{π} jest sumą rozłącznych cykli parzystej długości.

Dowód: Stopień kaźdego wierzchołka w G_{π} jest równy 2.

Z faktu tego wprost wynika istnienie kolorowania wierzchołków G_{π} dwoma kolorami (powiedzmy białym i czarnym). Kolorowanie to ma następujące własności:

- Wierzchołki odpowiadające sąsiednim portom (zarówno wejściowym jak i wyjściowym) otrzymują róźne kolory.
- Wierzchołki o etykietach i oraz i" otrzymują ten sam kolor (dla kaźdego $i=1,\ldots,n$).

Stąd wnioskujemy istnienie ustawienia przełączników realizującego π :

- Przełączniki z pierwszej warstwy ustawiamy tak, by dane z portów białych (dokładniej: których odpowiadające wierzchołki otrzymały kolor biały) były przesłane do górnej podsieci $Perm_{n/2}$.
- Przełączniki w górnej podsieci $Perm_{n/2}$ ustawiamy tak, by permutowała swoje dane zgodnie z permutacją π . Dokładniej:
 - Niech $K=k_1,\ldots,k_{n/2}$ będzie ciągiem etykiet białych wierzchołków z V_I w kolejności ich występowania w ciągu $\{1,2,\ldots,n\}$ a $L=l_1,\ldots,l_{n/2}$ ciągiem etykiet białych

wierzchołków z V_O w kolejności ich występowania w ciągu $\pi(1), \ldots, \pi(n)$. Niech $\pi_a: \{1, \ldots, n/2\} \to \{1, \ldots, n/2\}$ będzie permutacją taką, źe $\pi_a(i) = j$ wtedy i tylko wtedy gdy $l_j = k_i^n$. Przełączniki ustawiamy tak, by podsieć realizowała permutację π_a . Takie ustawienie istnieje na mocy indukcji. Podobne rozwaźania przeprowadzamy dla dolnej podsieci $Perm_{n/2}$.

• Dla przełączników ostatniej warstwy stosujemy następującą regułę: Niech i" będzie etykietą białego wierzchołka z pary odpowiadającej j-temu przełącznikowi, a k" - etykietą czarnego wierzchołka z tej pary. Jeśli i poprzedza k w permutacji π (tzn. $i=\pi^{-1}(2j-1)$ oraz $k=\pi^{-1}(2j)$) przełącznik ustawiamy na wprost, w przeciwnym razie ustawiamy na ukos.

12.2 Para najbliźej położonych punktów

PROBLEM:

Dane: Zbiór $P = \{(x_1, y_1), \dots, (x_n, y_n)\}$ współrzędnych punktów na płaszczy "xnie. Zadanie: Znale "xć dwa najbliżej położone względem siebie punkty w P, tj. znale "xć i,j takie, że $d(x_i, y_i, x_j, y_j) = min\{d(x_k, y_k, x_l, y_l) \mid 1 \le k < l \le n\}$, gdzie $d(x_k, y_k, x_l, y_l) = \sqrt{(x_k - x_l)^2 + (y_k - y_l)^2}$.

Siłowe rozwiązanie, polegające na wyliczeniu i porównaniu odległości między kaźdą parą punktów, wymaga czasu $\Omega(n^2)$. Przedstawimy teraz strategię Dziel i Zwycięźaj, która daje algorytm działający w czasie $\Theta(n \log n)$.

TERMINOLOGIA: mówiąc o punkcie r będziemy mieć na myśli punkt o współrzędnych (x_r, y_r) .

12.2.1 Strategia Dziel i Zwycięźaj

- 1. (a) Sortujemy punkty z P według współrzędnych x i zapamiętujemy je w tablicy X;
 - (b) Sortujemy punkty z P według współrzędnych y i zapamiętujemy je w tablicy Y;
 - (c) Znajdujemy prostą l dzielącą P na dwa równoliczne (z dokładnością do 1) podzbiory:
 - P_L podzbiór punktów leźących na lewo od l,
 - P_R podzbiór punktów leźących na prawo od l.

Punkty znajdujące się na prostej l (o ile są takie) kwalifikujemy do tych podzbiorów w dowolny sposób.

2. { rekurencyjnie }

 $(i_1, j_1) \leftarrow$ para punktów z P_L o najmniejszej odległości;

 $(i_2, j_2) \leftarrow$ para punktów z P_R o najmniejszej odległości.

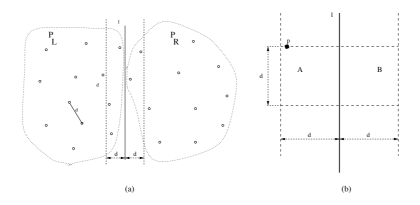
3. Niech (i', j') będzie tą parą punktów znalezioną w kroku 2, dla której odległość (oznaczmy ją przez d) jest mniejsza.

Sprawdzamy czy istnieje para punktów (t, s) odległych o mniej niź d takich, źe $t \in P_L$ i $s \in P_R$. Jeśli istnieje, przekazujemy ją jako wynik procedury, w przeciwnym razie jako wynik przekazujemy parę (i', j').

Wyjaśnienia wymaga sposób realizacji kroku 3. Oznaczmy przez P_C zbiór tych punktów z P, które leźą w odległości nie większej niź d od prostej l. Niech Y' oznacza tablicę Y, z której usunięto wszystkie punkty spoza P_C . Korzystamy z następującego spostrzeźenia:

Fakt 8 Jeśli (t,s) jest parą punktów odległych o mniej niź d taką, źe $t \in P_L$ i $s \in P_R$, to t is naleźą do P_C . Ponadto w tablicy w Y' pomiędzy t a s leźy nie więcej niź 6 punktów.

Dowód: Gdyby jeden z punktów leźał w odległości większej niź d od prostej l, to odległość między nimi byłaby większa niź d. Oczywiste jest teź, źe współrzędne y-kowe tych punktów róźnią się nie więcej niź o d. Tak więc punkty t i s leźą w prostokącie o wymiarach $d \times 2d$ jak pokazano na rysunku $\ref{eq:continuous}$?



Rysunek 4: (a) W kroku 3 pary (t,s) naleźy szukać tylko w zaznaczonym pasie. (b) Jeśli p ma tym punktem z pary (t,s), który ma większą współrzędną y, to drugi punkt z tej pary musi znajdować się w kwadracie B. Ponadto wszystkie punkty znajdujące się w Y między t a s muszą leźeć w A lub w B.

W części A leźą tylko punkty z P_L . Poniewaź kaźde dwa z nich odległe są od siebie o co najmniej d, więc może ich tam znajdować się co najwyżej 4. Z analogicznego powodu w części B może znajdować się nie więcej niź 4 punkty z P_R . Tak więc w całym prostokącie znajduje się nie więcej niź 8 punktów.

Krok 3 sprowadza się więc do utworzenia tablicy Y', a następnie do obliczenia odległości kaźdego punktu z Y' do co najwyźej siedmiu punktów następujących po nim w tej tablicy.

12.2.2 Koszt:

Krok 1:

```
- Sortowanie - \Theta(n \log n).
```

- Znalezienie prostej l i podział P na podzbiory - koszt stały.

```
Krok 2: 2T(n/2)
```

Krok 3:

- Utworzenie Y' $\Theta(n)$.
- Szukanie pary (t,s) $\Theta(n)$.

Stąd koszt całego algorytmu wyraźa się równaniem $T(n) = 2T(n/2) + \Theta(n \log n)$, którego rozwiązaniem jest $\Theta(n \log^2 n)$. Koszt ten moźna zredukować do $\Theta(n \log n)$. Wystarczy zauwaźyć , źe sortowanie punktów w kaźdym wywołaniu rekurencyjnym jest zbyteczne. Zbiór P możemy przekazywać kolejnemu wywołaniu rekurencyjnemu jako tablice X i Y. Na ich podstawie moźna w czasie liniowym utworzyć odpowiednie tablice dla zbiorów P_L i P_R . Tak więc sortowanie wystarczy przeprowadzić jeden raz - przed pierwszym wywołaniem procedury rekurencyjnej.

Po takiej modyfikacji czas wykonania procedury rekurencyjnej wyraźa się równaniem $T(n) = 2T(n/2) + \Theta(n)$, którego rozwiązaniem jest $\Theta(n \log n)$. Dodany do tego czas sortowania nie zwiększa rzędu funkcji.

Notatki z AiSD. Nr 5.

PROGRAMOWANIE DYNAMICZNE

16 marca 2005

IIUWr. II rok informatyki. Opracował: Krzysztof Loryś

13 Wstęp

Zastosowanie metody Dziel i Zwycięźaj do problemów zdefiniowanych rekurencyjnie jest w zasadzie ograniczone do przypadków, gdy podproblemy, na które dzielimy problem, są niezaleźne. W przeciwnym razie metoda ta prowadzi do wielokrotnego obliczania rozwiązań tych samych podproblemów. Jednym ze sposobów zaradzenia temu zjawisku jest tzw. spamiętywanie, polegające na pamiętaniu rozwiązań podproblemów napotkanych w trakcie obliczeń. W przypadku, gdy przestrzeń wszystkich moźliwych podproblemów jest nieduźa, efektywniejsze od spamiętywania moźe być zastosowanie metody programowania dynamicznego. Metoda ta polega na obliczaniu rozwiązań dla wszystkich podproblemów, począwszy od podproblemów najprostszych.

```
PRZYKŁAD 1.

PROBLEM:

Dane: Liczby naturalne n, k.

Wynik: \binom{n}{k}.
```

Naturalna metoda redukcji problemu obliczenia $\binom{n}{k}$ korzysta z zaleźności $\binom{n}{k} = \binom{n-1}{k-1} + \binom{n-1}{k}$. Zastosowanie metody Dziel i Zwycięźaj byłoby jednak w tym przypadku nierozwaźne, poniewaź w trakcie liczenia $\binom{n-1}{k-1}$ jak i $\binom{n-1}{k}$ wywoływalibyśmy rekurencyjnie procedurę dla tych samych danych (tj. dla n-2 i k-1), co w konsekwencji prowadziłoby do tego, źe niektóre podproblemy byłyby rozwiązywane wykładniczą liczbę razy.

Do spamiętywania możemy wykorzystać tablicę tab[1..n, 1..k].

Za zastosowaniem w tym przypadku programowania dynamicznego przemawia fakt, iź liczba róźnych podproblemów jakie mogą pojawić się w trakcie obliczania $\binom{n}{k}$ jest niewielka, a mianowicie $O(n^2)$. Podobnie jak w metodzie spamiętywania, algorytm dynamiczny oblicza początkowy fragment trójkąta Pascala i umieszcza go w tablicy tab. W przeciwień-

stwie jednak do poprzedniej metody, która jest metodą "top-down" i jest implementowana rekurencyjnie, algorytm dynamiczny jest metodą "bottom-up" i jest implementowany iteracyjnie. To pozwala w szczególności na wyeliminowanie kosztów związanych z obsługą rekursji.

```
\begin{array}{c} \textbf{for } i=1 \textbf{ to } n \textbf{ do } tab_{i,0} \leftarrow 1 \\ & \dots \\ \textbf{function nPOk}(n,k) \\ \textbf{ for } j=1 \textbf{ to } k \textbf{ do} \\ & tab_{j,j} \leftarrow 1 \\ & \textbf{ for } i=j+1 \textbf{ to } n \textbf{ do } tab_{i,j} \leftarrow tab_{i-1,j-1} + tab_{i-1,j} \\ & \textbf{ return } tab_{n,k} \end{array}
```

Fakt, źe metoda programowania dynamicznego oblicza w sposób systematyczny rozwiązania wszystkich podproblemów, pozwala często na poczynienie dodatkowych oszczędności w stosunku do metody spamiętywania. W tym przykładzie możemy znacznie zredukować koszty pamięciowe. Jak łatwo zauwaźyć, obliczenie kolejnej przekątnej trójkąta Pascala wymaga znajomości jedynie wartości z poprzedniej przekątnej. Tak więc zamiast tablicy $n \times k$ wystarcza tablica $n \times 2$, a nawet tablica $n \times 1$.

Podobnie jak w przypadku metody dziel i zwycięźaj, kluczem do zastosowania programowania dynamicznego jest znalezienie sposobu dzielenia problemu na podproblemy w taki sposób, by optymalne rozwiązanie problemu moźna było w prosty sposób otrzymać z optymalnych rozwiązań podproblemów (mówimy wówczas, źe problem wykazuje optymalną podstrukturę). Wskazaniem za stosowaniem wówczas programowania dynamicznego a nie metody dziel i zwycięźaj jest sytuacja, gdy sumaryczny rozmiar podproblemów jest duźy. Oczywiście, jak juź wspominaliśmy, aby algorytm dynamiczny był efektywny, przestrzeń wszystkich moźliwych podproblemów nie moźe być zbyt liczna.

Przykład 2.

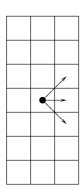
PROBLEM:

Dane: Tablica $\{a_{i,j}\}$ liczb nieujemnych (i = 1, ..., n; j = 1, ..., m)

Wynik: Ciąg indeksów i_1,\ldots,i_m taki, źe $\forall_{j=1,\ldots,m-1}|i_j-i_{j+1}|\leq 1$, minimalizujący sumę $\sum_{j=1}^m a_{i_j,j}$

INTERPRETACJA: Ciąg i_1, \ldots, i_m wyznacza trasę wiodącą od pierwszej do ostatniej kolumny tablicy a. Startujemy z dowolnego pola pierwszej kolumny i kończymy na dowolnym polu ostatniej kolumny. W kaźdym ruchu przesuwamy się o jedno pole: albo w prawo na wprost albo w prawo na ukos (jak pokazano na rysunku 5). Chcemy znale"xć trasę o minimalnej długości, rozumianej jako suma liczb z pól znajdujących się na trasie.

Jak łatwo sprawdzić liczba wszystkich prawidłowych tras jest wykładnicza, więc rozwiazanie siłowe nie wchodzi w rachube.



Rysunek 5: Moźliwe kierunki ruchu w tablicy a.

Rozwaźmy najpierw nieco prostsze zadanie, polegające na znalezieniu długości optymalnej trasy. Potem pokaźemy w jaki sposób zorganizować obliczenia, by wyznaczenie samej trasy było proste.

Niech $d_{i,k}$ oznacza minimalną długość trasy wiodącej od dowolnego pola pierwszej kolumny do pola $a_{i,k}$, a P(i,k) problem wyznaczenia $d_{i,k}$. Rozwiązanie P(i,k) (dla k>1) moźna łatwo otrzymać z rozwiązań trzech prostszych podproblemów, a mianowicie P(i-1,k-1), P(i,k-1) i P(i+1,k-1) (w przypadku P(1,k) i P(n,k) - dwóch podproblemów). Problem wykazuje więc optymalną podstrukturę.

Jeśli za rozmiar P(i,k) przyjmiemy wartość k, to problem rozmiaru k redukujemy do trzech podproblemów rozmiaru k-1. To zbyt duźe rozmiary, by opłaciło się stosować metodę dziel i zwycięźaj. Z drugiej strony przestrzeń wszystkich podproblemów jest stosunkowo niewielka - składa się z nm elementów (zawiera wszystkie P(i,j) dla $i=1,\ldots,n,j=1,\ldots,m$), możemy więc zastosować programowanie dynamiczne.

```
\begin{array}{l} \textbf{for } j = 1 \textbf{ to } n \textbf{ do } d_{0,j} \leftarrow d_{n+1,j} \leftarrow \infty \\ \textbf{for } i = 1 \textbf{ to } n \textbf{ do } d_{i,1} \leftarrow a_{i,1} \\ \textbf{for } j = 2 \textbf{ to } m \textbf{ do} \\ \textbf{for } i = 1 \textbf{ to } n \textbf{ do } d_{i,j} \leftarrow a_{i,j} + \min\{d_{i-1,j-1}, d_{i,j-1}, d_{i+1,j-1}\} \\ \textbf{return } \min\{d_{i,m} \mid i = 1, \dots, n\} \end{array}
```

Pozostaje wyjaśnić, w jaki sposób moźna odtworzyć optymalną trasę. Niech i_0 będzie wartością i, dla której osiągane jest $\min\{d_{i,m}\mid i=1,\ldots,n\}$, a więc $a_{i_0,m}$ jest ostatnim polem optymalnej trasy. Przedostatnie pole możemy wyznaczyć sprawdzając, która z trzech róźnic $d_{i_0,m}-d_{k,m-1}$ (dla $k\in\{i_0-1,i_0,i_0+1\}$) jest równa $a_{i_0,m}$. Postępując dalej rekurencyjnie wyznaczymy całą trasę. Łatwo zauwaźyć, źe zamiast sprawdzać powyźsze róźnice, możemy ograniczyć się do sprawdzenia, która z wartości $d_{k,m-1}$ (dla $k\in\{i_0-1,i_0,i_0+1\}$) jest minimalna.

```
\begin{array}{l} \textbf{procedure } \mathsf{trasa}(i,j) \\ \{ & \textbf{if } j = 1 \textbf{ then return } i \\ & \mathsf{Niech } i' \textbf{ bedzie } \mathsf{takie, } \mathsf{\dot{z}e} \ d_{i',j-1} = min\{d_{k,j-1} \mid k \in \{i-1,i,i+1\}\} \\ & \mathbf{return } \mathsf{concat}( \ \mathsf{trasa}(i',j-1),i)) \\ \} \\ & \dots \\ & \mathsf{write}( \ \mathsf{trasa}(i_0,m)) \end{array}
```

Programowanie dynamiczne jest częstą metodą rozwiązywania problemów optymalizacyjnych. Przykład 2 stanowi ilustrację klasycznego sposobu rozwiązania takiego problemu: najpierw znajdujemy wartość optymalnego rozwiązania a dopiero potem, na podstawie wyliczeń tej wartości, konstruujemy optymalne rozwiązanie.

14 Dalsze przykłady

14.1 Najdłuźszy wspólny podciąg.

14.1.1 Definicja problemu

Definicja 4 Ciąg $Z = \langle z_1, z_2, \dots, z_k \rangle$ jest podciągiem ciągu $X = \langle x_1, x_2, \dots, x_n \rangle$, jeśli istnieje ściśle rosnący ciąg indeksów $\langle i_1, i_2, \dots, i_k \rangle$ $(1 \leq i_j \leq n)$ taki, źe

$$\forall_{j=1,2,\dots k} \ x_{i_j} = z_j.$$

Jeśli Z jest podciągiem zarówno ciągu X jak i ciągu Y, to mówimy, źe Z jest wspólnym podciągiem ciągów X i Y.

KONWENCJA: Dla wygody, w dalszej części ciągi będziemy traktować jako napisy nad ustalonym alfabetem.

Przykład:

'BABA' jest wspólnym podciągiem ciągów 'ABRACADABRA' i 'RABARBAR', ale nie jest ich najdłuźszym wspólnym podciągiem (dłuźszym jest np. 'RAAAR').

OZNACZENIA:

- $LCS(X,Y) = \{Z \mid Z \text{ jest wspólnym podciągiem } X \text{ i } Y \text{ o maksymalnej długości} \}$
- przez X_i oznaczamy *i*-literowy prefiks ciągu $X = \langle x_1, x_2, \dots, x_n \rangle$, tj. podciąg $\langle x_1, x_2, \dots, x_i \rangle$; w szczególności przez X_0 oznaczamy ciąg pusty.

PROBLEM:

```
Dane: ciągi X = \langle x_1, x_2, \dots, x_m \rangle i Y = \langle y_1, y_2, \dots, y_n \rangle
Wynik: dowolny ciąg Z z LCS(X, Y)
```

14.1.2 Redukcja problemu

Problem znalezienia ciągu Z z LCS(X,Y) moźemy zredukować do prostszych problemów na podstawie następującej obserwacji:

- jeśli ostatnia litera X i ostatnia litera Y są takie same, to litera ta musi być ostatnim elementem kaźdego ciągu z LCS(X,Y).
- jeśli X i Y róźnią się na ostatniej pozycji (tj. $x_m \neq y_n$), to istnieje ciąg w LCS(X,Y), który na ostatniej pozycji ma literę róźną od x_m lub istnieje ciąg w LCS(X,Y), który na ostatniej pozycji ma literę róźną od x_m .

W pierwszym przypadku problem znalezienia ciągu z $LCS(X_m, Y_n)$ redukujemy do podproblemu znalezienia ciągu z $LCS(X_{m-1}, Y_{n-1})$. Rozwiązaniem będzie konkatenacja znalezionego ciągu i ostatniej litery X-a. W drugim przypadku problem redukujemy do dwóch podproblemów: znalezienie ciągu z $LCS(X_{m-1}, Y_n)$ i znalezienie ciągu z $LCS(X_m, Y_{n-1})$. W tym przypadku rozwiązaniem będzie dłuźszy ze znalezionych ciągów.

14.1.3 Algorytm

Najpierw koncentrujemy się na obliczeniu wartości rozwiązania optymalnego, którą w tym przypadku jest długość elementów z LCS(X,Y). Sposobu na obliczenie tej wartości dostarcza nam obserwacja poczyniona w poprzednim paragrafie.

Fakt 9 Niech $d_{i,j}$ oznacza długość elementów z $LCS(X_i, Y_j)$. Wówczas:

$$d_{i,j} = \begin{cases} 0 & \textit{jeśli } i = 0 \ \textit{lub } j = 0, \\ 1 + d_{i-1,j-1} & \textit{jeśli } i, j > 0 \ \textit{i} \ x_i = y_j, \\ \max(d_{i,j-1}, d_{i-1,j}) & \textit{jeśli } i, j > 0 \ \textit{i} \ x_i \neq y_j \end{cases}$$

Tablicę d możemy obliczać kolejno wierszami (lub kolumnami), a wynik odczytamy z $d_{m,n}$.

```
Procedure LCS(X_m, Y_n)

for i \leftarrow 1 to m do d_{i,0} \leftarrow 0

for j \leftarrow 0 to n do d_{0,j} \leftarrow 0

for i \leftarrow 1 to m do

for j \leftarrow 1 to n do

if x_i = y_j then d_{i,j} \leftarrow 1 + d_{i-1,j-1}

else d_{i,j} \leftarrow \max\{d_{i-1,j}, d_{i,j-1}\}
```

Aby wypisać jakiś element z LCS musimy przejść tablicę d jeszcze raz, począwszy od elementu $d_{n,m}$, w podobny sposób jak to robiliśmy w Przykładzie 2.

Jeśli zależy nam na szybkości algorytmu, możemy nieco przyspieszyć tę jego fazę. W tym celu, w trakcie obliczania tablicy d, możemy w dodatkowej tablicy zapamiętywać "drogę dojścia" do poszczególnych elementów tablicy d. Elementy dodatkowej tablicy przyjmowałyby jedną z trzech różnych wartości, w zależności od tego czy $d_{i,j}$ powstał przez dodanie 1 do $d_{i-1,j-1}$, czy przez przepisanie $d_{i-1,j}$, czy teź wreszcie przez przepisanie $d_{i,j-1}$.

14.1.4 Koszt algorytmu

Obliczenie kaźdego elementu tablicy d odbywa się w czasie stałym. Tak więc całkowity koszt wypełnienia tablicy d jest równy $\Theta(n \cdot m)$. Koszt skonstruowania najdłuźszego podciągu na podstawie tablicy d jest liniowy.

14.2 Wyznaczanie optymalnej kolejności mnoźenia macierzy.

14.2.1 Definicja problemu

Mamy obliczyć wartość wyraźenia \mathcal{M} postaci $M_1 \times M_2 \times \cdots \times M_n$, gdzie M_i są macierzami. Zakładamy, źe wyraźenie jest poprawne, tj. liczba kolumn macierzy M_i jest równa liczbie wierszy macierzy M_{i+1} (dla $i=1,\ldots,n-1$).

Poniewaź mnoźenie macierzy jest działaniem łącznym, wartość \mathcal{M} moźemy liczyć na wiele sposobów. Wybór sposobu moźe w istotny sposób wpłynać na liczbę operacji skalarnych jakie wykonamy podczas obliczeń.

PRZYKŁAD Niech macierze M_1, M_2, M_3 mają wymiary odpowiednio $d \times 1$, $1 \times d$ i $d \times 1$. Rozwaźmy dwa sposoby obliczenia ich iloczynu:

- $(M_1 \times M_2) \times M_3$ W wyniku pierwszego mnoźenia otrzymujemy macierz $d \times d$, więc jego koszt (niezaleźnie od przyjętej metody mnoźenia macierzy) wynosi co najmniej d^2 . W drugim mnoźeniu także musimy wykonać $\Theta(d^2)$ operacji.
- $M_1 \times (M_2 \times M_3)$ Koszt obliczenia $M_2 \times M_3$ wynosi O(d). W jego wyniku otrzymujemy macierz 1×1 , więc koszt następnego mnoźenia wynosi takźe O(d).

Dalsze rozwaźania będziemy przeprowadzać przy następującym załoźeniu²:

Koszt pomnoźenia macierzy o wymiarach $a \times b$ i $b \times c$ wynosi abc.

PROBLEM:

Dane: d_0, d_1, \ldots, d_n - liczby naturalne

Interpretacja: $d_{i-1} \times d_i$ - wymiar macierzy M_i .

Zadanie: Wyznaczyć kolejność mnożenia macierzy $M_1 \times M_2 \times \cdots \times M_n$, przy której koszt obliczenia tego iloczynu jest minimalny.

14.2.2 Rozwiązanie siłowe

Rozwiązanie siłowe, polegajace na sprawdzeniu wszystkich moźliwych sposobów wykonania obliczeń, jest nieakceptowalne. Liczba tych sposobów dana jest wzorem

$$S(n) = \begin{cases} 1 & \text{jeśli } n = 1\\ \sum_{i=1}^{n-1} S(i)S(n-i) & \text{jeśli } n > 1 \end{cases}$$

²Jest to koszt mnoźenia wykonanego metodą tradycyjną; pó"xniej poznamy inne, szybsze metody.

UZASADNIENIE WZORU: Kaźde z n-1 mnoźeń jakie występują w ciągu $M_1 \times \ldots \times M_n$ moźe być ostatnim, jakie wykonamy licząc ten iloczyn. Liczba sposobów mnoźenia macierzy, w których i-te mnoźenie jest ostatnim, jest równa iloczynowi S(i) (tj. liczby sposobów, na które moźna pomnoźyć i pierwszych macierzy) oraz S(n-i) tj. liczby sposobów, na które moźna pomnoźyć n-i ostatnich macierzy).

Rozwiązaniem powyźszego równania jest $S(n) = "n-\text{ta liczba Catalana"} = \frac{1}{n} {2n-2 \choose n-1} = \Omega(\frac{4^n}{n^2})$. Tak więc koszt sprawdzania wszystkich moźliwych iloczynów jest wykładniczy.

14.2.3 Rozwiązanie dynamiczne

Zauwaźamy, źe problem wykazuje optymalną podstrukturę. Jeśli bowiem k-te mnoźenie jest ostatnim, jakie wykonamy w optymalnym sposobie obliczeń, to iloczyny $M_1 \times \ldots \times M_k$ oraz $M_{k+1} \times \ldots \times M_n$ teź musiały być obliczone w optymalny sposób.

Na podstawie tej własności możemy ułożyć następujący algorytm rekurencyjny obliczający optymalny koszt obliczeń.

```
 \begin{aligned} & \textbf{function} \  \, matmult(i,j) \\ & \textbf{if} \  \, i = j \  \, \textbf{then} \  \, \textbf{return} \  \, 0 \\ & opt \leftarrow \infty \\ & \textbf{for} \  \, k \leftarrow i \  \, \textbf{to} \  \, j-1 \  \, \textbf{do} \\ & opt \leftarrow \min(opt, \  \, d_{j-1}d_kd_j + matmult(i,k) + matmult(k+1,j)) \\ & \textbf{return} \  \, opt \end{aligned}
```

Algorytm ten, jakkolwiek szybszy od metody siłowej, nadal działa w czasie wykładniczym $(\Theta(3^n))$. Przyczyna tkwi w wielokrotnym wykonywaniu obliczeń dla tych samych wartości parametrów (i,j). Unikniemy tego mankamentu stosując programowanie dynamiczne. Niech

$$m_{i,j} =$$
 "minimalny koszt obliczenia $M_i \times M_{i+1} \times \cdots \times M_j$ "

Dla wygody przyjmujemy, źe $m_{i,j} = 0$ (dla $i \ge j$). Wówczas

$$m_{i,j} = \min_{i \le k < j} (m_{i,k} + m_{k+1,j} + d_{i-1}d_kd_j).$$

Składnik $m_{i,k}$ jest kosztem obliczenia $M_i \times M_{i+1} \times \cdots \times M_k$, składnik $m_{k+1,j}$ - kosztem obliczenia $M_{k+1} \times M_{k+2} \times \cdots \times M_j$, natomiast $d_{i-1}d_kd_j$ to koszt obliczenia iloczynu dwóch powstałych macierzy.

```
\begin{array}{l} \mathbf{procedure} \ dyn-matmult(d[0..n]);\\ \mathbf{int} \ m[1..n,1..n], \ p[1..n,1..n]\\ \mathbf{for} \ i \leftarrow 1 \ \mathbf{to} \ n \ \mathbf{do} \ m_{ii} \leftarrow 0;\\ \mathbf{for} \ s \leftarrow 1 \ \mathbf{to} \ n-1 \ \mathbf{do} \\ \mathbf{for} \ i \leftarrow 1 \ \mathbf{to} \ n-s \ \mathbf{do} \\ j \leftarrow i+s \\ m_{ij} \leftarrow \min_{i \leq k < j} (m_{i,k}+m_{k+1,j}+d_{i-1}d_kd_j) \\ p_{ij} \leftarrow \text{"to} \ k, \ \mathsf{przy} \ \mathsf{kt\acute{o}rym} \ \mathsf{osi\acute{a}gane} \ \mathsf{by\acute{b}o} \ \mathsf{minimum} \ \mathsf{dla} \ m_{ij} \text{"}\\ \mathbf{return} \ p[1..n,1..n] \end{array}
```

Algorytm oblicza wartości $m_{i,i+s}$ (na podstawie powyźszego wzoru) oraz wartości $p_{i,i+s}$, które umoźliwiają pó"xniejsze skonstruowanie rozwiązania.

Koszt algorytmu. Tablicę $m_{i,j}$ liczymy przekątna za przekątną począwszy od głównej przekątnej. Koszt policzenia jednego elementu $m_{i,i+s}$ na s-tej przekątnej wynosi $\Theta(s)$. Poniewaź na s-tej przekątnej znajduje się n-s elementów, koszt algorytmu wynosi

$$T(n) = \sum_{s=0}^{n-1} \Theta(s) \cdot (n-s) = \Theta(n^3).$$

Odtworzenie rozwiązania Odtworzenia rozwiązania dokonujemy w standardowy sposób na podstawie tablicy p. Zwróć uwagę, źe znalezienie rozwiązania na podstawie samych tylko wartości m_{ij} wymagałoby czasu $\Theta(n^2)$.

Notatki z AiSD. Nr 6.

16 marca 2005

Programowanie dynamiczne c.d.

IIUWr. II rok informatyki.

Opracował: Krzysztof Loryś

2.2 Rozpoznawanie języków bezkontekstowych

2.2.1 Definicja problemu

Rozpoczynamy od przypomnienia podstawowych pojęć związanych z gramatykami bezkontekstowymi (pojęcia te powinny być znane z wykładu Wstęp do Informatyki).

Definicja 5 Gramatyką bezkontekstową nazywamy system $G = \langle V_N, V_T, P, S \rangle$, gdzie

- V_N i V_T są skończonymi rozłącznymi zbiorami (nazywamy je odpowiednio alfabetem symboli nieterminalnych i alfabetem symboli terminalnych);
- P jest skończonym podzbiorem zbioru $V_N \times (V_N \cup V_T)^*$ (elementy P nazywamy produkcjami);
- $S \in V_N$ i jest nazywany symbolem początkowym gramatyki.

Zwyczajowo produkcje (A, α) zapisujemy jako $A \to \alpha$.

Definicja 6 Jeśli kaźda produkcja gramatyki bezkontekstowej G jest postaci:

- $A \rightarrow BC \ lub$
- $A \rightarrow a$,

 $gdzie\ A,B,C\in V_N\ i\ a\in V_T,\ to\ m\'owimy,\ \'ze\ G\ jest\ w$ normalnej postaci Chomsky'ego.

Definicja 7 Niech $G = \langle V_N, V_T, P, S \rangle$; $\alpha, \beta, \gamma \in (V_N \cup V_T)^*$ oraz $A \in V_N$. Mówimy, źe ze słowa $\alpha A\beta$ można w G wyprowadzić słowo $\alpha\gamma\beta$, co zapisujemy $\alpha A\beta \Rightarrow \alpha\gamma\beta$, jeśli $A \to \gamma$ jest produkcją z P.

Definicja 8 Język L(G) generowany przez gramatykę $G = \langle V_N, V_T, P, S \rangle$ definiujemy jako

$$L(G) = \{ w \mid w \in V_T^* \text{ oraz } S \stackrel{*}{\Rightarrow} w \},$$

 $gdzie \stackrel{*}{\Rightarrow} oznacza tranzytywne domknięcie relacji <math>\Rightarrow$.

Przykład 1. Niech

- $V_N = \{S, T, L, R\};$
- $V_T = \{(,)\};$
- $\bullet \ P = \{S \rightarrow SS \ , \ S \rightarrow LT \ , \ S \rightarrow LR \ , \ T \rightarrow SR \ , \ L \rightarrow (\ , \ R \rightarrow) \ \}$

Jak łatwo sprawdzić L(G) jest językiem zawierający wszystkie słowa zbudowanie z poprawnie rozstawionych nawiasów.

Przykładowe wyprowadzenie słowa w=(()()):

Dla ustalonej gramatyki bezkontekstowej $G = \langle V_N, V_T, P, S \rangle$ w normalnej postaci Chomsky'ego rozwaźamy następujący problem.

PROBLEM:

```
Dane: słowo w = a_1 \dots a_n \ (a_i \in V_T \ \text{dla} \ i = 1, \dots, n)

Wynik: "TAK'' - jeśli w \in L(G)

'NIE'' - w przeciwnym przypadku.
```

2.2.2 Algorytm naiwny

Niech M(w) oznacza zbiór słów wyprowadzalnych z w w jednym kroku.

```
F_0 \leftarrow \{S\} for i=1 to 2|w|-1 do F_{i+1} \leftarrow \bigcup_{u \in F_i} M(u) if w \in F_{2|w|-1} then return "TAK" else return "NIE"
```

Poprawność: Kaźda produkcja gramatyki w normalnej postaci Chomsky'ego albo zwiększa o jeden długość wyprowadzanej frazy albo zamienia symbol nieterminalny na terminalny. Tak więc kaźde słowo z języka o długości n jest wyprowadzane z S po 2n-1 krokach.

Koszt: Czynnikiem determinującym koszt algorytmu jest koszt pętli wewnętrznej, a ten w głównym stopniu zależy od wielkości zbiorów F_i . Niestety, nawet dla tak prostych gramatyk jak ta z Przykładu 1, zbiory F_i mogą zawierać wykładniczo wiele słów.

2.2.3 Algorytm dynamiczny

IDEA:

Jeśli $w=a_1\ldots a_n$ jest słowem z języka L(G), to pierwsza produkcja zastosowana w jego wyprowadzeniu (o ile n>1) musi mieć postać $S\to AB$. Poniewaź dalsze wyprowadzenie z symbolu A jest niezaleźne od wyprowadzenia z symbolu B, więc musi istnieć i ($1 \le i \le n-1$) takie, źe $A \stackrel{*}{\Rightarrow} a_1 \ldots a_i$ oraz $B \stackrel{*}{\Rightarrow} a_{i+1} \ldots a_n$.

Na postawie tej obserwacji możemy łatwo zbudować algorym rekurencyjny, jednak czas jego działania może być wykładniczy. W szczególności algorytm taki wielokrotnie może próbować wyprowadzać ten sam fragment słowa w z tego samego symbolu nieterminalnego.

PRZYKŁAD 2. Niech gramatyka zawiera (między innymi) produkcje $S \to AB$ oraz $A \to AA$. Na drugim poziomie rekursji rekurencyjna procedura moźe być wywoływana dla A i podsłów $a_1 \dots a_i$ (dla $i = 1, \dots, n-1$); wewnątrz kaźdego z tych wywołań będzie ona znów wywoływana m.in. dla A i podsłów $a_1 \dots a_i$ ($j = 1, \dots, i-1$).

Podejście dynamiczne polega na obliczeniu dla kaźdego podsłowa słowa w (począwszy od podsłow jednoliterowych a skończywszy na całym w) zbioru nieterminali, z których da się to podsłowo wyprowadzić. Innymi słowy, celem jest wyznaczenie zbiorów $m_{i,j}$ ($1 \le i \le j \le n$):

$$m_{i,j} = \{ A \mid A \in V_N \& A \stackrel{*}{\Rightarrow} a_i \dots a_j \}$$

Odpowiedzią algorytmu będzie wartość wyraźenia $S \in m_{1,n}$.

Zbiory $m_{i,j}$ wyznaczyć moźna na podstawie następujących zaleźności:

$$m_{i,i} = \{A \mid (A \to a_i) \in P\} \text{ dla } i = 1, \dots, n$$

$$m_{i,j} = \bigcup_{k=i}^{j-1} m_{i,k} \otimes m_{k+1,j} \text{ dla } 1 \leq i < j \leq n$$
 gdzie $m_{i,k} \otimes m_{k+1,j} = \{A \mid (A \to BC) \in P \text{ dla pewnych } B \in m_{i,k} \text{ oraz } C \in m_{k+1,n}\}$

KOSZT: Łatwo sprawdzić, źe algorytm wykonuje $\Theta(n^3)$ operacji \otimes . Poniewaź koszt jednej operacji \otimes jest stały (patrz Uwagi implementacyjne) , $\Theta(n^3)$ opisuje koszt całego algorytmu.

Uwagi implementacyjne. Elementy obliczanej tablicy są zbiorami. To stanowi istotną róźnicę w stosunku do poprzednich przykładów, gdzie elementy tablicy były prostego typu. Przyjęcie odpowiedniej struktury danych do pamiętania zbiorów $m_{i,j}$ oraz wybór metody obliczania wyniku operacji \otimes może mieć istotny wpływ na koszt algorytmu.

Przykładowo: zbiory $m_{i,j}$ możemy pamiętać jako wektory charakterystyczne lub jako listy. W pierwszym przypadku potrzebujeny $\sim (1/2)n^2|V_N|$ bitów na zapamiętanie tablicy. W drugim przypadku ponosimy spore koszty pamięciowe związane z uźywaniem wska"xników - jednak mogą one być opłacalne, gdy w średnim przypadku rozmiar zbiorów $m_{i,j}$ jest nieduży. Wówczas rozsądną metodą obliczania $m_{i,k} \otimes m_{k+1,j}$ może okazać się zwykłe przeglądanie list:

```
for each B \in m_{i,k} do
for each C \in m_{k+1,j} do
if BC jest prawą stroną produkcji z P
then m_{i,j} \leftarrow \{ \text{ symbol z lewej strony tej produkcji } \}
```

Przy odpowiednim zapamiętaniu informacji o produkcjach, koszt takiego obliczenia nie zależy od liczby produkcji i jest proporcjonalny do iloczynu długości list, co w rozwaźanym

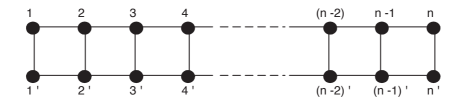
przypadku może być znacznie mniejsze od $|V_N|^2$. Jeśli liczba produkcji jest niewielka opłacalne może być zastosowanie innego sposobu:

```
 \begin{aligned} & \textbf{for each} \ (A \to BC) \in P \ \textbf{do} \\ & \textbf{if} \ B \in m_{i,k} \ \& \ C \in m_{k+1,j} \ \textbf{then} \ m_{i,j} \leftarrow m_{i,j} \cup \{A\} \end{aligned}
```

Sposób ten jest szczególnie atrakcyjny przy wektorowej reprezentacji zbiorów, poniewaź wówczas czas odpowiedzi na pytanie o przynaleźność elementu do zbioru jest stały i koszt powyźszej pętli wynosi $\Theta(|P|)$.

2.3 Drzewa rozpinające drabin

Definicja 9 Drabiną n-elementową nazywamy graf D_n przedstawiony na rysunku 6.



Rysunek 6: Drabina n elementowa.

PROBLEM:

Dane: liczby naturalne n, k;

ciąg par liczb naturalnych $\{u_i, v_i\}$ (i = 1, ..., m)

Interpretacja: pary $\{u_i, v_i\}$ określają wyróżnione krawędzie w n-

elementowej drabinie;

Wynik: Liczba drzew rozpinających o k krawędziach wyróźnionych.

Ideę algorytmu przedstawimy rozwaźając prostszy problem, a mianowicie problem wyznaczania liczby drzew rozpinających w D_n bez uwzględniania krawędzi wyróźnionych. Co prawda, w takim przypadku moźna w prosty sposób wyprowadzić zwięzły wzór na tę liczbę, lecz nie to jest naszym celem.

W dalszym ciągu, mówiąc o drabinie D_i , będziemy mieć na myśli podgraf drabiny D_n indukowany przez wierzchołki $\{1, \ldots, i, 1', \ldots, i'\}$.

Fakt 10 Niech T będzie dowolnym drzewem rozpinającym drabiny D_{i+1} , dla dowolnego $i \geq 1$. Wówczas $T \cap D_i$ jest albo

- \bullet drzewem rozpinającym drabiny D_i albo
- lasem rozpinającym drabiny D_i złoźonym z dwóch drzew; jedno z tych drzew zawiera wierzchołek i, a drugie wierzchołek i'.

Analogiczna własność zachodzi gdy T jest lasem rozpinającym drabiny D_{i+1} , złożonym z dwóch drzew, przy czym jedno z tych drzew zawiera wierzchołek (i+1), a drugie - weirzchołek (i+1)'.

Niech S_i oznacza zbiór drzew rozpinających drabiny D_i , a N_i – zbiór lasów rozpinających, o których mowa w Fakcie 10, w drabinie D_i . Naszym celem jest policzenie wartości $|S_n|$.

IDEA ALGORYTMU: Kolejno dla i = 1, ..., n liczymy wartości $|S_i|$ oraz $|N_i|$, korzystając z zaleźności przedstawionych w poniźszym fakcie:

Fakt 11 (a)
$$|S_1| = |N_1| = 1$$

(b) Dla kaźdego i > 1:

$$|S_i| = 3|S_{i-1}| + |N_{i-1}|,$$

 $|N_i| = 2|S_{i-1}| + |N_{i-1}|.$

Dowód:

- (a) Oczywiste.
- (b) Niech $K_i = \{(i-1,i), ((i-1)',i'), (i,i')\}$ będzie zbiorem krawędzi, którymi D_i róźni się od D_{i-1} .

Z dowolnego drzewa rozpinającego $T \in S_{i-1}$ moźna utworzyć trzy róźne drzewa rozpinające z S_i poprzez dodanie do T dowolnych dwóch krawędzi ze zbioru K_i . Ponadto, dodając wszystkie krawędzie z K_i do dowolnego lasu z N_{i-1} moźna utworzyć jedno drzewo z S_i . To uzasadnia pierwszy ze wzorów.

Dodając krawęd" x (i-1,i) do drzewa $T \in S_{i-1}$ otrzymujemy las z N_i . Jedno z jego drzew zawiera wierzchołek i, a drugie z drzew składa się z izolowanego wierzchołka $\{i'\}$. Analogicznie, otrzymujemy jeden las dodając krawęd" x ((i-1)',i') do T. Ponadto z kaźdego lasu z N_{i-1} , po dodaniu dwóch poziomych krawędzi (i-1,i) oraz ((i-1)',i'), otrzymujemy jeden las z N_i . To uzasadnia drugi wzór.

Teraz w prosty sposób możemy tę metodę uogólnić do rozwiązania problemu liczenia drzew rozpinających z wyróźnionymi krawędziami. W tym celu zamiast dwóch zbiorów S_i i N_i rozwaźamy 2(k+1) zbiory: $S_i(j)$, $N_i(j)$, gdzie parametr j $(j=0,\ldots,k)$ oznacza liczbę krawędzi wyróźnionych. Przykładowo: $S_i(j)$ będzie się równać liczbie drzew rozpinających w drabinie D_i zawierających dokładnie j krawędzi wyróźnionych. Wyprowadzenie wzorów analogicznych do tych z Faktu 11 pozostawiamy jako proste ćwiczenie.

Notatki z AiSD. Nr 7.

16 marca 2005

SORTOWANIE

IIUWr. II rok informatyki

Przygotował: Krzysztof Loryś

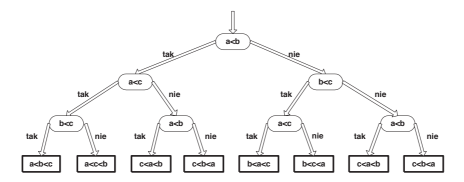
3 Dolne granice.

Rozwaźając dolne ograniczenia na złożoność problemu sortowania ograniczymy się, podobnie jak w przypadku problemu jednoczesnego znajdowania minimum i maksimum, do klasy algorytmów, które na elementach ciągu wejściowego wykonują jedynie operacje porównania. Działanie takich algorytmów moźna w naturalny sposób reprezentować drzewami decyzyjnymi. Niezbyt formalnie moźna je zdefiniować jako skończone drzewa binarne, w których kaźdy wierzchołek wewnętrzny reprezentuje jakieś porównanie, kaźdy liść reprezentuje wynik obliczeń a krawędzie odpowiadają obliczeniom wykonywanym przez algorytm pomiędzy kolejnymi porównaniami.

Poniewaź od drzew decyzyjnych wymagamy by były skończone, jedno drzewo nie moźe reprezentować działania algorytmu dla dowolnych danych. Z reguły przyjmujemy, źe algorytm reprezentowany jest przez nieskończoną rodzinę drzew decyzyjnych $\{D_i\}_{i=1}^{\infty}$, gdzie drzewo D_n odpowiada działaniu algorytmu na danych o rozmiarze n.

Przykład

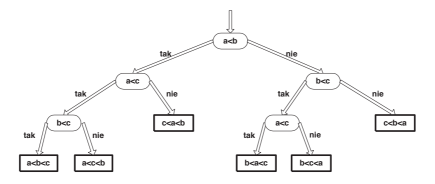
Rysunek 7 przedstawia drzewo decyzyjne odpowiadające działaniu algorytmu SelectSort na ciągach 3-elementowych.



Rysunek 7: $Drzewo D_3 dla algorytmu sortowania przez selekcję.$

Jak łatwo zauwaźyć, algorytm Select Sort wykonuje niektóre porównania niepotrzebnie. Są to porównania "a
b" znajdujące się w odległości 2 od korzenia. Po ich usunięciu otrzymamy inne, mniejsze, drzewo decyzyjne dla sortowania ciągów 3-elementowych (patrz Rysunek 8). Pod względem liczby liści jest ono optymalne.

Fakt 12 Niech \mathcal{A} będzie algorytmem sortującym, a $\{D_i\}_{i=1}^{\infty}$ – odpowiadającą mu rodziną drzew decyzyjnych. Wówczas drzewo D_n posiada co najmniej n! liści, dla kaźdego n.



Rysunek 8: Optymalne drzewo decyzyjne dla algorytmów sortujących ciągi 3-elementowe.

UZASADNIENIE: Kaźda permutacja ciągu wejściowego może być wynikiem, a kaźdy liść drzewa D_n odpowiada jednemu wynikowi.

Wprost z Faktu 12 mamy następujące:

Twierdzenie 3 Niech \mathcal{A} będzie algorytmem sortującym, a $\{D_i\}_{i=1}^{\infty}$ – odpowiadającą mu rodziną drzew decyzyjnych. Wówczas drzewo D_n ma wysokość co najmniej $\Omega(n \log n)$.

UZASADNIENIE: Drzewo binarne o n! liściach (a takim jest D_n) musi mieć wysokość co najmniej $\log(n!)$. Ze wzoru Stirlinga, n! możemy z dołu oszacować przez $(n/e)^n$, co daje nam:

$$\log n! \ge n (\log n - \log e) \ge n \log n - 1.44n$$

Poniewaź wysokość drzewa D_n odpowiada liczbie porównań wykonywanych w najgorszym przypadku przez algorytm A dla danych o rozmiarze n, otrzymujemy dolne ograniczenie na złożoność czasową (w najgorszym przypadku) algorytmów sortowania.

Wniosek 1 Kaźdy algorytm sortujący za pomocą porównań ciąg n - elementowy wykonuje co najmniej c $n \log n$ porównań dla pewnej stałej c > 0.

3.1 Ograniczenie na średnią złożoność

Działanie algorytmu sortowania, który dane wykorzystuje wyłącznie w porównaniach, zaleźy jedynie od względnego porządku pomiędzy elementami. W szczególności nie zaleźy ono od bezwględnych wartości elementów. Dlatego badając złożoność takich algorytmów moźemy ograniczać się do analizy zachowania algorytmu na permutacjach zbioru $\{1,2,\ldots,n\}$, a średnia złożoność algorytmu na danych rozmiaru n może być policzona jako suma:

$$\sum_{\sigma-permutacja\ zbioru\ \{1,2,\dots,n\}} P[\sigma]c(\sigma),$$

gdzie $P[\sigma]$ jest prawdopodobieństwem wystąpienia permutacji σ jako danych wejściowych, a $c(\sigma)$ jest równa liczbie porównań wykonywanych na tych danych. W języku drzew decyzyjnych moźna ją wyrazić jako średnią wysokość drzewa, tj.

$$\sum_{v-\ li\acute{s}\acute{c}\ T}\ p_v d_v,$$

gdzie p_v oznacza prawdopodobieństwo dojścia do liścia v, a d_v - jego głębokość.

Teraz łatwo widać, źe dla wielu rozkładów danych średnia źloźoność algorytmu takźe wynosi $\Omega(n \log n)$. Wystarczy bowiem, by istniały stałe c i d takie, źe prawdopodobieństwa dojścia do liści znajdujących się na głębokości nie mniejszej niź $cn \log n$ sumują się do wartości nie mniejszej d. W szczególności otrzymujemy:

Twierdzenie 4 Jeźeli kaźda permutacja ciągu n-elementowego jest jednakowo prawdopodobna jako dana wejściowa, to wówczas kaźde drzewo decyzyjne sortujące ciągi n-elementowe ma średnią głębokość co najmniej log n!.

UZASADNIENIE: Na głębokości nie większej niź $\log(n/e)^n - 1$ znajduje się mniej niź n!/2 liści. Tak więc co najmniej n!/2 liści osiągalnych z prawdopodobieństwem 1/n! leźy na głębokości większej, co implikuje, źe średnia wysokość drzewa decyzynego jest większa niź $(1/n!)(n!/2)\log((n/e)^n)$.

4 Quicksort

O algorytmie *Quicksort* wspomnieliśmy omawiając strategię dziel i zwycięźaj. Podany tam schemat algorytmu moźna zapisać w następujący sposób:

```
 \begin{aligned} & \textbf{procedure} \ quicksort(A[1..n], p, r) \\ & \textbf{if} \ r - p \ \textbf{jest} \ \textbf{male} \ \ \textbf{then} \ insert - sort(A[p..r]) \\ & \textbf{else} \ choosepivot(A, p, r) \\ & q \leftarrow partition(A, p, r) \\ & quicksort(A, p, q) \\ & quicksort(A, q + 1, r) \end{aligned}
```

Kluczowe znaczenie dla efektywności algorytmu mają wybór pivota, tj. elementu dzielącego, dokonywany w procedurze choosepivot, oraz implementacja procedury partition dokonującej przestawienia elementów tablicy A.

4.1 Implementacja procedury partition

Zakładamy, źe w momencie wywołania partition(A,p,r) pivot znajduje się w A[p]. Procedura przestawia elementy podtablicy A[p..r] dokonując jej podziału na dwie części: w pierwszej – A[p..q] – znajdą się elementy nie większe od pivota, w drugiej – A[q+1,r] – elementy nie mniejsze od pivota. Granica tego podziału, wartość q, jest przekazywana jako wynik procedury.

```
\begin{array}{c} \mathbf{procedure} \ partition(A[1..n],p,r) \\ x \leftarrow A[p] \\ i \leftarrow p-1 \\ j \leftarrow r+1 \\ \mathbf{while} \ i < j \ \ \mathbf{do} \\ \mathbf{repeat} \ j \leftarrow j-1 \ \ \mathbf{until} \ A[j] \leq x \\ \mathbf{repeat} \ i \leftarrow i+1 \ \ \mathbf{until} \ A[i] \geq x \\ \mathbf{if} \ i < j \ \ \mathbf{then} \ \ \mathbf{zamien} \ A[i] \ \mathbf{i} \ A[j] \ \mathbf{miejscami} \\ \mathbf{else} \ \ \mathbf{return} \ j \end{array}
```

Fakt 13 Koszt procedury partition(A[1..n], p, r) wynosi $\Theta(r-p)$.

4.2 Wybór pivota

Istnieje wiele metod wyboru pivota implementowanych w procedurze quicksort. Decydując się na którąś z nich musimy dokonać kompromisu między jakością pivota a czasem działania algorytmu. Nierozwaźne wybory pivotów mogą w skrajnym przypadku prowadzić do takich podziałów tablicy A, w których jedna z podtablic jest jednoelementowa, a to implikuje liniową głębokość rekursji i, w konsekwencji, kwadratowy czas działania procedury quicksort.

Wydawać się może, że idealnym pivotem jest mediana³, poniewaź daje zrównoważone podziały tablicy A, co ogranicza głębokość rekursji do $\log n$. Ponadto istnieją algorytmy wyznaczające medianę w czasie liniowym (poznamy je pó"xniej), więc czas działania procedury quicksort wyraźa się równaniem $t(n) = t(\lfloor n/2 \rfloor) + t(\lceil n/2 \rceil) + \Theta(n)$, co daje optymalnie asymptotyczny czas $\Theta(n \log n)$. Problem w tym, że stała ukryta pod Θ jest zbyt duźa, by taki algorytm był praktyczny.

4.2.1 Prosta metoda deterministyczna

Najprostszą, dość często stosowaną, metodą jest wybór pierwszego elementu tablicy A[p..r] jako elementu dzielącego. W naszym algorytmie sprowadza się ona do pominięcia wywołania choosepivot(A, p, r).

Metoda ta oczywiście może prowadzić do nierównomiernych podziałów. W szczególności, czas kwadratowy jest osiągany, gdy dane wejściowe są uporządkowane. Z drugiej strony, na losowych danych algorytm działa bardzo szybko.

4.2.2 Prosty wybór zrandomizowany

Jako pivot obieramy losowy element spośród elementów A[p..r].

 $^{^3}$ Medianą zbioru S nazywamy taki jego element, który jest większy od dokładnie $\lfloor |S|/2 \rfloor$ elementów zbioru S. Definicja w naturalny sposób uogólnia się na wielozbiory.

 $\begin{aligned} \mathbf{procedure} \ choosepivot(A[1..n], p, r) \\ i \leftarrow random(p, q); \\ \mathbf{zamie\acute{n}} \ A[p] \ \mathbf{i} \ A[i] \ \mathbf{miejscami} \end{aligned}$

Przy takim wyborze pivota równieź może się zdarzyć, źe algorytm będzie działać w czasie kwadratowym, jednak prawdopodobieństwo takiego zdarzenia jest zaniedbywalnie małe.

Zasadnicza róźnica w stosunku do metody deterministycznej polega na tym, źe teraz przebieg algorytmu zależy nie tylko od danych wejściowych, ale także od generatora liczb losowych (pseudolosowych). W szczególności teraz nie istnieją dane wejściowe lepsze i gorsze. Na kaźdych algorytm może działać jednakowo szybko i na kaźdych może się zdarzyć, źe będzie działać w czasie kwadratowym.

4.2.3 Mediana z małej próbki

Często stosowaną metodą jest wybieranie jako pivota mediany z trzech losowo wybranych elementów tablicy. To prowadzi do istotnego zmniejszenia prawdopodobieństwa nierównomiernych podziałów. Ceną jest konieczność wykonania dwóch dodatkowych porównań i przede wszystkim dwóch dodatkowych wywołań generatora liczb losowych.

"Medianę z trzech" stosuje się także w wersji deterministycznej. Najczęściej wybiera się ją wówczas spośród pierwszego, środkowego i ostaniego elementu tablicy.

Eksperymentalnie stwierdzono, źe zastosowanie "mediany z trzech' zamiast prostego wyboru pivota prowadzi do przyspieszenia *quicksortu* o kilka do kilkunastu procent (zaleźnie od zastosowanej wersji wyboru elementów i sprawności implementacyjnej przeprowadzającego eksperymenty).

Metodę tę moźna rozszerzać na liczniejsze próbki, jednak uzyskane zyski czasowe są znikome.

4.3 Średni koszt algorytmu

Załóźmy, źe jako pivot wybierany jest z jednakowym prawdopodobieństwem dowolny element tablicy. Pokaźemy, źe przy tym załoźeniu średni koszt algorytmu quicksort wynosi $\Theta(n \log n)$. Dla uproszczenia analizy załoźymy ponadto, źe wszystkie elementy sortowanej tablicy są róźne.

Niech n = r - p + 1 oznacza liczbę elementów w A[p..r] i niech

$$rank(x, A[p..r]) \stackrel{df}{=} |\{j : p \le j \le r \text{ i } A[j] \le x\}|$$
.

Poniewaź w momencie wywoływania procedury partition w A[p] znajduje się losowy element z A[p..r], więc wówczas

$$\forall_{i=1,\dots,n} \quad \Pr[rank(A[p], A[p..r]) = i] = \frac{1}{n}.$$

Wynik procedury partition w oczywisty sposób zależy od wartości rank(A[p], A[p..r]). Gdy jest ona równa i (dla $i=2,\ldots,n$), wynikiem partition jest p+i-2. Ponadto, gdy rank(A[p], A[p..r])=1, wynikiem jest p. Tak więc zmienna q z procedury quicksort przyjmuje wartość p z prawdopodobieństwem 2/n, a kaźdą z pozostałych wartości (tj. $p+1, p+2, \ldots, r-1$) z prawdopodobieństwem 1/n. Stąd oczekiwany czas działania procedury quicksort wyraźa się równaniem

$$\begin{cases} T(1) = 1 \\ T(n) = \frac{1}{n} \left[(T(1) + T(n-1)) + \sum_{d=1}^{n-1} (T(d) + T(n-d)) \right] + \Theta(n) \end{cases}$$

Zmienna d = q - p + 1 oznacza długość pierwszej z podtablic.

Poniewaź $T(1) = \Theta(1)$ a T(n-1) w najgorszym przypadku jest równe $\Theta(n^2)$, więc

$$\frac{1}{n}(T(1) + T(n-1)) = O(n).$$

To pozwala nam pominąć ten składnik, poniewaź będzie on uwzględniony w ostatnim członie sumy. Tak więc:

$$T(n) = \frac{1}{n} \sum_{d=1}^{n-1} (T(d) + T(n-d)) + \Theta(n).$$

W tej sumie kaźdy element T(k) jest dodawany dwukrotnie (np. T(1) raz dla q=1 i raz dla q=n-1), więc możemy napisać:

$$T(n) = \frac{2}{n} \sum_{k=1}^{n-1} T(k) + \Theta(n)$$
 (1)

Poniewaź mamy silne przesłanki, by przypuszczać, źe rozwiązanie tego równania jest rzędu $\Theta(n \log n)$, ograniczymy się do sprawdzenia tego faktu. Niech

$$T(n) = \frac{2}{n} \sum_{k=1}^{n-1} T(k) + \Theta(n) \le an \log n + b$$

dla pewnych stałych a, b > 0. Naszym zadaniem jest pokazanie, źe takie stałe a i b istnieją. Bierzemy b wystarczająco duźe by $T(1) \le b$. Dla n > 1 mamy:

$$T(n) = \frac{2}{n} \sum_{k=1}^{n-1} (ak \log k + b) + \Theta(n) \le \frac{2a}{n} \sum_{k=1}^{n-1} k \log k + \frac{2b}{n} (n-1) + \Theta(n)$$

Proste oszacowanie $\sum_{k=1}^{n-1} k \log k$ przez $\frac{1}{2}n^2 \log n$ nie prowadzi do celu, poniewaź musimy pozbyć się składnika $\Theta(n)$. Oszacujmy więc $\sum_{k=1}^{n-1} k \log k$ nieco staranniej:

Fakt 14
$$\sum_{k=1}^{n-1} k \log k \le \frac{1}{2} n^2 \log n - \frac{1}{8} n^2$$

Dowód. Rozbijamy sumę na dwie części:

$$\sum_{k=1}^{n-1} k \log k = \sum_{k=1}^{\lceil n/2 \rceil - 1} k \log k + \sum_{k=\lceil n/2 \rceil}^{n-1} k \log k$$

Szacując $\log k$ przez $\log \frac{n}{2}$ dla $k < \lceil \frac{n}{2} \rceil$ oraz przez $\log n$ dla $k \ge \lceil \frac{n}{2} \rceil$, otrzymujemy:

$$\sum_{k=1}^{n-1} k \log k \leq ((\log n) - 1) \sum_{k=1}^{\lceil n/2 \rceil - 1} k + \log n \sum_{k=\lceil n/2 \rceil}^{n-1} k = \log n \sum_{k=1}^{n-1} k - \sum_{k=1}^{\lceil n/2 \rceil - 1} k \leq \frac{1}{2} n(n-1) \log n - \frac{1}{2} (\frac{n}{2} - 1) \frac{n}{2} \leq \frac{1}{2} n^2 \log n - \frac{1}{8} n^2$$

Teraz możemy napisać

$$\frac{2a}{n}\left(\frac{1}{2}n^2\log n - \frac{1}{8}n^2\right) + \frac{2b}{n}(n-1) + \Theta(n) \le an\log n - \frac{a}{4}n + 2b + \Theta(n) = an\log n + b + \left(\Theta(n) + b - \frac{a}{4}n\right)$$

Składową $(\Theta(n) + b - \frac{a}{4}n)$ moźemy pominąć, dobierając a tak, by $\frac{a}{4}n \geq \Theta(n) + b$. Zauwaźmy, źe taki dobór zależy jedynie od stałej b oraz od stałej ukrytej pod Θ , a więc za a moźna przyjąć odpowiednio duźą stałą.

To kończy sprawdzenie, źe $T(n) \le an \log n + b$ dla pewnych stałych a, b > 0.

4.4 Inne usprawnienia

Quicksort jest dość powszechnie uważany za najszybszą (a przynajmniej jedną z najszybszych) metodę sortowania. Jego znaczenie spowodowało, źe wiele wysiłku włożono w opracowanie modyfikacji, mających na celu uzyskanie jak największej efektywności. Poniżej wymieniamy kilka z nich:

- Trójpodział. W przypadku, gdy spodziewamy się, źe sortowane klucze mogą się wielokrotnie powtarzać (np. gdy przestrzeń kluczy jest mała), opłacalne moźe być zmodyfikowanie procedury partition tak, by dawała podział na trzy części: elementy mniejsze od pivota, równe pivotowi i większe od pivota. Oczywiście quicksort jest rekurencyjnie wywoływany jedynie do pierwszej i trzeciej części. W przypadku, gdy liczba elementów równych pivotowi jest znaczna, moźe to przynieść istotne przyspieszenie.
- Eliminacja rekursji.
 - Tak jak w przypadku wszystkich algorytmów opartych na strategii dziel i zwycięźaj, spory zysk moźna otrzymać, starannie dobierając próg na rozmiar danych, poniźej którego opłaca się zastosować prosty algorytm nierekurencyjny w miejsce rekurencyjnych wywołań procedury quicksort.
 - W wielu implementacjach quicksortu przeznaczonych do powszechnego użytku (np. w bibliotekach procedur) w ogóle wyeliminowano rekursję.
- Optymalizacja pętli wewnętrznej, aź do zapisania jej w języku wewnętrznym procesora.

 \bullet W zastosowaniach, w których krytycznym zasobem jest pamięć (np. w układach realizujących sortowanie hardware'owo), stosowana bywa nierekurencyjna wersja (rekursja wymaga pamięci na stos wywołań) dzialająca "w miejscu", a więc wykorzystująca co najwyźej O(1) komórek pamięci poza tymi, które zajmuje sortowany ciąg.

Notatki z AiSD. Nr ??.

16 marca 2005

SORTOWANIE C.D.

IIUWr. II rok informatyki

Przygotował: Krzysztof Loryś

Na dzisiejszym wykładzie poznamy algorytmy, sortujące w czasie niźszym niź wynika to z dolnego ograniczenia poznanego na poprzednim wykładzie. Jest to moźliwe z dwóch powodów. Po pierwsze algorytmy te zakładają pewne ograniczenia na postać danych, a po drugie wykonują one na sortowanych elementach operacje inne niź porównania.

5 Counting Sort

Postać danych: ciąg A[1..n] liczb całkowitych z przedziału $\langle 1, k \rangle$.

IDEA: $\forall_{x \in A[1..n]}$ obliczyć liczbę $c[x] = \mid \{y \ : \ y \in A[1..n] \ \& \ y \leq x\} \mid$.

```
 \begin{aligned} \mathbf{procedure} \ & Counting - Sort(A[1..n], k, \mathbf{var}B[1..n]) \\ & \mathbf{for} \ i \leftarrow 1 \ \mathbf{to} \ k \ \mathbf{do} \ c[i] \leftarrow 0 \\ & \mathbf{for} \ j \leftarrow 1 \ \mathbf{to} \ n \ \mathbf{do} \ c[A[j]] \leftarrow c[A[j]] + 1 \\ & \mathbf{for} \ i \leftarrow 2 \ \mathbf{to} \ k \ \mathbf{do} \ c[i] \leftarrow c[i] + c[i-1] \\ & \mathbf{for} \ j \leftarrow n \ \mathbf{downto} \ 1 \ \mathbf{do} \ B[c[A[j]]] \leftarrow A[j] \\ & c[A[j]] \leftarrow c[A[j]] - 1 \end{aligned}
```

UWAGA: W oczywisty sposób powyźsza procedura może być zmodyfikowana do sortowania rekordów, w których klucz A[j] jest jednym z wielu pól.

Definicja 10 Metodę sortowania nazywamy stabilną, jeśli w ciągu wyjściowym elementy o tej samej wartości klucza pozostają w takim samym porządku względem siebie w jakim znajdowały się w ciągu wejściowym.

Fakt 15 Counting – sort jest metodą stabilną.

Koszt: $\Theta(n+k)$.

6 Sortowanie kubełkowe (bucket sort).

Postać danych: Ciąg A[1..n] liczb rzeczywistych z przedziału (0,1) wygenerowany przez generator liczb losowych o rozkładzie jednostajnym.

IDEA: Podzielić przedział (0,1) na n odcinków ("kubełków") jednakowej długości; umieścić liczby w odpowiadających im kubełkach; posortować poszczególne kubełki; połączyć kubełki.

```
 \begin{aligned} & \textbf{procedure} \ bucket - sort(A[1..n]) \\ & \textbf{for} \ i \leftarrow 0 \ \textbf{to} \ n-1 \ \textbf{do} \ B[i] \leftarrow \emptyset \\ & \textbf{for} \ i \leftarrow 1 \ \textbf{to} \ n \ \textbf{do} \ \text{dołącz} \ A[i] \ \text{do listy} \ B[\lfloor nA[i] \rfloor] \\ & \textbf{for} \ i \leftarrow 0 \ \textbf{to} \ n-1 \ \textbf{do} \ \text{posortuj} \ \text{procedurq} \ insert-sort \ \text{liste} \ B[i] \\ & \textbf{połącz} \ \text{listy} \ B[0], B[1], \dots, B[n-1] \end{aligned}
```

Koszt: Oczekiwany czas działania: $\Theta(n)$.

7 Sortowanie leksykograficzne ciągów jednakowej długości (radix sort).

Definicja 11 Niech S - zbiór uporządkowany liniowo oraz $s_1, \ldots, s_p, t_1, \ldots, t_q \in S$.

$$(s_1, \dots, s_p) \leq (t_1, \dots, t_q) \quad \stackrel{df}{\Longleftrightarrow} \quad (1) \quad \exists_{1 \leq j \leq \min(p,q)} \ s_j < t_j \ \& \ \forall_{i < j} \ s_i = t_i$$

$$albo$$

$$(2) \quad p \leq q \ \& \ \forall_{1 \leq i \leq n} \ s_i = t_i.$$

Postać danych: A_1, \ldots, A_n - elementy $\{0, \ldots, k-1\}^d$.

```
 \begin{aligned} \mathbf{procedure} \ radix - sort(A_1,..,A_n) \\ \mathbf{for} \ i \leftarrow d \ \mathbf{downto} \ 1 \ \mathbf{do} \\ \mathbf{metodq} \ \mathrm{stabilnq} \ \mathrm{posortuj} \ \mathrm{ciqgi} \ \mathrm{wg} \ i\mathrm{-tego} \ \mathrm{elementu} \end{aligned}
```

KOSZT: Jeśli w procedurze Radix-sort zastosujemy counting-sort, to jej koszt wyniesie O((n+k)d). Jest to koszt liniowy, gdy k=O(n).

8 Sortowanie leksykograficzne ciągów niejednakowej długości.

Postać danych: A_1, \ldots, A_n ciągi liczb całkowitych $\in (0, ..., k-1)$.

Niech l_i -długość A_i , $l_{max} = \max\{l_i : i = 1,..,n\}$.

8.1 Pierwszy sposób

IDEA: Uzupełnić ciągi specjalnym elementem (mniejszym od kaźdego elementu z S), tak by miały jednakową długość i zastosować algorytm z poprzedniego punktu.

Koszt: $\Theta((n+k) \cdot l_{max})$.

UWAGA: Jest to metoda nieefektywna, gdy ciągów długich jest niewiele.

8.2 Drugi sposób

IDEA:

for $i \leftarrow l_{max}$ downto 1 do metodą stabilną posortuj ciągi o długości $\geq i$ wg i-tej składowej

ALGORYTM:

- 1. Utwórz listy nonempty[l] $(l = 1, ..., l_{max})$ takie, źe
 - $x \in nonempty[l]$ iff x jest l-tą składową jakiegoś ciągu A_i .
 - nonempty[l] jest uporządkowana niemalejąco.
- 2. Utwórz listy length[l] $(l=1,..,l_{max})$ takie, źe length[l] zawiera wszystkie ciągi A_i o długości l.

```
3. queue \leftarrow \emptyset for j \leftarrow 0 to k-1 do q[j] \leftarrow \emptyset for l \leftarrow l_{max} downto 1 do queue \leftarrow concat(length[l], queue) while queue \neq \emptyset do Y \leftarrow \text{pierwszy ciąg z } queue queue \leftarrow queue \setminus \{Y\} a \leftarrow l\text{-ta} składowa ciągu Y q[a] \leftarrow concat(q[a], \{Y\}) for each j \leftarrow nonempty[l] do queue \leftarrow concat(queue, q[j]) q[j] \leftarrow \emptyset
```

Operacja $concat(K_1, K_2)$ dołącza kolejkę K_2 do końca kolejki K_1 .

Twierdzenie 5 Powyźszy algorytm moźna zaimplementować tak, by działał w czasie $O(k+\sum_{i=1}^{n} l_i)$.

UZASADNIENIE: Niech $l_{total} = \sum_{i=1}^{n} l_i$. Jedynym niezupełnie trywialnym krokiem jest tworzenie list nonempty:

- tworzymy w czasie $O(l_{total})$ ciąg S zawierający wszystkie pary $\langle l, a \rangle$, takie, źe a jest l-tą składową jakiegoś A[i];
- sortujemy leksykograficznie w czasie $O(k + l_{total})$ ciąg S;
- przeglądając S z lewa na prawo tworzymy $O(l_{total})$ listy nonempty.

Krok 2 wymaga czasu $O(l_{total})$.

Wewnętrzna pętla while działa w czasie proporcjonalnym do sumarycznej (po wszystkich iteracjach pętli zewnętrznej) długości kolejek queue. Poniewaź w l-tej iteracji queue ma długość równą liczbie ciągów co najmniej l-elementowych, więc koszt while jest $O(l_{total})$.

Wewnętrzna pętla for działa w czasie proporcjonalnym do sumarycznej (po wszystkich iteracjach pętli zewnętrznej) długości list nonempty. Poniewaź w kaźdej iteracji nonempty jest nie dłuźsza od queue, czas pętli for jest również $O(l_{total})$.

Przykład zastosowania 8.3

Problem:

 T_1, T_2 -drzewa o ustalonych korzeniach, Dane: Zadanie: sprawdzić czy T_1 i T_2 są izomorficzne.

IDEA: Wędrując przez wszystkie poziomy (począwszy od najniźszego) sprawdzamy czy na kaźdym poziomie obydwa drzewa zawierają taką samą liczbę wierzchołków tego samego typu. (Wierzchołki są tego samego typu, jeśli poddrzewa w nich zakorzenione są izomorficzne.)

ALGORYTM:

Bez zmniejszenia ogólności możemy założyć, że obydwa drzewa mają te samą wysokość.

- $\begin{array}{lll} - & i_1 \leq i_2 \leq \ldots \leq i_k \\ - & v \text{ ma } k \text{ synów } u_1, \ldots, u_k \text{ i } i_l = kod(u_l) \end{array}$
- 5. $L_i \leftarrow$ lista wierzchołków z S_i posortowana leksykograficznie według wartości key
- 6. $L_i^{'} \leftarrow$ otrzymany w ten sposób uporządkowany ciąg wektorów
- 7. **if** $L_{1}^{'} \neq L_{2}^{'}$ **then return** ("nieizomorficzne") 8. $\forall_{v \in L_{i}} \ kod(v) \leftarrow 1 + rank(key(v), \{key(u) \mid u \in L_{i}\})$
- Na początek L_i dołącz wszystkie liście z poziomu j drzewa T_i
- 10. return ("izomorficzne")

Twierdzenie 6 Izomorfizm dwóch drzew o n wierzchołkach może być sprawdzony w czasie O(n).

Notatki z AiSD. Nr 10.

16 marca 2005

KOPIEC

IIUWr. II rok informatyki.

Opracował: Krzysztof Loryś

9 Definicja

Definicja 12 Niech T będzie drzewem binarnym o wysokości d, którego wierzchołki zawierają klucze z liniowo uporządkowanego zbioru. Drzewo T nazywamy kopcem iff T spełnia następujące warunki:

- Struktura drzewa
 - wszystkie jego liście znajdują się na głębokości d lub d-1;
 - wszystkie liście z poziomu d-1 leźą na prawo od wszystkich wierzchołków wewnętrznych z tego poziomu;
 - położony najbardziej na prawo wierzchołek wewnętrzny z poziomu d-1 jest jedynym wierzchołkiem wewnętrznym w T, który może mieć jednego syna (co implikuje, że pozostałe wierzchołki wewnętrzne mają po dwóch synów);
- Uporządkowanie
 - klucz w kaźdym wierzchołku wewnętrznym jest nie mniejszy od kluczy w jego potomkach.

Warunki określające strukturę kopca mogą się wydać nieco skomplikowane. W rzeczywisctości mówią one, źe dobrą strukturę mają drzewa binarne powstałe przez dopisywanie do początkowo pustego drzewa wierzchołków do kolejnych poziomów drzewa, zapełniając kaźdy poziom od lewej strony do prawej strony .

10 Implementacja kopców

Kopce w bardzo efektywny sposób mogą być pamiętane w tablicach. Do pamiętania kopca n-elementowego używamy n-elementowej tablicy K:

- korzeń kopca pamiętany jest w K[1],
- \bullet lewy syn korzenia pamiętany jest w K[2], prawy syn korzenia w K[3], itd ...

Uogólniając: wierzchołki z poziomu k-tego pamiętane są kolejno od lewej do prawej w $K[2^k], K[2^k+1], \ldots, K[2^{k+1}-1].$

Fakt 16 Ojciec wierzchołka pamiętanego w K[i] znajduje się w K[i] div 2] zaś jego dzieci (o ile istnieją) w K[2i] i K[2i+1].

10.1 Waźniejsze procedury

10.1.1 Procedury przywracające tablicy K własności kopca

Zmiana klucza w wierzchołku kopca moźe spowodować zaburzenie własności (2). Jeśli nowy klucz jest większy od starego, należy sprawdzić, czy nie jest on większy także od klucza znajdującego się w ojcu. Jeśli tak jest, możemy zamienić miejscami te klucze i sprawdzić czy zaburzenie nie przeniosło się poziom wyżej. Jeśli nowy klucz jest mniejszy od starego, to możemy zamienić go z większym z kluczy znajdujących w jego synach, a następnie sprawdzić czy zaburzenie mnie przeniosło się na niższy poziom.

```
procedure zmie\acute{n} - element(K[1..n], i, u)
   x \leftarrow K[i]
   K[i] \leftarrow u
    if u < x then przesu\acute{n} - ni\acute{z}ej(K,i)
                  else przesu\acute{n} - wy\acute{z}ej(K,i)
procedure przesu\acute{n} - ni\acute{z}ej(K[1..n],i)
    repeat
       j \leftarrow k
        if 2j \le n and K[2j] > K[k] then k \leftarrow 2j
        if 2j < n and K[2j+1] > K[k] then k \leftarrow 2j+1
        K[j] \leftrightarrow K[k]
    until j = k
procedure przesu\acute{n} - wy\acute{z}ej(K[1..n], i)
   k \leftarrow i
    repeat
       j \leftarrow k
        if j > 1 and K[j \text{ div } 2] < K[k] then k \leftarrow j \text{ div } 2
        K[j] \leftrightarrow K[k]
    until j = k
```

10.1.2 Procedura budująca kopiec

Kopiec moźna budować na wiele sposobów. Moźna np. zacząć od tablicy jednoelementowej, a następnie dodawać na jej koniec po jednym elemencie, za kaźdym razem uźywając procedury *przesuń-wyźej* do przywrócenia własności (2). Ten sposób realizuje poniźsza procedura.

```
 \begin{aligned} & \mathbf{procedure} \ wolna - budowa - kopca(K[1..n]) \\ & \mathbf{for} \ i \leftarrow 2 \quad \mathbf{to} \ n \ przesu\acute{n} - wy\acute{z}ej(K,i) \end{aligned}
```

Łatwo sprawdzić, źe ta procedura może wymagać czasu $n \log n$, a więc takiego samego jak sortowanie np. metodą quicksort, dając jednak znacznie mniej uporządkowaną strukturę.

Inna metoda polega na budowaniu kopca od dołu. Startujemy od kopców 1-elementowych. Następnie używamy tych kopców oraz nowych elementów do utworzenia kopców 3-elementowych: nowy element umieszczamy w korzeniu takiego kopca, a jego synami czynimy korzenie kopców 1-elementowych; następnie używamy procedury przesuń-niżej do przywrócenia własności (2). W analogiczny sposób, dla dowolnego k, tworzymy z dwóch kopców (2^k-1) -elementowych i jednego nowego elementu kopiec $(2^{k+1}-1)$ -elementowy.

```
 \begin{aligned} & \textbf{procedure } \textit{buduj} - kopiec(K[1..n]) \\ & \textbf{for } i \leftarrow (n \ \textbf{div } 2) \quad \textbf{downto } 1 \ \textit{przesu\'n} - ni\acute{z}ej(K,i) \end{aligned}
```

Twierdzenie 7 Procedura buduj – kopiec tworzy kopiec w czasie O(n).

11 Zastosowania kopców

11.1 HEAPSORT - sortowanie przy użyciu kopca

```
\begin{array}{c} \mathbf{procedure} \ heapsort(K[1..n]) \\ buduj - kopiec(K) \\ \mathbf{for} \ i \leftarrow n \quad \mathbf{step} \ -1 \quad \mathbf{to} \ 2 \quad \mathbf{do} \\ K[1] \leftrightarrow K[i] \\ przesu\acute{n} - ni\acute{z}ej(K[1..i-1], 1) \\ \mathbf{return} \ K \end{array}
```

Twierdzenie 8 Algorytm heapsort działa w czasie $O(n \log n)$.

11.1.1 Przyspieszenie heapsortu

Po usunięciu maksimum na szczycie kopca powstaje dziura, w którą *heapsort* wstawia element z dołu kopca. Element taki jest, z duźym prawdopodobieństwem, mały i zostanie przez procedurę *przesuń-niźej* zsunięty z powrotem nisko. Przesuwając go o jeden poziom w dół *przesuń-niźej* wykonuje dwa porównania. Tak więc z duźym prawdopodobieństwem potrzeba będzie 2-wysokość kopca porównań na przywrócenie własności kopca.

Moźna postępować nieco oszczędniej. Otóź moźna najpierw przesunąć dziurę na dół kopca, następnie wstawić w nią ostatni element kopca i używając procedury *przesuń-wyżej* znale"xć dla niego odpowiednie miejsce w kopcu. Oszczędność wynika z tego, źe na przesunięcie dziury o jedno miejsce w dół potrzeba tylko jednego porównania oraz z tego, źe w średnim przypadku *przesuń-wyżej* będzie przesuwać element o nie więcej niź 2 poziomy w górę.

11.2 Kolejka priorytetowa

 $Kolejka\ priorytetowa\ jest\ strukturą\ danych przeznaczoną do pamiętania zbioru <math>S$ (elementów z jakiegoś uporządkowanego uniwersum) i wykonywania operacji wstawiania elementów do S oraz znajdowania i usuwania największego elementu z S.

Wprost idealnie do implementacji kolejek priorytetowych nadają się kopce.

11.2.1 Procedury realizujące operacje kolejki priorytetowej

```
\begin{aligned} & \textbf{function} \ find - max(K[1..n]) \\ & \textbf{return} \ K[1] \\ & \textbf{procedure} \ delete - max(K[1..n]) \\ & K[1] \leftarrow K[n] \\ & przesu\acute{n} - ni\acute{z}ej(K[1..n-1],1) \\ & \textbf{procedure} \ insert - node(K[1..n],v) \\ & K[n+1] \leftarrow v \\ & przesu\acute{n} - wy\acute{z}ej(K[1..n+1],n+1) \end{aligned}
```

11.3 Podwójna kolejka priorytetowa

Podwójna kolejka priorytetowa umoźliwia wykonywanie operacji znajdowania i usuwania zarówno maksymalnego jak i minimalnego elementu.

Prosta implementacja takiej kolejki mogłaby polegać na wykorzystaniu dwóch kopców: jeden z nich byłby uporządkowany malejąco, a drugi - rosnąco. Kaźdy element kolejki umieszczany byłby w obydwu kopcach. Na uźytek operacji deletemin i deletemax należałoby powiązać ze sobą elementy kopców pamiętające ten sam element kolejki. Zasadniczym mankamentem takiego rozwiązania jest nieoszczędność pamięci. Poniźej przedstawiamy rozwiązanie wolne od tej wady.

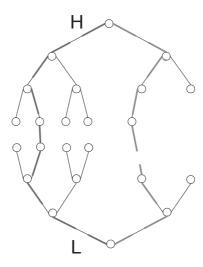
Idea rozwiązania:

- 1. Wykorzystujemy dwa kopce: L i H.
- 2. W kopcu H pamiętamy $\lceil n/2 \rceil$ elementów, a w kopcu L $\lfloor n/2 \rfloor$ elementów (n oznacza liczbę elementów kolejki).
- 3. Kopiec L uporządkowany jest malejąco, a H rosnąco.
- 4. Kaźdy element kopca L jest nie większy od odpowiadającego mu pozycją elementu z kopca H.

W kopcach H i L w naturalny sposób zdefiniowane są ścieźki biegnące od korzenia kopca L do korzenia kopca H (patrz Rysunek 9). O dwóch wierzchołkach, nazwijmy je u

i v, będziemy mówić, źe u poprzedza v (jest poprzednikiem v), jeśli u leźy bezpośrednio przed v na ścieżce od korzenia L do v. Łatwo sprawdzić, źe spełniona jest następująca własność:

Na kaźdej ście
źce obiegnącej od korzenia L do korzenia H klucze uporządkowane są niemalejąco.



Rysunek 9: Dwie przykładowe ścieźki łaćzące korzenie kopców.

11.3.1 Implementacja operacji insert(x)

Jeśli kolejka zawiera parzystą liczbę elementów, x wstawiamy do kopca H. W przeciwnym razie x wstawiamy do kopca L. Wstawienia dokonujemy w zwykły sposób, tj. wstawiając element do pierwszego wolnego liścia. Teraz jednak, zanim użyjemy procedury przesuń-wyżej, musimy sprawdzić, w którą stronę należy przesunąć wstawiony element: czy w stronę korzenia kopca H, czy teź w stronę korzenia kopca L. Załóźmy, źe x został wstawiony do H (przypadek wstawienia do L jest symetryczny) . Niech y będzie poprzednikiem x-a ze ścieźki prowadzącej do korzenia L (oczywiście y jest liściem kopca L). Porównujemy x i y. Jeśli x < y, przestawiamy te elementy a następnie procedurą przesuń-wyżej przesuwamy x w odpowiednie miejsce w kierunku korzenia L. Zauwaźmy, źe przesunięcie y-ka z kopca L do H nie zaburzyło porządku w tym kopcu. Jeśli $x \ge y$, uźywamy procedury przesuń-wyźej do ewentualnego naprawienia porządku w kopcu H.

11.3.2 Implementacja operacji deletemin

Usuwamy element z korzenia kopca L. W jego miejsce wstawiamy y - ostatni element kopca H (jeśli przed operacją kopce L i H były równoliczne) albo ostatni element kopca L (jeśli przed operacją L zawierał o jeden element więcej niź H). Następnie procedurą $przesu\acute{n}$ - $ni\acute{z}ej$ przywracamy porządek w kopcu L. Jeśli procedura $przesu\acute{n}$ - $ni\acute{z}ej$ przesunęła y na sam dół kopca L, wówczas porównujemy y z odpowiednim (znajdującym się na tej samej pozycji)

elementem kopca H. Jeśli y jest od niego większy zamieniamy te elementy miejscami, a następnie procedurą $przesu\acute{n}-wy\acute{z}ej$ przesuwamy y na odpowiednie miejsce kopca H.

Pokaźemy teraz, źe po wykonaniu powyźej opisanej procedury, kopce L i H spełniają warunek 4 (pozostałe warunki spełnione są w oczywisty sposób).

Fakt 17 Po wykonaniu operacji deletemin kaźdy element kopca L jest nie większy od znajdującego się na tej samej pozycji elementu kopca H.

Dowód Załóźmy, źe procedura przesuń-wyźej przesuwa y do liścia kopca L. Niech l_1,\ldots,l_k będą elementami znajdującymi się na ścieźce od korzenia kopca L do tego liścia, a h_1,\ldots,h_k niech będą odpowiadającymi im elementami kopca H. Z faktu, źe L i H są kopcami wiemy, źe $l_1 \leq l_2 \leq \ldots \leq l_k$ oraz $h_k \leq h_{k-1} \leq \ldots \leq h_1$. Ponadto z własności 4 mamy $l_k \leq h_k$. Tak więc elementy $l_1,\ldots,l_k,h_k,\ldots,h_1$ tworzą ciąg niemalejący. Łatwo sprawdzić, źe procedura delemin usuwa l_1 z tego ciągu, a następnie wstawia do niego w odpowiednie miejsce element y tak, źe ciąg pozostaje uporządkowany. Stąd w oczywisty sposób wynika, źe własność 4 zostanie zachowana.

W ten sam sposób dowodzimy przypadku, gdy y nie zostanie przesunięty na dno kopca L.

11.3.3 Implementacja operacji deletemax

Analogicznie do operacji deletemin.

11.3.4 Uwagi końcowe

W literaturze moźna znale"xć wiele implementacji kolejek podwójnych opartych na strukturze kopców. Implementacja podana przez nas oparta jest na symetrycznych kopcach minimaksowych przedstawionych w [1]. Inne metody moźna znale"xć np. w [2], [3] i [4].

Literatura

- [1] A. Arvind, C. Pandu Rangan, Symmetric Min-Max heap: A simpler data structure for double-ended priority queue, *Inform. Process. Lett.*, 69(1999), 197-199.
- [2] M.D. Atkinson, J.-R. Sack, T. Strothotte, Min-Max heaps and generalized priority queues, *Comm.ACM*, 29(1986), 996-1000.
- [3] S. Carlsson, The Deap a double-ended heap to implement double-ended priority queues, *Inform. Process. Lett.*, 26(1987), 33-36.
- [4] S.C. Chang, M.W. Du, Diamond deque: A simple data structure for priority deques, *Inform. Process. Lett.*, 46(1993), 231-237.

Notatki z AiSD. Nr 18.

16 marca 2005

Wybór k-tego elementu

IIUWr. II rok informatyki. Opracował: Krzysztof Loryś

12 Definicja problemu

 ${\it Dane:} \quad T[1..n]$ - ciąg elementów naleźących do zbioru liniowo uporządkowanego

k - liczba z przedziału $\langle 1, n \rangle$.

Wynik: k-ty co do wielkości element ciagu T

Załoźenie (nie zmniejszające ogólności): wszystkie elementy w T są róźne.

Model obliczeń: na elementach ciągu T dokonujemy jedynie porównań.

13 Szczególne przypadki

• k = 1. Konieczna i wystarczająca liczba porównań = n - 1.

• k = 2.

Twierdzenie 1 W tym przypadku potrzeba i wystarcza $n-2 + \lceil \log n \rceil$ porównań.

Dowód(szkic)

 \Rightarrow

Konstruujemy algorytm, działający w $\lceil \log n \rceil$ rundach: w 1-szej rundzie porównywane są pary elementów $\langle T[2k-1], T[2k] \rangle$ (dla $k=1, \lfloor \frac{n}{2} \rfloor$). "Zwycięzcy" tych porównań (oraz element T[n] - w przypadku nieparzystego n) przechodzą do następnej rundy. W kolejnych rundach postępujemy analogicznie.

Oczywiście ostatnia runda wyznaczy element największy w T. Do tej pory algorytm wykona n-1 porównań. Moźna to łatwo udowodnić, jeśli na działanie tego algorytmu popatrzeć jako na drzewo binarne o n liściach: liście tego drzewa etykietujemy elementami T[i], a kaźdy wierzchołek wewnętrzny - większą spośród etykiet jego synów. Tak więc wierzchołki wewnętrzne odpowiadają porównaniom wykonanym przez algorytm.

Znalezienie 2-ego co do wielkości elementu sprowadza się teraz do znalezienia największego elementu pośród tych, które były porównywane z elementem największym. Poniewaź elementów tych jest $\lceil \log n \rceil$, wystarczy teraz $\lceil \log n \rceil - 1$ porównań.

 \Leftarrow

Rozwaźmy dowolny algorytm \mathcal{A} wyznaczający 2-gi co wielkości element. Zauwaźmy, źe \mathcal{A} wyznacza jednocześnie element największy. Niech bowiem X=T[j] będzie rozwiązaniem podanym przez \mathcal{A} . Elementem największym jest ten, z którym X "przegrał" porównanie. Element taki musi istnieć (w przeciwnym razie \mathcal{A} podałby

T[j] jako rozwiązanie także dla takich danych, w których T[j] zwiększylibyśmy dowolnie, a pozostałe elementy pozostawilibyśmy bez zmian) i to dokładnie jeden (w przeciwnym razie X nie byłby drugim elementem). Tak więc A musi wykonać n-1porównań, by wyznaczyć element najwiekszy. Porównania te nie wnosza źadnej informacji o wzajemnej relacji pomiędzy elementami, które jedynie z nim przegrały porównanie (a X jest największym z tych elementów). Tak więc nasz dowód sprowadza się do pokazania, źe w najgorszym przypadku element największy bierze udział w co najmniej $\lceil \log n \rceil$ porównaniach wykonywanych przez \mathcal{A} . To będzie treścią zadania na ćwiczenia (rozwiązanie moźesz znale"xć w ([7], s.212).

Przypadek ogólny 14

Algorytm deterministyczny

Stosujemy metodę Dziel i Rząd"x. Rozdzielamy T na dwa podzbiory: U i $V = T \setminus U$, takie že wszystkie elementy U są mniejsze od wszystkich elementów V. Teraz porównanie k z moca U pozwala określić, w którym ze zbiorów znajduje się szukany element. W ten sposób redukujemy problem do problemu szukania elementu w zbiorze mniejszym.

- 1. if |T| male then sort(T) & return (T[k])2. $p \leftarrow$ jakis element z T3. $U \leftarrow$ elementy T mniejsze od p4. if $k \leq |U|$ then return (SELECTION(k, U)) else return $(SELECTION(k |U|, T \setminus U))$

UWAGA: W powyźszej procedurze zbiory T i U wygodnie jest pamiętać w tablicach.

Aby algorytm był efektywny, musimy zagwarantować, źe zbiory U i $T \setminus U$ są istotnie mniej liczne od zbioru T. W tym celu zbiór T dzielimy na 5-cioelementowe grupy. W kaźdej grupie wybieramy medianę (tj. środkowy element) a następnie rekurencyjnie wybieramy mediane tych median.

- Podziel T na rozłączne podzbiory 5-cioelementowe C_j (j = 1,..., [|T|/5]) {jeśli |T| nie dzieli się przez 5, to C_[|T|/5] zawiera mniej niż 5 elementów }
 for i ← 1 to [|T|/5] do s_i ← adhocmed(C_i)
 S ← {s_i | i = 1,..., [|T|/5]}
 return (SELECTION([^{|S|}/₂],S))

Twierdzenie 2 Jeśli w procedurze SELECTION wybór elementu p dokonywany jest funkcją PSEUDOMED, to procedura SELECTION wyznacza k-ty element ciągu T w czasie O(n).

Pomijamy dowód poprawności procedury *Selection*. W oszacowaniu jej kosztu kluczowym punktem jest następujący lemat:

Lemat 1 Jeśli element p został wybrany funkcją PSEUDOMED, to kaźdy ze zbiorów U i $T \setminus U$ zawiera nie mniej niż $\frac{3}{10}n - 4$ elementy.

Dowód: Istnieje co najmniej (a przy załoźeniu, źe wszystkie elementy w T są róźne dokładnie) $\frac{1}{2} \lceil n/5 \rceil$ grup, których mediana jest nie mniejsza od p. W kaźdej z tych grup, poza tą, która zawiera największą z median s_i znajdują się co najmniej 3 elementy nie mniejsze od p (takimi są na pewno elementy większe od mediany w danej grupie). Tak więc elementów nie mniejszych od p jest co najmniej $3(\frac{1}{2} \lceil n/5 \rceil - 1)$. W tym wliczony jest p. Poniewaź zakładamy, źe wszystkie elementy są róźne, więc elementów większych od p jest co najmniej $\frac{3}{10}n - 4$.

W podobny sposób pokazujemy, źe co najmniej tyle samo jest elementów mniejszych od p.

Koszt Procedury Selection

Niech T będzie funkcją ograniczającą z góry ten koszt. Bez zmniejszenia ogólności moźemy założyć, że T jest monotoniczną funkcją niemalejącą. Poniewaź koszt wszystkich operacji poza rekurencyjnymi wywołaniami Selection moźna ograniczyć funkcją liniową otrzymujemy następującą nierówność rekurencyjną:

$$T(n) \le T(\lceil n/5 \rceil) + T(7n/10 + 4) + O(n)$$
 dla odpowiednio duźych n.

Moźna łatwo sprawdzić, źe T(n) jest O(n).

UWAGI:

- Stała ukryta w Twierdzeniu 2 pod "dużym O" można oszacować z góry przez 5.43.
- Obecnie najszybszy asymptotycznie algorytm wykonuje 2.9442n + o(n) porównań ([3]).
- Dolna granica kaźdy algorytm deterministyczny wykonuje co najmniej 2n porównań.

14.2 Algorytmy zrandomizowane

14.2.1 Algorytm Hoare'a

W procedurze Selection element p wybieramy w sposób losowy. W ten sposób otrzymujemy algorytm o małej średniej liczbie porównań (choć oczywiście nadal liniowej) ([5],[2]).

Zauwaź podobieństwo tego algorytmu do zrandomizowanego Quicksortu. Podobnie jak w tamtym algorytmie element rozdzielający moźna wybierać inaczej, np. jako medianę spośród losowej próbki kilku elementów zbioru T ([4]).

14.2.2 Algorytm LazySelect

IDEA Ze zbioru S wybieramy losowo próbkę R. Próbka powinna być niezbyt liczna, by moźna było szybko ją posortować. Znajdujemy w R dwa elementy L i H, takie źe z duźym prawdopodobieństw em podzbiór $P \subseteq S$, elementów większych od L i mniejszych od H, jest nieduźy oraz szukany element naleźy do P (moźemy go wówczas łatwo znale"xć po posortowaniu P).

Algorytm LazySelect

- 1. Wybierz losowo, niezaleźnie, <u>z powtórzeniami</u> próbkę R złoźoną z $n^{\frac{3}{4}}$ elementów zbioru S.
- 2. Posortuj R w czasie $O(n^{\frac{3}{4}} \log n)$.
- $\begin{array}{ll} \textbf{3.} \ \, x \leftarrow kn^{-\frac{1}{4}}; & L \leftarrow R[l]; & H \leftarrow R[h] \\ & \text{gdzie } l = \max\{\lfloor x \sqrt{n} \rfloor, 1\} \text{ oraz } h = \min\{\lfloor x + \sqrt{n} \rfloor, n^{\frac{3}{4}}\} \end{array}$
- 4. Porównując L i H ze wszystkimi elementami z S oblicz:
 - $-r_S(L) = \#\{y \in S \mid y < L\}$ $-P \leftarrow \{y \in S \mid L \le k \le H\}$
- 5. Sprawd"x czy:

 - $|P| < 4n^{\frac{3}{4}} + 2$.

Jeśli nie, to powtórz kroki 1-4.

6. Posortuj P. return $(P_{(k-r_S(L)+1)})$.

Twierdzenie 3 Z prawdopodobieństw $em = 1 - O\left(\frac{1}{\sqrt[4]{n}}\right)$ LazySelect potrzebuje tylko jednej iteracji kroków 1-4 do znalezienia k-tego elementu zbioru S. Tak więc z prawdopodobieństw $em \ 1 - O\left(\frac{1}{\sqrt[4]{n}}\right)$ LazySelect zatrzymuje się po wykonaniu 2n + o(n) porównań.

Dowód tego twierdzenia nie jest trudny, ale wykracza poza zakres wykładu. Moźna go znale"xć w ksiąźce [8] (str. 47-50). Zainteresowani będą mogli go poznać na wykładzie z algorytmów zrandomizowanych (dla IV roku sekcji KiAA).

Teraz ograniczymy się do podania szkicu:

- 1. pokazujemy, źe $kn^{-\frac{1}{4}}$ jest wartością oczekiwaną liczby elementów w R nie większych od szukanego,
- 2. pokazujemy, že wariancja tej liczby jest mniejsza od \sqrt{n} ,
- 3. korzystamy z poniźszej Nierówności Czebyszewa.

Twierdzenie 4 (nierówność Czebyszewa) Jeśli X jest zmienną losową (o wartościach rzeczywistych) o wartości oczekiwanej μ_X i odchyleniu standardowym σ_X . Wówczas

$$\forall_{t \in \mathcal{R}_+} \quad \mathbf{P}[|X - \mu_X| \ge t\sigma_X] \le \frac{1}{t^2}$$

Literatura

- [1] M.Blum, R.W.Floyd, V.Pratt, R.L.Rivest, R.E.Tarjan, Time bounds for selection, Journal of Computer and System Sciences, 7(1973), 448–461.
- [2] T.Cormen, C.Leiserson, R.L.Rivest, Introduction to Algorithms, The MIT Press, 1990.
- [3] D.Dor, U.Zwick, Median selection requires $O(2+\epsilon)n$ comparisions, Proceedings of the 37th FOCS, 1996, 125-134.
- [4] R.W.Floyd, R.L.Rivest, Expected time bounds for selection, Communication of the ACM, 18(1975), 165–172.
- [5] C.A.R.Hoare, Algorithm 63 (partition) and 65 (find), Communication of the ACM, 4(1961), 321–322.
- [6] R.M.Karp, Probabilistic recurrence relations, w: Proceedings of the 23rd STOC, 1991, 190–197.
- [7] D.E.Knuth, The Art of Computer Programming, vol. 3, Addison-Weslay, 1973.
- [8] R.Motwani, P.Raghavan, Randomized Algorithms, Cambridge University Press, 1995.

Notatki z AiSD. Nr ??

16 marca 2005

DRZEWA ZBALANSOWANE:

Drzewa Czerwono-Czarne

IIUWr. II rok informatyki.

Przygotował: Krzysztof Loryś

15 Drzewa zbalansowane -wstęp

Najpowaźniejszą wadą binarnych drzew przeszukiwań jest brak zabezpieczenia przed nierównomiernym rozrastaniem się, przez co pesymistyczny czas wykonywania operacji na nich może być liniowy względem liczby wierzchołków. Proste sposoby zaradzenia temu zjawisku mogą być niepraktyczne. Idealnym rozwiązaniem byłoby utrzymywanie drzew w stanie dokładnego zbalansowania, tj. tak, by wszystkie liście leźały na co najwyżej dwóch poziomach. Niestety przywracanie struktury takiego drzewa po zaburzeniu jej operacjami insert czy delete jest niezwykle kosztowne.

ZADANIE: Skonstruuj dokładnie zbalansowane drzewo T o n wierzchołkach i znajd"x element x taki, źe po dopisaniu x do T i zbalansowaniu powstałego drzewa, $\Omega(n)$ elementów T zmieni swoje pozycje.

Innym, niestety takźe zbyt kosztownym, rozwiązaniem byłoby pamiętanie sumy długości wszystkich ścieżek od korzenia do wierzchołków drzewa i przeorganizowywanie drzewa dopiero gdy suma ta przekroczy jakąś graniczną wartość (np. $2n\log n$).

Znanych jest wiele róźnych odmian drzew zbalansowanych. My poznamy drzewa czerwonoczarne, drzewa AVL oraz B-drzewa. Wspomnimy takźe o drzewach samoorganizujących się oraz tzw. treap'ach.

16 Drzewa czerwono-czarne

16.1 Definicia

Definicja 1 Binarne drzewo przeszukiwań jest drzewem czerwono-czarnym jeśli spełnia następujące warunki:

- w1. Kaźdy wierzchołek jest czerwony lub czarny.
- w2. Kaźdy liść jest czarny.
- w3. Jeśli wierzchołek jest czerwony, to jego obaj synowie są czarni.
- w4. Na kaźdej ścieżce prowadzącej z danego wierzchołka do liścia jest jednakowa liczba czarnych wierzchołków.

Konwencja: Dla wygody przyjmujemy, źe liśćmi są wierzchołki zewnętrzne odpowiadające NIL. Nie zawierają one źadnych informacji poza tym, źe są liśćmi (co implikuje, źe są czarne).

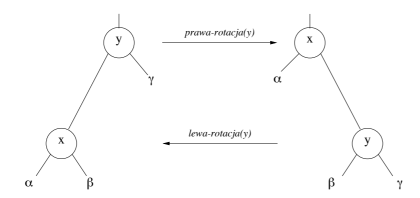
Definicja 2 Liczbę czarnych wierzchołków na ścieźce z wierzchołka x (ale bez tego wierzchołka) do liścia nazywamy czarną wysokością wierzchołka x i oznaczamy bh(x).

Fakt 18 Czerwono-czarne drzewo o n wierzchołkach wewnętrznych ma wysokość nie większą $niź 2 \log(n+1)$.

Dowód. Przez pokazanie, źe drzewo zakorzenione w dowolnym wierzchołku x zawiera co najmniej $2^{bh(x)}-1$ wierzchołków wewnętrznych.

16.2 Operacje słownikowe na drzewach czerwono-czarnych

Operacje wstawiania i usuwania elementu mogą powodować zaburzenie własności w1-w4. W procedurach przywracających te własności podstawową rolę odgrywają rotacje.



Waźne własności:

- 1. Rotacje nie zmieniają porządku infiksowego elementów zapamiętanych w drzewie.
- 2. Pojedynczą rotację moźna wykonać w czasie stałym.

16.2.1 Wstawianie elementu

Wstawianie elementu wykonujemy jak w zwykłym binarnym drzewie przeszukiwań. Następnie nowemu wierzchołkowi nadajemy kolor czerwony i przywracamy drzewu własności drzewa czerwono-czarnego.

Łatwo widać, źe jedyną własnością jaka mogła zostać zaburzona jest w3.

Przywracanie własności w3.

IDEA:

Początkowo w3 moźe być zaburzona jedynie w miejscu gdzie nowy wierzchołek x został wstawiony (wtedy gdy ojciec x-a jest czerwony).

Wędrujemy od wierzchołka x w górę. Stosujemy operację zmiany koloru wierzchołków, by przenieść zaburzenie na przodków x-a i operację rotacji do zlikwidowania zaburzenia (uwaga: operacja rotacji będzie wykonana co najwyźej dwa razy). Będziemy przy tym

dbać, by nie zaburzyć pozostałych własności drzewa czerwono-czarnego.

Procedura przywracająca własność w3 musi rozwaźyć następujące przypadki (zakładamy, źe ojciec x-a jest lewym synem swojego ojca; gdy jest prawym synem otrzymujemy symetryczne przypadki):

Przypadek 1. Wujek x-a jest czerwony.

- ♦ Zmieniamy kolory:
 - dziadka x-a malujemy na czerwono (dotąd był czarny, poniewaź ojciec x-a był czerwony i własność w3 była zachowana),
 - ojca i wujka x-a malujemy na czarno.
- $\diamond x \leftarrow \text{dziadek } x\text{-a.}$
- \diamond wywołujemy procedurę rekurencyjnie dla nowego x-a.

Przypadek 2. Wujek x-a jest czarny i x jest prawym synem swojego ojca.

```
\diamond x \leftarrow \text{ojciec}(x);
```

 $\diamond lewa-rotacja(x)$

W ten sposób otrzymujemy przypadek 3.

Przypadek 3. Wujek x-a jest czarny i x jest lewym synem swojego ojca.

- ♦ Zmieniamy kolory:
 - dziadka x-a malujemy na czerwono.
 - ojca x-a malujemy na czarno.
- $\Rightarrow prawa-rotacja(dziadek(x));$

16.2.2 Usuwanie elementu

Wykonujemy jak w zwykłym binarnym drzewie przeszukiwań a następnie przywracamy własności w1-w4.

Przypomnienie: {Usuwanie wierzchołka w drzewie binarnym.}

Niech y będzie usuwanym wierzchołkiem.

- jeśli y jest liściem, to usuwamy y;
- jeśli y ma jednego syna x, to usuwamy y a x podczepiamy pod ojca y-a;
- jeśli y ma dwóch synów, to y zastępujemy przez x następnik y-a (tj. najmniejszy element w prawym poddrzewie y-a), usuwamy x a syna x-a (x moźe mieć co najwyźej prawego syna), jeśli istnieje, poczepiamy pod ojca x-a.

Jeśli usunięty wierzchołek y miał kolor czarny, to zaburzona zostaje własność w4 drzewa. Może też zostać zaburzona własność w3.

IDEA NAPRAWY: Czarny kolor z y-a (nazwijmy go extra czarnym kolorem) przesuwamy na jego syna x (syn ten był jedynakiem i został podczepiony pod ojca y-a lub jest liściem). W ten sposób własności w3 i w4 zostają przywrócone. Jedyny kłopot spowodowany jest tym, iź x mógł być czarny i teraz zawiera podwójny czarny kolor, a więc w1 moźe być zaburzona.

Procedura przywracająca w1 przesuwa ten extra kolor w odpowiedni sposób w górę drzewa, aź:

- napotka czerwony wierzchołek, którego może pomalować extra kolorem, lub
- przesunie go do korzenia i wówczas może go usunąć, lub
- dojdzie do miejsca, gdzie moźe wykonać odpowiednie rotacje i zmiany kolorów.

Zakładamy, źe wierzchołek x jest lewym synem swojego ojca (gdy x jest prawym synem, rozwaźania są symetryczne). Musimy rozwaźyć następujące przypadki:

Przypadek 1. Brat x-a jest czerwony (to implikuje, źe ojciec x-a jest czerwony).

- ♦ Zmieniamy kolory:
 - brata x-a malujemy na czarno,
 - ojca x-a malujemy na czerwono.
- $\diamond lewa-rotacja(ojciec(x)).$

Teraz x ma czarnego brata (jest nim były bratanek, który musiał być czarny, poniewaź miał czerwonego ojca) i otrzymujemy jeden z pozostałych przypadków.

Przypadek 2. Brat x-a jest czarny i obydwaj jego bratankowie są czarni.

- malujemy brata na czerwono,
- \diamond przesuwamy extra czarny kolor na ojca x-a (tj. $x \leftarrow \text{ojciec}(x)$).

Przypadek 3. Brat x-a jest czarny, lewy bratanek - czerwony a prawy bratanek - czarny.

- ♦ Zmieniamy kolory:
 - brata x-a malujemy na czerwono,
 - lewego bratanka malujemy na czarno.
- $\Rightarrow prawa-rotacja(brat(x)).$

Teraz bratem x-a jest jego były lewy bratanek (który teraz ma czarny kolor), a prawym bratankiem jego były brat (który teraz ma kolor czerwony). Otrzymujemy przypadek 4.

Przypadek 4. Brat x-a jest czarny a prawy bratanek czerwony.

- ♦ Zmieniamy kolory:
 - brata x-a malujemy na kolor, którym pomalowany był ojciec,
 - ojca x-a malujemy na czarno,
 - prawego bratanka malujemy na czarno (extra kolorem z x-a).
- $\diamond lewa-rotacja(\text{ojciec}(x)).$

16.3 Koszt operacji

Koszt operacji wstawiania i usuwania elementu wynosi $O(\log n)$.

Notatki z AiSD. Nr 12.

16 marca 2005

DRZEWA ZBALANSOWANE: DRZEWA AVL

IIUWr. II rok informatyki.

Przygotował: Krzysztof Loryś

17 Definicja

Definicja 3 Binarne drzewo przeszukiwań jest drzewem AVL, jeśli dla kaźdego wierzchołka wysokości jego lewego i prawego poddrzewa róźnią się o co najwyźej 1.

UWAGA: Skrót AVL pochodzi od pierwszych liter nazwisk autorów (Adelson-Velskij i Landis).

18 Zasadnicza cecha

Twierdzenie 5 Wysokość drzewa AVL o n wierzchołkach jest mniejsza niź $1.4405 \log(n+2)$.

Fakt 19 Liczba wierzchołków w dowolnym drzewie binarnym jest o 1 mniejsza od liczby pustych wska "xników (tj. równych NIL).

Dowód (Twierdzenia 5)

Niech $\rho(i)$ = "liczba pustych wska" xników w minimalnym (tj. o najmniejszej 'liczbie wierzchołków) drzewie AVL o wysokości i".

Indukcyjnie po wysokości h drzewa dowodzimy, źe $\rho(h)=(h+2)$ -a liczba Fibonacciego. Łatwo sprawdzić, źe $\rho(1)=2$ i $\rho(2)=3$.

Niech T będzie minimalnym drzewem AVL o wysokości h ($h \geq 3$). Z minimalności T wiemy, źe jedno z poddrzew podwieszonych pod jego korzeniem musi być minimalnym drzewem AVL o wysokości h-1, a drugie - minimalnym drzewem AVL o wysokości h-2. Poniewaź kaźdy pusty wska"xnik T jest pustym wska"xnikiem w jednym z tych poddrzew, otrzymujemy wzór $\rho(h) = \rho(h-1) + \rho(h-2)$.

Teraz niech N bedzie liczba wierzchołków w T. Z Faktu 19 i powyźszych rozwaźań mamy

$$N+1 > \frac{1}{\sqrt{5}} \left(\frac{1+\sqrt{5}}{2}\right)^{h+2} - 1,$$

co po prostych przeksztaceniach daje tezę.

19 Operacje słownikowe na drzewach AVL

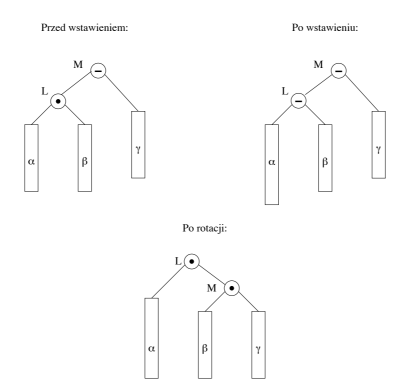
Wyszukiwanie elementu wykonuje się identycznie jak dla zwykłych binarnych drzew przeszukiwań. Pozostałe dwie operacje mogą zaburzyć strukturę drzewa AVL. Przywracanie tej struktury nazywamy balansowaniem drzewa.

19.1 Wstawianie elementu

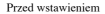
Niech M będzie pierwszym węzłem na drodze od wstawionego elementu do korzenia, w którym nastąpiło naruszenie równowagi drzewa AVL. Oznacza to, źe przed operacją wstawienia poddrzewa zakorzenione w M były nierównej wysokości i wstawienie zwiększyło wysokość wyźszego poddrzewa. Załóźmy, źe tym poddrzewem jest lewe podrzewo i oznaczmy jego korzeń przez L (sytuacja, w której wyźszym poddrzewem jest prawe poddrzewo jest symetryczna).

Procedura balansowania musi oddzielnie rozpatrywać dwa przypadki:

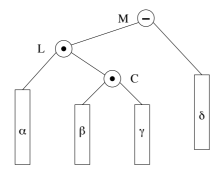
(A) W drzewie o korzeniu L zwiększyła się wysokość lewego poddrzewa.

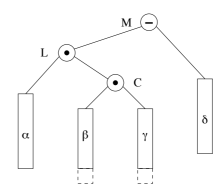


(B) W drzewie o korzeniu L zwiększyła się wysokość prawego poddrzewa.



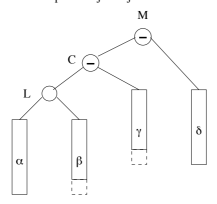
Po wstawieniu

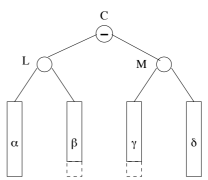




Po pierwszej rotacji

Po drugiej rotacji





 ${f Uwaga:}$ Po zbalansowaniu wysokość drzewa zakorzenionego w C jest równa wysokości drzewa zakorzenionego w M przed operacją wstawienia. Dlatego nie ma potrzeby przywracania zrównowaźenia w innych węzłach poza M.

19.2 Usuwanie elementu

Operacja ta jest znacznie bardziej skomplikowana. IDEA:

${\bf Algorytm}\ \textit{DeleteAVL} node$

- 1. Znale"xć wierzchołek zawierający element g, który chcemy usunąć.
- 2. Jeśli jest to wierzchołek wewnętrzny to wstawić do niego element g' z drzewa bezpośrednio następny (bąd"x bezpośrednio poprzedni) po g.
- 3. Powtarzać rekurencyjnie krok 2 dla g', tak długo, aź g' będzie elementem z liścia.
- 4. Usunąć ten liść. Przejść drogę od tego liścia do korzenia przywracając zrównowaźenie wierzchołków na tej drodze przy pomocy rotacji.

UWAGI:

- 1. Tym razem moźe się zdarzyć, źe trzeba będzie dokonywać rotacji dla wszystkich wierzchołków na tej drodze.
- 2. Szczegółowy opis drzew AVL moźna znale"xć w ksiaźce [1].

19.3 Koszt

Wszystkie operacje słownikowe na drzewach AVL moźna wykonać w czasie ograniczonym funkcją liniową od wysokości drzewa, a więc w czasie $O(\log n)$.

20 Zastosowanie drzew AVL do implementacji list

Typowymi operacjami na listach są m.in.:

- 1. wstawianie elementu na wskazaną pozycję,
- 2. usuwanie elementu ze wskazanej pozycji,
- 3. konkatenacja list,
- 4. podział listy na dwie podlisty wg zadanej pozycji.

Przy tradycyjnych implementacjach list (tj. w tablicach lub przy pomocy zmiennych wska-"xnikowych) niektóre z tych operacji wymagają czasu liniowego. Drzewa AVL pozwalają na implementację list, która umoźliwia wykonanie powyźszych operacji w czasie $O(\log n)$. Wystarczy w kaźdym wierzchołku pamiętać liczbę elementów w jego lewym poddrzewie (liczba ta wyznacza pozycję elementu w liście przechowywanej w drzewie zakorzenionym w tym wierzchołku).

Szczegóły pozostawiamy jako temat do samodzielnych studiów.

Literatura

[1] N.Wirth, Algorytmy + Struktury Danych = Programy.

Notatki z AiSD. Nr 13.

16 marca 2005

Drzewa zbalansowane: B-drzewa

IIUWr. II rok informatyki.

Przygotował: Krzysztof Loryś

21 Wstęp

Przypomnienie: *Słownikiem* nazywamy strukturę danych umoźliwiającą pamiętanie zbioru pewnych elementów oraz wykonywanie na nim operacji wstawiania, wyszukiwania i usuwania elementu.

Gdy chcemy używać niewielkich słowników możemy przechowywać je w pamięci wewnętrznej. Strukturami danych nadającymi się do tego celu są przykładowo zbalansowane drzewa binarne (np. drzewa AVL, drzewa czerwono-czarne) i tablice hashujące.

Dla implementacji dużych słowników, nie mieszczących się w pamięci wewnętrznej idealnie nadają się B-drzewa. Są to zbalansowane drzewa przeszukiwań specjalnie zaprojektowane tak, by operacje na nich były efektywnie wykonywane wtedy gdy są one przechowywane w plikach dyskowych.

Cechy charakterystyczne B-drzew:

- Wszystkie liście B-drzewa leźą na tej samej głębokości.
- Kaźdy węzeł zawiera wiele elementów zbioru (są one uporządkowane).
- Nowe elementy zapamiętywane są w liściach.
- Drzewo rośnie od liści do korzenia: jeśli jakiś wezeł jest pełny to tworzony jest jego nowy brat, który przejmuje od niego połowę elementów a jeden z jego elementów (środkowy) wędruje wraz ze wskaźnikiem na nowego brata do ojca. Jeśli w ten sposób podzielony zostanie korzeń, to tworzony jest nowy korzeń, a stary będzie jednym z dwóch jego synów. Jest to jedyny moment, w którym może wzrosnąć wysokość B-drzewa.

22 Formalny opis

Definicja. B-drzewo o minimalnym stopniu t posiada następujące własności:

- 1. Każdy węzeł x ma następujące pola:
 - a. n[x] liczba kluczy aktualnie pamiętanych w x,
 - b. 2t-1 pól $key_i[x]$ na klucze (pamiętane są one w porządku niemalejącym: $key_1[x] \le key_2[x] \cdots key_{n[x]}[x]$),
 - c. leaf[x] pole logiczne = TRUE iff x jest liściem.

- 2. Jeśli x jest węzłem wewnętrznym to posiada ponadto 2t pól $c_i[x]$ na wskaźniki do swoich dzieci.
- 3. Klucze pamiętane w poddrzewie o korzeniu $c_i[x]$ są nie mniejsze od kluczy pamiętanych w poddrzewie o korzeniu $c_j[x]$ (dla każdego j < i) i nie większe od kluczy pamiętanych w poddrzewie o korzeniu $c_k[x]$ (dla każdego i < k).
- 4. Wszystkie liście mają tę samą głębokość (oznaczamy ją h).
- 5. $t \ge 2$ jest ustaloną liczbą całkowitą określającą dolną i górną granicę na liczbę kluczy pamiętanych w węzłach:
 - a. Każdy węzeł różny od korzenia musi pamiętać co najmniej t-1 kluczy (a więc musi mieć co najmniej t dzieci). Jeśli drzewo jest niepuste, to korzeń musi pamiętać co najmniej jeden klucz.
 - b. Każdy węzeł może pamiętać co najwyżej 2t-1 kluczy (a więc może mieć co najwyżej 2t dzieci). Mówimy, że węzeł jest petny jeśli zawiera dokładnie 2t-1 kluczy.

23 Operacje na B-drzewach

Zakładamy, że B-drzewo pamiętane jest na dysku. Jego węzły sprowadzane są do pamięci wewnętrznej operacją disc-read. Każdorazowo w pamięci wewnętrznej znajduje się tylko niewielka liczba węzłów. Tylko te węzły mogą być modyfikowane przez program. Po każdorazowej modyfikacji węzeł zapisywany jest operacją disc-write na dysk. Przyjmujemy, że operacja disc-read nie powoduje żadnej akcji gdy wydana jest do węzła znajdującego się aktualnie w pamięci.

23.1 Przeszukiwanie

Wykonuje się w podobny sposób jak w binarnych drzewach przeszukiwań. Jedyna róźnica polega na tym, źe przechodząc wierzchołki drzewa dokonujemy wyboru między wieloma synami.

W poniźszej procedurze k jest poszukiwanym kluczem a x jest adresem węzła, od którego rozpoczynamy szukanie.

```
\begin{aligned} & \textbf{procedure} \ B\text{-}Tree\text{-}Search(x,k) \\ & i \leftarrow 1 \\ & \textbf{while} \ i \leq n[x] \ \text{and} \ k > key_i[x] \ \ \textbf{do} \ i \leftarrow i+1 \\ & \textbf{if} \ i \leq n[x] \ \text{and} \ k = key_i[x] \ \ \textbf{then} \ \ \textbf{return} \ (x,i) \\ & \textbf{if} \ leaf[x] \ \ \textbf{then} \ \ \textbf{return} \ \text{Nil} \\ & \textbf{else} \ \ disc\text{-}read(c_i[x]) \\ & \textbf{return} \ \ B\text{-}Tree\text{-}Search(c_i[x],k) \end{aligned}
```

W przypadku gdy n[x] jest duźe zamiast liniowego przeszukiwania kluczy w wierzchołku, moźe opłacić się zastosowanie przeszukiwania binarnego.

23.2 Tworzenie pustego B-drzewa

```
 \begin{aligned} & \textbf{procedure} \ B\text{-}Tree\text{-}Create(T) \\ & x \leftarrow Allocate\text{-}Node() \\ & leaf[x] \leftarrow \text{True} \\ & n[x] \leftarrow 0 \\ & Disc - Write(x) \\ & root[T] \leftarrow x \end{aligned}
```

23.3 ROZDZIELANIE WĘZŁA W B-DRZEWIE

Znaczenie parametrów:

y - pełny wierzchołek, tj. zawierający 2t-1 kluczy, który należy rozdzielić;

x - ojciec y-ka, procedura B-Tree-Split-Child będzie wywoływana dla x-a, który jest niepełny:

i - określa, którym synem x-a jest y.

```
\begin{aligned} & \textbf{procedure} \ B\text{-}Tree\text{-}Split\text{-}Child(x,i,y) \\ & z \leftarrow Allocate\text{-}Node() \\ & leaf[z] \leftarrow leaf[y] \\ & n[z] \leftarrow t-1 \\ & \textbf{for} \ j \leftarrow 1 \ \textbf{to} \ t-1 \ \textbf{do} \ key_j[z] \leftarrow key_{j+t}[y] \\ & \textbf{if} \ \text{not} \ leaf[y] \ \textbf{then} \ \ \textbf{for} \ j \leftarrow 1 \ \textbf{to} \ t \ \textbf{do} \ c_j[z] \leftarrow c_{j+t}[y] \\ & n[y] \leftarrow t-1 \\ & \textbf{for} \ j \leftarrow n[x]+1 \ \textbf{downto} \ i+1 \ \textbf{do} \ c_{j+1}[x] \leftarrow c_j[x] \\ & c_{i+1}[x] \leftarrow z \\ & \textbf{for} \ j \leftarrow n[x] \ \textbf{downto} \ i \ \textbf{do} \ key_{j+1}[x] \leftarrow key_j[x] \\ & key_i[x] \leftarrow key_t[y] \\ & n[x] \leftarrow n[x]+1 \\ & Disc-Write(y); \ Disc-Write(z); \ Disc-Write(z) \end{aligned}
```

23.4 Umieszczanie klucza w B-drzewie

Umieszczenie klucza k w drzewie dokonuje się w procedurze B-Tree-Insert-Nonfull. Procedura B-Tree-Insert sprawdza jedynie czy T nie ma pełnego korzenia i jeśli tak jest, to tworzy nowy korzeń, a stary rozdziela na dwa węzły, które stają się synami nowego korzenia.

```
\begin{aligned} \mathbf{procedure} \ B\text{-}Tree\text{-}Insert(T,k) \\ r \leftarrow root[T] \\ \mathbf{if} \ n[r] = 2t-1 \\ \mathbf{then} \ s \leftarrow Allocate\text{-}Node() \\ root[T] \leftarrow s \\ leaf[s] \leftarrow \text{False} \\ n[s] \leftarrow 0 \\ c_1[s] \leftarrow r \\ B\text{-}Tree\text{-}Split\text{-}Child(s,1,r) \\ B\text{-}Tree\text{-}Insert\text{-}Nonfull(s,k) \\ \mathbf{else} \ B\text{-}Tree\text{-}Insert\text{-}Nonfull(r,k) \end{aligned}
```

Procedura *B-Tree-Insert-Nonfull* przechodzi ścieźkę od korzenia do odpowiedniego liścia, rozdzielając wszystkie pełne wierzchołki, które ma przejść. Chodzi o to, by w momencie wywołania tej procedury węzeł *x* był niepełny.

```
\begin{aligned} & \textbf{procedure} \ B\text{-}Tree\text{-}Insert\text{-}Nonfull(x,k) \\ & i \leftarrow n[x] \\ & \textbf{if } leaf[x] \textbf{ then} \\ & \textbf{while } i \geq 1 \text{ and } k < key_i[x] \\ & \textbf{do } key_{i+1}[x] \leftarrow key_i[x] \\ & i \leftarrow i-1 \\ & key_{i+1}[x] \leftarrow k \\ & n[x] \leftarrow n[x] + 1 \\ & Disc\text{-}Write(x) \\ & \textbf{else } \textbf{ while } i \geq 1 \text{ and } k < key_i[x] \textbf{ do } i \leftarrow i-1 \\ & i \leftarrow i+1 \\ & Disc\text{-}Read(c_i[x]) \\ & \textbf{if } n[c_i[x]] = 2t-1 \\ & \textbf{then } B\text{-}Tree\text{-}Split\text{-}Child(x,i,c_i[x]) \\ & \textbf{if } k > key_i[x] \textbf{ then } i \leftarrow i+1 \\ & B\text{-}Tree\text{-}Insert\text{-}Nonfull(c_i[x],k) \end{aligned}
```

23.5 USUWANIE KLUCZA Z B-DRZEWA

```
procedure B-Tree-Delete(x, k) (* zadanie domowe *)
```

24 Koszt operacji

Twierdzenie 1 Jeśli $n \ge 1$, to dla każdego B-drzewa o wysokości h i stopniu minimalnym $t \ge 2$ pamiętającego n kluczy: $h \le \log_t \frac{n+1}{2}$.

Przykład Jeśli przyjmiemy t=100, to wówczas B-drzewo zawierające do 2000000 elementów ma wysokość nie większą niż 3. Tak więc wszystkie omawiane operacje na takim

B-drzewie będą wymagały dostępu do co najwyźej trzech węzłów (a więc trzeba będzie wykonać co najwyźej sześć operacji dyskowych).

Niech nbędzie liczbą węzłów w B-drzewie a $h = \Theta(\log_t n)$ - wysokością drzewa.

procedura	liczba operacji dyskowych	koszt pozostałych operacji
B-Tree-Search	O(h)	O(th)
$B ext{-}Tree ext{-}Create$	O(1)	O(1)
$B ext{-}Tree ext{-}Split ext{-}Child$	O(1)	O(t)
$B ext{-}Tree ext{-}Insert$	O(h)	O(th)
$B ext{-}Tree ext{-}Delete$	O(h)	O(th)

25 Rada praktyczna

Naleźy rozwaźnie dobierać wartość t. Trzeba pamiętać, źe wraz ze wzrostem t rośnie liczba operacji wykonywanych w pamięci wewnętrznej i moźe zniweczyć korzyści wynikające ze zmniejszenia liczby operacji dyskowych.

5 hashowanie

Notatki z AiSD. Nr ??

16 marca 2005

HASHOWANIE

IIUWr. II rok informatyki

Opracował: Krzysztof Loryś

26 Wstęp

Hashowanie jest jedną z metod realizacji słowników. Poznaliśmy juź m.in. drzewa czerwonoczarne, drzewa AVL, czy B-drzewa, struktury, które umoźliwiały wykonywanie operacji słownikowych w czasie proporcjonalnym z logarytmu z wielkości słownika.

Gdy uniwersum jest małe (powiedzmy n elementowe), możemy wykorzystać n elementowe tablice bitowe (i-ty element takiej tablicy jest równy 1 wtedy i tylko wtedy gdy i-ty element uniwersum należy do zbioru; zakładamy przy tym, że umiemy efektywnie numerować elementy uniwersum). Przy takim sposobie pamiętania słownika czas wykonania operacji słownikowych jest stały.

27 Metoda funkcji hashujących

Do pamiętania elementów podzbioru wykorzystywana jest tablica T[0..m-1]. Zwykle m jest proporcjonalne do maksymalnej liczności słownika; wielkość uniwersum nie ma tu większego znaczenia. Metoda wykorzystuje funkcję (tzw. $funkcję\ haszującą)\ h:U\to\{0,...,m-1\}$, określającą miejsce pamiętania elementów U w T.

27.1 Funkcje haszujące

Dobra funkcja haszująca powinna spełniać następujący warunek:

(dfh)
$$\forall_{j=0,...,m-1} \sum_{k:h(k)=j} P(k) = \frac{1}{m},$$

gdzie P(k) = jest prawdopodobieństwem tego, źe $k \in U$ będzie parametrem którejś z operacji słownikowych. W praktyce warunek ten jest zwykle niesprawdzalny, gdyź nie znamy P. Ponadto, jeśli metoda ma być efektywna, funkcja hashująca powinna być szybkoobliczalna.

Nie polecam wymyślania własnych funkcji hashujących (przynajmniej na początku). Lepiej skorzystać z doświadczenia innych.

Przykłady funkcji haszujących.

• $h(k) = k \mod m$

UWAGA. Należy wykazać się ostroźnością w wyborze m. Nie zaleca się m postaci 2^p , gdyź wówczas h(k) jest równe ostatnim p bitom klucza k, a te często mają nierównomierny rozkład. Z tego samego powodu nie zaleca się brać jako m potęg liczby 10. Zwykle dobrymi wartościami m są liczby pierwsze niezbyt bliskie potęgom liczby 2.

• $h(k) = \lfloor m(kA - \lfloor kA \rfloor \rfloor$, gdzie A jest ustaloną liczbą z przedziału (0,1).

UWAGA. Teraz wartość m nie ma takiego znaczenia jak poprzednio i zwykle bierze się m równe potędze liczby 2 (ze względu na łatwość mnoźenia). Wybór A jest bardziej zaleźny od cech danych, jednak zwykle A równe $(\sqrt{5}-1)/2\approx 0.6180339887$ jest dobre.

27.2 Metody pamiętania elementów

Poniewaź wielkość tablicy T jest z reguły znacznie mniejsza od wielkości uniwersum, dość często zetkniemy się z sytuacją, gdy chcemy w T zapamiętać y, taki źe h(y) = h(x) dla pewnego x aktualnie pamiętanego w T. Sytuację taką nazywamy kolizją. Sposoby rozwiązywania kolizji zaleźą istotnie od tego w jaki sposób pamiętamy elementy w tablicy.

Rozważymy dwa sposoby pamiętania elementów.

27.2.1 Listy elementów

i-ty element tablicy zawiera wskaźnik na początek listy tych elementów x słownika, dla których h(x) = i.

Jeśli założymy, że koszt obliczenia wartości funkcji haszującej jest stały, to koszt INSERT i DELETE też jest stały, a koszt SEARCH(K) jest zależny od długości listy T[k].

Fakt 20 Przy załoźeniu (dfh) średni koszt operacji Search wynosi $\Theta(1 + \frac{n}{m})$, gdzie n-liczba elementów U pamiętanych w T.

UWAGA. $\alpha = \frac{n}{m}$ nazywane jest współczynnikiem wypełnienia tablicy haszującej.

Wniosek 1 $Gdy \ n = O(m)$, to średni koszt operacji Search (a więc także wszystkich operacji słownikowych) jest $\Theta(1)$.

27.2.2 Adresowanie otwarte

Teraz elementy słownika pamiętamy bezpośrednio w elementach tablicy T. Likwidujemy w ten spoób istotny mankament poprzedniej metody: nie tracimy miejsca na pamiętanie wska"xników. Powstaje jednak nowe niekorzystne zjawisko - przepełnienie się tablicy T. Często nie potrafimy z góry określić wielkości słownika i dlatego rozpoczynamy z tablicą umiarkowanych rozmiarów. Gdy okazuje się ona za mała (jest tak nie tylko wtedy gdy w słowniku chcemy umieścić (m+1)-szy element, lecz juź wtedy gdy duźy stopień wypełnienia tablicy powoduje, źe operacje słownikowe są kosztowne), powiększamy ją, zmieniamy funkcję hashującą (tak by przyjmowała wartości z nowego zakresu) i na nowo obliczamy miejsca umieszczenia wszystkich elementów słownika.

Usuwanie kolizji

Uźywamy funkcji haszującej

$$h: U \times \{0, 1, \dots, m-1\} \to \{0, 1, \dots, m-1\}.$$

Najpierw próbujemy umieścić element k na pozycji h(k,0). Jeśli pozycja ta jest zajęta, próbujemy h(k,1) jeśli ta jest zajęta sprawdzamy pozycję h(k,2), itd...

Funkcja h powinna spełniać następujący warunek:

(per)
$$\forall_{k \in U} \langle h(k,0), \dots, h(k,m-1) \rangle$$
 jest permutacją zbioru $\{0,1,\dots,m-1\}$.

To gwarantuje nam, źe nie znajdziemy miejsca na umieszczenie danego elementu dopiero wtedy, gdy tablica jest całkowicie zapełniona.

Przykłady:

• Metoda liniowa:

$$h(k,i) = (h'(k) + i) \bmod m,$$

gdzie $h': U \to \{0, ..., m-1\}$ jest pomocniczą funkcją haszującą (np. takie jak opisano powyźej).

• Metoda kwadratowa:

$$h(k,i) = (h'(k) + c_1i + c_2 * i^2) \mod m,$$

gdzie h' - jak poprzednio.

UWAGA: $c_1, c_2 \neq 0$. Stałe c_1, c_2 oraz m powinny być tak dobrane by zachodził warunek (per).

• Podwójne haszowanie:

$$h(k,i) = (h_1(k) + ih_2(k)) \mod m$$
,

gdzie h_1, h_2 - pomocnicze funkcje haszujące.

UWAGA: Dla kaźdego $k \in U$, $h_2(k)$ powinno być względnie pierwsze z m.

W praktyce najlepsze rezultaty daje podwójne haszowanie. W metodzie liniowej (i w mniejszym stopniu w metodzie kwadratowej) występuje negatywne zjawisko tworzenia się zlepków (tj. zwartych obszarów tablicy T, zajętych przez elementy U), które znacznie obniźa efektywność metody.

Podczas wykonywania operacji Delete w miejscu usuwanego elementu w tablicy T należy wpisać znacznik świadczący o tym, że to miejsce było juź kiedyś zajęte.

Analiza kosztów

Dla uproszczenia analizy stosujemy pozniźsze (nieco wyidealizowane) załoźenie:

(dper) ciąg $\langle h(k,0),\ldots,h(k,m-1)\rangle$ jest z równym prawdopodobieństwem dowolną permutacją zbioru $\{0,\ldots,m-1\}$.

Twierdzenie 9 Przy załoźeniu (dper) i $\alpha = \frac{n}{m} < 1$ oczekiwana liczba prób w poszukiwaniu zakończonym fiaskiem jest $\leq \frac{1}{1-\alpha}$.

Przykład. Załóźmy, że utworzyliśmy słownik i teraz wykonujemy wiele operacji Search. Jeśli tablica jest zajęta w 50%, to średnia liczba prób przy poszukiwaniu zakończonym niepowodzeniem jest nie większa od 2; gdy tablica zajęta jest w 90%, to liczba ta jest nie większa od 10.

Wniosek 2 Przy powyźszych załoźeniach umieszczenie elementu w tablicy haszującej wymaga średnio $\leq \frac{1}{1-\alpha}$ prób.

Twierdzenie 10 Przy załoźeniu (dper) i $\alpha = \frac{n}{m} < 1$ oczekiwana liczba prób w poszukiwaniu zakończonym sukcesem jest $\leq \frac{1}{\alpha} \ln \frac{1}{1-\alpha} + \frac{1}{\alpha}$.

Przykład. Gdy tablica wypełniona jest w 90%, poszukiwanie zakończone sukcesem wymaga średnio nie więcej niż 3.67 prób.

UWAGA. W praktyce, pomimo niespełnienia załoźenia (dper), koszt operacji słownikowych jest zbliżony do kosztu wynikającego z powyźszych twierdzeń.

28 Hashowanie uniwersalne

Oczywiście dla kaźdej funkcji hashującej istnieją dane, które powodują, źe czas wykonywania operacji słownikowych jest duźy (np. moźe się zdarzyć, źe dla wszystkich elementów umieszczanych w słowniku wartość funkcji hashującej będzie ta sama). Aby uniezaleźnić się od takich danych wprowadzamy, podobnie jak w algorytmie *Quicksort*, randomizację: zamiast korzystać z ustalonej funkcji hashującej, losujemy ją na początku działania programu z pewnej rodziny funkcji.

Definicja 13 Niech H będzie rodziną funkcji hashujących z U w $\{0, \ldots, m-1\}$. Rodzinę H nazywamy uniwersalmą, jeśli $\forall_{x,y \in U; x \neq y}$:

$$|\{h \in H: h(x) = h(y)\}| = \frac{|H|}{m}$$

Twierdzenie 11 Niech H będzie uniwersalną rodziną funkcji hashujących. Dla dowolnego zbioru $n \leq m$ kluczy, liczba kolizji w jakich bierze udział ustalony (ale dowolny) klucz x jest w średnim przypadku mniejsza od 1.

28.1 Przykład rodziny uniwersalnej

Niech m będzie liczbą pierwszą oraz $|U| < m^{r+1}$. Dla kaźdego $0 \le a < m^{r+1}$ definiujemy funkcję h_a :

$$h_a(x) = \sum_{i=0}^r a_i x_i,$$

gdzie $\langle a_0, a_1, \dots, a_r \rangle$ i $\langle x_0, x_1, \dots, x_r \rangle$ są reprezentacjami odpowiednio liczb a i x w systemie m-arnym.

Twierdzenie 12 Rodzina $H = \{h_a : 0 \le a < m^{r+1}\}$ jest rodziną uniwersalną.

UWAGA: Dowody wszystkich twierdzeń moźna znale"xć w ksiąźce Cormena.

Notatki z AiSD. Nr ??

16 marca 2005

KOPCE DWUMIANOWE

IIUWr. II rok informatyki

Przygotował: Krzysztof Lorys

29 Definicja

Kopce dwumianowe są strukturą danych umoźliwiającą łatwe wykonywanie zwykłych operacji kopcowych (insert, makeheap, findmin i deletemin) a ponadto operacji *meld* łączenia kopców.

Definicja 14 Drzewa dwumianowe zdefiniowane są indukcyjnie: i-te drzewo dwumianowe B_i składa się z korzenia oraz i poddrzew: $B_0, B_1, \ldots, B_{i-1}$.

Definicja 15 Kopiec dwumianowy to zbiór drzew dwumianowych, które pamiętają elementy z uporządkowanego uniwersum zgodnie z porządkiem kopcowym.

Definicja 16
$$\forall_{x-wierzchoka}$$
 $rzqd(x)=liczba\ dzieci\ x-a.$ $\forall_{T-drzewa}$ $rzqd(T)=rzqd(korze\acute{n}(T)).$

Szczegół implementacyjny: Aby umoźliwić szybką realizację operacji na kopcu dwumianowym, będziemy zakładać, źe dzieci kaźdego wierzchołka zorganizowane są w cykliczną listę dwukierunkową, a ojciec pamięta wska"xnik do jednego z nich (np. do dziecka o najmniejszym rzędzie).

30 Operacje na kopcach dwumianowych

30.1 Łączenie drzew dwumianowych - operacja join

Dwa drzewa B_i łączymy ze sobą tak, źe korzeń jednego drzewa staje się synem korzenia drugiego drzewa. W ten sposób otrzymujemy drzewo B_{i+1} .

UWAGI:

- (a) Nigdy nie będziemy łączyć drzew o róźnych rzędach.
- (b) Zawsze podłączamy to drzewo, którego korzeń pamięta mniejszą wartość do tego, którego korzeń pamięta większą wartość.

RYSUNEK - będzie pó"xniej

Koszt: O(1).

30.2 Operacja makeheap(i)

Bez komentarza. Koszt - O(1).

30.3 Operacja findmin

Z kaźdym kopcem dwumianowym wiąźemy wska"xnik MIN wskazujący na minimalny element. Operacja findmin polega na odczytaniu tego elementu. Stąd jej koszt wynosi O(1).

30.4 Operacja insert(i,h)

Wykonujemy meld(h, makeheap(i)). Koszt tej operacji zaleźny jest od kosztu meld. Podamy go dalej.

30.5 Operacja deletemin(h)

Sposób jej wykonania zależy od realizacji meld. Omówimy go dalej.

30.6 Operacja meld

Rozważymy dwie metody realizacji operacji meld:

- (a) wersja "eager" w tej wersji kopiec przybiera docelowy kształt przed wykonaniem następnej po meld operacji;
- (b) wersja "lazy" w tej wersji pozwalamy, by kopiec utracił strukturę kopca dwumianowego; zostanie ona mu przywrócona dopiero podczas wykonania operacji deletemin.

30.6.1 Eager meld(h,h')

W tej wersji drzewa kopca dostępne są poprzez tablicę wska"xników (będziemy ją oznaczać tą samą nazwą co kopiec). Kaźdy kopiec zawiera co najwyźej jedno drzewo kaźdego rzędu. i-ty wska"xnik jest albo pusty albo wskazuje na drzewo i-tego rzędu. Meld(h,h') tworzy nowy kopiec H; stare kopce ulegaja likwidacji.

```
Procedure Eagermeld(h,h') if key(MIN_h) < key(MIN_{h'}) then MIN_H \leftarrow MIN_h else MIN_H \leftarrow MIN_{h'} carry \leftarrow nil; for i \leftarrow 0 to maxheapsize do k \leftarrow \# wskaźników \neq nil pośród \{carry, h[i], h'[i]\} case k of 0: H[i] \leftarrow nil 1: H[i] \leftarrow \text{jedyny niepusty wskaźnik pośród } \{carry, h[i], h'[i]\} 2: H[i] \leftarrow nil; carry \leftarrow \text{join}(B^1, B^2) gdzie B^1 i B^2 są drzewami wskazywanymi przez dwa niepuste wskaźniki spośród \{carry, h[i], h'[i]\}) 3: H[i] \leftarrow h[i]; carry \leftarrow \text{join}(h'[i], carry)
```

Koszt: $O(\log n)$. Korzystamy tu z prostego faktu:

Fakt 21 Kopiec zawierający n elementów składa się z co najwyżej $\log n$ różnych drzew dwumianowych.

Operacja deletemin(h).

Wska"xnik MIN wskazuje na drzewo dwumianowe B, którego korzeń zawiera najmniejszy element. W stałym czasie usuwamy B z h. Następnie usuwamy korzeń z drzewa B otrzymując rodzinę drzew $B_0, B_1, \ldots, B_{\text{rząd}(B)-1}$. Z drzew tych tworzymy kopiec dwumianowy h' i wykonujemy meld(h, h').

Koszt: $O(\log n)$.

Operacja Insert(i,h)

Pojedyncza operacja insert moźe kosztować $\Omega(\log n)$, np. gdy h zawiera drzewa kaźdego rzędu. Moźna jednak pokazać, źe czas zamortyzowany moźna ograniczyć do O(1) (ćwiczenie).

30.6.2 Lazy meld

Chcemy, by wszystkie operacje oprócz deletemin kosztowały nas O(1) czasu zamortyzowanego.

Zmieniamy reprezentację kopca: zamiast tablicy wska"xników, drzewa dwumianowe danego kopca łączymy w cykliczną listę dwukierunkową.

Procedura lazymeld(h, h') polega na połączeniu list i aktualizacji wska"xnika MIN. Moźna tego dokonać w czasie O(1). Teraz jednak kopiec moźe zawierać wiele drzew tego samego rzędu. Dopiero operacja deletemin redukuje liczbę drzew.

Operacja deletemin(h)

Usuwamy korzeń x drzewa wskazywanego przez MIN, dołączamy poddrzewa wierzchołka x do listy drzew kopca, uaktualniamy wska"xnik MIN, a następnie redukujemy liczbę drzew w kopcu. W tym celu wystarczy raz przeglądnąć listę drzew kopca (moźemy roboczo wykorzystać tablicę wska"xników na wzór tablicy z wersji eager operacji meld).

Pojedyncza operacja deletemin może być bardzo kosztowna (nawet O(n) - np. wtedy, gdy kopiec składa się z n drzew jednoelementowych). Pokażemy jednak, że czas zamortyzowany można ograniczyć przez $O(\log n)$.

Utrzymujemy następujący niezmiennik kredytowy:

 $\mbox{{\it Kaźde}}$ drzewo kopca ma1jednostkę kredytu na swoim koncie.

Operacjom przydzielamy następujące kredyty:

 $\begin{array}{cccc} makeheap & - & 2 \\ insert & - & 2 \\ meld & - & 1 \\ findmin & - & 1 \\ deletemin & - & 2\log n \end{array}$

Kredyty te wystarczają na wykonanie instrukcji niskiego poziomu, związanych z realizacją operacji oraz na utrzymanie niezmiennika kredytowego:

- Operacje *meld* i *findmin* nie zmieniają liczby drzew w kopcach i wykonują się w stałym czasie.
- Operacje *insert* i *makeheap* takźe wykonują się w stałym czasie, ale tworzą nowe drzewo. Jedna jednostka kredytu przydzielonego tym operacjom zostaje odłoźona na koncie tego drzewa.
- Operacja deletemin moźe dodać co najwyźej $\log n$ drzew do kopca. Z kredytu operacji deletemin przekazujemy po jednej jednostce na konta tych drzew. Obliczenie nowej wartości wska"xnika MIN moźna wykonać w czasie $O(\log n)$. Podczas redukcji liczby drzew musimy przeglądnąć listę wszystkich drzew kopca i dokonać pewnej liczby operacji join. Koszt operacji join moźemy pominąć, poniewaź kaźda taka operacja moźe być opłacona jednostką kredytu znajdującą się na koncie przyłączanego drzewa. Jednostką tą moźemy opłacić takźe koszt odwiedzenia tego drzewa na liście. Odwiedzenie pozostałych drzew musimy opłacić kredytem przydzielonym operacji deletemin. Moźemy to zrobić, poniewaź takich drzew (tj. tych, które w czasie deletemin nie będą podłączone do innego drzewa) jest nie więcej niź róźnych rzędów, a więc $O(\log n)$.

Notatki z AiSD. Nr 17

16 marca 2005

KOPCE FIBONACCIEGO

IIUWr. II rok informatyki

Przygotował: Krzysztof Lorys

31 Wstęp

Operacją kopcową, której do tej pory nie rozwaźaliśmy, a która jest waźna w wielu zastosowaniach jest operacja $decrement(h,p,\Delta)$, polegająca na zmniejszeniu o Δ klucza w elemencie wskazywanym przez p. Wykonywana na kopcach dwumianowych może wymagać czasu $\log n$ (np. zmniejszenie wartości klucza znajdującego się w liściu może spowodować konieczność przesunięcia go aź do korzenia). Taki czas jest nieakceptowalny, gdy liczba operacji decrement jest duźa.

Pokaźemy jak w prosty sposób zmodyfikować kopce dwumianowe, by operacja deletemin wykonywała się w stałym czasie zamortyzowanym. Otrzymana struktura danych nosi nazwę kopców Fibonacciego.

32 Przykład zastosowania - algorytm Dijkstry

Algorytm Dijkstry oblicza najkrótsze odległości wszystkich wierzchołków grafu G=(V,E) od ustalonego wierzchołka s ("xródta). Algorytm jest zachłanny. Buduje zbiór X, wierzchołków, których najkrótsza odległość od s jest juź ustalona: rozpoczyna od jednoelementowego zbioru $\{s\}$ i na kaźdym kroku dokłada wierzchołek spoza X leźący najbliżej s. Do wyznaczenia takiego wierzchołka słuźą wartości D(u), które w kaźdej fazie algorytmu równe są długości najkrótszej ścieźki od u do s prowadzącej jedynie przez wierzchołki z X. Do pamiętania tych wartości możemy używać kopca, poniewaź na kaźdym kroku szukamy wierzchołka o minimalnej wartości D. Zwykłe kopce nie są tu jednak odpowiednie, poniewaź dołączenie nowego wierzchołka u do X może powodować konieczność uaktualnienia (zmniejszenia) wartości pozostających w kopcu dla wszystkich wierzchołków incydentnych z u. W rezultacie na elementach kopca wykonujemy |E| operacji decrement i |V| operacji deletemin. Zaimplementowanie algorytmu Dijkstry przy zastosowaniu kopców Fibonacciego da w efekcie jego złożoność $O(m+n\log n)$.

```
\begin{aligned} \mathbf{procedure} \ Dijkstra \\ X \leftarrow \{s\} \\ D(s) \leftarrow \emptyset \\ \mathbf{for} \ \mathbf{each} \ u \in V \setminus \{s\} \ \mathbf{do} \ D(u) \leftarrow l(s,u) \\ \mathbf{while} \ X \neq V \ \mathbf{do} \\ \text{Niech} \ u \in V \setminus X \ \mathbf{o} \ \text{minimalnej wartości} \ D(u) \\ X \leftarrow X \cup \{u\} \\ \mathbf{for} \ \mathbf{each} \ \langle u,v \rangle \in E \ \mathsf{takiej, } \ \dot{\mathsf{ze}} \ v \in V \setminus X \ \mathbf{do} \\ D(v) \leftarrow \min(D(v),D(u)+l(u,v)) \end{aligned}
```

33 Struktura kopców Fibonacciego

Podobnie jak kopce dwumianowe, kopce Fibonacciego są zbiorami drzew, których wierzchołki pamiętają elementy zgodnie z porządkiem kopcowym. Teraz jednak drzewa nie muszą być drzewami dwumianowymi.

Przyjmujemy taki sam sposób pamiętania drzew i elementu minimalnego, jak w przypadku kopców dwumianowych (wersja lazy). Ponadto w kaźdym wewnętrznym wierzchołku kopca pamiętamy wartość logiczną, mówiacą czy wierzchołek ten utracił jednego ze swoich synów w wyniku operacji *cut* - patrz niżej.

34 Operacje

Operacje *makeheap, insert, findmin* i *meld* wykonujemy w taki sam sposób jak na kopcach dwumianowych.

34.1 Operacja cut(h, p)

Operacja ta zastosowana do wierzchołka wewnętrznego wskazywanego przez p, odcina go od swojego ojca p' i dołącza (operacją meld poddrzewo zakorzenione w p do listy drzew kopca. Jeśli p jest pierwszym synem jakiego utracił p', to fakt ten jest zapamiętywany w p'. Jeśli p' wcześniej utracił juź jakiegoś syna, to wykonujemy operację cut(h,p'). W ten sposób będziemy wędrować w górę drzewa odcinając odpowiednie poddrzewa tak długo, aź napotkamy korzeń lub wierzchołek, który dotąd nie utracił źadnego syna.

34.2 Operacja $decrement(h, p, \Delta)$

Zmniejszamy wartość klucza w wierzchołku wskazywanym przez p. Jeśli nowa wartość klucza zakłóca porządek kopcowy (tzn. jest mniejsza od klucza ojca wierzchołka p), wykonujemy cut(h,p).

34.2.1 Zamortyzowany koszt

Teraz kaźdy wierzchołek ma swoje konto. Będzie ono niepuste tylko u wierzchołków, które utraciły jednego syna.

Operacji $decrement(h,p,\Delta)$ przydzielamy 4 jednostki kredytu. Jedną jednostką opłacamy koszt instrukcji niskiego poziomu i operację meld przyłączenia drzewa o korzeniu w p do kopca. Drugą umieszczamy na koncie tego drzewa (obowiązuje nas w dalszym ciągu niezmiennik kredytowy, mówiący, iź na koncie kaźdego drzewa kopca znajduje się jedna jednostka). Dwie pozostałe jednostki wykorzystujemy tylko wtedy, gdy wykonujemy cut(h,p) i p jest pierwszym synem odciętym od swojego ojca. Umieszczamy je wówczas na koncie ojca p. Jednostki te są wykorzystywane do opłacenia operacji cut wykonanej wskutek tego, źe ojciec p straci drugiego syna.

34.3 Operacja deletemin(h)

Deletemin wykonujemy w sposób analogiczny jak w przypadku kopców dwumianowych. W szczególności podczas redukcji łączymy drzewa o jednakowym rzędzie (zdefiniowanym jako liczba synów korzenia), otrzymując drzewo o stopniu o jeden wyźszym. Jedyna róznica wynika z tego, źe teraz drzewa nie są dwumianowe i nie moźna oczekiwać, źe łączone drzewa będą identyczne.

Aby wykazać, źe $O(\log n)$ nadal ogranicza czas wykonywania tej operacji musimy dowieść, źe stopień wierzchołków drzew występujących w kopcach Fibonacciego jest ograniczony przez $O(\log n)$. Oczywiście będzie to takźe ograniczeniem na liczbę róźnych rzędów drzew.

Lemat 1 Dla kaźdego wierzchołka x kopca Fibonacciego o rzędzie k, drzewo zakorzenione w x ma rozmiar wykładniczy względem k.

Dowód: Niech x będzie dowolnym wierzchołkiem kopca i niech y_1, \ldots, y_k będą jego synami uporządkowanymi w kolejności przyłączania ich do x. W momencie przyłączania y_i do x-a, x miał co najmniej i-1 synów. Stąd y_i teź miał wówczas co najmniej i-1 synów, poniewaź przyłączane są tylko drzewa o jednakowym rzędzie. Od tego momentu y_i mógł stracić co najwyźej jednego syna, poniewaź w przeciwnym razie zostałby odcięty od x-a. Tak więc w kaźdym momencie i-ty syn kaźdego wierzchołka ma rząd co najmniej i-2.

Oznaczmy przez F_i najmniejsze drzewo o rzędzie i, spełniające powyźszą zaleźność. Łatwo sprawdzić, źe F_0 jest drzewem jednowierzchołkowym, a F_i składa się z korzenia oraz i poddrzew: $F_0, F_0, F_1, F_2, \ldots, F_{i-2}$. Tak więc liczba $|F_i|$ wierzchołków takiego drzewa jest nie mniejsza niź $1 + \sum_{j=0}^{i-2} |F_j|$, co, jak łatwo pokazać indukcyjnie, jest równe i-tej liczbie Fibonacciego. Stąd liczba wierzchołków w drzewie o rzędzie k jest nie mniejsza niź ϕ^k , gdzie $\phi = (1 + \sqrt{5})/2$.

Wniosek 2 Kaźdy wierzchołek w n-elementowym kopcu Fibonacciego ma stopień ograniczony przez $O(\log n)$.

34.3.1 Operacja delete(h, p)

Operację delete(h,p) moźna wykonać najpierw ustanawiając w p minimum kopca (poprzez operację $decrement(h,p,-\infty)$) a następnie usuwając minimum. Zamortyzowany koszt wynosi $O(\log n)$.

UWAGA: W ten sam sposób możemy wykonywać delete na kopcach dwumianowych. Oczywiście wówczas decrement musi polegać na przesunięciu zmniejszonego elementu do korzenia drzewa.

Notatki z AiSD. Nr ?.

Drzewa samoorganizujące się

IIUWr. II rok informatyki. Opracował: Krzysztof Loryś

35 Wprowadzenie

Drzewa samoorganizujące się są kolejnym przykładem struktury danych opartej na binarnych drzewach przeszukiwań. Przymiotnik "samoorganizujące" oznacza, źe drzewa te w trakcie wykonywania na nich operacji zmieniają swoją strukturę automatycznie, stosując pewną prostą heurystykę. W przeciwieństwie do drzew zbalansowanych (AVL, czerwonoczarnych) heurystyka ta nie korzysta z źadnych dodatkowych informacji pamiętanych w wierzchołkach. Druga istotna róznica polega na tym, źe teraz pojedyncze operacje słownikowe mogą być kosztowne. Jak jednak pokaźemy, zamortyzowany koszt ciągu operacji jest niski.

36 Operacje na drzewach samoorganizujących się

Oprócz operacji słownikowych (find(i, S), insert(i, S), delete(i, S), odpowiednio odszukiwania, wstawiania i usuwania klucza i w (do, z) drzewie S) rozważymy realizację następujących operacji:

- $join(S_1, S_2)$ połącz drzewa S_1 i S_2 w jedno drzewo (przy załoźeniu, źe kaźdy klucz w drzewie S_1 jest nie większy od kaźdego klucza z drzewa S_2),
- split(i, S) rozdziel S na dwa drzewa S_1 i S_2 takie, źe kaźdy klucz w S_1 jest nie większy od i, a kaźdy klucz w S_2 jest nie mniejszy od i.

37 Implementacja operacji

Podstawową idea drzew samoorganizujących się polega na tym, by wierzchołki drzewa zawierające klucz i (parametr operacji insert, delete, find, split) przesuwać serią rotacji do korzenia. Umiejętnie wykonywane rotacje będą powodować "spłaszczenie" drzewa.

Wygodnie jest nam wprowadzić operację *splay*, w terminach której wyrazimy wszystkie interesujące nas operacje.

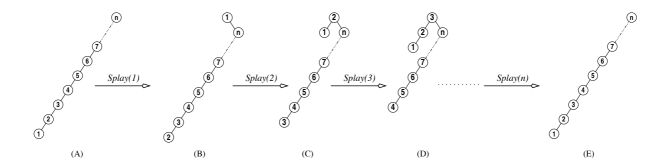
Definicja 17 splay(j, S) - przeorganizuj S tak, by jego korzeniem stał się wierzchołek zawierający <math>k takie, $\acute{z}e$ w S nie ma elementu $le\acute{z}acego$ miedzy <math>k i j.

Tak więc jeśli j znajduje się w S to operacja splay(j,S) przesunie j do korzenia. W przeciwnym razie w korzeniu znajdzie się $k = \min\{x \in S | x > j\}$ lub $k = \max\{x \in S | x < j\}$.

38 Implementacja Splay(x)

Splay łatwo jest zaimplementować przy pomocy rotacji. Jedną z moźliwości jest stosowanie rotacji do elementu x tak długo, aź znajdzie się on w korzeniu. Jak jednak pokazuje poniźszy przykład, taka implementacja powoduje, źe niektóre ciągi operacji słownikowych byłyby wykonywane w czasie kwadratowym od długości ciągu.

Przykład 1



Drzewo (A) moźe powstać na skutek wykonania ciągu instrukcji: $insert(1), insert(2), \ldots, insert(n)$. Kolejne operacje: $splay(1), splay(2), \ldots splay(n-1)$ wykonują odpowiednio: $n-1, n-1, n-2, n-3, \ldots, 1$ rotacji. Po wykonaniu Splay(n) otrzymujemy z powrotem drzewo (A).

Wobec tego musimy zaproponować inny sposób implementacji. Rozwaźamy 3 przypadki:

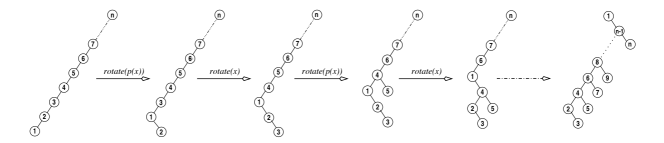
- (a) x ma ojca, ale nie ma dziadka $\rightarrow rotate(x)$,
- (b) x ma ojca p(x) i ma dziadka; x i p(x) są obydwaj lewymi bąd"x obydwaj prawymi synami swoich ojców $\rightarrow rotate(y)$; rotate(x),
- (c) x ma ojca p(x) i ma dziadka; x jest lewym a p(x) prawym synem, bąd"x na odwrót $\rightarrow rotate(x)$; rotate(x).

Przykład 2

39 Analiza

Stosujemy analizę zamortyzowaną. Kaźdy wierzchołek drzewa przechowuje pewien depozyt. Operacja wykonywana na drzewie moźe zwiększać depozyty, bad"x teź moźe być opłacana przez kwoty z depozytów.

OZNACZENIA



S(x) - poddrzewo o korzeniu w x,

|S| - liczba wierzchołków w drzewie S,

$$\mu(S) = |\log(|S|)|,$$

$$\mu(x) = \mu(S(x)).$$

Będziemy utrzymywać następujący niezmiennik:

Wierzchołek x ma zawsze co najmniej $\mu(x)$ jednostek na swoim koncie.

Insert daje wierzchołkowi pewien początkoy depozyt.

Lemat 2 Kaźda operacja Splay(x,S) wymaga nie więcej niź $3(\mu(S) - \mu(x)) + 1$ jednostek do wykonania operacji i zachowania niezmiennika kredytowego.

Dowód: Niech y będzie ojcem x-a, a z - ojcem y-ka (o ile on istnieje). Niech ponadto μ oraz μ' oznaczają odpowiednio depozyty przed i po wykonaniu operacji splay.

(a) z nie istnieje. W tym przypadku wykonujemy pojedynczą rotację rotate(x): rysunek

Jak łatwo widać: $\mu'(x) = \mu(y), \ \mu'(x) \ge \mu(x) \text{ oraz } \mu'(y) \le \mu'(x).$

Aby utrzymać niezmiennik musimy zapłacić:

$$\mu'(x) + \mu'(y) - \mu(x) - \mu(y) = \mu'(y) - \mu(x) \le \mu'(x) - \mu(x) \le 3(\mu'(x) - \mu(x)).$$

Mając do dyspozycji $3(\mu'(x) - \mu(x)) + 1$ jednostek jesteśmy w stanie utrzymać niezmiennik i pozostanie nam jeszcze jedna jednostka na opłacenie operacji niskiego poziomu związanych z wykonaniem splay (manipulacje wska"xnikami, porównania,...).

(b) Mamy

rysunek

Pokaźemy, źe rotate(y); rotate(x) oraz utrzymanie niezmiennika kosztują nie więcej niź $3(\mu'(x) - \mu(x)$.

Aby utrzymać niezmiennik potrzebujemy:

$$(*) = \mu'(x) + \mu'(y) + \mu'(z) - \mu(x) - \mu(y) - \mu(z)$$

jednostek. Poniewaź

rysunek

mamy $\mu'(x) = \mu(z)$. Stąd

$$(*) = \mu'(y) + \mu'(z) - \mu(x) - \mu(y) = [\mu'(y) - \mu(x)] + [\mu'(z) - \mu(y)] \le$$
$$\le [\mu'(x) - \mu(x)] + [\mu'(x) - \mu(y)] \le 2[\mu'(x) - \mu(x)].$$

Mając $3[\mu'(x)-\mu(x)]$ jednostek do dyspozycji, na opłacenie operacji niskiego poziomu wykonywanych przy tych dwóch rotacjach pozostaje nam $\mu'(x) - \mu(x)$ jednostek. Moźe się jednak okazać, źe $\mu'(x) = \mu(x)$. Pokaźemy, źe wówczas (*) jest ujemna i dlatego w tym przypadku niezmiennik mamy utrzymany bez ponoszenia kosztów a nawet możemy uszczuplić

(c) Podobnie jak (b).

W trakcie operacji Splay(x,S) x zajmuje coraz wyźsze pozycje. Niech S_1, S_2, \ldots, S_k będą drzewami zakorzenionymi w x w momencie gdy x zajmuje te pozycje. Wówczas całkowity koszt Splay(x,S) wynosi

$$3(\mu(S_1) - \mu(x)) + 3(\mu(S_2) - \mu(S_1)) + \dots + 3(\mu(S_k) - \mu(S_{k-1}) + 1 = 3(\mu(S_k) - \mu(x)) + 1 = 3(\mu(S) - \mu(x)) + 1$$

Literatura

[1] D.Sleator, R.E.Tarjan, Self-adjusting binary trees, JACM, 32(1985), s. 652-686.

[2] R.E.Tarjan, Data Structures and Network Algorithms, SIAM, 1983.

Notatki z AiSD. Nr 18

16 marca 2005

UNION-FIND

IIUWr. II rok informatyki

Opracował: Krzysztof Loryś

40 Definicja problemu

Dany jest skończony zbiór U oraz ciąg σ instrukcji UNION i FIND:

- UNION(A,B,C); gdzie A,B rozłączne podzbiory U; wynikiem instrukcji jest utworzenie zbioru C takiego, źe $C \leftarrow A \cup B$, oraz usunięcie zbiorów A i B;
- FIND(i); gdzie $i \in U$; wynikiem instrukcji jest nazwa podzbioru, do którego aktualnie naleźy i.

Problem polega na zaprojektowaniu struktury danych umoźliwiającej szybkie wykonywanie ciagów σ . Poczatkowo kaźdy element U tworzy jednoelementowy podzbiór.

40.1 Uwagi i załoźenia

- Zbiór U jest mały ($|U| \ll$ pojemność pamięci wewnętrznej). Zwykle przyjmuje się, źe $U = \{1, \ldots, n\}$.
- Bardzo często σ zawiera cn instrukcji (c-stała).
- Rozwaźa się dwa sposoby wykonywania ciągów σ :
 - on-line wynik kaźdej instrukcji musi zostać obliczony przed wczytaniem kolejnej instrukcji;
 - off-line ciąg σ moźe być wczytany całkowicie zanim zostanie obliczony wynik którejkolwiek instrukcji.

Nas interesować będzie sposób on-line.

 Często nazwy podzbiorów są nieistotne, a instrukcja FIND służy jedynie do stwierdzenia czy dane elementy należą do tego samego podzbioru.

41 Przykład zastosowania

41.1 Konstrukcja minimalnego drzewa rozpinającego grafu

```
\begin{array}{c} T \leftarrow \emptyset \\ VS \leftarrow \emptyset \\ \text{for each } v \in V \text{ do } \text{ wstaw zbiór } \{v\} \text{ do } VS \\ \text{while } |VS| > 1 \text{ do} \\ \text{wybierz } \langle u, w \rangle \text{ z } E \text{ o najmniejszym koszcie} \\ \text{usuń } \langle u, w \rangle \text{ z } E \\ A \leftarrow FIND(u); B \leftarrow FIND(w) \\ \text{if } A \neq B \text{ then } UNION(A, B, X) \\ \text{wstaw } \langle u, w \rangle \text{ do } T \end{array}
```

42 Rozwiązania

42.1 Proste rozwiązanie

Do reprezentowania rodziny zbiorów używamy tablicy R[1..n] takiej, źe

 $\forall_i \ R[i]$ jest nazwą zbioru zawierającego i.

Koszt: FIND - $\Theta(1)$; UNION - $\Theta(n^2)$.

42.2 Modyfikacja prostego rozwiązania

42.2.1 Idea

Oparta na dwóch trickach:

- Wprowadzamy nazwy wewnętrzne zbiorów (niewidoczne dla użytkownika).
- \bullet Podczas wykonywania UNION(A, B, C) zbiór mniejszy przyłączany jest do większego.

42.2.2 Realizacja

```
Uźywamy tablic: R, ExtName, IntName, List, Next i Size takich, źe: R[i] \hspace{1cm} = \hspace{1cm} \text{nazwa wewnętrzna zbioru zawierającego} \hspace{1cm} i, ExtName[j] \hspace{1cm} = \hspace{1cm} \text{nazwa zewnętrzna zbioru o nazwie wewnętrznej} \hspace{1cm} j, IntName[k] \hspace{1cm} = \hspace{1cm} \text{nazwa wewnętrzna zbioru o nazwie zewnętrznej} \hspace{1cm} j, List[j] \hspace{1cm} = \hspace{1cm} \text{wska"xnik na pierwszy element w liście elementów zbioru o nazwie wewnętrznej} \hspace{1cm} j, Next[i] \hspace{1cm} = \hspace{1cm} \text{następny po} \hspace{1cm} i \hspace{1cm} \text{element w liście elementów zbioru} \hspace{1cm} R[i], Size[j] \hspace{1cm} = \hspace{1cm} \text{liczba elementów w zbiorze o nazwie wewnętrznej} \hspace{1cm} j.
```

```
 \begin{aligned} & \mathbf{procedure} \ Find(i) \\ & \mathbf{return} \ (ExtName(R[i])) \end{aligned} \\ & \mathbf{procedure} \ UNION(I,J,K) \\ & A \leftarrow IntName[I] \\ & B \leftarrow IntName[J] \\ & \text{Niech } Size[A] \leq Size[B]; \ \mathbf{w} \ \mathbf{p.p.} \ \mathbf{zamie\acute{n}} \ A \ \mathbf{i} \ B \ \mathbf{rolamie} \\ & el \leftarrow List[A] \\ & \mathbf{while} \ el \neq 0 \ \mathbf{do} \ R[el] \leftarrow B \\ & last \leftarrow el \\ & el \leftarrow Next[el] \end{aligned} \\ & Next[last] \leftarrow List[B] \\ & List[B] \leftarrow List[A] \\ & Size[B] \leftarrow Size[A] + Size[B] \\ & IntName[K] \leftarrow B \\ & ExtName[B] \leftarrow K \end{aligned}
```

Twierdzenie 13 Uźywając powyźszego algorytmu moźna wykonać dowolny ciąg σ o długości O(n) w czasie $O(n \log n)$.

43 Struktury drzewiaste dla problemu Union-Find

43.1 Elementy składowe struktury danych

- Las drzew.
 Kaźdy podzbiór reprezentowany jest przez drzewo z wyróźnionym korzeniem. Wierzchołki wewnętrzne zawierają wska"xnik na ojca (nie ma wska"xników na dzieci!).
- Tablica Element[1..n]:

Element[i] = wska"xnik na wierzchołek zawierający i.

• Tablica Root:

Root[I] = wska"xnik na korzeń drzewa odpowiadającego zbiorowi I (nazwy zbiorów są dla nas nieistotne; będą one liczbami z [1,..,n]).

43.2 Realizacja instrukcji

Union(A, B, C) polega na połączeniu drzew odpowiadających zbiorom A i B w jedno drzewo i umieszczeniu w jego korzeniu nazwy C.

Find(i) polega na przejściu ścieźki od wierzchołka wskazywanego przez Element(i) do korzenia drzewa i odczytaniu pamiętanej tam nazwy drzewa. Przy wykonywaniu tych instrukcji stosujemy następującą strategię:

- 1. instrukcję *Union* wykonujemy w sposób zbalansowany korzeń mniejszego (w sensie liczby wierzchołków) drzewa podwieszamy do korzenia drzewa większego (a dokładniej drzewa nie większego do korzenia drzewa nie mniejszego),
- 2. podczas instrukcji Find(i) wykonujemy kompresję ścieźki prowadzącej od i do korzenia wszystkie wierzchołki leźące na tej ścieźce podwieszamy bezpośrednio pod korzeń.

43.3 Implementacja

Kaźdy wierzchołek v zawiera pola:

- Father[v] wska"xnik na ojca (równy NIL, gdy v jest korzeniem),
- Size[v] liczba wierzchołków w drzewie o korzeniu v,
- Name[v] nazwa drzewa o korzeniu v

Zawartość pól Size[v] i Name[v] ma znaczenie tylko wówczas, gdy v jest korzeniem.

```
 \begin{aligned} \textbf{procedure} \ & InitForest \\ \textbf{for} \ & i \leftarrow 1 \ \textbf{to} \ n \ \textbf{do} \ v \leftarrow Allocate - Node() \\ & Size[v] \leftarrow 1 \\ & Name[v] \leftarrow i \\ & Father[v] \leftarrow \text{NIL} \\ & Element[i] \leftarrow v \\ & Root[i] \leftarrow v \end{aligned}
```

```
 \begin{aligned} & \textbf{procedure} \ Union(i,j,k) \\ & \textbf{Niech} \ Size[Root[i]] \leq Size[Root[j]]; \ \textbf{w} \ \textbf{p.p.} \ \textbf{zamie\'n} \ i \ \textbf{oraz} \ j \ \textbf{rolami} \\ & large \leftarrow Root[j] \\ & small \leftarrow Root[i] \\ & Father[small] \leftarrow large \\ & Size[large] \leftarrow Size[large] + Size[small] \\ & Name[large] \leftarrow k \\ & Root[k] \leftarrow large \end{aligned}
```

```
\begin{aligned} & \textbf{procedure } Find(i) \\ & \textit{list} \leftarrow \text{NIL} \\ & v \leftarrow Element[i] \\ & \textbf{while } Father[v] \neq \text{NIL } \textbf{do wstaw } v \text{ na } list \\ & v \leftarrow Father[v] \\ & \textbf{for each } w \text{ na } list \textbf{ do } Father[w] \leftarrow v \\ & \textbf{return } Name[v] \end{aligned}
```

43.4 Analiza algorytmu

Lemat 3 Jeśli instrukcje Union wykonujemy w sposób zbalansowany, to kaźde powstające drzewo o wysokości h ma co najmniej 2^h wierzchołków.

Definicja 18 Niech $\tilde{\sigma}$ będzie ciągiem instrukcji Union powstałym po usunięciu wszystkich instrukcji Find z ciągu σ . Rzędem wierzchołka v względem σ nazywamy jego wysokość w lesie powstałym po wykonaniu ciągu $\tilde{\sigma}$.

Lemat 4 Jest co najwyźej $\frac{n}{2r}$ wierzchołków rzędu r.

Wniosek 3 Kaźdy wierzchołek ma rząd co najwyźej r.

Lemat 5 Jeśli w trakcie wykonywania ciągu σ wierzchołek w staje się potomkiem wierzchołka v, to rząd w jest mniejszy niź rząd v.

Definicja 19

$$\log^*(n) \stackrel{df}{=} \min\{k \mid F(k) \ge n\},\$$

$$gdzie\ F(0) = 1\ i\ F(i) = 2^{F(i-1)}\ dla\ i > 0.$$

Twierdzenie 14 Niech c będzie dowolną stałą. Wówczas istnieje inna stała c' (zaleźna od c) taka, źe powyźsze procedury wykonują dowolny ciąg σ złoźony z cn instrukcji Union i Find w czasie c'n $\log^* n$.

Twierdzenie 15 Algorytm realizujący ciągi instrukcji Union i Find przy uźyciu powyźszych procedur ma złożoność większą niź cn dla dowolnej stałej c.

UWAGA: na ćwiczeniach pokaźemy, że przy pomocy struktur drzewiastych moźna w czasie $O(n\log^* n)$ realizować ciągi σ , które oprócz instrukcji Union i Find zawierają także instrukcje Insert i Delete.

Notatki z AiSD. Nr 19.

16 marca 2005

Množenie macierzy

IIUWr. II rok informatyki.

Przygotował: Krzysztof Loryś

44 Metoda Strassena

PROBLEM:

- Dane są dwie macierze A i B o rozmiarach $n \times n$, elementów z pierścienia R.
- Chcemy obliczyć $C = A \cdot B$.

IDEA.

Stosujemy strategię Dziel i Rząd"x:

Dzielimy macierze A, B i C na cztery podmacierze o rozmiarze $\frac{n}{2} \times \frac{n}{2}$ kaźda (dla prostoty zakładamy, źe n jest potegą liczby 2):

$$A = \begin{bmatrix} A_{11} & A_{12} \\ A_{21} & A_{22} \end{bmatrix} \qquad B = \begin{bmatrix} B_{11} & B_{12} \\ B_{21} & B_{22} \end{bmatrix} \qquad C = \begin{bmatrix} C_{11} & C_{12} \\ C_{21} & C_{22} \end{bmatrix},$$

a następnie obliczamy niezaleźnie podmacierze C_{ij} .

Podmacierze te możemy obliczyć korzystając z oczywistych wzorów: $\forall_{i=1,2;\ j=1,2}\ C_{ij}=A_{i1}\cdot B_{1j}+A_{i2}\cdot B_{2j}$. Czyli jedno mnożenie macierzy $x\times n$ zastępujemy ośmioma mnożeniami macierzy $\frac{n}{2}\times\frac{n}{2}$. Tak otrzymany algorytm ma niestety złożoność $\Omega(n^3)$, czyli taką samą jak tradycyjny algorytm.

Kluczem do przyśpieszenia algorytmu jest zredukowanie liczby mnoźeń macierzy $\frac{n}{2}\times\frac{n}{2}$ z ośmiu do siedmiu.

Algorytm Metoda Strassena

- 1. Jeśli n jest małe oblicz iloczyn $A\cdot B$ metodą tradycyjną. W przeciwnym przypadku:
- 2. Oblicz 7 pomocniczych macierzy m_i o rozmiarze $\frac{n}{2} \times \frac{n}{2}$.

$$m_{1} = (A_{12} - A_{22}) \cdot (B_{21} + B_{22})$$

$$m_{2} = (A_{11} + A_{22}) \cdot (B_{11} + B_{22})$$

$$m_{3} = (A_{11} - A_{21}) \cdot (B_{11} + B_{12})$$

$$m_{4} = (A_{11} + A_{12}) \cdot B_{22}$$

$$m_{5} = A_{11} \cdot (B_{12} - B_{22})$$

$$m_{6} = A_{22} \cdot (B_{21} - B_{11})$$

$$m_{7} = (A_{21} + A_{22}) \cdot B_{11}$$

3. Oblicz składowe podmacierze C_{ij} macierzy wynikowej C.

$$C_{11} = m_1 + m_2 - m_4 + m_6$$

$$C_{12} = m_4 + m_5$$

$$C_{21} = m_6 + m_7$$

$$C_{22} = m_2 - m_3 + m_5 - m_7$$

Twierdzenie 6 Powyźszy algorytm oblicza iloczyn dwóch dowolnych macierzy $n \times n$ o elementach z dowolnego pierścienia za pomocą $O(n^{\log_2 7})$ operacji arytmetycznych na elementach tego pierścienia.

UWAGI:

- Stała skryta pod "duźym O" czyni algorytm Strassena niepraktycznym dla macierzy
 małych rozmiarów oraz dla macierzy specjalnych postaci, dla których opracowano
 szybkie algorytmy mnoźenia (np. dla macierzy rzadkich).
- \bullet Nie moźna zmniejszyć liczby mnoźeń macierzy 2×2 do 6-iu.
- Obecnie najszybszy asymptotycznie algorytm mnoźenia macierzy ([1]) działa w czasie $O(n^{2.376})$.
- Nieznane jest obecnie ograniczenie dolne na złoźoność problemu mnożenia macierzy lepsze niź trywialne ograniczenie $\Omega(n^2)$.

45 Mnoźenie macierzy logicznych

45.1 Metoda wykorzystująca metodę Strassena

Metody Strassena nie moźna wykorzystać bezpośrednio do mnoźenia macierzy logicznych, poniewaź $\langle \{0,1\}; \vee, \wedge \rangle$ nie stanowi pierścienia. Istnieje jednak prosty sposób obejścia tego problemu:

Traktujemy macierze logiczne A i B jako macierze nad \mathcal{Z}_{n+1} (**0** i **1** traktujemy odpowiednio jako 0 i 1 z \mathcal{Z}_{n+1}). Mnoźymy A i B w \mathcal{Z}_{n+1} (tj. zastępując \vee przez sumę modulo (n+1) a

 \wedge przez iloczyn modulo (n+1). Jeśli tak otrzymany iloczyn oznaczymy przez C a iloczyn logiczny przez D to mamy:

Fakt 22 $\forall_{1 \le i,j \le n} D[i,j] = 1 \text{ iff } C[i,j] \ne 0.$

Koszt:

- $O(n^{2.81})$ operacji arytmetycznych w \mathcal{Z}_{n+1} .
- $O(n^{2.81} \log(n) \log \log(n) \log \log \log(n))$ operacji na bitach. UZASADNIENIE: Dodawanie i odejmowanie liczb k-bitowych wymaga O(k) operacji bitowych, zaś mnoźenie metodą Schönchagego-Strassena - $O(k \log k \log \log k)$ operacji bitowych. My wszystkie operacje wykonujemy na elementach z \mathcal{Z}_n , a więc na liczbach $\log n$ bitowych.

45.2 Metoda czterech Rosjan

Metoda Czterech Rosjan daje algorytm o nieco gorszej złoźoności od wyźej opisanej metody. Jest ona jednak atrakcyjna ze względu na moźliwość wykorzystania operacji na wektorach bitów (realizowalnych hardware'owo), co wydatnie zwiększa jej praktyczną szybkość.

IDEA:

Macierz A dzielimy na $\frac{n}{\log n}$ podmacierzy A_i o rozmiarze $n \times \log n$ kaźda, a macierz B na $\frac{n}{\log n}$ podmacierzy B_i o rozmiarze $\log n \times n$ kaźda (zakładamy dla prostoty opisu, źe $\log n$ jest liczbą całkowitą dzielącą n). Podmacierz A_i (B_i) składa się z kolejnych kolumn (wierszy) macierzy A (macierzy B) o numerach od ($\log n$)(i-1)+1 do ($\log n$)i. Łatwo sprawdzić, źe $\forall_{i=1,\dots,n/\log n}$ $A_i \cdot B_i$ jest macierzą $n \times n$ oraz źe

$$A \cdot B = \sum_{i=1}^{n/\log n} A_i \cdot B_i.$$

Kluczowym trickiem jest metoda obliczania iloczynów $A_i \cdot B_i$ w czasie $O(n^2)$. Spostrzeźenie:

- 1. Jeśli j-ty wiersz macierzy A_i składa się z samych zer, to j-ty wiersz macierzy C_i równieź składa się z samych zer.
- 2. Jeśli wiersze j_1 i j_2 macierzy A_i róźnią się tylko na pozycji k-tej, przy czym wiersz j_1 ma na tej pozycji zero, to wiersz j_2 macierzy C_i jest równy sumie logicznej wiersza j_1 macierzy C_i oraz wiersza k macierzy B_i .

Wiersze macierzy A_i są wektorami z $\{0,1\}^{\log n}$. Róźnych takich wektorów jest n. Na podstawie Spostrzeźenia, wszystkie iloczyny postaci $\mathbf{x} \cdot B_i$, gdzie $\mathbf{x} \in \{0,1\}^{\log n}$, moźna obliczyć w czasie $O(n^2)$.

45.2.1 Algorytm

OZNACZENIA:

- \mathbf{b}_s^i s-ty wiersz macierzy B_i ,
- \mathbf{a}_i j-ty wiersz macierzy A,
- jeśli $\mathbf{v} \in \{\mathbf{0}, \mathbf{1}\}^n$, to $\tilde{\mathbf{v}}$ odpowiadający mu wektor w $\{0, 1\}^n$, a $num(\mathbf{v}) = \sum_{i=1}^n \tilde{\mathbf{v}}_i 2^{n-i}$.

KOMENTARZ: Wektory z $\{0,1\}^{\log n}$ utoźsamiamy z liczbami $\log n$ -bitowymi. Dzięki temu łatwo możemy takimi wektorami indeksować tablicę Rowsum. Dla ustalonego i,Rowsum[j] będzie pamiętał iloczyn wektora odpowiadającego liczbie j oraz macierzy B_i . Jak łatwo sprawdzić, wektory odpowiadające j oraz $j-2^k$ róźnią się tylko na jednej pozycji i Rowsum[j] możemy obliczyć przez dodanie k-ego wiersza macierzy B_i $Rowsum[j-2^k]$.

Fakt 23 Powyźszy algorytm oblicza $C = A \cdot B$ w czasie $O(n^3/\log n)$. Ponadto moźna go zaimplementować tak, by wymagał $O(n^2/\log n)$ operacji na wektorach bitów.

Literatura

[1] D.Coppersmith, S.Winograd, Matrix multiplication via arithmetic progressions, w: *Proceedings of 19th STOC*, 1987, s. 1–6.

Notatki z AiSD. Nr ??

16 marca 2005

SZYBKA TRANSFORMACJA FOURIERA (FFT)

IIUWr. II rok informatyki.

Opracował: Krzysztof Loryś

46 Reprezentacje wielomianów

Dwie reprezentacje wielomianu A stopnia n-1:

[Wsp] jako *n*-elementowy wektor współczynników $\langle a_0, a_1, \dots, a_{n-1} \rangle$.

[War] jako zbiór wartości w n różnych punktach $\{(x_i,y_i): i=0,\ldots,n-1 \ i \ \forall_{0\leq i\neq j\leq n-1} \ x_i\neq x_j \ i \ y_i=A(x_i)\}.$

47 Podstawowe operacje na wielomianach

- \bullet dodawanie wykonalne w czasie O(n) przy obydwu reprezentacjach wielomianów,
- mnoźenie łatwe przy reprezentacji [War] (w czasie O(n)); trudne przy reprezentacji [Wsp] (prosta implementacja wymaga czasu $\Omega(n^2)$.
- obliczanie wartości w punkcie łatwe przy reprezentacji [Wsp] (np. schemat Hornera w czasie O(n)); trudne przy reprezentacji [War]

48 Zmiana reprezentacji wielomianu stopnia n-1

 $[\mathtt{Wsp}] \to [\mathtt{War}]$

Reprezentacja [War] może być wybrana na wiele róznych sposobów. Korzystając ze schematu Hornera można ją obliczyć w czasie $\Theta(n^2)$.

 $[\mathtt{War}] \ \rightarrow [\mathtt{Wsp}]$

Twierdzenie 16 Dla kaźdego zbioru $\{\langle x_i, y_i \rangle \mid i = 0, \dots, n-1 \text{ oraz } \forall_{0 \leq i \neq j \leq n-1} x_i \neq x_j \}$ istnieje jednoznacznie wyznaczony wielomian A stopnia n-1 taki, źe $\forall_{0 \leq i \leq n-1} y_i = A(x_i)$.

Współczynniki tego wielomianu moźna obliczyć w czasie $\Theta(n^2)$ ze wzoru Lagrange'a:

$$A(x) = \sum_{k=0}^{n-1} y_k \frac{\prod_{j \neq k} (x - x_j)}{\prod_{j \neq k} (x_k - x_j)}.$$

Jak pó"xniej pokaźemy przejścia [Wsp] \to [War] i [War] \to [Wsp] , moźna obliczyć w czasie $O(n \log n)$.

49 Pomysł na szybkie mnoźenie wielomianów w postaci [Wsp]

Niech A(x) i B(x) będą wielomianami stopnia $\leq n-1$.

- 1. Utworzyć reprezentacje [Wsp] wielomianów A i B jako wielomianów stopnia 2n-1 (przez dodanie n współczynników równych 0).
- 2. Stosując FFT obliczyć dla tych wielomianów reprezentacje [War] o długości 2n.
- 3. Obliczyć reprezentację [War] wielomianu $C(x) = A(x) \cdot B(x)$.
- 4. Stosując FFT obliczyć reprezentację [Wsp] wielomianu C(x).

Kroki 1 i 3 moźna wykonać w czasie O(n), a kroki 2 i 4 w czasie $O(n \log n)$.

50 Pierwiastki z jedności w ciele liczb zespolonych

Definicja 20 n-tym pierwiastkiem z jedności nazywamy liczbę ω taką, źe $\omega^n = 1$.

Fakt 24 W ciele liczb zespolonych istnieje dokładnie n n-tych pierwiastków z jedności. Są nimi liczby $e^{2\pi i k/n}$ dla $i=0,\ldots,n-1$.

Definicja 21 n-ty pierwiastek z jedności, którego potęgi generują zbiór wszystkich n-tych pierwiastków nazywamy n-tym pierwotnym pierwiastkiem z jedności.

Fakt 25 Liczba $\omega_n = e^{2\pi i/n}$ jest n-tym pierwotnym pierwiastkiem z jedności.

Fakt 26 Zbiór $\{\omega_n^j \mid j=0,\ldots,n-1\}$ z mnoźeniem tworzy grupę izomorficzną z grupą $(\mathcal{Z}_n,+_{mod\ n}).$

Lemat 6 (a) $\forall_{n\geq 0, k\geq 0, d>0}$ $\omega_{dn}^{dk} = \omega_n^k$.

- (b) $\forall_{parzystego\ n > 0} \ \omega_n^{n/2} = \omega_2 = -1.$
- (c) $\forall_{parzystego\ n>0} \{(\omega_n^j)^2 \mid j=0,\ldots,n-1\} = \{\omega_{n/2}^l \mid l=0,\ldots,\frac{n}{2}-1\}.$
- (d) $\forall_{n \geq 1, k \geq 0} \sum_{t = k \text{ all } i \neq k}^{n-1} \sum_{j=0}^{n-1} (\omega_n^k)^j = 0.$

51 Dyskretna Transformacja Fouriera (DFT).

Definicja 22 Niech $\mathbf{a} = a_0, \dots, a_{n-1}$. Wektor $\mathbf{y} = y_0, \dots, y_{n-1}$ taki, źe $y_k = \sum_{j=0}^{n-1} a_j \omega_n^{kj}$ (dla $k = 0, \dots, n-1$) nazywamy Dyskretną Transformacją Fouriera wektora \mathbf{a} .

Jeśli **a** jest wektorem współczynników wielomianu A(x), to **y** jest wektorem wartości tego wielomianu w punktach $\omega_n^0, \omega_n^1, \dots, \omega_n^{n-1}$.

52 FFT - szybki algorytm obliczania DFT

- Idea algorytmu.

```
Niech A^{[0]}(z) = a_0 + a_2 z + a_4 z^2 \dots + a_{n-2} z^{n/2-1} i A^{[1]}(z) = a_1 + a_3 z + a_5 z^2 \dots + a_{n-1} z^{n/2-1}. Wówczas A(x) = A^{[0]}(x^2) + x A^{[0]}(x^2).
```

Tak więc problem obliczenia wartości wielomianu A stopnia n-1 w n punktach: $\omega_n^0, \omega_n^1, \dots, \omega_n^{n-1}$, redukuje się do problemu obliczenia wartości dwóch wielomianów $A^{[0]}$ i $A^{[1]}$ stopnia $\frac{n}{2}-1$ w $\frac{n}{2}$ punktach: $\omega_{n/2}^0, \omega_{n/2}^1, \dots, \omega_{n/2}^{(n/2)-1}$.

```
\begin{array}{c} \mathbf{procedure} \; Recursive - FFT(\mathbf{a}) \\ n \leftarrow length(\mathbf{a}) \\ \mathbf{if} \; n = 1 \; \mathbf{then} \; \; \mathbf{return} \; (\mathbf{a}) \\ \omega_n \leftarrow e^{2\pi i/n} \\ \omega \leftarrow 1 \\ \mathbf{a}^{[0]} \leftarrow \langle a_0, a_2, \ldots, a_{n-2} \rangle \\ \mathbf{a}^{[1]} \leftarrow \langle a_1, a_3, \ldots, a_{n-1} \rangle \\ \mathbf{y}^{[0]} \leftarrow Recursive - FFT(\mathbf{a}^{[0]}) \\ \mathbf{y}^{[1]} \leftarrow Recursive - FFT(\mathbf{a}^{[1]}) \\ \mathbf{for} \; k \leftarrow 0 \; \mathbf{to} \; n/2 - 1 \; \mathbf{do} \\ y_k \leftarrow y_k^{[0]} + \omega y_k^{[1]} \\ y_{k+(n/2)} \leftarrow y_k^{[0]} - \omega y_k^{[1]} \\ \omega \leftarrow \omega \omega_n \\ \mathbf{return} \; y \end{array}
```

- Złoźoność algorytmu: $T(n) = 2T(\frac{n}{2}) + \Theta(n) = \Theta(n \log n)$.

Definicja 23 Splotem wektorów $\mathbf{a} = \langle a_0, \dots, a_{n-1} \rangle$ $i \mathbf{b} = \langle b_0, \dots, b_{n-1} \rangle$ nazywamy wektor $\mathbf{c} = \langle c_0, \dots, c_{2n-1} \rangle$ taki, źe $\forall_{0 \leq i \leq 2n-1}$ $c_i = \sum_{j=0}^{i} a_j b_{i-j}$ i oznaczamy go $\mathbf{c} = \mathbf{a} \otimes \mathbf{b}$.

Tak więc splot $\mathbf{a}\otimes\mathbf{b}$ jest reprezentacją [\mathtt{Wsp}] iloczynu wielomianów o reprezentacjach [\mathtt{Wsp}] \mathbf{a} i \mathbf{b} .

53 Interpolacja w *n*-tych pierwiastkach z jedności

Jeśli $\mathbf{y} = DFT(\mathbf{a})$, to $\mathbf{y} = V_n \cdot \mathbf{a}$, gdzie V_n jest macierzą $n \times n$, której wyraz (j, k)-ty równa się ω_n^{jk} .

Fakt 27 $Dla~j,k=0,\ldots,n-1~wyraz~(j,k)$ -ty macierzy V_n^{-1} równa się $\omega_n^{-jk}/n.$

Powyźszy fakt pozwala na obliczenie ${\bf a}$ z danego ${\bf y}$ przez zastosowanie FFT (naleźy ω_n zastąpić przez $\omega_n^{-1})$

54 Efektywna implementacja FFT

```
procedure Iterative - FFT(\mathbf{a})
    Bit - Reverse - Copy(\mathbf{a}, A)
    n \leftarrow length(\mathbf{a})
                                                 \{ n \text{ jest potęgą 2-ki } \}
    for s \leftarrow 1 to \log n do
             m \leftarrow 2^s
              \omega_m \leftarrow e^{2\pi i/m}
              for j \leftarrow 0 to m/2 - 1 do
                        for k \leftarrow j to n-1 step m do
                                     t \leftarrow \omega A[k+m/2]
                                     u \leftarrow A[k]
                                     A[k] \leftarrow u + t
                                     A[k+m/2] \leftarrow u-t
    return A
procedure Bit - Reverse - Copy(\mathbf{a}, A)
    n \leftarrow lenath(\mathbf{a})
    for k \leftarrow 0 to n-1 do A[rev(k)] \leftarrow a_k
```

rev(k) oznacza tutaj n-bitową liczbę powstałą przez zapisanie n-bitowego rozwinięcia binarnego liczby k od prawej do lewej strony.

```
Definicja 24 (a) Splotem wektorów \mathbf{a} = \langle a_0, \dots, a_{n-1} \rangle i \mathbf{b} = \langle b_0, \dots, b_{n-1} \rangle nazywamy wektor \mathbf{c} = \langle c_0, \dots, c_{2n-1} \rangle taki, źe \forall_{0 \leq i \leq 2n-1} c_i = \sum_{j=0}^{i} a_j b_{i-j} i oznaczamy go \mathbf{c} = \mathbf{a} \otimes \mathbf{b}.
```

(b) Negatywnym splotem zwiniętym wektorów **a** i **b** nazywamy wektor $\mathbf{d} = \langle d_0, \dots, d_{n-1} \rangle$, taki źe $d_i = \sum_{j=0}^i a_j b_{i-j} - \sum_{j=i+1}^{n-1} a_j b_{n+i-j}$.

Tak więc splot $\mathbf{a} \otimes \mathbf{b}$ jest reprezentacją [Wsp] iloczynu wielomianów o reprezentacjach [Wsp] \mathbf{a} i \mathbf{b} i, jak pokazaliśmy, może być obliczony przy użyciu transformacji Fouriera.

Fakt 28 Niech \mathbf{a} , \mathbf{b} i \mathbf{d} jak w powyższej definicji. Niech ψ będzie pierwiastkiem z jedności stopnia 2n. Oznaczmy przez $\hat{\mathbf{a}}$, $\hat{\mathbf{b}}$ i $\hat{\mathbf{d}}$ wektory $\langle a_0, \psi a_1, \dots, \psi^{n-1} a_{n-1} \rangle$, $\langle b_0, \psi b_1, \dots, \psi^{n-1} b_{n-1} \rangle$ i $\langle d_0, \psi d_1, \dots, \psi^{n-1} d_{n-1} \rangle$. Wówczas $DFT(\hat{\mathbf{d}}) = DFT(\hat{\mathbf{a}}) \cdot DFT(\hat{\mathbf{b}})$.

Aby uniknąć kłopotów związanych z niedokładną reprezentacją zespolonych pierwiastków z jedności, moźna transformację Fouriera wykonywać nad jakimś ciałem skończonym lub pierścieniem R_m liczb całkowitych modulo m posiadającym n-ty pierwotny pierwiastek z jedności.

Fakt 29 Niech n i ω będą potęgami liczby 2 (róźnymi od 1) oraz niech $m = \omega^{n/2} + 1$. Wówczas n i ω są odwracalne w R_m oraz ω jestn-tym pierwotnym pierwiastkiem z jedności. Notatki z AiSD. Nr ??.

16 marca 2005

Wyszukiwanie wzorców

IIUWr. II rok informatyki.

55 Notacja

- Σ ustalony alfabet
- T[1..n] i P[1..m] ciągi symboli z Σ
- \bullet T nazywamy tekstem a P wzorcem
- Mówimy, że P występuje z przesunięciem s w tekście T jeśli $0 \le s \le n-m$ oraz T[s+1..s+m]=P[1..m].
- $w \sqsubset x$ w jest prefiksem x-a (tzn. $\exists_{y \in \Sigma^*} wy = x$)
- $w \supset x$ w jest sufiksem x-a (tzn. $\exists_{y \in \Sigma^*} yw = x$)
- P_k k-elementowy prefiks P[1..k] wzorca P[1..m]
- T_k k-elementowy prefiks T[1..k] tekstu T[1..m]

Fakt 30 Niech x, y i z będą takie, że $x \supset z$ i $y \supset z$. Wówczas

- $|x| \le |y| \Rightarrow x \supset y$,
- $|x| \ge |y| \Rightarrow y \supset x$,
- $-|x|=|y| \Rightarrow x=y,$

56 Definicja problemu

Dane: wzorzec P[1..m] oraz tekst T[1..n]

Zadanie: znaleźć wszystkie wystąpienia P w T (tj. znaleźć wszystkie s z przedziału

 $\langle 0, n-m \rangle$ takie, że $P \supset T_{s+m}$).

57 Algorytmy

57.1 Algorytm naiwny

```
 \begin{aligned}  & \textbf{procedure } Naive - string - matcher(T, P) \\ & n \leftarrow length(T) \\ & m \leftarrow length(P) \\ & \textbf{for } s \leftarrow 0 \textbf{ to } n - m \textbf{ do} \\ & \textbf{ if } P[1..m] = T[s+1..s+m] \textbf{ then } \text{write("wzorzec występuje z przesunięciem", s)} \end{aligned}
```

Koszt: $\Theta((n-m+1)m)$ w najgorszym przypadku.

57.2 Algorytm Karpa-Rabina

IDEA:

Słowa nad d-literowym alfabetem Σ traktujemy jako liczby d-arne. Jeśli p oznacza liczbę odpowiadającą T[s+1...s+m+1] (s=0,...n-m), to wzorzec występuje z przesunięciem s iff $p=t_s$. Gdy m jest duże, to p oraz t_i są duże i ich porównywanie jest kosztowne. Dlatego wybieramy liczbę q (zwykle jest to liczba pierwsza) taką, że dq mieści się w słowie maszynowym i liczby p oraz t_i obliczamy modulo q. Wówczas

- (1) $p \neq t_s \Rightarrow P$ nie występuje w T z przesunięciem s,
- (2) $p = t_s \Rightarrow P$ może występować w T z przesunięciem s.

```
\begin{aligned} & \mathbf{procedure}\ Karp - Rabin - matcher(T, P, d, q) \\ & n \leftarrow length(T) \\ & m \leftarrow length(P) \\ & h \leftarrow d^{m-1} \mod q \\ & p \leftarrow 0;\ t_0 \leftarrow 0 \\ & \mathbf{for}\ i \leftarrow 1\ \mathbf{to}\ m\ \mathbf{do} \\ & p \leftarrow (dp + P[i]) \mod q \\ & t_0 \leftarrow (dt_0 + T[i]) \mod q \\ & \mathbf{for}\ s \leftarrow 0\ \mathbf{to}\ n - m\ \mathbf{do} \\ & \mathbf{if}\ p = t_s\ \mathbf{then} \\ & \mathbf{if}\ P[1..m] = T[s + 1..s + m]\ \ \mathbf{then}\ \ \mathrm{write}(\text{``wzorzec występuje z przesunięciem''},\ s) \\ & \mathbf{if}\ s < n - m\ \mathbf{then}\ \ t_{s+1} \leftarrow (d(t_s - T[s+1]h) + T[s+m+1]) \ \mathrm{mod}\ q \end{aligned}
```

KOSZT: $\Theta((n-m+1)m)$ w najgorszym przypadku. Gdy wzorzec występuje w tekście niewiele razy oraz gdy t_i przyjmują wartości $\{0,..,q-1\}$ z równym prawdopodobieństwem, to wybierając q większe od m koszt powyższej procedury można oszacować przez O(m+n). UWAGA: Algorytm ten łatwo uogólnia się na problem szukania wzorców dwuwymiarowych.

57.3 Wyszukiwanie wzorców automatami skończonymi.

57.3.1 Konstrukcja automatu

IDEA:

Dla danego wzorca P skonstruujemy automat skończony M_P o stanach ze zbioru $\{0,..m\}$. Automat, czytając tekst T, będzie znajdować się w stanie d, jeśli ostatnich d liter tekstu może rozpoczynać wzorzec i dla źadnego e > d, e ostatnio wczytanych liter nie może rozpoczynać wzorca. W szczególności dojście do stanu m będzie oznaczać, źe m ostatnio wczytanych liter tekstu tworzy wzorzec.

Definicja 4 Dla automatu skończonego $M=(Q,q_0,A,\Sigma,\delta)$, określamy funkcję $\phi:\Sigma^*\to Q$:

$$\phi(\varepsilon) = q_0
\phi(wa) = \delta(\phi(w), a),$$

Innymi słowy $\phi(w)$ ="stan, w którym znajdzie się M po przeczytaniu w".

Definicja 5 Dla wzorca P definiujemy funkcję $\sigma: \Sigma^* \to \{0, \dots, m\}$:

$$\sigma(x) = \max\{k \mid P_k \supset x\}$$

Czyli $\sigma(x) = \text{"długość najdłuższego prefiksu } P$, który jest sufiksem x-a".

Fakt 31 (Własności funkcji σ)

(a)
$$\sigma(x) = |P|$$
 iff $P \supset x$

(b)
$$x \supset y \Rightarrow \sigma(x) \le \sigma(y)$$

Definicja 6 (Automatu skończonego M_P dla wzorca P)

- $zbi\acute{o}r\ stan\acute{o}w$: $Q = \{0, 1, \dots, m\},$
- $stan\ początkowy:\ q_0=0,$
- $zbi\acute{o}r stan\acute{o}w ko\acute{n}cowych$: $A = \{m\},$
- funkcja przejścia: $\forall_{q \in Q, a \in \Sigma} \ \delta(q, a) = \sigma(P_q a)$.

57.3.2 Program symulujący automat M_P .

```
 \begin{array}{l} \mathbf{procedure} \ Finite-automaton-matcher(T,\delta,m) \\ n \leftarrow length(T) \\ q \leftarrow 0 \\ \mathbf{for} \ i \leftarrow 1 \ \mathbf{to} \ n \ \mathbf{do} \\ q \leftarrow \delta(q,T[i]) \\ \mathbf{if} \ q = m \ \mathbf{then} \ write(\ \text{``wzorzec występuje z przesunięciem''} \ , i-m) \end{array}
```

Koszt procedury: O(n) (koszt ten nie obejmuje kosztu obliczenia funkcji δ).

57.3.3 Analiza poprawności

Poniźsze lematy i twierdzenie pokazują, źe jeśli po wczytaniu *i*-tej litery tekstu M_P jest w stanie q (= $\phi(T_i)$), to q jest długością najdłuźszego sufiksu T_i , który jest prefiksem P (= $\sigma(T_i)$). Ponieważ $\sigma(T_i) = m$ iff $P \supset T_i$, więc stan akceptujący będzie osiągany wtedy i tylko wtedy, gdy m ostatnio przeczytanych znaków tworzy wzorzec.

- Lemat 2 $\forall_{x \in \Sigma^*} \forall_{a \in \Sigma} \ \sigma(xa) \leq \sigma(x) + 1$,
- Lemat 3 $\forall_{x \in \Sigma^*} \forall_{a \in \Sigma} \quad q = \sigma(x) \Rightarrow \sigma(xa) = \sigma(P_q a)$
- Twierdzenie 7 $\forall_{i=0,1,\ldots,n} \quad \phi(T_i) = \sigma(T_i).$

57.3.4 Obliczanie funkcji δ

Sposób naiwny.

```
\begin{array}{l} \mathbf{procedure} \ Compute - Transition - Function(P, \Sigma) \\ m \leftarrow length(P) \\ \mathbf{for} \ q \leftarrow 0 \ \mathbf{to} \ m \ \mathbf{do} \\ \mathbf{for} \ \mathbf{each} \ a \in \Sigma \ \mathbf{do} \\ k \leftarrow \min(m+1, q+2) \\ \mathbf{repeat} \ k \leftarrow k-1 \ \mathbf{until} \ P_k \ \exists \ P_q a \\ \delta(q, a) \leftarrow k \\ \mathbf{return} \ \delta \end{array}
```

Koszt: $O(m^3 |\Sigma|)$

• Sposób zdecydowanie mniej naiwny (będzie przedmiotem ćwiczeń). Wykorzystuje funkcję prefiksową, którą zdefiniujemy opisując algorytm Knutha-Morrisa-Pratta. Czas jego działania wynosi $O(m|\Sigma|)$.

58 Algorytm Knutha-Morrisa-Pratta.

58.1 Idea

Zasada podobna jak poprzednio: po przeczytaniu T_i chcemy wiedzieć jak długi prefiks P jest sufiksem T_i . Załóźmy, źe długość tego prefiksu wynosi k. Jeśli T[i+1] = P[k+1], to wiemy, źe teraz ta długość wynosi k+1. Gorzej jeśli $T[i+1] \neq P[k+1]$. Funkcja δ pozwalała nam tę dlugość określić w jednym kroku. Pociągało to jednak za sobą konieczność wstępnego obliczenia wartości δ dla wszystkich par (k,a). To jest kosztowne! Teraz unikamy tego, pozwalając, by algorytm poświęcił więcej czasu na określenie długości prefiksu w trakcie czytania tekstu. Algorytm korzysta przy tym z pomocniczej funkcji π , która oblicza wstępnie na podstawie wzorca w czasie O(m).

Definicja 7 Dla wzorca P definiujemy funkcję prefiksową $\pi: \{1,..,m\} \rightarrow \{0,..,m-1\}$

$$\pi(q) = \max\{k \mid k < q \ i \ P_k \supset P_q\}$$

KOMENTARZ: W sytuacji gdy k ostatnich znaków tekstu tworzy prefiks P, a kolejny znak tekstu jest niezgodny z k+1-szym znakiem P, algorytm moźe sprawdzać czy znak ten jest zgodny z krótszymi prefiksami P, będącymi jednocześnie sufiksami wczytanego tekstu. Jako kandydatów na te prefiksy algorytm próbuje te prefiksy wzorca, które są sufiksami P_k . O tym, które są to prefiksy mówi funkcja π .

58.2 Algorytm

```
\begin{aligned} & \textbf{procedure} \ KMP - Matcher(T, P) \\ & n \leftarrow length(T); \ m \leftarrow length(P) \\ & \pi \leftarrow Compute - Prefix - Function(P) \\ & q \leftarrow 0 \\ & \textbf{for} \ i \leftarrow 1 \ \textbf{to} \ n \ \textbf{do} \\ & \textbf{while} \ q > 0 \ \textbf{and} \ P[q+1] \neq T[i] \ \textbf{do} \ q \leftarrow \pi(q) \\ & \textbf{if} \ P[q+1] = T[i] \ \textbf{then} \ q \leftarrow q + 1 \\ & \textbf{if} \ q = m \ \textbf{then} \ write( \text{"wzorzec występuje z przesunięciem"}, i - m) \\ & q \leftarrow \pi(q) \end{aligned}
```

58.3 Obliczanie funkcji prefiksowej

```
\begin{array}{c} \mathbf{procedure} \ Compute - Prefix - Function(P) \\ m \leftarrow length(P) \\ \pi(1) \leftarrow 0; \ k \leftarrow 0 \\ \mathbf{for} \ q \leftarrow 2 \ \mathbf{to} \ \mathbf{m} \ \mathbf{do} \\ \mathbf{while} \ k > 0 \ \mathbf{and} \ P[k+1] \neq P[q] \ \mathbf{do} \ k \leftarrow \pi(k) \\ \mathbf{if} \ P[k+1] = P[q] \ \mathbf{then} \ k \leftarrow k+1 \\ \pi(q) \leftarrow k \\ \mathbf{return} \ \pi \end{array}
```

KOSZT: Procedura Compute - Prefix - Function działa w czasie O(m), a procedura KMP - Matcher w czasie O(n+m).

59 Algorytm Boyera-Moore'a

IDEA:

Metoda podobna do metody naiwnej: sprawdzamy kolejne przesunięcia s, ale dla danego s tekst sprawdzamy począwszy od końca wzorca. Gdy napotkamy niezgodność korzystamy z dwóch heurystyk do zwiększenia s (stosujemy tę, która proponuje większe przesuniecie):

- heurystyka "zły znak",
- heurystyka "dobry sufiks".

59.1 Heurystyka "zły znak"

Jeśli niezgodność wystąpiła dla $P[j] \neq T[s+j] \ (1 \leq j \leq m)$, to niech

$$k = \begin{cases} \max \{z \mid P[z] = T[s+j]\} & \text{ jeśli takie } z \text{ istnieje,} \\ 0 & \text{w p.p.} \end{cases}$$

Jeśli k=0 lub k < j, to ta heurystyka proponuje przesunąć s o j-k znaków. Gdy k > j, to heurystyka nic nie proponuje.

59.2 Heurystyka "dobry sufiks"

Definicja 8 Mówimy, źe Q jest podobne do R (i piszemy $Q \sim R$) iff $Q \supset R$ lub $R \supset Q$.

Heurystyka "dobry sufiks" mówi, źe gdy napotkamy niezgodność $P[j] \neq T[s+j]$ (1 $\leq j \leq m$), to s możemy zwiększyć o $m-\max{\{k \mid 0 \leq k < m \& P[j+1..m] \sim P_k\}}$.